

SECRETARIA DE ESTADO DE SAÚDE - DF

Estudo Técnico Preliminar 124/2026

1. Informações Básicas

Número do processo: 00060-00107748/2026-66

2. Descrição da necessidade

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

Os bens contemplados nesta contratação referem-se a materiais padronizados e classificados como bens de abastecimento regular nesta SES/DF.

A aquisição de **equipos de infusão parenteral (nas versões transparente/cristal e fotossensível)** é condição indispensável para a continuidade da assistência hospitalar segura, uma vez que tais insumos constituem o elo crítico entre a bomba de infusão (equipamento eletromédico de suporte à vida) e o sistema vascular do paciente. A escolha e especificação adequada desses materiais impactam diretamente a precisão das dosagens e a eficácia terapêutica em ambientes de alta complexidade, como Unidades de Terapia Intensiva (UTI), Centros Cirúrgicos e Enfermarias.

Os equipos de infusão na versão Cristal (Transparente) são os insumos de uso rotineiro e universal para a administração da grande maioria das soluções parenterais, hidratações e medicamentos comuns. A sua total transparência é um requisito técnico e de segurança vital pelas seguintes razões:

- **Visualização de Partículas e Precipitados:** Permite à equipe de enfermagem identificar imediatamente qualquer reação de incompatibilidade medicamentosa que gere precipitação de cristais ao longo da linha de infusão.
- **Deteção Precoce de Êmbolos Gasosos:** Facilita a visualização imediata de bolhas de ar na extensão do tubo, permitindo a intervenção antes que o ar atinja a corrente sanguínea do paciente (prevenção de embolia gasosa).
- **Controle de Fluxo Visual:** Permite o monitoramento visual do gotejamento na câmara flexível, servindo como redundância de segurança ao display digital da bomba de infusão.

A aquisição de equipo de infusão na versão Fotossensível (geralmente na cor âmbar) é tecnicamente obrigatória para garantir a estabilidade físico-química de medicamentos classificados como fotolábeis.

- **Prevenção da Degradação Medicamentosa:** Substâncias críticas de uso diário em ambiente hospitalar — como o *Nitroprussiato de Sódio* (vasodilatador potente), *Nitroglicerina*, certas vitaminas (Nutrição Parenteral Total - NPT), quimioterápicos e soluções de *Anfotericina B* — sofrem rápida degradação e perda de efeito terapêutico quando expostas à luz ambiente (natural ou artificial).
- **Mitigação de Toxicidade:** A exposição de compostos fotolábeis à luz não apenas anula o efeito do fármaco, mas pode gerar subprodutos químicos tóxicos para o organismo do paciente.
- **Garantia da Eficácia Terapêutica:** O uso do equipo fotossensível elimina a necessidade de improvisações, prática vedada pelas normas de controle de infecção e segurança hospitalar.

A especificação rigorosa destes insumos atende às exigências das diretrizes nacionais de saúde:

- RDC ANVISA nº 63/2011 (Boas Práticas de Funcionamento): Que obriga os serviços de saúde a assegurarem a qualidade dos insumos para prevenir riscos aos pacientes.
- Programa Nacional de Segurança do Paciente (PNSP) / Protocolo de Práticas Seguras no Uso de Medicamentos: Que preconiza barreiras rígidas para evitar erros de administração de medicamentos de alta vigilância.

A Secretaria de Estado de Saúde do Distrito Federal (SES-DF) possui um parque tecnológico de bombas de infusão consolidado e patrimoniado, composto especificamente pelos modelos *SAMTRONIC ICATU S*, *SAMTRONIC ST1000 SET*, *LIFEMED LF SMART*, *LIFEMED LF SMART TOUCH* e *Infusomat B.BRAUN*. A presente contratação visa o abastecimento contínuo de insumos para este quadro existente, aplicando-se o Princípio da Padronização (Art. 41, I, "b" da Lei nº 14.133/2021), cujo objetivo é garantir a eficiência operacional, a uniformidade dos procedimentos de enfermagem e a compatibilidade lógica e física dos materiais consumíveis da rede.

O **CONECTOR VALVULADO SEM AGULHA PARA SISTEMA FECHADO VASCULAR** é uma inovação essencial na atenção hospitalar, garantindo maior segurança e eficiência nos procedimentos intravenosos. Desenvolvido com policarbonato e silicone, este dispositivo é compatível com todos os tipos de acessos vasculares, incluindo cateteres centrais (CVCs) e cateteres periféricos de inserção central (PICCs).

Os **ÓCULOS DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL ANTIEMBAÇANTE** são indispensáveis para a Rede SES/DF, oferecendo proteção ocular eficaz aos profissionais de saúde. Com armação e lente em policarbonato, esses óculos garantem durabilidade e resistência, enquanto o apoio nasal e a proteção lateral proporcionam conforto e segurança adicional.

A característica antiembaçante é crucial para assegurar uma visão clara e ininterrupta durante os procedimentos, fundamental para a precisão e segurança no ambiente de trabalho. As hastes reguláveis tipo espátula permitem um ajuste personalizado, melhorando o conforto e a usabilidade para diferentes usuários.

A composição incolor das lentes possibilita uma visão sem distorções, essencial para a realização de atividades críticas. A embalagem individual mantém a integridade e a higiene do produto até o momento do uso, garantindo que os profissionais da Rede SES/DF estejam protegidos contra contaminações.

CATETER NASAL TIPO ÓCULOS – É um dispositivo simples e de fácil aplicação utilizado tanto em situações clínicas agudas quanto crônicas. Tem como finalidade a administração de oxigênio por meio de introdutres nasais, fornecendo oxigênio suplementar de até 8l/min. O material feito em silicone torna o uso mais confortável por longos períodos, diminuindo o risco de lesões na mucosa nasal dos recém-nascidos.

A **MÁSCARA FACIAL, MÉDIA CONCENTRAÇÃO, PARA OXIGENOTERAPIA** - A oxigenoterapia é uma das intervenções terapêuticas mais frequentes e críticas no ambiente hospitalar (Pronto-Socorro, Enfermarias e Unidades de Terapia Intensiva). O sucesso do tratamento da insuficiência respiratória depende diretamente da disponibilidade do dispositivo correto para cada nível de gravidade do paciente.

A aquisição de Máscaras Faciais de Média Concentração (Máscaras Simples) é indispensável para preencher a lacuna assistencial entre o cateter nasal de oxigênio (dispositivo de baixa concentração, até 6 L/min) e a máscara com reservatório (dispositivo de alta concentração).

3. Área requisitante

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

4. Descrição dos Requisitos da Contratação

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

ITEM	CÓDIGO SES	CÓDIGO BR	CÓDIGO E-COMPRAS	DESCRIPTIVO COMPLETO	UNIDADE DE FORNECIMENTO
1	31157	610292	22193	Equipo para uso exclusivo em bombas de infusão de marca SAMTRONIC ST1000 SET, para soluções fotossensíveis, com comprimento mínimo de 240cm, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 microns, entrada de ar lateral com filtro bacteriológico de 0,2 microns e tampa. Segmento em silicone, injetor lateral em Y com membrana autocicatrizante, pinça rolete e conector luer lock com tampa protetora com filtro. Fabricado com material atóxico e fotoprotetor, possui capa protetora de soluções na cor âmbar para soluções fotossensíveis, embalagem individual em papel grau cirúrgico. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.	UN-UNIDADE
2	31158	610284	22188	Equipo para uso exclusivo em bombas de infusão da marca SAMTRONIC ST1000 SET, com comprimento mínimo de 240cm, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 microns, entrada de ar lateral com filtro bacteriológico de 0,2 microns e tampa. Segmento em silicone, injetor lateral em Y com membrana autocicatrizante, pinça rolete, conector luer lock com tampa oclusora com filtro. Fabricado com material atóxico, embalagem individual em papel grau cirúrgico. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.	UN-UNIDADE
				EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais através de	

3	37072	610284	22189	bomba infusora. Material: PVC atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF Smart duplo canal, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (15 micra), injetor lateral (tipo y), com membrana autocicatrizante seguido por filtro de solução (15 micra), pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, priming aproximadamente 18 ml, comprimento aproximado de 2,30 m. Embalados individualmente em papel grau cirúrgico. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixas.	UN-UNIDADE
4	37073	610292	22183	EQUIPO PARENTERAL FOTOPROTETOR PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais fotossensíveis através de bomba infusora. Material: PVC atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF Smart duplo canal, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (15 micra), pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, priming aproximadamente 18 ml, comprimento aproximado de 2,30 m. Embalados individualmente em papel grau cirúrgico. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixas.	UN-UNIDADE

5	37778	610284	22185	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO SAMTRONIC ICATU S, TIPO SIMPLES, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível com a bomba infusora com sistema linear SAMTRONIC modelo ICATU S, descartável, atóxico, apirogênico, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 micra, filtro de ar bacteriológico, constituído por ponta perfurante tipo universal, pinça rolete, injetor lateral, conector luer lock rotativo e tampa oclusora com filtro de membrana hidrofóbica. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.	UN-UNIDADE
6	37779	610292	22182	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO SAMTRONIC ICATU S, TIPO FOTOSSENSÍVEL, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais fotossensível através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral fotossensível, compatível com a bomba infusora com sistema linear SAMTRONIC modelo ICATU S, descartável, atóxico, apirogênico, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 micra, filtro de ar bacteriológico, constituído por ponta perfurante tipo universal, pinça rolete, com ou sem injetor lateral, conector luer lock rotativo e tampa oclusora com filtro de membrana hidrofóbica. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.	UN-UNIDADE

7	38231	610270	22180	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART TOUCH, LIVRE DE PVC/DEHP. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral livre de PVC /DEHP, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF SMART TOUCH MONO, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (0,2 micra), seguido por filtro de solução (15 micra) e filtro de linha (infusão) 0,22 micra, pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, embalagem individual em papel grau cirúrgico ou similar que garanta a abertura em técnica asséptica. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixa.	UN-UNIDADE
8	39000	606121	28263	CONECTOR VALVULADO SEM AGULHA PARA SISTEMA FECHADO VASCULAR, com as seguintes características mínimas: - Aplicação: para acesso vascular, compatível com todos os procedimentos intravenosos; - Material: Policarbonato e silicone; - Componentes: conexão luer lock e luer slip, valvulado; - Características adicionais: não possui metais em seu mecanismo interno; permite alto fluxo de solução; possui superfície lisa para procedimentos de assepsia; resistente a lipídeos; capacidade de utilização de até 7 dias em CVCs e PICCs.	UN-UNIDADE

				- Unidade de Apresentação: embalagem individual; - Tipo de uso: estéril, de uso único.	
9	91121	610284	22090	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO, ESTÉRIL. Aplicação: administração de soluções parenterais. Material: PVC atóxico, transparente e livre de látex. Características adicionais: equipo parenteral simples, específico para bomba infusora Infusomat B.BRAUN. Padrão macrogotas, com ponta perfurante ISO, tampa protetora, filtro de ar hidrófobo 0,22 µ, câmara de gotejamento flexível com filtro de partículas de 15µ, solução, tubo extensor de aproximadamente 2,80m de comprimento, pinça tipo rolete; segmento de silicone, injetor lateral com membrana autocicatrizante, sem látex; conector Luer Lock com filtro hidrófobo. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagens individuais acondicionadas em caixa.	UN-UNIDADE
				EQUIPO PARENTERAL FOTOPROTETOR PARA BOMBA DE INFUSÃO, ESTÉRIL. Aplicação: administração de soluções com princípio ativo fotossensível. Características adicionais: equipo específico para bomba infusora Infusomat B.BRAUN. Com ponta perfurante ISO, com tampa protetora, com filtro de ar hidrófobo e bacteriológico, porosidade de 0.22 micron, com tampa reversível; câmara de gotejamento flexível, com linha indicadora do nível ideal de solução, gotejador ajustado para 1ml = 20 gotas, com filtro para	

10	91133	610292	22176	retenção de partículas, porosidade de 15 micra; tubo extensor âmbar de PVC, pinça tipo rolete; segmento de silicone, conector Luer Lock com filtro. Comprimento aproximado de 2,80m. Acompanhado de bolsa protetora para soluções fotossensíveis. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagens individuais acondicionadas em caixa.	UN-UNIDADE
11	35591	373538	20193	ÓCULOS DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL ANTIEMBAÇANTE. ARMAÇÃO EM POLICARBONATO, LENTE EM POLICARBONATO COM APOIO NASAL E PROTEÇÃO LATERAL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: INCOLOR/HASTE TIPO ESPÁTULA, REGULA COMPRIMENTO. Unidade de fornecimento: unidade. Unidade de estoque: Unidade.	UN-UNIDADE
12	37887	621727	21898	CATETER NASAL NEONATAL, EM SILICONE, TIPO ÓCULOS, PARA OXIGENOTERAPIA. Aplicação: oxigenoterapia. Material: cânula ou pronga confeccionada em 100% silicone, acompanhada de extensão em PVC (policloreto de vinila) ou silicone. Características Adicionais: formato anatômico, atóxico, translúcido e resistente a dobras. Conector de oxigênio universal, comprimento mínimo de 1,4 metros. Medida do diâmetro externo da pronga entre 1,4mm e 2,3mm e altura da pronga até 10mm. Apresentação: embalagem individual em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica, conforme preconizado pela norma sanitária. Descartável e de uso único.	UN-UNIDADE

13	39312	623739	34426	MÁSCARA FACIAL, MÉDIA CONCENTRAÇÃO, PARA OXIGENOTERAPIA. Material: Máscara em vinil transparente. Tubo: em PVC flexível. Características adicionais: Máscara facial com tubo extensor de oxigênio em PVC com extensão mínima de 2,1 metros. Máscara com presilha nasal e com elástico resistente para adequar ao diâmetro da cabeça do adulto. Unidade de Estoque: unidade.	UN-UNIDADE
----	-------	--------	-------	---	------------

5. Documentos necessários

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

2. 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;

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

6. Da exigência da amostra

Documentação

Para a presente compra/contratação será exigida a apresentação de catálogos, fichas técnicas e/ou demais documentos relacionados ao objeto, para fins de avaliação técnica do produto ofertado.

A documentação deverá ser encaminhada no momento do cadastramento da proposta, e será analisada pela área técnica, conforme os critérios estabelecidos neste Estudo Técnico Preliminar (ETP).

Amostra

A critério do parecerista, poderá ser solicitada a apresentação de amostras e/ou a realização de testes de desempenho para fins de avaliação conclusiva dos produtos.

As empresas licitantes provisoriamente classificadas em primeiro lugar deverão encaminhar, quando solicitado, no prazo de 03 (três) dias úteis, a contar da convocação, 3 (três) amostra(s) de cada item indicado, sob pena de não aceitação da proposta.

A prorrogação do prazo para envio/recebimento da amostra poderá ser concedida mediante solicitação fundamentada do interessado, enviada pelo chat antes do vencimento.

A avaliação do pedido de prorrogação para o recebimento da(s) amostra(s) será realizada pelo operador do sistema de compras/contratação, desde que o produto esteja em trânsito. Para tanto, o fornecedor deverá comprovar que a postagem da

(s) amostra(s) foi realizada dentro do prazo estabelecido, informando o código de rastreamento e o andamento da entrega por meio do endereço eletrônico ccomp.daq@saude.df.gov.br.

As amostras deverão ser entregues no seguinte endereço: Central de Compras (Ccomp), SES/DF, localizada no SRTVN 701, Lote D, 2º andar, Edifício PO 700, CEP: 70.719-040, Brasília – DF, Telefone: (61) 3449-4178 ou 4179, no horário de 08h às 11h e de 13h às 17h, horário de Brasília – DF; de segunda a sexta-feira, exceto sábado, domingo e feriados. Contato e-mail: ccomp.daq@saude.df.gov.br.

A(s) amostras(s) deverão estar dentro do prazo de validade e devidamente identificada(s), preferencialmente com etiqueta(s) autocolante(s), constando o nome da empresa/fornecedor/representante, cnpj, correio eletrônico (e-mail) Telefone, número do edital e processo, nome da pessoa para contato e telefone, bem como número do item a que se refere(m).

O acondicionamento das amostras deve garantir a integridade do material, protegendo-o da ação da luz, poeira e umidade. As embalagens devem estar lacradas e apresentar, de forma legível, a marca do fabricante, validade, referência do material e descrição em língua portuguesa.

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

Não serão aceitas amostras com sinais de avarias, defeitos, danos ou que não estiverem devidamente embaladas e identificadas e não atenderem às especificações e requisitos acima descritos.

Os licitantes deverão disponibilizar, sem ônus, todas as condições necessárias à realização de testes, bem como fornecerem manuais em língua portuguesa, quando aplicável, para o correto manuseio dos produtos.

A Administração poderá utilizar todos os meios legais disponíveis para avaliação da qualidade dos produtos, podendo abrir, manusear, desmontar ou submeter os itens a testes, devolvendo-os ao licitante no estado em que se encontrarem ao final da análise.

Serão utilizados para o julgamento de aceitabilidade do produto ofertado os critérios objetivos deste Estudo Técnico Preliminar (ETP) e relacionados no Anexo (Protocolo de Avaliação de Amostras);

Os resultados da avaliação técnica serão divulgados por meio de mensagem no sistema eletrônico.

Caso as amostras do licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar não sejam aprovadas, será analisada a proposta subsequente, aplicando-se o mesmo procedimento até que se encontre uma amostra que atenda às exigências deste Estudo Técnico Preliminar (ETP).

As amostras aprovadas serão destinadas às unidades competentes da SES/DF, com a finalidade de análise comparativa dos produtos entregues, logo, não serão devolvidas ao fornecedor.

Compete exclusivamente ao licitante o ônus pelo envio e pela retirada das amostras não aprovadas.

Após a homologação do certame, as amostras não aprovadas deverão ser retiradas pelos respectivos fornecedores no prazo de 07 (sete) dias úteis. O não cumprimento deste prazo autoriza a Administração a proceder ao descarte, sem direito a ressarcimento.

7. Exigências de qualificação técnica

A exigência de atestado de capacidade técnica visa assegurar que a empresa a ser contratada possua experiência prévia compatível com o objeto, demonstrando aptidão para a execução adequada das obrigações contratuais.

Considerando a natureza do objeto, mostra-se necessária a comprovação de fornecimento anterior de bens similares em características, quantidades e prazos, de modo a mitigar riscos de inexecução contratual, descontinuidade no abastecimento e eventuais prejuízos à Administração.

A medida encontra respaldo na Lei nº 14.133/2021, que autoriza a exigência de qualificação técnica como forma de garantir a adequada execução contratual, desde que observados os princípios da razoabilidade e da proporcionalidade.

A licitante deverá comprovar aptidão para o fornecimento de bens similares, de complexidade tecnológica e operacional equivalente ou superior ao objeto desta contratação, ou ao item específico pretendido. Essa comprovação dar-se-á mediante a apresentação de atestados ou certidões de capacidade técnica, emitidos por pessoas jurídicas de direito público ou privado, que atestem o bom desempenho em contratações anteriores.

Os atestados de capacidade técnica poderão ser apresentados em nome da matriz ou da filial do fornecedor, desde que devidamente comprovado o vínculo societário e a aptidão operacional da unidade proponente.

O fornecedor assume a responsabilidade de disponibilizar todas as informações necessárias à comprovação da legitimidade dos atestados apresentados. Quando solicitado pela Administração, deverão ser fornecidas cópias dos contratos que deram suporte à prestação do serviço ou fornecimento, endereços atualizados das contratantes, indicação dos locais de execução, além de outros documentos que permitam a diligência e a confirmação dos dados declarados.

8. Indicação de marcas/modelos

Para os itens 01 a 07 e 09 a 10, faz-se necessária a indicação de marcas e modelos específicos em razão da exigência de compatibilidade técnica, funcional e de padronização com o parque tecnológico de bombas de infusão patrimoniado nesta instituição. Tal medida encontra total amparo no Art. 41, inciso I, alínea “b”, combinado com o Art. 43, inciso IV, ambos da Lei Federal nº 14.133/2021.

Nesse contexto, as referências nominais aos modelos proprietários — *SAMTRONIC ST1000 SET*, *LIFEMED LF SMART*, *SAMTRONIC ICATU S*, *LIFEMED LF SMART TOUCH* e *Infusomat B.BRAUN* — destinam-se a identificar com precisão os equipamentos em operação nas unidades assistenciais deste órgão. Portanto, a exigência de insumos originais transcende a mera preferência comercial, configurando uma barreira crítica de segurança assistencial, mitigação de risco sanitário e salvaguarda jurídica para a administração pública por dois motivos centrais:

1. Precisão Técnica e Conformidade Regulatória (Anvisa)

Sob a ótica regulatória da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, as normas vigentes de Boas Práticas e Segurança do Paciente (RDC ANVISA nº 751/2022 e RDC ANVISA nº 63/2011) determinam que os consumíveis possuam compatibilidade milimétrica comprovada com o equipamento ao qual se destinam.

Essa precisão física e geométrica do equipo original, validada pelo fabricante, é o que garante a exatidão da vazão volumétrica, a calibração mecânica e o correto funcionamento dos sensores de pressão e oclusão do sistema. Trata-se de um requisito indispensável para assegurar que o volume de sedativos, anestésicos e drogas vasoativas de alta vigilância programado pela equipe médica seja rigorosamente o volume entregue ao paciente, prevenindo falhas graves como fluxo livre ou subinfusão.

2. Manutenção da Responsabilidade Civil e Técnica do Fabricante

O uso de insumos "compatíveis" ou de terceiros rompe o nexo causal de responsabilidade do fabricante do equipamento em caso de eventos adversos ou falhas na terapia medicamentosa. Uma vez utilizado um insumo não homologado, a empresa detentora do registro da bomba exime-se de qualquer responsabilidade civil ou técnica, sob a alegação legítima de que não pode atestar o padrão de qualidade, a elasticidade do material ou a calibração do dispositivo de terceiros.

Dessa forma, a padronização pelo insumo original assegura que o fabricante responda integralmente pelo perfeito funcionamento do conjunto (equipamento + insumo), evitando que o hospital e a Administração Pública assumam, de forma isolada, o ônus jurídico e sanitário por eventuais falhas tecnológicas.

9. Vedação da utilização da marca

Diante do risco iminente à vida e à integridade dos pacientes da rede pública, a restrição de marca para os consumíveis das bombas de infusão (itens 01, 02, 03, 04, 05, 06, 07, 09 e 10 deste Estudo Técnico Preliminar) encontra amparo no **Art. 43, IV da Lei nº 14.133/2021** (exigência de compatibilidade técnica indispensável) e nas diretrizes de Gerenciamento de Riscos e Tecnovigilância da ANVISA, uma vez que a administração de medicamentos críticos exige previsibilidade absoluta e blindagem contra falhas mecânicas evitáveis.

Mecanicamente, as bombas de infusão peristálticas operam através da compressão controlada de um segmento flexível do equipo. A precisão métrica do volume infundido depende estritamente das propriedades físicas desse material (elasticidade do PVC /silicone, diâmetro interno e espessura da parede do tubo).

Embora existam no mercado equipos rotulados como "compatíveis", os fabricantes dos equipamentos (Samtronic, Lifemed e B.Braun) estabelecem em seus manuais oficiais registrados na ANVISA que a aferição, calibração e exatidão do volume programado nas máquinas são garantidas exclusivamente mediante o uso dos equipos originais da própria marca.

A utilização de insumos de terceiros (paralelos) acarreta:

- **Transferência de Responsabilidade Civil:** Caso ocorra um incidente grave de dosagem decorrente de distorção mecânica do equipo genérico, os fabricantes eximem-se de qualquer responsabilidade civil ou criminal, transferindo integralmente o ônus do evento adverso ao Estado e aos profissionais de saúde que autorizaram o uso do insumo não homologado.

Frente ao exposto, manifesta-se esta SES-DF pela **impossibilidade técnica de aceitação de marcas divergentes daquelas dos fabricantes detentores das patentes dos equipamentos**, restando justificada a presente padronização. A medida visa reforçar o compromisso intransigente desta Secretaria com a segurança do paciente e a mitigação de riscos em ambiente hospitalar.

10. Carta de solidariedade

Não há necessidade da apresentação de carta de solidariedade.

11. Critérios de seleção do fornecedor

Os produtos da proposta deverão ter "compatibilidade de especificação técnica e de desempenho";

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

É indispensável o parecer técnico para os produtos deste ETP;

A proposta da empresa deve estar em papel timbrado, datada, assinada, com especificações em conformidade com o solicitado, contendo indicação clara e detalhada do produto, contendo descrição clara e detalhada do registro do produto junto à ANVISA, bem como a validade para cada produto ofertado;

A proposta deverá conter: Nome da proponente, endereço completo, números do CNPJ e da Inscrição Estadual ou no Distrito Federal; Preço unitário e total do(s) item(s), devendo estar inclusos nos preços ofertados todos os tributos, embalagens, encargos sociais, frete, seguro e quaisquer outras despesas que incidam ou venham a incidir sobre o objeto desta licitação (Havendo divergência entre os preços unitários e total prevalecerá o primeiro, e se a divergência for entre o valor em algarismo e por extenso, prevalecerá o valor por extenso;

Em caso de produto importado, a empresa deverá traduzir para a língua portuguesa, brasileira e autenticar todos os documentos que apresentar à SES/DF, por ocasião de alguma resposta ou comprovação por tradutor público juramentado e consularizado;

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

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

12. Levantamento de Mercado

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

13. 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.

14. 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:

15. Estimativa do Valor da Contratação

Valor (R\$): 3.329.910,66

O valor estimado, no presente documento, foi obtido a partir do valor de referência adotado como base na última Pesquisa de Preços realizada nesta SES/DF, pela Gerência de Pesquisa de Preços, conforme Relatório N° 790/2025 SES/SECCIC /SUCOMP/DIAQ/GEPP (179308652) para os Códigos 31157; 31158; 37072; 37073; 37778; 37779; 38231; 39000; 91121; 91133, Relatório N° 362/2025 SES/SUCOMP/DIAQ/GEPP (168343073) 39312; 35591 e Relatório N° 761/2025 SES/SECCIC /SUCOMP/DIAQ/GEPP (178807938) para o Código 37887

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

ITEM	CÓDIGO SES	DESCRIÇÃO	QUANTITATIVO ANUAL ESTIMADO	VALOR UNITÁRIO ESTIMADO	VALOR TOTAL ESTIMADO
1	31157	Equipo para uso exclusivo em bombas de infusão de marca SAMTRONIC ST1000 SET, para soluções fotossensíveis, com comprimento mínimo de 240cm, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 microns, entrada de ar lateral com filtro bacteriológico de 0,2 microns e tampa. Segmento em silicone, injetor lateral em Y com membrana autocicatrizante, pinça rolete e conector luer lock com tampa protetora com filtro. Fabricado com material atóxico e fotoprotetor, possui capa protetora de soluções na cor âmbar para soluções fotossensíveis, embalagem individual em papel grau cirúrgico. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.	9.270	R\$ 30,3900	R\$ 281.715,3000
2	31158	Equipo para uso exclusivo em bombas de infusão da marca SAMTRONIC ST1000 SET, com comprimento mínimo de 240cm, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 microns, entrada de ar lateral com filtro bacteriológico de 0,2 microns e tampa. Segmento em silicone, injetor lateral em Y com membrana	20.103	R\$ 28,4200	

		autocicatrizante, pinça rolete, conector luer lock com tampa oclusora com filtro. Fabricado com material atóxico, embalagem individual em papel grau cirúrgico. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.			R\$ 571.327,2600
3	37072	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: PVC atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF Smart duplo canal, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (15 micra), injetor lateral (tipo y), com membrana autocicatrizante seguido por filtro de solução (15 micra), pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, priming aproximadamente 18 ml, comprimento aproximado de 2,30 m. Embalados individualmente em papel grau cirúrgico. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixas.	36.863	R\$ 26,1667	R\$ 964.583,0621
		EQUIPO PARENTERAL FOTOPROTETOR PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais fotossensíveis através de bomba infusora. Material: PVC atóxico.			

4	37073	Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF Smart duplo canal, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (15 micra), pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, priming aproximadamente 18 ml, comprimento aproximado de 2,30 m. Embalados individualmente em papel grau cirúrgico. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixas.	11.359	R\$ 30,2500	R\$ 343.609,7500
5	37778	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO SAMTRONIC ICATU S, TIPO SIMPLES, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível com a bomba infusora com sistema linear SAMTRONIC modelo ICATU S, descartável, atóxico, apirogênico, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 micra, filtro de ar bacteriológico, constituído por ponta perfurante tipo universal, pinça rolete, injetor lateral, conector luer lock rotativo e tampa oclusora com filtro de membrana hidrofóbica. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.	708	R\$ 27,2280	R\$ 19.277,4240
		EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO			

6	37779	SAMTRONIC ICATU S, TIPO FOTOSSENSÍVEL, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais fotossensível através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral fotossensível, compatível com a bomba infusora com sistema linear SAMTRONIC modelo ICATU S, descartável, atóxico, apirogênico, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 micra, filtro de ar bacteriológico, constituído por ponta perfurante tipo universal, pinça rolete, com ou sem injetor lateral, conector luer lock rotativo e tampa oclusora com filtro de membrana hidrofóbica. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.	353	R\$ 29,7980	R\$ 10.518,6940
7	38231	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART TOUCH, LIVRE DE PVC /DEHP. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral livre de PVC/DEHP, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF SMART TOUCH MONO, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (0,2 micra), seguido por filtro de solução (15 micra) e filtro de linha (infusão) 0,22 micra, pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa	2.360	R\$ 27,4667	R\$ 64.821,4120

		protetora, embalagem individual em papel grau cirúrgico ou similar que garanta a abertura em técnica asséptica. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixa.			
8	39000	CONECTOR VALVULADO SEM AGULHA PARA SISTEMA FECHADO VASCULAR, com as seguintes características mínimas: - Aplicação: para acesso vascular, compatível com todos os procedimentos intravenosos; - Material: Policarbonato e silicone; - Componentes: conexão luer lock e luer slip, valvulado; - Características adicionais: não possui metais em seu mecanismo interno; permite alto fluxo de solução; possui superfície lisa para procedimentos de assepsia; resistente a lipídeos; capacidade de utilização de até 7 dias em CVCs e PICCs. - Unidade de Apresentação: embalagem individual; - Tipo de uso: estéril, de uso único.	28.654	R\$ 2,4200	R\$ 69.342,6800
		EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO, ESTÉRIL. Aplicação: administração de soluções parenterais. Material: PVC atóxico, transparente e livre de látex. Características adicionais: equipo parenteral simples, específico para bomba infusora Infusomat B. BRAUN. Padrão macrogotas, com ponta perfurante ISO, tampa protetora, filtro de ar			

9	91121	hidrófobo 0,22 µ, câmara de gotejamento flexível com filtro de partículas de 15µ, solução, tubo extensor de aproximadamente 2,80m de comprimento, pinça tipo rolete; segmento de silicone, injetor lateral com membrana autocicatrizante, sem látex; conector Luer Lock com filtro hidrófobo. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagens individuais acondicionadas em caixa.	26.371	R\$ 25,9500	R\$ 684.327,4500
10	91133	EQUIPO PARENTERAL FOTOPROTETOR PARA BOMBA DE INFUSÃO, ESTÉRIL. Aplicação: administração de soluções com princípio ativo fotossensível. Características adicionais: equipo específico para bomba infusora Infusomat B. BRAUN. Com ponta perfurante ISO, com tampa protetora, com filtro de ar hidrófobo e bacteriológico, porosidade de 0.22 micron, com tampa reversível; câmara de gotejamento flexível, com linha indicadora do nível ideal de solução, gotejador ajustado para 1ml = 20 gotas, com filtro para retenção de partículas, porosidade de 15 micra; tubo extensor âmbar de PVC, pinça tipo rolete; segmento de silicone, conector Luer Lock com filtro. Comprimento aproximado de 2,80m. Acompanhado de bolsa protetora para soluções fotossensíveis. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e	9.672	R\$ 31,0000	R\$ 299.832,0000

		armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagens individuais acondicionadas em caixa.			
11	35591	ÓCULOS DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL ANTIEMBAÇANTE. ARMAÇÃO EM POLICARBONATO, LENTE EM POLICARBONATO COM APOIO NASAL E PROTEÇÃO LATERAL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: INCOLOR /HASTE TIPO ESPÁTULA, REGULA COMPRIMENTO. Unidade de fornecimento: unidade. Unidade de estoque: Unidade.	675	R\$ 3,4950	R\$ 2.359,1250
12	37887	CATETER NASAL NEONATAL, EM SILICONE, TIPO ÓCULOS, PARA OXIGENOTERAPIA. Aplicação: oxigenoterapia. Material: cânula ou pronga confeccionada em 100% silicone, acompanhada de extensão em PVC (policloreto de vinila) ou silicone. Características Adicionais: formato anatômico, atóxico, translúcido e resistente a dobras. Conector de oxigênio universal, comprimento mínimo de 1,4 metros. Medida do diâmetro externo da pronga entre 1,4 mm e 2,3mm e altura da pronga até 10mm. Apresentação: embalagem individual em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica, conforme preconizado pela norma sanitária. Descartável e de uso único.	4.649	R\$ 3,5000	R\$ 16.271,5000
		MÁSCARA FACIAL, MÉDIA CONCENTRAÇÃO, PARA OXIGENOTERAPIA. Material: Máscara em vinil transparente. Tubo: em PVC flexível. Características adicionais: Máscara facial			

13	39312	com tubo extensor de oxigênio em PVC com extensão mínima de 2,1 metros. Máscara com presilha nasal e com elástico resistente para adequar ao diâmetro da cabeça do adulto. Unidade de Estoque: unidade.	77	R\$ 25,0000	R\$ 1.925,0000
TOTAL GERAL				R\$ 3.329.910,66	

16. Justificativa para o Parcelamento ou não da Solução

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

17. Contratações Correlatas e/ou Interdependentes

A presente contratação não possui dependência de outras contratações futuras ou simultâneas de equipamentos, uma vez que o parque tecnológico de bombas de infusão compatível já se encontra **incorporado e patrimoniado** na instituição.

Todavia, destaca-se que os itens de 01deste certame possuem **interdependência técnica e funcional direta com os equipamentos existentes** (Modelos: *SAMTRONIC ST1000 SET*, *LIFEMED LF SMART*, *SAMTRONIC ICATU S*, *LIFEMED LF SMART TOUCH* e *Infusomat B.BRAUN*). Trata-se de insumos dedicados e consumíveis essenciais para a operacionalização contínua das referidas bombas de suporte à vida, justificando-se, portanto, a padronização e a exigência de compatibilidade estrita descrita neste termo.

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

ITEM	CÓDIGO SES	DESCRIÇÃO COMPLETA	PROCESSO LICITATÓRIO ANTERIOR
1	31157	Equipo para uso exclusivo em bombas de infusão de marca SAMTRONIC ST1000 SET, para soluções fotossensíveis, com comprimento mínimo de 240cm, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 microns, entrada de ar lateral com filtro bacteriológico de 0,2 microns e tampa. Segmento em silicone, injetor lateral em Y com membrana autocicatrizante, pinça rolete e conector luer lock com tampa protetora com filtro. Fabricado com material atóxico e fotoprotetor, possui capa protetora de soluções na cor âmbar para soluções	00060-00246733/2025-31

		fotossensíveis, embalagem individual em papel grau cirúrgico. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.	
2	31158	Equipo para uso exclusivo em bombas de infusão da marca SAMTRONIC ST1000 SET, com comprimento mínimo de 240cm, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 microns, entrada de ar lateral com filtro bacteriológico de 0,2 microns e tampa. Segmento em silicone, injetor lateral em Y com membrana autocicatrizante, pinça rolete, conector luer lock com tampa oclusora com filtro. Fabricado com material atóxico, embalagem individual em papel grau cirúrgico. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.	00060-00246733/2025-31
3	37072	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: PVC atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF Smart duplo canal, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (15 micra), injetor lateral (tipo y), com membrana autocicatrizante seguido por filtro de solução (15 micra), pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, priming aproximadamente 18 ml, comprimento aproximado de 2,30 m. Embalados individualmente em papel grau cirúrgico. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixas.	00060-00246733/2025-31
		EQUIPO PARENTERAL FOTOPROTETOR PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais fotossensíveis através de bomba infusora. Material: PVC atóxico. Características adicionais:	

4	37073	equipo parenteral simples, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF Smart duplo canal, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (15 micra), pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, priming aproximadamente 18 ml, comprimento aproximado de 2,30 m. Embalados individualmente em papel grau cirúrgico. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixas.	00060-00246733/2025-31
5	37778	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO SAMTRONIC ICATU S, TIPO SIMPLES, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral simples, compatível com a bomba infusora com sistema linear SAMTRONIC modelo ICATU S, descartável, atóxico, apirogênico, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 micra, filtro de ar bacteriológico, constituído por ponta perfurante tipo universal, pinça rolete, injetor lateral, conector luer lock rotativo e tampa oclusora com filtro de membrana hidrofóbica. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.	00060-00246733/2025-31
6	37779	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO SAMTRONIC ICATU S, TIPO FOTOSSENSÍVEL, ESTÉRIL. Aplicação: Administração de solução parenterais fotossensível através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral fotossensível, compatível com a bomba infusora com sistema linear SAMTRONIC modelo ICATU S, descartável, atóxico, apirogênico, câmara gotejadora flexível com filtro de retenção de partículas de 15 micra, filtro de ar bacteriológico, constituído por ponta perfurante tipo universal, pinça rolete, com ou sem injetor lateral, conector luer lock rotativo e tampa oclusora com filtro de membrana	00060-00246733/2025-31

		hidrofóbica. Estéril, invólucro resistente ao manuseio, lacre capaz de manter sua integridade e esterilidade. Apresentação: embalagem individual.	
7	38231	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO LIFEMED LF SMART TOUCH, LIVRE DE PVC/DEHP. Aplicação: Administração de solução parenterais através de bomba infusora. Material: tubo transparente atóxico. Características adicionais: equipo parenteral livre de PVC/DEHP, compatível para bomba de infusão com sistema linear - LIFEMED modelo LF SMART TOUCH MONO, descartável, estéril, atóxico, apirogênico, intermediado por silicone grau médio, constituído por ponta perfurante tipo universal, com câmara gotejadora flexível, filtro de ar bacteriológico (0,2 micra), seguido por filtro de solução (15 micra) e filtro de linha (infusão) 0,22 micra, pinça corta fluxo (tipo rolete) e conector terminal com capa protetora, embalagem individual em papel grau cirúrgico ou similar que garanta a abertura em técnica asséptica. Apresentação: Embalagem individual acondicionada em caixa.	00060-00246733/2025-31
8	39000	CONECTOR VALVULADO SEM AGULHA PARA SISTEMA FECHADO VASCULAR, com as seguintes características mínimas: - Aplicação: para acesso vascular, compatível com todos os procedimentos intravenosos; - Material: Policarbonato e silicone; - Componentes: conexão luer lock e luer slip, valvulado; - Características adicionais: não possui metais em seu mecanismo interno; permite alto fluxo de solução; possui superfície lisa para procedimentos de assepsia; resistente a lipídeos; capacidade de utilização de até 7 dias em CVCs e PICCs. - Unidade de Apresentação: embalagem individual; - Tipo de uso: estéril, de uso único.	00060-00246733/2025-31

9	91121	EQUIPO PARENTERAL PARA BOMBA DE INFUSÃO, ESTÉRIL. Aplicação: administração de soluções parenterais. Material: PVC atóxico, transparente e livre de látex. Características adicionais: equipo parenteral simples, específico para bomba infusora Infusomat B. BRAUN. Padrão macrogotas, com ponta perfurante ISO, tampa protetora, filtro de ar hidrófobo 0,22 µ, câmara de gotejamento flexível com filtro de partículas de 15µ, solução, tubo extensor de aproximadamente 2,80m de comprimento, pinça tipo rolete; segmento de silicone, injetor lateral com membrana autocicatrizante, sem látex; conector Luer Lock com filtro hidrófobo. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagens individuais acondicionadas em caixa.	00060-00246733/2025-31
10	91133	EQUIPO PARENTERAL FOTOPROTETOR PARA BOMBA DE INFUSÃO, ESTÉRIL. Aplicação: administração de soluções com princípio ativo fotossensível. Características adicionais: equipo específico para bomba infusora Infusomat B.BRAUN. Com ponta perfurante ISO, com tampa protetora, com filtro de ar hidrófobo e bacteriológico, porosidade de 0.22 micron, com tampa reversível; câmara de gotejamento flexível, com linha indicadora do nível ideal de solução, gotejador ajustado para 1ml = 20 gotas, com filtro para retenção de partículas, porosidade de 15 micra; tubo extensor âmbar de PVC, pinça tipo rolete; segmento de silicone, conector Luer Lock com filtro. Comprimento aproximado de 2,80m. Acompanhado de bolsa protetora para soluções fotossensíveis. Embalado individualmente em papel grau cirúrgico que facilite a abertura em técnica asséptica e que assegure a esterilidade do produto durante o transporte e armazenamento até o seu uso. Apresentação: embalagens individuais acondicionadas em caixa.	00060-00246733/2025-31
		ÓCULOS DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL ANTIEMBAÇANTE. ARMAÇÃO EM POLICARBONATO, LENTE EM	

11	35591	POLICARBONATO COM APOIO NASAL E PROTEÇÃO LATERAL. CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS: INCOLOR/HASTE TIPO ESPÁTULA, REGULA COMPRIMENTO. Unidade de fornecimento: unidade. Unidade de estoque: Unidade.	00060-00581992/2024-25
12	37887	CATETER NASAL NEONATAL, EM SILICONE, TIPO ÓCULOS, PARA OXIGENOTERAPIA. Aplicação: oxigenoterapia. Material: cânula ou pronga confeccionada em 100% silicone, acompanhada de extensão em PVC (policloreto de vinila) ou silicone. Características Adicionais: formato anatômico, atóxico, translúcido e resistente a dobras. Conector de oxigênio universal, comprimento mínimo de 1,4 metros. Medida do diâmetro externo da pronga entre 1,4mm e 2,3 mm e altura da pronga até 10mm. Apresentação: embalagem individual em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica, conforme preconizado pela norma sanitária. Descartável e de uso único.	00060-00159702/2025-41
13	39312	MÁSCARA FACIAL, MÉDIA CONCENTRAÇÃO, PARA OXIGENOTERAPIA. Material: Máscara em vinil transparente. Tubo: em PVC flexível. Características adicionais: Máscara facial com tubo extensor de oxigênio em PVC com extensão mínima de 2,1 metros. Máscara com presilha nasal e com elástico resistente para adequar ao diâmetro da cabeça do adulto. Unidade de Estoque: unidade.	00060-00581992/2024-25

18. 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 2025, conforme código ID indicado na tabela abaixo:

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 a 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 a elaboração da proposta de lei orçamentária anual, ocorrem simultaneamente na SES/DF.

19. 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.

20. 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.

21. 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.

22. Declaração de Viabilidade

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

22.1. Justificativa da Viabilidade

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

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

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

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

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

23. 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](#).

JULIANA BARBOSA LACERDA

Gerente de Programação de Insumos para a Saúde



Assinou eletronicamente em 01/06/2026 às 11:29:17.

BRUNO SANTOS DE ASSIS

Diretor de enfermagem

LUCIANA MARTINS DA LUZ

Enfermeira

LUIZA DA CRUZ SCALIA

Gerente de Programação de Insumos para Saúde - Substituta

TATIANE ARAUJO COSTA

Diretora de Programação de Insumos para Saúde



Assinou eletronicamente em 01/06/2026 às 12:08:48.

GABRIELLE OLIVEIRA MEDEIROS DE MENDONCA

Diretora de Enfermagem Substituta



Assinou eletronicamente em 29/05/2026 às 10:28:42.