

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE - DF

Estudo Técnico Preliminar 569/2025

1. Informações Básicas

Número do processo: 00060-00585416/2025-38

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 justificativas expostas abaixo:

- 17835 INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML
O medicamento é indicado no tratamento de pacientes com diabetes mellitus.
- 14412 INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO ULTRA RÁPIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML
O medicamento é indicado no tratamento de pacientes com diabetes mellitus.
- 18120 INSULINA GLARGINA SOLUCAO INJETAVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML
O medicamento é indicado para o tratamento do diabetes mellitus, conforme Protocolo Clínico da SES/DF.
- 90497 INSULINA HUMANA REGULAR SOLUCAO INJETAVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10 ML
O medicamento é indicado no tratamento de pacientes com diabetes mellitus.

3. Área requisitante

Área Requisitante	Responsável
Gerência de Programação de Medicamentos - GEPMED/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	17835	INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	09.A.10.A - INSULINAS E ANÁLOGOS	UN - UNIDADE
2	14412	INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO ULTRA RÁPIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	09.A.10.A - INSULINAS E ANÁLOGOS	UN - UNIDADE
			09.A.10.A -	

3	18120	INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML	INSULINAS E ANÁLOGOS	UN - UNIDADE
4	90497	INSULINA HUMANA REGULAR SOLUÇÃO OU SUSPENSÃO INJETAVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10 ML	09.A.10.A - INSULINAS E ANÁLOGOS	FA - FRASCO- AMPOLA

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

De acordo com o Comunicado CMED nº 06, de 27 de maio de 2021 - Câmara de Regulação de Medicamentos - CMED, os itens **17835 INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML, 14412 INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO ULTRA RÁPIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML e 18120 INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML** 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.

De acordo com o Comunicado CMED nº 06, de 27 de maio de 2021 - Câmara de Regulação de Medicamentos - CMED, o item **90497 INSULINA HUMANA REGULAR SOLUÇÃO OU SUSPENSÃO INJETAVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10 ML** identificado neste ETP não é passível 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.

Informamos ainda que os itens **17835 INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML, 18120 INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML e 90497 INSULINA HUMANA REGULAR SOLUÇÃO OU SUSPENSÃO INJETAVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10 ML** deste ETP **consta** no Anexo Único do Convênio ICMS nº 87, de 28 de junho de 2002 – Conselho Nacional de Política Fazendária – CONFAZ e atualizações, e **consta** no Decreto Nº 3.803, de 24 de abril de 2001, aplicando-se, portanto, a isenção fiscal.

Informamos ainda que o item **14412 INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO ULTRA RÁPIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML** deste ETP **não consta** no Anexo Único do Convênio ICMS nº 87, de 28 de junho de 2002 – Conselho Nacional de Política Fazendária – CONFAZ e atualizações, e a **isenção fiscal não se aplica** a esse medicamento.

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

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

Para o item **18120 INSULINAGLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML** será exigido o fornecimento de canetas aplicadoras, além dos carpules, conforme detalhado na seção " Forma e Critérios de Seleção do Fornecedor " deste Estudo Técnico Preliminar.

FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR

CÓDIGO SES	DESCRIÇÃO COMPLETA	CAP	ISENTO DE ICMS	TETO CMED
17835	INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	SIM	SIM	PMVG 0%
14412	INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO ULTRA RÁPIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	SIM	NÃO	PMVG 17%
18120	INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE	SIM	SIM	PMVG 0%

	VIDRO 3 ML			
90497	INSULINA HUMANA REGULAR SOLUÇÃO OU SUSPENSÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10 ML	NÃO	SIM	PF 0%

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);

No que tange ao item **18120 INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML**, a empresa deverá se comprometer, em proposta, a entregar todo o quantitativo acompanhado dos aplicadores, considerando os seguintes casos:

- a) No caso de **caneta descartável**, a quantidade de canetas deverá ser igual à quantidade de carpules descrita no item " Do objeto", neste Estudo Técnico Preliminar. A entrega das canetas, neste caso, deverá ser feita junto com os carpules e nas mesmas quantidades;
- b) No caso de **caneta reutilizável**, deverá ser ofertada a quantidade total de carpules descrita no item " Do objeto" deste Estudo Técnico Preliminar. A quantidade de canetas, neste caso, deverá ser de 973 unidades para o item 18120 INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML, sendo obrigatória a entrega das canetas em parcela única junto com a primeira entrega de carpules. Ademais, em caso de necessidade de um quantitativo decorrente da inclusão de novos pacientes, perda e/ou avaria da caneta poderá ser solicitado um adicional de até 15% do número de canetas inicialmente previsto, para cada um dos itens informados.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

É indispensável o parecer técnico para os produtos deste ETP.

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

DAS AMOSTRAS

Para os itens descritos neste ETP não haverá a necessidade de solicitação de amostras.

DOCUMENTAÇÃO TÉCNICA A SER EXIGIDA

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Não será aceita documentação vencida.

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

Indicação de marcas ou modelos

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

5. Levantamento de Mercado

Para confirmar as marcas/apresentações disponíveis no mercado brasileiro foi realizada consulta à lista atualizada da Câmara de Regulação de Mercado de Medicamentos (CMED) (publicada em 08/12/2025), referenciando o status de comercialização pelo detentor do registro no ano de 2024. Ademais, verificou-se se há alguma notificação de descontinuação ativa (temporária ou definitiva) de fabricação no Painel de Descontinuação da Anvisa.

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

Consultas realizadas em 22/12/2025.

17835 INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML

PRINCÍPIO ATIVO	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
INSULINA GLARGINA	04.752.991 /0001-10	BIOMM SA	1334800010018	GLARGILIN	100 UI/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML	Não	Não
INSULINA GLARGINA	02.433.631 /0001-20	ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1376401810059	GLATUS	100 UI/ML SOL INJ CT FA VD INC X 10 ML	Não	Não
INSULINA GLARGINA	10.588.595 /0010-92	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	1832603480025	LANTUS	100 U/ML SOL INJ CT 1 FA VD TRANS X 10 ML	Sim	Não

14412 INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO ULTRA RÁPIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML

PRINCÍPIO ATIVO	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA
INSULINA ASPARTE	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600160019	NOVORAPID	100 U/ML SOL INJ CT 1 FA VD TRANS X 10 ML	Sim	Não

INSULINA ASPARTE	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600350039	FIASP	100 U / ML SOL INJ CT 1 FA VD TRANS X 10 ML	Sim	Não	
INSULINA ASPARTE	05.215.461 /0001-03	EQUILIBRIO COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA	1671300060011	KIRSTY	100 U/ML SOL INJ CT 1 FA VD TRANS X 10 ML	Não	Não	
INSULINA ASPARTE	05.215.461 /0001-03	EQUILIBRIO COMERCIO DE PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA	1671300060028	KIRSTY	100 U/ML SOL INJ CT 5 FA VD TRANS X 10 ML	Não	Não	
INSULINA GLULISINA	10.588.595 /0010-92	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	1832603430011	APIDRA	100 UI/ML SOL INJ CT 1 FA VD INC X 10 ML	Sim	Não	
INSULINA LISPRO	43.940.618 /0001-44	ELI LILLY DO BRASIL LTDA	1126000080026	HUMALOG	100 UI/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML	Sim	Sim	

18120 INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETAVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML

PRINCÍPIO ATIVO	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA	
INSULINA GLARGINA	43.940.618 /0001-44	ELI LILLY DO BRASIL LTDA	1126001940029	BASAGLAR	100 UI/ML SOL INJ CT 2 CARP VD INC X 3 ML	Sim	Não	
INSULINA GLARGINA	43.940.618 /0001-44	ELI LILLY DO BRASIL LTDA	1126001940037	BASAGLAR	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML	Sim	Não	
INSULINA GLARGINA	04.752.991 /0001-10	BIOMM SA	1334800010026	GLARGILIN	100 UI/ML SOL INJ CT CAR VD TRANS X 3 ML	Sim	Não	
INSULINA GLARGINA	04.752.991 /0001-10	BIOMM SA	1334800010034	GLARGILIN	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML	Não	Não	
INSULINA GLARGINA	02.433.631 /0001-20	ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	1376401810075	GLATUS	100 UI/ML SOL INJ CT 1 CAR VD TRANS 3 ML	Não	Não	
INSULINA GLARGINA	10.588.595 /0010-92	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	1832603480017	LANTUS	100 U/ML SOL INJ CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML	Sim	Não	

90497 INSULINA HUMANA REGULAR SOLUCAO INJETAVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10 ML

PRINCÍPIO ATIVO	CNPJ	LABORATÓRIO	REGISTRO	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	COMERCIALIZAÇÃO 2024	DESCONTINUAÇÃO ATIVA	
INSULINA HUMANA	57.507.378 /0003-65	EMS S/A	1023512530011	INSULIV R	100 UI/ML SOL INJ CT FA X 10 ML	Não	Não	
INSULINA	17.503.475	FUNDAÇÃO EZEQUIEL DIAS -	1120901440031	FUNED	100 UI/ML SOL INJ CX FA VD	Não	Sim	

HUMANA	/0001-01	FUNED		INSULINA R	INC X 10 ML			
INSULINA HUMANA	43.940.618 /0001-44	ELI LILLY DO BRASIL LTDA	1126000570031	HUMULIN N	100 UI/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 10 ML	Sim	Não	
INSULINA HUMANA	43.940.618 /0001-44	ELI LILLY DO BRASIL LTDA	1126001810011	HUMULIN R	100 UI/ML SOL INJ CT FA VD INC X 10 ML	Sim	Sim	
INSULINA HUMANA	38.108.988 /0001-80	BIOCON BIOLOGICS DO BRASIL LTDA	1166400070019	INSUNORM R	100 UI/ML SOL INJ CT FA VD INC X 10 ML	Não	Não	
INSULINA HUMANA	38.108.988 /0001-80	BIOCON BIOLOGICS DO BRASIL LTDA	1166400080014	INSUNORM N	100 UI/ML SUS INJ CT FA VD INC X 10 ML	Não	Não	
INSULINA HUMANA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600030016	NOVOLIN R	100 UI/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML	Sim	Sim	
INSULINA HUMANA	82.277.955 /0001-55	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	1176600040021	NOVOLIN N	100 UI/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 10 ML	Sim	Sim	
INSULINA HUMANA	04.491.780 /0001-70	GERAIS, COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO DE MATERIAIS E EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA	1667400020038	WOSULIN R	100 UI/ML SOL INJ CX FA VD INC X 10 ML	Sim	Não	
INSULINA HUMANA	13.078.518 /0001-90	FUNDAÇÃO BAIANA DE PESQ. CIENTIFICA E DESENV. TECNOLÓGICO, FORNECIMENTO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS-BAHIAFARMA	1988300040012	BAHIAFARMA INSULINA HUMANA NPH	100 UI/ML SUS INJ CT FA VD INC X 10 ML	Sim	Não	
INSULINA HUMANA	13.078.518 /0001-90	FUNDAÇÃO BAIANA DE PESQ. CIENTIFICA E DESENV. TECNOLÓGICO, FORNECIMENTO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS-BAHIAFARMA	1988300050018	BAHIAFARMA INSULINA HUMANA R	100 UI/ML SOL INJ CT FA VD INC X 10 ML	Sim	Não	

6. Descrição da solução como um todo

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

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

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

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

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

7. Estimativa das Quantidades a serem Contratadas

Os quantitativos a serem contratados foram baseados no Consumo Médio Mensal - CMM de cada item, obtido com base nas informações geradas a partir da Ficha de Estoque - Kardex daquele medicamento extraída do SisMateriais. Este instrumento é um relatório que fornece dados de registro de todas as movimentações de estoque do produto provenientes das centrais de armazenamento e distribuídos para posterior consumo nas unidades de saúde. Assim, calcula-se o Consumo Médio Mensal –CMM a partir da soma de todas as saídas do medicamento para unidades de saúde em determinado período, dividida pelo tempo de abastecimento em meses.

Outra forma alternativa de obtenção do CMM se dá a partir do cálculo da média da série histórica do item (desconsiderados os valores iguais a zero ou negativos, bem como os consumos das unidades registrados nas unidades pertencentes ao IGESDF).

Em algumas situações, quando o item é padronizado para o Componente Especializado, o cálculo do consumo é realizado a partir do relatório de dispensações, o qual é extraído do sistema Bi-Horus.

De toda forma, o consumo é, então, multiplicado por 12, pois é o período de validade de uma Ata de Registro de Preço - ARP e como efeito é o prazo estipulado para o utilizar o saldo disponível na ARP gerada, e acrescido de uma margem de segurança, para que haja quantitativo suficiente para execução, quando necessário. Desse modo, as quantidades registradas nesta contratação representam os quantitativos totais de cada item, para uma perspectiva de uso de 12 (doze) meses.

Entretanto, em determinadas situações, a previsão de demanda pode combinar métodos quantitativos e qualitativos. Os métodos qualitativos poderão ser respaldados em Pareceres Técnicos, de caráter opinativo, emitidos pela Referência Técnica Distrital, afim 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 agirem 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	17835	INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	2.448
2	14412	INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO ULTRA RÁPIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	2.184

3	18120	INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML	48.700
4	90497	INSULINA HUMANA REGULAR SOLUÇÃO OU SUSPENSÃO INJETAVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10 ML	3.466

8. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 1.642.805,09

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 DOCs. SEI 160008956 e 180499470 na ocasião das últimas licitações realizadas 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	17835	INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	2.448	R\$ 141,7417	R\$ 346.983,68
2	14412	INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO ULTRA RÁPIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI /ML FRASCO-AMPOLA 10ML	2.184	R\$ 106,9300	R\$ 233.535,12
3	18120	INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML	48.700	R\$ 18,8400	R\$ R\$ 917.508,00
4	90497	INSULINA HUMANA REGULAR SOLUÇÃO OU SUSPENSÃO INJETAVEL 100 UI /ML FRASCO-AMPOLA 10 ML	3.466	R\$ 41,7710	R\$ 144.778,29

9. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

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

10. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

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

SEQ	COD SES	COD. BR	DESCRIPTIVO	PROCESSO LICITATÓRIO ANTERIOR (PREGÃO)	PROCESSO LICITATÓRIO ANTERIOR (SEI)	STATUS	ATA DE REGISTRO DE PREÇO VIGENTE	VIGÊNCIA	AQUISIÇÃO EMERGENCIAL EM ANDAMENTO
1	17835	273836	INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	90040/2025	00060-00429909 /2024-16	HOMOLOGADO	90040/2024-B	16/06/2026	-
2	14412	276234, 276233, 403358	INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO ULTRA RÁPIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	90040/2025	00060-00429909 /2024-16	HOMOLOGADO	90040/2024-B	16/06/2026	-
3	18120	273836	INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML	90040/2025	00060-00429909 /2024-16	HOMOLOGADO	90040/2025-A	16/06/2026	-

4	90497	271154	INSULINA HUMANA REGULAR SOLUÇÃO OU SUSPENSÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10 ML	90265/2025	00060-00079568 /2025-04	FRACASSO POR INEXISTÊNCIA DE PROPOSTAS	SEM ARP VIGENTE	SEM ARP VIGENTE	-
---	-------	--------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------	------------	----------------------------	-------------------------------------------------	--------------------	--------------------	---

11. Alinhamento entre a Contratação e o Planejamento

Os itens que são objetos deste Estudo Técnico Preliminar estão 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										
MATERIAL	Item	Status	Periodicidade da Compra	Modalidade da Compra	Qtde Prevista	Vlr Unitário Estimado	Vlr Total Estimado	Prioridade	Sugestão de Data	
-Material Farmacológico	(ID 21120) - Medicamentos INSULINA HUMANA REGULAR SOLUÇÃO OU SUSPENSÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	3.466	R\$31,48	R\$109.109,88	Alta	31/01/2026	
-Material Farmacológico	(ID 21126) - Medicamentos INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	168011	R\$18,79	R\$3.156.926,69	Alta	31/01/2026	
-Material Farmacológico	(ID 33412) - Medicamentos 14412 - INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO ULTRA RÁPIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	2184	R\$88,49	R\$193.262,16	Alta	31/01/2026	
-Material Farmacológico	(ID 33413) - Medicamentos INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	2448	R\$122,17	R\$299.072,16	Alta	31/01/2026	

SULOG/DIPRO - DIRETORIA DE PROGRAMAÇÃO DE MEDICAMENTOS E INSUMOS PARA SAÚDE SULOG/DIPRO									
MATERIAL	Item	Status	Periodicidade de Compra	Modalidade de Compra	Qtde Prevista	Vlr Unitário Estimado	Vlr Total Estimado	Prioridade	Sugestão de Data
-Material Farmacológico	(ID 21120) - Medicamentos INSULINA HUMANA REGULAR SOLUÇÃO OU SUSPENSÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	3.466	R\$31,48	R\$109.109,68	Alta	31/01 /2026
-Material Farmacológico	(ID 21126) - Medicamentos INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML CARPULE DE VIDRO 3 ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	168011	R\$18,79	R\$3.156.926,69	Alta	31/01 /2026
-Material Farmacológico	(ID 33412) - Medicamentos 14412 - INSULINA ANÁLOGA DE AÇÃO ULTRA RÁPIDA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	2184	R\$88,49	R\$193.262,16	Alta	31/01 /2026
-Material Farmacológico	(ID 33413) - Medicamentos INSULINA GLARGINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 100UI/ML FRASCO-AMPOLA 10ML	Aprovado	ANUAL	Pregão Eletrônico	2448	R\$122,17	R\$299.072,16	Alta	31/01 /2026

Ressaltamos que o relatório do PCA está inserido como um documento em anexo ao presente ETP

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

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

15. Declaração de Viabilidade

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

15.1. Justificativa da Viabilidade

Considerando que os medicamentos 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](#)

JULIANO CESAR LIMA DE FARIA

Gerente Substituto de Programação de Medicamentos



Assinou eletronicamente em 25/02/2026 às 11:26:13.

ANDERSON FREIRE NOBRE JUNIOR

Gerente de Programação de Medicamentos



Assinou eletronicamente em 26/02/2026 às 07:35:25.

TATIANE ARAUJO COSTA

Diretora de Programação e Medicamentos e Insumos para a Saúde



Assinou eletronicamente em 26/02/2026 às 09:11:39.

SARA CRISTINA LINS RAMOS

Diretora de Assistência Farmacêutica

GIOVANA GAROFALO

Diretora de Assistência Farmacêutica substituta



Assinou eletronicamente em 25/02/2026 às 10:57:21.

NATALIA ALVES BATISTA

Farmacêutica-bioquímica farmácia



Assinou eletronicamente em 24/02/2026 às 09:35:57.

MARIANA DOS REIS CORREA

Farmacêutica-bioquímica farmácia