

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE - DF

Estudo Técnico Preliminar 80/2026

1. Informações Básicas

Número do processo: 00060-00088583/2026-16

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 materiais padronizados e classificados como bens de abastecimento regular nesta SES/DF.

As seringas e agulhas são materiais indispensáveis para a assistência à saúde, pois são amplamente utilizados na rotina de trabalho da equipe de saúde em diversos níveis de atenção, desde a atenção primária até a alta complexidade. A ausência destes produtos acarretará prejuízo no atendimento ao usuário do sistema de saúde, impossibilitando, por exemplo, coleta de amostra para exames, administração de medicamentos, preparação de soluções, sondagens, procedimentos cirúrgicos e muitos outros, comprometendo procedimentos realizados pela equipe de saúde e contribuindo para risco à saúde dos pacientes que necessitam de atendimento de saúde nas unidades da rede SES/DF.

SERINGAS – São produtos feitos de plástico, podendo ser ou não, agulhada ou estéril. São utilizadas em diversos procedimentos como: diluição e preparo de medicamentos, administração de medicamentos por diversas vias de acesso (intravenosa, intramuscular, intracardíaca, subcutânea, intradérmica, intraarticular), coleta de material para exames, administração de dieta, desobstrução de sondas e cateteres. Seu volume é graduado para atender as diversas indicações de uso, principalmente quanto à medicação, volume e via de administração.

Seringas descartáveis de 50UI são necessárias para administração de medicamentos quantificados em unidades internacionais como, por exemplo, insulina. Garante a aspiração do número correto de unidades da medicação. Além de serem utilizadas para administração de vacinas e coleta de gasometria em neonatos. Aquelas que não possuem o dispositivo de segurança são necessárias para administração de medicamentos em ambiente domiciliar em pacientes atendidos pelo programa de atenção ao diabético da rede SES/DF.

3. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
Gerência de Programação de Insumos para Saúde - GEPRO/DIPRO /SEGEA/SULOG/SES	Juliana Barbosa Lacerda

4. Descrição dos Requisitos da Contratação

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

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	CÓDIGO E- COMPRAS	DESCRIPTIVO COMPLETO	UNIDADE DE FORNECIMENTO
1	19482	439636	22039	<p>SERINGA DESCARTAVEL DE 50 A 60ML COM BICO CATETER, ESTÉRIL. Aplicação: irrigação de sonda vesical de demora. Material: confeccionada em polipropileno. Características Adicionais: com perfeita adaptação/ajuste às sondas vesicais, atóxico, apirogênico, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito e que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionado em caixa.</p>	UM - UM
				<p>SERINGA HIPODERMICA 10ML SEM AGULHA, DESCARTAVEL, ESTERIL, BICO LUER SLIP. Aplicação: administração de medicamentos. Material: plástico transparente. Características Adicionais: no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com</p>	

2	25238	439626	22035	<p>acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico luer slip que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível cuja impressão não saia facilmente e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.</p>	UN - UNIDADE
3	25254	439681	21244	<p>SERINGA HIPODÉRMICA 3ML COM AGULHA 25 X 0,7 COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de medicamentos. Material: seringa: confeccionada em plástico transparente; Agulha: confeccionada em aço inoxidável. Características Adicionais: estéril, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve</p>	UN - UNIDADE

				<p>ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens; Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso.</p> <p>Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.</p>	
4	25256	439688	21243	<p>SERINGA HIPODÉRMICA 5ML COM AGULHA 25 X 0,7 COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL.</p> <p>Aplicação: administração de medicamentos. Material: seringa: confeccionada em plástico transparente; Agulha: confeccionada em aço inoxidável.</p> <p>Características Adicionais: no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e</p>	UN - UNIDADE

				<p>que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso.</p> <p>Apresentação: embalagem individualmente, acondicionadas em caixas</p>	
5	25280	442278	21226	<p>SERINGA HIPODÉRMICA DESCARTÁVEL PARA INSULINA 50U, AGULHADA, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, ESTÉRIL.</p> <p>Aplicação (finalidade): administração de insulina por profissionais de saúde em unidades de saúde de ATENÇÃO PRIMÁRIA, SECUNDÁRIA E TERCIÁRIA. Material: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Tamanho/Capacidade: Cilindro com capacidade de 50 UI e agulha fixa de 8mm X 0,33mm, com dispositivo de segurança. Características Adicionais: com escala de graduação de 1 em 1 unidade visível e que garanta precisão nas doses pares e ímpares de insulina; com agulha fixa de 8mm X 0,33mm de forma a evitar o desperdício de insulina, não apresentando espaço morto, com perfeita adaptação ao bico do cilindro; no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o êmbolo deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento</p>	UN - UNIDADE

				do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	
6	31043	439626	21224	<p>SERINGA HIPODÉRMICA 10 ML SEM AGULHA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de medicamentos. Material: Polipropileno. Características adicionais: isento de PVC, no espaço destinado ao fluido não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro transparente com acabamento perfeito e que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ser isento de látex e ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo o percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico luer-lock que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionado em caixa.</p>	UN - UNIDADE
				<p>SERINGA HIPODÉRMICA DESCARTÁVEL PARA INSULINA 50U, AGULHADA, ESTÉRIL. Aplicação (finalidade): administração de insulina no ambiente domiciliar. Composição: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Tamanho /Capacidade: Cilindro com capacidade de 50UI e agulha fixa</p>	

7	35740	442278	21225	de 6mm x 0,25 a 0,30mm. Características Adicionais: com escala de graduação de 1 em 1 unidade visível e que garanta precisão nas doses pares e ímpares de insulina; com agulha fixa de forma a evitar o desperdício de insulina, o espaço morto deve atender aos limites máximos, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o êmbolo deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso. Com protetor de agulha. Apresentação: embalagem plástica com 10 seringas acondicionada em caixa.	UN - UNIDADE
---	-------	--------	-------	--	--------------

5. Exigência da amostra

Para a presente compra/contratação haverá a necessidade de aferição da qualidade do produto mediante encaminhamento de catálogos, fichas técnicas ou qualquer outro meio pertinente de avaliação.

Havendo o aceite da proposta quanto ao valor, o interessado, classificado provisoriamente em primeiro lugar, deverá apresentar catálogos, fichas técnicas ou outro meio pertinente de avaliação após solicitação do operador do sistema de compras /contratação, em até 02 (duas) horas, prorrogável por igual período.

Serão utilizados para o julgamento de aceitabilidade do produto ofertado os critérios objetivos deste Termo de Referência e relacionados no **Anexo - Protocolo de Avaliação**.

Os resultados das avaliações dos produtos serão divulgados através de mensagem no sistema em que se opera o processo de compras/contratação do presente objeto. Se o(s) documento(s) apresentado(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceito(s), será analisada a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação do(s) documento(s) e, assim, sucessivamente, até a verificação de proposta que atenda às especificações técnicas mínimas.

A critério do parecerista, poderão ser convocadas amostras e/ou testes de desempenho, para fins de avaliação conclusiva dos produtos, conforme previsões abaixo.

A exigência de apresentação de amostras está sendo adotada de forma alternativa, visto que os documentos apresentados anteriormente não foram suficientes para avaliação conclusiva do desempenho e qualidade do produto ofertado.

O(s) proponente(s) deve(m) enviar/apresentar 3 (três) exemplares do produto, a título de amostra, no prazo máximo de 3 (três) dias úteis;

Para fins de contagem do prazo para envio/apresentação do produto será excluído o dia da solicitação e incluído o último dia do prazo (dia do vencimento).

As amostras deverão ser entregues na seguinte unidade da SES/DF e endereço: SRTVN Quadra 701 Conjunto C, S /N, 2º Andar – Edifício PO 700, CEP 70.719-020 – Brasília-DF - Central de Compras - CCOMP/DAQ/SUCOMP;

As condições de apresentação das amostras exigidas são as seguintes:

As amostras deverão estar devidamente identificadas, em plena validade, com seus invólucros originais e com etiqueta de identificação contendo:

a) Número do processo e da licitação da SES, item Cotado e Data de Entrega;

b) Descrição do Item, Nome do Fornecedor, Representante, Correio eletrônico (e-mail) Telefone;

As amostras deverão ser apresentadas juntamente com Bulas/Rótulo que contenham a descrição em português detalhada do produto ofertado;

Havendo o aceite da proposta quanto ao valor, o interessado classificado provisoriamente em primeiro lugar deverá apresentar amostra(s), que terá data, local e horário para a entrega divulgados por mensagem no sistema, replicando as informações acima, cuja presença será facultada a todos os interessados, incluindo os demais fornecedores interessados.

Serão utilizados para o julgamento de aceitabilidade do produto ofertado os critérios objeti vos deste Termo de Referência e relacionados no **Anexo - Protocolo de Avaliação**.

É facultada a prorrogação do prazo estabelecido para envio de amostra(s), a partir de solicitação pelo interessado, fundamentada e encaminhada por correio eletrônico ou chat, antes de findo o prazo inicialmente estipulado para tanto.

A avaliação conclusiva do pedido de prorrogação caberá à Área Técnica e/ou Demandante, e o pedido de prorrogação deve ser encaminhado para o seguinte correio eletrônico: **ccomp.daq@saude.df.gov.br** .

Avaliação do pedido de prorrogação do recebimento da(s) amostras(s) poderá ser realizada pelo operador do sistema de compra/contratação, caso o produto esteja em trânsito para o endereço informado para entrega da amostra. Ou seja, o operador não poderá, avaliar os pedidos de prorrogação do ENVIO da amostra fora do prazo, mas apenas do RECEBIMENTO fora do prazo. Nesse contexto, o fornecedor deve comprovar que a postagem da(s) amostras(s) foi efetuada dentro do prazo originalmente estabelecido para envio, bem como informar o código de rastreamento e andamento da entrega, no endereço de correio eletrônico acima informado (**ccomp.daq@saude.df.gov.br**);

Caso o pedido de prorrogação tenha ocorrido por correio eletrônico, o operador da compra/contratação deste órgão replicará a informação no chat do sistema, na primeira oportunidade que houver para tanto, para conhecimento dos outros fornecedores, em observância à transparência e publicidade dos atos do processo de compras/contratação;

Caso a avaliação do pedido de prorrogação não tenha se concluído no prazo inicialmente estabelecido para envio da amostra e/ou procedimento alternativo para avaliação do produto, o prosseguimento do processo de compra /contratação para o item ficará suspenso até manifestação conclusiva do pedido de prorrogação, pelo setor responsável;

O operador do processo de compras/contratação divulgará no sistema a manifestação da área responsável pela avaliação do pedido de prorrogação, seja o acolhendo ou o rejeitando, em observância à transparência e publicidade dos atos do processo de compras/contratação;

No caso de ocorrer atraso na entrega, ocorrer entrega de amostra(s) fora das especificações previstas ou atraso na realização de procedimento alternativo para avaliação do produto, sem justificativa aceita pela Área Técnica demandante ou, quando for o caso, do operador do sistema de compras/contratação, a proposta será recusada.

Os resultados das avaliações dos produtos serão divulgados através de mensagem no sistema em que se opera o processo de compras/contratação do presente objeto.

Se a(s) amostra(s) apresentada(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceita(s), ou se constatar que o desempenho do produto está aquém dos critérios de avaliação definidos em procedimento alternativo de avaliação,

será analisada a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação da(s) amostra(s) ou por meio alternativo de avaliação do produto e, assim, sucessivamente, até a verificação de proposta que atenda às especificações constantes neste Termo de Referência.

Os exemplares colocados à disposição da Administração serão tratados como protótipos, podendo ser manuseados e desmontados pela equipe técnica responsável pela análise, não gerando direito a ressarcimento.

No caso de amostra reprovada ou de inabilitação do proponente, para fins de devolução da(s) amostra(s), observar-se-á o seguinte: após a divulgação do resultado final do processo de compras/contratação o fornecedor deve manifestar, pelo correio eletrônico **ccomp.daq@saude.df.gov.br**, no prazo de 07 (sete) dias úteis, sua intenção em recolher as amostras entregues, para a adoção das medidas internas neste órgão quanto à disponibilidade da amostra para devolução e divulgação dos meios, como, provável data da disponibilidade, endereço para recolhimento, etc., bem como informação da impossibilidade de devolução da amostra apresentada, conforme subitem anterior.

Superado o prazo para manifestação do interesse de devolução da amostra, na forma do subitem anterior, é facultado o descarte da amostra ou qualquer outra destinação, sem direito a ressarcimento.

As amostras entregues e aprovadas serão encaminhadas às unidades competentes da SES/DF, para análise comparativa com os produtos recebidos. Nesse caso, as amostras não serão devolvidas ao fornecedor;

Os interessados deverão colocar à disposição da Administração todas as condições indispensáveis à realização de testes e/ou avaliação conclusiva e fornecer, sem ônus, os manuais impressos em língua portuguesa, necessários ao seu perfeito manuseio, quando for o caso.

Os meios acessórios para permitir a realização de testes e/ou avaliação conclusiva devem ser devolvidos após a divulgação do resultado final do processo de compras/contratação. Para tanto, o fornecedor deve manifestar, pelo correio eletrônico informado (**ccomp.daq@saude.df.gov.br**), no prazo de 07 (sete) dias úteis, sua intenção em recolher os acessórios entregues, para adoção das medidas internas neste órgão quanto à disponibilidade dos acessórios para devolução e divulgação dos meios, como, provável data da disponibilidade, endereço para recolhimento, etc.

6. Documentos necessários

Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA) ou Autorização Especial (AE) quando se tratar de medicamentos ou substâncias, sujeitos a controle especial. Deverá ser apresentada a concessão (data de cadastro) da AFE ou AE, podendo ser cópia da publicação no Diário Oficial da União (DOU) - destacando a empresa ou espelho de consulta da AFE ou AE disponível no site 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;

A empresa deverá apresentar **Certificado de Registro de Produto em plena validade**, inclusive para produtos importados; ou protocolo de revalidação do Certificado de Registro de Produto, expedido pela ANVISA, conforme RDC nº 185/2001 e artigo 12 da Lei nº 6.360 de 23/09/1976. Não serão aceitos protocolos de solicitação de registro.

7. Sustentabilidade

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

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

8. Carta de Solidariedade

Não há necessidade da apresentação de carta de solidariedade.

9. Exigência de Qualificação Técnica

Comprovação de aptidão para o fornecimento de bens similares de complexidade tecnológica e operacional equivalente ou superior com o objeto desta contratação, ou com o item pertinente, por meio da apresentação de certidões ou atestados, por pessoas jurídicas de direito público ou privado.

Os atestados de capacidade técnica poderão ser apresentados em nome da matriz ou da filial do fornecedor.

O fornecedor disponibilizará todas as informações necessárias à comprovação da legitimidade dos atestados, apresentando, quando solicitado pela Administração, cópia do contrato que deu suporte à contratação, endereço atual da contratante e local em que foi executado o objeto contratado, dentre outros documentos.

10. Indicação de marca ou modelo

Não há necessidade de indicação de marcas ou modelos.

11. Vedação de utilização de marca

Não há necessidade de vedação de marca/produto.

12. Critério de Seleção do Fornecedor

- Os produtos da proposta deverão ter "compatibilidade de especificação técnica e de desempenho";
- As proponentes deverão apresentar propostas em consonância com as especificações técnicas deste documento com respectivas marcas, modelos e preços dos produtos ofertados;
- É indispensável o parecer técnico para os produtos deste ETP;
- A proposta da empresa deve estar em papel timbrado, datada, assinada, com especificações em conformidade com o solicitado, contendo indicação clara e detalhada do produto, contendo descrição clara e detalhada do registro do produto junto à ANVISA, bem como a validade para cada produto ofertado;
- A proposta deverá conter: Nome da proponente, endereço completo, números do CNPJ e da Inscrição Estadual ou no Distrito Federal; Preço unitário e total do(s) item(s), devendo estar inclusos nos preços ofertados todos os tributos, embalagens, encargos sociais, frete, seguro e quaisquer outras despesas que incidam ou venham a incidir sobre o objeto desta licitação (Havendo divergência entre os preços unitários e total prevalecerá o primeiro, e se a divergência for entre o valor em algarismo e por extenso, prevalecerá o valor por extenso);
- Em caso de produto importado, a empresa deverá traduzir para a língua portuguesa, brasileira e autenticar todos os documentos que apresentar à SES/DF, por ocasião de alguma resposta ou comprovação por tradutor público juramentado e consularizado;

- A empresa deverá apresentar "Declaração de Compromisso", comprometendo-se a apresentar, no momento solicitado, a AFE (Autorização de Funcionamento de Empresa), CRP (Certificado de Registro do Produto), Alvará/Licença Sanitária.

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

13. Levantamento de Mercado

Item dispensado conforme § 2º do inciso XI do Artº 18 da Lei Nº 14.133, de 1º de Abril de 2021, que dispõe da Lei de Licitações e Contratos Administrativos. Tal fato justifica-se por tratar de insumos de uso regular e obrigatório conforme legislações vigentes.

14. 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.

15. Estimativa das Quantidades a serem Contratadas

Os quantitativos a serem contratados foram baseados no Consumo Médio Mensal - CMM de cada item, obtido 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). O resultado 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 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 por 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:

ITEM	CÓDIGO SES	DESCRIPTIVO COMPLETO	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO
1	19482	SERINGA DESCARTAVEL DE 50 A 60ML COM BICO CATETER, ESTÉRIL. Aplicação: irrigação de sonda vesical de demora. Material: confeccionada em polipropileno. Características Adicionais: com perfeita adaptação/ajuste às sondas vesicais, atóxico, apirogênico, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito e que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionado em caixa.	4.148
2	25238	SERINGA HIPODERMICA 10ML SEM AGULHA, DESCARTAVEL, ESTERIL, BICO LUER SLIP. Aplicação: administração de medicamentos. Material: plástico transparente. Características Adicionais: no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e /ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico luer slip que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível cuja impressão não saia facilmente e	4.658.485

		que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	
3	25254	SERINGA HIPODÉRMICA 3ML COM AGULHA 25 X 0,7 COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de medicamentos. Material: seringa: confeccionada em plástico transparente; Agulha: confeccionada em aço inoxidável. Características Adicionais: estéril, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e /ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens; Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.	5.503.316
4	25256	SERINGA HIPODÉRMICA 5ML COM AGULHA 25 X 0,7 COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de medicamentos. Material: seringa: confeccionada em plástico transparente; Agulha: confeccionada em aço inoxidável. Características Adicionais: no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e /ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de	2.373.385

		<p>mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso.</p> <p>Apresentação: embalagem individualmente, acondicionadas em caixas</p>	
5	25280	<p>SERINGA HIPODÉRMICA DESCARTÁVEL PARA INSULINA 50U, AGULHADA, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, ESTÉRIL.</p> <p>Aplicação (finalidade): administração de insulina por profissionais de saúde em unidades de saúde de ATENÇÃO PRIMÁRIA, SECUNDÁRIA E TERCIÁRIA. Material: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Tamanho/Capacidade: Cilindro com capacidade de 50 UI e agulha fixa de 8mm X 0,33mm, com dispositivo de segurança.</p> <p>Características Adicionais: com escala de graduação de 1 em 1 unidade visível e que garanta precisão nas doses pares e ímpares de insulina; com agulha fixa de 8mm X 0,33mm de forma a evitar o desperdício de insulina, não apresentando espaço morto, com perfeita adaptação ao bico do cilindro; no espaço destinado ao fluido não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o êmbolo deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso.</p> <p>Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.</p>	598.369
6	31043	<p>SERINGA HIPODÉRMICA 10 ML SEM AGULHA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de medicamentos. Material: Polipropileno. Características adicionais: isento de PVC, no espaço destinado ao fluido não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro transparente com acabamento perfeito e que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ser isento de látex e ajustar-se com precisão no interior do cilindro de</p>	34.938

		<p>modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo o percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico luer-lock que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionado em caixa.</p>	
7	35740	<p>SERINGA HIPODÉRMICA DESCARTÁVEL PARA INSULINA 50U, AGULHADA, ESTÉRIL. Aplicação (finalidade): administração de insulina no ambiente domiciliar. Composição: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Tamanho /Capacidade: Cilindro com capacidade de 50UI e agulha fixa de 6mm x 0,25 a 0,30mm. Características Adicionais: com escala de graduação de 1 em 1 unidade visível e que garanta precisão nas doses pares e ímpares de insulina; com agulha fixa de forma a evitar o desperdício de insulina, o espaço morto deve atender aos limites máximos, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o êmbolo deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso. Com protetor de agulha. Apresentação: embalagem plástica com 10 seringas acondicionada em caixa.</p>	1.491.527

16. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 4.465.255,34

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 - Relatório SEI-GDF n.º 846/2025 - SES/SUAG /DIAQ/GEPP (181153015).

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:

ITEM	CÓDIGO SES	DESCRIÇÃO	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO	VALOR UNITÁRIO ESTIMADO	VALOR TOTAL ESTIMADO

1	19482	<p>SERINGA DESCARTAVEL DE 50 A 60ML COM BICO CATETER, ESTÉRIL. Aplicação: irrigação de sonda vesical de demora. Material: confeccionada em polipropileno. Características Adicionais: com perfeita adaptação /ajuste às sondas vesicais, atóxico, apirogênico, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito e que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionado em caixa.</p>	4.148	R\$ 1,2400	R\$ 5.143,5200
		<p>SERINGA HIPODERMICA 10ML SEM AGULHA, DESCARTAVEL, ESTERIL, BICO LUER SLIP. Aplicação: administração de medicamentos. Material:</p>			

2	25238	<p>plástico transparente. Características Adicionais: no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico luer slip que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível cuja impressão não saia facilmente e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.</p>	4.658.485	R\$ 0,2290	R\$ 1.066.793,0650
		<p>SERINGA HIPODÉRMICA 3ML COM AGULHA 25 X 0,7 COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de medicamentos. Material: seringa: confeccionada em plástico transparente; Agulha: confeccionada em aço inoxidável.</p>			

3	25254	<p>Características Adicionais: estéril, no espaço destinado ao fluido não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens;Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.</p>	5.503.316	R\$ 0,2767	R\$ 1.522.767,5372
		<p>SERINGA HIPODÉRMICA 5ML COM AGULHA 25 X 0,7 COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de medicamentos. Material: seringa: confeccionada em plástico transparente; Agulha: confeccionada em aço inoxidável. Características Adicionais: no espaço destinado ao fluido não pode haver</p>			

4	25256	<p>sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalada individualmente, acondicionadas em caixas</p>	2.373.385	R\$ 0,3000	R\$ 712.015,5000
		<p>SERINGA HIPODÉRMICA DESCARTÁVEL PARA INSULINA 50U, AGULHADA, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, ESTÉRIL. Aplicação (finalidade): administração de insulina por profissionais de saúde em unidades de saúde de ATENÇÃO PRIMÁRIA, SECUNDÁRIA E TERCIÁRIA. Material: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Tamanho /Capacidade: Cilindro com capacidade de 50 UI e agulha fixa de 8mm X 0,33</p>			

5	25280	<p>mm, com dispositivo de segurança. Características Adicionais: com escala de graduação de 1 em 1 unidade visível e que garanta precisão nas doses pares e ímpares de insulina; com agulha fixa de 8mm X 0,33mm de forma a evitar o desperdício de insulina, não apresentando espaço morto, com perfeita adaptação ao bico do cilindro; no espaço destinado ao fluido não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o êmbolo deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.</p>	598.369	R\$ 1,3500	R\$ 807.798,1500
		<p>SERINGA HIPODÉRMICA 10 ML SEM AGULHA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de medicamentos. Material: Polipropileno. Características adicionais: isento de PVC, no espaço destinado ao fluido não</p>			

6	31043	<p>pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro transparente com acabamento perfeito e que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ser isento de látex e ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo o percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico luer-lock que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionado em caixa.</p>	34.938	R\$ 0,2200	R\$ 7.686,3600
		<p>SERINGA HIPODÉRMICA DESCARTÁVEL PARA INSULINA 50U, AGULHADA, ESTÉRIL. Aplicação (finalidade): administração de insulina no ambiente domiciliar. Composição: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Tamanho /Capacidade: Cilindro com capacidade de 50UI e agulha fixa de 6mm x 0,25 a 0,30mm. Características Adicionais: com escala de graduação de 1 em 1 unidade visível e que</p>			

7	35740	garanta precisão nas doses pares e ímpares de insulina; com agulha fixa de forma a evitar o desperdício de insulina, o espaço morto deve atender aos limites máximos, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o êmbolo deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso. Com protetor de agulha. Apresentação: embalagem plástica com 10 seringas acondicionada em caixa.	1.491.527	R\$ 0,2300	R\$ 343.051,2100
TOTAL GERAL				R\$ 4.465.255,34	

17. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

Esta área técnica assistencial não vê óbice na aplicação dos benefícios para Microempresas e Empresas de Pequeno Porte dos itens contidos neste Estudo Técnico Preliminar, conforme o preconizado pela legislação vigente.

18. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

A tabela a seguir apresenta detalhadamente a atual situação de aquisição dos materiais objeto deste Estudo Técnico Preliminar, tais como o último processo de aquisição regular em que o item esteve inserido:

ITEM	CÓDIGO SES	DESCRIÇÃO COMPLETA	PROCESSO LICITATÓRIO ANTERIOR

1	19482	<p>SERINGA DESCARTAVEL DE 50 A 60ML COM BICO CATETER, ESTÉRIL.</p> <p>Aplicação: irrigação de sonda vesical de demora. Material: confeccionada em polipropileno. Características Adicionais: com perfeita adaptação/ajuste às sondas vesicais, atóxico, apirogênico, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito e que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionado em caixa.</p>	<p>00060-00312114/2025-42</p> <p>Aceito e Habilitado</p>
2	25238	<p>SERINGA HIPODERMICA 10ML SEM AGULHA, DESCARTAVEL, ESTERIL, BICO LUER SLIP. Aplicação: administração de medicamentos. Material: plástico transparente. Características Adicionais: no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico luer slip que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível cuja impressão não saia facilmente e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica</p>	<p>00060-00312114/2025-42</p> <p>Aceito e Habilitado</p>

		<p>asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso.</p> <p>Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.</p>	
3	25254	<p>SERINGA HIPODÉRMICA 3ML COM AGULHA 25 X 0,7 COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de medicamentos. Material: seringa: confeccionada em plástico transparente; Agulha: confeccionada em aço inoxidável.</p> <p>Características Adicionais: estéril, no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e /ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens;</p> <p>Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso.</p> <p>Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.</p>	<p>00060-00312114/2025-42</p> <p>Aceito e Habilitado</p>
4	25256	<p>SERINGA HIPODÉRMICA 5ML COM AGULHA 25 X 0,7 COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL. Aplicação: administração de medicamentos. Material: seringa: confeccionada em plástico transparente; Agulha: confeccionada em aço inoxidável.</p> <p>Características Adicionais: no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio - aos dedos e deve impedir que a seringa role quando</p>	<p>00060-00312114/2025-42</p> <p>Aceito e Habilitado</p>

		<p>colocada em superfície inclinada; o pistão deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e /ou injeção com movimento suave em todo percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalada individualmente, acondicionadas em caixas</p>	
5	25280	<p>SERINGA HIPODÉRMICA DESCARTÁVEL PARA INSULINA 50U, AGULHADA, COM DISPOSITIVO DE SEGURANÇA, ESTÉRIL. Aplicação (finalidade): administração de insulina por profissionais de saúde em unidades de saúde de ATENÇÃO PRIMÁRIA, SECUNDÁRIA E TERCIÁRIA. Material: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Tamanho/Capacidade: Cilindro com capacidade de 50 UI e agulha fixa de 8mm X 0,33mm, com dispositivo de segurança. Características Adicionais: com escala de graduação de 1 em 1 unidade visível e que garanta precisão nas doses pares e ímpares de insulina; com agulha fixa de 8mm X 0,33mm de forma a evitar o desperdício de insulina, não apresentando espaço morto, com perfeita adaptação ao bico do cilindro; no espaço destinado ao fluído não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o êmbolo deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso. Embalagem individual em papel grau cirúrgico, que permita a abertura em técnica asséptica, capaz de assegurar a esterilidade do produto durante o transporte, armazenamento, até o momento do uso. Apresentação: embalagem individual acondicionada em caixa.</p>	<p>00060-00312114/2025-42</p> <p>Aceito e Habilitado</p>

6	31043	<p>SERINGA HIPODÉRMICA 10 ML SEM AGULHA, DESCARTÁVEL, ESTÉRIL.</p> <p>Aplicação: administração de medicamentos. Material: Polipropileno. Características adicionais: isento de PVC, no espaço destinado ao fluido não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; cilindro transparente com acabamento perfeito e que permita o movimento livre e suave do êmbolo, deve apresentar anel de retenção na extremidade distal que impeça a saída livre do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o pistão deve ser isento de látex e ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo o percurso e não deve separar-se da haste, deve ter bico luer-lock que favoreça boa fixação em agulha, com escala de mililitro visível e que garanta precisão de dosagens. Embalada individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagem individual acondicionado em caixa.</p>	<p>00060-00312114/2025-42</p> <p>Aceito e Habilitado</p>
7	35740	<p>SERINGA HIPODÉRMICA DESCARTÁVEL PARA INSULINA 50U, AGULHADA, ESTÉRIL. Aplicação (finalidade): administração de insulina no ambiente domiciliar. Composição: seringa em plástico transparente e agulha em aço. Tamanho/Capacidade: Cilindro com capacidade de 50UI e agulha fixa de 6mm x 0,25 a 0,30mm. Características Adicionais: com escala de graduação de 1 em 1 unidade visível e que garanta precisão nas doses pares e ímpares de insulina; com agulha fixa de forma a evitar o desperdício de insulina, o espaço morto deve atender aos limites máximos, no espaço destinado ao fluido não pode haver sujidade, manchas ou matérias orgânicas; o cilindro deve ser de plástico transparente com acabamento perfeito que permita o movimento livre e suave do êmbolo, a flange deve ter formato adequado para servir de apoio aos dedos e deve impedir que a seringa role quando colocada em superfície inclinada; o êmbolo deve ajustar-se com precisão no interior do cilindro de modo a permitir</p>	<p>00060-00312114/2025-42</p> <p>Aceito e Habilitado</p>

		aspiração e/ou injeção com movimento suave em todo percurso. Com protetor de agulha. Apresentação: embalagem plástica com 10 seringas acondicionada em caixa.	
--	--	---	--

19. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

Os itens que são objetos deste Estudo Técnico Preliminar foram inseridos no Plano de Contratação Anual da Saúde de 2026, conforme código ID na tabela em anexo extraída do sistema e-compras conforme documento (195973585) em anexo a árvore do processo SEI.

A vigência das atas de registro de preços ou de contratos de fornecimento não se restringe a apenas um exercício financeiro e valor previsto neste Estudo Técnico Preliminar corresponde à consolidação da demanda da SES/DF para o período de um ano. Logo, considerando a memória de cálculo constante do processo SEI, os quantitativos registrados não serão executados em sua totalidade em um único exercício financeiro.

A elaboração do Plano de Contratações Anual e o levantamento de necessidades, com vistas à elaboração da proposta de lei orçamentária anual, ocorrem simultaneamente na SES/DF.

20. 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.

21. 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.

22. Possíveis Impactos Ambientais

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

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

23. Declaração de Viabilidade

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

23.1. Justificativa da Viabilidade

Considerando que os insumos 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 materiais 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 insumos;

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.

24. 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 25/03/2026 às 11:39:34.

JULIANA BARBOSA LACERDA

Gerente de Programação de Insumos para a Saúde

LUIZA DA CRUZ SCALIA

Enfermeira



Assinou eletronicamente em 23/03/2026 às 13:13:15.

BRUNO SANTOS DE ASSIS

Diretor de Enfermagem



Assinou eletronicamente em 23/03/2026 às 11:52:40.

JANAINA ALICE GOMES VELLOSO

Apoio Técnico