

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE - DF

Estudo Técnico Preliminar 560/2025

1. Informações Básicas

Número do processo: 00060-00577662/2025-16

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:

- 35337 SAPROPTERINA COMPRIMIDO 100MG
O medicamento é indicado para o tratamento de fenilcetonúria, sendo dispensado pelas farmácias do Componente Especializado de Assistência Farmacêutica, conforme Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) do Ministério da Saúde.
- 90121 CLORPROMAZINA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO 100 MG
O medicamento é indicado para seguintes tratamentos de neuropsiquiatria: quadros psiquiátricos agudos, ou então no controle de psicoses de longa evolução; Clínica geral: manifestação de ansiedade e agitação, soluços incoercíveis, náuseas e vômitos e neurotoxicoses infantis; também pode ser associado aos barbitúricos no tratamento do tétano; Obstetrícia: em analgesia obstétrica e no tratamento da eclampsia; nos casos em que haja necessidade de uma ação neuroléptica, vagolítica, simpatolítica, sedativa ou antiemética.
- 612 CODEINA (FOSFATO) COMPRIMIDO 30MG
O medicamento é indicado para dor crônica, sendo dispensado pelas farmácias do Componente Especializado de Assistência Farmacêutica, conforme Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) do Ministério da Saúde. Para o uso hospitalar, o medicamento pode ser indicado para o alívio da dor moderada.
- 5312 GABAPENTINA CAPSULA 300MG
O medicamento é indicado para o tratamento de epilepsia e dor crônica, sendo dispensado pelas farmácias do Componente Especializado de Assistência Farmacêutica, conforme Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) do Ministério da Saúde.
Em âmbito hospitalar, o medicamento está indicado para o tratamento de epilepsia em crises parciais com ou sem generalização secundária, em adultos e em crianças a partir de 12 anos de idade. Também é indicado para o tratamento da dor neuropática em adultos a partir de 18 anos de idade.
- 1764 LAMOTRIGINA COMPRIMIDO 100MG
O medicamento é indicado para o tratamento de epilepsia e de transtorno afetivo bipolar tipo 1, sendo dispensado pelas farmácias do Componente Especializado de Assistência Farmacêutica, conforme Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) do Ministério da Saúde.

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					
ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIPTIVO COMPLETO	GRUPO	UNIDADE DE FORNECIMENTO
1	35337	396086	SAPROPTERINA COMPRIMIDO 100 MG	09.A.16.A - OUTROS MEDICAMENTOS DO APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO	CP - COMPRIMIDO
2	90121	267638	CLORPROMAZINA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO 100 MG	09.N.05.A - ANTIPSICÓTICOS	CP - COMPRIMIDO
3	612	272782	CODEINA (FOSFATO) COMPRIMIDO 30MG	09.N.02.A - OPIÁCEOS	CP - COMPRIMIDO
4	5312	268107	GABAPENTINA CAPSULA 300MG	09.N.03.A - ANTIEPILÉPTICOS	CS - CAPSULA
5	1764	272809	LAMOTRIGINA COMPRIMIDO 100MG	09.N.03.A - ANTIEPILÉPTICOS	CP - COMPRIMIDO

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 SAPROPTERINA COMPRIMIDO 100 MG, CODEINA (FOSFATO) COMPRIMIDO 30MG, GABAPENTINA CAPSULA 300MG e LAMOTRIGINA COMPRIMIDO 100MG **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.

Informamos ainda que os itens CODEINA (FOSFATO) COMPRIMIDO 30MG, GABAPENTINA CAPSULA 300MG e LAMOTRIGINA COMPRIMIDO 100MG **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.

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.

CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIPTIVO COMPLETO	CAP	ISENTO DE ICMS	TETO CMED
35337	396086	SAPROPTERINA COMPRIMIDO 100 MG	Sim	Não	PMVG 17%
90121	267638	CLORPROMAZINA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO 100 MG	Não	Não	PF 17%
612	272782	CODEINA (FOSFATO) COMPRIMIDO 30MG	Sim	Sim	PMVG 0%
5312	268107	GABAPENTINA CAPSULA 300MG	Sim	Sim	PMVG 0%
1764	272809	LAMOTRIGINA COMPRIMIDO 100MG	Sim	Sim	PMVG 0%

FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR

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:

- Nome da proponente, endereço, números do CNPJ e da Inscrição Estadual ou do Distrito Federal;
- 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 08/01/2026), referenciando o status de comercialização pelo detentor do registro no ano de 2024. 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 12/01/2026.

35337 - SAPROPTERINA COMPRIMIDO 100MG

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
DICLORIDRATO DE SAPROPTERINA	08.002.360 /0001-34	BIOMARIN BRASIL FARMACÊUTICA LTDA	1733300040012	KUVAN	100 MG COM SOL CT FR PLAS OPC X 30	Sim	Não

O item possui um único detentor de registro.

90121 - CLORPROMAZINA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO 100 MG

--	--	--	--	--	--	--	--

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA	33.258.401 /0001-03	INSTITUTO BIOQUIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1006303080080	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20	Não	Não
CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029802260172	LONGACTIL	100 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10	Não	Não
CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029802260245	LONGACTIL	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200	Sim	Não
CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA	60.665.981 /0001-18	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S /A	1049701550048	CLORPROMAZ	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100	Sim	Não
CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA	53.359.824 /0001-19	BLANVER FARMOQUIMICA E FARMACEUTICA S.A.	1152400200028	AMPLICITIL	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20	Não	Não

612 - CODEINA (FOSFATO) COMPRIMIDO 30MG

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
FOSFATO DE CODEÍNA	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029801990029	CODEIN	30 MG COM CT BL AL PLAS PVC /PVDC TRANS X 30	Sim	Não
FOSFATO DE CODEÍNA	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029801990088	CODEIN	30 MG COM CT BL AL PLAS PVC /PVDC TRANS X 12	Sim	Não
FOSFATO DE CODEÍNA	43.312.503 /0001-05	SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A	1037202850026	COD	30 MG COM CT BL AL PLAS PVC /PVDC TRANS X 30	Sim	Não
FOSFATO DE CODEÍNA	43.312.503 /0001-05	SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A	1037202850069	COD	30 MG COM CT BL AL PLAS PVC /PVDC TRANS X 12	Sim	Não

5312 - GABAPENTINA CAPSULA 300MG

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
GABAPENTINA	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004315300033	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	Não	Não
GABAPENTINA	61.286.647 /0001-16	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1004705940029	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Temporária (data da petição: 07/05/2025)
GABAPENTINA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023507580030	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30	Sim	Não
GABAPENTINA	60.659.463 /0029-92	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S. A	1057306260017	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30	Sim	Não
GABAPENTINA	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058310060017	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 10	Não	Não
GABAPENTINA	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058310060025	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 20	Não	Não
GABAPENTINA	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058310060033	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30	Não	Não
GABAPENTINA	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058310060041	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 40	Não	Não
GABAPENTINA	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058310060051	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60	Não	Não
GABAPENTINA	49.475.833 /0001-06	BIOLAB SANUS FARMACEUTICA LTDA	1097402820019	EMPAK	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 10	Não	Não
GABAPENTINA	49.475.833 /0001-06	BIOLAB SANUS FARMACEUTICA LTDA	1097402820035	EMPAK	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Não
GABAPENTINA	49.475.833 /0001-06	BIOLAB SANUS FARMACEUTICA LTDA	1097402910034	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Não

GABAPENTINA	43.640.754 /0001-19	FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP	1103902010057	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60	Não	Não
GABAPENTINA	36.674.526 /0001-02	UPJOHN BRASIL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.	1153500070019	NEURONTIN	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 10	Não	Não
GABAPENTINA	36.674.526 /0001-02	UPJOHN BRASIL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA.	1153500070035	NEURONTIN	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	Não	Não
GABAPENTINA	73.663.650 /0001-90	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	1235201410177	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 200	Não	Não
GABAPENTINA	73.663.650 /0001-90	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	1235201410185	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 500	Não	Não
GABAPENTINA	73.856.593 /0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	1256802380021	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Não
GABAPENTINA	73.856.593 /0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	1256802380038	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60	Sim	Não
GABAPENTINA	73.856.593 /0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	1256802380054	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 300	Sim	Não
GABAPENTINA	73.856.593 /0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	1256802960018	GAPEM	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 15	Sim	Não
GABAPENTINA	73.856.593 /0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	1256802960026	GAPEM	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Não
GABAPENTINA	73.856.593 /0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	1256802960034	GAPEM	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60	Não	Não
GABAPENTINA	00.923.140 /0001-31	EMS SIGMA PHARMA LTDA	1356907440010	GABANEURIN	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 10	Não	Não
GABAPENTINA	00.923.140 /0001-31	EMS SIGMA PHARMA LTDA	1356907440029	GABANEURIN	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 20	Não	Não
GABAPENTINA	00.923.140 /0001-31	EMS SIGMA PHARMA LTDA	1356907440037	GABANEURIN	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30	Sim	Não
GABAPENTINA	00.923.140 /0001-31	EMS SIGMA PHARMA LTDA	1356907440045	GABANEURIN	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 40	Não	Não
GABAPENTINA	00.923.140 /0001-31	EMS SIGMA PHARMA LTDA	1356907440053	GABANEURIN	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 60	Não	Não
GABAPENTINA	02.501.297 /0001-02	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	1410706150021	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30	Sim	Temporária (data da petição: 14/10/25)
GABAPENTINA	02.814.497 /0001-07	CIMED INDUSTRIA S.A	1438102480026	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30	Sim	Temporária (data da petição: 06/03/24)
GABAPENTINA	04.301.884 /0001-75	AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA	1516700420022	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30	Sim	Não
GABAPENTINA	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677302780035	GABAPENTINA	300 MG CAP DURA CT BL AL PLAS OPC X 30	Não	Não

1764 - LAMOTRIGINA COMPRIMIDO 100MG

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
LAMOTRIGINA	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004311390089	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	33.258.401 /0001-03	INSTITUTO BIOQUIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1006302580020	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Não	Não
LAMOTRIGINA	33.247.743 /0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	1010700060033	LAMICTAL	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	33.247.743 /0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	1010700060106	LAMICTAL	100 MG COM DISP BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	33.247.743 /0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	1010700060203	LAMICTAL	100 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30	Não	Não
LAMOTRIGINA	33.247.743 /0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	1010700060238	LAMICTAL	100 MG COM DISP BL AL PLAS OPC X 30	Não	Não
LAMOTRIGINA	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029802950012	NEURAL	100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200	Sim	Não

LAMOTRIGINA	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029802950020	NEURAL	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	17.159.229 /0001-76	LABORATORIO TEUTO BRASILEIRO S/A	1037005470026	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PVC TRANS X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	33.150.764 /0001-12	BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA	1049201440081	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	33.078.528 /0001-32	TORRENT DO BRASIL LTDA	1052500390035	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL AL X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	33.078.528 /0001-32	TORRENT DO BRASIL LTDA	1052500720116	LAMOTRIGINA	100 MG COM SUS CT BL AL/AL X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	33.078.528 /0001-32	TORRENT DO BRASIL LTDA	1052500730091	LAMITOR CD	100 MG COM SUS CT BL AL/AL X 7	Sim	Não
LAMOTRIGINA	33.078.528 /0001-32	TORRENT DO BRASIL LTDA	1052500730111	LAMITOR CD	100 MG COM SUS CT BL AL/AL X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	33.078.528 /0001-32	TORRENT DO BRASIL LTDA	1052500730121	LAMITOR CD	100 MG COM SUS CT BL AL/AL X 60	Sim	Não
LAMOTRIGINA	17.875.154 /0001-20	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	1091701470037	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Não	Não
LAMOTRIGINA	49.475.833 /0001-06	BIOLAB SANUS FARMACEUTICA LTDA	1097402710035	FORLUT	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	49.475.833 /0001-06	BIOLAB SANUS FARMACEUTICA LTDA	1097403300051	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	73.663.650 /0001-90	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	1235201990051	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	73.856.593 /0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	1256802750137	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC OPC X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	48.344.725 /0007-19	ALTHAIA S.A. INDUSTRIA FARMACEUTICA	1351700660071	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 15	Não	Não
LAMOTRIGINA	48.344.725 /0007-19	ALTHAIA S.A. INDUSTRIA FARMACEUTICA	1351700660088	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	48.344.725 /0007-19	ALTHAIA S.A. INDUSTRIA FARMACEUTICA	1351700660096	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60	Não	Não
LAMOTRIGINA	03.485.572 /0001-04	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S /A	1542302740034	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Não	Não
LAMOTRIGINA	03.485.572 /0001-04	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S /A	1542302740115	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL AL X 30	Não	Não
LAMOTRIGINA	05.399.786 /0001-85	UNICHEM FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1564900090034	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	Não
LAMOTRIGINA	05.254.971 /0001-81	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA	1565100800035	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30	Não	Não
LAMOTRIGINA	10.588.595 /0010-92	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	1832600030037	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30	Não	Não
LAMOTRIGINA	10.588.595 /0010-92	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	1832600030118	LAMOTRIGINA	100 MG COM CT BL AL AL X 30	Sim	Não

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:

SEQ	CÓDIGO SES/DF	DESCRIÇÃO	QUANTITATIVO
1	35337	Sapropterina comprimido 100mg	32.310
2	90121	CLORPROMAZINA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO 100 MG	1.202.488
3	612	CODEINA (FOSFATO) COMPRIMIDO 30MG	484.632
4	5312	GABAPENTINA CAPSULA 300MG	2.280.783
5	1764	LAMOTRIGINA COMPRIMIDO 100MG	1.123.824

8. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 5.387.614,28

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 166035656 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:

SEQ	CÓDIGO SES/DF	DESCRIÇÃO	QUANTITATIVO	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
1	35337	Sapropterina comprimido 100mg	32.310	R\$ 113,3810	R\$ 3.663.340,11
2	90121	CLORPROMAZINA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO 100 MG	1.202.488	R\$ 0,2850	R\$ 342.709,08

3	612	CODEINA (FOSFATO) COMPRIMIDO 30MG	484.632	R\$ 1,0000	R\$ 484.632,00
4	5312	GABAPENTINA CAPSULA 300MG	2.280.783	R\$ 0,2750	R\$ 627.215,33
5	1764	LAMOTRIGINA COMPRIMIDO 100MG	1.123.824	R\$ 0,2400	R\$ 269.717,76

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	35337	396086	Sapropterina comprimido 100mg	90068/2025	00060-00358116 /2024-05	HOMOLOGADO	90068/2025-F	27/06/2026	-
2	90121	267638	CLORPROMAZINA (CLORIDRATO) COMPRIMIDO 100 MG	90028/2025	00060-00461169 /2024-02	HOMOLOGADO	90028/2025-J	01/07/2026	-
3	612	272782	CODEINA (FOSFATO) COMPRIMIDO 30MG	90079/2025	00060-00249697 /2024-87	HOMOLOGADO	90079/2025-A	30/06/2026	-
4	5312	268107	GABAPENTINA CAPSULA 300MG	90072/2025	00060-00232282 /2024-74	HOMOLOGADO	9072/2025-G	12/08/2026	-
5	1764	272809	LAMOTRIGINA COMPRIMIDO 100MG	90072/2025	00060-00232282 /2024-74	HOMOLOGADO	90072/2025-D	12/08/2026	-

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	Qtde Prevista	Vlr Unitário Estimado	Vlr Total Estimado	Prioridade	Sugestão de Data
-Material Farmacológico	(ID 16535) - Medicamentos GABAPENTINA capsula 300MG	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	1.678.383	R\$0,28	R\$469.047,24	Alta	31/01/2026
-Material Farmacológico	(ID 16553) - Medicamentos CLORPROMAZINA (CLORIDRATO) comprimido 100 MG	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	1.119.305	R\$0,25	R\$279.826,25	Alta	27/04/2026
-Material Farmacológico	(ID 16560) - Medicamentos CODEINA (FOSFATO) comprimido 30MG	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	484.632	R\$1,00	R\$484.632,00	Alta	31/01/2026
-Material Farmacológico	(ID 20579) - Medicamentos LAMOTRIGINA COMPRIMIDO 100MG	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	955.740	R\$0,24	R\$229.377,60	Alta	31/01/2026
-Material Farmacológico	(ID 21223) - Medicamentos SAPROPTERINA COMPRIMIDO 100MG	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	32.310	R\$113,38	R\$3.663.307,80	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	(ID 16535) - Medicamentos GABAPENTINA			Pregão					31/01

Farmacológico	capsula 300MG	Aprovado	ANUAL	Eletrônico	1.678.383	R\$0,28	R\$469.947,24	Alta	/2026
-Material Farmacológico	(ID 16553) - Medicamentos CLORPROMAZINA (CLORIDRATO) comprimido 100 MG	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	1.119.305	R\$0,25	R\$279.826,25	Alta	27/04 /2026
-Material Farmacológico	(ID 16560) - Medicamentos CODEINA (FOSFATO) comprimido 30MG	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	484.632	R\$1,00	R\$484.632,00	Alta	31/01 /2026
-Material Farmacológico	(ID 20679) - Medicamentos LAMOTRIGINA COMPRIMIDO 100MG	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	955.740	R\$0,24	R\$229.377,60	Alta	31/01 /2026
-Material Farmacológico	(ID 21223) - Medicamentos SAPROPTERINA COMPRIMIDO 100MG	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	32.310	R\$113,38	R\$3.663.307,80	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 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](#).

JULIANO CESAR LIMA DE FARIA

Gerente Substituto de Programação de Medicamentos



Assinou eletronicamente em 13/01/2026 às 08:34:33.

ANDERSON FREIRE NOBRE JUNIOR

Gerente de Programação de Medicamentos



Assinou eletronicamente em 13/01/2026 às 09:39:06.

TATIANE ARAUJO COSTA

Diretora de Programação e Medicamentos e Insumos para a Saúde



Assinou eletronicamente em 13/01/2026 às 10:02:20.

SARA CRISTINA LINS RAMOS

Diretora de Assistência Farmacêutica



Assinou eletronicamente em 12/01/2026 às 18:08:47.

GIOVANA GAROFALO

Diretora de Assistência Farmacêutica substituta

FERNANDA LIMA SUBRINHO

Farmacêutica-bioquímica farmácia



Assinou eletronicamente em 12/01/2026 às 10:54:53.

PAULO CESAR CASCAO

Farmacêutico-bioquímico farmácia