



TERMO DE REFERÊNCIA Nº 273/2025 DE DEMANDA JUDICIAL DE **MEDICAMENTO IMPORTADO**  
PAE nº 2025/3280614

**1. O QUE SERÁ CONTRATADO?**

- O presente termo de referência tem como objetivo: O cumprimento da liminar nº **1012301-90.2021.4.01.3902**, em favor de **J.R.B.S.P.** em face do Estado do Pará, objetivando condenar o ente federativo a providenciar o fornecimento do **MEDICAMENTO IMPORTADO** descrito a seguir:

ITEM	DESCRIÇÃO	CÓDIGO SIMAS	UNID.	QTD - 06 MESES
01	DIAZÓXIDO 25MG	204835-3	COMPRIMIDO	900

**2. JUSTIFICATIVA DO AGRUPAMENTO EM LOTES\***

\*Não se aplica

**3. DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO**

**3.1. QUAL O MOTIVO DA CONTRATAÇÃO?**

- 3.1.1.** A contratação ora pretendida tem por objetivo a aquisição do medicamento **DIAZÓXIDO 25MG**, visando o atendimento do **Processo Judicial: nº 1012301-90.2021.4.01.3902**, em favor do paciente **J.R.B.S.P.**
- 3.1.2.** A referida aquisição está fundamentada na necessidade apresentada no documento de formalização de demanda (DFD), para cumprimento da decisão judicial, a fim de assegurar o atendimento do paciente supracitado.
- 3.1.3.** Considerando que trata de **MEDICAMENTO IMPORTADO** e não padronizado no SUS, conforme decisão judicial, esta SESPAs sugere aquisição para 180 dias.
- 3.1.4.** A estimativa da quantidade a ser adquirida, foi baseada na prescrição médica constante nos autos do processo.

**4. NATUREZA DO BEM**

Comum.

**5. PROVA DE QUALIDADE, RENDIMENTO, DURABILIDADE E SEGURANÇA DO BEM**

**5.1. HAVERÁ PROVA DE QUALIDADE?**

Não.

**5.2. A DISPENSA EXIGIRÁ AMOSTRA?**

Não.

**5.3. HAVERÁ GARANTIA DO BEM?**

Sim.

- Os medicamentos deverão ter garantia mínima de 9 (nove) meses;
- 5.3.1.** A garantia prevista para o objeto diz respeito à solução de problemas no que tange as embalagens, produtos avariados, bem como todo e qualquer defeito de fabricação apresentado e terá início a partir da data do recebimento definitivo, sem ônus adicional para a SESPAs.
- 5.3.2.** Os chamados relativos à garantia serão feitos pelo Contratante, por escrito por correio eletrônico ou por telefone, obrigando-se a empresa a atendê-la no prazo máximo de 48 (quarenta e oito) horas e, caso tenha



	<p>que substituir os produtos, deverão trocá-los por outro de igual especificação em até 72 (setenta e duas) horas, em perfeitas condições de uso e sob as mesmas condições previstas no termo de referência.</p> <p><b>5.3.3.</b> O prazo de validade mínimo do medicamento deverá ser equivalente a 70% (setenta por cento) do prazo de validade do medicamento, contando da data de entrega no local supramencionado.</p>
<b>5.4. HAVERÁ ASSISTÊNCIA TÉCNICA?</b>	<input checked="" type="checkbox"/> Não.
<b>6. CRITÉRIOS DE SELEÇÃO</b>	
<b>6.1. FORMA DE CONTRATAÇÃO</b>	<p><input type="checkbox"/> Dispensa de licitação em razão do valor*, com fundamento no art.75, II, da Lei Federal nº14.133/2021, atualizado pelo decreto nº11.871 de 29/12/2023.</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Dispensa de licitação, com fundamento no art.75, VIII*, da Lei Federal nº14.133/2021.</p> <p>* Nesta hipótese, deve-se utilizar preferencialmente a dispensa eletrônica, para contratação que envolva valores superiores a R\$ 62.725,58 (sessenta e dois mil setecentos e vinte e cinco reais e cinquenta e oito centavos), quando caracterizada urgência de atendimento.</p> <p><input type="checkbox"/> Dispensa de licitação, com fundamento no art.75, IV, m*, da Lei Federal nº14.133/2021, aquisição de medicamentos destinados exclusivamente ao tratamento de doenças raras definidas pelo Ministério da Saúde. Pregão eletrônico.</p> <p><input type="checkbox"/> Inexigibilidade de licitação, com fundamento no art.74, I, § 1º da Lei Federal nº 14.133/2021, em razão da comprovada inviabilidade de competição para aquisição do medicamento em questão.</p>
<b>6.2. CRITÉRIO DE JULGAMENTO</b>	<p><input checked="" type="checkbox"/> Menor preço.</p> <p><input type="checkbox"/> Objeto com inviabilidade de competição (Inexigibilidade)</p>
<b>6.3. O ORÇAMENTO ESTIMADO É SIGILOSO?</b>	<p><input checked="" type="checkbox"/> Sim.</p> <p>A Secretaria de Saúde, adotara o sigilo da informação referente ao valor estimado do objeto, visando conferir maior competitividade e vantajosidade ao procedimento.</p> <p><input type="checkbox"/> Não (inexigibilidade)</p>
<b>6.4. CRITÉRIO PARA A PROPOSTA SER ACEITA</b>	<p><b>6.4.1.</b> Apresentar o medicamento ofertado, de forma clara e inequívoca.</p> <p><b>6.4.2.</b> Indicação do valor unitário e total do item e o valor total da proposta, que o fornecedor se propõe a entregar, em algarismo e por extenso, já incluídas, discriminadamente, todas e quaisquer despesas tais como frete, taxas, seguros, encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais, comerciais, taxas e impostos, inclusive o desembaraço alfandegário, dentre outras, observadas as isenções previstas na legislação, com cotações em moeda corrente nacional e quaisquer outras despesas que incidam ou venham a incidir sobre o objeto deste Termo de Referência.</p>



	<p><b>6.4.3.</b> O PRINCÍPIO ATIVO conforme Denominação Comum Brasileira.</p> <p><b>6.4.4.</b> O fabricante.</p> <p><b>6.4.5.</b> Procedência do objeto licitado.</p> <p><b>6.4.6.</b> Marca (medicamento de referência ou similar).</p> <p><b>6.4.7.</b> Forma farmacêutica.</p> <p><b>6.4.8.</b> Dose.</p> <p><b>6.4.9.</b> Volume.</p> <p><b>6.4.10.</b> A embalagem com o quantitativo do produto ofertado.</p> <p><b>6.4.11.</b> O número completo do registro expedido pela ANVISA/MS.</p> <p><b>6.4.12.</b> A proposta de preço e documentação deverá ser redigida de forma clara e detalhada, citando especificações e descrição do objeto, quantidade ofertada, fabricante, marca, país de procedência, número completo do registro do produto expedido pela ANVISA/MS e outras características que permitam identificá-los, sem referência às expressões “similar”, de acordo com os requisitos indicados na especificação técnica do objeto;</p> <p><b>6.4.13.</b> A proposta de preço deverá ser apresentada em papel timbrado da empresa, contendo todos os dados que identifiquem a empresa, como a razão social, CNPJ, endereço completo, telefone fixo, e-mail, informações bancárias e assinadas pelo representante legal da empresa.</p> <p><b>6.4.14.</b> O licitante deverá declarar na proposta que entregará os produtos com prazo de validade, na forma disposta neste Termo de Referência.</p> <p><b>6.4.15.</b> Toda proposta apresentada será considerada com prazo de validade de 120 (cento e vinte) dias, a contar da data de sua apresentação, salvo se da mesma constar prazo superior, quando então prevalecerá este prazo.</p>
<p><b>6.5. HÁ ITENS COM PARTICIPAÇÃO EXCLUSIVA PARA MICROEMPRESAS E EMPRESA DE PEQUENO PORTE?</b></p>	<p><input checked="" type="checkbox"/> Não</p> <p>Conforme , LC nº 123/2006., previsto no art 49, incisos II e III.</p>
<p><b>7. REQUISITOS DA CONTRATADA</b></p>	
<p><b>7.1. SERÁ EXIGIDA HABILITAÇÃO TÉCNICA?</b></p>	<p><input checked="" type="checkbox"/> Não.</p>



## 7.2. QUALIFICAÇÕES TÉCNICAS EXIGIDAS

Juntamente com documentos exigidos para habilitação que não estejam contemplados no SICAF, deverão ser encaminhados:

**7.2.1. Autorização de Funcionamento da Empresa (AFE)** fornecida pela ANVISA / MS para armazenar, distribuir, expedir e transportar medicamentos, dentro do prazo de validade publicado no diário oficial.

**7.2.2. Licença de Funcionamento** (Alvará Sanitário) atualizada, ou cadastramento definitivo emitido por órgão da Vigilância Sanitária local do distribuidor proponente, e se o proponente for o fabricante ou detentor do registro do produto no Brasil.

**7.2.3.** No caso de medicamentos sujeitos a regime especial de controle, a proponente deverá apresentar a **Autorização Especial** de medicamentos (comércio atacadista), em atendimento ao regramento exigido na **Portaria 344/98 SVS/ MS**

**7.2.4. Certificado de Responsabilidade Técnica** junto ao Conselho Regional de Farmácia, do distribuidor proponente e se o proponente for o fabricante ou detentor do registro do produto no Brasil. (Lei nº 3820 de 11/11/1960).

**7.2.5. Atestado de Capacidade Técnica** expedido por órgão ou empresa pela qual tenha prestado serviço compatível com o objeto em questão.

7.2.5.1. Os atestados de capacidade técnica deverão estar emitidos em nome e com CNPJ/ MF da matriz e/ ou da(s) filial (ais);

7.2.5.2. O medicamento devesa apresentar prazo de validade, conforme descrito neste Termo de Referência;

7.2.5.3. As instruções de uso do medicamento devem apresentar-se na língua portuguesa com especificações claras, detalhadas e objetivas;

7.2.5.4. O medicamento fornecidos na entrega devem **ser preferencialmente** de um único lote de fabricação e devem ser acompanhados de relatórios de Controle de Qualidade/ Certificados de Análise e/ou Aprovação do lote.

**7.2.6.** A proposta de preços deverá ser formulada de acordo com o item 1 deste Termo de Referência, com as especificações detalhadas do objeto, de forma clara, completa e minuciosa, incluindo marca e apresentação do medicamento proposto.

**7.2.7.** Qualquer opção oferecida pela empresa, que não atenda as especificações contidas no termo de referência, não será levada em consideração durante a análise técnica;

**7.2.8.** Serão desclassificadas as propostas que não atenderem às exigências do presente termo de referência e seus anexos, sejam omissas ou apresentem irregularidades, ou apresentem defeitos capazes de dificultar a análise da area técnica;

**7.2.9.** Os produtos deverão apresentar prazo de validade, conforme descrito neste Termo de Referência;

7.2.9.1. As instruções de uso dos produtos devem apresentar-se na língua portuguesa com especificações claras, detalhadas e objetivas. Os produtos fornecidos a cada entrega devem ser preferencialmente de um único lote de fabricação e devem ser acompanhados de relatórios de Controle de Qualidade/ Certificados de Análise e/ou Aprovação do lote.

### IMPORTADO

7.2.1. **Medicamentos COM REGISTRO NO BRASIL:** 1. Certificado de



Registro do Produto emitido pela ANVISA ou cópia da publicação do registro no Diário Oficial da União (DOU), em favor do fabricante em conformidade com o disposto na Lei nº 6.360/76, no Decreto nº 8.077/2013 e na Lei nº 9.782/99. Não serão aceitos protocolos de solicitação inicial de registro.

7.2.1.1. Estando o registro vencido, a licitante deverá apresentar documento que comprove o pedido de sua revalidação (protocolo) juntamente com o comprovante de pagamento da taxa de revalidação do referido registro;

7.2.1.2. **Medicamentos SEM REGISTRO NO BRASIL:** Serão aceitos medicamentos dispensados de registro sanitário pela ANVISA, devendo no entanto, ser apresentada a autorização Sanitária nos termos da Resolução da diretoria colegiada - RDC Nº 327, de 9 de dezembro de 2019, que dispõe sobre os procedimentos para a concessão da Autorização Sanitária para a fabricação e a importação, bem como estabelece requisitos para a comercialização, prescrição, a dispensação, o monitoramento e a fiscalização de produtos de *Cannabis* para fins medicinais, e dá outras providências (NO CASO DE PRODUTOS DERIVADOS DE CANNABIS) e ainda, ser obedecido o regulamento estabelecido na RDC nº 81, de 05 de novembro de 2008, no que tange a produtos importados para fins de vigilância sanitária, que dispõe sobre o Regulamento Técnico de Bens e Produtos Importados para fins de Vigilância Sanitária (DEMAIS IMPORTADOS, INCLUINDO CANNABIS).

7.2.2. Juntamente com documentos exigidos para habilitação que não estejam contemplados no SICAF, deverão ser encaminhados:

7.2.2.1. Autorização de Funcionamento da Empresa (AFE) expedida pela Agência Nacional de **Vigilância Sanitária**, para armazenar, distribuir, expedir e importar medicamentos, dentro do prazo de validade publicado no diário oficial;

7.2.2.2. Licença de funcionamento (Alvará Sanitário) atualizada, ou cadastramento definido emitido por órgão da Vigilância Sanitária local do distribuidor proponente, que também deve ser apresentado se o proponente for o fabricante ou detentor do registro do produto no Brasil.

7.2.1.2.1 No caso de medicamentos sujeitos a regime especial de controle, a proponente deverá apresentar a Autorização Especial de medicamentos (comércio atacadista), em atendimento ao regramento exigido na Portaria 344/98 SVS/ MS.

7.2.2.3. Certificado de Responsabilidade Técnica junto ao Conselho Regional de Farmácia, do distribuidor proponente e se o proponente for o fabricante ou detentor do registro do produto no Brasil. (Lei nº 3820 de 11/11/1960).

7.2.2.4. Qualquer opção oferecida pela empresa, que não atenda as especificações contidas no termo de referência, não será levada em



	<p>consideração durante o julgamento;</p> <p>7.2.2.5. Serão desclassificadas as propostas que não atenderem às exigências do presente termo de referência e seus anexos, sejam omissas ou apresentem irregularidades, ou apresentem defeitos capazes de dificultar a análise da área técnica;</p> <p>7.2.3. A empresa deverá apresentar atestado de capacidade técnica, fornecido por pessoa jurídica de direito público ou privado, comprovando a aptidão da empresa quanto ao fornecimento dos produtos, similares em quantidades e características, com o objeto deste Termo de Referência;</p> <p>7.2.3.1. Os produtos deverão apresentar prazo de validade, conforme descrito neste Termo de Referência;</p> <p>7.2.3.2. As instruções de uso dos produtos devem apresentar-se na língua portuguesa com especificações claras, detalhadas e objetivas;</p> <p>7.2.3.3. Os produtos fornecidos a cada entrega devem ser preferencialmente de um único lote de fabricação e devem ser acompanhados de relatórios de Controle de Qualidade/ Certificados de Análise e/ou Aprovação do lote;</p>
<p><b>7.3. HÁ CRITÉRIO DE SUSTENTABILIDADE?</b></p>	<p><input checked="" type="checkbox"/> Sim.</p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Em atenção ao disposto no Decreto Estadual 4.193 de 18 de setembro de 2024, as empresas interessadas no fornecimento do objeto do p.p., deverão observar os seguintes critérios de sustentabilidade:</li><li>• Utilização de bens constituídos, no todo ou em parte, por material reciclado, atóxico e biodegradável, conforme as normas técnicas aplicáveis;</li><li>• Atendimento aos requisitos ambientais para a obtenção de certificação pelos órgãos competentes como produtos sustentáveis e/ou de menor impacto ambiental em relação aos seus similares;</li><li>• Utilização, preferencial, de embalagem adequada, com o menor volume possível, que utilize materiais recicláveis, de forma a garantir a máxima proteção durante o transporte e o armazenamento;</li><li>• Não utilização de bens e produtos com substâncias perigosas em concentração acima da recomendada na diretiva RoHS (Restriction of Certain Hazardous Substances) e outras diretivas similares, tais como mercúrio (Hg), chumbo (Pb), cromo hexavalente [Cr(VI)], cádmio (Cd), bifenil-polibromados (PBB's) e éteres difenil-polibromados (PBDE's);</li><li>• Maior ciclo de vida e menor custo de manutenção dos bens.</li></ul>
<p><b>7.4. HÁ RISCOS A SEREM ASSUMIDOS PELA CONTRATADA?</b></p>	<p><input checked="" type="checkbox"/> Sim.</p> <p>1: Sofrer penalidades, caso não cumpra as exigências do instrumento convocatório e todos os requisitos do termo de referência;</p> <p>2: Arcar com todos os custos, em função da necessidade de troca/reposição de produtos, oriunda de avarias, desvios ou não atendimento das condições especificadas no Termo de referência e Aviso de dispensa.</p>



## 8. FORMA DE ENTREGA DO BEM

### 8.1. COMO O BEM DEVE SER ENTREGUE?

O medicamento devem ser totalmente entregue de uma só vez, conforme termo de referência.

- Prazo de entrega: 30(trinta) dias uteis, após a data do recebimento da Nota de empenho. **(IMPORTADO)**

**8.1.1.** A entrega total do objeto do empenho, conforme solicitação via e-mail e confirmação de recebimento da Nota de Empenho pelo Departamento Estadual de Assistência Farmacêutica, no prazo de até 30 (trinta) dias úteis contados do recebimento da nota de empenho. **(IMPORTADO)**

**8.1.2.** Os medicamentos serão recebidos definitivamente, após a verificação da conformidade com as especificações constantes do Termo de Referência com a proposta Do fornecedor e sua consequente aceitação.

**8.1.3.** Os medicamentos deverão estar acondicionados nas embalagens originais e que estejam na linha de produção atual do fabricante, e em perfeitas condições de uso;

**8.1.4.** O prazo de validade mínimo do medicamento deverá ser equivalente a 70 % (setenta por cento) do prazo de validade do medicamento, contando da data de entrega no local supramencionado;

**8.1.5.** No ato da entrega, deverão ser cumpridos todos os requisitos descritos no Capítulo I da Instrução Normativa Nº 01/2024 da SESP, publicada no DOE de 09 de setembro de 2024

### 8.2. LOCAL E HORA DA ENTREGA DO BEM

**8.2.1.** Endereço de entrega:

Centro de Distribuição da SESP (CD/SESPA), na BR316 km5 Complexo de Galpões Carisma Galpão 12 e 13, em Ananindeua .

Obs: Após recebimento do empenho, o fornecedor deverá comunicar a data e o horário previsto para a entrega à SESP, com no mínimo 48 (quarenta e oito) horas de antecedência, no horário de 08 horas às 12:00 e 14 às 17:00 horas, conforme agendamento prévio nos e-mails: ntre deverá comunicar a data e o horário previsto para a entrega à SESP imediatamente através dos e-mails: [cdsespa@gmail.com](mailto:cdsespa@gmail.com) e [agendamento.sespa@rvimola.com.br](mailto:agendamento.sespa@rvimola.com.br)

**8.2.2.** Horário de Entrega: 08h às 12h e 14h às 16h, em dias úteis.

### 8.3. PRAZO MÁXIMO DE VALIDADE

**8.3.1.** Condição e validade dos medicamentos entregues:

8.3.1.1. Não inferior a um ano, a contar da data de fabricação, no dia da sua entrega;

8.3.1.2. O prazo de validade remanescente do medicamento, contando a data de entrega no local supramencionado deverá ser equivalente a pelo menos **70% (setenta por cento) do prazo de validade total do medicamento;**

8.3.1.3. Deverá ser observado as condições de embalagem e temperatura, conforme a especificidade do medicamento.

## 9. PRAZO, FORMA DE PAGAMENTO E GARANTIA DO CONTRATO OU INSTRUMENTO SUBSTITUTIVO DO CONTRATO

### 9.1. PRAZO DO

30 dias



<b>CONTRATO OU INSTRUMENTO SUBSTITUTIVO DO CONTRATO</b>	
<b>9.2. HAVERÁ POSSIBILIDADE DE PRORROGAÇÃO?</b>	<input checked="" type="checkbox"/> Não.
<b>9.3. FORMA DE PAGAMENTO</b>	<b>9.3.1.</b> Meio: Ordem bancária.
	<b>9.3.2.</b> Conta corrente da contratada no Banco do Estado do Pará. <b>9.3.3.</b> O pagamento será realizado no prazo máximo de até 30 (trinta) dias, contados a partir do recebimento da Nota Fiscal ou Fatura, através de ordem bancária, para crédito em agência e conta corrente do Banco do Estado do Pará. <b>9.3.4.</b> O pagamento será efetuado através de Contrato de câmbio, de forma antecipada; 9.3.3 - Prova de Regularidade fiscal A regularidade fiscal pode ser provada conforme abaixo: - Por consulta ao SICAF ou Cadastramento Unificado de Licitante. - Pela apresentação dos documentos constantes no art. 68 da Lei Federal nº14.133/21, quando não for possível consultar aos sistemas oficiais.(IMPORTADO)
<b>9.4. HÁ GARANTIA DO CONTRATO OU INSTRUMENTO SUBSTITUTIVO DO CONTRATO?</b>	<input checked="" type="checkbox"/> Não, pois, trata-se de aquisição de bem, com entrega única.
<b>9.5 - OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA</b>	<p>9.6.1 Efetuar a entrega dos medicamentos em perfeitas condições de uso e aplicabilidade, conforme as propostas apresentadas e especificações, no prazo e locais indicados pela SESP, em estrita observância das especificações dispostas neste Termo de Referência, acompanhado da respectiva fatura (Nota Fiscal) constando detalhadamente as especificações técnicas do produto (lote, validade, descritivo unitário do produto contendo o nome genérico ou fórmula do produto, descritivo valor unitário do produto, valor total do produto);</p> <p>9.6.2 Atender prontamente a quaisquer exigências da Administração inerentes ao objeto da presente aquisição;</p> <p>9.6.3 Comunicar à Contratante, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;</p> <p>9.6.4 Manter, durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na aquisição;</p> <p>9.6.5 Não transferir a terceiros, por qualquer forma, nem mesmo parcialmente, as obrigações assumidas, nem subcontratar qualquer das prestações a que está obrigada;</p> <p>9.6.6 Assumir todo o ônus e responsabilizarem-se pelas despesas dos tributos, encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais, comerciais,</p>



	<p>taxas, fretes, seguros, deslocamentos de pessoal, prestação da garantia e qualquer outra(s) contribuição (ões) tributária(s), fiscal (is) e de logística que incidam ou venham a incidir na execução do contrato;</p> <p>9.6.7 Arcar com todas as despesas, diretas e indiretas, decorrentes do cumprimento dos deveres assumidos;</p> <p>9.6.8 Substituir, reparar ou corrigir, às suas expensas, no prazo fixado no Termo de Referência, o objeto contra avarias; (em caso de equipamentos ou bens duráveis).</p> <p>9.6.9 Para emissão da Nota de Empenho é necessário que a empresa vencedora mantenha cadastro válido no banco de fornecedores da Secretaria de Estado de Planejamento e Administração do Pará (SEPLAD), que deverá ser efetuado conforme orientações do sítio <a href="http://www.compraspara.pa.gov.br/fornecedor">www.compraspara.pa.gov.br/fornecedor</a>.</p> <p>9.6.10 Ficarão a cargo da empresa todos os procedimentos necessários para a plena execução do desembaraço da importação do medicamento requerido pela Secretaria Estadual de Saúde, incluindo os trâmites administrativos, documentação, licenciamentos, câmbio e despacho aduaneiro, sem qualquer ônus a mais para a Secretaria Estadual de Saúde.</p>
--	---

## 10. PREVISÃO ORÇAMENTÁRIA

### 10.1. DADOS

#### ORÇAMENTÁRIOS DA CONTRATAÇÃO

Funcional Programática:

Elemento de Despesa:

Fonte do Recurso:

## 11. RESPONSÁVEL PELA GESTÃO / FISCALIZAÇÃO DO CONTRATO

11.1. A execução da contratação será acompanhada e fiscalizada por servidores designados pela Administração, para o acompanhamento e a fiscalização da entrega.

Fiscal de contrato: Andreza Rocha

Matricula: 57190538/1

11.2. A presença de fiscalização pela CONTRATANTE não elide, assim como não diminui a responsabilidade da CONTRATADA com as obrigações assumidas.

Belém-PA, 28 de setembro de 2025.

**Thaís Montenegro de Andrade**

Farmacêutica/DEAF/SESPA

**Suzy Augusta Gouvêa Proença Lopes**

Farmacêutica Coordenadora das Demandas Adm./Judiciais /DEAF

**Larisse Gomes de Oliveira Freitas**

Diretora Departamento Estadual de Assistência Farmacêutica



## ASSINATURAS

Número do Protocolo: 2025/3280614

**Anexo/Sequencial:** 17

*Este documento foi assinado eletronicamente na forma do Art. 6º do Decreto Estadual Nº 2.176, de 12/09/2018.*

### Assinatura(s) do Documento:

**Assinado eletronicamente por:** Thais Montenegro de Andrade , **CPF:** \*\*\*.064.452-\*\*

**Em:** 02/10/2025 15:49:39

**Aut. Assinatura:** 3122275b6503ecd081e9f180d4542b8f933713ac392d514d8d0748499c06de5f

**Assinado eletronicamente por:** Larisse Gomes de Oliveira Freitas, **CPF:** \*\*\*.615.302-\*\*

**Em:** 02/10/2025 17:03:54

**Aut. Assinatura:** db37fa8b2b9bb4d5782aea8154e781ff101b98ef86b56c7fc26eb3286d2e81ca

**Assinado eletronicamente por:** Suzy Augusta Gouvea Proença Lopes, **CPF:** \*\*\*.326.372-\*\*

**Em:** 02/10/2025 17:36:06

**Aut. Assinatura:** 324e293d8c7d50bb54825a5b659af6d7b8844cccceb2e17f556725442744a416



**Identificador de autenticação:** 4d55875f-6344-48a6-adaf-56b010415f90

Confira a autenticidade deste documento em

<https://www.sistemas.pa.gov.br/validacao-protocolo>