

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE - DF

Estudo Técnico Preliminar 461/2025

1. Informações Básicas

Número do processo: 00060-00471350/2025-08

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 fórmulas nutricionais padronizados e classificados como bens de abastecimento regular nesta SES/DF. Compõem o Programa de Terapia Nutricional Enteral Domiciliar (PTNED), regulamentado pela portaria SES/DF nº 374/2023.

O PTNED é um programa de fornecimento de fórmulas nutricionais para fins especiais a pacientes com indicação de dieta via enteral (sondas, gastrostomia ou jejunostomia), incapacitados para a alimentação via oral, ou com doenças cujas demandas metabólicas requerem suplementação oral, tais como: fibrose cística, epidermólise bolhosa congênita, erros inatos de metabolismo, doenças inflamatórias intestinais, epilepsia farmacorresistente, cardiopatia congênita, encefalopatia crônica não progressiva, lesão por pressão, câncer, SIDA, diabetes, doenças renais, desnutrição na senilidade e alergia à proteína do leite de vaca. Tem a finalidade de facilitar a desospitalização, subsidiar o Programa de Internação Domiciliar e a triagem neonatal, reduzir o tempo de permanência hospitalar, reduzir o número de reinternações relacionadas ao estado nutricional, reduzir o risco de complicações relacionadas à contaminação das dietas enterais, melhorar a qualidade de vida dos pacientes, manter ou melhorar o estado nutricional dos usuários, reduzir o número de processos judiciais em desfavor da SES/DF e otimizar os gastos em saúde.

3. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
GERÊNCIA DE PROGRAMAÇÃO DE INSUMOS DE LABORATÓRIO E ALMOXARIFADO	NATALIA HOTTUM FREITAS DE FARIAS

4. Descrição dos Requisitos da Contratação

Os descritivos dos códigos SES abaixo relacionados foram padronizados pela Comissão de Padronização em Nutrição (CPN) da SES/DF e compõem o Catálogo de Produtos para a Saúde - Nutrição.

ITEM	CÓDIGOS	CÓDIGO BR	CÓDIGO PCA	DESCRIPTIVO COMPLETO	UNIDADE DE FORNECIMENTO
1	14187	404761	20026	FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE TIROSINEMIA COM RESTRIÇÃO DE FENILALANINA E TIROSINA. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças de 0 a 1 ano de idade, portadoras de tirosinemia. Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para menores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de	GRAMA

				rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	
2	21737	404764	19558	FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE DISTÚRBIOS DO CICLO DA UREIA COM RESTRIÇÃO DE AMINOÁCIDOS NÃO ESSENCIAIS. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças maiores de 1 ano de idade, portadoras de distúrbios do ciclo da ureia. Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para maiores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	GRAMA
3	21848	404756	19555	FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE LEUCINOSE (DOENÇA DO XAROPE DE BORDO NA URINA) COM RESTRIÇÃO DE LEUCINA, ISOLEUCINA E VALINA. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças maiores de 1 ano de idade, portadoras de leucinose (Doença do Xarope de Bordo na urina). Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para maiores de 1 ano de Idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g.	GRAMA
4	37832	473482	19427	FÓRMULA PEDIÁTRICA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL. Aplicação no âmbito da SES: indicada para pacientes menores de 10 anos, com erro na beta oxidação de ácidos graxos de cadeia longa. Características Adicionais: apresentar teor reduzido de triglicerídeos de cadeia longa (TCL) e alto teor de triglicerídeos de cadeia média (TCM), ser adicionada de ácido linoleico, ácido alfa-linolênico, ácido docosaexaenoico (DHA) e ácido araquidônico (ARA), informar a faixa etária que se destina, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	GRAMA
5	38853	432691	19469	FÓRMULA MODIFICADA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL. Aplicação no âmbito da SES /DF: indicada para indivíduos diabéticos em terapia nutricional enteral via sondas/ostomias ou por via oral quando desnutridos e/ou em risco nutricional. Características Adicionais: fórmula polimérica ou oligomérica, isento de glúten, sem adição de sacarose, acrescida de fibras solúveis isoladas ou associadas a fibras insolúveis, densidade energética maior ou igual a 0,9 kcal por ml, quantidade de carboidratos maior ou igual a 40 por cento e menor ou igual a 65 por cento do valor energético total do produto, contendo carboidrato de lenta absorção, com alto teor de gorduras monoinsaturadas - MUFAS (quantidade maior ou igual a 19 por cento do valor energético total do produto), quantidade de proteína maior ou igual a 10 por cento do valor energético total do produto. Forma de apresentação: líquido (ml). Embalagem de até 300 ml.	MILILITRO

- São critérios técnicos para aceitação das propostas:

Considerando a fase de transição regulatória da RESOLUÇÃO ANVISA Nº 976, DE 5 DE JUNHO DE 2025, que regulamenta os itens deste certame, esclarecemos que no item de código SES 14187 em que a faixa etária é de 0 a 1 ano serão aceitos os produtos com indicação de 0 a 3 anos. Igualmente, os itens de código SES 21737 e 21848 que indicam a faixa etária maiores de 1 ano, serão aceitos os produtos com a indicação acima de 3 anos de idade.

As propostas serão avaliadas, no requisito técnico, por servidores habilitados da Rede SES-DF, a serem indicados pela Gerência de Serviços de Nutrição - GESNUT/DASIS/COASIS/SAIS/SES.

A empresa deverá encaminhar especificação técnica e/ou layout dos dizeres de rotulagem do produto para verificação pelo parecerista das informações necessárias ao enquadramento do produto na especificação exigida no edital para cada item;

Serão utilizados para o julgamento de aceitabilidade do produto ofertado os critérios objetivos relacionados no Anexo I (Protocolo de Avaliação), de forma que o padrão de avaliação será o descritivo e os padrões mínimos de qualidade para atender à demanda objeto da presente compra/contratação.

A critério do parecerista, poderão ser convocadas amostras, para fins de avaliação conclusiva dos produtos, conforme previsões abaixo:

- A exigência de apresentação de amostras será adotada de forma alternativa, visto que os documentos apresentados podem não se mostrar suficientes para avaliação conclusiva do desempenho e qualidade do produto ofertado;

- Caso exigida amostra, o proponente deve enviar/apresentar 01 (um) exemplar do produto, a título de amostra, no prazo máximo de 03 (três) dias úteis.

As condições de apresentação das amostras exigidas são as seguintes: As amostras, em plena validade, deverão ser apresentadas em seus invólucros originais, 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) e Telefone. A empresa deverá apresentar Declaração comprometendo-se a apresentar, no momento solicitado, a documentação relacionada no Anexo II (Declaração de Compromisso);

No caso dos produtos enquadrados como FÓRMULAS DIETOTERÁPICAS PARA ERROS INATOS DE METABOLISMO, à base de aminoácidos, a proposta deverá conter laudo laboratorial com a detecção dos tipos e teores de aminoácidos presentes no produto;

O laudo laboratorial deve ser realizado preferencialmente por instituições vinculadas à Rede Brasileira de Laboratórios Analíticos em Saúde (Reblas), ou seja, laboratórios de ação analítica, público ou privado, habilitados pela Anvisa.

São exigências da qualificação técnica:

- Certidão de Regularidade Técnica vigente expedida pelo Conselho Regional de Nutricionistas e/ou de Farmácia do estado onde se situar a empresa vencedora, conforme Resolução CFN nº 702/2021 e CFF vigente.
- 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, ou regularmente emitido(s) pelo conselho profissional competente, quando for o caso.

São critérios técnicos para a celebração do Contrato/Ata de Registro de Preços:

- **Alvará Sanitário** (ou Licença Sanitária) Estadual/ Municipal/ Distrital (vigente), conforme disposto no Artigo 46 do Decreto-Lei nº 986, de 21 de outubro de 1969, que institui normas básicas sobre alimentos;
- **Certificado de Registro/ Revalidação de Registro de Produto/ Notificação / Comunicado de Início de Fabricação ou Importação** junto à ANVISA ou ao órgão de Vigilância Sanitária competente, em plena validade, conforme Resolução - RDC no 843 e Instrução Normativa - IN no 281, de 22 de fevereiro de 2024, que dispõem sobre regularização de alimentos ou norma similar vigente; No caso de produtos dispensados da obrigatoriedade de registro, apresentar cópia do protocolo e formulário de comunicação do início de fabricação junto à Vigilância Sanitária local ou documento oficial similar;
- No caso de produtos dispensados da obrigatoriedade de registro, apresentar cópia do protocolo e formulário de comunicação do início de fabricação junto à Vigilância Sanitária local ou documento oficial similar;

São critérios para o recebimento dos produtos:

- Os produtos deverão apresentar em suas embalagens primárias e secundárias a expressão “PROIBIDA A VENDA NO COMÉRCIO” por meio de etiquetas invioláveis ou carimbos irremovíveis. No caso de embalagens estéreis, não serão aceitos carimbos alcoólicos, tendo em vista a não violação do processo de esterilização. No caso de dificuldades no cumprimento de ambas as embalagens, solicitar autorização ao setor no agendamento da entrega;
- O prazo de validade do produto, por ocasião de sua entrega na SES/DF, deve ser de no mínimo 75% do prazo total de validade previsto para o produto.

- Na hipótese de impossibilidade de cumprimento desta condição, devidamente justificada, será admitida a entrega do produto com no mínimo 50% da validade a partir da data de fabricação, acompanhado de Termo de Compromisso de Troca (Anexo III), obrigando-se o fornecedor, quando acionado, a proceder a substituição no prazo de 30 (trinta) dias corridos contados a partir da notificação para troca, sendo o descumprimento passível de sanções. O produto entregue na troca deverá ter, no mínimo, 35% do prazo total de validade.
- Na hipótese de entrega de produto com validade inferior a 50% do total, caberá a SES avaliar a oportunidade e conveniência do recebimento, acompanhado de Termo de Compromisso de Troca, obrigando-se o fornecedor, quando acionado, a proceder a substituição no prazo de 30 (trinta) dias corridos contados a partir da notificação para troca, sendo o descumprimento passível de sanções. O produto entregue na troca deverá ter, no mínimo, 35% do prazo total de validade.
- Em qualquer das hipóteses, se o produto entregue na troca não atender o mínimo de 75% do prazo total de validade previsto, deve ser acompanhado, novamente, do Termo de Compromisso de Troca.
- Os lotes das fórmulas nutricionais devem ser acompanhados dos laudos de análise laboratorial de controle de qualidade dos produtos, como laudos físico-químicos e microbiológicos os quais auxiliarão no controle de qualidade dos fabricantes/ detentor da marca de produtos dispensados no âmbito da SES /DF.
- No caso de fórmulas para erros inatos de metabolismo à base de aminoácidos livres, os lotes devem ser acompanhados de laudo laboratorial com a detecção dos tipos e teores de aminoácidos presentes no produto.
- O laudo laboratorial deve ser realizado preferencialmente por instituições vinculadas à Rede Brasileira de Laboratórios Analíticos em Saúde (Reblas), ou seja, laboratórios de ação analítica, público ou privado, habilitados pela Anvisa.

5. Levantamento de Mercado

Adicionalmente aos produtos/marcas já adquiridos pela SES/DF, elencamos na planilha abaixo os produtos atualmente disponíveis no mercado nacional, conhecidos pela área técnica:

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	CÓDIGO PCA	DESCRIPTIVO COMPLETO	PRODUTOS CONHECIDOS DISPONÍVEIS NO MERCADO
1	14187	404761	20026	FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE TIROSINEMIA COM RESTRIÇÃO DE FENILALANINA E TIROSINA. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças de 0 a 1 ano de idade, portadoras de tirosinemia. Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para menores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	TYR ANAMIX INFANT (Danone) TYROMED A (Comidamed) TYR INFANT (VIOMED)
2	21737	404764	19558	FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE DISTÚRBIOS DO CICLO DA UREIA COM RESTRIÇÃO DE AMINOÁCIDOS NÃO ESSENCIAIS. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças maiores de 1 ano de idade, portadoras de distúrbios do ciclo da ureia. Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para maiores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	URCMED B PLUS (Comidamed) URC JÚNIOR (VIOMED)
				FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE LEUCINOSE (DOENÇA DO XAROPE DE BORDO NA URINA) COM RESTRIÇÃO DE LEUCINA, ISOLEUCINA E VALINA. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças maiores de 1 ano de	MSUD 2 PRIMA (Danone)

3	21848	404756	19555	idade, portadoras de leucínose (Doença do Xarope de Bordo na urina). Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para maiores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g.	NeoMSUD 2 (Astra Medical) MSUD MED B (Comidamed) MSUD JÚNIOR (VIOMED)
4	37832	473482	19427	FÓRMULA PEDIÁTRICA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL. Aplicação no âmbito da SES: indicada para pacientes menores de 10 anos, com erro na beta oxidação de ácidos graxos de cadeia longa. Características Adicionais: apresentar teor reduzido de triglicerídeos de cadeia longa (TCL) e alto teor de triglicerídeos de cadeia média (TCM), ser adicionada de ácido linoleico, ácido alfa-linolênico, ácido docosaenoico (DHA) e ácido araquidônico (ARA), informar a faixa etária que se destina, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	Monogen (Danone)
5	38853	432691	19469	FÓRMULA MODIFICADA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL. Aplicação no âmbito da SES/DF: indicada para indivíduos diabéticos em terapia nutricional enteral via sondas/ostomias ou por via oral quando desnutridos e/ou em risco nutricional. Características Adicionais: fórmula polimérica ou oligomérica, isento de glúten, sem adição de sacarose, acrescida de fibras solúveis isoladas ou associadas a fibras insolúveis, densidade energética maior ou igual a 0,9 kcal por ml, quantidade de carboidratos maior ou igual a 45 por cento e menor ou igual a 65 por cento do valor energético total do produto, contendo carboidrato de lenta absorção, com alto teor de gorduras monoinsaturadas - MUFAS (quantidade maior ou igual a 20 por cento do valor energético total do produto), quantidade de proteína maior ou igual a 10 por cento do valor energético total do produto. Forma de apresentação: líquido (ml). Embalagem de até 300 ml.	Glucerna (Abbott) Diamax (Prodiet)

6. Descrição da solução como um todo

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

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

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

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

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

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

Entretanto, em determinadas situações, a previsão de demanda por combinar métodos quantitativos e qualitativos. Os métodos qualitativos j

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	CÓDIGO BR	CÓDIGO PCA	DESCRIPTIVO COMPLETO	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO
1	14187	404761	20026	FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE TIROSINEMIA COM RESTRIÇÃO DE FENILALANINA E TIROSINA. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças de 0 a 1 ano de idade, portadoras de tirosinemia. Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para menores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	84.000
2	21737	404764	19558	FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE DISTÚRBIOS DO CICLO DA UREIA COM RESTRIÇÃO DE AMINOÁCIDOS NÃO ESSENCIAIS. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças maiores de 1 ano de idade, portadoras de distúrbios do ciclo da ureia. Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para maiores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	103.320
3	21848	404756	19555	FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE LEUCINOSE (DOENÇA DO XAROPE DE BORDO NA URINA) COM RESTRIÇÃO DE LEUCINA, ISOLEUCINA E VALINA. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças maiores de 1 ano de idade, portadoras de leucinose (Doença do Xarope de Bordo na urina). Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para maiores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição	222.264

				específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g.	
4	37832	473482	19427	FÓRMULA PEDIÁTRICA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL. Aplicação no âmbito da SES: indicada para pacientes menores de 10 anos, com erro na beta oxidação de ácidos graxos de cadeia longa. Características Adicionais: apresentar teor reduzido de triglicerídeos de cadeia longa (TCL) e alto teor de triglicerídeos de cadeia média (TCM), ser adicionada de ácido linoleico, ácido alfa-linolênico, ácido docosaexaenoico (DHA) e ácido araquidônico (ARA), informar a faixa etária que se destina, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	84.000
5	38853	432691	19469	FÓRMULA MODIFICADA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL. Aplicação no âmbito da SES /DF: indicada para indivíduos diabéticos em terapia nutricional enteral via sondas/ostomias ou por via oral quando desnutridos e/ou em risco nutricional. Características Adicionais: fórmula polimérica ou oligomérica, isento de glúten, sem adição de sacarose, acrescida de fibras solúveis isoladas ou associadas a fibras insolúveis, densidade energética maior ou igual a 0,9 kcal por ml, quantidade de carboidratos maior ou igual a 45 por cento e menor ou igual a 65 por cento do valor energético total do produto, contendo carboidrato de lenta absorção, com alto teor de gorduras monoinsaturadas - MUFAS (quantidade maior ou igual a 20 por cento do valor energético total do produto), quantidade de proteína maior ou igual a 10 por cento do valor energético total do produto. Forma de apresentação: líquido (ml). Embalagem de até 300 ml.	23.215.296

8. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 1.677.144,81

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 Relatório 223 (168626263), referentes à última licitação dos itens listados a seguir. Assim, a estimativa da contratação corresponde à somatória dos valores totais especificados abaixo:

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	CÓDIGO PCA	DESCRIPTIVO COMPLETO	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO	VALOR UNITÁRIO ESTIMADO	VALOR TOTAL ESTIMADO
				FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE TIROSINEMIA COM RESTRIÇÃO DE FENILALANINA E TIROSINA. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças de 0 a 1 ano de			

1	14187	404761	20026	idade, portadoras de tirosinemia. Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para menores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da (s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	84.000	1,6827	R\$ 141.346,80
2	21737	404764	19558	FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE DISTÚRBIOS DO CICLO DA UREIA COM RESTRIÇÃO DE AMINOÁCIDOS NÃO ESSENCIAIS. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças maiores de 1 ano de idade, portadoras de distúrbios do ciclo da ureia. Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para maiores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da (s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	103.320	4,02	R\$ 415.346,40
3	21848	404756	19555	FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE LEUCINOSE (DOENÇA DO XAROPE DE BORDO NA URINA) COM RESTRIÇÃO DE LEUCINA, ISOLEUCINA E VALINA. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças maiores de 1 ano de idade, portadoras de leucinose (Doença do Xarope de Bordo na urina). Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para maiores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s)	222.264	0,8258	R\$ 183.545,61

				vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g.			
4	37832	473482	19427	<p>FÓRMULA PEDIÁTRICA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL.</p> <p>Aplicação no âmbito da SES: indicada para pacientes menores de 10 anos, com erro na beta oxidação de ácidos graxos de cadeia longa. Características Adicionais: apresentar teor reduzido de triglicerídeos de cadeia longa (TCL) e alto teor de triglicerídeos de cadeia média (TCM), ser adicionada de ácido linoleico, ácido alfa-linolênico, ácido docosaexaenoico (DHA) e ácido araquidônico (ARA), informar a faixa etária que se destina, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g</p>	84.000	0,7736	R\$ 64.982,40
5	38853	432691	19469	<p>FÓRMULA MODIFICADA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL.</p> <p>Aplicação no âmbito da SES /DF: indicada para indivíduos diabéticos em terapia nutricional enteral via sondas /ostomias ou por via oral quando desnutridos e/ou em risco nutricional.</p> <p>Características Adicionais: fórmula polimérica ou oligomérica, isento de glúten, sem adição de sacarose, acrescida de fibras solúveis isoladas ou associadas a fibras insolúveis, densidade energética maior ou igual a 0,9 kcal por ml, quantidade de carboidratos maior ou igual a 45 por cento e menor ou igual a 65 por cento do valor energético total do produto, contendo carboidrato de lenta absorção, com alto teor de gorduras monoinsaturadas - MUFAS (quantidade maior ou igual a 20 por cento do valor energético total do produto), quantidade de proteína maior ou igual a 10 por cento do valor energético total do produto. Forma de apresentação: líquido (ml). Embalagem de até 300 ml.</p>	23.215.296	0,0375	R\$ 871.923,6

TOTAL GERAL	R\$ 1.677.144,81
-------------	------------------

9. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

Não se aplica por se tratar de aquisição por Empenho Ordinário.

10. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

Não se aplica por se tratar de aquisição de módulos nutricionais e insumos para administração de dieta enteral para público com faixa etária e indicação clínica de uso distinto.

11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

Os itens que são objetos deste Estudo Técnico Preliminar foram inseridos na Lei Orçamentária Anual – LOA, referente aos exercícios de 2025 conforme Planilha PLOA 2025 - DIPRO (SEI nº 145825609) - Processo SEI 00060-00140020/2024-84 e foram realizadas as devidas adequações conforme o Memorando Circular 1/2025 -SES/SUCOMP/ASPC (SEI nº 159935079).

No que concerne aos programas de trabalho a serem utilizados nas posteriores execuções, as quais serão definidas de acordo coma 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 RECUROS	PROGRAMA DE TRABALHO	NATUREZA DA DESPESA
Atenção especializada	138003467	10.306.6202.4068.0001	3.3.90.30

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.

Após a publicação da Lei Orçamentária Anual (LOA), o ajuste dos valores lançados no Plano de Contratações Anual (PCA)consideram os cortes orçamentários sofridos por cada Programa de Trabalho (PT) utilizado pela Diretoria de Programação de Medicamentos e Insumos para a Saúde (DIPRO). Foi realizada a adequação do valor total estimado de cada medicamento ou insumo para a saúde proporcionalmente ao corte sofrido por cada PT.

CÓDIGO SES	CÓDIGO ID PCA	MATERIAL	APRESENTAÇÃO	PERÍODO	MODALIDADE	QUANTIDADE PREVISTA	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
		FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE TIROSINEMIA COM RESTRIÇÃO DE FENILALANINA E TIROSINA. Aplicação no âmbito da SES: indicada para						

14187	20026	crianças de 0 a 1 ano de idade, portadoras de tirosinemia. Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para menores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	GRAMA	ANUAL	PREGÃO ELETRÔNICO	31.752	1,01	32.069,52
21737	19558	FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE DISTÚRBIOS DO CICLO DA UREIA COM RESTRIÇÃO DE AMINOÁCIDOS NÃO ESSENCIAIS. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças maiores de 1 ano de idade, portadoras de distúrbios do ciclo da ureia. Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para maiores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma	GRAMA	ANUAL	PREGÃO ELETRÔNICO	31.752	3,70	117.482,40

		de Apresentação: pó. Embalagem até 500g						
21848	19555	<p>FÓRMULA DIETOTERÁPICA PARA PORTADORES DE LEUCINOSE (DOENÇA DO XAROPE DE BORDO NA URINA) COM RESTRIÇÃO DE LEUCINA, ISOLEUCINA E VALINA. Aplicação no âmbito da SES: indicada para crianças maiores de 1 ano de idade, portadoras de leucinose (Doença do Xarope de Bordo na urina).</p> <p>Características Adicionais: informar a faixa etária que inclua a indicação para maiores de 1 ano de idade, se o produto pode ser utilizado como única fonte de alimentação ou não, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g.</p>	GRAMA	ANUAL	PREGÃO ELETRÔNICO	34.927	0,75	26.195,25
		<p>FÓRMULA PEDIÁTRICA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL. Aplicação no âmbito da SES: indicada para pacientes menores de 10 anos, com erro na beta oxidação de ácidos graxos de cadeia longa.</p> <p>Características Adicionais: apresentar teor reduzido de triglicerídeos de</p>						

37832	19427	cadeia longa (TCL) e alto teor de triglicerídeos de cadeia média (TCM), ser adicionada de ácido linoleico, ácido alfa-linolênico, ácido docosaexaenoico (DHA) e ácido araquidônico (ARA), informar a faixa etária que se destina, bem como demais informações de rotulagem e de composição específicas da(s) norma(s) vigente(s) da Anvisa. Forma de Apresentação: pó. Embalagem até 500g	GRAMA	ANUAL	PREGÃO ELETRÔNICO	32.256	0,76	24.514,56
38853	19469	FÓRMULA MODIFICADA PARA NUTRIÇÃO ENTERAL E ORAL. Aplicação no âmbito da SES /DF: indicada para indivíduos diabéticos em terapia nutricional enteral via sondas /ostomias ou por via oral quando desnutridos e/ou em risco nutricional. Características Adicionais: fórmula polimérica ou oligomérica, isento de glúten, sem adição de sacarose, acrescida de fibras solúveis isoladas ou associadas a fibras insolúveis, densidade energética maior ou igual a 0,9 kcal por ml, quantidade de carboidratos maior ou igual a 45 por cento e menor ou igual a 65 por cento do valor energético total do produto, contendo carboidrato de	MILILITRO	ANUAL	PREGÃO ELETRÔNICO	11.150.010	0,20	2.230.002,00

		lenta absorção, com alto teor de gorduras monoinsaturadas - MUFAS (quantidade maior ou igual a 20 por cento do valor energético total do produto), quantidade de proteína maior ou igual a 10 por cento do valor energético total do produto. Forma de apresentação: líquido (ml). Embalagem de até 300 ml.						
--	--	--	--	--	--	--	--	--

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.

O PTNED é um programa de fornecimento de fórmulas nutricionais para fins especiais a pacientes com indicação de dieta via enteral (sondas, gastrostomia ou jejunostomia), incapacitados para a alimentação via oral, ou com doenças cujas demandas metabólicas requerem suplementação oral, tais como: fibrose cística, epidermólise bolhosa congênita, erros inatos de metabolismo, epilepsia farmacorresistente, lesão por pressão, câncer, SIDA, diabetes, doenças renais, desnutrição na senilidade e alergia à proteína do leite de vaca. Tem a finalidade de facilitar a desospitalização, subsidiar o Programa de Internação Domiciliar e a triagem neonatal, reduzir o tempo de permanência hospitalar, reduzir o número de reinternações relacionadas ao estado nutricional, reduzir o risco de complicações relacionadas à contaminação das dietas enterais, melhorar a qualidade de vida dos pacientes, manter ou melhorar o estado nutricional dos usuários, reduzir o número de processos judiciais em desfavor da SES /DF e otimizar os gastos em saúde.

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 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.

15. Declaração de Viabilidade

Esta equipe de planejamento declara **viável com restrições** esta contratação com base neste Estudo Técnico Preliminar.

15.1. Justificativa da Viabilidade com Restrições

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 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 insumo;

Considerando que a licitação por Sistema de Registro de Preço não acarreta comprometimento imediato do orçamento;

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](#).

NATALIA HOTTUM FREITAS DE FARIAS

Gerente de programação e insumos de laboratório e almoxarifado

JORDANA QUEIROZ NUNES ALVES

Nutricionista



Assinou eletronicamente em 26/03/2026 às 12:06:33.

CAMILA BRANDAO GONCALVES

Nutricionista

TATIANE ARAUJO COSTA

Diretora de programação de medicamentos e insumos para a saúde



Assinou eletronicamente em 26/03/2026 às 12:46:49.

Lista de Anexos

Atenção: Apenas arquivos nos formatos ".pdf", ".txt", ".jpg", ".jpeg", ".gif" e ".png" enumerados abaixo são anexados diretamente a este documento.

- Anexo I - ANEXO I_Protocolo de avaliação.pdf (38.34 KB)
- Anexo II - ANEXO II_Declaração de Compromisso.pdf (41.46 KB)
- Anexo III - ANEXO III_Termo de compromisso de troca.pdf (38.36 KB)

PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO DE AMOSTRA

PROTOCOLO DE AVALIAÇÃO		
1. CLASSIFICAÇÃO DO MATERIAL		
Marca do Produto: Tipo: Lote: Nº de amostras:		
2. AVALIAÇÃO DO MATERIAL		
2.1 Quanto a Embalagem:	SIM	NÃO
Oferece proteção ao produto		
Identificação do produto		
Lote		
Impressão gráfica legível		
Data fabricação		
Data de validade		
Embalagem íntegra		
Registro do Produto em órgão regulador		
Apresenta Instruções de uso do Produto		
Apresenta Informações sobre cuidados e advertências sobre o uso do Produto		
Atende ao descritivo		
2.2 Quanto ao produto	SIM	NÃO
Atende ao descritivo		
Características organolépticas próprias da fórmula		
Seguindo-se as instruções do rótulo, ocorre diluição adequada (fórmulas em pó)		
3. PARECER:		
3. PARECER FINAL:	SIM	NÃO
O material é recomendado para aquisição na SES?		
4. IDENTIFICAÇÃO DA UNIDADE/PARECERISTA		
Hospital: Setor: Data: Nome:		
ASSINATURA E CARIMBO		

ANEXO II - Declaração de Compromisso para os itens ofertados como alimento.

DECLARAÇÃO DE COMPROMISSO

A empresa _____, CNPJ nº _____, com sua sede ou filial no Distrito Federal endereço _____, neste ato representada por _____, DECLARA QUE no caso de consagrar-se vencedor(a) do certame se compromete a entregar, no momento da assinatura do contrato ou ata, ou da emissão da nota de empenho para fornecimento do produto ou serviço objeto do certame, o **Certificado de Registro/ Revalidação do Produto / Dispensa de Registro e o Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária) Estadual/ Municipal/ Distrital (vigente)**, sob pena de aplicação de penalidades previstas no art. 156, da Lei Federal nº 14.133/2021, e no Decreto Distrital nº 44.330/2023.

ANEXO II - Declaração de Compromisso para os itens de código SES 21194 e 24911

DECLARAÇÃO DE COMPROMISSO

A empresa _____, CNPJ nº _____, com sua sede ou filial no Distrito Federal endereço _____, neste ato representada por _____, DECLARA QUE no caso de consagrar-se vencedor(a) do certame se compromete a entregar, no momento da assinatura do contrato ou ata, ou da emissão da nota de empenho para fornecimento do produto ou serviço objeto do certame, **a Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE), Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária) Estadual/ Municipal/ Distrital (vigente), bem como o Certificado de Registro do Produto (CRP)/ Revalidação do Produto / Dispensa de Registo**, sob pena de aplicação de penalidades previstas no art. 156, da Lei Federal nº 14.133/2021, e no Decreto Distrital nº 44.330/2023.

TERMO DE COMPROMISSO DE TROCA

Referência: Nota de Empenho nº 20XXNE0XXXX, ARP XXX/20XX-X

Diante da impossibilidade de sua utilização antes do vencimento, uma vez admitido o prazo de validade abaixo dos 75%, A empresa _____, CNPJ

_____, telefone nº _____

COMPROMETE-SE perante a Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal a efetuar a substituição do medicamento ou produto para saúde/código SES:

Descrição	Quantidade	Lote	Data de Fabricação	Data de Validade

Compromete-se ainda a proceder com a substituição no prazo de 30 (trinta) dias, contados a partir do recebimento da notificação para troca. O produto oriundo da troca deve apresentar no mínimo 35% do prazo total de validade no momento da entrega.

A compromitente requer que esta Secretaria autorize a entrega nas condições explicitadas, pelos seguintes motivos:

_____ e afirma estar ciente de que o não cumprimento de sua obrigação acarretará na aplicação das penalidades cabíveis, previstas em Edital.