

## SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE - DF

**Estudo Técnico Preliminar 43/2026****1. Informações Básicas**

Número do processo: 00060-00052387/2026-11

**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 recentemente padronizados pela Comissão Central de Farmácia e Terapêutica (CCFT) desta SES/DF, classificados como bens de abastecimento regular. Os itens foram padronizados para as indicações mencionadas abaixo:

- 39916 - SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,68 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO): O medicamento foi incorporado para segunda linha de tratamento para controle de peso em pacientes obesos ou com sobrepeso a partir dos 12 anos de idade, a ser disponibilizado conforme critérios de uso estabelecidos em protocolo, atualmente, em fase de elaboração no âmbito da Comissão Permanente de Protocolos de Atenção à Saúde (CPPAS).
- 39917 - SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO): O medicamento foi incorporado para segunda linha de tratamento para controle de peso em pacientes obesos ou com sobrepeso a partir dos 12 anos de idade, a ser disponibilizado conforme critérios de uso estabelecidos em protocolo, atualmente, em fase de elaboração no âmbito da Comissão Permanente de Protocolos de Atenção à Saúde (CPPAS).
- 39918 - SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO): O medicamento foi incorporado para segunda linha de tratamento para controle de peso em pacientes obesos ou com sobrepeso a partir dos 12 anos de idade, a ser disponibilizado conforme critérios de uso estabelecidos em protocolo, atualmente, em fase de elaboração no âmbito da Comissão Permanente de Protocolos de Atenção à Saúde (CPPAS).
- 39919 - SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 2,27 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO): O medicamento foi incorporado para segunda linha de tratamento para controle de peso em pacientes obesos ou com sobrepeso a partir dos 12 anos de idade, a ser disponibilizado conforme critérios de uso estabelecidos em protocolo, atualmente, em fase de elaboração no âmbito da Comissão Permanente de Protocolos de Atenção à Saúde (CPPAS).
- 39920 - SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 3,2 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO): O medicamento foi incorporado para segunda linha de tratamento para controle de peso em pacientes obesos ou com sobrepeso a partir dos 12 anos de idade, a ser disponibilizado conforme critérios de uso estabelecidos em protocolo, atualmente, em fase de elaboração no âmbito da Comissão Permanente de Protocolos de Atenção à Saúde (CPPAS).
- 39936 - FLUOCINOLONA ACETONIDA + SULFATO DE POLIMIXINA B + SULFATO DE NEOMICINA + CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA (0,250 MG/ML + 10.000 UI/ML + 3,5 MG/ML + 20 MG/ML) SOLUÇÃO OTOLÓGICA FRASCO 5ML: O medicamento é indicado no tratamento da otite externa e outras condições inflamatórias que respondem à corticoterapia na presença ou suspeita de infecção bacteriana.
- 39745 - DIVALPROATO DE SÓDIO COMPRIMIDO REVESTIDO 250MG - BLISTER OU FRASCO DE PLÁSTICO: Tratamento de mania, transtorno afetivo bipolar e epilepsia, em nível de atenção primária, de uso exclusivo para as unidades prisionais.
- 39944 - PICOSSULFATO DE SÓDIO SOLUÇÃO ORAL 7,5 MG/ML FRASCO 30 ML: O medicamento é indicado para o tratamento da constipação e de condições em que se faz necessária a facilitação da evacuação intestinal em pacientes acamados, em cuidados paliativos e/ou oncológicos que utilizam sondas enterais ou gastrostomias.
- 39942 - RACECADOTRILA CÁPSULA 100 MG: O medicamento é indicado para tratamento de diarreia aguda de origem não infecciosa.

### 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	IDPCA	DESCRIÇÃO COMPLETA	UNIDADE DE FORNECIMENTO
39916	611245	43768	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,68 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	UN - UNIDADE
39917	462141	44283	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	UN - UNIDADE
39918	462141	43770	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	UN - UNIDADE
39919	611246	43769	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 2,27 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	UN - UNIDADE
39920	611249	43767	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 3,2 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	UN - UNIDADE
39936	380865	44265	FLUOCINOLONA ACETONIDA + SULFATO DE POLIMIXINA B + SULFATO DE NEOMICINA + CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA (0,250 MG/ML + 10.000 UI /ML + 3,5 MG/ML + 20 MG/ML) SOLUÇÃO OTOLÓGICA FRASCO 5ML	UN - UNIDADE
39745	272588	41571	DIVALPROATO DE SÓDIO COMPRIMIDO REVESTIDO 250MG - BLISTER OU FRASCO DE PLÁSTICO	UN - UNIDADE
39944	269596	44386	PICOSSULFATO DE SÓDIO SOLUÇÃO ORAL 7,5 MG /ML FRASCO 30 ML	UN - UNIDADE
39942	275937	44325	RACECADOTRILA CÁPSULA 100 MG	UN - UNIDADE

**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 a Resolução CMED nº 06, de 27 de maio de 2021 - Câmara de Regulação de Medicamentos - CMED, os itens deste 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).

Nenhum dos itens deste processo consta no Anexo Único do Convênio ICMS nº 87, de 28 de junho de 2002, do Conselho Nacional de Política Fazendária (CONFAZ), nem em suas atualizações, tampouco em quaisquer outros Convênios do CONFAZ homologados no DF. Dessa forma, a **isenção de ICMS não se aplica a nenhum desses medicamentos**.

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	DESCRIÇÃO COMPLETA	CAP	ISENÇÃO DE ICMS	TETO CMED A SER APLICADO
39916	SEAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,68 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	não	não	PF 17%
39917	SEAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	não	não	PF 17%
39918	SEAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	não	não	PF 17%
39919	SEAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 2,27 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	não	não	PF 17%
39920	SEAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 3,2 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	não	não	PF 17%
39936	FLUOCINOLONA ACETONIDA + SULFATO DE POLIMIXINA B + SULFATO DE NEOMICINA + CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA (0,250 MG /ML + 10.000 UI/ML + 3,5 MG/ML + 20 MG/ML) SOLUÇÃO OTOLÓGICA FRASCO 5ML	não	não	PF 17%
39745	DIVALPROATO DE SÓDIO COMPRIMIDO REVESTIDO 250MG - BLISTER OU FRASCO DE PLÁSTICO	não	não	PF 17%
39944	PICOSSULFATO DE SÓDIO SOLUÇÃO ORAL 7,5 MG/ML FRASCO 30 ML	não	não	PF 17%
39942	RACECADOTRILA CÁPSULA 100 MG	não	não	PF 17%

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:**

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 09/03/2026), 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 de Medicamentos 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 23/03/2026.

- 39916 - SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,68 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO):

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
SEMAGLUTIDA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600390022	WEGOVY	0,68 MG/ML SOL INJ SC CT 1 CAR VD TRANS X 1,5 ML + 1 SIST APLIC PLAS + 4 AGULHAS NOVOFINE PLUS	Não	Não
SEMAGLUTIDA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600420010	POVIZTRA	0,68 MG/ML SOL INJ SC CT 1 CAR VD TRANS X 1,5 ML + 1 SIST APLIC PLAS + 4 AGULHAS NOVOFINE PLUS	Não	Não

- 39917 - SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO):

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
SEMAGLUTIDA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600390049	WEGOVY	1,34 MG/ML SOL INJ SC CT 1 CAR VD TRANS X 1,5 ML + 1 SIST APLIC PLAS + 4 AGULHAS NOVOFINE PLUS	Não	Não
SEMAGLUTIDA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600420029	POVIZTRA	1,34 MG/ML SOL INJ SC CT 1 CAR VD TRANS X 1,5 ML + 1 SIST APLIC PLAS + 4 AGULHAS NOVOFINE PLUS	Não	Não

Em atendimento ao descritivo, foram selecionados somente os produtos com indicação em Bula para controle de peso.

- 39918 - SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO):

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
SEMAGLUTIDA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600390065	WEGOVY	1,34 MG/ML SOL INJ SC CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS + 4 AGULHAS NOVOFINE PLUS	Não	Não
SEMAGLUTIDA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600420037	POVIZTRA	1,34 MG/ML SOL INJ SC CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS + 4 AGULHAS NOVOFINE PLUS	Não	Não

Em atendimento ao descritivo, foram selecionados somente os produtos com indicação em Bula para controle de peso.

- 39919 - SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 2,27 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO):

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
------------	------	-------------	----------	---------	--------------	-------------------------	-------------------------

SEMAGLUTIDA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600390081	WEGOVY	2,27 MG/ML SOL INJ SC CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS + 4 AGULHAS NOVOFINE PLUS	Não	Tarja Vermelha
SEMAGLUTIDA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600420045	POVIZTRA	2,27 MG/ML SOL INJ SC CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS + 4 AGULHAS NOVOFINE PLUS	Não	Tarja Vermelha

- 39920 - SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 3,2 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO):

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
SEMAGLUTIDA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600390103	WEGOVY	3,2 MG/ML SOL INJ SC CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS + 4 AGULHAS NOVOFINE PLUS	Não	Não
SEMAGLUTIDA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600420053	POVIZTRA	3,2 MG/ML SOL INJ SC CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS + 4 AGULHAS NOVOFINE PLUS	Não	Não

- 39936 - FLUOCINOLONA ACETONIDA + SULFATO DE POLIMIXINA B + SULFATO DE NEOMICINA + CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA (0,250 MG/ML + 10.000 UI/ML + 3,5 MG/ML + 20 MG/ML) SOLUÇÃO OTOLÓGICA FRASCO 5ML:

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
FLUOCINOLONA ACETONIDA; CLORIDRATO DE LIDOCAINA;SULFATO DE NEOMICINA;SULFATO DE POLIMIXINA B	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512570013	OTOMIXYN	0,250 MG/ ML + 10.000 UI/ ML + 3,500 MG/ ML + 20 MG/ ML SOL OTO CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	Sim	
FLUOCINOLONA ACETONIDA; CLORIDRATO DE LIDOCAINA;SULFATO DE POLIMIXINA B;NEOMICINA	03.485.572 /0001-04	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S /A	1542301650015	OTOSYLASE	0,250MG/ML + 10.000 UI/ML + 3,5 MG/ML + 20 MG/ML SOL OTO CT FR GOT PLAS OPC X 5 ML	Não	

Conforme Bula, os medicamentos OTOMIXYN e OTOSYLASE correspondem a: fluocinolona acetonida 0,250mg/mL + sulfato de polimixina B 10.000 UI/mL + sulfato de neomicina 3,50 mg/mL + cloridrato de lidocaína monoidratada 20,00mg/mL, atendendo, portanto, ao descritivo SES/DF.

- 39745 - DIVALPROATO DE SÓDIO COMPRIMIDO REVESTIDO 250MG - BLISTER OU FRASCO DE PLÁSTICO:

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
DIVALPROATO DE SÓDIO	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512910019	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 10	Não	Não
DIVALPROATO DE SÓDIO	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512910027	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 20	Não	Não
DIVALPROATO DE SÓDIO	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512910035	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 30	Não	Não
DIVALPROATO DE SÓDIO	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512910043	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 60	Não	Não
DIVALPROATO DE SÓDIO	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058309550014	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 10	Não	Não
DIVALPROATO DE SÓDIO	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058309550022	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 20	Não	Não
DIVALPROATO DE SÓDIO	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058309550030	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 30	Não	Não

DIVALPROATO DE SÓDIO	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058309550049	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 60	Não	Não
DIVALPROATO DE SÓDIO	05.254.971 /0001-81	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA	1565100280015	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 20	Sim	Não
DIVALPROATO DE SÓDIO	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677306240019	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 10	Não	Não
DIVALPROATO DE SÓDIO	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677306240027	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 20	Não	Não
DIVALPROATO DE SÓDIO	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677306240035	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 30	Não	Não
DIVALPROATO DE SÓDIO	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677306240043	DIVALPROATO DE SÓDIO	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC OPC X 60	Não	Não

Foram excluídas as apresentações com embalagem frasco em vidro, considerando que o descritivo solicita "blister ou frasco de plástico". Conforme padronização do medicamento pela CCFT, nos termos do Despacho SES/SEAS/CCFT (181869103):

" (...) A padronização foi realizada para atender à demanda do sistema prisional, em razão da impossibilidade de dispensação de frascos de vidro nessas unidades e da indisponibilidade de apresentações do medicamento “90005 - valproato de sódio comprimido ou cápsula (equivalente a 250 mg de ácido valpróico)” em embalagens que não sejam de vidro."

- 39944 - PICOSSULFATO DE SÓDIO SOLUÇÃO ORAL 7,5 MG/ML FRASCO 30 ML:

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
PICOSSULFATO DE SÓDIO	92.695.691 /0001-03	KLEY HERTZ FARMACEUTICA S.A	1068900700097	RAPILAX	7,5 MG/ML SOL ORAL CT FR GOT PLAS OPACO X 30 ML	Sim	Não
PICOSSULFATO DE SÓDIO MONOIDRATADO	38.391.432 /0001-43	OPELLA HEALTHCARE BRAZIL LTDA	1862000140021	DULCOLAX GOTAS	7,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS PEAD OPC X 30 ML	Sim	Não
PICOSSULFATO DE SÓDIO MONOIDRATADO	38.391.432 /0001-43	OPELLA HEALTHCARE BRAZIL LTDA	1862000160020	GUTTALAX	7,5 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS PEAD OPC X 30 ML	Sim	Não

- 39942 - RACECADOTRILA CÁPSULA 100 MG:

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
RACECADOTRILA	60.659.463 /0029-92	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A	1057304760012	AVIDE	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 6	Não	Não
RACECADOTRILA	60.659.463 /0029-92	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A	1057304760039	AVIDE	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 9	Sim	Não
RACECADOTRILA	60.659.463 /0029-92	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A	1057306120037	RACECADOTRILA	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS PVDC X 9	Não	Sim - Temporária
RACECADOTRILA	04.748.181 /0009-47	LABORATÓRIOS BAGÓ DO BRASIL S/A	1562600020026	TIORFAN	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 9	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:

CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO COMPLETA	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO
39916	611245	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,68 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	168

39917	462141	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	168
39918	462141	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	900
39919	611246	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 2,27 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	84
39920	611249	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 3,2 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	492
39936	380865	FLUOCINOLONA ACETONIDA + SULFATO DE POLIMIXINA B + SULFATO DE NEOMICINA + CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA (0,250 MG /ML + 10.000 UI/ML + 3,5 MG/ML + 20 MG/ML) SOLUÇÃO OTOLÓGICA FRASCO 5ML	3.000
39745	272588	DIVALPROATO DE SÓDIO COMPRIMIDO REVESTIDO 250MG - BLISTER OU FRASCO DE PLÁSTICO	60.528
39944	269596	PICOSSULFATO DE SÓDIO SOLUÇÃO ORAL 7,5 MG/ML FRASCO 30 ML	1.200
39942	275937	RACECADOTRILA CÁPSULA 100 MG	30.744

## 8. Estimativa do Valor da Contratação

**Valor (R\$):** 1.928.673,36

O valor estimado, no presente documento, foi obtido a partir do valor no estimado na padronização dos referidos medicamentos, conforme processo SEI. 00060-00309147/2025-13, 00060-00262638/2025-85, 00060-00453610/2024-74, 00060-00315078/2024-98 e 00060-00016371/2024-75. 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
39916	611245	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,68 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	168	R\$ 670,03	R\$ 112.565,04
39917	462141	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	168	R\$ 773,00	R\$ 129.864,00
39918	462141	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	900	R\$ 761,41	R\$ 685.269,00
39919	611246	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 2,27 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	84	R\$ 1.172,13	R\$ 98.458,92

39920	611249	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 3,2 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	492	R\$ 1.365,06	R\$ 671.609,52
39936	380865	FLUOCINOLONA ACETONIDA + SULFATO DE POLIMIXINA B + SULFATO DE NEOMICINA + CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA (0,250 MG /ML + 10.000 UI/ML + 3,5 MG/ML + 20 MG /ML) SOLUÇÃO OTOLÓGICA FRASCO 5ML	3.000	R\$ 5,95	R\$ 17.850,00
39745	272588	DIVALPROATO DE SÓDIO COMPRIMIDO REVESTIDO 250MG - BLISTER OU FRASCO DE PLÁSTICO	60.528	R\$ 0,98	R\$ 59.317,44
39944	269596	PICOSSULFATO DE SÓDIO SOLUÇÃO ORAL 7,5 MG/ML FRASCO 30 ML	1.200	R\$ 12,57	R\$ 15.084,00
39942	275937	RACECADOTRILA CÁPSULA 100 MG	30.744	R\$ 4,51	R\$ 138.655,44

### 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
39916	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,68 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	-	Não há ARP vigente, por se tratar de item recém padronizado.	-
39917	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	-	Não há ARP vigente, por se tratar de item recém padronizado.	-
39918	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	-	Não há ARP vigente, por se tratar de item recém padronizado.	-
39919	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 2,27 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	-	Não há ARP vigente, por se tratar de item recém padronizado.	-

39920	SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 3,2 MG /ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	-	Não há ARP vigente, por se tratar de item recém padronizado.	-
39936	FLUOCINOLONA ACETONIDA + SULFATO DE POLIMIXINA B + SULFATO DE NEOMICINA + CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA (0,250 MG/ML + 10.000 UI/ML + 3,5 MG/ML + 20 MG/ML) SOLUÇÃO OTOLÓGICA FRASCO 5ML	-	Não há ARP vigente, por se tratar de item recém padronizado.	-
39745	DIVALPROATO DE SÓDIO COMPRIMIDO REVESTIDO 250MG - BLISTER OU FRASCO DE PLÁSTICO	-	Não há ARP vigente, por se tratar de item recém padronizado.	-
39944	PICOSSULFATO DE SÓDIO SOLUÇÃO ORAL 7,5 MG/ML FRASCO 30 ML	-	Não há ARP vigente, por se tratar de item recém padronizado.	-
39942	RACECADOTRILA CÁPSULA 100 MG	-	Não há ARP vigente, por se tratar de item recém padronizado.	-

### 11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

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:

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

SULOG/DIPRO - DIRETORIA DE PROGRAMAÇÃO DE MEDICAMENTOS E INSUMOS PARA SAÚDE SULOG/DIPRO									
	Item	Status	Periodicidade de Compra	Modalidade de Compra	Qtde Prevista	Vlr Unitário Estimado	Vlr Total Estimado	Prioridade	Sugestão de Data
-Material Farmacológico	(ID 43768) - Medicamentos, SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,68 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE	Pendente de Aprovação	ANUAL	Pregão Eletrônico	168	R\$ 670,030	R\$ 112.565,04	Alta	01/11 /2026

	DE PESO)	pelo Gestor							
-Material Farmacológico	(ID 44283) - Medicamentos, SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 1,5 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	Pendente de Aprovação pelo Gestor	ANUAL	Pregão Eletrônico	168	R\$ 773,000	R\$ 129.864,00	Alta	01/11 /2026
-Material Farmacológico	(ID 43770) - Medicamentos, SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 1,34 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	Pendente de Aprovação pelo Gestor	ANUAL	Pregão Eletrônico	900	R\$ 761,410	R\$ 685.269,00	Alta	01/11 /2026
-Material Farmacológico	(ID 43769) - Medicamentos, SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 2,27 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	Pendente de Aprovação pelo Gestor	ANUAL	Pregão Eletrônico	84	R\$ 1.172,130	R\$ 98.458,92	Alta	01/11 /2026
-Material Farmacológico	(ID 43767) - Medicamentos, SEMAGLUTIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 3,2 MG/ML SISTEMA DE APLICAÇÃO 3 ML (INDICAÇÃO: CONTROLE DE PESO)	Pendente de Aprovação pelo Gestor	ANUAL	Pregão Eletrônico	492	R\$ 1.365,060	R\$ 671.609,52	Alta	01/11 /2026
-Material Farmacológico	(ID 44265) - Medicamentos, FLUOCINOLONA ACETONIDA + SULFATO DE POLIMIXINA B + SULFATO DE NEOMICINA + CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA (0,250 MG/ML + 10.000 UI/ML + 3,5 MG/ML + 20 MG/ML) SOLUÇÃO OTOLÓGICA FRASCO 5ML	Pendente de Aprovação pelo Gestor	ANUAL	Pregão Eletrônico	3.000	R\$ 5,950	R\$ 17.850,00	Alta	01/11 /2026
-Material Farmacológico	(ID 41571) - Medicamentos, DIVALPROATO DE SÓDIO COMPRIMIDO REVESTIDO 250MG - BLISTER OU FRASCO DE PLÁSTICO	Pendente de Aprovação pelo Gestor	ANUAL	Pregão Eletrônico	60.528	R\$ 0,980	R\$ 59.317,44	Alta	01/11 /2026
-Material Farmacológico	(ID 44386) - Medicamentos, PICOSSULFATO DE SÓDIO SOLUÇÃO ORAL 7,5 MG/ML FRASCO 30 ML	Pendente de Aprovação pelo Gestor	ANUAL	Pregão Eletrônico	1.200	R\$ 12,570	R\$ 15.084,00	Alta	01/11 /2026
-Material Farmacológico	(ID 44325) - Medicamentos, RACECADOTRILA CÁPSULA 100 MG	Pendente de Aprovação pelo Gestor	ANUAL	Pregão Eletrônico	30.744	R\$ 4,510	R\$ 138.655,44	Alta	01/11 /2026

## 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](#).

**EDUARDA CAMPOS ALCANTARA DE ARAUJO**

Farmacêutica Bioquímica - Farmácia



Assinou eletronicamente em 23/03/2026 às 17:10:29.

**ANDERSON FREIRE NOBRE JUNIOR**

Gerente de Programação de Medicamentos



*Assinou eletronicamente em 24/03/2026 às 07:04:32.*

**JULIANO CESAR LIMA DE FARIA**

Gerente Substituto de Programação de Medicamentos

**TATIANE ARAUJO COSTA**

Diretora de Programação de Medicamentos e Insumos para a Saúde



*Assinou eletronicamente em 24/03/2026 às 09:11:09.*

**SARA CRISTINA LINS RAMOS**

Diretora de Assistência Farmacêutica

**GABRIELA BARRETO BOAVENTURA**

Farmacêutica-bioquímica farmácia



*Assinou eletronicamente em 23/03/2026 às 12:23:40.*

**GIOVANA GAROFALO**

Diretora de Assistência Farmacêutica Substituta



*Assinou eletronicamente em 23/03/2026 às 16:19:12.*