

TERMO DE REFERÊNCIA

1. CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

- 1.1. Contratação de empresa especializada para a Aquisição de Insumos laboratorial, visando atender as demandas da Secretaria Municipal de Saúde do Município de Careiro/Am, nos termos da tabela abaixo, conforme condições e exigências estabelecidas neste instrumento.

ITEM	PRODUTO	DESCRIÇÃO	UNID.	QTD	VLR. UNIT.
1	Frasco coletor	Frasco coletor: para exame, material plástico, tipo com espátula, descartável, capacidade para 80ml, com tampa de rosca, aplicado em coleta de fezes, urina e pesquisa de baar.	Unidades	50000	R\$ 1,00
2	Fitas para urinálise:	Fitas para urinálise: com 10 áreas, com 150 tiras	Kits	200	R\$ 97,26
3	Reagente Anti-A: monoclonal	Reagente Anti-A: monoclonal; para classificação do sistema ABO do sangue humano, pelo método de aglutinação em tubo, frasco com tampa conta gotas com 10 ml, com capacidade para 150 reações. Certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Frascos	50	R\$ 59,69
4	Reagente Anti-B: monoclonal	Reagente Anti-B: monoclonal; para classificação do sistema ABO do sangue humano, pelo método de aglutinação em tubo, frasco com tampa conta gotas com 10 ml, com capacidade para 150 reações. Certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Frascos	50	R\$ 65,25
5	Reagente Anti-D:	Reagente Anti-D: monoclonal; para classificação do sistema ABO do sangue humano, pelo método de aglutinação em tubo, frasco com tampa conta gotas com 10 ml, com capacidade para 150 reações. Certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Frascos	50	R\$ 88,55
6	ANTI-IgG (Soro de Coombs) Monoespecífico	ANTI-IgG (Soro de Coombs) Monoespecífico: frasco com tampa conta gotas com 10 ml. Certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Frascos	50	R\$ 47,26
7	Gama GT:	Gama GT: Conjunto de reagentes de 100ml líquidos, para determinação quantitativa de gama-gt em Soro. Metodologia para uso em automação. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	20	R\$ 91,02



8	Ácido Úrico:	Ácido Úrico: Conjunto de reagentes líquidos com 250 T, para determinação de ácido úrico no soro ou plasma e urina humana método enzimático colorimétrico, com fator clareante de lipídeos (CLF) para uso automático, rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01ano. certificação da ANVISA para comercialização e uso.	Kits	70	R\$ 284,63
9	Bilirrubina Total: Conjunto de reagentes líquidos	Bilirrubina Total: Conjunto de reagentes líquidos com 125 método DPD, para determinação de bilirrubinas total em soro, para utilização em automático, instabilidade até a data de validade impressa no rótulo quando armazenados entre 2 e 8°C rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. reagentes prontos p/uso. Certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	50	R\$ 280,72
10	Bilirrubina direta: conjunto de reagentes líquidos com 125T método DPD	Bilirrubina direta: conjunto de reagentes líquidos com 125T método DPD, para determinação de bilirrubinas direta em soro, para utilização em automático, instabilidade até a data de validade impressa no rótulo quando armazenados entre 2 e 8°C rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. reagentes prontos p/uso. Certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	50	R\$ 74,28
11	Uréia Conjunto de reagentes líquidos com 200T	Uréia: Conjunto de reagentes líquidos com 200T, método enzimático e colorimétrico, com instabilidade até a data de validade impressa no rótulo quando armazenado 2 a 8°C, para determinação de ureia sérica no soro e urinária, para uso em automático bula e rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação e procedência, validade mínima 01 ano. Certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	60	R\$ 267,35
12	Creatinina Cinética Conjunto de reagentes com 200T	Creatinina Cinética: conjunto de reagentes com 200T, líquidos para determinação quantitativa cinética de Creatinina em amostra de soro humana, método Colorimétrico, para uso em automático, rotulagem e bula em português e com descrição de metodologia e valores de referência e rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Certificação da ANVISA para	Kits	60	R\$ 57,58



		comercialização e uso. Somente para uso diagnóstico IN VITRO			
13	Colesterol total Conjunto de reagentes com 200T	Colesterol total: Conjunto de reagentes com 200T método enzimático e colorimétrico com fator clareante de lipídeos (CLF) líquidos para determinação de colesterol total para uso em automático, com instabilidade até a data de validade impressa no rótulo quando armazenados entre 2 e 25°, rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. reagentes prontos para uso. Certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnóstico IN VITRO	Kits	100	R\$ 237,41
14	Colesterol HDL Conjunto de reagentes líquidos com 60 para determinação de HDL em soro ou plasma humano	Colesterol HDL: Conjunto de reagentes líquidos com 60 para determinação de HDL em soro ou plasma humano, método enzimático e colorimétrico, para uso em automático com instabilidade até a data de validade impressa no rótulo quando armazenados entre 2 e 25° rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnóstico IN VITRO	Kits	100	R\$ 259,09
15	Glicose: conjunto de reagentes líquidos com 1000T	Glicose: conjunto de reagentes líquidos com 1000T, para determinação de glicose em soro e urina, método enzimático colorimétrico sem desprotenização com fator clareante de lipídeos (CLF), para uso em automático com instabilidade até a data de validade impressa no rótulo, quando armazenado entre 2 e 8°C rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01ano. Certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnóstico IN VITRO	Kits	100	R\$ 153,43
16	Triglicerídeos Conjunto de reagentes com 200T	Triglicerídeos: Conjunto de reagentes com 200T, método enzimático colorimétrico com fator clareante de lipídios (LCF) líquidos para determinação de triglicerídeos em soro de plasma, para uso em automático, rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. reagentes prontos para uso. Certificação da ANVISA para	Kits	120	R\$ 338,31



		comercialização e uso. Somente para uso diagnóstico IN VITRO			
17	Alt/TGP Conjunto de reagentes líquidos com 100T para determinação quantitativa de TGP, método cinético UV, de acordo com as recomendações do IFCC (Internacional Federation of Clinical Chemistry)	Alt/TGP: Conjunto de reagentes líquidos com 100T para determinação quantitativa de TGP, método cinético UV, de acordo com as recomendações do IFCC (Internacional Federation of Clinical Chemistry), com instabilidade até a data de validade impressa no rótulo quando armazenados a 2 - 8°C e protegidos da luz até a data de validade impressa no rótulo para uso em automático, bula e rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Reagentes prontos para uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnóstico IN VITRO	Kits	80	R\$ 330,50
18	LDH (Lactato Desidrogenase)	LDH (Lactato Desidrogenase): é uma enzima encontrada em grande parte dos tecidos que tem um papel importante no metabolismo da glicose dentro do organismo. Por ser uma enzima encontrada nos tecidos, o aumento do LDH pode ser um sinal de lesão em órgãos ou tecidos, já que essa lesão libera o LDH de dentro das células na corrente sanguínea. Portanto, o Exame LDH é recomendado para avaliar o nível dessa enzima no sangue. A temperatura de armazenamento deverá ser de 2° a 8° e protegidos da luz até a data de validade impressa no rótulo para uso em analisador automático, semiautomático ou espectrofotômetro, bula e rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Reagentes prontos para uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnóstico IN VITRO	Kits	50	R\$ 243,89

19	Fosfatase Alcalina	Fosfatase Alcalina: O exame da fosfatase alcalina é geralmente utilizado para investigar doenças no fígado ou nos ossos, quando estão presentes sinais e sintomas como dor no abdômen, urina escura, icterícia ou deformações e dor ósseas, por exemplo. Pode também ser realizado como exame de rotina, juntamente com outros exames, de forma a avaliar a saúde do fígado. A temperatura de armazenamento deverá ser de 2° a 8° e protegidos da luz até a data de validade impressa no rotulo para uso em analisador bioquímico automático, semiautomático ou espectrofotômetro, bula e rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Reagentes prontos para uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	60	R\$ 340,50
20	Albumina	Albumina: Sendo a mais importante proteína do plasma humano, a albumina tem sua produção no fígado e é frequentemente usada como parâmetro para avaliação do estado e função hepática. A elevação da albumina sérica está relacionada à desidratação. A temperatura de armazenamento deverá ser de 2° a 8° e protegidos da luz até a data de validade impressa no rotulo para uso em analisador bioquímico automático, semiautomático ou espectrofotômetro, bula e rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Reagentes prontos para uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	50	R\$ 232,25
21	ASO Turbidimetrico Kit de reagentes com 40 T	ASO Turbidimetrico: Kit de reagentes com 40 T, para determinação quantitativa da Anti-Estreptolisina O (ASO) em soro humano, método Turbidimétrico, para uso automático, rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Certificação, da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO.	Kits	60	R\$ 433,40

22	Lipase Hidrolisam os ésteres de glicerol com ácidos adiposos de cadeias extensas	Lipase: Hidrolisam os ésteres de glicerol com ácidos adiposos de cadeias extensas. No entanto existem glândulas e mucosas que segregam esta enzima, unicamente a lipase pancreática tem proveito diagnóstico. Assim, a medição da concentração de lipase tem utilidade para investigar transtornos pancreáticos. A temperatura de armazenamento deverá ser de 2° a 8° e protegidos da luz até a data de validade impressa no rotulo para uso em analisador bioquímico automático, semiautomático ou espectrofotômetro, bula e rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Reagentes prontos para uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso.	Kits	60	R\$ 600,65
23	Creatina Quinase (CK)	Creatina Quinase (CK): Desempenha uma importante função no músculo proporcionando ATP, quando o músculo se contrai, a partir de ADP e utilizando creatina fosfato como reservatório de fosforilação. A CK sérica deriva fundamentalmente do músculo e a sua concentração depende de uma série de variantes fisiológicas (sexo, idade, massa muscular, atividade física e raça). A temperatura de armazenamento deverá ser de 2° a 8° e protegidos da luz até a data de validade impressa no rotulo para uso em analisador bioquímico automático ou semiautomático, bula e rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Reagentes prontos para uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso.	Kits	60	R\$ 556,00
24	CK-MB (Creatinofosfoquinase MB)	CK-MB (Creatinofosfoquinase MB): A isoenzima MB da creatina quinase (CKMB) encontra-se principalmente no tecido cardíaco, apresentando concentrações substancialmente inferiores no músculo esquelético. A quantificação da CKMB é efetuada como rotina no estudo da enzimologia cardíaca e é útil no diagnóstico do infarto agudo do miocárdio (IAM). A temperatura de armazenamento deverá ser de 2° a 8° e protegidos da luz até a data de validade impressa no rotulo para uso em analisador bioquímico automático ou semiautomático, bula e rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Reagentes prontos para uso.	Kits	80	R\$ 455,15



		certificação da ANVISA para comercialização e uso.			
25	Calcio Arsenazo Conjunto de reagentes com 100 T	Calcio Arsenazo: Conjunto de reagentes com 100 T, para determinação quantitativa dos Calcio no soro, plasma, e urina, método Arsenazo, para uso automático, rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Certificação, da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO.	Kits	60	R\$ 170,38
26	Magnésio Conjunto de reagentes com 100 T	Magnésio: Conjunto de reagentes com 100 T, para determinação quantitativa dos ions magnésio no soro, plasma, liquor e urina, método Colorimétrico-zul Xilidila, para uso automático, rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Certificação, da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO.	Kits	60	R\$ 75,85
27	Ferro Cromazuro Conjunto de reagentes com 50 T	Ferro Cromazuro: Conjunto de reagentes com 50 T, para determinação quantitativa dos íons de Ferro em amostra de soro humano, método Cromazuro B, para uso automático, rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Certificação, da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	100	R\$ 144,77
28	Ferritina: Kit de reagentes com 40 T	Ferritina: Kit de reagentes com 40 T, para determinação quantitativa da Ferritina em soro humano, método Turbidimétrico, para uso automático, rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Certificação, da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO.	Kits	50	R\$ 384,18
29	FR TURBIDIMÉTRICO Kit de reagentes com 40 T	FR TURBIDIMÉTRICO: Kit de reagentes com 40 T, para determinação quantitativa dos Fatores Reumatoides (FR) em soro humano, método Turbidimétrico, para uso automático, rotulagem e bula em português, com número	Kits	100	R\$ 389,91



		de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Certificação, da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO			
30	Fosforo U.V Conjunto de reagentes com 200 T	Fosforo U.V: Conjunto de reagentes com 200 T, para determinação quantitativa de fosforo em amostra de soro humano, método Fosfomolibdato UV, para uso automático, rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Certificação, da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO.	Kits	100	R\$ 266,09
31	Proteínas Totais conjunto de reagentes com 250 T	Proteínas Totais: Conjunto de reagentes com 250 T, para determinação quantitativa de Proteínas em amostra de soro e em outros líquidos biológicos, método Biureto, para uso automático, rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Certificação, da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO.	Kits	100	R\$ 136,26
32	PCR TURBIDIMETRICO Kit de reagentes com 40 T	PCR TURBIDIMETRICO: Kit de reagentes com 40 T, para determinação quantitativa da Proteína C Reativa em soro humano, método Turbidimétrico, para uso automático, rotulagem e bula em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima 01 ano. Certificação, da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO.	Kits	100	R\$ 223,24
33	Lítio	Lítio: é utilizado no tratamento da doença bipolar (maníaco- depressiva). As medições de lítio são utilizadas para monitorizar a terapêutica e o nível de conformidade do doente em relação à mesma, e para diagnosticar uma possível superdosagem. Entre os sintomas da intoxicação por lítio inclui-se a apatia, sonolência, fraqueza muscular e ataxia. Método Imunoenzimatico colorimétrico. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Unid.	1000	R\$ 30,92
34	Solução Lavadora – Analisadores Automaticos	Solução Lavadora – Analisadores Automaticos: Solução para a limpeza de cuvetas de aparelhos bioquímicos automáticos, esta solução é indicada para manutenção preventiva, através da lavagem e limpeza de agulhas e cuvetas. (solução concentrada). Somente para uso em aparelhos Bioquímicos Automáticos.	Unidades	20	R\$ 162,20

35	Lugol Forte-Parasito	Lugol Forte-Parasito: Reagente destinado ao uso em Parasitologia. para uso diagnostico IN VITRO.	Frascos	20	R\$ 95,22
36	Fator reumatoide	Fator reumatoide – Método direto, com aglutinação de partículas de látex. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	80	R\$ 267,42
37	Antígeno para VDRL	Antígeno para VDRL: em suspensão na lâmina escavada entre 1 e 8°C. Contém Cardiolipina 0.44 ^o umo/l, lecitina 3,12 umo/l e colesterol 23,2 umo/l em tampão, fosfato 10 mmol/L e pH 6.0. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	80	R\$ 60,70
38	Teste de Proteína C Reativa	Teste de Proteína C Reativa (100 testes). Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	80	R\$ 67,20
39	Aslotest	Aslotest, partículas de látex com anti estreptolisina O. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	80	R\$ 409,48
40	Lâmina K-Cell	Lâmina K-Cell; para contagem de sedimento urinário, com 100 Unid.	Caixas	50	R\$ 329,32
41	Maleta pra coleta e transporte de amostra	Maleta pra coleta e transporte de amostra	Caixas	5	R\$ 436,67
42	Teste rápido imunocromatográfico para detecção qualitativa de gonadotrofina coriônica humana, (BhCG)	Teste rápido imunocromatográfico para detecção qualitativa de gonadotrofina coriônica humana, (BhCG); em amostras humanas de soro, plasma e urina, com 50 tiras. Inscrição do ministério da saúde. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	100	R\$ 128,33
43	Teste rápido Rotavírus: Imunoensaio cromatográfico rápido para a detecção qualitativa de Rotavírus e Adenovírus. Com 25T	Teste rápido Rotavírus: Imunoensaio cromatográfico rápido para a detecção qualitativa de Rotavírus e Adenovírus. Com 25T. Inscrição do ministério da saúde. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	50	R\$ 250,00
44	Curativo redondo	Curativo redondo; antisséptico branco, com 500 und.	Caixas	200	R\$ 13,82
45	PSA: Imunoensaio cromatográfico rápido para detecção semiquantitativo do Antígeno Prostático Especifico (PSA)	PSA: Imunoensaio cromatográfico rápido para detecção semiquantitativo do Antígeno Prostático Especifico (PSA); amostra em sangue total, soro ou plasma com resultado em 5 minutos, com 25 dispositivo de teste, 25 conta-gotas: 01 solução tampão (3ml), 01 instrução de uso. Inscrição do ministério da saúde. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	150	R\$ 149,59
46	Teste Rápido CMV IgG/IgM	Teste Rápido CMV IgG/IgM: Teste imunocromatográfico de fluxo lateral. O dispositivo de teste é constituído por uma almofada de conjugado de cor de vinho contendo conjugado de rato anti-IgM humano com ouro coloidal (IgM conjugados) e um anticorpo de controle conjugado com ouro coloidal, uma tira de membrana de nitrocelulose que contém uma linha de teste	Caixas	100	R\$ 130,65



		(linha T) e uma linha de controle (linha C). A linha T é pré-revestido com antígeno recombinante de CMV, e a linha C é pré-revestida com um anticorpo na linha de controle com 30T. Inscrição do ministério da saúde. Somente para uso diagnostico IN VITRO			
47	Teste Rápido Rubéola IgG/IgM Teste imunoensaio cromatográfico de fluxo lateral	Teste Rápido Rubéola IgG/IgM: Teste imunoensaio cromatográfico de fluxo lateral, cassete de teste consiste em um bloco conjugado de cor bordô que contém os antígenos do vírus da Rubéola conjugados com ouro coloidal (conjugados de Rubéola) e um anticorpo controle conjugado com ouro coloidal, uma tira de membrana de nitrocelulose com três linhas de teste (linhas M, G1 e G2) e uma linha controle (linha C). A linha M está pré-revestida com anticorpos de ratinho anti-IgM humana para a detecção de IgM contra o vírus da Rubéola. As linhas G1 e G2 pré-revestidas com anticorpos de ratinho anti-IgG humana para a detecção de níveis diferentes de IgG anti-rubéola. A linha C está pré-revestida com anticorpo de linha controle. Com 30T. Inscrição do ministério da saúde. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	100	R\$ 297,71
48	Teste Rápido Toxoplasmose IgG/IgM Combo: Teste de ensaio imunocromatográfico de fluxo lateral	Teste Rápido Toxoplasmose IgG/IgM Combo: Teste de ensaio imunocromatográfico de fluxo lateral. O dispositivo consiste em um absorvente conjugado de cor púrpura contendo antígenos recombinantes do T. gondii conjugados com ouro coloidal (conjugados do T.gondii) e conjugados de IgG de coelho ouro, uma tira de membrana de nitrocelulose contendo as duas bandas teste (banda IgM e IgG) e a banda controle (banda A banda IgM é pré-revestida com IgM monoclonal anti-IgM humana para a detecção de anticorpos IgM anti-T. gondii, a banda IgG é pré-revestida com reagentes para a detecção de anticorpos IgG anti-T. gondii, e a banda C é pré-revestida com anticorpos de cabra anti-IgG de coelho. Com 30T. Inscrição do ministério da saúde. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	120	R\$ 250,88
49	Teste Rapido HBsAg:	Teste Rapido HBsAg: Teste imuno cromatográfico para determinação quantitativa de antígeno de superfície do Virus da Hepatite B (HBsAg/ subtipos ad e ay) em amostras biológicas de Soro, Plasma ou Sangue Total. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	100	R\$ 22,49



50	Teste Rápido HCV	Teste Rápido HCV: É um teste rápido imuno cromatográfico para a detecção qualitativa de anticorpos do Vírus da Hepatite C (HCV). em amostras biológicas de Soro, Plasma ou Sangue Total. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	100	R\$ 75,64
51	Teste Rápido HIV	Teste Rápido HIV: É um teste rápido imuno cromatográfico para a detecção qualitativa de anticorpos do Vírus da Imunodeficiência Humana (HIV). em amostras biológicas de Soro, Plasma ou Sangue Total. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	100	R\$ 111,75
52	Teste Rápido Sífilis	Teste Rápido Sífilis: É um método imunocromatográfico para determinação rápida e qualitativa de anticorpos do Vírus totais (IgG, IgM e IgA) anti – Treponema pallidum em amostras de Soro, Plasma ou Sangue Total. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	100	R\$ 212,26
53	HBA1C	HBA1C: é uma hemoglobina presente nos eritrócitos humanos que é útil na identificação de altos níveis de glicemia durante períodos prolongados. Método Turbidimetria. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	100	R\$ 7,66
54	Reagente Lisante BIOClean	Reagente Lisante BIOClean: com 5 Litros líquidos, solução detergente para limpar umedecer as tubulações do analisador hematológico entre as análises de cada amostra de hemograma, em sangue humano, utilizado nas especificações do equipamento Vidacount 3000 da vida, rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima de 01 ano, certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO.	Unidades	10	R\$ 578,33
55	Reagente de Limpeza BIOLyze LMG	Reagente de Limpeza BIOLyze LMG: com 1000ml líquidos, solução hemolisante ultra rápida para determinação de hemoglobina e contagem diferencial de leucócitos em aparelho automático de hematologia, em sangue humano, utilizado nas especificações do equipamento Vidacount 3000 da VIDA, rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima de 01 ano, certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Unidades	10	R\$ 227,39

56	Diluyente BIOTON LMG	Diluyente BIOTON LMG: com 20 litros líquidos, solução diluyente para determinação de Hemoglobina do volume celular, contagem de hemácias, plaquetas e leucócitos em aparelho automático de Hematologia, em sangue humano, utilizado nas especificações do equipamento Vidacount 3000 da VIDA, rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima de 01 ano, certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Unidades	5	R\$ 471,30
57	Controle específico para ASO	Controle específico para ASO	Unidades	100	R\$ 80,61
58	Controle específico para PCR	Controle específico para PCR	Unidades	100	R\$ 242,09
59	Controle específico para Fator Reumatoide	Controle específico para Fator Reumatoide	Unidades	100	R\$ 63,60
60	Controle específico para Ferritina	Controle específico para Ferritina	Unidades	100	R\$ 240,64
61	Soro Calibrador de Bioquímica	Soro Calibrador: O soro calibrador de Bioquímica destina-se ao uso como calibrador em métodos quantitativos de análises bioquímico, recomendado para calibração de equipamento automático, semiautomático e manuais em ensaios de química clínica.	Unidades	100	R\$ 171,16
62	Soro Controle	Soro Controle: O controle interno destina-se a ser utilizado como controle da qualidade ensaiado para controlar a precisão dos procedimentos laboratoriais de análises para analitos constante na planilha. Somente para uso diagnostico IN VITRO.	Unidades	100	R\$ 284,94
63	Ponteiras em plástico Azul para dosagens bioquímicas	Ponteiras em plástico Azul, para dosagens bioquímicas, usadas em pipetas automáticas de volume fixo.	Unidades	100	R\$ 10,87
64	Ponteiras em plástico Amarelo, para dosagens bioquímicas	Ponteiras em plástico Amarelo, para dosagens bioquímicas, usadas em pipetas automáticas de volume fixo.	Unidades	100	R\$ 12,80
65	Pipeta plástica descartável para VHS c/ 25 unidades	Pipeta plástica: Pipeta plástica descartável para VHS c/ 25 unidades.	Unidades	600	R\$ 75,21
66	Tubo a vácuo para coleta de sangue:	Tubo a vácuo para coleta de sangue: estéril, em plástico transparente incolor, contendo EDTA K2 ou K3, com volume de aspiração de 3 a 4ml, com tampa plástica protetora na cor ROXA, embalado em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica, com 1000 unidades	Caixas	1000	R\$ 137,80
67	Tubo tipo falcon estéril 15mL de fundo cônico, com tampa rosqueável	Tubo tipo falcon estéril 15mL; de fundo cônico, com tampa rosqueável e material de polipropileno	Unidades	1000	R\$ 70,85



	e material de polipropileno				
68	Tubo a Vácuo, Aplicação: Uso laboratorial, Tamanho Capacidade: 13x75mm, aspiração de 4 ml	Tubo a Vácuo, Aplicação: Uso laboratorial, Tamanho Capacidade: 13x75mm, aspiração de 4 ml Características Adicionais: Tubo para coleta de sangue a vácuo, plástico P.E.T., incolor, estéril, com FLUORETO de Sódio + EDTA jateado na parede interna do tubo (conteúdo por tubo: 6 mg de Fluoreto de Sódio e 12 mg EDT Na2). Tubo não siliconizado, rolha de borracha convencional, siliconizada com tampa plástica protetora na cor ROXO. Esterilizado a radiação gama. Tubos etiquetados, contendo n.º de lote, prazo de validade e n.º de catálogo. Registro do Ministério da Saúde e volume de aspiração.	Unidades	30000	R\$ 1,06
69	Tubo a vácuo para coleta de sangue	Tubo a vácuo para coleta de sangue; estéril em plástico transparente incolor, siliconizado, com gel separador inerte para soro e ativador de coágulo, com volume de aspiração de 5ml, com tampa plástica protetora na cor AMARELA, embalado em material que promova barreira microbiana e abertura asséptica, com 1.000 unidades.	Caixas	30000	R\$ 1,40
70	Tubo a vácuo para coleta de sangue	Tubo a vácuo para coleta de sangue; tubo para coleta de sangue vácuo Tampa AZUL com Citrato de Sódio 3,2% Caixa com 100 tubos, fabricado em plástico PET transparente e fechado a prova de vazamento com borracha auto selante, tamanho do 13x75mm, volumes 1,8ml; 3,6ml. certificação da ANVISA para comercialização e uso.	Caixas	1000	R\$ 1,30
71	Microtubo Eppendorf	Microtubo Eppendorf	PCT.	200	R\$ 44,91
72	Tubo de vidro 12x75mm	Tubo de vidro 12x75mm; de 5ml, com 250 unidades.	Caixas	100	R\$ 67,98
73	Lâmina de vidro lisa	Lâmina de vidro lisa: com 50 unidades	Caixas	10	R\$ 16,83
74	Tubo Capilar	Tubo Capilar; para micro hematócrito com heparina, frasco com 500 unid.	Frascos	2	R\$ 49,53
75	Conjunto – Coloração de ZIEHL-NEELSEN	Conjunto – Coloração de ZIEHL-NEELSEN; para diagnóstico in vitro, para pesquisa de BAAR.	Caixas	15	R\$ 113,29
76	Conjunto – Coloração de ZIEHL-GABBET	Conjunto – Coloração de ZIEHL-GABBET; para diagnóstico in vitro, para pesquisa de HANSENIASE	Caixas	15	R\$ 118,85
77	Alcool-Acido a 1%	Alcool-Acido a 1%; para diagnóstico in vitro, para pesquisa de HANSENIASE.	Frascos	20	R\$ 42,09
78	Máscara N-95	Máscara; protetora, para baciloscopia, N-95	Unidades	5000	R\$ 4,31
79	Câmara de Newbauer	Câmara de Newbauer	Unidades	5	R\$ 128,32
80	Lamínulas para microscopia	Lamínulas; para microscopia cx com 100 unidades 24x50	Caixas	200	R\$ 17,70



81	SWAB: SWAB: Estéril e descartável para coleta e transporte de amostra. Haste plástica com ponta de rayon. Certificação da ANVISA para comercialização e uso.	SWAB: Estéril e descartável para coleta e transporte de amostra. Haste plástica com ponta de rayon. Certificação da ANVISA para comercialização e uso.	Unidades	1500	R\$ 5,72
82	Pack Reagente Equip	Pack Reagente Equip: pack reagente equip contém o reagente necessário para determinação dos eletrólitos Na, K, Ca, Cl e ph nas amostras de soro, plasma e urina humana, através de íon seletivo.	Unidades	50	R\$ 927,95
83	Reagente Hematology Lise Z5 LB 100MI- Hematologia	Reagente Hematology Lise Z5 LB 100MI- Hematologia	Unidades	100	R\$ 1.270,07
84	Reagente Hematology Lise Z5 LD 500MI- Hematologia	Reagente Hematology Lise Z5 LD 500MI- Hematologia	Unidades	100	R\$ 1.098,56
85	Reagente Zybion Z5 DN Diluente 20 litros- Hematologia	Reagente Zybion Z5 DN Diluente 20 litros- Hematologia	Unidades	100	R\$ 477,33
86	Solução Desproteinizante	Solução Desproteinizante: Solução de lavagem desenvolvida para umedecer, lavar e enxaguar a tubulação dos analisadores Automáticos, eliminando resíduos deixado das amostras de soro e sangue.	Unidades	1200	R\$ 107,94
87	Sipack Reagente Vida	Sipack Reagente Vida: contém o reagente necessário para determinação dos eletrólitos Na, K, Ca, Cl e ph nas amostras de soro, plasma e urina humana, através de íon seletivo.	Unidades	50	R\$ 1.250,11
88	Reagente para TAP kit de reagente calcificado e pronto para uso, para determinação manual ou automatizado do tempo de protrombina em plasma citrato, de acordo com o método	Reagente para TAP; kit de reagente calcificado e pronto para uso, para determinação manual ou automatizado do tempo de protrombina em plasma citrato, de acordo com o método. Somente para uso diagnostico in vitro. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	100	R\$ 1.092,76
89	diluente 20 litros Count380	diluente 20 litros Count380 para o equipamento hematologia automatico líquidos, solução diluente para determinação de Hemoglobina do volume celular, contagem de hemácias, plaquetas e leucócitos em aparelho automático de Hematologia, em sangue humano.	Galões	60	R\$ 465,59
90	Lise count 380	Lise count 380 frasco com 500 ml l para o equipamento de hematologia automatico é uma solução de lise desenvolvida para proporcionar a ruptura dos glóbulos vermelhos de sangue, contagem e distribuição em analisadores hematológico	Frascos	60	R\$ 301,67

91	Diluyente 86R 20 litros	Diluyente 86R 20 litros para o equipamento hematologia automatico líquidos, solução diluyente para determinação de Hemoglobina do volume celular, contagem de hemácias, plaquetas e leucócitos em aparelho automático de Hematologia, em sangue humano, utilizado nas especificações do equipamento, rotulagem em português, com número de lote, data de fabricação, procedência, validade mínima de 01 ano, certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO.	Galões	60	R\$ 457,31
92	clean 86R	clean 86R 1 litros para o equipamento de hematologia automatico. é uma solução de lavagem desenvolvida para limpeza das partes dos analisadores hematológicos e instrumentos que entram em contato com o sangue. - COMPOSIÇÃO DO CLEAN DIAG HU:? Somente para Uso Diagnóstico "In Vitro".? O produto vem embalado em bolsas plásticas contendo 5L.b? O CLEAN deve ser armazenado em temperatura ambiente (15°C - 30°C).	Litros	60	R\$ 138,32
93	Lise Diff 86R 500ml	Lise Diff 86R 500ml para o equipamento de hematologia automatico é uma solução de lise desenvolvida para proporcionar a ruptura dos glóbulos vermelhos de sangue, contagem e distribuição em analisadores hematológicos. - COMPOSIÇÃO DO LISE ? Somente para Uso Diagnóstico "In Vitro". ? O produto vem embalado em bolsas plásticas contendo 500mL. ? O LISE deve ser armazenado em temperatura ambiente (15°C - 30°C).	Frascos	60	R\$ 186,35
94	lise H 86R 500ml	lise H 86R 500ml para o equipamento de hematologia automatico é uma solução de lise desenvolvida para proporcionar a ruptura dos glóbulos vermelhos de sangue, contagem e distribuição em analisadores hematológicos. - COMPOSIÇÃO DO LISE 86R: ? Somente para Uso Diagnóstico "In Vitro". ? O produto vem embalado em bolsas plásticas contendo 500mL. ? H 86R deve ser armazenado em temperatura ambiente (15°C - 30°C). Conservantes Detergentes Amônio Quaternário Concentração (em L) 3,00%	Frascos	60	R\$ 635,41
95	ZIKA: teste rápido para detecção qualitativa de anticorpos (IgG E IgM) do vírus da Zika	ZIKA: teste rápido para detecção qualitativa de anticorpos (IgG E IgM) do vírus da Zika, amostra em sangue tota, soro ou plasma com resultado em 10 minutos, com 25 dispositivo de teste, 25 conta-gotas: 01 solução tampão (3ml), 01 instrução de uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso.	Caixas	30	R\$ 25,90

		Somente para uso diagnostico IN VITRO			
96	Chikungunya ML 02: teste rápido para detecção qualitativa de anticorpos (IgG e IgM) do vírus da Zika	Chikungunya ML 02: teste rápido para detecção qualitativa de anticorpos (IgG e IgM) do vírus da Zika, amostra em sangue total, soro ou plasma com resultado em 15 minutos, com 25 dispositivo de teste, 25 conta-gotas: 01 solução tampão (3ml), 01 instrução de uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	30	R\$ 76,88
97	Tuberculose: Imunoensaio cromatográfico rápido para detecção qualitativa de anticorpos totais anti-TB	Tuberculose: Imunoensaio cromatográfico rápido para detecção qualitativa de anticorpos totais anti-TB, amostra em sangue total, soro ou plasma com resultado em 10 minutos, com 25 dispositivo de teste, 25 conta-gotas: 01 solução tampão (3ml), 01 instrução de uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	50	R\$ 401,04
98	Troponina I Cardíaca: Imunoensaio cromatográfico rápido para detecção qualitativa da Troponina I Cardíaca humana	Troponina I Cardíaca: Imunoensaio cromatográfico rápido para detecção qualitativa da Troponina I Cardíaca humana, amostra em sangue total, soro ou plasma com resultado em 10 minutos, com 25 dispositivo de teste, 25 conta-gotas: 01 solução tampão (3ml), 01 instrução de uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	30	R\$ 241,39
99	Mioglobina: teste rápido para detecção qualitativa da Mioglobina	Mioglobina: teste rápido para detecção qualitativa da Mioglobina como auxílio no diagnóstico do infarto do miocárdio, amostra em sangue total, soro ou plasma com resultado em 10 minutos, com 25 dispositivo de teste, 25 conta-gotas: 01 solução tampão (3ml), 01 instrução de uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	30	R\$ 329,99
100	D-Dímero: teste rápido para detecção qualitativa de D-dímero para auxílio no diagnóstico de trombose venosa profunda (DVT), embolia pulmonar (PE) e coagulação intravascular disseminada (DIC):	D-Dímero: teste rápido para detecção qualitativa de D-dímero para auxílio no diagnóstico de trombose venosa profunda (DVT), embolia pulmonar (PE) e coagulação intravascular disseminada (DIC): amostra em sangue total, soro ou plasma com resultado em 15 minutos, com 25 dispositivo de teste, 25 conta-gotas: 01 solução tampão (3ml), 01 instrução de uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	30	R\$ 530,45

101	H. Pylori: Imunoensaio cromatográfico rápido para detecção qualitativa de anticorpos de Helicobacter pylori (H.pylori)	H. Pylori: Imunoensaio cromatográfico rápido para detecção qualitativa de anticorpos de Helicobacter pylori (H.pylori); amostra em sangue total, soro ou plasma com resultado em 10 minutos, com 25 dispositivo de teste, 25 conta-gotas: 01 solução tampão (3ml), 01 instrução de uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	30	R\$ 507,75
102	HSV: teste rápido para detecção qualitativa de anticorpos IgM contra o vírus Herpes Simplex ½ (HSV ½); amostra em sangue total, soro ou plasma com resultado em 15 minutos, com 25 dispositivo de teste, 25 conta-gotas	HSV: teste rápido para detecção qualitativa de anticorpos IgM contra o vírus Herpes Simplex ½ (HSV ½); amostra em sangue total, soro ou plasma com resultado em 15 minutos, com 25 dispositivo de teste, 25 conta-gotas: 01 solução tampão (3ml), 01 instrução de uso. certificação da ANVISA para comercialização e uso. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Unid.	1800	R\$ 20,14
103	FSH exame do hormônio folículo-estimulante (FSH) é uma ferramenta para diagnosticar a infertilidade	FSH exame do hormônio folículo-estimulante (FSH) é uma ferramenta para diagnosticar a infertilidade. Método Quimiluminescência. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Unid.	1500	R\$ 45,08
104	LH. em geral é utilizado em conjunto com outros testes (FSH, testosterona, estradiol e progesterona) na investigação de infertilidade tanto em homens quanto em mulheres.	LH. em geral é utilizado em conjunto com outros testes (FSH, testosterona, estradiol e progesterona) na investigação de infertilidade tanto em homens quanto em mulheres. Método Quimiluminescência. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Unid.	1500	R\$ 8,75
105	Microalbuminúria	Microalbuminúria. refere-se à detecção de pequenas quantidades de proteínas na urina, com o intuito de diagnosticar e avaliar a evolução de nefropatia diabética por ser um indicador precoce de lesão. Método Turbidimetria. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Kits	1000	R\$ 629,62
106	Progesterona. Mede a quantidade do hormônio no sangue	Progesterona. Mede a quantidade do hormônio no sangue. Vale lembrar que a progesterona é sintetizada principalmente nos ovários. Método Quimiluminescência. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Unid.	1200	R\$ 404,96
107	Prolactina	Prolactina. O objetivo de verificar os níveis desse hormônio no sangue, sendo importante durante a gravidez. Método Quimiluminescência. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Unid.	1000	R\$ 49,74
108	PSA Livre	PSA Livre. Estudos demonstram que a medição das formas de PSA é útil para diferenciar o cancro de próstata de outras	Caixas	50	R\$ 870,30

		doenças prostáticas benignas. Método Quimiluminescência.			
109	PSA Total.	PSA Total. PSA é detectado no soro de homens com tecido prostático normal, hipertrófico benigno e maligno, Método Quimiluminescência.	Kits	500	R\$ 821,30
110	Testosterona Total	Testosterona Total. A testosterona é um hormônio sexual masculino, a monitoração da testosterona é utilizada clinicamente para diagnosticar e diferenciar os transtornos endócrinos. Método Quimiluminescência. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Testes	1500	R\$ 80,58
111	HbA1c é um imunoensaio de fluorescência (FIA) para a determinação quantitativa de HbA1c (Hemoglobina A1c) em amostras de sangue total humano	HbA1c é um imunoensaio de fluorescência (FIA) para a determinação quantitativa de HbA1c (Hemoglobina A1c) em amostras de sangue total humano. É útil no gerenciamento e monitoramento do estado glicêmico a longo prazo em pacientes com diabetes mellitus. Apenas para uso diagnóstico in vitro.	Kits	500	R\$ 726,69
112	T3 Total	T3 Total. Níveis decisivamente elevados comprovam o diagnóstico clínico de hipertireoidismo. Método Quimiluminescência. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Unid.	2500	R\$ 47,07
113	T4 Total. Níveis decisivamente elevados comprovam o diagnóstico clínico de hipertireoidismo	T4 Total. Níveis decisivamente elevados comprovam o diagnóstico clínico de hipertireoidismo. Método Quimiluminescência. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Unid.	2500	R\$ 33,83
114	TSH. avalia a função da tireoide e normalmente é pedido pelo clínico geral ou endocrinologista, para avaliar se esta glândula está funcionando corretamente	TSH. avalia a função da tireoide e normalmente é pedido pelo clínico geral ou endocrinologista, para avaliar se esta glândula está funcionando corretamente. Método Quimiluminescência. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	120	R\$ 344,64
115	FIA TESTE DENGUE de Imunoensaio de Fluorescência Cassete IgG/IgM	FIA TESTE DENGUE de Imunoensaio de Fluorescência Cassete IgG/IgM é baseado no Imunoensaio de Fluorescência para detecção qualitativa in vitro de anticorpos IgG e IgM da Dengue, em sangue total humano, soro e plasma.	Caixas	25	R\$ 584,83
116	FIA TESTE CKMB Cinético UV com imunoinibição Determinação quantitativa da atividade enzimática da creatina quinase subunidade B (CK-MB)	FIA TESTE CKMB Cinético UV com imunoinibição Determinação quantitativa da atividade enzimática da creatina quinase subunidade B (CK-MB). Analisador de Imunoensaio de Fluorescência Cassete caixa com 25 testes. Somente para uso diagnostico IN VITRO	Caixas	10	R\$ 529,65

117	FIA TESTE NTPROB NP de Imunoensaio de Fluorescência Cassete teste NT-proBNP	FIA TESTE NTPROB NP de Imunoensaio de Fluorescência Cassete teste NT-proBNP é destinado à determinação quantitativa de NT proBNP humano em sangue total, soro e plasma como um auxílio ao diagnóstico de insuficiência cardíaca. Somente para uso diagnóstico IN VITRO	Caixas	5	R\$ 1.108,00
118	PCR é um Imunoensaio de Fluorescência	PCR é um Imunoensaio de Fluorescência, destina-se a determinação quantitativa da Proteína C Reativa (PCR) em sangue total, soro ou plasma afim de avaliar infecções, lesões teciduais e ações inflamatórias, assim como o PCR-as se destina à avaliação de síndromes coronárias agudas (ACS). Uso somente em diagnóstico in vitro	Caixas	50	R\$ 1.131,67
119	COVID19 de Imunoensaio de Fluorescência Cassete COVID-19 Ag é um imunoensaio de fluorescência para a detecção qualitativa de antígenos SARS-CoV-2 presentes na nasofaringe humana com o uso do Analisador de Imunoensaio de fluorescência	COVID19 de Imunoensaio de Fluorescência Cassete COVID-19 Ag é um imunoensaio de fluorescência para a detecção qualitativa de antígenos SARS-CoV-2 presentes na nasofaringe humana com o uso do Analisador de Imunoensaio de fluorescência. Uso somente em diagnóstico in vitro	Caixas	50	R\$ 214,09
120	COVID-19 Ab é um imunoensaio fluorescente (FIA) para determinação qualitativa de anticorpos IgG/IgM contra o SARS- CoV-2 em amostras de sangue total/soro/plasma humano	COVID-19 Ab é um imunoensaio fluorescente (FIA) para determinação qualitativa de anticorpos IgG/IgM contra o SARS- CoV-2 em amostras de sangue total/soro/plasma humano. Este teste é útil como auxílio na triagem precoce de pacientes com sintomas leves, de pacientes assintomáticos ou de pacientes com sintomas agudos para a identificação da infecção pelo SARS-CoV-2 com alta sensibilidade. Uso somente em diagnóstico in vitro	Caixas	50	R\$ 286,22
121	D-DIMERO é um Imunoensaio fluorescente (FIA) para determinação quantitativa de D-Dímero em sangue total/plasma humano	D-DIMERO é um Imunoensaio fluorescente (FIA) para determinação quantitativa de D-Dímero em sangue total/plasma humano. Este teste é útil no auxílio ao diagnóstico e monitoramento da avaliação pós-terapêutica de pacientes com doenças tromboembólicas. Uso somente em diagnóstico in vitro	Kits	30	R\$ 831,00
122	Mioglobina destina-se à determinação quantitativa da Mioglobina em sangue total, soro ou plasma como um auxílio no	Mioglobina destina-se à determinação quantitativa da Mioglobina em sangue total, soro ou plasma como um auxílio no diagnóstico do Infarto do Miocárdio (IM). Uso somente em diagnóstico in vitro.	Caixas	20	R\$ 109,46



	diagnóstico do Infarto do Miocárdio (IM)				
123	Urinocultura com Antibiograma	Urinocultura com Antibiograma. (Amostras de urina podem ser submetidas à cultura quando existe suspeita de infecção do trato urinário (ITU) ou para o controle de tratamento em pacientes assintomáticos com maior risco de infecção. Os agentes etiológicos que mais frequentemente causam esse tipo de infecção são as enterobactérias, como Escherichia coli, Klebsiella pneumoniae, Proteus spp. e Enterobacter spp. Entre os cocos gram-positivos, os mais frequentes são os estafilococos, destacando-se os Staphylococcus saprophyticus e os Enterococcus spp). Método Cultura Específica e Automação. Somente para uso diagnóstico IN VITRO	Unidades	1000	R\$ 63,33
124	Vitamina D	Vitamina D. é fundamental para o sistema imune, responsável pela defesa do nosso organismo. A vitamina D é um hormônio que atua na saúde óssea, crescimento, imunidade, musculatura, metabolismo e em diversos órgãos e sistemas, como o cardiovascular e o sistema nervoso central. Método Quimiluminescência. Somente para uso diagnóstico IN VITRO	Unid.	1500	R\$ 116,29
125	Controle hba1c hplc para equipamento hplc (hemoglobina glicada).	Controle hba1c hplc para equipamento hplc (hemoglobina glicada).	Kits	50	R\$ 671,31
126	Calibrador hba1c para equipamento Hhplc (hemoglobina glicada).	Calibrador hba1c para equipamento Hhplc (hemoglobina glicada).	Kits	50	R\$ 945,34
127	Kit reagente hba1c para equipamento de hplc (hemoglobina glicada).	Kit reagente hba1c para equipamento de hplc (hemoglobina glicada).	Kits	50	R\$ 772,80
128	Coluna cromatografica hplc (Hemoglobina glicada).	Coluna cromatografica hplc (Hemoglobina glicada).	Unidades	5	R\$ 1.475,80
129	ELETRODO IONS K (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	ELETRODO IONS K (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	Unidades	5	R\$ 3.044,00
130	ELETRODO IONS NA (Equipamento Eletrolyte) (Equipamento Equipion)	ELETRODO IONS NA (Equipamento Eletrolyte) (Equipamento Equipion)	Unidades	5	R\$ 2.266,67
131	ELETRODO IONS CL (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	ELETRODO IONS CL (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	Unidades	5	R\$ 2.693,33
132	ELETRODO IONS CA (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	ELETRODO IONS CA (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	Unidades	5	R\$ 2.680,00



133	ELETRODO IONS PH (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	ELETRODO IONS PH (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	Unidades	5	R\$ 2.649,40
134	KIT DE MANGUEIRAS (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	KIT DE MANGUEIRAS (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	Kits	5	R\$ 288,00
135	BOMBA PERISTALTICA (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	BOMBA PERISTALTICA (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	Unidades	5	R\$ 3.602,69
136	SOLUCAO DE LIMPEZA 1 litro (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	SOLUCAO DE LIMPEZA 1 litro (Equipamento Eletrolyte/Equipion)	Frascos	50	R\$ 367,03
137	Solução Lavadora	Solução Lavadora – Analisadores Automaticos: Solução para a limpeza de cuvetas de aparelhos bioquímicos automáticos, esta solução é indicada para manutenção preventiva, através da lavagem e limpeza de agulhas e cuvetas. (solução concentrada). Somente para uso em aparelhos Bioquímicos Automáticos.	Unid.	600	R\$ 196,11

- 1.2. Os bens objeto desta contratação são caracterizados como comuns, conforme justificativa constante do Estudo Técnico Preliminar.
- 1.3. O prazo de vigência da Ata de Registro de Preços será de um ano, contado a partir do primeiro dia útil subsequente à data de divulgação no PNCP, podendo ocorrer a prorrogação da vigência da ata para o período de mais de um ano, com a renovação das quantidades, mediante a anuência do fornecedor, desde que comprovado o preço vantajoso, conforme inciso IX do art. 15, do Decreto nº 11.462/2023 combinado com a Orientação Normativa nº 89/2024, da AGU.
- 1.4. Somente serão aceitos lances referentes aos quantitativos totais de cada item solicitado, a fim de evitar que o mesmo item seja arrematado por fornecedores em quantitativos e valores diferentes, demandando esgarçamento da equipe de fiscalização, conforme inciso IV do art. 82, da Lei nº 14.133/21.
- 1.5. O contrato ou outro instrumento hábil que o substitua oferece maior detalhamento das regras que serão aplicadas em relação à vigência da contratação.

2. FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

- 2.1. A Fundamentação da Contratação e de seus quantitativos encontra-se pormenorizada em Tópico específico do Estudo Técnico Preliminar.

3. DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO CONSIDERADO O CICLO DE VIDA DO OBJETO E ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO

- 3.1. A descrição da solução como um todo encontra-se pormenorizada em tópico específico do Estudo Técnico Preliminar.

4. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

- 4.1. A descrição detalhada dos requisitos da contratação encontra-se pormenorizada em tópico específico do Estudo Técnico Preliminar.

Sustentabilidade:

4.2. Além dos critérios de sustentabilidade eventualmente inseridos na descrição do objeto, devem ser atendidos os seguintes requisitos, que se baseiam no Guia Nacional de Contratações Sustentáveis:

4.2.1. De acordo com o art. 5º da Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 01, de 19.01.2010, os materiais, ora licitados, devem atender a alguns critérios de sustentabilidade ambiental, tais como:

4.2.1.1. os bens devem ser constituídos, no todo ou em parte, por material reciclado, atóxico, biodegradável, conforme normas da ABNT;

4.2.1.2. devem ser observados os requisitos ambientais para obtenção de certificação do INMETRO como produtos sustentáveis ou de menor impacto ambiental em relação aos seus similares;

4.2.1.3. os bens devem ser, preferencialmente, acondicionados em embalagem individual adequada, com o menor volume possível, que utilize materiais recicláveis, de forma a garantir máxima proteção durante o transporte e o armazenamento;

4.2.1.4. os bens não devem conter substâncias perigosas em concentração acima da recomendada na diretiva RoHS (Restriction of Certain Hazardous Substances), tais como mercúrio (Hg), chumbo (Pb), cromo hexavalente (Cr (VI)), cádmio (Cd), bifenil-polibromados (PBBs), éteres difenil-polibromados (PBDEs).

Subcontratação

4.3. Não é admitida a subcontratação do objeto contratual.

Garantia da contratação

Será exigida a garantia da contratação de que tratam os [arts. 96 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021](#), no percentual e condições descritas nos critérios de seleção deste termo de referência.

5. CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E DE PAGAMENTO MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO

Condições de Entrega

5.1. A execução do objeto dar-se-á de forma parcelada (entrega contínua), por meio do Sistema de Registro de Preços, sem obrigatoriedade de contratação do quantitativo total, pagando-se por preço unitário efetivamente entregue.

5.2. Estratégia de Distribuição Para garantir o efetivo controle de qualidade e a segurança dos materiais, definiu-se o modelo de Entrega Centralizada

5.2.1.1. Como funcionará: A contratada realizará a entrega exclusivamente na Secretaria Municipal de Saúde.

5.3. Local e Horário de Entrega

5.3.1. Local: A entrega será centralizada na Secretaria Municipal de Saúde, localizada na Rua trinta e um de maio, Nº 300, Bairro Vista Alegre, vedada a entrega em locais intermediários (balsas ou portos).

5.3.2. Horário de Recebimento: As entregas deverão ocorrer exclusivamente em dias úteis, no horário das 08:00h às 13:00h (ou ajuste conforme o expediente da prefeitura).

5.4. Dinâmica de Abastecimento

5.4.1. O modelo prevê o abastecimento sob demanda, acionado mediante Ordem de Fornecimento emitida pela Administração, com prazos de entrega compatíveis com a logística Manaus-Careiro (transporte misto rodoviário e fluvial), dimensionados para evitar ruptura de estoque.



Garantia, manutenção e assistência técnica

- 5.5. O prazo de garantia é aquele estabelecido na Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1990 (Código de Defesa do Consumidor)
- 5.6. Como requisito de pré-habilitação será exigida a comprovação de Caução de Garantia de Participação no valor de R\$ 54.098,05 (cinquenta e quatro mil e noventa e oito reais e cinco centavos), os valores unitários serão especificados no termo de referência, relativo a 1% (por cento) do fornecimento estimado. A garantia de proposta será devolvida aos licitantes no prazo de 10 (dez) dias úteis, contado da assinatura do contrato ou da data em que for declarada fracassada a licitação.

5.6.1. Serão aceitas as seguintes modalidades de garantia:

5.6.1.1. CAUÇÃO EM DINHEIRO – a licitante fará a comprovação mediante a apresentação de depósito, em dinheiro, em Documento de Arrecadação Municipal – DAM, em nome da Prefeitura Municipal de Careiro, referente ao Pregão Eletrônico Nº 009/2026 – SRP/CML/PMC.

5.6.1.2. CAUÇÃO EM TÍTULOS DA DÍVIDA PÚBLICA – a garantia deverá vir acompanhada, obrigatoriamente, das seguintes comprovações:

5.6.1.2.1. Origem/aquisição mediante documento respectivo e lançamento contábil por meio de registro no balanço patrimonial da licitante;

5.6.1.2.2. Apresentar documento, emitido por entidade ou organismo oficial, dotado de fé pública, demonstrando a correção atualizada monetariamente do título, o seu valor será obtido considerando a cotação vigente do terceiro dia útil anterior a data para recebimento dos envelopes.

5.6.1.2.3. Serão aceitos apenas e tão somente títulos com vencimentos passíveis de resgate incontestável sob nenhum aspecto, até a data correspondente ao prazo de validade da proposta de preços.

5.6.1.2.4. Presume-se autênticos os títulos oferecidos pela licitante, a Prefeitura Municipal de Careiro se reserva o direito de averiguar a sua autenticidade, em se constatando indícios de fraude, se obriga a oferecer denúncia ao Ministério Público.

5.6.1.3. FIANÇA BANCÁRIA – A licitante entregará o documento original fornecido pela instituição que a concedeu, no qual constará;

5.6.1.3.1. Beneficiário: Prefeitura Municipal Careiro

5.6.1.3.2. Objeto: Pregão Eletrônico Nº 009/2026 – SRP/CML/PMC.

5.6.1.3.3. Valor: R\$ 54.098,05 (cinquenta e quatro mil e noventa e oito reais e cinco centavos).

5.6.1.3.4. Que a liberação será feita mediante a devolução pela Prefeitura Municipal de Careiro do documento original ou, automaticamente, no prazo de 10 (dez) dias úteis, contado da assinatura do contrato ou da data em que for declarada fracassada a licitação.

5.6.1.4. SEGURO-GARANTIA – através de apólice em nome da Prefeitura Municipal de Careiro.

5.6.1.5. Título de capitalização custeado por pagamento único, com resgate pelo valor total. (Incluído pela Lei nº 14.770/2023).

6. MODELO DE GESTÃO DO CONTRATO

- 6.1. O contrato deverá ser executado fielmente pelas partes, de acordo com as cláusulas avençadas e as normas da Lei nº 14.133, de 2021, e cada parte responderá pelas consequências de sua inexecução total ou parcial.



- 6.2. Em caso de impedimento, ordem de paralisação ou suspensão do contrato, o cronograma de execução será prorrogado automaticamente pelo tempo correspondente, anotadas tais circunstâncias mediante simples apostila.
- 6.3. As comunicações entre o órgão ou entidade e a contratada devem ser realizadas por escrito sempre que o ato exigir tal formalidade, admitindo-se o uso de mensagem eletrônica para esse fim.
- 6.4. O órgão ou entidade poderá convocar representante da empresa para adoção de providências que devam ser cumpridas de imediato.
- 6.5. Após a assinatura do contrato ou instrumento equivalente, o órgão ou entidade poderá convocar o representante da empresa contratada para reunião inicial para apresentação do plano de fiscalização, que conterá informações acerca das obrigações contratuais, dos mecanismos de fiscalização, das estratégias para execução do objeto, do plano complementar de execução da contratada, quando houver, do método de aferição dos resultados e das sanções aplicáveis, dentre outros.

Fiscalização

- 6.6. A execução do contrato deverá ser acompanhada e fiscalizada pelo(s) fiscal(is) do contrato, ou pelos respectivos substitutos ([Lei nº 14.133, de 2021, art. 117, caput](#)).

Fiscalização Técnica

- 6.7. O fiscal técnico do contrato acompanhará a execução do contrato, para que sejam cumpridas todas as condições estabelecidas no contrato, de modo a assegurar os melhores resultados para a Administração. ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, VI](#));
- 6.7.1. O fiscal técnico do contrato anotará no histórico de gerenciamento do contrato todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato, com a descrição do que for necessário para a regularização das faltas ou dos defeitos observados. ([Lei nº 14.133, de 2021, art. 117, §1º](#), e [Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, II](#));
- 6.7.2. Identificada qualquer inexecução ou irregularidade, o fiscal técnico do contrato emitirá notificações para a correção da execução do contrato, determinando prazo para a correção. ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, III](#));
- 6.7.3. O fiscal técnico do contrato informará ao gestor do contrato, em tempo hábil, a situação que demandar decisão ou adoção de medidas que ultrapassem sua competência, para que adote as medidas necessárias e saneadoras, se for o caso. ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, IV](#)).
- 6.7.4. No caso de ocorrências que possam inviabilizar a execução do contrato nas datas aprezadas, o fiscal técnico do contrato comunicará o fato imediatamente ao gestor do contrato. ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, V](#)).
- 6.7.5. O fiscal técnico do contrato comunicará ao gestor do contrato, em tempo hábil, o término do contrato sob sua responsabilidade, com vistas à renovação tempestiva ou à prorrogação contratual ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, VII](#)).

Fiscalização Administrativa

- 6.8. O fiscal administrativo do contrato verificará a manutenção das condições de habilitação da contratada, acompanhará o empenho, o pagamento, as garantias, as glosas e a formalização de apostilamento e termos aditivos, solicitando quaisquer documentos comprobatórios pertinentes, caso necessário ([Art. 23, I e II, do Decreto nº 11.246, de 2022](#)).
- 6.8.1. Caso ocorra descumprimento das obrigações contratuais, o fiscal administrativo do contrato atuará tempestivamente na solução do problema, reportando ao gestor do contrato para que tome as providências cabíveis, quando ultrapassar a sua competência; ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 23, IV](#)).

Gestor do Contrato

- 6.9. O gestor do contrato coordenará a atualização do processo de acompanhamento e fiscalização do contrato contendo todos os registros formais da execução no histórico de gerenciamento do contrato, a exemplo da ordem de serviço, do registro de ocorrências, das alterações e das prorrogações contratuais, elaborando relatório com vistas à verificação da necessidade de adequações do contrato para fins de atendimento da finalidade da administração. ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, IV](#)).
- 6.10. O gestor do contrato acompanhará os registros realizados pelos fiscais do contrato, de todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato e as medidas adotadas, informando, se for o caso, à autoridade superior àquelas que ultrapassarem a sua competência. ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, II](#)).
- 6.11. O gestor do contrato acompanhará a manutenção das condições de habilitação da contratada, para fins de empenho de despesa e pagamento, e anotará os problemas que obstem o fluxo normal da liquidação e do pagamento da despesa no relatório de riscos eventuais. ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, III](#)).
- 6.12. O gestor do contrato emitirá documento comprobatório da avaliação realizada pelos fiscais técnico, administrativo e setorial quanto ao cumprimento de obrigações assumidas pelo contratado, com menção ao seu desempenho na execução contratual, baseado nos indicadores objetivamente definidos e aferidos, e a eventuais penalidades aplicadas, devendo constar do cadastro de atesto de cumprimento de obrigações. ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, VIII](#)).
- 6.13. O gestor do contrato tomará providências para a formalização de processo administrativo de responsabilização para fins de aplicação de sanções, a ser conduzido pela comissão de que trata o art. 158 da Lei nº 14.133, de 2021, ou pelo agente ou pelo setor com competência para tal, conforme o caso. ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, X](#)).
- 6.14. O gestor do contrato deverá elaborar relatório final com informações sobre a consecução dos objetivos que tenham justificado a contratação e eventuais condutas a serem adotadas para o aprimoramento das atividades da Administração. ([Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, VI](#)).
- 6.15. O gestor do contrato deverá enviar a documentação pertinente ao setor de contratos para a formalização dos procedimentos de liquidação e pagamento, no valor dimensionado pela fiscalização e gestão nos termos do contrato.

7. CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E DE PAGAMENTO

Recebimento

- 7.1. Os serviços serão recebidos provisoriamente, no prazo de 5 (cinco) dias, pelos fiscais técnicos e administrativos, mediante termos detalhados, quando verificado o cumprimento das exigências de caráter técnico e administrativo.
- 7.2. O prazo para recebimento provisório será contado do recebimento de comunicação de cobrança oriunda do Contratado com a comprovação da prestação dos serviços a que se referem a parcela a ser paga.
- 7.3. Os serviços serão recebidos definitivamente no prazo de 10 (dez) dias, contados do recebimento provisório, por servidor ou comissão designada pela autoridade competente, após a verificação da qualidade e quantidade do serviço e consequente aceitação mediante termo detalhado.
- 7.4. Para as contratações decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o limite de que trata o [inciso II do art. 75 da Lei nº 14.133, de 2021](#), o prazo máximo para o recebimento definitivo será de até 3 (três) dias úteis.
- 7.5. O prazo para recebimento definitivo poderá ser excepcionalmente prorrogado, de forma justificada, por igual período, quando houver necessidade de diligências para a aferição do atendimento das exigências contratuais.
- 7.6. No caso de controvérsia sobre a execução do objeto, quanto à dimensão, qualidade e quantidade, deverá ser observado o teor do [art. 143 da Lei nº 14.133, de 2021](#), comunicando-se à empresa para emissão de Nota Fiscal no que pertine à parcela incontroversa da execução do objeto, para efeito de liquidação e pagamento.



- 7.7. O prazo para a solução, pelo contratado, de inconsistências na execução do objeto ou de saneamento da nota fiscal ou de instrumento de cobrança equivalente, verificadas pela Administração durante a análise prévia à liquidação de despesa, não será computado para os fins do recebimento definitivo.
- 7.8. O recebimento provisório ou definitivo não excluirá a responsabilidade civil pela solidez e pela segurança dos bens nem a responsabilidade ético-profissional pela perfeita execução do contrato.

Liquidação

- 7.9. Recebida a Nota Fiscal ou documento de cobrança equivalente, correrá o prazo de dez dias úteis para fins de liquidação, na forma desta seção, prorrogáveis por igual período, nos termos do art. 7º, §3º [da Instrução Normativa SEGES/ME nº 77/2022](#).
- 7.9.1. O prazo de que trata o item anterior será reduzido à metade, mantendo-se a possibilidade de prorrogação, no caso de contratações decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o limite de que trata o [inciso II do art. 75 da Lei nº 14.133, de 2021](#).
- 7.10. Para fins de liquidação, o setor competente deverá verificar se a nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente apresentado expressa os elementos necessários e essenciais do documento, tais como:
- 7.10.1. o prazo de validade;
 - 7.10.2. a data da emissão;
 - 7.10.3. os dados do contrato e do órgão contratante;
 - 7.10.4. o período respectivo de execução do contrato;
 - 7.10.5. o valor a pagar; e
 - 7.10.6. eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis.
- 7.11. Havendo erro na apresentação da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, ou circunstância que impeça a liquidação da despesa, esta ficará sobrestada até que o contratado providencie as medidas saneadoras, reiniciando-se o prazo após a comprovação da regularização da situação, sem ônus ao contratante;
- 7.12. A nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente deverá ser obrigatoriamente acompanhado da comprovação da regularidade fiscal, constatada por meio de consulta *on-line* ao SICAF ou, na impossibilidade de acesso ao referido Sistema, mediante consulta aos sítios eletrônicos oficiais ou à documentação mencionada no [art. 68 da Lei nº 14.133, de 2021](#).
- 7.13. A Administração deverá realizar consulta ao SICAF para: a) verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas no edital; b) identificar possível razão que impeça a participação em licitação, no âmbito do órgão ou entidade, proibição de contratar com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas (INSTRUÇÃO NORMATIVA Nº 3, DE 26 DE ABRIL DE 2018).
- 7.14. Constatando-se, junto ao SICAF, a situação de irregularidade do contratado, será providenciada sua notificação, por escrito, para que, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, regularize sua situação ou, no mesmo prazo, apresente sua defesa. O prazo poderá ser prorrogado uma vez, por igual período, a critério do contratante.
- 7.15. Não havendo regularização ou sendo a defesa considerada improcedente, o contratante deverá comunicar aos órgãos responsáveis pela fiscalização da regularidade fiscal quanto à inadimplência do contratado, bem como quanto à existência de pagamento a ser efetuado, para que sejam acionados os meios pertinentes e necessários para garantir o recebimento de seus créditos.
- 7.16. Persistindo a irregularidade, o contratante deverá adotar as medidas necessárias à rescisão contratual nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada ao contratado a ampla defesa.



- 7.17. Havendo a efetiva execução do objeto, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pela rescisão do contrato, caso o contratado não regularize sua situação junto ao SICAF.

Prazo de pagamento

- 7.18. O pagamento será efetuado no prazo de até 30 (trinta) dias úteis contados da finalização da liquidação da despesa, conforme seção anterior, nos termos da [Instrução Normativa SEGES/ME nº 77, de 2022](#).
- 7.19. No caso de atraso pelo Contratante, os valores devidos ao contratado serão atualizados monetariamente entre o termo final do prazo de pagamento até a data de sua efetiva realização, mediante aplicação do índice IGP-M de correção monetária.

Forma de pagamento

- 7.20. O pagamento será realizado por meio de ordem bancária, para crédito em banco, agência e conta corrente indicados pelo contratado.
- 7.21. Será considerada data do pagamento o dia em que constar como emitida a ordem bancária para pagamento.
- 7.22. Quando do pagamento, será efetuada a retenção tributária prevista na legislação aplicável.
- 7.22.1. Independentemente do percentual de tributo inserido na planilha, quando houver, serão retidos na fonte, quando da realização do pagamento, os percentuais estabelecidos na legislação vigente.
- 7.23. O contratado regularmente optante pelo Simples Nacional, nos termos da [Lei Complementar nº 123, de 2006](#), não sofrerá a retenção tributária quanto aos impostos e contribuições abrangidos por aquele regime. No entanto, o pagamento ficará condicionado à apresentação de comprovação, por meio de documento oficial, de que faz jus ao tratamento tributário favorecido previsto na referida Lei Complementar.

8. FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR E FORMA DE FORNECIMENTO

Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

- 8.1. O fornecedor será selecionado por meio da realização de procedimento de LICITAÇÃO, na modalidade PREGÃO, sob a forma ELETRÔNICA, com adoção do critério de julgamento pelo **MENOR PREÇO**.

Forma de fornecimento

- 8.2. O fornecimento do objeto será **PARCELADO**.

Exigências de habilitação

- 8.3. Para fins de habilitação, deverá o licitante comprovar os seguintes requisitos:

Habilitação jurídica

- 8.4. **Pessoa física:** cédula de identidade (RG) ou documento equivalente, que, por força de lei, tenha validade para fins de identificação em todo o território nacional;
- 8.5. **Empresário individual:** inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;
- 8.6. **Microempreendedor Individual - MEI:** Certificado da Condição de Microempreendedor Individual - CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio <https://www.gov.br/empresas-e-negocios/pt-br/empreendedor>;



- 8.7. Sociedade empresária, sociedade limitada unipessoal – SLU ou sociedade identificada como empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: inscrição do ato constitutivo, estatuto ou contrato social no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;
- 8.8. **Sociedade empresária estrangeira:** portaria de autorização de funcionamento no Brasil, publicada no Diário Oficial da União e arquivada na Junta Comercial da unidade federativa onde se localizar a filial, agência, sucursal ou estabelecimento, a qual será considerada como sua sede, conforme Instrução [Normativa DREI/ME n.º 77, de 18 de março de 2020](#).
- 8.9. **Sociedade simples:** inscrição do ato constitutivo no Registro Civil de Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;
- 8.10. **Filial, sucursal ou agência de sociedade simples ou empresária:** inscrição do ato constitutivo da filial, sucursal ou agência da sociedade simples ou empresária, respectivamente, no Registro Civil das Pessoas Jurídicas ou no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz
- 8.11. **Sociedade cooperativa:** ata de fundação e estatuto social, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, além do registro de que trata o [art. 107 da Lei nº 5.764, de 16 de dezembro 1971](#).
- 8.12. **Agricultor familiar:** Declaração de Aptidão ao Pronaf – DAP ou DAP-P válida, ou, ainda, outros documentos definidos pela Secretaria Especial de Agricultura Familiar e do Desenvolvimento Agrário, nos termos do [art. 4º, §2º do Decreto nº 10.880, de 2 de dezembro de 2021](#).
- 8.13. **Produtor Rural:** matrícula no Cadastro Específico do INSS – CEI, que comprove a qualificação como produtor rural pessoa física, nos termos da [Instrução Normativa RFB n. 971, de 13 de novembro de 2009](#) (arts. 17 a 19 e 165).
- 8.14. Os documentos apresentados deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva.
- 8.15. Os documentos mencionados dos itens 8.4 a 8.14 deverão ser apresentados na forma de cópia autenticada ou arquivo digital.

Habilitação fiscal, social e trabalhista

- 8.16. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas ou no Cadastro de Pessoas Físicas, conforme o caso;
- 8.17. Prova de inscrição no cadastro de contribuintes Estadual e Municipal relativo ao domicílio ou sede do fornecedor, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;
- 8.18. Prova de regularidade fiscal perante a Fazenda Nacional, mediante apresentação de certidão expedida conjuntamente pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e pela Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN), referente a todos os créditos tributários federais e à Dívida Ativa da União (DAU) por elas administrados, inclusive aqueles relativos à Seguridade Social, nos termos da Portaria Conjunta nº 1.751, de 02 de outubro de 2014, do Secretário da Receita Federal do Brasil e da Procuradora-Geral da Fazenda Nacional.
- 8.19. Prova de regularidade com o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS);
- 8.20. Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação de certidão negativa ou positiva com efeito de negativa, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452, de 1º de maio de 1943;
- 8.21. Prova de regularidade com a Fazenda Estadual e Municipal do domicílio ou sede do fornecedor, relativa à atividade em cujo exercício contrata ou concorre;



- 8.22. Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos Estaduais e/ou Municipais relacionados ao objeto contratual, deverá comprovar tal condição mediante a apresentação de declaração da Fazenda respectiva do seu domicílio ou sede, ou outra equivalente, na forma da lei.
- 8.23. As certidões apresentadas com prazo de validade expirado acarretarão a inabilitação do licitante. As certidões que não possuírem prazo de validade somente serão aceitas se as datas de emissão não excederem a 60 (sessenta) dias de antecedência da data prevista a abertura do certame.

Qualificação Econômico-Financeira

- 8.24. Certidão negativa de insolvência civil expedida pelo distribuidor do domicílio ou sede do licitante, caso se trate de pessoa física, desde que admitida a sua participação na licitação ([art. 5º, inciso II, alínea "c", da Instrução Normativa Seges/ME nº 116, de 2021](#)), ou de sociedade simples;
- 8.25. Certidão negativa de falência expedida pelo distribuidor da sede do fornecedor - [Lei nº 14.133, de 2021, art. 69, caput, inciso II](#));
- 8.26. Balanço patrimonial, demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis dos 2 (dois) últimos exercícios sociais, vedada sua substituição por balancetes ou balanços provisórios, devidamente registrado na Junta Comercial, com apresentação dos termos de abertura e de encerramento dos livros e notas explicativas (cópia autenticada), comprovando;
- 8.26.1. Índices de Liquidez Geral (LG), Liquidez Corrente (LC), e Solvência Geral (SG) superiores a 1 (um);
- 8.26.1.1. O atendimento dos índices econômicos previstos neste item deverá ser atestado mediante declaração assinada por profissional habilitado da área contábil, apresentada pelo fornecedor.
- 8.26.2. As empresas criadas no exercício financeiro da licitação deverão atender a todas as exigências da habilitação e poderão substituir os demonstrativos contábeis pelo balanço de abertura.
- 8.26.3. Os documentos referidos acima limitar-se-ão ao último exercício no caso de a pessoa jurídica ter sido constituída há menos de 2 (dois) anos;
- 8.26.4. Os documentos referidos acima deverão ser exigidos com base no limite definido pela Receita Federal do Brasil para transmissão da Escrituração Contábil Digital - ECD ao Sped.
- 8.27. As licitantes deverão ainda complementar a comprovação da qualificação econômico-financeira por meio de comprovação de possuir patrimônio líquido não inferior a 10% (dez por cento) do valor estimado da contratação, devidamente atualizado para esta data, mediante declaração assinada por profissional habilitado da área contábil, apresentada pelo fornecedor, acompanhada da respectiva memória de cálculo.
- 8.28. As empresas criadas no exercício financeiro da licitação deverão atender a todas as exigências da habilitação e poderão substituir os demonstrativos contábeis pelo balanço de abertura. ([Lei nº 14.133, de 2021, art. 65, §1º](#)).

Qualificação Técnica

- 8.29. Comprovação de aptidão para o fornecimento de bens similares de complexidade tecnológica e operacional equivalente ou superior com o objeto desta contratação, ou com os itens pertinente, por meio da apresentação de certidões ou atestados, por pessoas jurídicas de direito público ou privado, quando for emitido por ente privado deverá este ser com firma reconhecida de quem o subscreveu, ou regularmente emitido(s) pelo conselho profissional competente, quando for o caso.
- 8.29.1. Será considerado compatível com a quantidade o(s) atestado(s) que expressamente certifique(m) que o licitante já forneceu no mínimo 10% (dez por cento) das quantidades descritas na proposta de preços apresentada na licitação.



- 8.29.2. Os atestados de capacidade técnica poderão ser apresentados em nome da matriz ou da filial do fornecedor.
- 8.29.3. O fornecedor disponibilizará todas as informações necessárias à comprovação da legitimidade dos atestados, apresentando, quando solicitado pela Administração, cópia do contrato que deu suporte à contratação, endereço atual da contratante e local em que foi executado o objeto contratado, dentre outros documentos.
- 8.29.4. A ausência de apresentação de atestado claro, legível e idôneo, conforme com este Edital, tendo em vista as características do objeto, é motivo de inabilitação, mediante decisão motivada do Pregoeiro.
- 8.30. Alvará de funcionamento da empresa acompanhado com seus respectivos boletos(s) de pagamento(s) exercício em validade;
- 8.31. “Licença de Funcionamento” (LF) Estadual e/ou Municipal emitida pela Vigilância Sanitária (Alvará Sanitário) ou protocolo de solicitação da LF autenticado, de acordo com a legislação pertinente, explicitando claramente as atividades a serem exercidas pela empresa, sendo está(s) compatível(is) como o objeto da licitação.
- 8.32. Autorização de Funcionamento de Empresa” (AFE) emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA, ou cópia autenticada e legível da publicação no Diário Oficial da União (DOU).
- 8.33. Certidão emitida pelo Conselho regional de Farmácia (CRF) de que a empresa está em dia com suas obrigações perante o respectivo órgão.
- 8.34. Declaração que a licitante não possui vínculo empregatício com o serviço públicos, nos termos da Lei nº 14.133/2021.
- 8.35. Declaração de Nada Consta perante a Comissão Municipal de Licitação (CML) do Município de Careiro que deve ser requerida pelo licitante interessado. A solicitação deverá ser formalizada em papel timbrado da empresa, direcionada à CML e entregue no Protocolo Geral da Prefeitura. O pedido deve ser realizado com antecedência mínima de 03 (três) dias úteis da data fixada para a abertura da sessão pública. A obtenção do respectivo documento poderá ocorrer de forma presencial, na sede da Prefeitura Municipal, ou por meio do endereço eletrônico: cmlprefcareiro@gmail.com.
- 8.36. Caso admitida a participação de cooperativas, será exigida a seguinte documentação complementar:
- 8.36.1. A relação dos cooperados que atendem aos requisitos técnicos exigidos para a contratação e que executarão o contrato, com as respectivas atas de inscrição e a comprovação de que estão domiciliados na localidade da sede da cooperativa, respeitado o disposto nos [arts. 4º, inciso XI, 21, inciso I e 42, §§2º a 6º da Lei n. 5.764, de 1971](#);
- 8.36.2. A declaração de regularidade de situação do contribuinte individual – DRSCI, para cada um dos cooperados indicados;
- 8.36.3. A comprovação do capital social proporcional ao número de cooperados necessários à execução contratual;
- 8.36.4. O registro previsto na [Lei n. 5.764, de 1971, art. 107](#);
- 8.36.5. A comprovação de integração das respectivas quotas-partes por parte dos cooperados que executarão o contrato; e
- 8.36.6. Os seguintes documentos para a comprovação da regularidade jurídica da cooperativa: a) ata de fundação; b) estatuto social com a ata da assembleia que o aprovou; c) regimento dos fundos instituídos pelos cooperados, com a ata da assembleia; d) editais de convocação das três últimas assembleias gerais extraordinárias; e) três registros de presença dos cooperados que executarão o contrato em assembleias gerais ou nas reuniões seccionais; e f) ata da sessão que os cooperados autorizaram a cooperativa a contratar o objeto da licitação;



8.36.7. A última auditoria contábil-financeira da cooperativa, conforme dispõe o [art. 112 da Lei n. 5.764, de 1971](#), ou uma declaração, sob as penas da lei, de que tal auditoria não foi exigida pelo órgão fiscalizador.

9. ESTIMATIVAS DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

- 9.1. O custo estimado da contratação está previsto no Estudo Técnico Preliminar
- 9.2. Em caso de licitação para Registro de Preços, os preços registrados poderão ser alterados ou atualizados em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo dos bens, das obras ou dos serviços registrados, nas seguintes situações ([art. 25 do Decreto nº 11.462/2023](#)):
- 9.2.1. em caso de força maior, caso fortuito ou fato do príncipe ou em decorrência de fatos imprevisíveis ou previsíveis de consequências incalculáveis, que inviabilizem a execução da ata tal como pactuada, nos termos do disposto na [alínea “d” do inciso II do caput do art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021](#);
- 9.2.2. em caso de criação, alteração ou extinção de quaisquer tributos ou encargos legais ou superveniência de disposições legais, com comprovada repercussão sobre os preços registrados;
- 9.2.3. serão reajustados os preços registrados, respeitada a contagem da anualidade e o índice previsto para a contratação; ou
- 9.2.4. poderão ser repactuados, a pedido do interessado, conforme critérios definidos para a contratação.

10. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

- 10.1. As despesas decorrentes da presente contratação correrão à conta de recursos específicos consignados no Orçamento Geral do Município.
- 10.2. A contratação por se tratar de SRP, em conformidade com o disposto na Lei 14.133/2021 e regulamentação específica do Município para SRP não é necessário indicar a dotação orçamentária que somente será exigida para a formalização do contrato ou outro instrumento hábil.

Careiro/Am, 18 de maio de 2026

NAYARA REGO DE LUNA
Secretária Municipal de Saúde
Portaria nº 073 de 04 de fevereiro de 2026.

