

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE - DF

Estudo Técnico Preliminar 5/2026

1. Informações Básicas

Número do processo: 00060-00007420/2026-41

2. Descrição da necessidade

Trata-se de Estudo Técnico Preliminar para aquisição de insumos padronizados, com o intuito de manter o abastecimento regular da Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal - SES/DF, de forma ininterrupta, bem como garantir a assistência aos usuários do SUS/DF.

Os bens contemplados nesta contratação referem-se a medicamentos inseridos na Relação de Medicamentos Padronizados do DF - REME-DF e, portanto, padronizados e classificados como bens de abastecimento regular nesta SES/DF, conforme justificativa exposta abaixo:

- 90954 AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 500 ML
Indicado na diluição ou dissolução de medicamentos compatíveis com a água para injetáveis.
- 90581 AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 1000 ML
Indicado na diluição ou dissolução de medicamentos compatíveis com a água para injetáveis.
- 10271 GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC
O medicamento é indicado para os casos de desidratação, reposição calórica, nas hipoglicemias e como veículo para diluição de medicamentos compatíveis. A solução de glicose 5% é frequentemente a concentração empregada na depleção de fluido, sendo usualmente administrada através de uma veia periférica. Desta maneira, a glicose é a fonte preferida de carboidratos em regimes parenterais de nutrição, sendo frequentemente usada também em soluções de reidratação para prevenção e/ou tratamento da desidratação, ocasionada pela diarreia.
- 10272 GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC
O medicamento é indicado para os casos de desidratação, reposição calórica, nas hipoglicemias e como veículo para diluição de medicamentos compatíveis. A solução de glicose 5% é frequentemente a concentração empregada na depleção de fluido, sendo usualmente administrada através de uma veia periférica. Desta maneira, a glicose é a fonte preferida de carboidratos em regimes parenterais de nutrição, sendo frequentemente usada também em soluções de reidratação para prevenção e/ou tratamento da desidratação, ocasionada pela diarreia.
- 10245 GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO
O medicamento é indicado para os casos de desidratação, reposição calórica, nas hipoglicemias e como veículo para diluição de medicamentos compatíveis. A solução por ser hiperosmótica, é usada geralmente como uma fonte de carboidratos. Desta maneira, a glicose é a fonte preferida de carboidratos em regimes parenterais de nutrição, sendo frequentemente usada também em soluções de reidratação para prevenção e/ou tratamento da desidratação, ocasionada pela diarreia.
- 10249 GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO
O medicamento é indicado para os casos de desidratação, reposição calórica, nas hipoglicemias e como veículo para diluição de medicamentos compatíveis. A solução por ser hiperosmótica, é usada geralmente como uma fonte de carboidratos. Desta maneira, a glicose é a fonte preferida de carboidratos em regimes parenterais de nutrição, sendo frequentemente usada também em soluções de reidratação para prevenção e/ou tratamento da desidratação, ocasionada pela diarreia.
- 10270 GLICOSE 5 % + CLORETO DE SODIO 0,9 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO
O medicamento é indicado para o restabelecimento de fluidos e eletrólitos e reposição calórica em adultos e crianças. Assim, podem ser usadas em caso de desidratação, diarreia, queimaduras, vômitos, pós-operatórios, Mal de Addison, toxicose, choque, traumatismo e desidratação em acidentes vasculares. Também é utilizado como diluente para medicamentos compatíveis.
- 10251 GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 100 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO
O medicamento é indicado para os casos de desidratação, reposição calórica, nas hipoglicemias e como veículo para diluição de medicamentos

compatíveis. A solução de glicose 5% é frequentemente a concentração empregada na depleção de fluido, sendo usualmente administrada através de uma veia periférica. Desta maneira, a glicose é a fonte preferida de carboidratos em regimes parenterais de nutrição, sendo frequentemente usada também em soluções de reidratação para prevenção e/ou tratamento da desidratação, ocasionada pela diarreia.

3. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
Gerência de Programação de Medicamentos - GEPROMED/DIPRO /SULOG/SES	Anderson Freire Nobre Júnior

4. Descrição dos Requisitos da Contratação

OBJETO				
CÓDIGO SES	COD. SES	DESCRIPTIVO COMPLETO	GRUPO	UNIDADE DE FORNECIMENTO
1	90954	AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 500 ML. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	09.V.07.A - TODOS OS OUTROS PRODUTOS NÃO TERAPÊUTICOS	UN - UNIDADE
2	90581	AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 1000 ML. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	09.V.07.A - TODOS OS OUTROS PRODUTOS NÃO TERAPÊUTICOS	UN - UNIDADE
3	10271	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	09.V.06.D - OUTROS NUTRIENTES	UN - UNIDADE
4	10272	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	09.V.06.D - OUTROS NUTRIENTES	UN - UNIDADE
5	10245	GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	09.V.06.D - OUTROS NUTRIENTES	UN - UNIDADE
		GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após	09.V.06.D -	

6	10249	a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	OUTROS NUTRIENTES	UN - UNIDADE
7	10270	GLICOSE 5 % + CLORETO DE SODIO 0,9 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	09.V.06.D - OUTROS NUTRIENTES	UN - UNIDADE
8	10251	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 100 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	09.V.06.D - OUTROS NUTRIENTES	UN - UNIDADE

Havendo divergência entre a especificação constante no ETP e a especificação contida no Sistema Comprasnet (código BR), prevalecerá a especificação do ETP. As unidades de fornecimento a serem fornecidas são as especificadas no detalhamento.

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

De acordo com a Resolução CMED nº 06, de 27 de maio de 2021 - Câmara de Regulação de Medicamentos - CMED, os itens identificados neste ETP **não são passíveis de aplicação do CAP** (Coeficiente de Adequação de Preços), nos moldes do que estabelece a Resolução CMED nº 03, de 02 de março de 2011 e atualizações.

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

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

Cabe destacar que o teto de preços da Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED) corresponde ao preço máximo que pode ser praticado na comercialização de medicamentos no território nacional, conforme regulamentação da Lei nº 10.742/2003, e normas complementares expedidas pela própria CMED. Considerando as informações aplicáveis a cada item, referente à aplicação de CAP e isenção de ICMS, descritas acima, o teto estabelecido pela CMED (Câmara de Regulação de Mercado de Medicamentos) a ser aplicado poderá ser:

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

CÓDIGO SES	COD. SES	DESCRIPTIVO COMPLETO	CAP	ISENTO DE ICMS	TETO CMED A SER APLICADO
1	90954	AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 500 ML.	Não	Não	PF 17%
2	90581	AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 1000 ML.	Não	Não	PF 17%
3	10271	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC.	Não	Não	PF 17%
4	10272	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC.	Não	Não	PF 17%
5	10245	GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO.	Não	Não	PF 17%
6	10249	GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO.	Não	Não	PF 17%
7	10270	GLICOSE 5 % + CLORETO DE SODIO 0,9 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO.	Não	Não	PF 17%
8	10251	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 100 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO.	Não	Não	PF 17%

FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR

As propostas deverão ter validade não inferior a 90 (noventa) dias, contados da data de sua entrega.

Não será aceita proposta cujo valor ofertado seja superior ao teto de preços estabelecido pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED): Preço Fábrica (PF) ou Preço Máximo de Venda ao Governo (PMVG), de acordo com cada produto. Caso o valor apresentado seja superior ao teto definido para o produto na Tabela CMED vigente na data da proposta, será denunciada aos setores competentes na Anvisa e a proposta será recusada.

O PF é o teto de preço para compra de qualquer medicamento por entes da Administração Pública, quando não aplicável o Coeficiente de Adequação de Preços (CAP). O PMVG é o resultado da aplicação do CAP sobre o Preço Fábrica.

O PMVG é o resultado da aplicação do CAP sobre PF, sendo que o CAP, regulamentado pela Resolução vigente, é um desconto mínimo obrigatório a ser aplicado quando a compra for motivada por ordem judicial ou a aquisição contemplar medicamentos relacionados na RESOLUÇÃO CTE-CMED Nº 6, DE 27 DE MAIO DE 2021.

Para as aquisições de medicamentos isentos de ICMS, conforme convênios do CONFAZ ou regulamentação de Laboratórios Oficiais, as propostas deverão contemplar a isenção do tributo.

As proponentes deverão apresentar propostas em consonância com as especificações técnicas deste documento com respectivas marcas, modelos e preços dos produtos ofertados.

A proposta da empresa deve estar em papel timbrado, datada, assinada, com especificações do objeto licitado.

A proposta deverá conter:

1. Nome da proponente, endereço, números do CNPJ e da Inscrição Estadual ou do Distrito Federal;
2. Descrição clara e detalhada do objeto (princípio ativo, forma farmacêutica, forma de apresentação), nome comercial, detentor do registro, laboratório fabricante, procedência e país de origem e número (13 dígitos) do registro do produto junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa);

Os comprimidos, drágeas e cápsulas deverão ser entregues acondicionados em “blisters ou strips”, com exceção dos produtos que não possuem registro nem comercialização nessa apresentação.

O item cotado deverá estar de acordo com todos os requisitos exigidos nas Normativas Regulamentadoras (NR) e Resoluções da Diretoria Colegiada (RDC) vigentes emitidas pela Anvisa.

Drogarias e Farmácias são impedidas de fornecer medicamentos aos órgãos públicos, estando autorizados pela Anvisa apenas à Dispensação (fornecimento direto ao consumidor final), de acordo com a RDC nº 275/2019. A atividade necessária, de distribuição de medicamentos, segundo a RDC nº 430/2020, dá-se entre empresas (pessoas jurídicas) e não é concedida para farmácias e drogarias.

Poderá ser consultada a lista de Empresas e Produtos Irregulares - Medicamentos para verificação de produtos com determinação de suspensão da distribuição, comércio, uso e/ou de recolhimento do estoque existente no mercado, dentre outras não conformidades aventadas nesta lista.

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

Serão desclassificadas as propostas que não estejam em conformidade com os requisitos estabelecidos neste ETP.

A bula do produto ofertado será consultada no Bulário Eletrônico da Anvisa e será avaliada quanto à conformidade da especificação do produto ofertado com a descrição solicitada. Caso a bula do medicamento não esteja disponível para consulta no Portal da Anvisa, a empresa proponente deverá apresentar, juntamente com a proposta, a bula atualizada.

Deverá haver correspondência entre o número de registro contido na bula e o contido na proposta.

Nos casos em que a bula for substituída por rótulo ou folheto (medicamentos de notificação simplificada), estes deverão ser apresentados.

É indispensável o parecer técnico para os produtos deste ETP.

As especificações técnicas da proposta serão avaliadas por um dos membros da Comissão de Pareceristas nomeada pela **Diretoria de Assistência Farmacêutica – DIASF/SULOG/SEGEA/SES**.

Para os itens contemplados neste Estudo Técnico Preliminar, a empresa deverá apresentar Declaração, conforme ANEXO II - Declaração de Compromisso - Características Adicionais do Item, firmando compromisso de que o produto a ser entregue possui as características adicionais solicitadas no descritivo.

DAS AMOSTRAS

Para os itens deste ETP não haverá a necessidade de solicitação de amostras. Ficará a critério do parecerista, quando julgar necessário, solicitar outras informações adicionais, tais como: catálogo, ficha técnica, fotografias etc, devendo a empresa cumprir com o requisitado.

DOCUMENTAÇÃO TÉCNICA A SER EXIGIDA

Certidão de Regularidade Técnica vigente expedido pelo Conselho Regional de Farmácia do estado onde se situar a empresa vencedora, conforme Resolução CFF 721/2022.

Atestado(s) de Capacidade Técnico-Operacional, deverá ser apresentado em nome da licitante, expedido(s) por pessoa jurídica de direito público ou privado para a qual a empresa tenha desempenhado atividade pertinente e compatível em características e prazos com o objeto da licitação.

Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), nos termos da RDC 16, de 1º de abril de 2014 e suas atualizações, correspondente ao tipo de produto ofertado. No caso de medicamento ou substância sujeita a controle especial, deverá ser apresentada Autorização Especial (AE). Em todos os casos, a Autorização deverá contemplar atividade de "distribuição" ou "fabricação", pois esta possui a atividade de distribuição como inerente, de acordo com critérios definidos pela Anvisa e publicados por meio de seu Portal na rede mundial de computadores. A AFE ou AE poderá ser apresentada por meio de cópia da publicação no Diário Oficial da União (DOU) - destacando a empresa - ou por meio de cópia de espelho de consulta disponível no sítio da Anvisa;

Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária) Estadual/ Municipal/ Distrital (vigente), conforme disposto na Lei nº 5.991, de 17 de dezembro de 1973, regulamentado no Decreto nº 74.170 de 10 de junho de 1974;

Caso a licença sanitária esteja vencida, a licitante deverá apresentar o protocolo de revalidação, acompanhado de documento emitido pela Vigilância Sanitária Local que ateste que o pedido de renovação foi requerido dentro do prazo legal e que a empresa está apta a continuar exercendo as suas atividades enquanto não for emitido novo documento.

Certificado de Registro do Produto, em plena validade, podendo ser cópia autenticada da publicação no Diário Oficial da União (identificando o item em questão) ou impresso por meio eletrônico do site da Anvisa atualizado, conforme Lei nº 6.360/76. Caso o registro esteja vencido, a licitante deverá apresentar, juntamente com o Certificado de Registro, o protocolo de revalidação, requerida com antecedência máxima de doze meses e mínima de seis meses do dia do vencimento do registro (RDC nº 212/2018), acompanhado dos Formulários de Petição 1 e 2 referentes ao produto;

Caso o medicamento venha acompanhado de algum dispositivo e/ou solução diluente/ infusão não contemplado no seu registro original (exemplo: equipos especiais para infusão, bolsas com solução de infusão entre outros), a licitante deverá fornecer cópia da publicação no Diário Oficial da União do Registro de Produto referente a esse dispositivo ou impresso por meio eletrônico do site da Anvisa, em plena validade;

Caso o item cotado seja um medicamento de notificação simplificada deverá ser apresentada cópia da notificação atualizada, em plena validade e com status “ativa”, que é divulgada no site da Anvisa, atendendo os requisitos RDC nº 576/2021 e suas alterações;

O parecerista, em sede de diligência, servir-se-á de consulta à Anvisa ou utilizará qualquer outro meio oficial pertinente, como o DOU.

O item cotado deverá estar de acordo com todos os requisitos exigidos nas Normativas Regulamentadoras (NR) e Resoluções da Diretoria Colegiada (RDC) vigentes emitidas pela Anvisa.

Não será aceita documentação vencida.

Toda a documentação apresentada pelos proponentes deverá ser original com cópia para autenticação de servidor designado pela SES-DF ou cópia autenticada por cartório competente, bem como admite-se documento passível de autenticação eletrônica.

INDICAÇÃO DE MARCAS OU MODELOS

Para a presente contratação não há necessidade de indicação de marca ou modelo.

5. Levantamento de Mercado

Para confirmar as marcas/apresentações disponíveis no mercado brasileiro foi realizada consulta à lista atualizada da Câmara de Regulação de Mercado de Medicamentos (CMED) (publicada em 08/01/2026), referenciando o status de comercialização pelo detentor do registro no ano de 2024. De forma complementar, quando aplicável, procede-se à verificação da existência de alguma notificação de descontinuação ativa (temporária ou definitiva) de fabricação no Painel de Descontinuação de Medicamentos da Anvisa.

Ressalta-se que muitos podem ser os motivos da falta de um determinado medicamento no mercado. Uma das possíveis causas é a descontinuação temporária ou definitiva de fabricação. Conforme preconiza a RDC 18, de 04/04/2014, os fabricantes devem informar à Anvisa essa interrupção, com, no mínimo, seis meses de antecedência ou, ainda, doze meses, no caso de medicamentos que possam causar desabastecimento de mercado.

Verificou-se que os itens deste ETP possuem diversos registros, de múltiplos detentores. Desta forma, não há risco relevante de que eventual descontinuação de fabricação comprometa a referida aquisição. Por este motivo o Painel de Descontinuação de Medicamentos da Anvisa não foi consultado.

Consultas realizadas em: 19/01/2026.

90954 - AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 500 ML

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO	01.784.792 /0001-03	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1177200240277	AGUA PARA INJEÇÃO	SOL INJ CX 24 FR PLAS PE TRANS X 500 ML	Não
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	49.324.221 /0001-04	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	1004101000152	ÁGUA PARA INJEÇÃO	SOL INJ IV CX FR PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004310530049	ÁGUA PARA INJETÁVEIS	SOL INJ FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Não
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	31.673.254 /0001-02	LABORATORIOS B. BRAUN S/A	1008501170104	ÁGUA PARA INJEÇÃO B. BRAUN	SOL INJ CX FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Não
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	31.673.254 /0001-02	LABORATORIOS B. BRAUN S/A	1008501170171	ÁGUA PARA INJEÇÃO B. BRAUN	SOL INJ CX 20 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim

ÁGUA PARA INJETÁVEIS	47.231.121 /0001-08	BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA	1034600070123	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJETÁVEIS BEKER	SOL INJ IV CX 24 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	47.231.121 /0001-08	BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA	1034600070174	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJETÁVEIS BEKER	SOL INJ IV CX 24 BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 500 ML	Não
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	55.972.087 /0001-50	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	1049100570133	ÁGUA PARA INJEÇÃO	SOL INFUS IV CX 20 BOLS PVC SIST FECH X 500 ML	Sim
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	06.628.333 /0001-46	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	1108500110104	FARMACE -AGUA PARA INJEÇÃO	1 ML/ML SOL INJ IV CX 24 FA PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	01.784.792 /0001-03	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1177200240404	AGUA PARA INJEÇÃO	SOL INJ CX 24 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
ÁGUA PARA INJETÁVEIS QSP	58.635.830 /0001-75	FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	1168800300050	ÁGUA PARA INJETÁVEIS	SOL INFUS IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
ÁGUA PARA INJEÇÃO	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805390123	AGUA PARA INJEÇÃO	SOL INJ IV CX 20 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500ML	Não
ÁGUA PARA INJEÇÃO	01.571.702 /0001-98	HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA SA	1031100720371	ÁGUA PARA INJEÇÃO	SOL INJ IV CX 30 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
ÁGUA PARA INJEÇÃO	01.784.792 /0001-03	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1177200240447	AGUA PARA INJEÇÃO	SOL INJ CX 20 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	Não

90581 - AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 1000 ML

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO	01.784.792 /0001-03	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1177200240285	AGUA PARA INJEÇÃO	SOL INJ CX 12 FR PLAS PE TRANS X 1000 ML	Não
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	61.190.096 /0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004310530057	ÁGUA PARA INJETÁVEIS	SOL INJ FA PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML	Não
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	31.673.254 /0001-02	LABORATORIOS B. BRAUN S/A	1008501170120	ÁGUA PARA INJEÇÃO B. BRAUN	SOL INJ CX FA PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML	Não
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	31.673.254 /0001-02	LABORATORIOS B. BRAUN S/A	1008501170181	ÁGUA PARA INJEÇÃO B. BRAUN	SOL INJ CX 10 FA PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML	Sim
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	47.231.121 /0001-08	BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA	1034600070131	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJETÁVEIS BEKER	SOL INJ IV CX 14 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML	Sim
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	47.231.121 /0001-08	BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA	1034600070182	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJETÁVEIS BEKER	SOL INJ IV CX 14 BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML	Não
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	55.972.087 /0001-50	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	1049100570141	ÁGUA PARA INJEÇÃO	SOL INFUS IV CX 10 BOLS PVC SIST FECH X 1000 ML	Sim
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	01.784.792 /0001-03	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1177200240439	AGUA PARA INJEÇÃO	SOL INJ CX 12 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML	Sim
ÁGUA PARA INJEÇÃO	49.324.221 /0001-04	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	1004101000160	ÁGUA PARA INJEÇÃO	SOL INJ IV CX FR PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 1000 ML	Sim

ÁGUA PARA INJEÇÃO	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805390131	AGUA PARA INJECAO	SOL INJ IV CX 12 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 1000ML	Não
ÁGUA PARA INJEÇÃO	01.571.702/0001-98	HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA SA	1031100720388	ÁGUA PARA INJEÇÃO	SOL INJ IV CX 15 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML	Sim
ÁGUA PARA INJEÇÃO	06.628.333/0001-46	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	1108500110112	FARMACE -AGUA PARA INJEÇÃO	1 ML/ML SOL INJ IV CX 12 FA PLAS PE TRANS SIST FECH 1000 ML	Sim

10271 - GLICOSE 5 % SOLUCAO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
GLICOSE	49.324.221/0001-04	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	1004101070134	GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML	Sim
GLICOSE	31.673.254/0001-02	LABORATORIOS B. BRAUN S/A	1008500240214	SOLUÇÃO DE GLICOSE B. BRAUN	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	Sim
GLICOSE	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805380055	SOLUÇÃO DE GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV 40 BOLS PLAS SIST FECH X 250 ML	Não
GLICOSE	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805380098	SOLUÇÃO DE GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	Não
GLICOSE	01.571.702/0001-98	HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA SA	1031101770087	GLICOSE HALEX ISTAR	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	Sim
GLICOSE	55.972.087/0001-50	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	1049100200451	JP GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX 35 BOLS PLAS SIST FECH X 250 ML	Sim
GLICOSE	49.351.786/0002-61	BAXTER HOSPITALAR LTDA	1068300700487	BAXTER GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS (168 X 98 MM) PVC TRANS SIST FECH X 250 ML	Sim
GLICOSE	06.628.333/0001-46	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	1108500220104	FARMACE-GLICOSE 5% SOLUÇÃO ISOTONICA	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML	Não
GLICOSE	58.635.830/0001-75	FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	1168800330138	GLICOSE	50 MG /ML SOL INFUS IV CX FR PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 250 ML	Não
GLICOSE MONOIDRATADA	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004310500107	GLICOSE MONOIDRATADA	50 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	Sim
GLICOSE MONOIDRATADA	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004310500131	GLICOSE MONOIDRATADA	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML	Não
GLICOSE; GLICOSE MONOIDRATADA	01.784.792/0001-03	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1177200040243	SOLUCAO DE GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	Sim

10272 - GLICOSE 5 % SOLUCAO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
GLICOSE	49.324.221/0001-04	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	1004101070185	GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim

GLICOSE	31.673.254/0001-02	LABORATORIOS B. BRAUN S/A	1008500240222	SOLUÇÃO DE GLICOSE B. BRAUN	50 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	21.561.931/0003-09	LABORATÓRIO SANOBIO LTDA	1013900100173	SOLUÇÃO DE GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Não
GLICOSE	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805380063	SOLUÇÃO DE GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV 20 BOLS PLAS SIST FECH X 500 ML	Não
GLICOSE	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805380101	SOLUÇÃO DE GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Não
GLICOSE	01.571.702/0001-98	HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA SA	1031101770109	GLICOSE HALEX ISTAR	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	47.231.121/0001-08	BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA	1034600050149	GLICOSE BEKER	50 MG/ML SOL INJ IV CX 24 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	47.231.121/0001-08	BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA	1034600050238	GLICOSE BEKER	50 MG/ML SOL INJ IV CX 24 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	55.972.087/0001-50	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	1049100200271	JP GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	49.351.786/0002-61	BAXTER HOSPITALAR LTDA	1068300700304	BAXTER GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	06.628.333/0001-46	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	1108500220090	FARMACE-GLICOSE 5% SOLUÇÃO ISOTONICA	50 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	58.635.830/0001-75	FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	1168800330057	GLICOSE	50 MG / ML SOL INFUS IV CX FR PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	01.784.792/0001-03	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1177200040219	SOLUCAO DE GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE MONOIDRATADA	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004310500115	GLICOSE MONOIDRATADA	50 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Não
GLICOSE MONOIDRATADA	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATORIOS S.A.	1004310500174	GLICOSE MONOIDRATADA	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML	Não

10245 - GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
GLICOSE	49.324.221/0001-04	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	1004101070150	GLICOSE	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML	Sim
GLICOSE	31.673.254/0001-02	LABORATORIOS B. BRAUN S/A	1008500240249	SOLUÇÃO DE GLICOSE B. BRAUN	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	Sim
GLICOSE	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805380012	SOLUÇÃO DE GLICOSE	100 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PLAS SIST FECH X 250 ML	Não
GLICOSE	44.734.671/0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805380128	SOLUÇÃO DE GLICOSE	100 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML	Não
GLICOSE	47.231.121/0001-08	BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA	1034600050254	GLICOSE BEKER	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML	Sim
GLICOSE	55.972.087/0001-50	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	1049100200417	JP GLICOSE	100 MG/ML SOL INJ IV CX 35 BOLS PLAS SIST FECH X 250 ML	Sim
GLICOSE	49.351.786/0002-61	BAXTER HOSPITALAR LTDA	1068300700452	BAXTER GLICOSE	100 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS (168 X 98 MM) PVC TRANS SIST FECH X 250 ML	Sim

10249 - GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
GLICOSE	49.324.221 /0001-04	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	1004101070169	GLICOSE	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	31.673.254 /0001-02	LABORATORIOS B. BRAUN S/A	1008500240257	SOLUÇÃO DE GLICOSE B. BRAUN	100 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805380020	SOLUÇÃO DE GLICOSE	100 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS SIST FECH X 500 ML	Não
GLICOSE	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805380136	SOLUÇÃO DE GLICOSE	100 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Não
GLICOSE	47.231.121 /0001-08	BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA	1034600050173	GLICOSE BEKER	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	Não
GLICOSE	55.972.087 /0001-50	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	1049100200425	JP GLICOSE	100 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	49.351.786 /0002-61	BAXTER HOSPITALAR LTDA	1068300700339	BAXTER GLICOSE	100 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE	06.628.333 /0001-46	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO- FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	1108500090154	FARMACE- GLICOSE	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FA PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	Não
GLICOSE	58.635.830 /0001-75	FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	1168800330091	GLICOSE	100 MG / ML SOL INFUS IV CX FR PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE ANIDRA	09.058.502 /0001-48	FARMA VISION IMPORTACAO E EXPORTACAO DE MEDICAMENTOS LTDA	1746500180030	GLICOSE	100 MG/ML SOL INFUS IV CX 25 FA PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	Não

10270 - GLICOSE 5 % + CLORETO DE SODIO 0,9 % SOLUCAO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
GLICOSE ANIDRA; CLORETO DE SÓDIO	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805320052	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA SNB	9 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS SIS FECH X 500ML	Não
GLICOSE ANIDRA; CLORETO DE SÓDIO	01.784.792 /0001-03	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1177200260022	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA	9MG/ML + 50 MG/ML SOL INFUS IV CX 12 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Não
GLICOSE ANIDRA; CLORETO DE SÓDIO	09.029.404 /0001-82	COPERMED COMERCIAL IMPORTADORA LTDA	1268000040026	GLICOSE 5% + CLORETO DE SÓDIO 0,9%	9MG/ML + 50 MG/ML SOL INFUS IV CX 12 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Não
GLICOSE; CLORETO DE SÓDIO	49.324.221 /0001-04	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	1004100110183	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE; CLORETO DE SÓDIO	31.673.254 /0001-02	LABORATORIOS B. BRAUN S/A	1008500060100	GLICOSE A 5% + CLORETO DE SÓDIO A 0,9%	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE; CLORETO DE SÓDIO	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805320028	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA SNB	9 MG/ML + 50 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS TRANS SIS FECH X 500ML	Não
GLICOSE; CLORETO DE SÓDIO	01.571.702 /0001-98	HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA SA	1031101240282	HALEX ISTAR SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE; CLORETO DE SÓDIO	47.231.121 /0001-08	BEKER PRODUTOS FARMACO HOSPITALARES LTDA	1034600130053	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA BEKER	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 BOLS PVC SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE; CLORETO DE SÓDIO	55.972.087 /0001-50	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	1049100190128	JP GLICOFISIOLÓGICO	(9 + 50) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim
GLICOSE; CLORETO DE	49.351.786	BAXTER HOSPITALAR LTDA	1068300660167	SOLUÇÃO	(50 + 9) MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 500	Sim

SÓDIO	/0002-61			GLICOFISIOLÓGICA	ML	
GLICOSE; CLORETO DE SÓDIO	06.628.333 /0001-46	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	1108500380039	GLICOSE + CLORETO DE SÓDIO FARMACE	50 MG + 9MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500ML EMB HOSP	Sim
GLICOSE; CLORETO DE SÓDIO	01.784.792 /0001-03	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1177200020171	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA EQUIPLEX	(9 MG + 50 MG)/ML SOL INJ IV CX 24 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML	Sim

10251 - GLICOSE 5 % SOLUCAO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 100 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO

SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024
GLICOSE	49.324.221 /0001-04	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	1004101070126	GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML	Sim
GLICOSE	31.673.254 /0001-02	LABORATORIOS B. BRAUN S/A	1008500240206	SOLUÇÃO DE GLICOSE B. BRAUN	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML	Sim
GLICOSE	44.734.671 /0001-51	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	1029805380152	SOLUÇÃO DE GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS SIST FECH X 100ML	Não
GLICOSE	01.571.702 /0001-98	HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA SA	1031101770060	GLICOSE HALEX ISTAR	50 MG/ML SOL INJ IV CX 100 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML	Sim
GLICOSE	55.972.087 /0001-50	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	1049100200441	JP GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS SIST FECH X 100 ML	Sim
GLICOSE	49.351.786 /0002-61	BAXTER HOSPITALAR LTDA	1068300700282	BAXTER GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML	Sim
GLICOSE	06.628.333 /0001-46	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO- FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	1108500220074	FARMACE-GLICOSE 5% SOLUÇÃO ISOTONICA	50 MG/ML SOL INJ IV CX 60 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML	Sim
GLICOSE	58.635.830 /0001-75	FARMARIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA	1168800330014	GLICOSE	50 MG / ML SOL INFUS IV CX FR PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 100 ML	Sim
GLICOSE	01.784.792 /0001-03	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1177200040197	SOLUCAO DE GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML	Sim
GLICOSE	01.784.792 /0001-03	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1177200040251	SOLUCAO DE GLICOSE	50 MG/ML SOL INJ IV CX 96 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML	Não

6. Descrição da solução como um todo

Os itens a serem contratados enquadram-se na categoria de bens e serviços comuns, definidos na Lei nº 14.133/2021, em seu Art. 6º, como “aqueles cujos padrões de desempenho e qualidade podem ser objetivamente definidos pelo edital, por meio de especificações usuais de mercado”.

De acordo com a Lei nº 14.133/2021 e Decreto nº 44.330/2023, a licitação de bens desta natureza deverá ser realizada obrigatoriamente pela modalidade pregão eletrônico, cujo critério de julgamento poderá ser o de menor preço ou o de maior desconto.

Para a contratação dos bens será adotado o Sistema de Registro de Preço - SRP, uma vez que, conforme previsto no Art. 190, do Decreto nº 44.330/2023, este procedimento será utilizado preferencialmente em casos de: ”I - quando, pelas características do bem ou serviço, houver necessidade de contratações frequentes”, além de “V - quando, pela natureza do objeto, não for possível definir previamente o quantitativo a ser demandado pela Administração”.

Cabe ressaltar ainda que a formalização de Ata de Registro de Preço não gera obrigatoriedade da Administração em contratar todo o quantitativo licitado e, portanto, não compromete recurso que seria destinado à aquisição de bens de consumo.

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

A vigência do Contrato será de 12 (doze) meses contados do(a) da assinatura do contrato, **prorrogável por até 10 anos**, na forma dos artigos 106 e 107 da Lei nº 14.133/2021.

Por se tratar de itens denominados de "**Grande Volume**", deverão ser entregues de forma parcelada, onde os quantitativos em cada uma delas serão definidos em **cronograma de entregas**.

O cronograma será elaborado conforme a capacidade de armazenamento da unidade central de abastecimento.

Acrescentamos que o primeiro cronograma de entregas será elaborado após a formalização da(s) Ata(s) de Registro de Preço e antes da emissão do(s)

Pedido(s) de Aquisição de Material (PAM) e da(s) Autorização(ões) de Fornecimento de Material (AFM).

O cronograma descreverá como o item será entregue no período de 12 meses, o qual deverá conter no mínimo:

- **número de entregas a ser realizadas**
- **quantitativo a ser entregue em cada uma delas.**

Os demais cronogramas deverão ser elaborados após a renovação do contrato e antes da emissão do PAM e da AFM.

7. 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 o utilizar o saldo disponível na ARP gerada, e acrescido de uma margem de segurança, para que haja quantitativo suficiente para execução, quando necessário. Desse modo, as quantidades registradas nesta contratação representam os quantitativos totais de cada item, para uma perspectiva de uso de 12 (doze) meses.

Entretanto, em determinadas situações, a previsão de demanda 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:

SEQ	CÓDIGO SES/DF	DESCRIPTIVO	QUANTITATIVO
1	90954	AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 500 ML. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	64.657
2	90581	AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 1000 ML. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	11.985
3	10271	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	60.472

4	10272	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	202.912
5	10245	GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	13.248
6	10249	GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	9.162
7	10270	GLICOSE 5 % + CLORETO DE SODIO 0,9 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	16.516
8	10251	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 100 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	15.025

8. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 2.316.408,23

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 148069869, na ocasião da última licitação realizada para os itens a seguir. Assim, a estimativa do valor da contratação corresponde à somatória dos valores totais especificados abaixo:

SEQ	CÓDIGO SES/DF	DESCRIPTIVO	QUANTITATIVO	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
1	90954	AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 500 ML. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	64.657	R\$ 5,73920	R\$ 371.079,45
		AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 1000 ML. Características adicionais:			

2	90581	Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	11.985	R\$ 8,28000	R\$ 99.235,80
3	10271	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	60.472	R\$ 5,04530	R\$ 305.099,38
4	10272	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	202.912	R\$ 5,74000	R\$ 1.164.714,88
5	10245	GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	13.248	R\$ 4,68000	R\$ 62.000,64
6	10249	GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	9.162	R\$ 5,26000	R\$ 48.192,12
7	10270	GLICOSE 5 % + CLORETO DE SODIO 0,9 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	16.516	R\$ 6,20000	R\$ 102.399,20
		GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 100 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar			R\$

8	10251	vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	15.025	R\$ 3,55000	53.338,75
9	10265	MANITOL SOLUCAO INJETAVEL 200 MG/ML BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	15.764	R\$ 7,00000	R\$ 110.348,00

9. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

Necessidade de parcelamento das entregas por se tratar de insumos classificados como sendo de grande volume.

Quando da execução da SRP será definido o instrumento de execução, o mesmo de dará por Instrumento contratual, levando em consideração a avaliação dos seguintes pontos:

Entrega parcelada:

- Avaliar nível de abastecimento da Rede SES no ato da execução;
- Capacidade e armazenamento;
- Capacidade mercadológica de fornecimento do produto;
- Disponibilidade Orçamentária/Financeira para custear a execução;
- Execução será realizada por meio de formalização de contrato por tempo determinado

Por se tratar de itens denominados de "**Grande Volume**", deverão ser entregues de forma parcelada, onde os quantitativos em cada uma delas serão definidos em **cronograma de entregas**.

O cronograma será elaborado conforme a capacidade de armazenamento da unidade central de abastecimento.

Acrescentamos que o primeiro cronograma de entregas será elaborado após a formalização da(s) Ata(s) de Registro de Preço e antes da emissão do(s)

Pedido(s) de Aquisição de Material (PAM) e da(s) Autorização(ões) de Fornecimento de Material (AFM).

O cronograma descreverá como o item será entregue no período de 12 meses, o qual deverá conter no mínimo:

- **número de entregas a ser realizadas**
- **quantitativo a ser entregue em cada uma delas.**

Os demais cronogramas deverão ser elaborados após a renovação do contrato e antes da emissão do PAM e da AFM.

10. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

A tabela a seguir apresenta detalhadamente a atual situação de aquisição dos medicamentos objeto deste Estudo Técnico Preliminar, tais como o último processo de aquisição regular em que o item esteve inserido, a disponibilidade ou não de Ata de Registro de Preço passível de execução e a existência de processo de aquisição em caráter emergencial:

	COD	COD.		PROCESSO LICITATÓRIO	PROCESSO LICITATÓRIO		ATA DE REGISTRO		CONTRATO	VIGÊNCIA DO
--	-----	------	--	----------------------	----------------------	--	-----------------	--	----------	-------------

SEQ	SES	BR	DESCRIPTIVO	ANTERIOR (PREGÃO)	ANTERIOR (SEI)	STATUS	DE PREÇO VIGENTE	VIGÊNCIA	VIGENTE	CONTRATO
1	90954	276839	<p>AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 500 ML. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o (s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.</p>	90227/2024	00060-00230381 /2023-31	HOMOLOGADO	-	-	053800 /2025 () 00060- 00559009 /2024-94	14/05/2026
2	90581	276839	<p>AGUA PARA INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 1000 ML. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o (s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.</p>	90227/2024	00060-00230381 /2023-31	HOMOLOGADO	-	-	053873/2025 (00060- 00558658 /2024-78)	14/05/2026
			<p>GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC.</p>							

3	10271	357880	<p>Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o (s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.</p>	90227/2024	00060-00230381/2023-31	HOMOLOGADO	-	-	053873/2025 (00060-00558658/2024-78)	14/05/2026
4	10272	357880	<p>GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC.</p> <p>Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o (s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.</p>	90227/2024	00060-00230381/2023-31	HOMOLOGADO	-	-	053873/2025 (00060-00558658/2024-78)	14/05/2026
			<p>GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO.</p> <p>Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do</p>							

5	10245	267544	<p>conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o (s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpeza da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.</p>	90227/2024	00060-00230381/2023-31	HOMOLOGADO	-	-	053873/2025 (00060-00558658/2024-78)	14/05/2026
6	10249	267544	<p>GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o (s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpeza da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.</p>	90227/2024	00060-00230381/2023-31	HOMOLOGADO	-	-	053873/2025 (00060-00558658/2024-78)	14/05/2026
			<p>GLICOSE 5 % + CLORETO DE SODIO 0,9 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o (s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve</p>							

7	10270	366913	possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	90227/2024	00060-00230381 /2023-31	HOMOLOGADO	-	-	053875/2025 (00060-00558695 /2024-86)	05/06/2026
8	10251	270092	GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 100 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o (s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	90227/2024	00060-00230381 /2023-31	HOMOLOGADO	-	-	-	14/05/2026

11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

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

SULOG/DIPRO - DIRETORIA DE PROGRAMAÇÃO DE MEDICAMENTOS E INSUMOS PARA SAÚDE SULOG/DIPRO									
	Item	Status	Periodicidade de Compra	Modalidade de Compra	Qtde Prevista	Vlr Unitário Estimado	Vlr Total Estimado	Prioridade	Sugestão de Data
	(ID 16756) - Medicamentos AGUA PARA								

-Material Farmacológico	<p>INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 1000 ML.</p> <p>Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração. (REP2)</p>	Aprovado	ANUAL	Contrato vigente	11.280	R\$6,90	R\$77.832,00	Alta	Não definido.
-Material Farmacológico	<p>(ID 22420) - Medicamentos GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC.</p> <p>Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.</p>	Aprovado	ANUAL	Contrato vigente	59.328	R\$3,75	R\$222.480,00	Alta	Não definido.
-Material Farmacológico	<p>(ID 22425) - Medicamentos GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO EMBALAGEM PRIMÁRIA ISENTA DE PVC.</p> <p>Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.</p>	Aprovado	ANUAL	Contrato vigente	141.660	R\$4,50	R\$637.470,00	Alta	Não definido.
-Material Farmacológico	<p>(ID 22426) - Medicamentos GLICOSE 5 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 100 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO.</p> <p>Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção</p>	Aprovado	ANUAL	Contrato vigente	10.950	R\$2,76	R\$30.222,00	Alta	Não definido.

	da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.								
-Material Farmacológico	(ID 22430) - Medicamentos GLICOSE 5 % + CLORETO DE SODIO 0,9 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	Aprovado	ANUAL	Contrato vigente	14.070	R\$3,85	R\$54.169,50	Alta	Não definido.
-Material Farmacológico	(ID 22432) - Medicamentos GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 500 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	Aprovado	ANUAL	Contrato vigente	6.990	R\$4,80	R\$33.552,00	Alta	Não definido.
-Material Farmacológico	(ID 22438) - Medicamentos GLICOSE 10 % SOLUÇÃO INJETAVEL BOLSA OU FRASCO 250 ML SISTEMA FECHADO DE INFUSAO. Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.	Aprovado	ANUAL	Contrato vigente	13.248	R\$4,10	R\$54.316,80	Alta	Não definido.
	(ID 22452) - Medicamentos AGUA PARA								

-Material Farmacológico	<p>INJETAVEIS FRASCO OU BOLSA 500 ML.</p> <p>Características adicionais: Deve ser livre de vazamentos; permitir o escoamento do conteúdo total da embalagem; possuir cobertura que protege o(s) sítio (s) de acesso da embalagem. O recipiente deve possuir transparência que possibilite a verificação do aspecto e limpidez da solução. O sítio de injeção não deve apresentar vazamentos após a punção e remoção da cânula (caso aplicável). O sítio de infusão deve possibilitar a perfuração manual com a ponta perfurante de um equipo e deve apresentar boa conectividade com o equipo, promovendo a vedação e segurando firmemente a ponta perfurante quando sujeita a tração. A alça de sustentação deve permitir pendurar o recipiente no suporte de soro e ser resistente a tração.</p>	Aprovado	ANUAL	Contrato vigente	61.100	R\$4,18	R\$255.398,00	Alta	Não definido.
-------------------------	--	----------	-------	------------------	--------	---------	---------------	------	---------------

No que concerne aos programas de trabalho a serem utilizados nas posteriores execuções, as quais serão definidas de acordo com a demanda justificável à época e em momento oportuno, informamos, na tabela abaixo, as possíveis fontes de recurso e programas de trabalho utilizados nas aquisições, a depender do nível de atenção a que a compra se destina, levando-se em consideração a padronização de cada medicamento ou insumo:

NÍVEL DE ATENÇÃO	FONTE DE RECURSO	PROGRAMA DE TRABALHO
Atendimento Hospitalar	100	10.303.6202.4216.0001
Atenção Básica	100/138	10.303.6202.4216.0002
Componente Especializado - financiado pela SES	100	10.303.6202.4216.0003
Componente Especializado - financiado por repasse do MS	138	10.303.6202.4216.0003

12. Benefícios a serem alcançados com a contratação

A efetivação da contratação contribui para a continuidade do abastecimento dos bens de consumo padronizados nesta SES/DF, bem como assegura a assistência aos usuários do SUS/DF.

13. Providências a serem Adotadas

Não se aplica, em razão de tratar de bens de consumo de uso regular. Todavia, a SES/DF possui organização interna para o monitoramento da execução contratual.

14. Possíveis Impactos Ambientais

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

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

15. Declaração de Viabilidade

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

15.1. Justificativa da Viabilidade

Considerando que os medicamentos objetos do presente processo consistem em bens padronizados como de abastecimento regular nesta Secretaria de Estado de Saúde - SES/DF, sendo fundamentais para o atender às demandas de saúde da população do Distrito Federal;

Considerando que a aquisição dos referidos medicamentos encontra-se prevista no Plano de Contratações Anual da SES/DF/Lei Orçamentária Anual - LOA;

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

Considerando que a licitação por Sistema de Registro de Preço não acarreta comprometimento imediato do orçamento desta Secretaria, de forma que a disponibilidade orçamentária será avaliada oportunamente a cada execução das Atas de Registro de Preço formalizadas;

Diante do exposto, com base nos dados obtidos a partir do presente estudo, esta Equipe de Planejamento conclui que a aquisição do objeto é viável.

16. Responsáveis

Todas as assinaturas eletrônicas seguem o horário oficial de Brasília e fundamentam-se no §3º do Art. 4º do [Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020](#).

JULIANO CESAR LIMA DE FARIA

Gerente Substituto de Programação de Medicamentos



Assinou eletronicamente em 03/02/2026 às 06:51:49.

ANDERSON FREIRE NOBRE JUNIOR

Gerente de Programação de Medicamentos

TATIANE ARAUJO COSTA

Diretora de Programação de Medicamentos e Insumos para a Saúde



Assinou eletronicamente em 04/02/2026 às 08:19:17.

SARA CRISTINA LINS RAMOS

Diretora de Assistência Farmacêutica

FERNANDA LIMA SUBRINHO

Farmacêutica-bioquímica farmácia - colaborador/editor



Assinou eletronicamente em 02/02/2026 às 16:07:22.

PAULO CESAR CASCAO

Farmacêutico-bioquímico farmácia - colaborador/editor substituto

GABRIEL GONCALVES OKAMOTO

Diretor de Assistência Farmacêutica substituto



Assinou eletronicamente em 02/02/2026 às 16:40:31.