

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE - DF

Estudo Técnico Preliminar 526/2025

1. Informações Básicas

Número do processo: 00060-00535591/2025-84

2. Descrição da necessidade

Trata o presente de Estudo Técnico Preliminar para aquisição de insumos não padronizado a pacientes que ajuizaram ação judicial e obtiveram provimento.

O Registro de Preços faz-se necessário visto que o Administrador Público deve cumprir com exatidão as decisões jurisdicionais, de natureza provisória ou final, e não criar embaraços à sua efetivação, sob pena de sanções civis, administrativas e penais, a exemplo do crime de desobediência, art. 330, do Código Penal.

Os bens contemplados nesta contratação referem-se a medicamentos demandados nas decisões judiciais, conforme lista de pacientes cadastrados e ativos no NUFAJ Documento SEI nº 00060-00000496/2025-64.

3. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
Diretoria de Programação de Medicamentos e Insumos para a Saúde - DIPRO/SULOG/SEGEA/SES	Tatiane Araújo Costa

4. Descrição dos Requisitos da Contratação

OBJETO			
CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO COMPLETA	UNIDADE DE FORNECIMENTO
38241	457718	EMICIZUMABE SOLUÇÃO INJETÁVEL 150 MG/ML FRASCO-AMPOLA 1 ML	FRASCO-AMPOLA
38240	291772	ESCITALOPRAM (OXALATO) COMPRIMIDO 15MG	COMPRIMIDO
32876	407214	LINAGLIPTINA COMPRIMIDO 5MG	COMPRIMIDO
25952	407327	LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 30MG	CAPSULA

29143	407327	LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 50 MG	CAPSULA
39095	607988	MAVACANTENO CÁPSULA DURA 5MG	UNIDADE
33998	436345	NINTEDANIBE (ESILATO) CAPSULA 150MG	CAPSULA
39094	480012	NIRAPARIBE MONOIDRATADO (TOSILATO) CÁPSULA DURA 100 MG	UNIDADE

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.

De acordo com a Resolução da CMED nº 3, de 2 de março de 2011, as distribuidoras, as empresas produtoras de medicamentos, os representantes, os postos de medicamentos, as unidades volantes, as farmácias e drogarias, **deverão aplicar o Coeficiente de Adequação de Preço - CAP ao preço dos medicamentos comprados por força de ação judicial**. O CAP é um desconto mínimo obrigatório a ser aplicado sempre que forem realizadas vendas de medicamentos destinadas a entes da administração pública direta e indireta da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios. A aplicação do CAP sobre o Preço Fábrica – PF resultará no Preço Máximo de Venda ao Governo – PMVG.

Informamos que, o item **EMICIZUMABE SOLUÇÃO INJETÁVEL 150 MG/ML FRASCO-AMPOLA 1 ML** deste ETP **consta** consta no Anexo Único do Convênio ICMS nº 87, de 28 de junho de 2002 – Conselho Nacional de Política Fazendária – CONFAZ e atualizações, mas a **isenção fiscal não se aplica** a esse medicamento, pois o mesmo não está contemplado no Decreto Nº 3.803, de 24 de abril de 2001.

Informamos também que, o item NINTEDANIBE (ESILATO) CAPSULA 150MG deste ETP consta no Convênio ICMS Nº 132, DE 03 DE SETEMBRO DE 2021 que alterou o Convênio Convênio ICMS nº 162/94 - Conselho Nacional de Política Fazendária – CONFAZ, aplicando-se, portanto, a isenção fiscal.

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

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

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

CÓDIGO SES	DESCRIÇÃO COMPLETA	CAP	ISENTO DE ICMS	TETO CMED
38241	EMICIZUMABE SOLUÇÃO INJETÁVEL 150 MG /ML FRASCO-AMPOLA 1 ML	SIM	NÃO	PMVG 17%

38240	ESCITALOPRAM (OXALATO) COMPRIMIDO 15MG	SIM	NÃO	PMVG 17%
32876	LINAGLIPTINA 5MG COMPRIMIDO	SIM	NÃO	PMVG 17%
25952	LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 30MG	SIM	NÃO	PMVG 17%
29143	LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 50 MG	SIM	NÃO	PMVG 17%
39095	MAVACANTENO CÁPSULA DURA 5MG	SIM	NÃO	PMVG 17%
33998	NINTEDANIBE (ESILATO) CAPSULA 150MG	SIM	SIM	PMVG 0%
39094	NIRAPARIBE MONOIDRATADO (TOSILATO) CÁPSULA DURA 100 MG	SIM	NÃO	PMVG 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);

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.

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). 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

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 08/12/2025), 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 09/12/2025

38241 - EMICIZUMABE SOLUÇÃO INJETÁVEL 150 MG/ML FRASCO-AMPOLA 1 ML

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
EMICIZUMABE	33.009.945 /0001-23	PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.	1010006670043	HEMCIBRA	150 MG SOL INJ SC CT 1 FA VD TRANS X 1 ML	Sim	NÃO

Trata-se de item com único detentor de registro.

38240 - ESCITALOPRAM (OXALATO) COMPRIMIDO 15MG

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

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.230.314 /0001-75	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	1003301560056	RECONTER	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.230.314 /0001-75	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	1003301560064	RECONTER	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.230.314 /0001-75	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	1003301560110	RECONTER	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.230.314 /0001-75	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	1003302190041	RECONTER ODT	15 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 10	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.230.314 /0001-75	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	1003302190058	RECONTER ODT	15 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.230.314 /0001-75	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	1003302190066	RECONTER ODT	15 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 60	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004310820098	ESC	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004310820111	ESC	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004311770116	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004313280035	ESC ODT	15 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004313280132	ESC ODT	15 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 10	Não	NÃO

OXALATO DE ESCITALOPRAM	61.286.647 /0001-16	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1004705740283	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	56.994.502 /0001-30	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A	1006811640137	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023510630221	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC /PVDC OPC X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	33.349.473 /0001-58	FARMOQUÍMICA S/A	1039001970195	UNITRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	33.349.473 /0001-58	FARMOQUÍMICA S/A	1039001970209	UNITRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	33.349.473 /0001-58	FARMOQUÍMICA S/A	1039001970217	UNITRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 15	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	33.349.473 /0001-58	FARMOQUÍMICA S/A	1039001970225	UNITRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	33.349.473 /0001-58	FARMOQUÍMICA S/A	1039001970233	UNITRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	33.349.473 /0001-58	FARMOQUÍMICA S/A	1039001970241	UNITRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	33.349.473 /0001-58	FARMOQUÍMICA S/A	1039001970251	UNITRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	Não	NÃO

OXALATO DE ESCITALOPRAM	33.349.473 /0001-58	FARMOQUÍMICA S/A	1039001970268	UNITRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	33.349.473 /0001-58	FARMOQUÍMICA S/A	1039002270103	UNITRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE /PVDC TRANS X 7	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	33.349.473 /0001-58	FARMOQUÍMICA S/A	1039002270154	UNITRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE /PVDC TRANS X 30	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	04.522.600 /0001-70	LUNDBECK BRASIL LTDA	1047500440291	LEXAPRO	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	04.522.600 /0001-70	LUNDBECK BRASIL LTDA	1047500440321	LEXAPRO	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	60.665.981 /0001-18	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	1049713950151	EUDOK	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC /PVDC OPC X 7	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	60.665.981 /0001-18	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	1049713950178	EUDOK	15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	60.659.463 /0029-92	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A	1057303790236	EXODUS	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	60.659.463 /0029-92	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A	1057303790287	EXODUS	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	60.659.463 /0029-92	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A	1057303790295	EXODUS	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60	Sim	NÃO

OXALATO DE ESCITALOPRAM	60.659.463 /0029-92	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A	1057306100095	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	60.659.463 /0029-92	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A	1057306100141	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	60.659.463 /0029-92	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A	1057307920193	FUSOR	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	60.659.463 /0029-92	ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A	1057307920241	FUSOR	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058307970172	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058307970180	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	92.265.552 /0009-05	MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA	1181904310106	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC /PVDC OPC X 30	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	73.663.650 /0001-90	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	1235202120164	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL AL X 28	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	73.663.650 /0001-90	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	1235202120172	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	00.923.140 /0001-31	EMS SIGMA PHARMA LTDA	1356906730171	ESCILEX	15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	Sim	NÃO
		PHARLAB INDÚSTRIA	1410706200150		15 MG COM REV CT BL AL	Não	NÃO

OXALATO DE ESCITALOPRAM	02.501.297 /0001-02	FARMACÊUTICA S.A.		OXALATO DE ESCITALOPRAM	PLAS PVC/PE /PVDC TRANS X 30		
OXALATO DE ESCITALOPRAM	02.501.297 /0001-02	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	1410706210156	SYTOC	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE /PVDC TRANS X 30	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	02.501.297 /0001-02	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	1410706210164	SYTOC	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE /PVDC TRANS X 60	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	02.814.497 /0001-07	CIMED INDUSTRIA S.A	1438102690322	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE /PVDC TRANS X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677304180175	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	Sim	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677304180183	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60	Não	NÃO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	10.588.595 /0010-92	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	1832600270161	EFICENTUS	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	SIM DEFINITIVO
OXALATO DE ESCITALOPRAM	10.588.595 /0010-92	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	1832601380163	OXALATO DE ESCITALOPRAM	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30	Sim	NÃO

32876 - LINAGLIPTINA 5MG COMPRIMIDO

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
LINAGLIPTINA	61.230.314 /0001-75	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	1003302130012	GLINK	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Não	NÃO

LINAGLIPTINA	61.230.314 /0001-75	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	1003302130020	GLINK	5 MG COM REV CT BL AL AL X 60	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	61.230.314 /0001-75	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	1003302130039	GLINK	5 MG COM REV CT BL AL AL X 90	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512460013	LINAGLIPTINA	5 MG COM REV CT BL AL AL X 10	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512460021	LINAGLIPTINA	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512460031	LINAGLIPTINA	5 MG COM REV CT BL AL AL X 60	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512590014	LINADIB	5 MG COM REV CT BL AL AL X 10	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512590022	LINADIB	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512590030	LINADIB	5 MG COM REV CT BL AL AL X 60	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	60.831.658 /0001-77	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA.	1036701670017	TRAYENTA	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 10	Sim	NÃO
LINAGLIPTINA	60.831.658 /0001-77	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA.	1036701670025	TRAYENTA	5 MG COM REV CT BL AL/AL X 30	Sim	NÃO
LINAGLIPTINA	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058309260016	GLUNAC	5 MG COM REV CT BL AL AL X 10	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058309260024	GLUNAC	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	05.161.069 /0001-10	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	1558406860024	LINAGLIPTINA	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677306050015	GLINAPE	5 MG COM REV CT BL AL AL X 10	Não	NÃO

LINAGLIPTINA	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677306050023	GLINAPE	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
LINAGLIPTINA	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677306050031	GLINAPE	5 MG COM REV CT BL AL AL X 60	Não	NÃO

25952 - LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 30MG

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	61.230.314 /0001-75	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	1003302270027	LYSDEXA	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	61.190.096 /0001-92	EUOFARMA LABORATORIOS S.A.	1004315150015	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	30 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	61.190.096 /0001-92	EUOFARMA LABORATORIOS S.A.	1004315180011	LISDEV	30 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	61.190.096 /0001-92	EUOFARMA LABORATORIOS S.A.	1004315220013	LIND	30 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023514250016	LYBERDIA	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023514420019	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	43.312.503 /0001-05	SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A	1037203160015	DEKSA	30 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058310300018	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058310500017	LIDEXOR	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	60.397.775 /0001-74	TAKEDA PHARMA LTDA.	1063903030016	JUNEVE	30 MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 28	Sim	NÃO

DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	60.397.775 /0001-74	TAKEDA PHARMA LTDA.	1063903040011	VENVANSE	30 MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 28	Sim	SIM TEMPORÁRIO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	92.265.552 /0009-05	MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA	1181904790019	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	55.980.684 /0001-27	ADIUM S.A.	1221401380018	VIMADE	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 28	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	02.501.297 /0001-02	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	1410706530029	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	02.501.297 /0001-02	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	1410706550021	LISVENX	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	02.501.297 /0001-02	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	1410706620028	DEXXAH	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	05.333.542 /0001-08	TEVA FARMACÊUTICA LTDA.	1557300700017	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 28	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	05.333.542 /0001-08	TEVA FARMACÊUTICA LTDA.	1557300710012	MONITUM	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 28	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677306850011	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	30 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO

29143 - LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 50 MG

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	61.230.314 /0001-75	LIBBS FARMACÊUTICA LTDA	1003302270035	LYSDEXA	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO

DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004315150023	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	50 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004315180021	LISDEV	50 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004315220021	LIND	50 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023514250032	LYBERDIA	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023514420027	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	43.312.503 /0001-05	SUPERA FARMA LABORATÓRIOS S.A	1037203160023	DEKSA	50 MG CAP DURA CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058310300034	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	45.992.062 /0001-65	GERMED FARMACEUTICA LTDA	1058310500025	LIDEXOR	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	60.397.775 /0001-74	TAKEDA PHARMA LTDA.	1063903030024	JUNEVE	50 MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 28	Sim	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	60.397.775 /0001-74	TAKEDA PHARMA LTDA.	1063903040021	VENVANSE	50 MG CAP DURA CT FR PLAS OPC X 28	Sim	SIM TEMPORÁRIO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	92.265.552 /0009-05	MULTILAB INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA	1181904790035	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	55.980.684 /0001-27	ADIUM S.A.	1221401380026	VIMADE	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 28	Não	NÃO

DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	02.501.297 /0001-02	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	1410706530037	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	02.501.297 /0001-02	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	1410706550038	LISVENX	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	02.501.297 /0001-02	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	1410706620036	DEXXAH	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	05.333.542 /0001-08	TEVA FARMACÊUTICA LTDA.	1557300700025	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 28	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	05.333.542 /0001-08	TEVA FARMACÊUTICA LTDA.	1557300710020	MONITUM	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 28	Não	NÃO
DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	05.044.984 /0001-26	LEGRAND PHARMA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	1677306850038	DIMESILATO DE LISDEXANFETAMINA	50 MG CAP DURA CT FR PLAS PEAD OPC X 30	Não	NÃO

39095 - MAVACANTENO CÁPSULA DURA 5MG

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
MAVACANTENO	56.998.982 /0001-07	BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÊUTICA LTDA	1018004130020	CAMZYOS	5 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC /PCTFE TRANS X 28	Não	NÃO

Trata-se de item com único detentor de registro.

33998 - NINTEDANIBE (ESILATO) CAPSULA 150MG

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
ESILATO DE NINTEDANIBE	60.831.658 /0001-77	BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA.	1036701730028	OFEV	150 MG CAP MOLE CT BL AL AL X 60	Sim	NÃO
ESILATO DE NINTEDANIBE	73.663.650 /0001-90	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	1235202880061	OKSANA	150 MG CAP MOLE CT BL AL AL X 60	Não	NÃO

ESILATO DE NINTEDANIBE	05.035.244 /0001-23	SUN FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1468201050064	ESILATO DE NINTEDANIBE	150 MG CAP MOLE CT BL AL AL X 60	Sim	NÃO
ESILATO DE NINTEDANIBE	05.035.244 /0001-23	SUN FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1468201060061	NIDHI	150 MG CAP MOLE CT BL AL AL X 60	Sim	NÃO
ESILATO DE NINTEDANIBE	64.171.697 /0001-46	ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	1553701080051	ESILATO DE NINTEDANIBE	150 MG CAP MOLE CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
ESILATO DE NINTEDANIBE	64.171.697 /0001-46	ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	1553701080068	ESILATO DE NINTEDANIBE	150 MG CAP MOLE CT BL AL AL X 60	Não	NÃO
ESILATO DE NINTEDANIBE	64.171.697 /0001-46	ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	1553701110048	NINDAXEF	150 MG CAP MOLE CT BL AL AL X 10	Não	NÃO
ESILATO DE NINTEDANIBE	64.171.697 /0001-46	ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	1553701110056	NINDAXEF	150 MG CAP MOLE CT BL AL AL X 30	Não	NÃO
ESILATO DE NINTEDANIBE	64.171.697 /0001-46	ACCORD FARMACÊUTICA LTDA	1553701110064	NINDAXEF	150 MG CAP MOLE CT BL AL AL X 60	Não	NÃO

39094 - NIRAPARIBE MONOIDRATADO (TOSILATO) CÁPSULA DURA 100 MG

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
TOSILATO DE NIRAPARIBE MONOIDRATADO	33.247.743 /0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	1010703490012	ZEJULA	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE OPC X 28	Sim	NÃO
TOSILATO DE NIRAPARIBE MONOIDRATADO	33.247.743 /0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA	1010703490020	ZEJULA	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PCTFE OPC X 56	Sim	NÃO

Trata-se de item com único detentor de registro.

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".

Vários fatores contribuem para a variabilidade do quantitativo necessário dos itens para atender às demandas judiciais, como a especificidade dos tratamentos, baixo número de pacientes, suspensão a qualquer tempo do tratamento por indicação médica, revogação das decisões, desistência do tratamento, óbitos, dentre outros. Geralmente, as determinações judiciais preveem o fornecimento dos fármacos por tempo indeterminado, condicionando a apresentações regulares de laudo médico para verificar a necessidade de continuidade da utilização do item.

O Pregão Eletrônico pelo Sistema de Registro de Preços – SRP embora possa ser menos célere que a contratação por meio de Dispensa de Licitação, é o procedimento mais vantajoso economicamente para a Administração, tendo em vista à economia em escala que se terá com o registro dos itens para 12 (doze) meses, bem como a possibilidade de pronto atendimento às demandas judiciais.

Visto que os prazos para cumprimento são determinados em dias, ou até mesmo horas, surge o desafio de dar celeridade aos processos de aquisição para cumprimento de decisões judiciais. A possibilidade de aquisição apenas dos quantitativos necessários ao atendimento das demandas judiciais de forma contínua visa garantir que não falte item durante o tempo de uso, bem como, não haja aquisições além do necessário.

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 padronizados, pois não há necessidade de indicação da dotação orçamentária, a qual somente será exigida para a formalização por meio de Nota de Empenho de despesa.

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

7. Estimativa das Quantidades a serem Contratadas

Os quantitativos a serem contratados são baseados no Consumo Médio Mensal - CMM de cada item, obtido a partir do somatório do consumo mensal de cada paciente com ação judicial vigente acrescido a doses de ataque, quando se aplicar. O resultado é, então, multiplicado por 12, pois é o período de validade de uma Ata de Registro de Preço - ARP, e acrescido de uma margem de segurança, para que haja o pronto atendimento das demais demandas judiciais que vierem a surgir. A margem de segurança de 1,6 é utilizada quando o há mais de 5 pacientes para o item em questão, quando há menos de 5 utiliza-se a margem de 3,0.

Em suma, os quantitativos são previstos da seguinte forma:

1º) Para os medicamentos que possuem 5 ou mais pacientes: Quantidade total da SRP = (CMM x 12 meses) x 1,6

2º) Para os medicamentos que possuem menos de 5 pacientes cadastrados: Quantidade total da SRP = (CMM x 12 meses) x 3,0

Desse modo, as quantidades registradas nesta contratação representam os quantitativos totais de cada item, para uma perspectiva de uso de 12 (doze) meses.

Ressalta-se que em algumas situações, como consumo semestral ou bimestral, é necessário realizar regra de 3 para obter o CMM.

CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO COMPLETA	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO
38241	457718	EMICIZUMABE SOLUÇÃO INJETÁVEL 150 MG/ML FRASCO-AMPOLA 1 ML	36
38240	291772	ESCITALOPRAM (OXALATO) COMPRIMIDO 15MG	1.080
32876	407214	LINAGLIPTINA COMPRIMIDO 5MG	1.080
25952	407327	LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 30MG	7.560
29143	407327	LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 50 MG	2.160
39095	607988	MAVACANTENO CÁPSULA DURA 5MG	3.240
33998	436345	NINTEDANIBE (ESILATO) CAPSULA 150MG	33.984
39094	480012	NIRAPARIBE MONOIDRATADO (TOSILATO) CÁPSULA DURA 100 MG	2.160

8. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 11.404.011,02

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 149491739, 181484258, 156633466, 159109419 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
38241	457718	EMICIZUMABE SOLUÇÃO INJETÁVEL 150 MG/ML FRASCO-AMPOLA 1 ML	36	R\$ 67.833,3800	R\$ 2.442.001,68

38240	291772	ESCITALOPRAM (OXALATO) COMPRIMIDO 15MG	1.080	R\$ 0,2500	R\$ 270,00
32876	407214	LINAGLIPTINA COMPRIMIDO 5MG	1.080	R\$ 3,7000	R\$ 3.996,0000
25952	407327	LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 30MG	7.560	R\$ 7,5350	R\$ 56.964,60
29143	407327	LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 50 MG	2.160	R\$ 11,4959	R\$ 24.831,14
39095	607988	MAVACANTENO CÁPSULA DURA 5MG	3.240	R\$ 265,4300	R\$ 859.993,20
33998	436345	NINTEDANIBE (ESILATO) CAPSULA 150MG	33.984	R\$ 214,0500	R\$ 7.274.275,20
39094	480012	NIRAPARIBE MONOIDRATADO (TOSILATO) CÁPSULA DURA 100 MG	2.160	R\$ 343,3700	R\$ 741.679,20

9. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

Os objetos listados nesse processo não guardam correlação entre si podendo ser adquiridos por empresas diferentes, o que não justifica a sua aquisição por lote(s).

Dessa maneira, com vistas ao melhor aproveitamento dos recursos disponíveis no mercado e à ampliação da competitividade sem perda da economia de escala, devem ser adquiridos individualmente.

10. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	DESCRIÇÃO COMPLETA	PROCESSO LICITATÓRIO ANTERIOR	ATA DE REGISTRO DE PREÇO VIGENTE	AQUISIÇÃO EMERGENCIAL
38241	457718	EMICIZUMABE SOLUÇÃO INJETÁVEL 150 MG/ML FRASCO-AMPOLA 1 ML	00060-00156794 /2024-27	ARP nº 90006 /2025-D, com validade até 05/05/2026	-

38240	291772	ESCITALOPRAM (OXALATO) COMPRIMIDO 15MG	00060-00352062 /2025-47 (Fracassou por Preço)	ARP nº 90006 /2025-E, com validade até 05/05/2026	-
32876	407214	LINAGLIPTINA COMPRIMIDO 5MG	00060-00210032 /2023-01	ARP nº 90017 /2025-B, com validade até 05/05/2026	-
25952	407327	LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 30MG	00060-00210032 /2023-01	ARP nº 90017 /2025-D, com validade até 05/05/2026	-
29143	407327	LISDEXANFETAMINA (DIMESILATO) CAPSULA 50 MG	00060-00210032 /2023-01	ARP nº 90017 /2025-D, com validade até 05/05/2026	-
39095	607988	MAVACANTENO CÁPSULA DURA 5MG	00060-00336982 /2024-37	ARP nº 90041 /2025-A, com validade até 05/05/2026	-
33998	436345	NINTEDANIBE (ESILATO) CAPSULA 150MG	00060-00210032 /2023-01	ARP nº 90017 /2025-E, com validade até 05/05/2026	-
39094	480012	NIRAPARIBE MONOIDRATADO (TOSILATO) CÁPSULA DURA 100 MG	00060-00336982 /2024-37	ARP nº 90041 /2025-D, com validade até 05/05/2026	-

11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

Os valores lançados no Plano de Contratações Anual (PCA) podem sofrer ajustes devido a cortes orçamentários no Programa de Trabalho (PT) após a publicação da lei orçamentária anual.

A memória de cálculo que embasou a elaboração do Estudo Técnico Preliminar e do Termo de Referência, e que refletem a real necessidade da SES/DF, resta acostada à árvore processual.

Atualmente, a elaboração do Plano de Contratações Anual e o levantamento de necessidades, com vistas à elaboração da proposta de lei orçamentária anual, ocorrem simultaneamente.

A vigência das atas de registro de preços não se restringe a apenas um exercício financeiro e que o valor previsto no Termo de Referência corresponde à consolidação da demanda da SES /DF para o período de um ano.

O despacho - SES/SUCOMP/ASPC SEI nº 153535894 que afirma que "a média de tramitação dos processos nas unidades da Subsecretaria de Compras e Contratações (SUCOMP) é de 130 dias para itens de abastecimento regular". Logo, os quantitativos registrados não serão executados em sua totalidade no presente exercício financeiro.

Abaixo informamos os Programas de Trabalho existentes para aquisição dos medicamentos Padronizados nesta SES/DF:

- PROGRAMA TRABALHO 10.303.6202.4216.0001 – AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS – ASSISTÊNCIA À SAÚDE PÚBLICA - DISTRITO FEDERAL;
- PROGRAMA TRABALHO 10.303.6202.4216.0002 – AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS – COMPONENTE BÁSICO DA ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA –DISTRITO FEDERAL - Fonte 100;
- PROGRAMA TRABALHO 10.303.6202.4216.0003 - AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS - COMPONENTE ESPECIALIZADO DA ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA - DISTRITO FEDERAL - Fonte 100;

Esclarecemos que foi extraído do E-compras (<https://portal.compras.df.gov.br/>) o PCA de 2026 (ainda não aprovado) que se encontra em anexo a este ETP.

12. Benefícios a serem alcançados com a contratação

A efetivação da contratação contribui para o atendimento aos pacientes com demandas judiciais ativas, já que o descumprimento da determinação judicial pode caracterizar crime de desobediência atribuído aos gestores que derem causa.

Além disso, a autoridade jurídica pode decretar sequestro de verba pública imputado à SES DF em razão do não fornecimento dos medicamentos para os quais os pacientes tiveram decisão judicial proferida. É importante citar que, na aquisição dos medicamentos mediante os recursos subtraídos da Secretaria de Saúde, são praticados os preços do mercado consumidor, os quais, muitas vezes, são superiores aos praticados pela Administração Pública.

Cabe ressaltar que os preços de referência obtidos em Pesquisa de Preços serão utilizados como valores máximos a serem aceitos pela Administração, e, considerando a fase de lances e posteriormente a fase de negociação de preço, certamente poderá resultar em economia ao erário na aquisição dos medicamentos. Assim, a aquisição pelo Sistema de Registro de Preços se torna a forma mais econômica para atendimento às demandas judiciais pois atenderá um período de 12 (doze) meses conforme a vigência da Ata SRP.

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

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

15. Declaração de Viabilidade

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

15.1. Justificativa da Viabilidade

Considerando que os medicamentos, objeto do presente processo, consistem em insumos não-padronizados para atender a pacientes que ajuizaram ação judicial e obtiveram provimento.

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

Considerando que esta modalidade licitatória diminuirá os custos com as aquisições, tendo em vista não haver necessidade de repetidas dispensas de licitação para atendimento às necessidades, o que consequentemente gerará economia de recursos humanos e materiais, além de possibilitar o cumprimento ao que prescreve o Art. 1º da lei 10.520/2002.

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](#).

TATIANE ARAUJO COSTA

Diretora de Programação de Medicamentos e Insumos para a Saúde



Assinou eletronicamente em 26/12/2025 às 10:23:52.

SARILA REZENDE RIBEIRO MOLINA

Farmacêutica Bioquímica - Farmácia (colaboradora)



Assinou eletronicamente em 26/12/2025 às 07:07:50.

SARA CRISTINA LINS RAMOS

Diretora de Assistência Farmacêutica

CLAUDIA REGINA RABELO CORREA FROMM

Farmacêutica-bioquímica farmácia (colaboradora)



Assinou eletronicamente em 23/12/2025 às 11:59:49.

GIOVANA GAROFALO

Diretora de Assistência Farmacêutica Substituta



Assinou eletronicamente em 23/12/2025 às 17:54:33.