

PARECER TÉCNICO

Número do Processo - SEI

202500005027563

Processo SISLOG

116261

Os autos foram encaminhados para análise da conformidade da(s) proposta(s) e manifestação quanto à presente contratação por PREGÃO ELETRÔNICO nº 279/2025 que objetiva: Registro de Preços Correlatos conforme especificações, quantitativos e demais condições expressas neste processo, para atender as necessidades da SES - SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE. Em conformidade com os termos dos art. 43, item I e art. 59, § 1º da Lei federal nº 14.133, de 01 de abril de 2021, art. 34 do Decreto estadual nº 10.247, de 30 de Março de 2023 e Decreto estadual nº 10.207, de 27 de janeiro de 2023.

Em consonância com o parágrafo único do art. 17 do Decreto estadual nº 10.216, de 14 de fevereiro de 2023, a elaboração deste Parecer Técnico é responsabilidade da EQUIPE DE APOIO, a quem também são atribuídas as seguintes funções:

Art. 17. (...) acompanhar e apoiar a fase de seleção do fornecedor até a homologação do certame, quando for solicitado pelo agente de contratação, pregoeiro ou comissão de contratação, por meio de auxílio técnico para a:

- I – análise sobre aspectos técnicos das propostas e avaliação da adequação do produto ou serviço proposto na licitação;
- II – resposta sobre aspectos técnicos aos recursos apresentados pelos licitantes; e
- III – condução de eventual prova de conceito ou análise de amostras.

EMPRESAS LICITADAS

Objetiva Produtos e Serviços para Laboratório LTDA - Itens: 06 e 13.

Humaniza Materiais Médicos Hospitalares LTDA - Itens: 15

Tribus Medial LTDA - Itens: 20 e 21

Coloplast do Brasil LTDA - Itens: 22

REQUISITOS TÉCNICOS DA CONTRATAÇÃO

Foram analisados os documentos referentes aos REQUISITOS TÉCNICOS constantes nos itens 10.12 a 10.18 e seus subitens do TERMO DE REFERÊNCIA:

10.12. A PROPOSTA de preços deve conter: descrição precisa do objeto, indicação da marca, nome do fabricante, nome comercial, quantidades disponíveis por caixa/embalagem e outros elementos indispensáveis para a caracterização do objeto.

Poderão ser solicitados os seguintes documentos complementares para avaliação do produto, sob pena de desclassificação:

10.13. ALVARÁ SANITÁRIO (Licença Sanitária ou Licença de Funcionamento Sanitário) da empresa licitante, expedido pela Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal, conforme exigido pela Lei Federal n.º 6.360 de 23/07/1976 (art. 2º), Decreto Federal nº 8.077 de 14/08/2013 (art. 2º e § único) e Portaria Federal nº 2.814 de 29/05/1998 e demais legislações vigentes e específicas sobre o assunto. O Alvará Sanitário poderá ser apresentado na forma de Certificado expedido pela Vigilância Sanitária Municipal ou Estadual, bem como por cópia da publicação no Diário Oficial Estadual ou Municipal.

10.13.1. Caso o prazo de validade esteja vencido deverá ser apresentado o Alvará Sanitário (Licença Sanitária ou Licença de Funcionamento Sanitário) da empresa licitante vencido, acompanhado do pedido de revalidação (Protocolo). A revalidação deverá ser requerida até 120 dias antes do término da vigência, na forma do art. 22º, §§ 1º e 2º do Decreto Federal nº 74.170 de 10/06/1974 ou nos termos das demais legislações vigentes e específicas sobre o assunto.

10.14. AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO da empresa licitante, expedida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA, conforme exigido pela Lei Federal n.º 6.360 de 23/07/1976 (art. 2º), Decreto Federal nº 8.077 de 14/08/2013 (art. 2º), Lei Federal n.º 9.782 de 26/01/1999 (art. 7º, inciso VII) e Portaria Federal nº 2.814 de 29/05/1998 e demais legislações vigentes e específicas sobre o assunto.

10.14.1. Em caso de apresentação de extrato do Diário Oficial da União, deverá ser apresentado cópia legível do documento, autenticada, na qual deverá conter o número da Resolução que concede a Autorização de Funcionamento, com o nome da empresa destacado.

10.14.2. Poderá ser apresentado o extrato do sítio eletrônico da ANVISA que conste a Situação ATIVA da Empresa.

10.15. CERTIFICADO DE NOTIFICAÇÃO / REGISTRO DO PRODUTO, emitido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), conforme a *Resolução Nº 185 de 22/10/2001, RDC 36/08/2015, RDC nº 270 de 28/02/2019 e RDC nº 423 de 16/09/2020. Desta forma, um produto médico deverá ser A) Notificado: se enquadrado na CLASSE DE RISCO I ou II, ou B) Registrado: se enquadrado na CLASSE DE RISCO III ou IV.*

10.15.1. Caso o prazo de validade esteja vencido deverá ser apresentado **Certificado de Notificação / Registro** vencido ou cópia da publicação no DOU acompanhado do pedido de revalidação (Protocolo). A revalidação deverá ser requerida com antecedência máxima de doze meses e mínima de seis meses da data do vencimento do registro, na forma do art. 8º §§ 2º ao 6º do Decreto Federal nº 8.077 de 14/08/2023. Apresentar também cópia da pesquisa da Situação de documentos, retirada no site da ANVISA, impresso na semana da abertura da sessão, a fim de comprovar que o pedido de renovação ainda está sendo analisado pela ANVISA.

10.16. Quando se tratar de Produtos dispensados de registro, apresentar o documento do ato que o isenta ou deverá apresentar uma **DECLARAÇÃO**, emitido pela empresa, informando que o item pertence à lista, disponibilizada no site da ANVISA, Produtos não regularizados como dispositivos médicos, conforme a Nota Técnica nº 218/2020/SEI/GEMAT/GGTPS/DIRE3/ANVISA.

10.17. Quando se tratar de Produtos de higiene pessoal, descartáveis, destinados ao asseio corporal apresentar o extrato do sítio eletrônico da ANVISA constando o número do Processo ou da número da Autorização, após a realização da **COMUNICAÇÃO PRÉVIA À ANVISA**, conforme RDC nº 640 de 24/03/2022 (art. 3º, §2º) e RDC nº 752 de 19/09/2022, realizado no Sistema de Automação de Registro de Produtos de Higiene Pessoal, Cosméticos e Perfumes (SGAS), pela empresa titular do produto.

10.18. As FICHAS TÉCNICAS dos itens para avaliação, apresentando a descrição precisa do objeto, conforme especificação do Termo de Referência, constando os elementos indispensáveis para a caracterização do objeto: cor, embalagem, marca, medidas, volume, caixa/embalagem e imagem do produto.

ANÁLISE DOCUMENTAL

1. A empresa Objetiva Produtos e Serviços para Laboratório LTDA, apresentou a proposta de preços completa para os itens: 06 e 13 (Folha 137 do anexo código 291433).

Apresentou o Alvará Sanitário nº 359120, da Prefeitura Municipal de Goiânia, com validade até 31/12/2025 (Folha 112 do anexo código 291433).

Também apresentou a Autorização de Funcionamento da empresa, cadastro nº 8.12836-5, emitida pela ANVISA com a situação ativa, conforme verificado no link de pesquisa da instituição (Folhas 114, 115 e 118 do anexo código 291433).

A Notificação/Registro na ANVISA nº 10234400273 - item 13 foi apresentada e está vigente, verificado no link de pesquisa da instituição, atendendo aos itens 10.15 e 10.17 do Termo de Referência. (Folha 02 do anexo código 291433).

Sobre o item 06 - Cânula de traqueostomia com cuff, a empresa apresentou o registro nº 10150470606 referente a marca GC medica, no entanto a solicitada no Termo de Referência foi a marca Portex®.

A Ficha Técnica dos itens 06 e 13 foram devidamente apresentadas, atendendo ao item 10.18 do Termo de Referência (Folhas 130 a 135 do anexo código 291433).

2. A empresa Humaniza Materiais Médicos Hospitalares LTDA, apresentou a proposta de preços completa para o item 15 (Folha 43 do anexo código 291437).

Apresentou o Alvará Sanitário da Vigilância Sanitária do Distrito Federal válido até 15/05/2026 (Folha 39 do anexo código 291437).

Também apresentou a Autorização de Funcionamento da empresa, cadastro nº 8.31335-2, emitida pela ANVISA com a situação ativa, conforme verificado no link de pesquisa da instituição (Folhas 35 do anexo código 291437).

A Notificação/Registro na ANVISA nº 80074780002 - item 15 foi apresentada e está vigente, verificado no link de pesquisa da instituição, atendendo aos itens 10.15 e 10.17 do Termo de Referência. (Folha 49 do anexo código 291437).

A Ficha Técnica do item 15 foi devidamente apresentada, atendendo ao item 10.18 do Termo de Referência (Folhas 45 a 48 do anexo código 291437).

3. A empresa Tribus Medial LTDA, apresentou a proposta de preços completa para os itens: 20 e 21 (Folha 15 do anexo código 291439).

Apresentou o Alvará Sanitário nº 384021, da Prefeitura Municipal de Goiânia, com validade até 31/12/2025 (Folha 78 do anexo código 291439).

Também apresentou a Autorização de Funcionamento da empresa, cadastro nº 8.32213-7, emitida pela ANVISA com a situação ativa, conforme verificado no link de pesquisa da instituição (Folha 71 do anexo código 291439).

A Notificação/Registro na ANVISA nº 10234400109 - itens 20 e 21 foi apresentada e está vigente, verificado no link de pesquisa da instituição, atendendo aos itens 10.15 e 10.17 do Termo de Referência. (Folha 25 do anexo código 291439).

A Ficha Técnica dos itens: 20 e 21 foi devidamente apresentada, atendendo ao item 10.18 do Termo de Referência (Folhas 17 a 24 e 28 do anexo código 291439).

4. A empresa Coloplast do Brasil LTDA, apresentou a proposta de preços completa para o item 22 (Folha 34 do anexo código 291439).

Apresentou o Alvará Sanitário nº 960, da Prefeitura Municipal de Navegantes, com validade até 28/02/2026 (Folha 33 do anexo código 296164).

Também apresentou a Autorização de Funcionamento da empresa, cadastro nº 8.13045-9, emitida pela ANVISA com a situação ativa, conforme verificado no link de pesquisa da instituição (Folha 35 do anexo código 296164).

A Notificação/Registro na ANVISA nº 10430310150 - item 22 foi apresentada e está vigente, verificado no link de pesquisa da instituição, atendendo aos itens 10.15 e 10.17 do Termo de Referência. (Folha 08 do anexo código 291439).

A Ficha Técnica do item 22 foi devidamente apresentada, atendendo ao item 10.18 do Termo de Referência (Folhas 4 a 7, 9 do anexo código 291439).

AMOSTRAS E TESTES DE QUALIDADE

A equipe técnica da Central Estadual de Medicamentos de Alto Custo Juarez Barbosa - CEMAC, setor demandante, não informou a necessidade de envio de amostras, para os itens solicitados.

DETERMINAÇÃO JUDICIAL

Ressaltamos que há determinação judicial vigente que obriga o fornecimento dos itens solicitados.

Os números dos processos judiciais correspondentes estão detalhados no anexo: *Lista de Pacientes*, assegurando o atendimento dos itens: 06, 13, 15, 20, 21 e 22 nas apresentações prescritas nos receituários médicos, conforme as decisões judiciais em vigor (código SISLOG 239407).

MANIFESTAÇÃO

1. A empresa Objetiva Produtos e Serviços para Laboratório LTDA foi TECNICAMENTE **CLASSIFICADA** em relação ao item 13, por ter atendido a todos os requisitos técnicos estabelecidos no Termo de Referência e TECNICAMENTE **DESCLASSIFICADA** em relação aos itens 06, por ofertar a Cânula de traqueostomia com cuff referente a marca GC medica e não da marca Portex®, como solicitado no Termo de Referência.

2. A empresa Humaniza Materiais Médicos Hospitalares LTDA foi TECNICAMENTE **CLASSIFICADA** em relação ao item 15, por ter atendido a todos os requisitos técnicos estabelecidos no Termo de Referência.

3. A empresa Tribus Medial LTDA foi TECNICAMENTE **CLASSIFICADA** em relação aos itens 20 e 21, por ter atendido a todos os requisitos técnicos estabelecidos no Termo de Referência.

4. A empresa Coloplast do Brasil LTDA foi TECNICAMENTE **CLASSIFICADA** em relação ao item 22, por ter atendido a todos os requisitos técnicos estabelecidos no Termo de Referência.

CONCLUSÃO

Diante do exposto, encaminhem-se os autos à Coordenação de Licitações para prosseguimento das etapas do processo de contratação.

JAQUELINE DE DEUS COSTA DESTEFANO

Enfermeiro - Lei 22.524

GERÊNCIA DE COMPRAS GOVERNAMENTAIS

