

## SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE - DF

**Estudo Técnico Preliminar 505/2025****1. Informações Básicas**

Número do processo: 00060-00508516/2025-41

**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 justificativa exposta abaixo:

- **6172 - LEVODOPA + BENSERAZIDA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO OU CÁPSULA OU DRÁGEA LIBERAÇÃO PROLONGADA 100 MG +25 MG:** O medicamento é indicado para o tratamento da Doença de Parkinson em pacientes que apresentam todos os tipos de flutuação (por exemplo, discinesias de pico de dose e deterioração de final de dose, como acinesia noturna).
- **38741 - TIORIDAZINA (CLORIDRATO) DRAGEA OU COMPRIMIDO REVESTIDO 50 MG:** O medicamento é indicado para pacientes adultos com esquizofrenia crônica ou exacerbações agudas não responsivas ao tratamento com outros fármacos antipsicóticos.
- **202404 - FLUOXETINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO ORAL 20MG/ML FRASCO 20ML:** O medicamento é indicado para o tratamento da depressão, associada ou não a ansiedade, da bulimia nervosa; Transtorno obsessivo-compulsivo (TOC); Transtorno disfórico pré-menstrual (TDPM), incluindo tensão pré-menstrual (TPM), irritabilidade e disforia.
- **31664 - IPRATROPIO (BROMETO) AEROSSOL ORAL 20 MCG/DOSE FRASCO 10 ML:** O medicamento é indicado como broncodilatador para o tratamento de manutenção do broncoespasmo associado à doença pulmonar obstrutiva crônica (DPOC), que inclui bronquite crônica, enfisema pulmonar e asma.
- **20832 - DEXAMETASONA SUSPENSÃO OFTÁLMICA 0,1 % FRASCO 5 ML:** O medicamento é indicado em condições inflamatórias da conjuntiva palpebral e bulbar, córnea e segmento anterior do globo, tais como conjuntivite alérgica, acne rosácea, ceratite puntata superficial, ceratite por herpes zoster, irites, ciclites, conjuntivites infecciosas, traumas corneanos causados por queimaduras químicas, térmicas ou por radiação; ou penetração de corpos estranhos e para suprimir a reação ao enxerto após ceratoplastia.
- **90874 - BENZILPENICILINA BENZATINA PO PARA SUSPENSÃO INJETÁVEL 600.000 UI FRASCO AMPOLA:** O medicamento é indicado no tratamento de infecções causadas por microrganismos sensíveis à penicilina G, que sejam suscetíveis aos níveis séricos baixos, porém muito prolongados, característicos desta forma de dosificação. É indicado para Infecções estreptocócicas (grupo A, sem bacteremia); Infecções leves e moderadas do trato respiratório superior e da pele; infecções venéreas: sífilis, buba, bejel (sífilis endêmica) e pinta; Profilaxia da glomerulonefrite aguda e doença reumática; Profilaxia de recorrências da febre reumática e/ou coreia de Sydenham.

### 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	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO COMPLETA	UNIDADE DE FORNECIMENTO
6172	398689	LEVODOPA + BENSERAZIDA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO OU CÁPSULA OU DRÁGEA LIBERAÇÃO PROLONGADA 100 MG +25 MG	UN - UNIDADE
38741	272366	TIORIDAZINA (CLORIDRATO) DRÁGEA OU COMPRIMIDO REVESTIDO 50 MG	UN - UNIDADE
202404	277513	FLUOXETINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO ORAL 20MG/ML FRASCO 20ML	FR - FRASCO
31664	268332	IPRATROPIO (BROMETO) AEROSOL ORAL 20 MCG/DOSE FRASCO 10 ML	FR - FRASCO
20832	267187	DEXAMETASONA SUSPENSÃO OFTÁLMICA 0,1 % FRASCO 5 ML	FR - FRASCO
90874	270613	BENZILPENICILINA BENZATINA PO PARA SUSPENSÃO INJETÁVEL 600.000 UI FRASCO AMPOLA	FA - FRASCO-AMPOLA

#### DO OBJETO

**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.**

O Coeficiente de Adequação de Preços – CAP (Resolução CMED nº 4, de 18 de dezembro de 2006) é um desconto mínimo obrigatório, atualizado anualmente, a ser aplicado sempre que forem realizadas vendas de medicamentos, constantes do rol divulgado pela CMED (Resolução CTE-CMED nº 6, de 27 de maio de 2021) e nas compras de todos os medicamentos por força de decisão judicial, destinadas aos entes da administração pública direta e indireta da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios. O CAP será aplicado sobre o Preço Fábrica (PF). A aplicação do CAP sobre o PF resultará no Preço Máximo de Venda ao Governo (PMVG).

- 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.

Alguns medicamentos são isentos do Imposto sobre Circulação de Mercadorias e Prestação de Serviços (ICMS), desde que atendidos os critérios e condições estabelecidos na legislação específica. Em regra, a isenção decorre da inclusão do item em Convênios celebrados no âmbito do Conselho Nacional de Política Fazendária (CONFAZ) e posteriormente homologados pela Câmara Legislativa do Distrito Federal (CLDF).

- Informamos que os itens LEVODOPA + BENSERAZIDA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO OU CÁPSULA OU DRÁGEA LIBERAÇÃO PROLONGADA 100 MG +25 MG e IPRATROPIO (BROMETO) AEROSOL ORAL 20 MCG/DOSE FRASCO 10 ML deste ETP **constam** no Anexo Único do Convênio ICMS nº 87, de 28 de junho de 2002 – Conselho Nacional de Política Fazendária – CONFAZ e atualizações, e **constam** no Decreto Nº 3.803, de 24 de abril de 2001, aplicando-se, portanto, a isenção fiscal.
- Os demais itens deste ETP **não constam** 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.

Cabe destacar que o teto de preços da Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED) corresponde ao preço máximo que pode ser praticado na comercialização de medicamentos no território nacional, conforme regulamentação da Lei nº 10.742/2003, e normas complementares expedidas pela própria CMED. Considerando as informações aplicáveis a cada item, referente à aplicação de CAP e isenção de ICMS, descritas acima, 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
6172	LEVODOPA + BENSERAZIDA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO OU CÁPSULA OU DRÁGEA LIBERAÇÃO PROLONGADA 100 MG +25 MG	NÃO	SIM	PF0%
38741	TIORIDAZINA (CLORIDRATO) DRÁGEA OU COMPRIMIDO REVESTIDO 50 MG	NÃO	NÃO	PF17%
202404	FLUOXETINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO ORAL 20MG/ML FRASCO 20ML	NÃO	NÃO	PF17%
31664	IPRATROPIO (BROMETO) AEROSOL ORAL 20 MCG/DOSE FRASCO 10 ML	NÃO	SIM	PF0%
20832	DEXAMETASONA SUSPENSÃO OFTÁLMICA 0,1 % FRASCO 5 ML	NÃO	NÃO	PF17%
90874	BENZILPENICILINA BENZATINA PO PARA SUSPENSÃO INJETÁVEL 600.000 UI FRASCO AMPOLA	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: equipos 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 07/11/2025), referenciando o status de comercialização pelo detentor do registro no ano de 2024.

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.

6172 - LEVODOPA + BENSERAZIDA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO OU CÁPSULA OU DRÁGEA LIBERAÇÃO PROLONGADA 100 MG +25 MG

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
CLORIDRATO DE BENSERAZIDA; LEVODOPA	33.009.945 /0001-23	PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.	1010000640071	7896226500362	PROLOPA	(100 + 25) MG CAP DURA LIB PROL CT FR VD AMB X 30	Sim

Trata-se de item com fabricante único. Fracassou por preço em 3 últimos pregões.

38741 - TIORIDAZINA (CLORIDRATO) DRAGEA OU COMPRIMIDO REVESTIDO 50 MG

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
CLORIDRATO DE TIORIDAZINA	60.665.981 /0001-18	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	1049712300031	7896006246381	UNITIDAZIN	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	Sim
CLORIDRATO DE TIORIDAZINA	17.875.154 /0001-20	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	1091701380038	7896862993252	MELLERIL	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	Não

202404 - FLUOXETINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO ORAL 20MG/ML FRASCO 20ML

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
CLORIDRATO DE FLUOXETINA	00.923.140 /0001-31	EMS SIGMA PHARMA LTDA	1356905980174	7894916201353	DAFORIN	20 MG/ML SOL CT FR GOT PLAS TRANSL X 20 ML	Sim
CLORIDRATO DE FLUOXETINA	10.588.595 /0010-92	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	1832602060049	7896422512961	CLORIDRATO DE FLUOXETINA	20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS TRANSL GOT X 20 ML	Não

Dois fracassos nos últimos pregões, sendo o último deserto. Porém, existem compras públicas do produto.

31664 - IPRATROPIO (BROMETO) AEROSSOL ORAL 20 MCG/DOSE FRASCO 10 ML

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
BROMETO DE IPRATRÓPIO	60.831.658 /0001-77	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA.	1036700040141	7896026302432	ATROVENT	20 MCG/DOSE AER DOSIF CT FR AÇO INOX X 10 ML + BOCAL	Sim

Trata-se de item com fabricante único. Item fracassou por inexistência de propostas nos dois últimos pregões.

20832 - DEXAMETASONA SUSPENSÃO OFTALMICA 0,1 % FRASCO 5 ML

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
DEXAMETASONA	56.994.502 /0001-30	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A	1006810970028	7896548111727	MAXIDEX	1,0 MG/ML SUS OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 5 ML	Sim

Trata-se de item com fabricante único. Item fracassou por inexistência de propostas nos dois últimos pregões.

Em contato com a Novartis, foi enviada a lista de fornecedores abaixo:

Prezado Sr. Thyago,

Bem-vindo à Novartis Biociências, uma empresa de cuidados com a saúde. Agradecemos seu contato com o Serviço de Informações ao Cliente.

Em atenção ao seu e-mail, gostaríamos de informar que o medicamento MAXIDEX SUSPENSÃO FRASCO C/ 5ML não está enfrentando problemas de disponibilidade no laboratório Novartis, e sua comercialização segue normalmente. No entanto, é importante destacar que os prazos logísticos de transporte e distribuição podem afetar a localização e a compra do produto.

Infelizmente, não temos como garantir ou indicar um local específico onde o medicamento esteja disponível, pois não temos acesso aos estoques das redes de farmácias e distribuidoras.

Ressaltamos que houve aquisições recentes do produto por parte de distribuidoras parceiras da Novartis, o que pode facilitar a sua obtenção em breve.

Segue informações de contato:

Ciamed: (51) 3751-9300 / (51) 997465762/ [centrodecompras@centralrs.unimed.com.br](mailto:centrodecompras@centralrs.unimed.com.br)  
[anajulia@ciamedrs.com.br](mailto:anajulia@ciamedrs.com.br)/ [ciamed@ciamedrs.com.br](mailto:ciamed@ciamedrs.com.br);

Global hospitalar: (31) 3515-2000 / (31) 99939-1644 (Whatsapp)/  
[sac@globalhospitalar.com.br](mailto:sac@globalhospitalar.com.br);

Hospinova: (21) 25663310 / [atendimento1@hospinova.com.br](mailto:atendimento1@hospinova.com.br);

Oncovit: 0800 601 0124/ [tele vendas2@oncovit.com.br](mailto:tele vendas2@oncovit.com.br);

Oncoprod: 0800 778 1888 / 0800 017 0144 / 0800 777 7704/ [sac@oncoprod.com.br](mailto:sac@oncoprod.com.br);

Grupo SC - Santa Cruz Distribuidora: 0800 000 3035 (Recebe apenas ligações de telefone fixo) / (41) 2103-9302 (Whatsapp);

Desejamos sucesso na aquisição!

**90874 - BENZILPENICILINA BENZATINA PO PARA SUSPENSÃO INJETÁVEL 600.000 UI FRASCO AMPOLA**

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	EAN 1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
			1103900940081	7895005805094		600000 UI PO INJ CX 50 FA VD TRANS	Não



BENZILPENICILINA BENZATINA	43.640.754 /0001-19	FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP			FURP- BENZILPENICILINA BENZATINA		
PENICILINA G BENZATINA	17.159.229 /0001-76	LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	1037001000051	7896112125013	BEPEBEN	600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP)	Sim

Somente a TEUTO participa de licitações regulares.

## 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

De maneira geral, 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 nas unidades pertencentes ao IGESDF).

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 de cada 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, 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:

CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO COMPLETA	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO
6172	398689	LEVODOPA + BENSERAZIDA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO OU CÁPSULA OU DRÁGEA LIBERAÇÃO PROLONGADA 100 MG +25 MG	423.287
38741	272366	TIORIDAZINA (CLORIDRATO) DRÁGEA OU COMPRIMIDO REVESTIDO 50 MG	184.781
202404	277513	FLUOXETINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO ORAL 20MG/ML FRASCO 20ML	84
31664	268332	IPRATROPIO (BROMETO) AEROSOL ORAL 20 MCG/DOSE FRASCO 10 ML	515
20832	267187	DEXAMETASONA SUSPENSÃO OFTÁLMICA 0,1 % FRASCO 5 ML	2.540
90874	270613	BENZILPENICILINA BENZATINA PO PARA SUSPENSÃO INJETÁVEL 600.000 UI FRASCO AMPOLA	9.308

## 8. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 1.022.235,00

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 DOC. SEI 175502929, 175339753, 177379880 e 176575867 na ocasião da última licitação realizada para os itens a seguir. Assim, a estimativa do valor da contratação corresponde à somatória dos valores totais especificados abaixo:

CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO COMPLETA	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO	VALOR UNITÁRIO ESTIMADO	VALOR ANUAL ESTIMADO
6172	398689	LEVODOPA + BENSERAZIDA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO OU CÁPSULA OU DRÁGEA LIBERAÇÃO PROLONGADA 100 MG +25 MG	423.287	R\$ 1,7900	R\$ 757.683,7300
38741	272366	TIORIDAZINA (CLORIDRATO) DRÁGEA OU COMPRIMIDO REVESTIDO 50 MG	184.781	R\$ 0,8900	R\$ 164.455,0900
202404	277513	FLUOXETINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO ORAL 20MG/ML FRASCO 20ML	84	R\$ 20,9927	R\$ 1.763,3868
31664	268332	IPRATROPIO (BROMETO) AEROSOL ORAL 20 MCG/DOSE FRASCO 10 ML	515	R\$ 25,2100	R\$ 12.983,1500
20832	267187	DEXAMETASONA SUSPENSÃO OFTÁLMICA 0,1 % FRASCO 5 ML	2.540	R\$ 8,3900	R\$ 21.310,6000

90874	270613	BENZILPENICILINA BENZATINA PO PARA SUSPENSAO INJETAVEL 600.000 UI FRASCO AMPOLA	9.308	R\$ 6,8800	R\$ 64.039,0400
-------	--------	---------------------------------------------------------------------------------------	-------	------------	-----------------

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:

CÓDIGO SES	DESCRIÇÃO COMPLETA	PROCESSO LICITATÓRIO ANTERIOR	ATA DE REGISTRO DE PREÇO VIGENTE	AQUISIÇÃO EMERGENCIAL EM ANDAMENTO
6172	LEVODOPA + BENSERAZIDA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO OU CÁPSULA OU DRÁGEA LIBERAÇÃO PROLONGADA 100 MG +25 MG	00060-00198504/2025-01	Sem ARP vigente	00060-00204550/2025-49
38741	TIORIDAZINA (CLORIDRATO) DRÁGEA OU COMPRIMIDO REVESTIDO 50 MG	00060-00210892/2025-06	Sem ARP vigente	-
202404	FLUOXETINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO ORAL 20MG/ML FRASCO 20ML	00060-00198504/2025-01	Sem ARP vigente	-
31664	IPRATROPIO (BROMETO) AEROSSOL ORAL 20 MCG/DOSE FRASCO 10 ML	00060-00198504/2025-01	Sem ARP vigente	-
20832	DEXAMETASONA SUSPENSÃO OFTÁLMICA 0,1 % FRASCO 5 ML	00060-00221545/2025-09	Sem ARP vigente	-
90874	BENZILPENICILINA BENZATINA PO PARA SUSPENSAO INJETAVEL 600.000 UI FRASCO AMPOLA	00060-00266702/2025-05	Sem ARP vigente	-

11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

Os itens que são objetos deste Estudo Técnico Preliminar foram inseridos no Plano de Contratação Anual da Saúde de 2025, conforme código ID indicado na tabela abaixo:

Material Farmacológico									
IDPCA	COD. SES	COD. BR	Item:	MEDIDA	Periodo:	Modalidade:	Qtde prevista:	Valor unit. estimado:	Valor total estimado:

20676	6172	398689	(ID 20676) LEVODOPA + BENSERAZIDA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO OU CÁPSULA OU DRÁGEA LIBERAÇÃO PROLONGADA 100 MG +25 MG	Medida: Unidade	Anual	PE	323.179	R\$ 1,58	R\$ 510.622,82
20140	38741	272366	(ID 20140) TIORIDAZINA (CLORIDRATO) DRÁGEA OU COMPRIMIDO REVESTIDO 50 MG	Medida: Unidade	Anual	PE	67.705	R\$ 1,04	R\$ 70.413,20
30550	202404	277513	(ID 30550) FLUOXETINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO ORAL 20MG/ML FRASCO 20ML	Medida: Frasco	Anual	PE	24	R\$ 24,55	R\$ 589,20
21077	31664	268332	(ID 21077) IPRATROPIO (BROMETO) AEROSSOL ORAL 20 MCG/DOSE FRASCO 10 ML	Medida: Frasco	Anual	PE	952	R\$ 25,52	R\$ 24.295,04
23894	20832	267187	(ID 23894) DEXAMETASONA SUSPENSÃO OFTÁLMICA 0,1 % FRASCO 5 ML	Medida: Frasco	Anual	PE	897	R\$ 8,75	R\$ 7.848,75
20142	90874	270613	(ID 20142) BENZILPENICILINA BENZATINA PÓ PARA SUSPENSÃO INJETÁVEL 600.000 UI FRASCO-AMPOLA	Medida: Frasco ampola	Anual	PE	4.753	R\$ 7,45	R\$ 35.409,85

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

Material Farmacológico									
IDPCA	COD. SES	COD. BR	Item:	MEDIDA	Periodo:	Modalidade:	Qtde prevista:	Valor unit. estimado:	Valor total estimado:
20676	6172	398689	(ID 20676) LEVODOPA + BENSERAZIDA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO OU CÁPSULA OU DRÁGEA	Medida: Unidade	Anual	PE	423.287	R\$ 1,84	R\$ 780.244,93

			LIBERAÇÃO PROLONGADA 100 MG +25 MG						
20140	38741	272366	(ID 20140) TIORIDAZINA (CLORIDRATO) DRÁGEA OU COMPRIMIDO REVESTIDO 50 MG	Medida: Unidade	Anual	PE	184.781	R\$ 1,04	R\$ 192.172,24
30550	202404	277513	(ID 30550) FLUOXETINA (CLORIDRATO) SOLUÇÃO ORAL 20MG/ML FRASCO 20ML	Medida: Frasco	Anual	PE	84	R\$ 17,38	R\$ 1.633,72
21077	31664	268332	(ID 21077) IPRATROPIO (BROMETO) AEROSSOL ORAL 20 MCG/DOSE FRASCO 10 ML	Medida: Frasco	Anual	PE	515	R\$ 24,30	R\$ 12.511,93
23894	20832	267187	(ID 23894) DEXAMETASONA SUSPENSÃO OFTÁLMICA 0,1 % FRASCO 5 ML	Medida: Frasco	Anual	PE	2.540	R\$ 8,15	R\$ 20.701,00
20142	90874	270613	(ID 20142) BENZILPENICILINA BENZATINA PÓ PARA SUSPENSÃO INJETÁVEL 600.000 UI FRASCO-AMPOLA	Medida: Frasco ampola	Anual	PE	9.308	R\$ 7,10	R\$ 66.086,80

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 a produção de Resíduos de Serviços 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 SERVIÇOS 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](#).

**NAYARA FELIPE GUIMARAES**

Farmacêutica Bioquímica - Farmácia

**ANDERSON FREIRE NOBRE JUNIOR**

Gerente de Programação de Medicamentos



*Assinou eletronicamente em 26/01/2026 às 13:31:41.*

**TATIANE ARAUJO COSTA**

Diretora de Programação de Medicamentos e Insumos para a Saúde



*Assinou eletronicamente em 16/01/2026 às 15:03:08.*

**SARA CRISTINA LINS RAMOS**

Diretora de Assistência Farmacêutica



*Assinou eletronicamente em 13/01/2026 às 19:07:37.*

**THYAGO HITALO CAVALCANTE ALENCAR ARRAIS**

Farmacêutico-bioquímico farmácia



*Assinou eletronicamente em 13/01/2026 às 16:19:24.*

**GIOVANA GAROFALO**

Diretora de Assistencia Farmacêutica substituta