

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE - DF

Estudo Técnico Preliminar 563/2025

1. Informações Básicas

Número do processo: 00060-00579483/2025-13

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.

Os bens contemplados nesta contratação referem-se a medicamentos inseridos na Relação de Medicamentos Padronizados do DF - REME-DF e, portanto, padronizados e classificados como bens de abastecimento regular nesta SES/DF, conforme justificativas expostas abaixo:

- 37738 CIMETIDINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 150MG/ML AMPOLA 2 ML (EXCLUSIVO ONCOLOGIA)
O medicamento é indicado na profilaxia e tratamento das reações de hipersensibilidade relacionadas ao uso de agentes antineoplásicos, auxiliando na redução da frequência e gravidade dessas reações.
- 90610 HEPARINA SODICA SOLUCAO INJETAVEL 5000 UI/ML FRASCO AMPOLA 5 ML
O medicamento é indicado na prevenção da formação de trombos no circuito de hemodiálise e na prevenção de fenômenos tromboembólicos em pacientes portadores de insuficiência renal em programa de hemodiálise. Tratamento da trombose e embolia e profilaxia das enfermidades tromboembolicas.
- 37454 BUPIVACAÍNA (CLORIDRATO) ISOBÁRICA SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML AMPOLA 4 ML
O medicamento está indicado para todas as técnicas de raqui-anestesia, como utilizadas em cirurgias do abdome inferior- cirurgias ginecológicas; cirurgias urológicas; cirurgias vasculares; cirurgias ortopédicas e outras.
- 90024 LIDOCAINA (CLORIDRATO) SOLUCAO INJETAVEL 2 % FRASCO-AMPOLA 20 ML
O medicamento é indicado para produção de anestesia local ou regional por técnicas de infiltração como a injeção percutânea; por anestesia regional intravenosa; por técnicas de bloqueio de nervo periférico como o plexo braquial e intercostal; e por técnicas neurais centrais, como os bloqueios peridural lombar e caudal.
- 90457 ROPIVACAÍNA (CLORIDRATO) SOLUCAO INJETAVEL 10 MG/ML AMPOLA OU FRASCO AMPOLA 20 ML
O medicamento é indicado para anestesia em cirurgia (bloqueio peridural, incluindo cesárea; bloqueio nervoso maior; bloqueios infiltrativo e do campo operatório), em estados dolorosos agudos (infusão peridural contínua ou administração intermitente em bolus; bloqueios infiltrativo e do campo operatório; injeção intra-articular; bloqueio nervoso periférico em infusão contínua ou em injeções intermitentes) e em estados dolorosos agudos em pediatria (para o controle da dor peri e pós-operatória em bloqueio peridural caudal).
- 90158 SALBUTAMOL (SULFATO) SOLUCAO INJETAVEL 0,5 MG/ML AMPOLA 1 ML
O medicamento é indicado para o alívio do broncoespasmo grave associado à asma brônquica ou bronquite, e para o tratamento do estado de mal asmático. É apropriado para o manejo de uma crise aguda de asma, sob supervisão médica.
- 90349 TOBRAMICINA POMADA OFTALMICA 0,3 % BISNAGA 3,5 G
O medicamento é um antibiótico tópico indicado para o tratamento de infecções externas dos olhos e seus anexos, causadas por bactérias sensíveis à tobramicina.

3. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
Gerência de Programação de Medicamentos - GEPROMED/DIPRO /SULOG/SES	Anderson Freire Nobre Júnior

4. Descrição dos Requisitos da Contratação

OBJETO				
CÓDIGO SES	COD. SES	DESCRIPTIVO COMPLETO	GRUPO	UNIDADE DE FORNECIMENTO
1	37738	CIMETIDINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 150MG/ML AMPOLA 2 ML (EXCLUSIVO ONCOLOGIA)	09.A.02.B - MEDICAMENTOS PARA DE ÚLCERA PÉPTICA E DOENÇA DO REFLUXO GASTRO ESOFÁGICO	AMP - AMPOLA
2	90610	HEPARINA SODICA SOLUÇÃO INJETAVEL 5000 UI /ML FRASCO AMPOLA 5 ML	09.B.01.A - AGENTES ANTITROMBÓTICOS	FA - FRASCO-AMPOLA
3	37454	BUPIVACAÍNA (CLORIDRATO) ISOBÁRICA SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML AMPOLA 4 ML	09.N.01.B - ANESTÉSICOS LOCAIS	AMP - AMPOLA
4	90024	LIDOCAINA (CLORIDRATO) SOLUCAO INJETAVEL 2 % FRASCO-AMPOLA 20 ML	09.N.01.B - ANESTÉSICOS LOCAIS	FA - FRASCO-AMPOLA
5	90457	ROPIVACAÍNA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO INJETAVEL 10 MG/ML AMPOLA OU FRASCO AMPOLA 20 ML	09.N.01.B - ANESTÉSICOS LOCAIS	AMP - AMPOLA
6	90158	SALBUTAMOL (SULFATO) SOLUCAO INJETAVEL 0,5 MG/ML AMPOLA 1 ML	09.R.03.D - OUTROS MEDICAMENTOS SISTÊMICOS PARA DOENÇA OBSTRUTIVA DAS VIAS AÉREAS	AMP - AMPOLA
7	90349	TOBRAMICINA POMADA OFTALMICA 0,3 % BISNAGA 3,5 G	09.S.01.A - ANTIINFECCIOSOS	BS - BISNAGA

Havendo divergência entre a especificação constante no ETP e a especificação contida no Sistema Comprasnet (código BR), prevalecerá a especificação do ETP. As unidades de fornecimento a serem fornecidas são as especificadas no detalhamento.

De acordo com o Comunicado CMED nº 06, de 27 de maio de 2021 - Câmara de Regulação de Medicamentos - CMED, os medicamentos identificados neste ETP **não são passíveis de aplicação do CAP** (Coeficiente de Adequação de Preços), nos moldes do que estabelece a Resolução CMED nº 03, de 02 de março de 2011 e atualizações.

De acordo com o Comunicado CMED nº 06, de 27 de maio de 2021 - Câmara de Regulação de Medicamentos - CMED, o medicamento identificado neste ETP **é passível de aplicação do CAP** (Coeficiente de Adequação de Preços), nos moldes do que estabelece a Resolução CMED nº 03, de 02 de março de 2011 e atualizações.

Informamos ainda que o item deste ETP **consta** no Anexo Único do Convênio ICMS nº 87, de 28 de junho de 2002 – Conselho Nacional de Política Fazendária – CONFAZ e atualizações, e **consta** no Decreto Nº 3.803, de 24 de abril de 2001, aplicando-se, portanto, a isenção fiscal.

Informamos ainda que o item deste ETP **consta** no Anexo Único do Convênio ICMS nº 87, de 28 de junho de 2002 – Conselho Nacional de Política Fazendária – CONFAZ e atualizações, mas a **isenção fiscal não se aplica** a esse medicamento, pois o mesmo não está contemplado no Decreto Nº 3.803, de 24 de abril de 2001.

Informamos ainda que os demais itens deste ETP **não consta** no Anexo Único do Convênio ICMS nº 87, de 28 de junho de 2002 – Conselho Nacional de Política Fazendária – CONFAZ e atualizações e nos demais Convênios ICMS, não aplicando-se, portanto, a isenção fiscal.

As informações acima encontram-se resumidas na tabela abaixo. O teto estabelecido pela CMED (Câmara de Regulação de Mercado de Medicamentos) a ser aplicado poderá ser:

- PF 17% para medicamentos sem aplicação do CAP e sem isenção de ICMS;
- PF 0% para medicamentos sem aplicação do CAP e com isenção de ICMS;
- PMVG 17% para medicamentos com aplicação do CAP e sem isenção de ICMS;
- PMVG 0% para medicamentos com aplicação do CAP e com isenção de ICMS.

FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR

CÓDIGO SES	DESCRIÇÃO COMPLETA	CAP	ISENTO DE ICMS	TETO CMED
37738	CIMETIDINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 150MG/ML AMPOLA 2 ML (EXCLUSIVO ONCOLOGIA)	NÃO	NÃO	PF17%
90610	HEPARINA SODICA SOLUÇÃO INJETAVEL 5000 UI /ML FRASCO AMPOLA 5 ML	NÃO	NÃO	PF17%
37454	BUPIVACAÍNA (CLORIDRATO) ISOBÁRICA SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML AMPOLA 4 ML	NÃO	NÃO	PF17%
90024	LIDOCAINA (CLORIDRATO) SOLUCAO INJETAVEL 2 % FRASCO-AMPOLA 20 ML	NÃO	NÃO	PF17%
90457	ROPIVACAÍNA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO INJETAVEL 10 MG/ML AMPOLA OU FRASCO AMPOLA 20 ML	NÃO	NÃO	PF17%
90158	SALBUTAMOL (SULFATO) SOLUCAO INJETAVEL 0,5 MG/ML AMPOLA 1 ML	NÃO	SIM	PF0%
90349	TOBRAMICINA POMADA OFTÁLMICA 0,3 % BISNAGA 3,5 G	NÃO	NÃO	PF17%

As propostas deverão ter validade não inferior a 90 (noventa) dias, contados da data de sua entrega.

Não será aceita proposta cujo valor ofertado seja superior ao teto de preços estabelecido pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED): Preço Fábrica (PF) ou Preço Máximo de Venda ao Governo (PMVG), de acordo com cada produto. Caso o valor apresentado seja superior ao teto definido para o produto na Tabela CMED vigente na data da proposta, será denunciada aos setores competentes na Anvisa e a proposta será recusada.

O PF é o teto de preço para compra de qualquer medicamento por entes da Administração Pública, quando não aplicável o Coeficiente de Adequação de Preços (CAP). O PMVG é o resultado da aplicação do CAP sobre o Preço Fábrica.'

O PMVG é o resultado da aplicação do CAP sobre PF, sendo que o CAP, regulamentado pela Resolução vigente, é um desconto mínimo obrigatório a ser aplicado quando a compra for motivada por ordem judicial ou a aquisição contemplar medicamentos relacionados na RESOLUÇÃO CTE-CMED Nº 6, DE 27 DE MAIO DE 2021.

Para as aquisições de medicamentos isentos de ICMS, conforme convênios do CONFAZ ou regulamentação de Laboratórios Oficiais, as propostas deverão contemplar a isenção do tributo.

As proponentes deverão apresentar propostas em consonância com as especificações técnicas deste documento com respectivas marcas, modelos e preços dos produtos ofertados.

A proposta da empresa deve estar em papel timbrado, datada, assinada, com especificações do objeto licitado.

A proposta deverá conter:

1. Nome da proponente, endereço, números do CNPJ e da Inscrição Estadual ou do Distrito Federal;
2. Descrição clara e detalhada do objeto (princípio ativo, forma farmacêutica, forma de apresentação), nome comercial, detentor do registro, laboratório fabricante, procedência e país de origem e número (13 dígitos) do registro do produto junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa);

Os comprimidos, drágeas e cápsulas deverão ser entregues acondicionados em "blisters ou strips", com exceção dos produtos que não possuem registro nem comercialização nessa apresentação.

O item cotado deverá estar de acordo com todos os requisitos exigidos nas Normativas Regulamentadoras (NR) e Resoluções da Diretoria Colegiada (RDC) vigentes emitidas pela Anvisa.

Drogarias e Farmácias são impedidas de fornecer medicamentos aos órgãos públicos, estando autorizados pela Anvisa apenas à Dispensação (fornecimento direto ao consumidor final), de acordo com a RDC nº 275/2019. A atividade necessária, de distribuição de medicamentos, segundo a RDC nº 430/2020, dá-se entre empresas (pessoas jurídicas) e não é concedida para farmácias e drogarias.

Poderá ser consultada a lista de Empresas e Produtos Irregulares - Medicamentos para verificação de produtos com determinação de suspensão da distribuição, comércio, uso e/ou de recolhimento do estoque existente no mercado, dentre outras não conformidades aventadas nesta lista.

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

Serão desclassificadas as propostas que não estejam em conformidade com os requisitos estabelecidos neste ETP.

A bula do produto ofertado será consultada no Bulário Eletrônico da Anvisa e será avaliada quanto à conformidade da especificação do produto ofertado com a descrição solicitada. Caso a bula do medicamento não esteja disponível para consulta no Portal da Anvisa, a empresa proponente deverá apresentar, juntamente com a proposta, a bula atualizada.

Deverá haver correspondência entre o número de registro contido na bula e o contido na proposta.

Nos casos em que a bula for substituída por rótulo ou folheto (medicamentos de notificação simplificada), estes deverão ser apresentados.

É indispensável o parecer técnico para os produtos deste ETP.

As especificações técnicas da proposta serão avaliadas por um dos membros da Comissão de Pareceristas nomeada pela **Diretoria de Assistência Farmacêutica – DIASF/SULOG/SEGEA/SES.**

DAS AMOSTRAS

Para os itens descritos neste ETP não haverá a necessidade de solicitação de amostras.

DOCUMENTAÇÃO TÉCNICA A SER EXIGIDA

Certidão de Regularidade Técnica vigente expedido pelo Conselho Regional de Farmácia do estado onde se situar a empresa vencedora, conforme Resolução CFF 721/2022.

Atestado(s) de Capacidade Técnico-Operacional, deverá ser apresentado em nome da licitante, expedido(s) por pessoa jurídica de direito público ou privado para a qual a empresa tenha desempenhado atividade pertinente e compatível em características e prazos com o objeto da licitação.

Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), nos termos da RDC 16, de 1º de abril de 2014 e suas atualizações, correspondente ao tipo de produto ofertado. No caso de medicamento ou substância sujeita a controle especial, deverá ser apresentada Autorização Especial (AE). Em todos os casos, a Autorização deverá contemplar atividade de "distribuição" ou "fabricação", pois esta possui a atividade de distribuição como inerente, de acordo com critérios definidos pela Anvisa e publicados por meio de seu Portal na rede mundial de computadores. . A AFE ou AE poderá ser apresentada por meio de cópia da publicação no Diário Oficial da União (DOU) - destacando a empresa - ou por meio de cópia de espelho de consulta disponível no sítio 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;

Caso a licença sanitária esteja vencida, a licitante deverá apresentar o protocolo de revalidação, acompanhado de documento emitido pela Vigilância Sanitária Local que ateste que o pedido de renovação foi requerido dentro do prazo legal e que a empresa está apta a continuar exercendo as suas atividades enquanto não for emitido novo documento.

Certificado de Registro do Produto, em plena validade, podendo ser cópia autenticada da publicação no Diário Oficial da União (identificando o item em questão) ou impresso por meio eletrônico do site da Anvisa atualizado, conforme Lei nº 6.360 /76. Caso o registro esteja vencido, a licitante deverá apresentar, juntamente com o Certificado de Registro, o protocolo de revalidação, requerida com antecedência máxima de doze meses e mínima de seis meses do dia do vencimento do registro (RDC nº 212/2018), acompanhado dos Formulários de Petição 1 e 2 referentes ao produto;

Caso o medicamento venha acompanhado de algum dispositivo e/ou solução diluente/ infusão não contemplado no seu registro original (exemplo: equipamentos especiais para infusão, bolsas com solução de infusão entre outros), a licitante deverá fornecer cópia da publicação no Diário Oficial da União do Registro de Produto referente a esse dispositivo ou impresso por meio eletrônico do site da Anvisa, em plena validade;

Caso o item cotado seja um medicamento de notificação simplificada deverá ser apresentada cópia da notificação atualizada, em plena validade e com status “ativa”, que é divulgada no site da Anvisa, atendendo os requisitos RDC nº 576 /2021 e suas alterações;

O parecerista, em sede de diligência, servir-se-á de consulta à Anvisa ou utilizará qualquer outro meio oficial pertinente, como o DOU.

O item cotado deverá estar de acordo com todos os requisitos exigidos nas Normativas Regulamentadoras (NR) e Resoluções da Diretoria Colegiada (RDC) vigentes emitidas pela Anvisa.

Não será aceita documentação vencida.

Toda a documentação apresentada pelos proponentes deverá ser original com cópia para autenticação de servidor designado pela SES-DF ou cópia autenticada por cartório competente, bem como admite-se documento passível de autenticação eletrônica.

Indicação de marcas ou modelos

Para a presente contratação não há necessidade de indicação de marca ou modelo.

5. Levantamento de Mercado

Para confirmar as marcas/apresentações disponíveis no mercado brasileiro foi realizada consulta à lista atualizada da Câmara de Regulação de Mercado de Medicamentos (CMED) (publicada em 03/09/2024) referenciando o status de comercialização pelo detentor do registro no ano de 2023. Ademais, verificou-se se há alguma notificação de descontinuação ativa (temporária ou definitiva) de fabricação no Painel de Descontinuação da Anvisa.

Ressalta-se que muitos podem ser os motivos da falta de um determinado medicamento no mercado. Uma das possíveis causas é a descontinuação temporária ou definitiva de fabricação. Conforme preconiza a RDC 18, de 04/04/2014, os fabricantes devem informar à Anvisa essa interrupção, com, no mínimo, seis meses de antecedência ou, ainda, doze meses, no caso de medicamentos que possam causar desabastecimento de mercado.

Consultas realizadas em 18/09/2024.

37738 CIMETIDINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 150MG/ML AMPOLA 2 ML (EXCLUSIVO ONCOLOGIA)

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
CIMETIDINA	17.159.229/0001-76	LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	1037002850030	7896112126591	CIMETIDINA	150 MG/ML SOL INJ CT 120 AMP VD TRANS X 2 ML	Sim
CIMETIDINA	17.174.657/0001-78	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	1038700250029	7898122910313	HYCIMET	150 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML	Sim

90610 HEPARINA SODICA SOLUCAO INJETAVEL 5000 UI/ML FRASCO AMPOLA 5 ML

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
------------	------	-------------	----------	-------	---------	--------------	----------------------

HEPARINA SÓDICA BOVINA	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004301240025	7891317414436	HEPTAR	5000 UI/ML SOL INJ DISPLAY 50 FA VD TRANS X 5 ML	Sim
HEPARINA SÓDICA SUÍNA	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029803710015	7896676415452	HEMOFOL	5000 UI/ML SOL INJ CX 25 FA VD INC X 5 ML	Sim
HEPARINA SÓDICA SUÍNA	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029803710023	7896676415438	HEMOFOL	5000 UI/ML SOL INJ CX 50 FA VD INC X 5 ML	Não
HEPARINA SÓDICA SUÍNA	19.570.720/0001-10	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	1134302000026	7898470684942	PARINEX	5000 UI/ML SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 5 ML	Sim
HEPARINA SÓDICA SUÍNA	58.430.828/0001-60	BLAU FARMACEUTICA S. A.	1163700690026	7896014655229	HEPAMAX-S	5000 UI/ML SOL INJ CX C/ 25 FA VD TRANS X 5 ML	Sim
HEPARINA SÓDICA SUÍNA	58.430.828/0001-60	BLAU FARMACEUTICA S. A.	1163700690050	7896014655274	HEPAMAX-S	5000 UI/ML SOL INJ CX C/25 AMP VD TRANS X 5 ML	Não

37454 BUPIVACAÍNA (CLORIDRATO) ISOBÁRICA SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML AMPOLA 4 ML

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029800530253	7896676405262	NEOCAINA	5 MG/ML SOL INJ CX 40 EST X AMP VD TRANS X 4 ML (EMB. HOSP.) (SEM CONSERVANTE)	Sim
CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA	60.665.981/0001-18	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	1049714480027	7896006221449	BUPICAN	5 MG/ ML SOL INJ CX 5 AMP VD TRANS X 4 ML	Não

90024 LIDOCAINA (CLORIDRATO) SOLUCAO INJETAVEL 2 % FRASCO-AMPOLA 20 ML

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
CLORIDRATO DE LIDOCAINA	49.324.221 /0001-04	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	1004102190036	7899498609061	CLORIDRATO DE LIDOCAINA	20 MG/ML SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML	Não
CLORIDRATO DE LIDOCAINA	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029803570027	7896676400670	XYLESTESIN	20 MG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML	Sim
CLORIDRATO DE LIDOCAINA	44.734.671 /0001-51		1029803570124	7896676400359	XYLESTESIN	20 MG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML	Sim

		CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.					
CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	17.174.657 /0001-78	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	1038700410018	7898122911808	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	20 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 FA VD TRANS X 20 ML	Sim
CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	60.665.981 /0001-18	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	1049701110056	7896006263623	LIDOJET	20 MG/ML SOL INJ CT 12 FA VD TRANS X 20 ML	Sim
CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	60.665.981 /0001-18	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	1049701110064	7896006263630	LIDOJET	20 MG/ML SOL INJ CT 10 FA VD TRANS X 20 ML	Sim
CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	19.570.720 /0001-10	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	1134301020015	7898123905219	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	20 MG/ML SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML	Sim
CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	58.430.828 /0001-60	BLAU FARMACEUTICA S.A.	1163700680012	7896014682225	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	20 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML	Não
CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	58.430.828 /0001-60	BLAU FARMACEUTICA S.A.	1163700680020	7896014682218	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	20 MG/ML SOL INJ CX 12 FA VD TRANS X 20 ML	Sim
CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	24.633.934 /0001-29	CAMBER FARMACEUTICA LTDA	1650700130012	7908101200288	NOPASURE	20 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM /SC/EPI CT FA VD TRANS X 20 ML	Não
CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	24.633.934 /0001-29	CAMBER FARMACEUTICA LTDA	1650700130020	7908101200295	NOPASURE	20 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM /SC/EPI CT 10 FA VD TRANS X 20 ML	Não
CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	24.633.934 /0001-29	CAMBER FARMACEUTICA LTDA	1650700150013	7908101200363	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	20 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM /SC/EPI CT FA VD TRANS X 20 ML	Não
CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	24.633.934 /0001-29	CAMBER FARMACEUTICA LTDA	1650700150021	7908101200370	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	20 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM /SC/EPI CT 10 FA VD TRANS X 20 ML	Não

90457 ROPIVACAÍNA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO INJETÁVEL 10 MG/ML AMPOLA OU FRASCO AMPOLA 20 ML

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029803390118	7896676415568	ROPI	10 MG/ML SOL INJ CX 5 EST X FA VD TRANS X 20 ML	Sim
CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	17.159.229/0001-76	LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	1037006330104	7896112168492	CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	10,0 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 20 ML	Sim
CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	17.174.657/0001-78		1038700720051	7898122913857	CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	10 MG/ML SOL INJ IA CX 5 FA VD TRANS X 20 ML	Sim

		HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA					
CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	02.433.631/0001- 20	ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1376401570058	7895858016913	NAROPIN	10 MG/ML SOL INJ IA CT 5 ENVOL 5 AMP PLAS X 20 ML	Sim
CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	33.258.401/0001- 03	INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1006302560038	7897406119770	CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	10 MG/ML SOL INJ CX 5 EST X AMP VD TRANS X 20 ML	Não
CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	33.258.401/0001- 03	INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1006302560089	7897406119824	CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	10 MG/ML SOL INJ CX 5 EST X FA VD TRANS X 20 ML	Não
CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	33.258.401/0001- 03	INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1006302560097	7897406119831	CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	10 MG/ML SOL INJ CX 25 EST X FA VD TRANS X 20 ML	Não
CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	33.258.401/0001- 03	INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1006302560127	7897406119862	CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	10 MG/ML SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 20 ML	Não
CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	17.159.229/0001- 76	LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	1037006450101	7896112176671	OPIVAC	10,0 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 20 ML	Não
CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA MONOIDRATADO	17.174.657/0001- 78	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	1038700720068	7898122913864	CLORIDRATO DE ROPIVACAÍNA	10 MG/ML SOL INJ IA CX 25 FA VD TRANS X 20 ML	Não

90158 SALBUTAMOL (SULFATO) SOLUCAO INJETAVEL 0,5 MG/ML AMPOLA 1 ML

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
SULFATO DE SALBUTAMOL	19.570.720/0001-10	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	1134301340028	7898123905875	SULFATO DE SALBUTAMOL	0,5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML	Sim

Trata-se de item com fabricante único.

90349 TOBRAMICINA POMADA OFTALMICA 0,3 % BISNAGA 3,5 G

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
TOBRAMICINA	56.994.502/0001-30	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A	1006811000022	7896548198162	TOBREX	3 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	Sim
TOBRAMICINA			1029804940014	7896676433425	TOBRACIN		Sim

	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.				3 MG/G POM OFT CT BG AL X 3,5 G	
--	--------------------	---	--	--	--	---------------------------------	--

6. 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.

7. Estimativa das Quantidades a serem Contratadas

Os quantitativos a serem contratados foram baseados no Consumo Médio Mensal - CMM de cada item, obtido com base nas informações geradas a partir da Ficha de Estoque - Kardex daquele medicamento extraída do SisMateriais. Este instrumento é um relatório que fornece dados de registro de todas as movimentações de estoque do produto provenientes das centrais de armazenamento e distribuídos para posterior consumo nas unidades de saúde. Assim, calcula-se o Consumo Médio Mensal –CMM a partir da soma de todas as saídas do medicamento para unidades de saúde em determinado período, dividida pelo tempo de abastecimento em meses.

Outra forma alternativa de obtenção do CMM se dá 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 nasunidades pertencentes ao IGESDF).

Em algumas situações, quando o item é padronizado para o Componente Especializado, o cálculo do consumo é realizado a partir do relatório de dispensações, o qual é extraído do sistema Bi-Horus.

De toda forma, o consumo 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 decada item, para uma perspectiva de uso de 12 (doze) meses.

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

SEQ	CÓDIGO SES /DF	DESCRIPTIVO	QUANTITATIVO
1	37738	CIMETIDINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 150MG/ML AMPOLA 2 ML (EXCLUSIVO ONCOLOGIA)	7.051
2	90610	HEPARINA SODICA SOLUÇÃO INJETAVEL 5000 UI/ML FRASCO AMPOLA 5 ML	51.782
3	37454	BUPIVACAÍNA (CLORIDRATO) ISOBÁRICA SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML AMPOLA 4 ML	1.434
4	90024	LIDOCAINA (CLORIDRATO) SOLUCAO INJETAVEL 2 % FRASCO-AMPOLA 20 ML	62.473
5	90457	ROPIVACAINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO INJETAVEL 10 MG/ML AMPOLA OU FRASCO AMPOLA 20 ML	8.558
6	90158	SALBUTAMOL (SULFATO) SOLUCAO INJETAVEL 0,5 MG/ML AMPOLA 1 ML	26.145
7	90349	TOBRAMICINA POMADA OFTALMICA 0,3 % BISNAGA 3,5 G	346

8. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 1.558.183,40

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 DOCs. SEI 160014811 na ocasião das últimas licitações realizadas para os itens a seguir. Assim, a estimativa do valor da contratação corresponde à somatória dos valores totais especificados abaixo:

SEQ	CÓDIGO SES/DF	DESCRIPTIVO	QUANTITATIVO	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
1	37738	CIMETIDINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 150MG/ML AMPOLA 2 ML (EXCLUSIVO ONCOLOGIA)	7.051	R\$ 1,5535	R\$ 10.953,73
2	90610	HEPARINA SODICA SOLUÇÃO INJETAVEL 5000 UI/ML FRASCO AMPOLA 5 ML	51.782	R\$ 14,5390	R\$ 752.858,50
3	37454	BUPIVACAÍNA (CLORIDRATO) ISOBÁRICA SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML AMPOLA 4 ML	1.434	R\$ 10,2900	R\$ 14.755,86
4	90024	LIDOCAINA (CLORIDRATO) SOLUCAO INJETAVEL 2 % FRASCO-AMPOLA 20 ML	62.473	R\$ 4,5600	R\$ 284.876,88
5	90457	ROPIVACAINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO INJETAVEL 10 MG/ML AMPOLA OU FRASCO AMPOLA 20 ML	8.558	R\$ 12,9440	R\$ 110.774,75
6	90158	SALBUTAMOL (SULFATO) SOLUCAO INJETAVEL 0,5 MG/ML AMPOLA 1 ML	26.145	R\$ 14,2066	R\$ 371.431,56
7	90349	TOBRAMICINA POMADA OFTALMICA 0,3 % BISNAGA 3,5 G	346	R\$ 36,2200	R\$ 12.532,12

9. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

Não se aplica por se tratar de aquisição por Empenho Ordinário.

10. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

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:

SEQ	COD SES	COD. BR	DESCRIPTIVO	PROCESSO LICITATÓRIO ANTERIOR (PREGÃO)	PROCESSO LICITATÓRIO ANTERIOR (SEI)	STATUS	ATA DE REGISTRO DE PREÇO VIGENTE	VIGÊNCIA	AQUISIÇÃO EMERGENCIAL EM ANDAMENTO
1	37738	340167	CIMETIDINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 150MG/ML AMPOLA 2 ML (EXCLUSIVO ONCOLOGIA)	90068/2025	00060-00358116 /2024-05	HOMOLOGADO	90068/2025-D	27/08/2026	-
2	90610	272796	HEPARINA SODICA SOLUÇÃO INJETAVEL 5000 UI/ML FRASCO AMPOLA 5 ML	90081/2025	00060-00403121 /2024-71	FRACASSO POR DOCUMENTAÇÃO	SEM ARP VIGENTE	SEM ARP VIGENTE	-
3	37454	269572	BUPIVACAÍNA (CLORIDRATO) ISOBÁRICA SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML AMPOLA 4 ML	90058/2025	00060-00298964 /2024-40	HOMOLOGADO	90058/2025-D	30/06/2026	-
4	90024	269843	LIDOCAINA (CLORIDRATO) SOLUCAO INJETAVEL 2 % FRASCO-AMPOLA 20 ML	90058/2025	00060-00298964 /2024-40	HOMOLOGADO	90058/2025-C	30/06/2026	-
5	90457	269468	ROPIVACAINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO INJETAVEL 10 MG/ML AMPOLA OU FRASCO AMPOLA 20 ML	90058/2025	00060-00298964 /2024-40	HOMOLOGADO	90058/2025-B	30/06/2026	-
6	90158	268523	SALBUTAMOL (SULFATO) SOLUCAO INJETAVEL 0,5 MG /ML AMPOLA 1 ML	90050/2025	00060-00261835 /2024-04	HOMOLOGADO	90050/2025-D	08/08/2026	-
7	90349	271582	TOBRAMICINA POMADA OFTALMICA 0,3 % BISNAGA 3,5 G	90067/2025	00060-00415065 /2024-18	HOMOLOGADO	90067/2025-B	05/09/2026	-

11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

Os itens que são objetos deste Estudo Técnico Preliminar estão inseridos no Plano de Contratação Anual da Saúde de 2026, conforme código ID indicado na tabela abaixo:

SULOG/DIPRO - DIRETORIA DE PROGRAMAÇÃO DE MEDICAMENTOS E INSUMOS PARA SAÚDE SULOG/DIPRO										
MATERIAL	Item	Status	Periodicidade de Compra	Modalidade de Compra	Qtd Prevista	Vlr Unitário Estimado	Vlr Total Estimado	Prioridade	Sugestão de Data	
-Material Farmacológico	(ID 20346) - Medicamentos ROPIVACAÍNA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO INJETÁVEL 10 MG/ML AMPOLA OU FRASCO AMPOLA 20 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	8.558	R\$12,94	R\$110.740,52	Alta	15/02/2026	
-Material Farmacológico	(ID 20573) - Medicamentos BUPIVACAÍNA (CLORIDRATO) ISOBÁRICA SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML AMPOLA 4 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	1.434	R\$10,29	R\$14.755,86	Alta	31/01/2026	
-Material Farmacológico	(ID 20882) - Medicamentos LIDOCAINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO INJETÁVEL 2% FRASCO-AMPOLA 20 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	82.473	R\$4,98	R\$284.876,88	Alta	15/02/2026	
-Material Farmacológico	(ID 21098) - Medicamentos CIMETIDINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 150MG/ML AMPOLA 2 ML (EXCLUSIVO ONCOLOGIA)	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	7.051	R\$1,55	R\$10.929,05	Alta	31/01/2026	
-Material Farmacológico	(ID 22993) - Medicamentos TOBRAMICINA: POMADA OFTÁLMICA 0,3% BISNAGA 3,5 G	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	348	R\$36,22	R\$12.532,12	Alta	31/01/2026	
-Material Farmacológico	(ID 23934) - Medicamentos HEPARINA SODICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL 5000 UI/ML FRASCO AMPOLA 5 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	51.782	R\$14,70	R\$761.195,40	Alta	18/04/2026	
-Material Farmacológico	(ID 28131) - Medicamentos SALBUTAMOL (SULFATO) SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,5 MG/ML AMPOLA 1 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	28.145	R\$14,21	R\$371.920,45	Alta	31/01/2026	

SULOG/DIPRO - DIRETORIA DE PROGRAMAÇÃO DE MEDICAMENTOS E INSUMOS PARA SAÚDE SULOG/DIPRO										
MATERIAL	Item	Status	Periodicidade de Compra	Modalidade de Compra	Qtde Prevista	Vlr Unitário Estimado	Vlr Total Estimado	Prioridade	Sugestão de Data	
-Material Farmacológico	(ID 20346) - Medicamentos ROPIVACAÍNA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO INJETÁVEL 10 MG/ML AMPOLA OU FRASCO AMPOLA 20 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	8.558	R\$12,94	R\$110.740,52	Alta	15/02 /2026	
-Material Farmacológico	(ID 20573) - Medicamentos BUPIVACAÍNA (CLORIDRATO) ISOBÁRICA SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML AMPOLA 4 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	1.434	R\$10,29	R\$14.755,86	Alta	31/01 /2026	

-Material Farmacológico	(ID 20662) - Medicamentos LIDOCAINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO INJETÁVEL 2% FRASCO-AMPOLA 20 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	62.473	R\$4,56	R\$284.876,88	Alta	15/02 /2026
-Material Farmacológico	(ID 21098) - Medicamentos CIMETIDINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 150MG/ML AMPOLA 2 ML (EXCLUSIVO ONCOLOGIA)	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	7.051	R\$1,55	R\$10.929,05	Alta	31/01 /2026
-Material Farmacológico	(ID 23903) - Medicamentos TOBRAMICINA. POMADA OFTÁLMICA 0,3% BISNAGA 3,5 G	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	346	R\$36,22	R\$12.532,12	Alta	31/01 /2026
-Material Farmacológico	(ID 23934) - Medicamentos HEPARINA SÓDICA. SOLUÇÃO INJETÁVEL 5000 UI/ML FRASCO AMPOLA 5 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	51.782	R\$14,70	R\$761.195,40	Alta	18/04 /2026
-Material Farmacológico	(ID 28131) - Medicamentos SALBUTAMOL (SULFATO) SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,5 MG/ML AMPOLA 1 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	26.145	R\$14,21	R\$371.520,45	Alta	31/01 /2026

Ressaltamos que o relatório do PCA está inserido como um documento em anexo ao presente ETP

No que concerne aos programas de trabalho a serem utilizados nas posteriores execuções, as quais serão definidas de acordo com a demanda justificável à época e em momento oportuno, informamos, na tabela abaixo, as possíveis fontes de recurso e programas de trabalho utilizados nas aquisições, a depender do nível de atenção a que a compra se destina, levando-se em consideração a padronização de cada medicamento ou insumo:

NÍVEL DE ATENÇÃO	FONTE DE RECURSO	PROGRAMA DE TRABALHO
Atendimento Hospitalar	100	10.303.6202.4216.0001
Atenção Básica	100/138	10.303.6202.4216.0002
Componente Especializado - financiado pela SES	100	10.303.6202.4216.0003
Componente Especializado - financiado por repasse do MS	138	10.303.6202.4216.0003

12. 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.

13. 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.

14. Possíveis Impactos Ambientais

O risco ambiental apresentado pelos bens objeto deste processo 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.

15. Declaração de Viabilidade

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

15.1. Justificativa da Viabilidade

Considerando que os medicamentos 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 medicamentos;

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.

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](#).

JULIANO CESAR LIMA DE FARIA

Gerente Substituto de Programação de Medicamentos



Assinou eletronicamente em 24/12/2025 às 09:57:35.

ANDERSON FREIRE NOBRE JUNIOR

Gerente de Programação de Medicamentos

TATIANE ARAUJO COSTA

Diretora de Programação e Medicamentos e Insumos para a Saúde



Assinou eletronicamente em 24/12/2025 às 11:41:51.

SARA CRISTINA LINS RAMOS

Diretora de Assistência Farmacêutica

GIOVANA GAROFALO

Diretora de Assistência Farmacêutica Substituta

THYAGO HITALO CAVALCANTE ALENCAR ARRAIS

Farmacêutico-bioquímico farmácia



Assinou eletronicamente em 23/12/2025 às 16:19:27.