

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

TERMO DE REFERÊNCIA Nº038/2026

1. CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

1.1. A presente contratação tem por objeto a aquisição de medicamentos destinados ao atendimento das unidades vinculadas à Secretaria Municipal de Saúde, contemplando o Componente Básico da Assistência Farmacêutica, medicamentos do Programa Hipertensão, antimicrobianos, insulinas e análogos, medicamentos sujeitos a controle especial (conforme Portaria SVS/MS nº 344/1998), demandas judiciais, medicamentos da Farmácia Básica em suas diversas formas farmacêuticas, medicamentos de uso veterinário, suplementos alimentar e produtos dermocosméticos, de higiene e cuidados dermatológicos, visando atender de forma integral as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde do Município de Barcarena, Estado do Pará, assegurando a continuidade da assistência farmacêutica e o adequado suporte às ações de saúde pública.

COTA AMPLIADA					
ITEM	ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA	UNIDADE	QUANT.	MÉDIA/ UNIT R\$	MÉDIA/ TOTAL R\$
1	ACEBROFILINA 10 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BRONCODILATADOR E MUCOLÍTICO À BASE DE ACEBROFILINA 10 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RESPIRATÓRIAS CARACTERIZADAS POR BRONCOCONSTRIÇÃO E HIPERSECREÇÃO DE MUCO, COMO ASMA BRÔNQUICA, BRONquite E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC). APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM CONTAT AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 120ML	13.155	R\$ 26,86	R\$ 353.343,30
2	ACEBROFILINA 5 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BRONCODILATADOR E MUCOLÍTICO À BASE DE ACEBROFILINA 5 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RESPIRATÓRIAS CARACTERIZADAS POR BRONCOCONSTRIÇÃO E HIPERSECREÇÃO DE MUCO, COMO ASMA BRÔNQUICA, BRONquite E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC). APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL.	FRASCOS C/ 120ML	8.414	R\$ 22,38	R\$ 188.305,32

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
3	ACETILCISTEÍNA 20 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO EXPECTORANTE E MUCOLÍTICO À BASE DE ACETILCISTEÍNA 20 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA REDUÇÃO DA VISCOSIDADE DAS SECREÇÕES DAS VIAS RESPIRATÓRIAS, FACILITANDO A EXPECTORAÇÃO EM PATOLOGIAS COMO BRONQUITE, ASMA E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC). NÃO SERÃO ACEITOS SUPLEMENTOS ALIMENTARES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE,	FRASCOS C/ 120ML	12.042	R\$ 19,10	R\$ 230.002,20
4	ACETILCISTEÍNA 40 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO EXPECTORANTE E MUCOLÍTICO À BASE DE ACETILCISTEÍNA 40 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA REDUÇÃO DA VISCOSIDADE DAS SECREÇÕES DAS VIAS RESPIRATÓRIAS, FACILITANDO A EXPECTORAÇÃO EM PATOLOGIAS COMO BRONQUITE, ASMA E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC). NÃO SERÃO ACEITOS SUPLEMENTOS ALIMENTARES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO	FRASCOS C/ 120ML	13.155	R\$ 25,69	R\$ 337.951,95

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
5	ACICLOVIR 200 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIVIRAL À BASE DE ACICLOVIR 200 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR VÍRUS HERPES SIMPLES (HSV) E VARICELA-ZOSTER, INCLUINDO HERPES LABIAL, HERPES GENITAL E HERPES ZOSTER. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	73.980	R\$ 1,32	R\$ 97.653,60
6	ACICLOVIR 400 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIVIRAL À BASE DE ACICLOVIR 400 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR VÍRUS HERPES SIMPLES (HSV) E VARICELA-ZOSTER, INCLUINDO HERPES LABIAL, HERPES GENITAL E HERPES ZOSTER. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	45.792	R\$ 1,81	R\$ 82.883,52
7	ACICLOVIR CREME DERMATOLÓGICO 50 MG/G: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIVIRAL DE USO TÓPICO À BASE DE ACICLOVIR 50 MG/G (5%), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CUTÂNEAS CAUSADAS PELO VÍRUS HERPES SIMPLES, COMO HERPES LABIAL E GENITAL. APRESENTADO EM FORMA DE CREME DERMATOLÓGICO PARA USO	BISNAGAS C/ 10G	5.811	R\$ 23,00	R\$ 133.653,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EXTERNO. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO 10 G, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
8	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE ÁCIDO ACETILSALICÍLICO 100 MG, COMPRIMIDO PARA USO ORAL, COM AÇÃO ANTIAGREGANTE PLAQUETÁRIA, INDICADO PARA PREVENÇÃO DE EVENTOS TROMBÓTICOS, COMO INFARTO AGUDO DO MIOCÁRDIO E ACIDENTE VASCULAR CEREBRAL (AVC). APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS	799.313	R\$ 0,79	R\$ 631.457,27
9	ÁCIDO FÓLICO 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE ÁCIDO FÓLICO 5 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE DEFICIÊNCIA DE ÁCIDO FÓLICO, ANEMIAS MEGALOBLÁSTICAS E SUPLEMENTAÇÃO EM PERÍODOS DE MAIOR NECESSIDADE, COMO GESTAÇÃO. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. NÃO SERÃO ACEITOS SUPLEMENTOS ALIMENTARES. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO	COMPRIMID OS	411.804	R\$ 0,21	R\$ 86.478,84

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
10	ÁCIDO VALPRÓICO 250 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ESTABILIZADOR DE HUMOR, À BASE DE ÁCIDO VALPRÓICO 250 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE EPILEPSIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	116.640	R\$ 0,73	R\$ 85.147,20
11	ÁCIDO VALPRÓICO 250 MG/5 ML – XAROPE / SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ESTABILIZADOR DE HUMOR, À BASE DE ÁCIDO VALPRÓICO 250 MG/5 ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE OU SOLUÇÃO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE EPILEPSIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA, CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO	FRASCOS C/ 100ML	7.020	R\$ 18,24	R\$ 128.044,80
12	ÁCIDO VALPRÓICO 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ESTABILIZADOR DE HUMOR, À BASE DE ÁCIDO VALPRÓICO 500 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL,	COMPRIMIDOS	222.869	R\$ 1,18	R\$ 262.985,42

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	INDICADO PARA TRATAMENTO DE EPILEPSIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
13	ALBENDAZOL 40 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL. DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO À BASE DE ALBENDAZOL 40 MG/ML, APRESENTADO EM SUSPENSÃO ORAL PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES POR HELMINTOS E PROTOZOÁRIOS, COMO ASCARIDÍASE, ANQUILOSTOMÍASE, ENTEROBÍASE, TENÍASE, GIARDÍASE, ENTRE OUTRAS PARASITOSES INTESTINAIS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 10 ML, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 10 ML	13.716	R\$ 5,01	R\$ 68.717,16
14	ALBENDAZOL 400 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO À BASE DE ALBENDAZOL 400 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES POR HELMINTOS E PROTOZOÁRIOS, COMO ASCARIDÍASE, ANQUILOSTOMÍASE, ENTEROBÍASE, TENÍASE, GIARDÍASE, ENTRE OUTRAS PARASITOSES INTESTINAIS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO	COMPRIMIDOS	75.762	R\$ 4,12	R\$ 312.139,44

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
15	ALPRAZOLAM 1 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANSIOLÍTICO DA CLASSE DOS BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE ALPRAZOLAM 1 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE TRANSTORNOS DE ANSIEDADE, SÍNDROME DO PÂNICO E OUTRAS CONDIÇÕES ASSOCIADAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA. DE BULA.	COMPRIMIDOS	36.720	R\$ 2,16	R\$ 79.315,20
16	AMBROXOL, CLORIDRATO 15 MG/5 ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO MUCOLÍTICO E EXPECTORANTE À BASE DE CLORIDRATO DE AMBROXOL 15 MG/5 ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RESPIRATÓRIAS CARACTERIZADAS POR HIPERSECREÇÃO DE MUCO E DIFICULDADE DE EXPECTORAÇÃO, COMO BRONQUITE E OUTRAS AFECÇÕES BRONCOPULMONARES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE	FRASCOS C/ 120ML	8.036	R\$ 12,30	R\$ 98.842,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
17	AMBROXOL, CLORIDRATO 30 MG/5 ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO MUCOLÍTICO E EXPECTORANTE À BASE DE CLORIDRATO DE AMBROXOL 30 MG/5 ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RESPIRATÓRIAS CARACTERIZADAS POR HIPERSECREÇÃO DE MUÇO E DIFICULDADE DE EXPECTORAÇÃO, COMO BRONQUITE E OUTRAS AFECÇÕES BRONCOPULMONARES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 120ML	12.032	R\$ 11,82	R\$ 142.218,24
18	AMOXICILINA 250 MG/5 ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO AMOXICILINA NA CONCENTRAÇÃO DE 250 MG/5 ML, APRESENTADO NA FORMA DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO EM SUSPENSÃO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 150ML	15.736	R\$ 11,71	R\$ 184.268,56
19	AMOXICILINA 400 MG/5 ML + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 57 MG/5 ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE ASSOCIAÇÃO, CONTENDO AMOXICILINA 400 MG/5 ML E CLAVULANATO DE POTÁSSIO 57 MG/5 ML, APRESENTADO NA FORMA DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO EM SUSPENSÃO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO:	FRASCOS C/ 70 ML	12.442	R\$ 24,71	R\$ 307.441,82

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FRASCO CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
20	AMOXICILINA 50 MG/ML + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 12,5 MG/ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO ASSOCIADO CONTENDO AMOXICILINA (ANTIBIÓTICO BETALACTÂMICO DA CLASSE DAS PENICILINAS) E CLAVULANATO DE POTÁSSIO (INIBIDOR DE BETALACTAMASE), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO, OTITES, SINUSITES, INFECÇÕES URINÁRIAS, DE PELE E TECIDOS MOLES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, APÓS RECONSTITUIÇÃO, GERALMENTE COM VOLUME FINAL DE 60 ML OU 100 ML, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL, APÓS RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C) ANTES DA RECONSTITUIÇÃO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 75 ML	4.472	R\$ 24,65	R\$ 110.234,80
21	AMOXICILINA 500 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO AMOXICILINA NA DOSE DE 500 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: CÁPSULA, ACONDICIONADO EM	CÁPSULAS	490.863	R\$ 1,15	R\$ 564.492,45

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
22	AMOXICILINA 500 MG + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 125 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE ASSOCIAÇÃO, CONTENDO AMOXICILINA 500 MG E CLAVULANATO DE POTÁSSIO 125 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO REVESTIDO, ACONDICIONADO EM BLISTER, EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	206.034	R\$ 4,38	R\$ 902.428,92
23	AMOXICILINA 875 MG + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 125 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE ASSOCIAÇÃO, CONTENDO AMOXICILINA 875 MG E CLAVULANATO DE POTÁSSIO 125 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO REVESTIDO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	202.047	R\$ 3,49	R\$ 705.144,03
24	AMPICILINA 500 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO AMPICILINA NA DOSE DE 500 MG, APRESENTADO NA FORMA DE CÁPSULA, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: CÁPSULA, ACONDICIONADA EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM	CÁPSULAS	233.064	R\$ 1,21	R\$ 282.007,44

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
25	AZITROMICINA 200 MG/5 ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO AZITROMICINA NA CONCENTRAÇÃO DE 200 MG/5 ML, APRESENTADO NA FORMA DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO EM SUSPENSÃO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, COM VOLUME FINAL DE 15 ML, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 15ML	12.011	R\$ 11,72	R\$ 140.768,92
26	AZITROMICINA 500 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO AZITROMICINA NA DOSE DE 500 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO REVESTIDO, ACONDICIONADO EM BLISTER, EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	143.489	R\$ 5,23	R\$ 750.447,47
27	BENZILPENICILINA BENZATINA 1.200.000 UI – PÓ PARA SUSPENSÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO BENZILPENICILINA BENZATINA NA DOSE DE 1.200.000 UI, APRESENTADO NA FORMA DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO EM SUSPENSÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS À	FRASCOS - AMPOLAS C/ 50ML	15.147	R\$ 9,15	R\$ 138.595,05

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PENICILINA. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 1.200.000 UI DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR PROFUNDA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
28	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIESPASMÓDICO À BASE DE BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO DE ESPASMOS DA MUSCULATURA LISA DO TRATO GASTROINTESTINAL, BILIAR E GENITURINÁRIO, SENDO UTILIZADO NO TRATAMENTO DE CÓLICAS ABDOMINAIS, CÓLICAS BILIARES E URINÁRIAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	122.202	R\$ 0,91	R\$ 111.203,82
29	CAPTOPRIL 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA ENZIMA CONVERSORA DE ANGIOTENSINA (IECA), À BASE DE CAPTOPRIL 25 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, INFARTO AGUDO DO MIOCÁRDIO E NEFROPATIA DIABÉTICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO:	COMPRIMIDOS	435.978	R\$ 0,27	R\$ 117.714,06

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
30	CAPTOPRIL 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA ENZIMA CONVERSORA DE ANGIOTENSINA (IECA), À BASE DE CAPTOPRIL 50 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, INFARTO AGUDO DO MIOCÁRDIO E NEFROPAZIA DIABÉTICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	180.414	R\$ 0,36	R\$ 64.949,04
31	CARBAMAZEPINA 20 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ESTABILIZADOR DE HUMOR, À BASE DE CARBAMAZEPINA 20 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SUSPENSÃO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE EPILEPSIA, NEURALGIA DO TRIGÊMEO, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA, CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO	FRASCOS C/ 100ML	5.022	R\$ 15,18	R\$ 76.233,96

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
32	CARBAMAZEPINA 200 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ESTABILIZADOR DE HUMOR, À BASE DE CARBAMAZEPINA 200 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE EPILEPSIA, NEURALGIA DO TRIGÊMIO, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	464.400	R\$ 0,42	R\$ 195.048,00
33	CARBONATO DE LÍTIO 300 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ESTABILIZADOR DO HUMOR, À BASE DE CARBONATO DE LÍTIO 300 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO E PREVENÇÃO DE EPISÓDIOS DE TRANSTORNO AFETIVO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	160.920	R\$ 0,43	R\$ 69.195,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

34	CARBONATO DE LÍTIO 450 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ESTABILIZADOR DO HUMOR, À BASE DE CARBONATO DE LÍTIO 450 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO E PREVENÇÃO DE EPISÓDIOS DE TRANSTORNO AFETIVO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	177.408	R\$ 1,79	R\$ 317.560,32
35	CEFALEXINA 250 MG/5 ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS CEFALOSPORINAS DE PRIMEIRA GERAÇÃO, À BASE DE CEFALEXINA 250 MG/5 ML APÓS RECONSTITUIÇÃO, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS, COMO INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO, URINÁRIO, DE PELE E TECIDOS MOLES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE, ACOMPANHADO DE COPO OU SERINGA DOSADORA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL, APÓS RECONSTITUIÇÃO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C) ANTES DA RECONSTITUIÇÃO. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 60ML	7.496	R\$ 29,10	R\$ 218.133,60
36	CEFALEXINA 500 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO	CÁPSULA	758.693	R\$ 1,79	R\$ 1.358.060,47

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS CEFALOSPORINAS DE PRIMEIRA GERAÇÃO, À BASE DE CEFALEXINA 500 MG, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS, COMO INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO, URINÁRIO, DE PELE E TECIDOS MOLES. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS ACONDICIONADAS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
37	CEFEPIMA (CLORIDRATO) 1 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS CEFALOSPORINAS DE QUARTA GERAÇÃO, À BASE DE CEFEPIMA (CLORIDRATO) 1 G, APRESENTADO EM FORMA DE PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES E COMPLICADAS, INCLUINDO INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, URINÁRIAS, INTRA-ABDOMINAIS, DE PELE E TECIDOS MOLES, BEM COMO SEPSE. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 1 G DE PÓ ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS - AMPOLAS C/ 1G	2.592	R\$ 23,36	R\$ 60.549,12

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

38	CEFTRIAXONA 1 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS CEFALOSPORINAS DE TERCEIRA GERAÇÃO, À BASE DE CEFTRIAXONA 1 G, APRESENTADO EM FORMA DE PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, URINÁRIAS, INTRA-ABDOMINAIS, DE PELE E TECIDOS MOLES, MENINGITE, SEPSIS E PROFILAXIA CIRÚRGICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 1 G DE PÓ ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS - AMPOLAS C/ 1G	30.066	R\$ 32,37	R\$ 973.236,42
39	CEFTRIAXONA SÓDICA 1 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL (USO INTRAMUSCULAR): DESCRIÇÃO TÉCNICA: ANTIBIÓTICO CEFALOSPORÍNICO DE TERCEIRA GERAÇÃO À BASE DE CEFTRIAXONA SÓDICA 1 G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO, URINÁRIO, ABDOMINAIS, DE PELE E TECIDOS MOLES, SEPSIS, MENINGITE E OUTRAS INFECÇÕES GRAVES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO.	FRASCOS - AMPOLAS C/ 1G	8.099	R\$ 30,32	R\$ 245.561,68

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
40	CETOCONAZOL 20 MG/G – CREME DERMATOLÓGICO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO DE USO TÓPICO, À BASE DE CETOCONAZOL 20 MG/G (2%), APRESENTADO EM FORMA DE CREME DERMATOLÓGICO, INDICADO PARA TRATAMENTO DE MICOSES CUTÂNEAS, COMO TINHAS, CANDIDÍASE CUTÂNEA E PITIRÍASE VERSICOLOR. APRESENTAÇÃO: BISNAGA ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	BISNAGAS C/ 30G	12.831	R\$ 13,95	R\$ 178.992,45
41	CETOPROFENO 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE CETOPROFENO 100 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS, DORES MUSCULARES, ARTICULARES, TRAUMÁTICAS, PÓS-OPERATÓRIAS E CONDIÇÕES REUMÁTICAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE	COMPRIMIDOS	128.628	R\$ 1,66	R\$ 213.522,48

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
42	CETOPROFENO 20 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE CETOPROFENO 20 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO ORAL EM GOTAS, INDICADO PARA TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS E DORES DE INTENSIDADE LEVE A MODERADA, INCLUINDO DORES MUSCULARES, ARTICULARES, ODONTALGIAS E CONDIÇÕES REUMÁTICAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 20ML	8.685	R\$ 12,48	R\$ 108.388,80
43	CETOPROFENO 50 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE CETOPROFENO 50 MG, APRESENTADO EM FORMA DE CÁPSULA PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS E DORES DE INTENSIDADE LEVE A MODERADA, INCLUINDO DORES MUSCULARES, ARTICULARES, TRAUMÁTICAS, ODONTALGIAS E CONDIÇÕES REUMÁTICAS. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS ACONDICIONADAS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	CÁPSULAS	128.520	R\$ 0,55	R\$ 70.686,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

44	CIPROFIBRATO 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HIPOLIPEMIANTE DA CLASSE DOS FIBRATOS, À BASE DE CIPROFIBRATO 100 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE DISLIPIDEMIAS, ESPECIALMENTE HIPERTRIGLICERIDEMIA E HIPERCOLESTEROLEMIA, COMO ADJUVANTE À DIETA E ÀS MEDIDAS NÃO FARMACOLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS	103.680	R\$ 0,82	R\$ 85.017,60
45	CIPROFLOXACINO (CLORIDRATO) 500 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS FLUOROQUINOLONAS, À BASE DE CIPROFLOXACINO (CLORIDRATO) 500 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES DO TRATO URINÁRIO, RESPIRATÓRIO, GASTROINTESTINAL, DE PELE E TECIDOS MOLES, ENTRE OUTRAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS REVESTIDO S	189.216	R\$ 0,91	R\$ 172.186,56

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

46	CLARITROMICINA 500 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DOS MACROLÍDEOS, À BASE DE CLARITROMICINA 500 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO SUPERIOR E INFERIOR, INFECÇÕES DE PELE E TECIDOS MOLES E ERRADICAÇÃO DO HELICOBACTER PYLORI EM ASSOCIAÇÃO COM OUTROS FÁRMACOS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS REVESTID S	98.043	R\$ 6,17	R\$ 604.925,31
47	CLONAZEPAM 2,5 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS) 20 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DA CLASSE DOS BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE CLONAZEPAM 2,5 MG/ML, APRESENTADO NA FORMA DE SOLUÇÃO ORAL (GOTAS), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS CONVULSIVOS, CRISES EPILÉPTICAS, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO 20 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO	FRASCOS C/ 20 ML	6.696	R\$ 13,20	R\$ 88.387,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
48	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS TRICÍCLICOS, À BASE DE CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, DOR NEUROPÁTICA, ENXAQUECA (PROFILAXIA) E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMID OS REVESTID S	573.869	R\$ 0,57	R\$ 327.105,33
49	CLORIDRATO DE BIPERIDENO 2 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOLINÉRGICO, À BASE DE CLORIDRATO DE BIPERIDENO 2 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DOS SINTOMAS DA DOENÇA DE PARKINSON E PARA O CONTROLE DE REAÇÕES EXTRAPIRAMIDAIAS INDUZIDAS POR MEDICAMENTOS ANTIPSICÓTICOS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS	137.160	R\$ 0,49	R\$ 67.208,40
50	CLORIDRATO DE DULOXETINA 30 MG – CÁPSULA DE LIBERAÇÃO RETARDADA:	CÁPSULAS DE	59.400	R\$ 1,96	R\$ 116.424,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE CLORIDRATO DE DULOXETINA 30 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA, DOR NEUROPÁTICA E FIBROMIALGIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO RETARDADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	LIBERAÇÃO RETARDAD A			
51	CLORIDRATO DE DULOXETINA 60 MG – CÁPSULA DE LIBERAÇÃO RETARDADA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE CLORIDRATO DE DULOXETINA 60 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA, DOR NEUROPÁTICA E FIBROMIALGIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO RETARDADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO RETARDAD A	48.600	R\$ 4,54	R\$ 220.644,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
52	CLORIDRATO DE FLUOXETINA 20 MG – CÁPSULA/COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE FLUOXETINA 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE, TRANSTORNO OBSESSIVO-COMPULSIVO (TOC), BULIMIA NERVOSA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS OU COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO	CÁPSULAS	426.600	R\$ 0,41	R\$ 174.906,00
53	CLORIDRATO DE HIDROXIZINA 2 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO, À BASE DE CLORIDRATO DE HIDROXIZINA 2 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE MANIFESTAÇÕES ALÉRGICAS, PRURIDO E COMO ADJUVANTE EM ESTADOS DE ANSIEDADE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE XAROPE, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE,	FRASCOS C/ 100ML	9.526	R\$ 30,96	R\$ 294.924,96

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
54	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA 2% (20 MG/G) – GELEIA TÓPICA ESTÉRIL, BISNAGA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO LOCAL DO TIPO AMIDA, À BASE DE CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA 2% (20 MG/G), APRESENTADO NA FORMA DE GELEIA TÓPICA ESTÉRIL, INDICADO PARA ANESTESIA LOCAL DE MUCOSAS EM PROCEDIMENTOS MÉDICOS, ODONTOLÓGICOS E UROLÓGICOS, AUXILIANDO NA LUBRIFICAÇÃO E REDUÇÃO DA DOR DURANTE EXAMES E INTERVENÇÕES, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO GELEIA ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA EM MUCOSAS. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	BISNAGAS C/ 30G	4.002	R\$ 23,15	R\$ 92.646,30
55	CLORIDRATO DE METILFENIDATO 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO PSICOESTIMULANTE DO SISTEMA NERVOSO CENTRAL, À BASE DE CLORIDRATO DE METILFENIDATO 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DO DÉFICIT DE ATENÇÃO E HIPERATIVIDADE (TDAH) E NARCOLEPSIA, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	95.213	R\$ 2,56	R\$ 243.745,28

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

56	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO COM AÇÃO ANTIEMÉTICA E PROCINÉTICA, À BASE DE CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA 10 MG, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE NÁUSEAS E VÔMITOS DE DIVERSAS ETIOLOGIAS, ALÉM DE AUXILIAR NA MOTILIDADE GASTROINTESTINAL, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	117.936	R\$ 0,67	R\$ 79.017,12
57	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA 4 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIEMÉTICO À BASE DE CLORIDRATO DE ONDANSETRONA 4 MG, ANTAGONISTA SELETIVO DOS RECEPTORES 5-HT3 DA SEROTONINA, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE NÁUSEAS E VÔMITOS ASSOCIADOS À QUIMIOTERAPIA, RADIOTERAPIA, PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS OU OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	43.092	R\$ 2,40	R\$ 103.420,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

58	CLORIDRATO DE PAROXETINA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE PAROXETINA 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE, TRANSTORNO DO PÂNICO E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	68.040	R\$ 1,23	R\$ 83.689,20
59	CLORIDRATO DE PAROXETINA 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE PAROXETINA 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE, TRANSTORNO DO PÂNICO E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	131.760	R\$ 0,49	R\$ 64.562,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
60	CLORIDRATO DE SERTRALINA 100 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE SERTRALINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DEPRESSÃO, TRANSTORNO OBSESSIVO-COMPULSIVO (TOC), TRANSTORNO DO PÂNICO, TRANSTORNO DE ANSIEDADE SOCIAL E TRANSTORNO DE ESTRESSE PÓS-TRAUMÁTICO, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS REVESTIDO S	105.840	R\$ 1,38	R\$ 146.059,20
61	CLORIDRATO DE SERTRALINA 50MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE SERTRALINA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DEPRESSÃO, TRANSTORNO OBSESSIVO-COMPULSIVO (TOC), TRANSTORNO DO PÂNICO, TRANSTORNO DE ANSIEDADE SOCIAL E TRANSTORNO DE ESTRESSE PÓS-TRAUMÁTICO, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO	COMPRIMID OS REVESTIDO S	235.440	R\$ 0,59	R\$ 138.909,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
62	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA 37,5 MG – CÁPSULA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE CLORIDRATO DE VENLAFAXINA 37,5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA, TRANSTORNO DO PÂNICO E FOBIA SOCIAL, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA ACONDICIONADAS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	54.000	R\$ 1,55	R\$ 83.700,00
63	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA 75 MG – CÁPSULA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE CLORIDRATO DE VENLAFAXINA 75 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA, TRANSTORNO DO PÂNICO E FOBIA SOCIAL, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA ACONDICIONADAS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE	CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	48.600	R\$ 2,88	R\$ 139.968,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
64	CLOZAPINA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE CLOZAPINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA ESQUIZOFRENIA RESISTENTE A OUTROS ANTIPSICÓTICOS E PARA REDUÇÃO DO RISCO DE COMPORTAMENTO SUICIDA EM PACIENTES COM ESQUIZOFRENIA OU TRANSTORNO ESQUIZOAFETIVO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.	COMPRIMIDOS	44.928	R\$ 6,28	R\$ 282.147,84
65	COLAGENASE 0,6 U/G + CLORANFENICOL 0,01 G/G – POMADA DERMATOLÓGICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DE USO TÓPICO, COMPOSTO POR COLAGENASE 0,6 U/G ASSOCIADA AO CLORANFENICOL 0,01 G/G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE FERIDAS CUTÂNEAS, ÚLCERAS, QUEIMADURAS, ESCARAS E OUTRAS LESÕES DE PELE, PROMOVEDOR DE DESBRIDAMENTO ENZIMÁTICO DO TECIDO NECRÓTICO E AÇÃO ANTIBACTERIANA LOCAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: POMADA ACONDICIONADA EM BISNAGA DE ALUMÍNIO OU MATERIAL COMPATÍVEL, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	BISNAGAS C/ 30G	2.745	R\$ 65,19	R\$ 178.946,55

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
66	COMPLEXO B – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE VITAMINAS DO COMPLEXO B, CONTENDO ASSOCIAÇÃO DE VITAMINAS DO GRUPO B, TAIS COMO TIAMINA (VITAMINA B1), RIBOFLAVINA (VITAMINA B2), NIACINA OU NICOTINAMIDA (VITAMINA B3), PANTOTENATO DE CÁLCIO (VITAMINA B5), PIRIDOXINA (VITAMINA B6) E CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12), INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE ESTADOS DE DEFICIÊNCIA DAS VITAMINAS DO COMPLEXO B E PARA SUPLEMENTAÇÃO VITAMÍNICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ACONDICIONADA EM AMPOLA DE 2 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INJETÁVEL, USO SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS COM 2ML	12.870	R\$ 6,02	R\$ 77.477,40
67	COMPLEXO B – XAROPE 120 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE VITAMINAS DO COMPLEXO B, CONTENDO ASSOCIAÇÃO DE VITAMINAS DO GRUPO B, TAIS COMO TIAMINA (VITAMINA B1), RIBOFLAVINA (VITAMINA B2), NIACINA OU NICOTINAMIDA (VITAMINA B3), PANTOTENATO DE CÁLCIO (VITAMINA B5), PIRIDOXINA (VITAMINA B6) E CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12), INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE ESTADOS DE DEFICIÊNCIA DAS VITAMINAS DO COMPLEXO B E PARA SUPLEMENTAÇÃO VITAMÍNICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO ORAL (XAROPE) ACONDICIONADA EM FRASCO COM 120 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, ACOMPANHADA DE COPO DOSADOR OU DISPOSITIVO DE MEDIDA. VIA DE	FRASCOS C/ 120 ML	11.664	R\$ 13,00	R\$ 151.632,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ADMINISTRAÇÃO: ORAL, USO ADULTO E PEDIÁTRICO CONFORME INDICAÇÃO MÉDICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
68	CREME PROTETOR DE BARREIRA – 100 G: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO TÓPICO DESTINADO À PROTEÇÃO DA PELE, FORMULADO PARA AÇÃO BARREIRA CONTRA AGENTES IRRITANTES E UMIDADE, INDICADO PARA PREVENÇÃO DE ASSADURAS E IRRITAÇÕES, CONFORME ORIENTAÇÃO E AVALIAÇÃO MÉDICA OU DE PROFISSIONAL DE SAÚDE. APRESENTAÇÃO: CREME ACONDICIONADO EM TUBO OU FRASCO COM 100 G, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 100G	1.188	R\$ 58,06	R\$ 68.975,28
69	DESLORATADINA 0,5 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO À BASE DE DESLORATADINA 0,5 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DOS SINTOMAS DE RINITES ALÉRGICAS E URTICÁRIA, COMO ESPIRROS, CORIZA, PRURIDO E LACRIMEJAMENTO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: XAROPE ACONDICIONADO EM FRASCO DE 60 ML, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE	FRASCOS C/ 60ML	10.751	R\$ 11,10	R\$ 119.336,10

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
70	DEXAMETASONA 0,1 MG/ML – ELIXIR 100 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE DEXAMETASONA 0,1 MG/ML, CORTICOIDE SISTÊMICO, INDICADO PARA TRATAMENTO DE CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS E IMUNOLOGICAMENTE MEDIADAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: ELIXIR ACONDICIONADO EM FRASCO DE 100 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 100ML	9.558	R\$ 10,74	R\$ 102.652,92
71	DEXAMETASONA 1 MG/G – CREME: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO TÓPICO À BASE DE DEXAMETASONA 1 MG/G, CORTICOIDE DE POTÊNCIA MODERADA, INDICADO PARA TRATAMENTO DE DERMATITES, ECZEMAS E OUTRAS CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS DA PELE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: CREME ACONDICIONADO EM TUBO OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 10G	16.589	R\$ 8,38	R\$ 139.015,82

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

72	DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO 4 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2,5 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INJETÁVEL À BASE DE DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO 4 MG/ML, CORTICOIDE SISTÊMICO, INDICADO PARA TRATAMENTO DE CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS E IMUNOLOGICAMENTE MEDIADAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ACONDICIONADA EM AMPOLA DE 2,5 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INJETÁVEL, SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 2,5ML	9.882	R\$ 8,10	R\$ 80.044,20
73	DICLOFENACO RESINATO 15 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL/GOTAS 20 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE DICLOFENACO RESINATO 15 MG/ML, ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE) INDICADO PARA ALÍVIO DE DOR E INFLAMAÇÃO EM PACIENTES PEDIÁTRICOS E ADULTOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SUSPENSÃO ORAL/GOTAS ACONDICIONADA EM FRASCO DE 20 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 20ML	4.212	R\$ 15,18	R\$ 63.938,16
74	DIMENIDRINATO 25 MG/ML + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA 5 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ASSOCIADO À BASE DE DIMENIDRINATO 25 MG/ML E CLORIDRATO DE PIRIDOXINA (VITAMINA B6) 5 MG/ML, INDICADO	FRASCOS c/ 20ML	5.238	R\$ 13,87	R\$ 72.651,06

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE NÁUSEAS, VÔMITOS E TONTURAS ASSOCIADOS À CINETOSE (ENJOJO DE MOVIMENTO) E OUTRAS CONDIÇÕES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO, CONTAGOTAS CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
75	DIPIRONA 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO À BASE DE DIPIRONA SÓDICA 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DOR E DA FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	416.934	R\$ 0,45	R\$ 187.620,30
76	DIPIRONA 500 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO À BASE DE DIPIRONA SÓDICA 500 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DOR E DA FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO:	FRASCOS C/ 20ML	12.402	R\$ 6,54	R\$ 81.109,08

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
77	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA 250 MCG/DOSE – AEROSOL (SPRAY) ORAL. FRASCO COM 200 DOSES: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA 250 MCG POR DOSE, CORTICOSTEROIDE DE AÇÃO ANTI-INFLAMATÓRIA INDICADO PARA O TRATAMENTO E CONTROLE DA ASMA BRÔNQUICA E OUTRAS DOENÇAS INFLAMATÓRIAS DAS VIAS AÉREAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO AEROSOL DOSIMETRADO CONTENDO 200 DOSES, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO APLICADOR, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INALATÓRIA (ORAL). REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 200 DOSES	6.355	R\$ 59,69	R\$ 379.329,95
78	DOXICICLINA 100 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS TETRACICLINAS, À BASE DE DOXICICLINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, EM DIFERENTES SISTEMAS DO ORGANISMO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS ACONDICIONADAS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO	CAPSULAS	82.620	R\$ 1,36	R\$ 112.363,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
79	ENANTATO DE NORETISTERONA 50 MG/ML + VALERATO DE ESTRADIOL 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 1ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HORMONAL COMBINADO CONTENDO ENANTATO DE NORETISTERONA 50 MG/ML E VALERATO DE ESTRADIOL 5 MG/ML, INDICADO PRINCIPALMENTE COMO CONTRACEPTIVO HORMONAL INJETÁVEL DE APLICAÇÃO MENSAL, ATUANDO NA INIBIÇÃO DA OVULAÇÃO E NA REGULAÇÃO DO CICLO MENSTRUAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACOMPANHADA DE SERINGA DOSADORA, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS	42.855	R\$ 21,92	R\$ 939.381,60
80	ENOXAPARINA SÓDICA 40 MG/0,4 ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOAGULANTE DA CLASSE DAS HEPARINAS DE BAIXO PESO MOLECULAR, À BASE DE ENOXAPARINA SÓDICA 40 MG/0,4 ML, INDICADO PARA A PROFILAXIA E TRATAMENTO DE EVENTOS TROMBOEMBÓLICOS VENOSOS, BEM COMO EM SITUAÇÕES CLÍNICAS QUE REQUEIRAM ANTICOAGULAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: SERINGA PREENCHIDA CONTENDO 0,4 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM	SERINGAS PREENCHIDAS C/ 0,4ML	1.296	R\$ 50,74	R\$ 65.759,04

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
81	ENOXAPARINA SÓDICA 60 MG/0,6 ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOAGULANTE DA CLASSE DAS HEPARINAS DE BAIXO PESO MOLECULAR, À BASE DE ENOXAPARINA SÓDICA 60 MG/0,6 ML, INDICADO PARA A PROFILAXIA E TRATAMENTO DE EVENTOS TROMBOEMBÓLICOS VENOSOS, BEM COMO EM SITUAÇÕES CLÍNICAS QUE REQUEIRAM ANTICOAGULAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: SERINGA PREENCHIDA CONTENDO 0,4 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	SERINGAS PREENCHIDAS C/ 0,6ML	1.296	R\$ 145,16	R\$ 188.127,36
82	ERITROMICINA 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DOS MACROLÍDEOS, À BASE DE ERITROMICINA 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, EM DIFERENTES SISTEMAS DO ORGANISMO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS OU CÁPSULAS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C),	COMPRIMIDOS	109.210	R\$ 2,66	R\$ 290.498,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
83	FENITOÍNA SÓDICA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE, À BASE DE FENITOÍNA SÓDICA, INDICADO PARA O CONTROLE DE CRISES CONVULSIVAS, INCLUINDO CRISES TÔNICO-CLÔNICAS GENERALIZADAS E CRISES PARCIAIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	270.000	R\$ 0,31	R\$ 83.700,00
84	FENOBARBITAL 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E SEDATIVO, À BASE DE FENOBARBITAL, INDICADO PARA O CONTROLE DE CRISES CONVULSIVAS E COMO SEDATIVO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	546.480	R\$ 0,27	R\$ 147.549,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
85	FLUCONAZOL 150 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO À BASE DE FLUCONAZOL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR FUNGOS SENSÍVEIS, COMO CANDIDÍASE VAGINAL, CANDIDÍASE OROFARÍNGEA, CANDIDÍASE SISTÊMICA, CRIPTOCOCOSE E OUTRAS MICOSES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS ACONDICIONADAS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CAPSULAS	94.445	R\$ 4,02	R\$ 379.668,90
86	FOSFATO DE SÓDIO DE PREDNISOLONA 3 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE, À BASE DE FOSFATO DE SÓDIO DE PREDNISOLONA 3 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS E IMUNOLÓGICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 120ML	12.788	R\$ 24,33	R\$ 311.132,04
87	FUROSEMIDA 40 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DIURÉTICO DE ALÇA, À BASE DE FUROSEMIDA 40 MG, INDICADO PARA O	COMPRIMIDOS	195.786	R\$ 0,37	R\$ 72.440,82

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TRATAMENTO DE EDEMAS ASSOCIADOS À INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, RENAL OU HEPÁTICA, BEM COMO NO CONTROLE DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
88	GLIBENCLAMIDA 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO ORAL DA CLASSE DAS SULFONILUREIAS, À BASE DE GLIBENCLAMIDA 5 MG, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 2, QUANDO MEDIDAS NÃO FARMACOLÓGICAS NÃO FOREM SUFICIENTES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER E/OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	1.080.090	R\$ 0,12	R\$ 129.610,80
89	HALOPERIDOL 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO TÍPICO, À BASE DE HALOPERIDOL 5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM	COMPRIMIDOS	166.320	R\$ 0,69	R\$ 114.760,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
90	HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER E/OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	108.000	R\$ 0,97	R\$ 104.760,00
91	HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS	COMPRIMIDOS	430.848	R\$ 1,29	R\$ 555.793,92

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ACONDICIONADOS EM BLISTER E/OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
92	HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER E/OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	48.600	R\$ 3,55	R\$ 172.530,00
93	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HIPNÓTICO NÃO BENZODIAZEPÍNICO, À BASE DE HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE CURTA DURAÇÃO DA INSÔNIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM	COMPRIMIDOS	120.960	R\$ 0,92	R\$ 111.283,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
94	HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DIURÉTICO TIAZÍDICO, À BASE DE HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL E EDEMAS ASSOCIADOS A DISTÚRBIOS CARDÍACOS, HEPÁTICOS OU RENAI, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	1.729.296	R\$ 0,10	R\$ 172.929,60
95	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6% – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIÁCIDO, À BASE DE HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6%, INDICADO PARA O ALÍVIO DA ACIDEZ GÁSTRICA, AZIA E DISPEPSIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA	FRASCOS C/ 100ML	14.357	R\$ 9,98	R\$ 143.282,86

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), AO ABRIGO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
96	HIOSCINA COMPOSTA (N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 6,67 MG/ML + DIPIRONA 333 MG/ML) – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIESPASMÓDICO E ANALGÉSICO, À BASE DE N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 6,67 MG/ML ASSOCIADO À DIPIRONA 333 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DE DORES ESPASMÓDICAS DO TRATO GASTROINTESTINAL, BILIAR, URINÁRIO E GENITAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 15 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 15ML	8.352	R\$ 11,62	R\$ 97.050,24
97	HIOSCINA SIMPLES (N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10 MG/ML) – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIESPASMÓDICO, À BASE DE N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DE ESPASMOS DO TRATO GASTROINTESTINAL, BILIAR, URINÁRIO E GENITAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 20 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME	FRASCOS C/ 20ML	4.346	R\$ 20,23	R\$ 87.919,58

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
98	HIPOCLORITO DE SÓDIO 2,5% – SOLUÇÃO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO À BASE DE HIPOCLORITO DE SÓDIO 2,5%, INDICADA COMO AGENTE DESINFETANTE E ANTISSEPTICO PARA USO EM PROCEDIMENTOS ESPECÍFICOS, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 50 ML DE SOLUÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO EXTERNO. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO COMO SANEANTE OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 50ML	139.104	R\$ 6,28	R\$ 873.573,12
99	IBUPROFENO 100 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE IBUPROFENO 100 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR, FEBRE E PROCESSOS INFLAMATÓRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 20 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 20ML	7.254	R\$ 11,27	R\$ 81.752,58

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

100	IBUPROFENO 300 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE IBUPROFENO 300 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR, FEBRE E PROCESSOS INFLAMATÓRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	357.444	R\$ 0,56	R\$ 200.168,64
101	IBUPROFENO 600 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE IBUPROFENO 600 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR, FEBRE E PROCESSOS INFLAMATÓRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	457.167	R\$ 0,77	R\$ 352.018,59
102	INSULINA ASPARTE 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, ANÁLOGO DE INSULINA DE AÇÃO RÁPIDA, À BASE DE INSULINA ASPARTE 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM	CANETAS APLICADORAS PRÉ-PREENCHIDAS C/ 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	6.732	R\$ 64,77	R\$ 436.031,64

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
103	INSULINA DEGLUDECA 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, ANÁLOGO DE INSULINA DE AÇÃO ULTRALONGA, À BASE DE INSULINA DEGLUDECA 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CANETAS APLICADOR AS PRÉ-PREENCHIDAS C/ 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	7.524	R\$ 185,02	R\$ 1.392.090,48
104	INSULINA GLARGINA 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, ANÁLOGO DE INSULINA DE AÇÃO PROLONGADA, À BASE DE INSULINA GLARGINA 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO	CANETAS APLICADOR AS PRÉ-PREENCHIDAS C/ 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	6.970	R\$ 81,99	R\$ 571.470,30

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
105	INSULINA GLARGINA 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, ANÁLOGO DE INSULINA DE AÇÃO PROLONGADA, À BASE DE INSULINA GLARGINA 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS-AMPOLAS C/ 10ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	2.940	R\$ 337,86	R\$ 993.308,40
106	INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, INSULINA HUMANA DE AÇÃO INTERMEDIÁRIA (NPH), À BASE DE INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM	FRASCOS-AMPOLAS C/ 10ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	2.580	R\$ 68,38	R\$ 176.420,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
107	INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, INSULINA HUMANA DE AÇÃO INTERMEDIÁRIA (NPH), À BASE DE INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CANETAS APLICADOR AS PRÉ-PREENCHIDAS A C/ 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	7.287	R\$ 55,42	R\$ 403.845,54
108	INSULINA HUMANA REGULAR 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, INSULINA HUMANA DE AÇÃO RÁPIDA, À BASE DE INSULINA HUMANA REGULAR 100 UI/ML,	CANETAS APLICADOR AS PRÉ-PREENCHIDAS A C/ 3 ML DE	5.944	R\$ 27,49	R\$ 163.400,56

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	SOLUÇÃO INJETÁVEL			
109	INSULINA HUMANA REGULAR 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, INSULINA HUMANA DE AÇÃO RÁPIDA, À BASE DE INSULINA HUMANA REGULAR 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS-AMPOLAS C/ 10ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	2.520	R\$ 60,51	R\$ 152.485,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

110	INSULINA LISPRO 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, ANÁLOGO DE INSULINA DE AÇÃO RÁPIDA, À BASE DE INSULINA LISPRO 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CANETAS APLICADORAS PRÉ-PREENCHIDAS A C/ 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	6.495	R\$ 53,36	R\$ 346.573,20
111	IVERMECTINA 6 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO, À BASE DE IVERMECTINA 6 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFESTAÇÕES POR PARASITAS SENSÍVEIS, COMO ESTRONGILOIDÍASE, ONCOCERCOSE, ESCABIOSE E PEDICULOSE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	118.783	R\$ 3,42	R\$ 406.237,86
112	LACTULOSE 667 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO LAXATIVO OSMÓTICO, À BASE DE LACTULOSE 667 MG/ML, INDICADO	FRASCOS C/ 120 ML	5.444	R\$ 23,60	R\$ 128.478,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PARA O TRATAMENTO DA CONSTIPAÇÃO INTESTINAL E COMO ADJUVANTE NA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DA ENCEFALOPATIA HEPÁTICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML DE XAROPE, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
113	LEVOCETIRIZINA 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO, À BASE DE LEVOCETIRIZINA 5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE MANIFESTAÇÕES ALÉRGICAS, COMO RINITE ALÉRGICA E URTICÁRIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	116.122	R\$ 3,44	R\$ 399.459,68
114	LEVOFLOXACINO 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS FLUOROQUINOLONAS, À BASE DE LEVOFLOXACINO 5 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA	FRASCOS C/ 100ML	1.296	R\$ 63,25	R\$ 81.972,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
115	LEVOFLOXACINO 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS FLUOROQUINOLONAS, À BASE DE LEVOFLOXACINO 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	180.836	R\$ 4,16	R\$ 752.277,76
116	LORATADINA 1 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO, À BASE DE LORATADINA 1 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE MANIFESTAÇÕES ALÉRGICAS, COMO RINITE ALÉRGICA E URTICÁRIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE XAROPE, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO	FRASCOS C/ 100ML	10.815	R\$ 9,21	R\$ 99.606,15

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

117	LOSARTANA POTÁSSICA 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO, ANTAGONISTA DOS RECEPTORES DA ANGIOTENSINA II, À BASE DE LOSARTANA POTÁSSICA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL E OUTRAS CONDIÇÕES CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	8.038.694	R\$ 0,12	R\$ 964.643,28
118	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA 2 MG/5 ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO, À BASE DE MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA 2 MG/5 ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE MANIFESTAÇÕES ALÉRGICAS, COMO RINITE ALÉRGICA, URTICÁRIA E OUTRAS CONDIÇÕES ALÉRGICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCO COM 100ML	11.852	R\$ 7,00	R\$ 82.964,00
119	MALEATO DE ENALAPRIL 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA ENZIMA CONVERSORA DE ANGIOTENSINA (ECA), À BASE DE MALEATO DE ENALAPRIL 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL,	COMPRIMIDOS	162.216	R\$ 0,39	R\$ 63.264,24

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	INSUFICIÊNCIA CARDÍACA E OUTRAS CONDIÇÕES CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
120	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSIQUIÁTRICOS, COMO ESQUIZOFRENIA, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E COMO ADJUVANTE EM TRATAMENTOS DE DOR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMID OS	104.760	R\$ 1,26	R\$ 131.997,60
121	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSIQUIÁTRICOS, COMO ESQUIZOFRENIA, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E COMO ADJUVANTE	COMPRIMID OS	69.120	R\$ 1,27	R\$ 87.782,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EM TRATAMENTOS DE DOR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
122	MEBENDAZOL 20 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO, À BASE DE MEBENDAZOL 20 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFESTAÇÕES POR HELMINTOS, COMO OXIURÍASE, ASCARIDÍASE, TRICURIÁSE E ANQUILOSTOMÍASE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 30 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 30ML	7.236	R\$ 8,99	R\$ 65.051,64
123	MEROPENEM TRI-HIDRATADO 1 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DOS CARBAPENÊMICOS, À BASE DE MEROPENEM TRI-HIDRATADO 1 G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO	FRASCOS - AMPOLAS	5.737	R\$ 65,91	R\$ 378.125,67

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
124	MEROPENEM TRI-HIDRATADO 500 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DOS CARBAPENÊMICOS, À BASE DE MEROPENEM TRI-HIDRATADO 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - AMPOLAS	5.400	R\$ 34,73	R\$ 187.542,00
125	METFORMINA 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO ORAL DA CLASSE DAS BIGUANIDAS, À BASE DE METFORMINA 500 MG, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 2, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU	COMPRIMIDOS	1.152.288	R\$ 0,27	R\$ 311.117,76

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
126	METFORMINA 850 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO ORAL DA CLASSE DAS BIGUANIDAS, À BASE DE METFORMINA 850 MG, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 2, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	3.240.324	R\$ 0,21	R\$ 680.468,04
127	METILDOPA 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DE AÇÃO CENTRAL, À BASE DE METILDOPA 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, ESPECIALMENTE EM GESTANTES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	108.000	R\$ 1,59	R\$ 171.720,00
128	METRONIDAZOL 100 MG/G – GEL VAGINAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIMICROBIANO E ANTIPROTOZOÁRIO, À BASE DE METRONIDAZOL 100 MG/G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES VAGINAIS, COMO VAGINOSE BACTERIANA E OUTRAS INFECÇÕES	BISNAGAS COM 50G	13.749	R\$ 20,06	R\$ 275.804,94

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO GEL VAGINAL, ACOMPANHADA DE APLICADORES, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: VAGINAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
129	METRONIDAZOL 100 MG/G + NISTATINA 20.000 UI/G – CREME VAGINAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO COM ASSOCIAÇÃO ANTIMICROBIANA E ANTIFÚNGICA, À BASE DE METRONIDAZOL 100 MG/G ASSOCIADO À NISTATINA 20.000 UI/G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES VAGINAIS MISTAS, COMO VAGINOSE BACTERIANA E CANDIDÍASE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO CREME VAGINAL, ACOMPANHADA DE APLICADORES, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: VAGINAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	TUBOS C/ 50G	17.322	R\$ 23,07	R\$ 399.618,54
130	METRONIDAZOL 250 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIMICROBIANO E ANTIPROTOZOÁRIO, À BASE DE METRONIDAZOL 250 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR BACTÉRIAS ANAERÓBIAS E PROTOZOÁRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO:	COMPRIMID OS	281.837	R\$ 1,43	R\$ 403.026,91

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
131	METRONIDAZOL 4% – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIMICROBIANO E ANTIPROTOZOÁRIO, À BASE DE METRONIDAZOL 4%, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR BACTÉRIAS ANAERÓBIAS E PROTOZOÁRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 100ML	4.212	R\$ 16,17	R\$ 68.108,04
132	MICONAZOL 2% – CREME VAGINAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO, À BASE DE MICONAZOL 2%, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES VAGINAIS POR FUNGOS, COMO CANDIDÍASE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO CREME VAGINAL, ACOMPANHADA DE APLICADORES, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: VAGINAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA	BISNAGAS C/ 80G	7.128	R\$ 29,26	R\$ 208.565,28

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
133	MIRTAZAPINA 30 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO, À BASE DE MIRTAZAPINA 30 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EPISÓDIOS DEPRESSIVOS E OUTROS TRANSTORNOS DO HUMOR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	72.360	R\$ 2,98	R\$ 215.632,80
134	NEOMICINA 5 MG/G + BACITRACINA 250 UI/G – POMADA DERMATOLÓGICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE USO TÓPICO, À BASE DE NEOMICINA 5 MG/G ASSOCIADA À BACITRACINA 250 UI/G, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE INFECÇÕES CUTÂNEAS SUPERFICIAIS CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO POMADA DERMATOLÓGICA, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 15G	17.304	R\$ 9,11	R\$ 157.639,44
135	NIFEDIPINO 10 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO E VASODILATADOR DA CLASSE DOS BLOQUEADORES DOS CANAIS DE CÁLCIO, À BASE DE NIFEDIPINO 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA	CAPSULAS	216.134	R\$ 0,74	R\$ 159.939,16

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	HIPERTENSÃO ARTERIAL E ANGINA PECTORIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
136	NIFEDIPINO 20 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO E VASODILATADOR DA CLASSE DOS BLOQUEADORES DOS CANAIS DE CÁLCIO, À BASE DE NIFEDIPINO 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL E ANGINA PECTORIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CAPSULAS	350.065	R\$ 0,94	R\$ 329.061,10
137	NIMESULIDA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE NIMESULIDA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOR AGUDA, PROCESSOS INFLAMATÓRIOS E FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE	COMPRIMIDOS	191.376	R\$ 0,63	R\$ 120.566,88

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
138	NISTATINA 25.000 UI – CREME VAGINAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO, À BASE DE NISTATINA 25.000 UI, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES VAGINAIS POR FUNGOS, COMO CANDIDÍASE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO CREME VAGINAL, ACOMPANHADA DE APLICADORES, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: VAGINAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 60G	17.520	R\$ 17,11	R\$ 299.767,20
139	NITAZOXANIDA 20 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO E ANTIVIRAL, À BASE DE NITAZOXANIDA 20 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES INTESTINAIS CAUSADAS POR PROTOZOÁRIOS E HELMINTOS, ALÉM DE OUTRAS INDICAÇÕES CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 45 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 45ML	7.280	R\$ 23,34	R\$ 169.915,20
140	NITRATO DE MICONAZOL – CREME DERMATOLÓGICO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO, À BASE DE NITRATO DE MICONAZOL, INDICADO PARA O	BISNAGAS 28 G	7.614	R\$ 13,54	R\$ 103.093,56

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TRATAMENTO DE INFECÇÕES FÚNGICAS DA PELE, COMO DERMATOFITOSSES, CANDIDÍASE CUTÂNEA E PITIRÍASE VERSICOLOR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO 28 G DE CREME DERMATOLÓGICO, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
141	NITROFURANTOÍNA 100 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, À BASE DE NITROFURANTOÍNA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES DO TRATO URINÁRIO CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CAPSULAS	82.847	R\$ 0,74	R\$ 61.306,78
142	OLANZAPINA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE OLANZAPINA 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS	COMPRIMIDOS	113.400	R\$ 0,97	R\$ 109.998,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
143	OLANZAPINA 2,5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE OLANZAPINA 2,5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	74.520	R\$ 0,90	R\$ 67.068,00
144	OLANZAPINA 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE OLANZAPINA 5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO	COMPRIMIDOS	140.400	R\$ 1,42	R\$ 199.368,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
145	OMEPRAZOL 40 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INIBIDOR DA BOMBA DE PRÓTONS, À BASE DE OMEPRAZOL 40 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RELACIONADAS À HIPERSECREÇÃO ÁCIDA GÁSTRICA, COMO ÚLCERAS GÁSTRICAS E DUODENAIS, REFLUXO GASTROESOFÁGICO E GASTRITE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CÁPSULAS	154.530	R\$ 1,22	R\$ 188.526,60
146	OXALATO DE ESCITALOPRAM 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE OXALATO DE ESCITALOPRAM 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO	COMPRIMIDOS	246.240	R\$ 0,82	R\$ 201.916,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
147	OXALATO DE ESCITALOPRAM 15 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE OXALATO DE ESCITALOPRAM 15 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	71.280	R\$ 1,53	R\$ 109.058,40
148	OXALATO DE ESCITALOPRAM 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE OXALATO DE ESCITALOPRAM 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	264.600	R\$ 0,52	R\$ 137.592,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
149	PARACETAMOL 100 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO, À BASE DE PARACETAMOL 100 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR E REDUÇÃO DA FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 15 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 15ML	12.752	R\$ 12,27	R\$ 156.467,04
150	PARACETAMOL 200 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO, À BASE DE PARACETAMOL 200 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR E REDUÇÃO DA FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 15 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 15ML	13.508	R\$ 7,26	R\$ 98.068,08
151	PARACETAMOL 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO, À BASE DE PARACETAMOL 500 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR LEVE A MODERADA E REDUÇÃO DA FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA	COMPRIMIDOS	531.780	R\$ 0,52	R\$ 276.525,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
152	PIPERACILINA SÓDICA 4 G + TAZOBACTAM SÓDICO 0,5 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE AMPLO ESPECTRO, ASSOCIAÇÃO DE PIPERACILINA SÓDICA (PENICILINA DE AÇÃO AMPLIADA) E TAZOBACTAM SÓDICO (INIBIDOR DE BETALACTAMASE), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES GRAVES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, ABDOMINAIS, URINÁRIAS E SEPTICEMIAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - AMPOLAS	3.240	R\$ 67,97	R\$ 220.222,80
153	PREDNISONA 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE, À BASE DE PREDNISONA 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS, AUTOIMUNES E OUTRAS CONDIÇÕES QUE NECESSITEM DE AÇÃO ANTI-INFLAMATÓRIA E IMUNOSSUPRESSORA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O	COMPRIMIDOS	85.212	R\$ 1,19	R\$ 101.402,28

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
154	PREGABALINA 150 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ANALGÉSICO, À BASE DE PREGABALINA 150 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOR NEUROPÁTICA, FIBROMIALGIA, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA E COMO TERAPIA ADJUVANTE EM CRISES EPILÉPTICAS PARCIAIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CÁPSULA	75.600	R\$ 1,14	R\$ 86.184,00
155	PREGABALINA 75 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ANALGÉSICO, À BASE DE PREGABALINA 75 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOR NEUROPÁTICA, FIBROMIALGIA, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA E COMO TERAPIA ADJUVANTE EM CRISES EPILÉPTICAS PARCIAIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM	CÁPSULA	135.000	R\$ 1,30	R\$ 175.500,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
156	PROMETAZINA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO, À BASE DE PROMETAZINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE REAÇÕES ALÉRGICAS, NÁUSEAS, VÔMITOS, CINETOSE E COMO ADJUVANTE EM PROCESSOS SEDATIVOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	236.520	R\$ 0,37	R\$ 87.512,40
157	RISPERIDONA 1 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE RISPERIDONA 1 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNOS BIPOLARES, IRRITABILIDADE ASSOCIADA AO TRANSTORNO DO ESPECTRO AUTISTA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	COMPRIMIDOS	324.000	R\$ 0,41	R\$ 132.840,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
158	RISPERIDONA 1 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE RISPERIDONA 1 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNOS BIPOLARES, IRRITABILIDADE ASSOCIADA AO TRANSTORNO DO ESPECTRO AUTISTA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 30 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 30 ML	14.750	R\$ 29,48	R\$ 434.830,00
159	RISPERIDONA 2 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE RISPERIDONA 2 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNOS BIPOLARES, IRRITABILIDADE ASSOCIADA AO TRANSTORNO DO ESPECTRO AUTISTA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO	COMPRIMIDOS	361.800	R\$ 0,60	R\$ 217.080,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
160	SACARATO DE HIDRÓXIDO DE FÉRRICO 100 MG/5 ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE FERRO PARA REPOSIÇÃO DE FERRO POR VIA PARENTERAL, INDICADO NO TRATAMENTO DE ANEMIA FERROPRIVA QUANDO A VIA ORAL É INEFICAZ OU CONTRAINDICADA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 5ML	21.894	R\$ 18,20	R\$ 398.470,80
161	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL – PÓ PARA SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO INDICADO PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA EM CASOS DE DESIDRATAÇÃO LEVE A MODERADA, CONTENDO ELETROLITOS ESSENCIAIS COMO SÓDIO, POTÁSSIO, CLORETO E GLICOSE, AUXILIANDO NA RESTAURAÇÃO DO EQUILÍBRIO HÍDRICO DO ORGANISMO, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: ENVELOPES CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM LOCAL SECO, EM TEMPERATURA AMBIENTE, PROTEGIDO DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	ENVELOPE S C/ 27,9G	20.412	R\$ 4,52	R\$ 92.262,24

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
162	SECNIDAZOL 1 G – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO E ANTIMICROBIANO, À BASE DE SECNIDAZOL 1 G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR PROTOZOÁRIOS E BACTÉRIAS ANAERÓBIAS, COMO AMEBÍASE, GIARDÍASE, TRICOMONÍASE E VAGINOSE BACTERIANA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	96.075	R\$ 4,79	R\$ 460.199,25
163	SIMETICONA 40 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFLATULENTO, À BASE DE SIMETICONA 40 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO DOS SINTOMAS RELACIONADOS AO EXCESSO DE GASES NO TRATO GASTROINTESTINAL, COMO DISTENSÃO ABDOMINAL, DESCONFORTO E CÓLICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	178.938	R\$ 0,34	R\$ 60.838,92
164	SIMETICONA 75 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFISÉTICO À BASE DE SIMETICONA 75 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DOS SINTOMAS RELACIONADOS AO EXCESSO DE GASES NO TRATO GASTROINTESTINAL, COMO DISTENSÃO ABDOMINAL,	FRASCOS C/ 15 ML	14.192	R\$ 8,47	R\$ 120.206,24

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DESCONFORTO E FLATULÊNCIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
165	SORO FISIOLÓGICO 0,9% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ISOTÔNICA DE CLORETO DE SÓDIO A 0,9%, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA, DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, LIMPEZA DE FERIDAS E OUTRAS FINALIDADES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, TÓPICA OU CONFORME INDICAÇÃO CLÍNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS 100ML	29.316	R\$ 11,12	R\$ 325.993,92
166	SORO FISIOLÓGICO 0,9% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ISOTÔNICA DE CLORETO DE SÓDIO A 0,9%, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA, DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, LIMPEZA DE FERIDAS E OUTRAS FINALIDADES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 250 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA	FRASCOS - BOLSAS 250ML	25.632	R\$ 7,38	R\$ 189.164,16

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, TÓPICA OU CONFORME INDICAÇÃO CLÍNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.				
167	SORO FISIOLÓGICO 0,9% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ISOTÔNICA DE CLORETO DE SÓDIO A 0,9%, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA, DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, LIMPEZA DE FERIDAS E OUTRAS FINALIDADES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 500 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, TÓPICA OU CONFORME INDICAÇÃO CLÍNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS 500ML	11.700	R\$ 13,73	R\$ 160.641,00
168	SORO GLICOSADO 5% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ESTÉRIL DE GLICOSE A 5%, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HÍDRICA E CALÓRICA, MANUTENÇÃO DO EQUILÍBRIO ENERGÉTICO E COMO VEÍCULO PARA DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 500 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM	FRASCOS - BOLSAS 500ML	3.942	R\$ 21,49	R\$ 84.713,58

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.				
169	SORO RINGER COM LACTATO – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO CRISTALOIDE ESTÉRIL CONTENDO ELETRÓLITOS (SÓDIO, POTÁSSIO, CÁLCIO, CLORETO E LACTATO), INDICADA PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA, EXPANSÃO VOLÊMICA E CORREÇÃO DE DISTÚRBIOS ÁCIDO-BÁSICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 500 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS - 500ML	4.986	R\$ 15,90	R\$ 79.277,40
170	SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA. VIA DE	COMPRIMIDOS	61.560	R\$ 1,25	R\$ 76.950,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
171	SULFADIAZINA DE PRATA 1% (10 MG/G) – CREME DERMATOLÓGICO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DE USO TÓPICO, À BASE DE SULFADIAZINA DE PRATA 1% (10 MG/G), COM AÇÃO ANTIBACTERIANA, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE INFECÇÕES EM QUEIMADURAS E FERIDAS, AUXILIANDO NO PROCESSO DE CICATRIZAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO 50 G DE CREME DERMATOLÓGICO, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	TUBOS C/ 50G	10.109	R\$ 22,86	R\$ 231.091,74
172	SULFADIAZINA DE PRATA 1% (10 MG/G) – CREME DERMATOLÓGICO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DE USO TÓPICO, À BASE DE SULFADIAZINA DE PRATA 1% (10 MG/G), COM AÇÃO ANTIBACTERIANA, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE INFECÇÕES EM QUEIMADURAS E FERIDAS, AUXILIANDO NO PROCESSO DE CICATRIZAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: POTE OU EMBALAGEM CONTENDO 400	POTES C/ 400G	933	R\$ 91,83	R\$ 85.677,39

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	G DE CREME DERMATOLÓGICO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
173	SULFAMETOXAZOL 40 MG + TRIMETOPRIMA 8 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE ASSOCIAÇÃO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS, ESPECIALMENTE EM PACIENTES PEDIÁTRICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 100ML	7.236	R\$ 10,78	R\$ 78.004,08
174	SULFAMETOXAZOL 400 MG + TRIMETOPRIMA 80 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE ASSOCIAÇÃO, COMPOSTO POR SULFAMETOXAZOL E TRIMETOPRIMA, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS, COMO INFECÇÕES DO TRATO URINÁRIO, RESPIRATÓRIO E GASTROINTESTINAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA	COMPRIMIDOS	117.720	R\$ 0,92	R\$ 108.302,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
175	SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA 400 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIMALÁRICO E IMUNOMODULADOR, À BASE DE SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA 400 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS AUTOIMUNES, COMO LÚPUS ERITEMATOSO SISTÊMICO E ARTRITE REUMATOIDE, ALÉM de malária, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	54.000	R\$ 2,93	R\$ 158.220,00
176	SULFATO DE SALBUTAMOL 100 MCG/DOSE – AEROSSOL (SPRAY): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BRONCODILATADOR DE AÇÃO RÁPIDA, À BASE DE SULFATO DE SALBUTAMOL 100 MCG POR DOSE, INDICADO PARA ALÍVIO E PREVENÇÃO DE CRISES DE BRONCOESPASMO EM PACIENTES COM ASMA E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC), CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO AEROSSOL DOSIMETRADO CONTENDO 200 DOSES, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO INALADOR, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INALATÓRIA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DO CALOR EXCESSIVO E DA LUZ, NÃO PERFURAR OU EXPOR AO	FRASCOS COM 200 DOSES	6.263	R\$ 26,92	R\$ 168.599,96

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FOGO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
177	SULFATO DE ZINCO HEPTAIDRATADO 17,60 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE ZINCO, INDICADO PARA SUPLEMENTAÇÃO MINERAL EM CASOS DE DEFICIÊNCIA DE ZINCO E COMO ADJUVANTE NO TRATAMENTO DE DIARREIA, ESPECIALMENTE EM CRIANÇAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU SUPLEMENTO, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS COM 100ML	5.606	R\$ 23,97	R\$ 134.375,82
178	SULFATO FERROSO 125 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE SULFATO FERROSO NA CONCENTRAÇÃO DE 125 MG/ML, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DA ANEMIA FERROPRIVA E PARA SUPLEMENTAÇÃO DE FERRO EM SITUAÇÕES DE DEFICIÊNCIA, ESPECIALMENTE EM CRIANÇAS, GESTANTES E PACIENTES COM NECESSIDADE DE REPOSIÇÃO DE FERRO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, GERALMENTE COM 30 ML, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU NOTIFICAÇÃO QUANDO CLASSIFICADO COMO	FRASCOS 30 ML	7.280	R\$ 9,83	R\$ 71.562,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	SUPLEMENTO, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
179	SULFATO FERROSO 40 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE SULFATO FERROSO EQUIVALENTE A 40 MG DE FERRO ELEMENTAR, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DA ANEMIA FERROPRIVA E PARA SUPLEMENTAÇÃO DE FERRO EM SITUAÇÕES DE DEFICIÊNCIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	480.708	R\$ 0,47	R\$ 225.932,76
180	TENOXICAM 20 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE) À BASE DE TENOXICAM 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS AGUDOS E DORES INTENSAS DE ORIGEM MUSCULOESQUELÉTICA OU REUMÁTICA, QUANDO NECESSÁRIA ADMINISTRAÇÃO PARENTERAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO TÉCNICA. REGISTRO: O	FRASCOS - AMPOLAS	5.130	R\$ 21,46	R\$ 110.089,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
181	TENOXICAM 40 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE) À BASE DE TENOXICAM 40 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS AGUDOS E DORES INTENSAS DE ORIGEM MUSCULOESQUELÉTICA OU REUMÁTICA, QUANDO NECESSÁRIA ADMINISTRAÇÃO PARENTERAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO TÉCNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - AMPOLAS	5.580	R\$ 29,68	R\$ 165.614,40
182	TOPIRAMATO 100 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE À BASE DE TOPIRAMATO 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EPILEPSIA EM MONOTERAPIA OU TERAPIA ADJUVANTE, PREVENÇÃO DE ENXAQUECA E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	111.240	R\$ 1,45	R\$ 161.298,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.				
183	TOPIRAMATO 25 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE À BASE DE TOPIRAMATO 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EPILEPSIA EM MONOTERAPIA OU TERAPIA ADJUVANTE, PREVENÇÃO DE ENXAQUECA E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.	COMPRIMID OS REVESTIDO S	93.960	R\$ 0,76	R\$ 71.409,60
184	TOPIRAMATO 50 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE À BASE DE TOPIRAMATO 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EPILEPSIA EM MONOTERAPIA OU TERAPIA ADJUVANTE, PREVENÇÃO DE ENXAQUECA E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM	COMPRIMID OS REVESTIDO S	88.560	R\$ 0,99	R\$ 87.674,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.				
TOTAL COTA AMPLIADA					R\$ 42.391.493,84
COTA RESERVADA					
ITEM	ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA	UNIDADE	QUANT.	MÉDIA/ UNIT R\$	MÉDIA/ TOTAL R\$
185	ACEBROFILINA 10 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BRONCODILATADOR E MUCOLÍTICO À BASE DE ACEBROFILINA 10 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RESPIRATÓRIAS CARACTERIZADAS POR BRONCOCONSTRIÇÃO E HIPERSECREÇÃO DE MUÇO, COMO ASMA BRÔNQUICA, BRONQUITE E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC). APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 120ML	2.887	R\$ 26,86	R\$ 77.544,82
186	ACEBROFILINA 5 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BRONCODILATADOR E MUCOLÍTICO À BASE DE ACEBROFILINA 5 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RESPIRATÓRIAS CARACTERIZADAS POR BRONCOCONSTRIÇÃO E HIPERSECREÇÃO DE MUÇO, COMO ASMA BRÔNQUICA, BRONQUITE E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC). APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA	FRASCOS C/ 120ML	2.804	R\$ 22,38	R\$ 62.753,52

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ANVISA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
187	ACETILCISTEÍNA 20 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO EXPECTORANTE E MUCOLÍTICO À BASE DE ACETILCISTEÍNA 20 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA REDUÇÃO DA VISCOSIDADE DAS SECREÇÕES DAS VIAS RESPIRATÓRIAS, FACILITANDO A EXPECTORAÇÃO EM PATOLOGIAS COMO BRONQUITE, ASMA E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC). NÃO SERÃO ACEITOS SUPLEMENTOS ALIMENTARES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE,	FRASCOS C/ 120ML	4.014	R\$ 19,10	R\$ 76.667,40
188	ACETILCISTEÍNA 40 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO EXPECTORANTE E MUCOLÍTICO À BASE DE ACETILCISTEÍNA 40 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA REDUÇÃO DA VISCOSIDADE DAS SECREÇÕES DAS VIAS RESPIRATÓRIAS, FACILITANDO A EXPECTORAÇÃO EM PATOLOGIAS COMO BRONQUITE, ASMA E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC). NÃO SERÃO ACEITOS SUPLEMENTOS ALIMENTARES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE	FRASCOS C/ 120ML	2.887	R\$ 25,69	R\$ 74.167,03

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
189	ACICLOVIR 200 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIVIRAL À BASE DE ACICLOVIR 200 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR VÍRUS HERPES SIMPLES (HSV) E VARICELA-ZOSTER, INCLUINDO HERPES LABIAL, HERPES GENITAL E HERPES ZOSTER. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	24.660	R\$ 1,32	R\$ 32.551,20
190	ACICLOVIR 400 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIVIRAL À BASE DE ACICLOVIR 400 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR VÍRUS HERPES SIMPLES (HSV) E VARICELA-ZOSTER, INCLUINDO HERPES LABIAL, HERPES GENITAL E HERPES ZOSTER. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	15.264	R\$ 1,81	R\$ 27.627,84
191	ACICLOVIR CREME DERMATOLÓGICO 50 MG/G: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIVIRAL DE USO TÓPICO À BASE DE ACICLOVIR 50 MG/G (5%), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CUTÂNEAS CAUSADAS PELO VÍRUS HERPES SIMPLES, COMO HERPES LABIAL E GENITAL. APRESENTADO EM FORMA DE CREME DERMATOLÓGICO PARA USO EXTERNO. APRESENTAÇÃO: BISNAGA	BISNAGAS C/ 10G	1.936	R\$ 23,00	R\$ 44.528,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONTENDO 10 G, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
192	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE ÁCIDO ACETILSALICÍLICO 100 MG, COMPRIMIDO PARA USO ORAL, COM AÇÃO ANTIAGREGANTE PLAQUETÁRIA, INDICADO PARA PREVENÇÃO DE EVENTOS TROMBÓTICOS, COMO INFARTO AGUDO DO MIOCÁRDIO E ACIDENTE VASCULAR CEREBRAL (AVC). APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	98.791	R\$ 0,79	R\$ 78.044,89
193	ÁCIDO FÓLICO 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE ÁCIDO FÓLICO 5 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE DEFICIÊNCIA DE ÁCIDO FÓLICO, ANEMIAS MEGALOBLÁSTICAS E SUPLEMENTAÇÃO EM PERÍODOS DE MAIOR NECESSIDADE, COMO GESTAÇÃO. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. NÃO SERÃO ACEITOS SUPLEMENTOS ALIMENTARES. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE	COMPRIMIDOS	137.268	R\$ 0,21	R\$ 28.826,28

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
194	ÁCIDO VALPRÓICO 250 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICÔNVLISVANTE E ESTABILIZADOR DE HUMOR, À BASE DE ÁCIDO VALPRÓICO 250 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE EPILEPSIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS	38.880	R\$ 0,73	R\$ 28.382,40
195	ÁCIDO VALPRÓICO 250 MG/5 ML – XAROPE / SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICÔNVLISVANTE E ESTABILIZADOR DE HUMOR, À BASE DE ÁCIDO VALPRÓICO 250 MG/5 ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE OU SOLUÇÃO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE EPILEPSIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA, CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO	FRASCOS C/ 100ML	2.340	R\$ 18,24	R\$ 42.681,60
196	ÁCIDO VALPRÓICO 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICÔNVLISVANTE E ESTABILIZADOR DE HUMOR, À BASE DE ÁCIDO VALPRÓICO 500 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE	COMPRIMID OS	66.571	R\$ 1,18	R\$ 78.553,78

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EPILEPSIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
197	ALBENDAZOL 40 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL. DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO À BASE DE ALBENDAZOL 40 MG/ML, APRESENTADO EM SUSPENSÃO ORAL PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES POR HELMINTOS E PROTOZOÁRIOS, COMO ASCARIDÍASE, ANQUILOSTOMÍASE, ENTEROBÍASE, TENÍASE, GIARDÍASE, ENTRE OUTRAS PARASITOSES INTESTINAIS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 10 ML, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 10 ML	4.572	R\$ 5,01	R\$ 22.905,72
198	ALBENDAZOL 400 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO À BASE DE ALBENDAZOL 400 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES POR HELMINTOS E PROTOZOÁRIOS, COMO ASCARIDÍASE, ANQUILOSTOMÍASE, ENTEROBÍASE, TENÍASE, GIARDÍASE, ENTRE OUTRAS PARASITOSES INTESTINAIS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO	COMPRIMIDOS	18.940	R\$ 4,12	R\$ 78.032,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
199	ALPRAZOLAM 1 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANSIOLÍTICO DA CLASSE DOS BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE ALPRAZOLAM 1 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE TRANSTORNOS DE ANSIEDADE, SÍNDROME DO PÂNICO E OUTRAS CONDIÇÕES ASSOCIADAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA. DE BULA.	COMPRIMIDOS	12.240	R\$ 2,16	R\$ 26.438,40
200	AMBROXOL, CLORIDRATO 15 MG/5 ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO MUCOLÍTICO E EXPECTORANTE À BASE DE CLORIDRATO DE AMBROXOL 15 MG/5 ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RESPIRATÓRIAS CARACTERIZADAS POR HIPERSECREÇÃO DE MUÇO E DIFICULDADE DE EXPECTORAÇÃO, COMO BRONQUITE E OUTRAS AFECÇÕES BRONCOPULMONARES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE	FRASCOS C/ 120ML	2.678	R\$ 12,30	R\$ 32.939,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
201	AMBROXOL, CLORIDRATO 30 MG/5 ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO MUCOLÍTICO E EXPECTORANTE À BASE DE CLORIDRATO DE AMBROXOL 30 MG/5 ML, APRESENTADO EM FORMA DE XAROPE PARA USO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RESPIRATÓRIAS CARACTERIZADAS POR HIPERSECREÇÃO DE MUÇO E DIFICULDADE DE EXPECTORAÇÃO, COMO BRONQUITE E OUTRAS AFECÇÕES BRONCOPULMONARES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA GRADUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 120ML	4.010	R\$ 11,82	R\$ 47.398,20
202	AMOXICILINA 250 MG/5 ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO AMOXICILINA NA CONCENTRAÇÃO DE 250 MG/5 ML, APRESENTADO NA FORMA DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO EM SUSPENSÃO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 150ML	5.245	R\$ 11,71	R\$ 61.418,95
203	AMOXICILINA 400 MG/5 ML + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 57 MG/5 ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE ASSOCIAÇÃO, CONTENDO AMOXICILINA 400 MG/5 ML E CLAVULANATO DE POTÁSSIO 57 MG/5 ML, APRESENTADO NA FORMA DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO EM SUSPENSÃO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO:	FRASCOS C/ 70 ML	3.110	R\$ 24,71	R\$ 76.848,10

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FRASCO CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
204	AMOXICILINA 50 MG/ML + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 12,5 MG/ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO ASSOCIADO CONTENDO AMOXICILINA (ANTIBIÓTICO BETALACTÂMICO DA CLASSE DAS PENICILINAS) E CLAVULANATO DE POTÁSSIO (INIBIDOR DE BETALACTAMASE), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO, OTITES, SINUSITES, INFECÇÕES URINÁRIAS, DE PELE E TECIDOS MOLES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, APÓS RECONSTITUIÇÃO, GERALMENTE COM VOLUME FINAL DE 60 ML OU 100 ML, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL, APÓS RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C) ANTES DA RECONSTITUIÇÃO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 75 ML	1.490	R\$ 24,65	R\$ 36.728,50
205	AMOXICILINA 500 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO AMOXICILINA NA DOSE DE 500 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: CÁPSULA, ACONDICIONADO EM	CÁPSULAS	66.935	R\$ 1,15	R\$ 76.975,25

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
206	AMOXICILINA 500 MG + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 125 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE ASSOCIAÇÃO, CONTENDO AMOXICILINA 500 MG E CLAVULANATO DE POTÁSSIO 125 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO REVESTIDO, ACONDICIONADO EM BLISTER, EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	17.915	R\$ 4,38	R\$ 78.467,70
207	AMOXICILINA 875 MG + CLAVULANATO DE POTÁSSIO 125 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE ASSOCIAÇÃO, CONTENDO AMOXICILINA 875 MG E CLAVULANATO DE POTÁSSIO 125 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO REVESTIDO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	22.449	R\$ 3,49	R\$ 78.347,01
208	AMPICILINA 500 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO AMPICILINA NA DOSE DE 500 MG, APRESENTADO NA FORMA DE CÁPSULA, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: CÁPSULA, ACONDICIONADA EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM	CÁPSULAS	65.736	R\$ 1,21	R\$ 79.540,56

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
209	AZITROMICINA 200 MG/5 ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO AZITROMICINA NA CONCENTRAÇÃO DE 200 MG/5 ML, APRESENTADO NA FORMA DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO EM SUSPENSÃO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, COM VOLUME FINAL DE 15 ML, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 15ML	4.003	R\$ 11,72	R\$ 46.915,16
210	AZITROMICINA 500 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO AZITROMICINA NA DOSE DE 500 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO REVESTIDO, ACONDICIONADO EM BLISTER, EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	14.191	R\$ 5,23	R\$ 74.218,93
211	BENZILPENICILINA BENZATINA 1.200.000 UI – PÓ PARA SUSPENSÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO BENZILPENICILINA BENZATINA NA DOSE DE 1.200.000 UI, APRESENTADO NA FORMA DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO EM SUSPENSÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS À	FRASCOS - AMPOLAS C/ 50ML	5.049	R\$ 9,15	R\$ 46.198,35

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PENICILINA. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 1.200.000 UI DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR PROFUNDA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
212	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIESPASMÓDICO À BASE DE BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO DE ESPASMOS DA MUSCULATURA LISA DO TRATO GASTROINTESTINAL, BILIAR E GENITURINÁRIO, SENDO UTILIZADO NO TRATAMENTO DE CÓLICAS ABDOMINAIS, CÓLICAS BILIARES E URINÁRIAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	40.734	R\$ 0,91	R\$ 37.067,94
213	CAPTOPRIL 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA ENZIMA CONVERSORA DE ANGIOTENSINA (IECA), À BASE DE CAPTOPRIL 25 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, INFARTO AGUDO DO MIOCÁRDIO E NEFROPATIA DIABÉTICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO:	COMPRIMIDOS	145.326	R\$ 0,27	R\$ 39.238,02

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
214	CAPTOPRIL 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA ENZIMA CONVERSORA DE ANGIOTENSINA (IECA), À BASE DE CAPTOPRIL 50 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, INFARTO AGUDO DO MIOCÁRDIO E NEFROPATIA DIABÉTICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	60.138	R\$ 0,36	R\$ 21.649,68
215	CARBAMAZEPINA 20 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ESTABILIZADOR DE HUMOR, À BASE DE CARBAMAZEPINA 20 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SUSPENSÃO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE EPILEPSIA, NEURALGIA DO TRIGÊMEO, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML, ACOMPANHADO DE COPO DOSADOR OU SERINGA DOSADORA, CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO	FRASCOS C/ 100ML	1.674	R\$ 15,18	R\$ 25.411,32

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
216	CARBAMAZEPINA 200 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ESTABILIZADOR DE HUMOR, À BASE DE CARBAMAZEPINA 200 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE EPILEPSIA, NEURALGIA DO TRIGÊMIO, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	154.800	R\$ 0,42	R\$ 65.016,00
217	CARBONATO DE LÍTIO 300 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ESTABILIZADOR DO HUMOR, À BASE DE CARBONATO DE LÍTIO 300 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO E PREVENÇÃO DE EPISÓDIOS DE TRANSTORNO AFETIVO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	53.640	R\$ 0,43	R\$ 23.065,20
218	CARBONATO DE LÍTIO 450 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA:	COMPRIMIDOS	44.352	R\$ 1,79	R\$ 79.390,08

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	MEDICAMENTO ESTABILIZADOR DO HUMOR, À BASE DE CARBONATO DE LÍTIO 450 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO E PREVENÇÃO DE EPISÓDIOS DE TRANSTORNO AFETIVO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
219	CEFALEXINA 250 MG/5 ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS CEFALOSPORINAS DE PRIMEIRA GERAÇÃO, À BASE DE CEFALEXINA 250 MG/5 ML APÓS RECONSTITUIÇÃO, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS, COMO INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO, URINÁRIO, DE PELE E TECIDOS MOLES. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE, ACOMPANHADO DE COPO OU SERINGA DOSADORA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL, APÓS RECONSTITUIÇÃO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C) ANTES DA RECONSTITUIÇÃO. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 60ML	2.498	R\$ 29,10	R\$ 72.691,80
220	CEFALEXINA 500 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS CEFALOSPORINAS DE PRIMEIRA	CÁPSULA	39.931	R\$ 1,79	R\$ 71.476,49

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	GERAÇÃO, À BASE DE CEFALEXINA 500 MG, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS, COMO INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO, URINÁRIO, DE PELE E TECIDOS MOLES. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS ACONDICIONADAS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
221	CEFEPIMA (CLORIDRATO) 1 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS CEFALOSPORINAS DE QUARTA GERAÇÃO, À BASE DE CEFEPIMA (CLORIDRATO) 1 G, APRESENTADO EM FORMA DE PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES E COMPLICADAS, INCLUINDO INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, URINÁRIAS, INTRA-ABDOMINAIS, DE PELE E TECIDOS MOLES, BEM COMO SEPSE. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 1 G DE PÓ ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS - AMPOLAS C/ 1G	864	R\$ 23,36	R\$ 20.183,04

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

222	CEFTRIAXONA 1 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS CEFALOSPORINAS DE TERCEIRA GERAÇÃO, À BASE DE CEFTRIAXONA 1 G, APRESENTADO EM FORMA DE PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, URINÁRIAS, INTRA-ABDOMINAIS, DE PELE E TECIDOS MOLES, MENINGITE, SEPSIS E PROFILAXIA CIRÚRGICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 1 G DE PÓ ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS - AMPOLAS C/ 1G	2.262	R\$ 32,37	R\$ 73.220,94
223	CEFTRIAXONA SÓDICA 1 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL (USO INTRAMUSCULAR): DESCRIÇÃO TÉCNICA: ANTIBIÓTICO CEFALOSPORÍNICO DE TERCEIRA GERAÇÃO À BASE DE CEFTRIAXONA SÓDICA 1 G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO, URINÁRIO, ABDOMINAIS, DE PELE E TECIDOS MOLES, SEPSIS, MENINGITE E OUTRAS INFECÇÕES GRAVES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO.	FRASCOS - AMPOLAS C/ 1G	2.557	R\$ 30,32	R\$ 77.528,24

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
224	CETOCONAZOL 20 MG/G – CREME DERMATOLÓGICO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO DE USO TÓPICO, À BASE DE CETOCONAZOL 20 MG/G (2%), APRESENTADO EM FORMA DE CREME DERMATOLÓGICO, INDICADO PARA TRATAMENTO DE MICOSES CUTÂNEAS, COMO TINHAS, CANDIDÍASE CUTÂNEA E PITIRÍASE VERSICOLOR. APRESENTAÇÃO: BISNAGA ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	BISNAGAS C/ 30G	4.276	R\$ 13,95	R\$ 59.650,20
225	CETOPROFENO 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE CETOPROFENO 100 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS, DORES MUSCULARES, ARTICULARES, TRAUMÁTICAS, PÓS-OPERATÓRIAS E CONDIÇÕES REUMÁTICAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE	COMPRIMIDOS	42.876	R\$ 1,66	R\$ 71.174,16

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
226	CETOPROFENO 20 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE CETOPROFENO 20 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO ORAL EM GOTAS, INDICADO PARA TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS E DORES DE INTENSIDADE LEVE A MODERADA, INCLUINDO DORES MUSCULARES, ARTICULARES, ODONTALGIAS E CONDIÇÕES REUMÁTICAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 20ML	2.895	R\$ 12,48	R\$ 36.129,60
227	CETOPROFENO 50 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE CETOPROFENO 50 MG, APRESENTADO EM FORMA DE CÁPSULA PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS E DORES DE INTENSIDADE LEVE A MODERADA, INCLUINDO DORES MUSCULARES, ARTICULARES, TRAUMÁTICAS, ODONTALGIAS E CONDIÇÕES REUMÁTICAS. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS ACONDICIONADAS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	CÁPSULAS	42.840	R\$ 0,55	R\$ 23.562,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

228	CIPROFIBRATO 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HIPOLIPEMIANTE DA CLASSE DOS FIBRATOS, À BASE DE CIPROFIBRATO 100 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE DISLIPIDEMIAS, ESPECIALMENTE HIPERTRIGLICERIDEMIA E HIPERCOLESTEROLEMIA, COMO ADJUVANTE À DIETA E ÀS MEDIDAS NÃO FARMACOLÓGICAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	34.560	R\$ 0,82	R\$ 28.339,20
229	CIPROFLOXACINO (CLORIDRATO) 500 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS FLUOROQUINOLONAS, À BASE DE CIPROFLOXACINO (CLORIDRATO) 500 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES DO TRATO URINÁRIO, RESPIRATÓRIO, GASTROINTESTINAL, DE PELE E TECIDOS MOLES, ENTRE OUTRAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	63.072	R\$ 0,91	R\$ 57.395,52

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

230	CLARITROMICINA 500 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DOS MACROLÍDEOS, À BASE DE CLARITROMICINA 500 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO SUPERIOR E INFERIOR, INFECÇÕES DE PELE E TECIDOS MOLES E ERRADICAÇÃO DO HELICOBACTER PYLORI EM ASSOCIAÇÃO COM OUTROS FÁRMACOS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	12.117	R\$ 6,17	R\$ 74.761,89
231	CLONAZEPAM 2,5 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS) 20 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DA CLASSE DOS BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE CLONAZEPAM 2,5 MG/ML, APRESENTADO NA FORMA DE SOLUÇÃO ORAL (GOTAS), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS CONVULSIVOS, CRISES EPILÉPTICAS, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO 20 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO	FRASCOS C/ 20 ML	2.232	R\$ 13,20	R\$ 29.462,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
232	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS TRICÍCLICOS, À BASE DE CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, DOR NEUROPÁTICA, ENXAQUECA (PROFILAXIA) E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMID OS REVESTID S	134.611	R\$ 0,57	R\$ 76.728,27
233	CLORIDRATO DE BIPERIDENO 2 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOLINÉRGICO, À BASE DE CLORIDRATO DE BIPERIDENO 2 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DOS SINTOMAS DA DOENÇA DE PARKINSON E PARA O CONTROLE DE REAÇÕES EXTRAPIRAMIDAIAS INDUZIDAS POR MEDICAMENTOS ANTIPSICÓTICOS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS	45.720	R\$ 0,49	R\$ 22.402,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

234	CLORIDRATO DE DULOXETINA 30 MG – CÁPSULA DE LIBERAÇÃO RETARDADA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE CLORIDRATO DE DULOXETINA 30 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA, DOR NEUROPÁTICA E FIBROMIALGIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO RETARDADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	19.800	R\$ 1,96	R\$ 38.808,00
235	CLORIDRATO DE DULOXETINA 60 MG – CÁPSULA DE LIBERAÇÃO RETARDADA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE CLORIDRATO DE DULOXETINA 60 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA, DOR NEUROPÁTICA E FIBROMIALGIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO RETARDADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E	CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO RETARDADA	16.200	R\$ 4,54	R\$ 73.548,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
236	CLORIDRATO DE FLUOXETINA 20 MG – CÁPSULA/COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE FLUOXETINA 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE, TRANSTORNO OBSESSIVO-COMPULSIVO (TOC), BULIMIA NERVOSA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS OU COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO	CÁPSULAS	142.200	R\$ 0,41	R\$ 58.302,00
237	CLORIDRATO DE HIDROXIZINA 2 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO, À BASE DE CLORIDRATO DE HIDROXIZINA 2 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE MANIFESTAÇÕES ALÉRGICAS, PRURIDO E COMO ADJUVANTE EM ESTADOS DE ANSIEDADE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE XAROPE, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA,	FRASCOS C/ 100ML	2.532	R\$ 30,96	R\$ 78.390,72

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
238	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA 2% (20 MG/G) – GELEIA TÓPICA ESTÉRIL, BISNAGA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO LOCAL DO TIPO AMIDA, À BASE DE CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA 2% (20 MG/G), APRESENTADO NA FORMA DE GELEIA TÓPICA ESTÉRIL, INDICADO PARA ANESTESIA LOCAL DE MUCOSAS EM PROCEDIMENTOS MÉDICOS, ODONTOLÓGICOS E UROLÓGICOS, AUXILIANDO NA LUBRIFICAÇÃO E REDUÇÃO DA DOR DURANTE EXAMES E INTERVENÇÕES, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO GELEIA ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA EM MUCOSAS. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	BISNAGAS C/ 30G	1.333	R\$ 23,15	R\$ 30.858,95
239	CLORIDRATO DE METILFENIDATO 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO PSICOESTIMULANTE DO SISTEMA NERVOSO CENTRAL, À BASE DE CLORIDRATO DE METILFENIDATO 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DO DÉFICIT DE ATENÇÃO E HIPERATIVIDADE (TDAH) E NARCOLEPSIA, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE	COMPRIMIDOS	30.067	R\$ 2,56	R\$ 76.971,52

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
240	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO COM AÇÃO ANTIEMÉTICA E PROCINÉTICA, À BASE DE CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA 10 MG, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE NÁUSEAS E VÔMITOS DE DIVERSAS ETIOLOGIAS, ALÉM DE AUXILIAR NA MOTILIDADE GASTROINTESTINAL, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	39.312	R\$ 0,67	R\$ 26.339,04
241	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA 4 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIEMÉTICO À BASE DE CLORIDRATO DE ONDANSETRONA 4 MG, ANTAGONISTA SELETIVO DOS RECEPTORES 5-HT3 DA SEROTONINA, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE NÁUSEAS E VÔMITOS ASSOCIADOS À QUIMIOTERAPIA, RADIOTERAPIA, PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS OU OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	14.364	R\$ 2,40	R\$ 34.473,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

242	CLORIDRATO DE PAROXETINA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE PAROXETINA 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE, TRANSTORNO DO PÂNICO E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	22.680	R\$ 1,23	R\$ 27.896,40
243	CLORIDRATO DE PAROXETINA 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE PAROXETINA 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE, TRANSTORNO DO PÂNICO E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO	COMPRIMIDOS	43.920	R\$ 0,49	R\$ 21.520,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
244	CLORIDRATO DE SERTRALINA 100 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE SERTRALINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DEPRESSÃO, TRANSTORNO OBSESSIVO-COMPULSIVO (TOC), TRANSTORNO DO PÂNICO, TRANSTORNO DE ANSIEDADE SOCIAL E TRANSTORNO DE ESTRESSE PÓS-TRAUMÁTICO, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS REVESTIDO S	35.280	R\$ 1,38	R\$ 48.686,40
245	CLORIDRATO DE SERTRALINA 50MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE SERTRALINA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DEPRESSÃO, TRANSTORNO OBSESSIVO-COMPULSIVO (TOC), TRANSTORNO DO PÂNICO, TRANSTORNO DE ANSIEDADE SOCIAL E TRANSTORNO DE ESTRESSE PÓS-TRAUMÁTICO, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO	COMPRIMID OS REVESTIDO S	78.480	R\$ 0,59	R\$ 46.303,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
246	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA 37,5 MG – CÁPSULA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE CLORIDRATO DE VENLAFAXINA 37,5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA, TRANSTORNO DO PÂNICO E FOBIA SOCIAL, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA ACONDICIONADAS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	18.000	R\$ 1,55	R\$ 27.900,00
247	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA 75 MG – CÁPSULA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE CLORIDRATO DE VENLAFAXINA 75 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA, TRANSTORNO DO PÂNICO E FOBIA SOCIAL, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA ACONDICIONADAS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE	CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	16.200	R\$ 2,88	R\$ 46.656,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
248	CLOZAPINA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE CLOZAPINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA ESQUIZOFRENIA RESISTENTE A OUTROS ANTIPSICÓTICOS E PARA REDUÇÃO DO RISCO DE COMPORTAMENTO SUICIDA EM PACIENTES COM ESQUIZOFRENIA OU TRANSTORNO ESQUIZOAFETIVO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.	COMPRIMIDOS	12.672	R\$ 6,28	R\$ 79.580,16
249	COLAGENASE 0,6 U/G + CLORANFENICOL 0,01 G/G – POMADA DERMATOLÓGICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DE USO TÓPICO, COMPOSTO POR COLAGENASE 0,6 U/G ASSOCIADA AO CLORANFENICOL 0,01 G/G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE FERIDAS CUTÂNEAS, ÚLCERAS, QUEIMADURAS, ESCARAS E OUTRAS LESÕES DE PELE, PROMOVEDOR DE DESBRIDAMENTO ENZIMÁTICO DO TECIDO NECRÓTICO E AÇÃO ANTIBACTERIANA LOCAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: POMADA ACONDICIONADA EM BISNAGA DE ALUMÍNIO OU MATERIAL COMPATÍVEL, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	BISNAGAS C/ 30G	915	R\$ 65,19	R\$ 59.648,85

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
250	COMPLEXO B – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE VITAMINAS DO COMPLEXO B, CONTENDO ASSOCIAÇÃO DE VITAMINAS DO GRUPO B, TAIS COMO TIAMINA (VITAMINA B1), RIBOFLAVINA (VITAMINA B2), NIACINA OU NICOTINAMIDA (VITAMINA B3), PANTOTENATO DE CÁLCIO (VITAMINA B5), PIRIDOXINA (VITAMINA B6) E CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12), INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE ESTADOS DE DEFICIÊNCIA DAS VITAMINAS DO COMPLEXO B E PARA SUPLEMENTAÇÃO VITAMÍNICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ACONDICIONADA EM AMPOLA DE 2 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INJETÁVEL, USO SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS COM 2ML	4.290	R\$ 6,02	R\$ 25.825,80
251	COMPLEXO B – XAROPE 120 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE VITAMINAS DO COMPLEXO B, CONTENDO ASSOCIAÇÃO DE VITAMINAS DO GRUPO B, TAIS COMO TIAMINA (VITAMINA B1), RIBOFLAVINA (VITAMINA B2), NIACINA OU NICOTINAMIDA (VITAMINA B3), PANTOTENATO DE CÁLCIO (VITAMINA B5), PIRIDOXINA (VITAMINA B6) E CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12), INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE ESTADOS DE DEFICIÊNCIA DAS VITAMINAS DO COMPLEXO B E PARA SUPLEMENTAÇÃO VITAMÍNICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO ORAL (XAROPE) ACONDICIONADA EM FRASCO COM 120 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, ACOMPANHADA DE COPO DOSADOR OU DISPOSITIVO DE MEDIDA. VIA DE	FRASCOS C/ 120 ML	3.888	R\$ 13,00	R\$ 50.544,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ADMINISTRAÇÃO: ORAL, USO ADULTO E PEDIÁTRICO CONFORME INDICAÇÃO MÉDICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
252	CREME PROTETOR DE BARREIRA – 100 G: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO TÓPICO DESTINADO À PROTEÇÃO DA PELE, FORMULADO PARA AÇÃO BARREIRA CONTRA AGENTES IRRITANTES E UMIDADE, INDICADO PARA PREVENÇÃO DE ASSADURAS E IRRITAÇÕES, CONFORME ORIENTAÇÃO E AVALIAÇÃO MÉDICA OU DE PROFISSIONAL DE SAÚDE. APRESENTAÇÃO: CREME ACONDICIONADO EM TUBO OU FRASCO COM 100 G, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 100G	396	R\$ 58,06	R\$ 22.991,76
253	DESLORATADINA 0,5 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO À BASE DE DESLORATADINA 0,5 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DOS SINTOMAS DE RINITES ALÉRGICAS E URTICÁRIA, COMO ESPIRROS, CORIZA, PRURIDO E LACRIMEJAMENTO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: XAROPE ACONDICIONADO EM FRASCO DE 60 ML, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE	FRASCOS C/ 60ML	3.583	R\$ 11,10	R\$ 39.771,30

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
254	DEXAMETASONA 0,1 MG/ML – ELIXIR 100 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE DEXAMETASONA 0,1 MG/ML, CORTICOIDE SISTÊMICO, INDICADO PARA TRATAMENTO DE CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS E IMUNOLOGICAMENTE MEDIADAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: ELIXIR ACONDICIONADO EM FRASCO DE 100 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 100ML	3.186	R\$ 10,74	R\$ 34.217,64
255	DEXAMETASONA 1 MG/G – CREME: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO TÓPICO À BASE DE DEXAMETASONA 1 MG/G, CORTICOIDE DE POTÊNCIA MODERADA, INDICADO PARA TRATAMENTO DE DERMATITES, ECZEMAS E OUTRAS CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS DA PELE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: CREME ACONDICIONADO EM TUBO OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 10G	5.529	R\$ 8,38	R\$ 46.333,02

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

256	DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO 4 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2,5 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INJETÁVEL À BASE DE DEXAMETASONA FOSFATO DISSÓDICO 4 MG/ML, CORTICOIDE SISTÊMICO, INDICADO PARA TRATAMENTO DE CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS E IMUNOLOGICAMENTE MEDIADAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ACONDICIONADA EM AMPOLA DE 2,5 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INJETÁVEL, SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 2,5ML	3.294	R\$ 8,10	R\$ 26.681,40
257	DICLOFENACO RESINATO 15 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL/GOTAS 20 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE DICLOFENACO RESINATO 15 MG/ML, ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE) INDICADO PARA ALÍVIO DE DOR E INFLAMAÇÃO EM PACIENTES PEDIÁTRICOS E ADULTOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SUSPENSÃO ORAL/GOTAS ACONDICIONADA EM FRASCO DE 20 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 20ML	1.404	R\$ 15,18	R\$ 21.312,72
258	DIMENIDRINATO 25 MG/ML + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA 5 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ASSOCIADO À BASE DE DIMENIDRINATO 25 MG/ML E CLORIDRATO DE PIRIDOXINA (VITAMINA B6) 5 MG/ML, INDICADO	FRASCOS c/ 20ML	1.746	R\$ 13,87	R\$ 24.217,02

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE NÁUSEAS, VÔMITOS E TONTURAS ASSOCIADOS À CINETOSE (ENJOJO DE MOVIMENTO) E OUTRAS CONDIÇÕES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
259	DIPIRONA 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO À BASE DE DIPIRONA SÓDICA 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DOR E DA FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	138.978	R\$ 0,45	R\$ 62.540,10
260	DIPIRONA 500 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO À BASE DE DIPIRONA SÓDICA 500 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DOR E DA FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO:	FRASCOS C/ 20ML	4.134	R\$ 6,54	R\$ 27.036,36

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
261	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA 250 MCG/DOSE – AEROSOL (SPRAY) ORAL. FRASCO COM 200 DOSES: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA 250 MCG POR DOSE, CORTICOSTEROIDE DE AÇÃO ANTI-INFLAMATÓRIA INDICADO PARA O TRATAMENTO E CONTROLE DA ASMA BRÔNQUICA E OUTRAS DOENÇAS INFLAMATÓRIAS DAS VIAS AÉREAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO AEROSOL DOSIMETRADO CONTENDO 200 DOSES, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO APLICADOR, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INALATÓRIA (ORAL). REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 200 DOSES	1.301	R\$ 59,69	R\$ 77.656,69
262	DOXICICLINA 100 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS TETRACICLINAS, À BASE DE DOXICICLINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, EM DIFERENTES SISTEMAS DO ORGANISMO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS ACONDICIONADAS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO	CAPSULAS	27.540	R\$ 1,36	R\$ 37.454,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
263	ENANTATO DE NORETISTERONA 50 MG/ML + VALERATO DE ESTRADIOL 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 1ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HORMONAL COMBINADO CONTENDO ENANTATO DE NORETISTERONA 50 MG/ML E VALERATO DE ESTRADIOL 5 MG/ML, INDICADO PRINCIPALMENTE COMO CONTRACEPTIVO HORMONAL INJETÁVEL DE APLICAÇÃO MENSAL, ATUANDO NA INIBIÇÃO DA OVULAÇÃO E NA REGULAÇÃO DO CICLO MENSTRUAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACOMPANHADA DE SERINGA DOSADORA, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS	3.225	R\$ 21,92	R\$ 70.692,00
264	ENOXAPARINA SÓDICA 40 MG/0,4 ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOAGULANTE DA CLASSE DAS HEPARINAS DE BAIXO PESO MOLECULAR, À BASE DE ENOXAPARINA SÓDICA 40 MG/0,4 ML, INDICADO PARA A PROFILAXIA E TRATAMENTO DE EVENTOS TROMBOEMBÓLICOS VENOSOS, BEM COMO EM SITUAÇÕES CLÍNICAS QUE REQUEIRAM ANTICOAGULAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: SERINGA PREENCHIDA CONTENDO 0,4 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA	SERINGAS PREENCHIDAS C/ 0,4ML	432	R\$ 50,74	R\$ 21.919,68

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
265	ENOXAPARINA SÓDICA 60 MG/0,6 ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOAGULANTE DA CLASSE DAS HEPARINAS DE BAIXO PESO MOLECULAR, À BASE DE ENOXAPARINA SÓDICA 60 MG/0,6 ML, INDICADO PARA A PROFILAXIA E TRATAMENTO DE EVENTOS TROMBOEMBÓLICOS VENOSOS, BEM COMO EM SITUAÇÕES CLÍNICAS QUE REQUEIRAM ANTICOAGULAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: SERINGA PREENCHIDA CONTENDO 0,4 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	SERINGAS PREENCHIDAS C/ 0,6ML	432	R\$ 145,16	R\$ 62.709,12
266	ERITROMICINA 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DOS MACROLÍDEOS, À BASE DE ERITROMICINA 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, EM DIFERENTES SISTEMAS DO ORGANISMO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS OU CÁPSULAS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO:	COMPRIMIDOS	29.030	R\$ 2,66	R\$ 77.219,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
267	FENITOÍNA SÓDICA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE, À BASE DE FENITOÍNA SÓDICA, INDICADO PARA O CONTROLE DE CRISES CONVULSIVAS, INCLUINDO CRISES TÔNICO-CLÔNICAS GENERALIZADAS E CRISES PARCIAIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	90.000	R\$ 0,31	R\$ 27.900,00
268	FENOBARBITAL 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E SEDATIVO, À BASE DE FENOBARBITAL, INDICADO PARA O CONTROLE DE CRISES CONVULSIVAS E COMO SEDATIVO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE	COMPRIMIDOS	182.160	R\$ 0,27	R\$ 49.183,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
269	FLUCONAZOL 150 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO À BASE DE FLUCONAZOL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR FUNGOS SENSÍVEIS, COMO CANDIDÍASE VAGINAL, CANDIDÍASE OROFARÍNGEA, CANDIDÍASE SISTÊMICA, CRIPTOCOCOSE E OUTRAS MICOSES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS ACONDICIONADAS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CAPSULAS	19.344	R\$ 4,02	R\$ 77.762,88
270	FOSFATO DE SÓDIO DE PREDNISOLONA 3 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE, À BASE DE FOSFATO DE SÓDIO DE PREDNISOLONA 3 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS E IMUNOLÓGICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 120ML	3.196	R\$ 24,33	R\$ 77.758,68
271	FUROSEMIDA 40 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO	COMPRIMID OS	65.262	R\$ 0,37	R\$ 24.146,94

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DIURÉTICO DE ALÇA, À BASE DE FUROSEMIDA 40 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EDEMAS ASSOCIADOS À INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, RENAL OU HEPÁTICA, BEM COMO NO CONTROLE DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
272	GLIBENCLAMIDA 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO ORAL DA CLASSE DAS SULFONILUREIAS, À BASE DE GLIBENCLAMIDA 5 MG, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 2, QUANDO MEDIDAS NÃO FARMACOLÓGICAS NÃO FOREM SUFICIENTES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER E/OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMID OS	360.030	R\$ 0,12	R\$ 43.203,60
273	HALOPERIDOL 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO TÍPICO, À BASE DE HALOPERIDOL 5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO	COMPRIMID OS	55.440	R\$ 0,69	R\$ 38.253,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
274	HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER E/OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	36.000	R\$ 0,97	R\$ 34.920,00
275	HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E	COMPRIMIDOS	58.752	R\$ 1,29	R\$ 75.790,08

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER E/OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
276	HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE HEMIFUMARATO DE QUETIAPINA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER E/OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMID OS	16.200	R\$ 3,55	R\$ 57.510,00
277	HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HIPNÓTICO NÃO BENZODIAZEPÍNICO, À BASE DE HEMITARTARATO DE ZOLPIDEM 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE CURTA DURAÇÃO DA INSÔNIA, CONFORME AVALIAÇÃO E	COMPRIMID OS	40.320	R\$ 0,92	R\$ 37.094,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
278	HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DIURÉTICO TIAZÍDICO, À BASE DE HIDROCLOROTIAZIDA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL E EDEMAS ASSOCIADOS A DISTÚRBIOS CARDÍACOS, HEPÁTICOS OU RENAI, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	576.432	R\$ 0,10	R\$ 57.643,20
279	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6% – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIÁCIDO, À BASE DE HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6%, INDICADO PARA O ALÍVIO DA ACIDEZ GÁSTRICA, AZIA E DISPEPSIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO	FRASCOS C/ 100ML	4.785	R\$ 9,98	R\$ 47.754,30

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), AO ABRIGO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
280	HIOSCINA COMPOSTA (N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 6,67 MG/ML + DIPIRONA 333 MG/ML) – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIESPASMÓDICO E ANALGÉSICO, À BASE DE N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 6,67 MG/ML ASSOCIADO À DIPIRONA 333 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DE DORES ESPASMÓDICAS DO TRATO GASTROINTESTINAL, BILIAR, URINÁRIO E GENITAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 15 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 15ML	2.784	R\$ 11,62	R\$ 32.350,08
281	HIOSCINA SIMPLES (N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10 MG/ML) – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIESPASMÓDICO, À BASE DE N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 10 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DE ESPASMOS DO TRATO GASTROINTESTINAL, BILIAR, URINÁRIO E GENITAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 20 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE	FRASCOS C/ 20ML	1.448	R\$ 20,23	R\$ 29.293,04

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
282	HIPOCLORITO DE SÓDIO 2,5% – SOLUÇÃO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO À BASE DE HIPOCLORITO DE SÓDIO 2,5%, INDICADA COMO AGENTE DESINFETANTE E ANTISSEPTICO PARA USO EM PROCEDIMENTOS ESPECÍFICOS, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 50 ML DE SOLUÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO EXTERNO. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO COMO SANEANTE OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 50ML	12.096	R\$ 6,28	R\$ 75.962,88
283	IBUPROFENO 100 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE IBUPROFENO 100 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR, FEBRE E PROCESSOS INFLAMATÓRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 20 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE,	FRASCOS COM 20ML	2.418	R\$ 11,27	R\$ 27.250,86

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
284	IBUPROFENO 300 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE IBUPROFENO 300 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR, FEBRE E PROCESSOS INFLAMATÓRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	119.148	R\$ 0,56	R\$ 66.722,88
285	IBUPROFENO 600 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE IBUPROFENO 600 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR, FEBRE E PROCESSOS INFLAMATÓRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	100.353	R\$ 0,77	R\$ 77.271,81
286	INSULINA ASPARTE 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, ANÁLOGO DE INSULINA DE AÇÃO RÁPIDA, À BASE DE INSULINA ASPARTE 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE	CANETAS APLICADORAS PRÉ-PREENCHIDAS C/ 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	1.188	R\$ 64,77	R\$ 76.946,76

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
287	INSULINA DEGLUDECA 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, ANÁLOGO DE INSULINA DE AÇÃO ULTRALONGA, À BASE DE INSULINA DEGLUDECA 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CANETAS APLICADOR AS PRÉ-PREENCHIDAS C/ 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	396	R\$ 185,02	R\$ 73.267,92
288	INSULINA GLARGINA 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, ANÁLOGO DE INSULINA DE AÇÃO PROLONGADA, À BASE DE INSULINA GLARGINA 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM	CANETAS APLICADOR AS PRÉ-PREENCHIDAS C/ 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	950	R\$ 81,99	R\$ 77.890,50

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
289	INSULINA GLARGINA 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, ANÁLOGO DE INSULINA DE AÇÃO PROLONGADA, À BASE DE INSULINA GLARGINA 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS-AMPOLAS C/ 10ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	60	R\$ 337,86	R\$ 20.271,60
290	INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, INSULINA HUMANA DE AÇÃO INTERMEDIÁRIA (NPH), À BASE DE INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML,	FRASCOS-AMPOLAS C/ 10ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	420	R\$ 68,38	R\$ 28.719,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
291	INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, INSULINA HUMANA DE AÇÃO INTERMEDIÁRIA (NPH), À BASE DE INSULINA HUMANA NPH 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CANETAS APLICADOR AS PRÉ-PREENCHIDAS A C/ 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	633	R\$ 55,42	R\$ 35.080,86
292	INSULINA HUMANA REGULAR 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, INSULINA HUMANA DE	CANETAS APLICADOR AS PRÉ-PREENCHIDAS	1.981	R\$ 27,49	R\$ 54.457,69

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	AÇÃO RÁPIDA, À BASE DE INSULINA HUMANA REGULAR 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	A C/ 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL			
293	INSULINA HUMANA REGULAR 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, INSULINA HUMANA DE AÇÃO RÁPIDA, À BASE DE INSULINA HUMANA REGULAR 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE,	FRASCOS-AMPOLAS C/ 10ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	480	R\$ 60,51	R\$ 29.044,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
294	INSULINA LISPRO 100 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO, ANÁLOGO DE INSULINA DE AÇÃO RÁPIDA, À BASE DE INSULINA LISPRO 100 UI/ML, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CANETA APLICADORA PRÉ-PREENCHIDA CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), NÃO CONGELAR, PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. APÓS ABERTO, PODERÁ SER MANTIDO EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CANETAS APLICADOR AS PRÉ-PREENCHIDAS C/ 3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL	1.425	R\$ 53,36	R\$ 76.038,00
295	IVERMECTINA 6 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO, À BASE DE IVERMECTINA 6 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFESTAÇÕES POR PARASITAS SENSÍVEIS, COMO ESTRONGILOIDÍASE, ONCOCERCOSE, ESCABIOSE E PEDICULOSE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	22.625	R\$ 3,42	R\$ 77.377,50

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

296	LACTULOSE 667 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO LAXATIVO OSMÓTICO, À BASE DE LACTULOSE 667 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA CONSTIPAÇÃO INTESTINAL E COMO ADJUVANTE NA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DA ENCEFALOPATIA HEPÁTICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 ML DE XAROPE, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 120 ML	1.814	R\$ 23,60	R\$ 42.810,40
297	LEVOCETIRIZINA 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO, À BASE DE LEVOCETIRIZINA 5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE MANIFESTAÇÕES ALÉRGICAS, COMO RINITE ALÉRGICA E URTICÁRIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMID OS	22.118	R\$ 3,44	R\$ 76.085,92
298	LEVOFLOXACINO 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS FLUOROQUINOLONAS, À BASE DE LEVOFLOXACINO 5 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM	FRASCOS C/ 100ML	432	R\$ 63,25	R\$ 27.324,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
299	LEVOFLOXACINO 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS FLUOROQUINOLONAS, À BASE DE LEVOFLOXACINO 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	17.884	R\$ 4,16	R\$ 74.397,44
300	LORATADINA 1 MG/ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO, À BASE DE LORATADINA 1 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE MANIFESTAÇÕES ALÉRGICAS, COMO RINITE ALÉRGICA E URTICÁRIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE XAROPE, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE,	FRASCOS C/ 100ML	3.604	R\$ 9,21	R\$ 33.192,84

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO				
301	LOSARTANA POTÁSSICA 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO, ANTAGONISTA DOS RECEPTORES DA ANGIOTENSINA II, À BASE DE LOSARTANA POTÁSSICA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL E OUTRAS CONDIÇÕES CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	605.062	R\$ 0,12	R\$ 72.607,44
302	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA 2 MG/5 ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO, À BASE DE MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA 2 MG/5 ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE MANIFESTAÇÕES ALÉRGICAS, COMO RINITE ALÉRGICA, URTICÁRIA E OUTRAS CONDIÇÕES ALÉRGICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCO COM 100ML	3.950	R\$ 7,00	R\$ 27.650,00
303	MALEATO DE ENALAPRIL 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA ENZIMA CONVERSORA DE ANGIOTENSINA (ECA), À BASE DE MALEATO DE ENALAPRIL 10 MG,	COMPRIMIDOS	54.072	R\$ 0,39	R\$ 21.088,08

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA E OUTRAS CONDIÇÕES CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
304	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSIQUIÁTRICOS, COMO ESQUIZOFRENIA, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E COMO ADJUVANTE EM TRATAMENTOS DE DOR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	34.920	R\$ 1,26	R\$ 43.999,20
305	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSIQUIÁTRICOS,	COMPRIMIDOS	23.040	R\$ 1,27	R\$ 29.260,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	COMO ESQUIZOFRENIA, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E COMO ADJUVANTE EM TRATAMENTOS DE DOR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
306	MEBENDAZOL 20 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO, À BASE DE MEBENDAZOL 20 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFESTAÇÕES POR HELMINTOS, COMO OXIURIÁSE, ASCARIDÍASE, TRICURIÁSE E ANQUILOSTOMÍASE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 30 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 30ML	2.412	R\$ 8,99	R\$ 21.683,88
307	MEROPENEM TRI-HIDRATADO 1 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DOS CARBAPENÊMICOS, À BASE DE MEROPENEM TRI-HIDRATADO 1 G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA	FRASCOS - AMPOLAS	1.175	R\$ 65,91	R\$ 77.444,25

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
308	MEROPENEM TRI-HIDRATADO 500 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DOS CARBAPENÊMICOS, À BASE DE MEROPENEM TRI-HIDRATADO 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - AMPOLAS	1.800	R\$ 34,73	R\$ 62.514,00
309	METFORMINA 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO ORAL DA CLASSE DAS BIGUANIDAS, À BASE DE METFORMINA 500 MG, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 2, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA	COMPRIMIDOS	288.072	R\$ 0,27	R\$ 77.779,44

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
310	METFORMINA 850 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDIABÉTICO ORAL DA CLASSE DAS BIGUANIDAS, À BASE DE METFORMINA 850 MG, INDICADO PARA O CONTROLE GLICÊMICO EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 2, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	360.036	R\$ 0,21	R\$ 75.607,56
311	METILDOPA 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DE AÇÃO CENTRAL, À BASE DE METILDOPA 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, ESPECIALMENTE EM GESTANTES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	36.000	R\$ 1,59	R\$ 57.240,00
312	METRONIDAZOL 100 MG/G – GEL VAGINAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIMICROBIANO E ANTIPROTOZOÁRIO, À BASE DE METRONIDAZOL 100 MG/G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES	BISNAGAS COM 50G	3.877	R\$ 20,06	R\$ 77.772,62

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	VAGINAIS, COMO VAGINOSE BACTERIANA E OUTRAS INFECÇÕES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO GEL VAGINAL, ACOMPANHADA DE APLICADORES, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: VAGINAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
313	METRONIDAZOL 100 MG/G + NISTATINA 20.000 UI/G – CREME VAGINAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO COM ASSOCIAÇÃO ANTIMICROBIANA E ANTIFÚNGICA, À BASE DE METRONIDAZOL 100 MG/G ASSOCIADO À NISTATINA 20.000 UI/G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES VAGINAIS MISTAS, COMO VAGINOSE BACTERIANA E CANDIDÍASE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO CREME VAGINAL, ACOMPANHADA DE APLICADORES, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: VAGINAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	TUBOS C/ 50G	3.299	R\$ 23,07	R\$ 76.107,93
314	METRONIDAZOL 250 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIMICROBIANO E ANTIPROTOZOÁRIO, À BASE DE METRONIDAZOL 250 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR BACTÉRIAS ANAERÓBIAS E PROTOZOÁRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL.	COMPRIMID OS	53.683	R\$ 1,43	R\$ 76.766,69

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
315	METRONIDAZOL 4% – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIMICROBIANO E ANTIPROTOZOÁRIO, À BASE DE METRONIDAZOL 4%, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR BACTÉRIAS ANAERÓBIAS E PROTOZOÁRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 100ML	1.404	R\$ 16,17	R\$ 22.702,68
316	MICONAZOL 2% – CREME VAGINAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO, À BASE DE MICONAZOL 2%, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES VAGINAIS POR FUNGOS, COMO CANDIDÍASE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO CREME VAGINAL, ACOMPANHADA DE APLICADORES, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: VAGINAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE.	BISNAGAS C/ 80G	2.376	R\$ 29,26	R\$ 69.521,76

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
317	MIRTAZAPINA 30 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO, À BASE DE MIRTAZAPINA 30 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EPISÓDIOS DEPRESSIVOS E OUTROS TRANSTORNOS DO HUMOR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	24.120	R\$ 2,98	R\$ 71.877,60
318	NEOMICINA 5 MG/G + BACITRACINA 250 UI/G – POMADA DERMATOLÓGICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE USO TÓPICO, À BASE DE NEOMICINA 5 MG/G ASSOCIADA À BACITRACINA 250 UI/G, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE INFECÇÕES CUTÂNEAS SUPERFICIAIS CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO POMADA DERMATOLÓGICA, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 15G	5.768	R\$ 9,11	R\$ 52.546,48
319	NIFEDIPINO 10 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO E VASODILATADOR DA CLASSE DOS BLOQUEADORES DOS CANAIS DE	CAPSULAS	72.044	R\$ 0,74	R\$ 53.312,56

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CÁLCIO, À BASE DE NIFEDIPINO 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL E ANGINA PECTORIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
320	NIFEDIPINO 20 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO E VASODILATADOR DA CLASSE DOS BLOQUEADORES DOS CANAIS DE CÁLCIO, À BASE DE NIFEDIPINO 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL E ANGINA PECTORIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CAPSULAS	82.113	R\$ 0,94	R\$ 77.186,22
321	NIMESULIDA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE NIMESULIDA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOR AGUDA, PROCESSOS INFLAMATÓRIOS E FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO	COMPRIMIDOS	63.792	R\$ 0,63	R\$ 40.188,96

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
322	NISTATINA 25.000 UI – CREME VAGINAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO, À BASE DE NISTATINA 25.000 UI, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES VAGINAIS POR FUNGOS, COMO CANDIDÍASE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO CREME VAGINAL, ACOMPANHADA DE APLICADORES, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: VAGINAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 60G	4.656	R\$ 17,11	R\$ 79.664,16
323	NITAZOXANIDA 20 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO E ANTIVIRAL, À BASE DE NITAZOXANIDA 20 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES INTESTINAIS CAUSADAS POR PROTOZOÁRIOS E HELMINTOS, ALÉM DE OUTRAS INDICAÇÕES CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 45 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 45ML	2.426	R\$ 23,34	R\$ 56.622,84

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

324	NITRATO DE MICONAZOL – CREME DERMATOLÓGICO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO, À BASE DE NITRATO DE MICONAZOL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES FÚNGICAS DA PELE, COMO DERMATOFIToses, CANDIDÍASE CUTÂNEA E PITIRÍASE VERSICOLOR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO 28 G DE CREME DERMATOLÓGICO, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS 28 G	2.538	R\$ 13,54	R\$ 34.364,52
325	NITROFURANTOÍNA 100 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, À BASE DE NITROFURANTOÍNA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES DO TRATO URINÁRIO CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CAPSULAS	27.615	R\$ 0,74	R\$ 20.435,10
326	OLANZAPINA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE OLANZAPINA 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA	COMPRIMID OS	37.800	R\$ 0,97	R\$ 36.666,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
327	OLANZAPINA 2,5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE OLANZAPINA 2,5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	24.840	R\$ 0,90	R\$ 22.356,00
328	OLANZAPINA 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE OLANZAPINA 5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES.	COMPRIMIDOS	46.800	R\$ 1,42	R\$ 66.456,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
329	OMEPRAZOL 40 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INIBIDOR DA BOMBA DE PRÓTONS, À BASE DE OMEPRAZOL 40 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RELACIONADAS À HIPERSECREÇÃO ÁCIDA GÁSTRICA, COMO ÚLCERAS GÁSTRICAS E DUODENAIAS, REFLUXO GASTROESOFÁGICO E GASTRITE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CÁPSULAS	51.510	R\$ 1,22	R\$ 62.842,20
330	OXALATO DE ESCITALOPRAM 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE OXALATO DE ESCITALOPRAM 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO	COMPRIMIDOS	82.080	R\$ 0,82	R\$ 67.305,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
331	OXALATO DE ESCITALOPRAM 15 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE OXALATO DE ESCITALOPRAM 15 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	23.760	R\$ 1,53	R\$ 36.352,80
332	OXALATO DE ESCITALOPRAM 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE OXALATO DE ESCITALOPRAM 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO	COMPRIMIDOS	88.200	R\$ 0,52	R\$ 45.864,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
333	PARACETAMOL 100 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO, À BASE DE PARACETAMOL 100 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR E REDUÇÃO DA FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 15 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 15ML	4.250	R\$ 12,27	R\$ 52.147,50
334	PARACETAMOL 200 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO, À BASE DE PARACETAMOL 200 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR E REDUÇÃO DA FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 15 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 15ML	4.502	R\$ 7,26	R\$ 32.684,52
335	PARACETAMOL 500 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO, À BASE DE PARACETAMOL 500 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR LEVE A	COMPRIMIDOS	149.988	R\$ 0,52	R\$ 77.993,76

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	MODERADA E REDUÇÃO DA FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
336	PIPERACILINA SÓDICA 4 G + TAZOBACTAM SÓDICO 0,5 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE AMPLO ESPECTRO, ASSOCIAÇÃO DE PIPERACILINA SÓDICA (PENICILINA DE AÇÃO AMPLIADA) E TAZOBACTAM SÓDICO (INIBIDOR DE BETALACTAMASE), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES GRAVES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, ABDOMINAIS, URINÁRIAS E SEPTICEMIAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - AMPOLAS	1.080	R\$ 67,97	R\$ 73.407,60
337	PREDNISONA 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE, À BASE DE PREDNISONA 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS, AUTOIMUNES E OUTRAS CONDIÇÕES QUE NECESSITEM DE AÇÃO ANTI-INFLAMATÓRIA E IMUNOSSUPRESSORA, CONFORME	COMPRIMIDOS	28.404	R\$ 1,19	R\$ 33.800,76

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
338	PREGABALINA 150 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ANALGÉSICO, À BASE DE PREGABALINA 150 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOR NEUROPÁTICA, FIBROMIALGIA, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA E COMO TERAPIA ADJUVANTE EM CRISES EPILÉPTICAS PARCIAIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CÁPSULA	25.200	R\$ 1,14	R\$ 28.728,00
339	PREGABALINA 75 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ANALGÉSICO, À BASE DE PREGABALINA 75 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOR NEUROPÁTICA, FIBROMIALGIA, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA E COMO TERAPIA ADJUVANTE EM CRISES EPILÉPTICAS PARCIAIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL:	CÁPSULA	45.000	R\$ 1,30	R\$ 58.500,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
340	PROMETAZINA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO, À BASE DE PROMETAZINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE REAÇÕES ALÉRGICAS, NÁUSEAS, VÔMITOS, CINETOSE E COMO ADJUVANTE EM PROCESSOS SEDATIVOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	78.840	R\$ 0,37	R\$ 29.170,80
341	RISPERIDONA 1 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE RISPERIDONA 1 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNOS BIPOLARES, IRRITABILIDADE ASSOCIADA AO TRANSTORNO DO ESPECTRO AUTISTA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU	COMPRIMIDOS	108.000	R\$ 0,41	R\$ 44.280,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
342	RISPERIDONA 1 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE RISPERIDONA 1 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNOS BIPOLARES, IRRITABILIDADE ASSOCIADA AO TRANSTORNO DO ESPECTRO AUTISTA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 30 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 30 ML	2.602	R\$ 29,48	R\$ 76.706,96
343	RISPERIDONA 2 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE RISPERIDONA 2 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNOS BIPOLARES, IRRITABILIDADE ASSOCIADA AO TRANSTORNO DO ESPECTRO AUTISTA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM	COMPRIMIDOS	120.600	R\$ 0,60	R\$ 72.360,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
344	SACARATO DE HIDRÓXIDO DE FÉRRICO 100 MG/5 ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE FERRO PARA REPOSIÇÃO DE FERRO POR VIA PARENTERAL, INDICADO NO TRATAMENTO DE ANEMIA FERROPRIVA QUANDO A VIA ORAL É INEFICAZ OU CONTRAINDICADA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 5ML	4.170	R\$ 18,20	R\$ 75.894,00
345	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL – PÓ PARA SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO INDICADO PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA EM CASOS DE DESIDRATAÇÃO LEVE A MODERADA, CONTENDO ELETROLITOS ESSENCIAIS COMO SÓDIO, POTÁSSIO, CLORETO E GLICOSE, AUXILIANDO NA RESTAURAÇÃO DO EQUILÍBRIO HÍDRICO DO ORGANISMO, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: ENVELOPES CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM LOCAL SECO, EM TEMPERATURA AMBIENTE, PROTEGIDO DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO	ENVELOPE S C/ 27,9G	6.804	R\$ 4,52	R\$ 30.754,08

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
346	SECNIDAZOL 1 G – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO E ANTIMICROBIANO, À BASE DE SECNIDAZOL 1 G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR PROTOZOÁRIOS E BACTÉRIAS ANAERÓBIAS, COMO AMEBÍASE, GIARDÍASE, TRICOMONÍASE E VAGINOSE BACTERIANA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	15.640	R\$ 4,79	R\$ 74.915,60
347	SIMETICONA 40 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFLATULENTO, À BASE DE SIMETICONA 40 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO DOS SINTOMAS RELACIONADOS AO EXCESSO DE GASES NO TRATO GASTROINTESTINAL, COMO DISTENSÃO ABDOMINAL, DESCONFORTO E CÓLICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	59.646	R\$ 0,34	R\$ 20.279,64
348	SIMETICONA 75 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFISÉTICO À BASE DE SIMETICONA 75 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DOS SINTOMAS RELACIONADOS AO EXCESSO DE	FRASCOS C/ 15 ML	4.730	R\$ 8,47	R\$ 40.063,10

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	GASES NO TRATO GASTROINTESTINAL, COMO DISTENSÃO ABDOMINAL, DESCONFORTO E FLATULÊNCIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
349	SORO FISIOLÓGICO 0,9% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ISOTÔNICA DE CLORETO DE SÓDIO A 0,9%, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA, DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, LIMPEZA DE FERIDAS E OUTRAS FINALIDADES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, TÓPICA OU CONFORME INDICAÇÃO CLÍNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS 100ML	6.876	R\$ 11,12	R\$ 76.461,12
350	SORO FISIOLÓGICO 0,9% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ISOTÔNICA DE CLORETO DE SÓDIO A 0,9%, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA, DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, LIMPEZA DE FERIDAS E OUTRAS FINALIDADES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO	FRASCOS - BOLSAS 250ML	8.544	R\$ 7,38	R\$ 63.054,72

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 250 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, TÓPICA OU CONFORME INDICAÇÃO CLÍNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.				
351	SORO FISIOLÓGICO 0,9% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ISOTÔNICA DE CLORETO DE SÓDIO A 0,9%, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA, DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, LIMPEZA DE FERIDAS E OUTRAS FINALIDADES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 500 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, TÓPICA OU CONFORME INDICAÇÃO CLÍNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS 500ML	3.900	R\$ 13,73	R\$ 53.547,00
352	SORO GLICOSADO 5% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ESTÉRIL DE GLICOSE A 5%, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HÍDRICA E CALÓRICA, MANUTENÇÃO DO EQUILÍBRIO ENERGÉTICO E COMO VEÍCULO PARA DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO:	FRASCOS - BOLSAS 500ML	1.314	R\$ 21,49	R\$ 28.237,86

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FRASCO OU BOLSA CONTENDO 500 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.				
353	SORO RINGER COM LACTATO – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO CRISTALOIDE ESTÉRIL CONTENDO ELETRÓLITOS (SÓDIO, POTÁSSIO, CÁLCIO, CLORETO E LACTATO), INDICADA PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA, EXPANSÃO VOLÊMICA E CORREÇÃO DE DISTÚRBIOS ÁCIDO-BÁSICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 500 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS 500ML	1.662	R\$ 15,90	R\$ 26.425,80
354	SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, CONFORME AVALIAÇÃO E	COMPRIMID OS	20.520	R\$ 1,25	R\$ 25.650,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
355	SULFADIAZINA DE PRATA 1% (10 MG/G) – CREME DERMATOLÓGICO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DE USO TÓPICO, À BASE DE SULFADIAZINA DE PRATA 1% (10 MG/G), COM AÇÃO ANTIBACTERIANA, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE INFECÇÕES EM QUEIMADURAS E FERIDAS, AUXILIANDO NO PROCESSO DE CICATRIZAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO 50 G DE CREME DERMATOLÓGICO, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	TUBOS C/ 50G	3.369	R\$ 22,86	R\$ 77.015,34
356	SULFADIAZINA DE PRATA 1% (10 MG/G) – CREME DERMATOLÓGICO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DE USO TÓPICO, À BASE DE SULFADIAZINA DE PRATA 1% (10 MG/G), COM AÇÃO ANTIBACTERIANA, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE INFECÇÕES EM QUEIMADURAS E FERIDAS, AUXILIANDO NO PROCESSO DE CICATRIZAÇÃO, CONFORME	POTES C/ 400G	310	R\$ 91,83	R\$ 28.467,30

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: POTE OU EMBALAGEM CONTENDO 400 G DE CREME DERMATOLÓGICO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
357	SULFAMETOXAZOL 40 MG + TRIMETOPRIMA 8 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE ASSOCIAÇÃO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS, ESPECIALMENTE EM PACIENTES PEDIÁTRICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 100ML	2.412	R\$ 10,78	R\$ 26.001,36
358	SULFAMETOXAZOL 400 MG + TRIMETOPRIMA 80 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE ASSOCIAÇÃO, COMPOSTO POR SULFAMETOXAZOL E TRIMETOPRIMA, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS, COMO INFECÇÕES DO TRATO URINÁRIO, RESPIRATÓRIO E GASTROINTESTINAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO	COMPRIMIDOS	39.240	R\$ 0,92	R\$ 36.100,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
359	SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA 400 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIMALÁRICO E IMUNOMODULADOR, À BASE DE SULFATO DE HIDROXICLOROQUINA 400 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS AUTOIMUNES, COMO LÚPUS ERITEMATOSO SISTÊMICO E ARTRITE REUMATOIDE, ALÉM de malária, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	18.000	R\$ 2,93	R\$ 52.740,00
360	SULFATO DE SALBUTAMOL 100 MCG/DOSE – AEROSSOL (SPRAY): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BRONCODILATADOR DE AÇÃO RÁPIDA, À BASE DE SULFATO DE SALBUTAMOL 100 MCG POR DOSE, INDICADO PARA ALÍVIO E PREVENÇÃO DE CRISES DE BRONCOESPASMO EM PACIENTES COM ASMA E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC), CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO AEROSSOL DOSIMETRADO CONTENDO 200 DOSES, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO INALADOR, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INALATÓRIA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C),	FRASCOS COM 200 DOSES	2.087	R\$ 26,92	R\$ 56.182,04

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PROTEGIDO DO CALOR EXCESSIVO E DA LUZ, NÃO PERFURAR OU EXPOR AO FOGO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
361	SULFATO DE ZINCO HEPTAIDRATADO 17,60 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE ZINCO, INDICADO PARA SUPLEMENTAÇÃO MINERAL EM CASOS DE DEFICIÊNCIA DE ZINCO E COMO ADJUVANTE NO TRATAMENTO DE DIARREIA, ESPECIALMENTE EM CRIANÇAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU SUPLEMENTO, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS COM 100ML	1.868	R\$ 23,97	R\$ 44.775,96
362	SULFATO FERROSO 125 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE SULFATO FERROSO NA CONCENTRAÇÃO DE 125 MG/ML, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DA ANEMIA FERROPRIVA E PARA SUPLEMENTAÇÃO DE FERRO EM SITUAÇÕES DE DEFICIÊNCIA, ESPECIALMENTE EM CRIANÇAS, GESTANTES E PACIENTES COM NECESSIDADE DE REPOSIÇÃO DE FERRO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, GERALMENTE COM 30 ML, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO	FRASCOS 30 ML	2.426	R\$ 9,83	R\$ 23.847,58

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	MEDICAMENTO OU NOTIFICAÇÃO QUANDO CLASSIFICADO COMO SUPLEMENTO, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
363	SULFATO FERROSO 40 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE SULFATO FERROSO EQUIVALENTE A 40 MG DE FERRO ELEMENTAR, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DA ANEMIA FERROPRIVA E PARA SUPLEMENTAÇÃO DE FERRO EM SITUAÇÕES DE DEFICIÊNCIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	160.236	R\$ 0,47	R\$ 75.310,92
364	TENOXICAM 20 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE) À BASE DE TENOXICAM 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS AGUDOS E DORES INTENSAS DE ORIGEM MUSCULOESQUELÉTICA OU REUMÁTICA, QUANDO NECESSÁRIA ADMINISTRAÇÃO PARENTERAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, APÓS	FRASCOS - AMPOLAS	1.710	R\$ 21,46	R\$ 36.696,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO TÉCNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
365	TENOXICAM 40 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE) À BASE DE TENOXICAM 40 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS AGUDOS E DORES INTENSAS DE ORIGEM MUSCULOESQUELÉTICA OU REUMÁTICA, QUANDO NECESSÁRIA ADMINISTRAÇÃO PARENTERAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO TÉCNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - AMPOLAS	1.860	R\$ 29,68	R\$ 55.204,80
366	TOPIRAMATO 100 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE À BASE DE TOPIRAMATO 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EPILEPSIA EM MONOTERAPIA OU TERAPIA ADJUVANTE, PREVENÇÃO DE ENXAQUECA E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	37.080	R\$ 1,45	R\$ 53.766,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.				
367	TOPIRAMATO 25 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE À BASE DE TOPIRAMATO 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EPILEPSIA EM MONOTERAPIA OU TERAPIA ADJUVANTE, PREVENÇÃO DE ENXAQUECA E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.	COMPRIMID OS REVESTIDO S	31.320	R\$ 0,76	R\$ 23.803,20
368	TOPIRAMATO 50 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE À BASE DE TOPIRAMATO 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EPILEPSIA EM MONOTERAPIA OU TERAPIA ADJUVANTE, PREVENÇÃO DE ENXAQUECA E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO	COMPRIMID OS REVESTIDO S	29.520	R\$ 0,99	R\$ 29.224,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.				
TOTAL COTA RESERVADA					R\$ 9.294.918,18

COTA EXCLUSIVA					
ITEM	ESPECIFICAÇÃO TÉCNICA	UNIDADE	QUANT.	MÉDIA/UNIT R\$	MÉDIA/TOTAL R\$
369	ACETATO DE BETAMETASONA 3 MG/ML + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA 3 MG/ML – SUSPENSÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE, ASSOCIAÇÃO DE BETAMETASONA (ACETATO 3 MG/ML + FOSFATO DISSÓDICO 3 MG/ML), APRESENTADO EM SUSPENSÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS INFLAMATÓRIAS E ALÉRGICAS AGUDAS E CRÔNICAS. APRESENTAÇÃO: AMPOLA OU SERINGA PREENCHIDA CONTENDO 1 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR, INTRA-ARTICULAR OU INTRALESIONAL, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 1 ML	144	R\$ 27,19	R\$ 3.915,36
370	ACETILCISTEÍNA 100 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO MUCOLÍTICO E ANTÍDOTO, CONTENDO ACETILCISTEÍNA NA CONCENTRAÇÃO DE 100 MG/ML, APRESENTADO EM SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, INDICADO PRINCIPALMENTE COMO ANTÍDOTO NA INTOXICAÇÃO POR PARACETAMOL E COMO FLUIDIFICANTE DAS SECREÇÕES. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 3 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE	AMPOLAS C/ 3ML	144	R\$ 6,41	R\$ 923,04

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
371	ACETILCISTEÍNA 600 MG – SACHÊ: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO EXPECTORANTE E MUCOLÍTICO À BASE DE ACETILCISTEÍNA 600 MG, APRESENTADO EM PÓ GRANULADO PARA SOLUÇÃO ORAL EM SACHÊ, INDICADO PARA REDUÇÃO DA VISCOSIDADE DAS SECREÇÕES DAS VIAS RESPIRATÓRIAS, FACILITANDO A EXPECTORAÇÃO EM PATOLOGIAS COMO BRONQUITE, ASMA E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC). NÃO SERÃO ACEITOS SUPLEMENTOS ALIMENTARES. APRESENTAÇÃO: SACHÊ CONTENDO 600 MG DE ACETILCISTEÍNA, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM PRIMÁRIA ADEQUADA, COMERCIALIZADO EM CAIXA COM 16 SACHÊS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL, APÓS DISSOLUÇÃO EM ÁGUA. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	CAIXAS C/ 16 ENVELOPES	462	R\$ 36,02	R\$ 16.641,24
372	VITAMINA C (ÁCIDO ASCÓRBICO) 500 MG – SUPLEMENTO ALIMENTAR EM COMPRIMIDOS: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SUPLEMENTO ALIMENTAR À BASE DE VITAMINA C (ÁCIDO ASCÓRBICO), CONTENDO 500 MG POR COMPRIMIDO. DESTINADO À SUPLEMENTAÇÃO DE VITAMINA C, DEVENDO ATENDER AOS REQUISITOS DE QUALIDADE, SEGURANÇA E ROTULAGEM ESTABELECIDOS PELA LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE PARA SUPLEMENTOS ALIMENTARES. APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA. APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM CONTENDO, NO MÍNIMO, 30 COMPRIMIDOS OU QUANTIDADE EQUIVALENTE COMERCIALMENTE DISPONÍVEL. USO: ORAL. REGULARIZAÇÃO SANITÁRIA: PRODUTO REGULARIZADO JUNTO À	COMPRIMIDOS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	3.312	R\$ 1,32	R\$ 4.371,84

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ANVISA COMO SUPLEMENTO ALIMENTAR. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM LOCAL SECO, AO ABRIGO DA LUZ E DA UMIDADE, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE, NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.				
373	ÁCIDO ASCÓRBICO 100 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE ÁCIDO ASCÓRBICO (VITAMINA C) 100 MG/ML, APRESENTADO EM SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE DEFICIÊNCIA DE VITAMINA C, QUANDO A ADMINISTRAÇÃO ORAL NÃO FOR POSSÍVEL OU NÃO FOR SUFICIENTE. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 5 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 5ML	17.328	R\$ 1,06	R\$ 18.367,68
374	ÁCIDO ASCÓRBICO 200 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS) – SUPLEMENTO ALIMENTAR: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SUPLEMENTO ALIMENTAR À BASE DE VITAMINA C (ÁCIDO ASCÓRBICO), CONTENDO 200 MG/ML, APRESENTADO NA FORMA DE SOLUÇÃO ORAL (GOTAS). DESTINADO À SUPLEMENTAÇÃO DE VITAMINA C, DEVENDO ATENDER AOS REQUISITOS DE QUALIDADE, SEGURANÇA E ROTULAGEM ESTABELECIDOS PELA LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE PARA SUPLEMENTOS ALIMENTARES. ACONDICIONADO EM FRASCO COM SISTEMA GOTEJADOR QUE PERMITA A ADMINISTRAÇÃO E DOSAGEM ADEQUADAS DO PRODUTO. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 20 ML. USO: ORAL. REGULARIZAÇÃO SANITÁRIA: PRODUTO REGULARIZADO JUNTO À ANVISA COMO SUPLEMENTO ALIMENTAR. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM LOCAL SECO, AO ABRIGO DA LUZ E DA UMIDADE, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM CONTENDO IDENTIFICAÇÃO DO FABRICANTE,	FRASCOS C/ 20ML	23.400	R\$ 1,54	R\$ 36.036,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE.				
375	ÁCIDO TRANEXÂMICO 50 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFIBRINOLÍTICO À BASE DE ÁCIDO TRANEXÂMICO 50 MG/ML, APRESENTADO EM SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE HEMORRAGIAS ASSOCIADAS À HIPERFIBRINÓLISE, INCLUINDO PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS, TRAUMAS, SANGRAMENTOS GINECOLÓGICOS E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 5 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. DEVERÁ ESTAR REGISTRADO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 5ML	5.088	R\$ 4,62	R\$ 23.506,56
376	ADENOSINA 3 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIARRÍTMICO, CONTENDO ADENOSINA NA CONCENTRAÇÃO DE 3 MG/ML, APRESENTADO EM SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, INDICADO PARA REVERSÃO DE TAQUICARDIA SUPRAVENTRICULAR PAROXÍSTICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA EM BOLUS RÁPIDO, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 2ML	120	R\$ 14,30	R\$ 1.716,00
377	AESCLUS HIPPOCASTANUM L. 263,2 MG (EXTRATO SECO – CASTANHA DA ÍNDIA) – COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO FITOTERÁPICO À BASE DE EXTRATO SECO PADRONIZADO DE AESCLUS HIPPOCASTANUM L. 263,2 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE	COMPRIMID OS REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDAD A	984	R\$ 1,11	R\$ 1.092,24

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	SINTOMAS ASSOCIADOS À INSUFICIÊNCIA VENOSA CRÔNICA, COMO DOR, SENSÇÃO DE PESO NAS PERNAS, EDEMA (INCHAÇO) E DESCONFORTO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM CONTENDO COMPRIMIDOS REVESTIDOS DE LIBERAÇÃO RETARDADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO FITOTERÁPICO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.				
378	ÁGUA PARA INJEÇÃO 10 ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: ÁGUA PARA INJEÇÃO ESTÉRIL, APIROGÊNICA, ISENTA DE SUBSTÂNCIAS ADICIONAIS OU CONSERVANTES, INDICADA PARA DILUIÇÃO OU RECONSTITUIÇÃO DE MEDICAMENTOS DE USO PARENTERAL, CONFORME ORIENTAÇÃO TÉCNICA E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: PARENTERAL, EXCLUSIVAMENTE PARA DILUIÇÃO OU RECONSTITUIÇÃO DE MEDICAMENTOS INJETÁVEIS. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 10ML	69.456	R\$ 0,25	R\$ 17.364,00
379	ALBUMINA HUMANA 20% (0,2 G/ML) – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE ALBUMINA HUMANA NA CONCENTRAÇÃO DE 20% (0,2 G/ML), APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA RESTABELECIMENTO E MANUTENÇÃO DO VOLUME SANGÜÍNEO CIRCULANTE EM SITUAÇÕES DE HIPOVOLEMIA, CHOQUE, QUEIMADURAS, PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS E	FRASCOS - AMPOLAS C/ 50ML	12	R\$ 261,37	R\$ 3.136,44

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS QUE EXIJAM EXPANSÃO VOLÊMICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 50 ML. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, SOB TEMPERATURA CONTROLADA, NÃO CONGELAR. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
380	ALENDRONATO DE SÓDIO 70 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE ALENDRONATO DE SÓDIO 70 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, PERTENCENTE À CLASSE DOS BIFOSFONATOS, INDICADO PARA TRATAMENTO E PREVENÇÃO DA OSTEOPOROSE, INCLUINDO OSTEOPOROSE PÓS-MENOPAUSA E EM HOMENS, VISANDO REDUÇÃO DO RISCO DE FRATURAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	960	R\$ 2,74	R\$ 2.630,40
381	ALTEPLASE 20 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO DE USO INTRAVENOSO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO TROMBOLÍTICO, CONTENDO ALTEPLASE NA DOSE DE 20 MG, APRESENTADO NA FORMA DE PÓ LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIÇÃO, INDICADO PARA TROMBÓLISE EM CONDIÇÕES COMO INFARTO AGUDO DO MIOCÁRDIO, ACIDENTE VASCULAR CEREBRAL ISQUÊMICO E EMBOLIA PULMONAR. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 20 MG DE PÓ LIOFILIZADO, ACOMPANHADO DE DILUENTE PARA RECONSTITUIÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, CONFORME PROTOCOLO E PRESCRIÇÃO MÉDICA.	FRASCOS – AMPOLAS C/ DILUENTES PARA RECONSTITUIÇÃO	12	R\$ 1.538,33	R\$ 18.459,96

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
382	AMICACINA, SULFATO 250 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DOS AMINOGLICOSÍDEOS, À BASE DE SULFATO DE AMICACINA 250 MG/ML, APRESENTADO EM SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES GRAVES CAUSADAS POR BACTÉRIAS GRAM-NEGATIVAS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, URINÁRIAS, ABDOMINAIS, SEPSE E OUTRAS INFECÇÕES SISTÊMICAS. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 2ML	864	R\$ 7,12	R\$ 6.151,68
383	AMINOFILINA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BRONCODILATADOR, CONTENDO AMINOFILINA NA DOSE DE 100 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO E PREVENÇÃO DE CRISES DE ASMA E OUTRAS CONDIÇÕES RESPIRATÓRIAS ASSOCIADAS AO BRONCOESPASMO. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	1.200	R\$ 0,20	R\$ 240,00
384	AMINOFILINA 24 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BRONCODILATADOR DA CLASSE DAS METILXANTINAS, À BASE DE AMINOFILINA 24 MG/ML,	AMPOLAS C/ 10ML	138	R\$ 6,21	R\$ 856,98

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	APRESENTADO EM SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE BRONCOESPASMO ASSOCIADO A ASMA BRÔNQUICA, DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC) E OUTRAS CONDIÇÕES RESPIRATÓRIAS. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
385	AMIODARONA, CLORIDRATO 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIARRÍTMICO, CONTENDO CLORIDRATO DE AMIODARONA NA DOSE DE 100 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ARRITMIAS CARDÍACAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	4.320	R\$ 0,58	R\$ 2.505,60
386	AMIODARONA, CLORIDRATO 200 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIARRÍTMICO, CONTENDO CLORIDRATO DE AMIODARONA NA DOSE DE 200 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ARRITMIAS CARDÍACAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	10.800	R\$ 1,03	R\$ 11.124,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

387	AMIODARONA, CLORIDRATO 50 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIARRÍTMICO, CONTENDO CLORIDRATO DE AMIODARONA NA CONCENTRAÇÃO DE 50 MG/ML, APRESENTADO EM SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ARRITMIAS CARDÍACAS GRAVES. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 3 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 3ML	120	R\$ 4,35	R\$ 522,00
388	AMPICILINA 250 MG/5 ML – PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO AMPICILINA NA CONCENTRAÇÃO DE 250 MG/5 ML, APRESENTADO NA FORMA DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO EM SUSPENSÃO ORAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 60ML	6.000	R\$ 9,67	R\$ 58.020,00
389	APIXABANA 5 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOAGULANTE ORAL, CONTENDO APIXABANA NA DOSE DE 5 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE EVENTOS TROMBOEMBÓLICOS, COMO TROMBOSE VENOSA PROFUNDA, EMBOLIA PULMONAR E PREVENÇÃO DE ACIDENTE VASCULAR CEREBRAL EM PACIENTES COM FIBRILAÇÃO ATRIAL NÃO VALVAR. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO REVESTIDO, ACONDICIONADO EM BLISTER, EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	5.760	R\$ 1,98	R\$ 11.404,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
390	ATENOLOL 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BETABLOQUEADOR, CONTENDO ATENOLOL NA DOSE DE 100 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPERTENSÃO ARTERIAL, ANGINA DO PEITO E ARRITMIAS CARDÍACAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO, ACONDICIONADO EM BLISTER, EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS	10.944	R\$ 0,65	R\$ 7.113,60
391	ATENOLOL 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BETABLOQUEADOR, CONTENDO ATENOLOL NA DOSE DE 25 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPERTENSÃO ARTERIAL, ANGINA DO PEITO E ARRITMIAS CARDÍACAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO, ACONDICIONADO EM BLISTER, EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS	331.200	R\$ 0,13	R\$ 43.056,00
392	ATENOLOL 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BETABLOQUEADOR, CONTENDO ATENOLOL NA DOSE DE 50 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPERTENSÃO ARTERIAL, ANGINA DO PEITO E ARRITMIAS CARDÍACAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO, ACONDICIONADO EM BLISTER, EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO	COMPRIMID OS	100.800	R\$ 0,57	R\$ 57.456,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
393	ATORVASTATINA CÁLCICA 40 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HIPOLIPEMIANTE DA CLASSE DAS ESTATINAS, À BASE DE ATORVASTATINA CÁLCICA EQUIVALENTE A 40 MG DE ATORVASTATINA, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA REDUÇÃO DOS NÍVEIS DE COLESTEROL TOTAL, LDL-C E TRIGLICERÍDEOS, BEM COMO PARA PREVENÇÃO DE EVENTOS CARDIOVASCULARES. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	4.320	R\$ 0,92	R\$ 3.974,40
394	ATROPINA, SULFATO 0,25 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOLINÉRGICO, CONTENDO SULFATO DE ATROPINA NA CONCENTRAÇÃO DE 0,25 MG/ML, APRESENTADO EM SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE BRADICARDIA, PRÉ-MEDICAÇÃO ANESTÉSICA E COMO ANTÍDOTO EM INTOXICAÇÕES POR ORGANOFOSFORADOS. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 1 ML	120	R\$ 1,66	R\$ 199,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

395	AZATIOPRINA 50 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO IMUNOSSUPRESSOR, CONTENDO AZATIOPRINA NA DOSE DE 50 MG, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO, INDICADO PARA PREVENÇÃO DE REJEIÇÃO EM TRANSPLANTES E TRATAMENTO DE DOENÇAS AUTOIMUNES. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO REVESTIDO, ACONDICIONADO EM BLISTER, EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS REVESTID S	8.640	R\$ 2,70	R\$ 23.328,00
396	BENZILPENICILINA BENZATINA 600.000 UI – PÓ PARA SUSPENSÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO, CONTENDO BENZILPENICILINA BENZATINA NA DOSE DE 600.000 UI, APRESENTADO NA FORMA DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO EM SUSPENSÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS À PENICILINA. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 600.000 UI DE PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR PROFUNDA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS - AMPOLAS C/ 50ML	6.518	R\$ 9,95	R\$ 64.854,10
397	BENZOATO DE BENZILA 250 MG/ML – EMULSÃO TÓPICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO DE USO TÓPICO, CONTENDO BENZOATO DE BENZILA NA CONCENTRAÇÃO DE 250 MG/ML, APRESENTADO NA FORMA DE EMULSÃO TÓPICA, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESCABIOSE (SARNA) E PEDICULOSE. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO TÓPICO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME	FRASCOS C/ 100ML	4.824	R\$ 11,20	R\$ 54.028,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
398	BESILATO DE ANLODIPINO 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO, BLOQUEADOR DOS CANAIS DE CÁLCIO, CONTENDO BESILATO DE ANLODIPINO EQUIVALENTE A 10 MG DE ANLODIPINO, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPERTENSÃO ARTERIAL E ANGINA DO PEITO. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO, ACONDICIONADO EM BLISTER, EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	288.144	R\$ 0,27	R\$ 77.798,88
399	BESILATO DE ANLODIPINO 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO, BLOQUEADOR DOS CANAIS DE CÁLCIO, CONTENDO BESILATO DE ANLODIPINO EQUIVALENTE A 5 MG DE ANLODIPINO, APRESENTADO NA FORMA DE COMPRIMIDO, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPERTENSÃO ARTERIAL E ANGINA DO PEITO. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDO, ACONDICIONADO EM BLISTER, EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	504.120	R\$ 0,14	R\$ 70.576,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

400	BICARBONATO DE SÓDIO 8,4% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ALCALINIZANTE, CONTENDO BICARBONATO DE SÓDIO NA CONCENTRAÇÃO DE 8,4%, APRESENTADO EM SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, INDICADO PARA CORREÇÃO DE ACIDOSE METABÓLICA E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS ESPECÍFICAS. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 10ML	120	R\$ 1,54	R\$ 184,80
401	BIPERIDENO, LACTATO DE 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOLINÉRGICO, À BASE DE LACTATO DE BIPERIDENO 5 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE SINTOMAS DO PARKINSONISMO E REAÇÕES EXTRAPIRAMIDAIS INDUZIDAS POR MEDICAMENTOS. APRESENTAÇÃO: AMPOLA DE 1 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO	AMPOLAS C/ 1ML	936	R\$ 4,35	R\$ 4.071,60
402	BROMAZEPAM 3 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANSIOLÍTICO DA CLASSE DOS BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE BROMAZEPAM 3 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE TRANSTORNOS DE ANSIEDADE, TENSÃO E OUTRAS CONDIÇÕES ASSOCIADAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE	COMPRIMIDOS	38.880	R\$ 0,14	R\$ 5.443,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
403	BROMAZEPAM 6 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANSIOLÍTICO DA CLASSE DOS BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE BROMAZEPAM 6 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE TRANSTORNOS DE ANSIEDADE, TENSÃO E OUTRAS CONDIÇÕES ASSOCIADAS. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO	COMPRIMIDOS	23.040	R\$ 1,21	R\$ 27.878,40
404	BROMETO DE IPRATRÓPIO 0,25 MG/ML – SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BRONCODILATADOR ANTICOLINÉRGICO, CONTENDO BROMETO DE IPRATRÓPIO NA CONCENTRAÇÃO DE 0,25 MG/ML, APRESENTADO EM SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO, INDICADO PARA O TRATAMENTO E PREVENÇÃO DE BRONCOESPASMO EM DOENÇAS RESPIRATÓRIAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 20 ML, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INALAÇÃO, POR NEBULIZAÇÃO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 20 ML	1.644	R\$ 8,96	R\$ 14.730,24

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

405	BROMETO DE ROCURÔNIO 10 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR NÃO DESPOLARIZANTE, CONTENDO BROMETO DE ROCURÔNIO NA CONCENTRAÇÃO DE 10 MG/ML, APRESENTADO EM SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, INDICADO PARA USO EM PROCEDIMENTOS ANESTÉSICOS PARA INTUBAÇÃO TRAQUEAL E RELAXAMENTO MUSCULAR. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 5 ML, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ADEQUADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 5ML	120	R\$ 26,14	R\$ 3.136,80
406	BROMIDRATO DE CITALOPRAM 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE BROMIDRATO DE CITALOPRAM 20 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE DEPRESSÃO E TRANSTORNOS DE ANSIEDADE. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	40.320	R\$ 1,44	R\$ 58.060,80
407	BROMOPRIDA 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIEMÉTICO E PROCINÉTICO, À BASE DE BROMOPRIDA 5 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE NÁUSEAS E VÔMITOS DE DIFERENTES ETIOLOGIAS, DISTÚRBIOS DA MOTILIDADE GASTROINTESTINAL E OUTRAS CONDIÇÕES ASSOCIADAS. APRESENTAÇÃO: AMPOLA DE 2 ML,	AMPOLAS C/ 2ML	120	R\$ 2,89	R\$ 346,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
408	BUDESONIDA 32 MCG/DOSE – SUSPENSÃO NASAL SPRAY: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE DE USO TÓPICO NASAL, À BASE DE BUDESONIDA 32 MCG POR DOSE, APRESENTADO EM FORMA DE SUSPENSÃO SPRAY, INDICADO PARA TRATAMENTO E PREVENÇÃO DE RINITE ALÉRGICA, RINITE NÃO ALÉRGICA E POLIPOSE NASAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO COM VÁLVULA DOSADORA CONTENDO 120 DOSES, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRANASAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 120 DOSES	204	R\$ 19,72	R\$ 4.022,88
409	CANABIDIOL 200 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE CANABIDIOL NA CONCENTRAÇÃO DE 200 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE EPILEPSIAS REFRACTÁRIAS E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS CONFORME PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: CAIXA CONTENDO 1 FRASCO DE 30 ML, ACOMPANHADO DE SERINGA DOSADORA. MARCA DE REFERÊNCIA: PRATI-DONADUZZI OU BIOLAB. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E NORMATIVAS ESPECÍFICAS DA ANVISA PARA PRODUTOS À BASE DE CANABIS. ARMAZENAMENTO	FRASCOS C/ 30 ML	24	R\$ 1.835,24	R\$ 44.045,76

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
410	CARBIDOPA 25 MG + LEVODOPA 250 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: ASSOCIAÇÃO MEDICAMENTOSA COMPOSTA POR CARBIDOPA 25 MG E LEVODOPA 250 MG, APRESENTADA EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADA PARA TRATAMENTO DA DOENÇA DE PARKINSON E SÍNDROMES PARKINSONIANAS, ATUANDO NA REPOSIÇÃO DE DOPAMINA NO SISTEMA NERVOSO CENTRAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	50.400	R\$ 0,65	R\$ 32.760,00
411	CARMELOSE SÓDICA 5 MG/ML – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO LUBRIFICANTE OFTÁLMICO, À BASE DE CARMELOSE SÓDICA 5 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO ESTÉRIL PARA USO OFTÁLMICO, INDICADO PARA ALÍVIO DA SECURA, IRRITAÇÃO E DESCONFORTO OCULAR, AUXILIANDO NA LUBRIFICAÇÃO DA SUPERFÍCIE DOS OLHOS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO 10 ML, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OFTÁLMICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE	FRASCOS C/ 10ML	288	R\$ 25,40	R\$ 7.315,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
412	CARVÃO ATIVADO 50 G – PÓ PARA USO HOSPITALAR: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ADSORVENTE, À BASE DE CARVÃO ATIVADO, APRESENTADO EM FORMA DE PÓ PARA PREPARO DE SUSPENSÃO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INTOXICAÇÕES EXÓGENAS E INGESTÃO DE SUBSTÂNCIAS TÓXICAS, ATUANDO POR MEIO DA ADSORÇÃO DE TOXINAS NO TRATO GASTROINTESTINAL. APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM CONTENDO 50 G DE PÓ PARA USO HOSPITALAR, ACONDICIONADO EM FRASCO OU SACHÊ, CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL, APÓS RECONSTITUIÇÃO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	POTES C/ 50G	14	R\$ 33,13	R\$ 463,82
413	CARVEDILOL 12,5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS BETABLOQUEADORES COM AÇÃO VASODILATADORA, À BASE DE CARVEDILOL 12,5 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA CONGESTIVA E DISFUNÇÃO VENTRICULAR ESQUERDA APÓS INFARTO DO MIOCÁRDIO. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	108.000	R\$ 0,70	R\$ 75.600,00
414	CARVEDILOL 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS BETABLOQUEADORES COM AÇÃO VASODILATADORA, À BASE DE CARVEDILOL 25 MG, APRESENTADO	COMPRIMIDOS	108.432	R\$ 0,59	R\$ 63.974,88

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA CONGESTIVA E DISFUNÇÃO VENTRICULAR ESQUERDA APÓS INFARTO DO MIOCÁRDIO. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
415	CARVEDILOL 3,125 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS BETABLOQUEADORES COM AÇÃO VASODILATADORA, À BASE DE CARVEDILOL 3,125 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA CONGESTIVA E DISFUNÇÃO VENTRICULAR ESQUERDA APÓS INFARTO DO MIOCÁRDIO. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS	108.432	R\$ 0,52	R\$ 56.384,64
416	CARVEDILOL 6,25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS BETABLOQUEADORES COM AÇÃO VASODILATADORA, À BASE DE CARVEDILOL 6,25 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA CONGESTIVA E DISFUNÇÃO VENTRICULAR ESQUERDA APÓS INFARTO DO MIOCÁRDIO.	COMPRIMID OS	108.000	R\$ 0,49	R\$ 52.920,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
417	CEFALOTINA SÓDICA 1 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS CEFALOSPORINAS DE PRIMEIRA GERAÇÃO, À BASE DE CEFALOTINA SÓDICA 1 G, APRESENTADO EM FORMA DE PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS E PROFILAXIA CIRÚRGICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 1 G DE PÓ ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS - AMPOLAS C/ 1G	408	R\$ 8,99	R\$ 3.667,92
418	CEFTAZIDIMA PENTAIDRATADA 1 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS CEFALOSPORINAS DE TERCEIRA GERAÇÃO, À BASE DE CEFTAZIDIMA PENTAIDRATADA 1 G, APRESENTADO EM FORMA DE PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES E COMPLICADAS, INCLUINDO INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, URINÁRIAS, INTRA-ABDOMINAIS, DE PELE E TECIDOS MOLES, INFECÇÕES	FRASCOS - AMPOLAS C/ 1G	288	R\$ 24,21	R\$ 6.972,48

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	HOSPITALARES E SEPSE. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 1 G DE PÓ ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
419	CETAMINA 10% VETERINÁRIA – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO DISSOCIATIVO, À BASE DE CLORIDRATO DE CETAMINA NA CONCENTRAÇÃO DE 100 MG/ML (10%), INDICADO PARA USO EM PROCEDIMENTOS ANESTÉSICOS, CONTENÇÃO QUÍMICA E ANALGESIA EM ANIMAIS, CONFORME AVALIAÇÃO DO MÉDICO VETERINÁRIO. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, COM VOLUME UNITÁRIO 50 ML. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA, CONFORME PROTOCOLO VETERINÁRIO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NO ÓRGÃO COMPETENTE. MEDICAMENTO DE USO VETERINÁRIO, SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ. EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 50ML	6	R\$ 241,95	R\$ 1.451,70
420	CETOCONAZOL 20 MG/G (2%) – SHAMPOO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO DE USO TÓPICO, À BASE DE CETOCONAZOL 20 MG/G (2%), APRESENTADO EM FORMA DE SHAMPOO, INDICADO PARA TRATAMENTO DE DERMATITE SEBORREICA, CASPA (DESCAMAÇÃO DO COURO CABELUDO) E PITIRÍASE VERSICOLOR. APRESENTAÇÃO: FRASCO ACONDICIONADO EM	FRASCOS C/ 100ML	372	R\$ 14,85	R\$ 5.524,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA, USO NO COURO CABELUDO E ÁREAS ACOMETIDAS. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
421	CETOCONAZOL 200 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO DA CLASSE DOS IMIDAZÓIS, À BASE DE CETOCONAZOL 200 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES FÚNGICAS SISTÊMICAS E MUCOCUTÂNEAS SENSÍVEIS AO FÁRMACO, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	60.048	R\$ 1,12	R\$ 67.253,76
422	CETOPROFENO 100 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE CETOPROFENO 100 MG, APRESENTADO EM FORMA DE PÓ LIOFILIZADO PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS AGUDOS E DORES DE MODERADA A INTENSA, INCLUINDO DOR PÓS-OPERATÓRIA E CONDIÇÕES REUMÁTICAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA, APÓS RECONSTITUIÇÃO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO	FRASCOS - AMPOLAS	7.704	R\$ 7,34	R\$ 56.547,36

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
423	CETOPROFENO 50 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE CETOPROFENO 50 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS AGUDOS E DORES DE MODERADA A INTENSA, INCLUINDO DOR PÓS-OPERATÓRIA, TRAUMÁTICA E CONDIÇÕES REUMÁTICAS. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 2ML	6.984	R\$ 2,28	R\$ 15.923,52
424	CICLOPENTOLATO CLORIDRATO 1% – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOLINÉRGICO DE USO OCULAR, À BASE DE CICLOPENTOLATO CLORIDRATO 1%, INDICADO PARA PROMOVER MIDRIASE (DILATAÇÃO PUPILAR) E CICLOPLEGIA EM EXAMES OFTALMOLÓGICOS E PROCEDIMENTOS DIAGNÓSTICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 5 ML DE SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA OCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA OU AUTORIDADE SANITÁRIA	FRASCOS C/ 5ML	29	R\$ 14,82	R\$ 429,78

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	COMPETENTE. CONTROLE: VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, MANTENDO O FRASCO BEM FECHADO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.				
425	CIMETIDINA 150 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTAGONISTA DOS RECEPTORES H2 DA HISTAMINA, À BASE DE CIMETIDINA 150 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE ÚLCERA PÉPTICA, REFLUXO GASTROESOFÁGICO, SÍNDROME DE ZOLLINGER-ELLISON E OUTRAS CONDIÇÕES ASSOCIADAS À HIPERSECREÇÃO ÁCIDA GÁSTRICA, QUANDO A VIA ORAL NÃO FOR POSSÍVEL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 2ML	6.192	R\$ 1,90	R\$ 11.764,80
426	CIMETIDINA 200 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTAGONISTA DOS RECEPTORES H2 DA HISTAMINA, À BASE DE CIMETIDINA 200 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE ÚLCERA PÉPTICA, REFLUXO GASTROESOFÁGICO, GASTRITE, DUODENITE E OUTRAS CONDIÇÕES ASSOCIADAS À HIPERSECREÇÃO ÁCIDA GÁSTRICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO:	COMPRIMID OS	95.760	R\$ 0,56	R\$ 53.625,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
427	CIPROFLOXACINO 2 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS FLUORQUINOLONAS, À BASE DE CIPROFLOXACINO 2 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, URINÁRIAS, ABDOMINAIS, CUTÂNEAS E SISTÊMICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, PRONTA PARA USO, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE CONTROLE DE ANTIMICROBIANOS, CONFORME RDC Nº 20/2011 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, NÃO CONGELAR, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 100ML	1.728	R\$ 21,08	R\$ 36.426,24
428	CITRATO DE FENTANILA 50 MCG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 10 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO OPIOIDE POTENTE, À BASE DE CITRATO DE FENTANILA 50 MCG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, INDICADO PARA ANALGESIA EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS, ANESTESIA GERAL, SEDAÇÃO E CONTROLE DE DOR INTENSA EM AMBIENTE HOSPITALAR. APRESENTAÇÃO: AMPOLA OU FRASCO-AMPOLA CONTENDO 10 ML DE	AMPOLAS C/ 10ML	120	R\$ 6,81	R\$ 817,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, CONFORME PROTOCOLO MÉDICO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE (PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998). ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
429	CITRATO DE FENTANILA AMPOLA C/2ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO OPIOIDE POTENTE, À BASE DE CITRATO DE FENTANILA 50 MCG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, INDICADO PARA ANALGESIA EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS, ANESTESIA GERAL, SEDAÇÃO E CONTROLE DE DOR INTENSA EM AMBIENTE HOSPITALAR. APRESENTAÇÃO: AMPOLA OU FRASCO-AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, CONFORME PROTOCOLO MÉDICO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE (PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998). ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 2ML	120	R\$ 6,95	R\$ 834,00
430	CLINDAMICINA (FOSFATO) 150 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 4 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS LINCOSAMIDAS, À BASE DE CLINDAMICINA (FOSFATO) 150 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS,	AMPOLAS C/ 4ML	3.456	R\$ 9,04	R\$ 31.242,24

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	INCLUINDO INFECÇÕES DE PELE E TECIDOS MOLES, INFECÇÕES RESPIRATÓRIAS, INTRA-ABDOMINAIS, GINECOLÓGICAS E ÓSSEAS. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 4 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
431	CLONAZEPAM 0,5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DA CLASSE DOS BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE CLONAZEPAM 0,5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS CONVULSIVOS, CRISES EPILÉPTICAS, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID O	121.680	R\$ 0,17	R\$ 20.685,60
432	CLONAZEPAM 2 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DA CLASSE DOS BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE CLONAZEPAM 2 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS CONVULSIVOS, CRISES EPILÉPTICAS, TRANSTORNOS DE ANSIEDADE E OUTRAS CONDIÇÕES NEUROLÓGICAS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM	COMPRIMID OS	123.840	R\$ 0,59	R\$ 73.065,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
433	CLOPIDOGREL (BISSULFATO) 75 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIAGREGANTE PLAQUETÁRIO, À BASE DE CLOPIDOGREL (BISSULFATO) 75 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA PREVENÇÃO DE EVENTOS ATEROTROMBÓTICOS, COMO INFARTO AGUDO DO MIOCÁRDIO, ACIDENTE VASCULAR CEREBRAL E DOENÇA ARTERIAL PERIFÉRICA, BEM COMO EM ASSOCIAÇÃO AO ÁCIDO ACETILSALICÍLICO EM SÍNDROMES CORONARIANAS AGUDAS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	72.120	R\$ 0,85	R\$ 61.302,00
434	CLORANFENICOL (SUCCINATO SÓDICO) 1 G – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DE AMPLO ESPECTRO, À BASE DE CLORANFENICOL (SUCCINATO SÓDICO) 1 G, APRESENTADO EM FORMA DE PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INFECÇÕES GRAVES CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS, ESPECIALMENTE QUANDO	FRASCOS - AMPOLAS C/ 1G	144	R\$ 6,64	R\$ 956,16

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	OUTROS ANTIMICROBIANOS NÃO FOREM EFICAZES OU ESTIVEREM CONTRAINDICADOS. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À RETENÇÃO DE RECEITA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE PARA ANTIMICROBIANOS. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
435	CLORETO DE POTÁSSIO 10% – SOLUÇÃO INJETÁVEL 10 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ELETRÓLITO, À BASE DE CLORETO DE POTÁSSIO A 10%, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, INDICADO PARA REPOSIÇÃO DE POTÁSSIO EM CASOS DE HIPOCALEMIA E DISTÚRBIOS HIDROELETROLÍTICOS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, DEVENDO SER OBRIGATORIAMENTE DILUÍDO ANTES DA ADMINISTRAÇÃO, CONFORME PROTOCOLO E ORIENTAÇÃO MÉDICA. USO EXCLUSIVAMENTE HOSPITALAR. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 10ML	1.632	R\$ 0,64	R\$ 1.044,48
436	CLORETO DE POTÁSSIO 6% – SOLUÇÃO ORAL 100 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ELETRÓLITO, À BASE DE CLORETO DE POTÁSSIO A 6% (EQUIVALENTE A 60 MG/ML),	FRASCOS C/ 100ML	14	R\$ 8,72	R\$ 122,08

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO ORAL, INDICADO PARA REPOSIÇÃO DE POTÁSSIO EM CASOS DE HIPOCALEMIA E DISTÚRBIOS HIDROELETROLÍTICOS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. USO ADULTO E PEDIÁTRICO, CONFORME ORIENTAÇÃO MÉDICA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO DE VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
437	CLORETO DE SÓDIO 0,9% – SOLUÇÃO INJETÁVEL 10 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE CLORETO DE SÓDIO A 0,9%, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL E APIROGÊNICA, INDICADO PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA, DILUIÇÃO E RECONSTITUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, LAVAGEM DE ACESSOS VENOSOS E OUTRAS FINALIDADES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR, SUBCUTÂNEA OU OUTRAS, CONFORME INDICAÇÃO E PROTOCOLO INSTITUCIONAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO ISENTO DE PRESCRIÇÃO MÉDICA PARA VENDA AO GOVERNO, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 10ML	48.480	R\$ 1,13	R\$ 54.782,40
438	CLORETO DE SÓDIO 10% – SOLUÇÃO INJETÁVEL 10 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE	AMPOLAS C/ 10ML	31.800	R\$ 1,43	R\$ 45.474,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CLORETO DE SÓDIO A 10%, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL E APIROGÊNICA, INDICADO PARA CORREÇÃO DE HIPONATREMIA GRAVE E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS QUE REQUEIRAM ADMINISTRAÇÃO DE SOLUÇÃO HIPERTÔNICA, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, DEVENDO SER ADMINISTRADO COM CAUTELA E SOB MONITORIZAÇÃO, CONFORME PROTOCOLO MÉDICO. USO EXCLUSIVAMENTE HOSPITALAR. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
439	CLORETO DE SUXAMETÔNIO 100 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR DESPOLARIZANTE À BASE DE CLORETO DE SUXAMETÔNIO 100 MG, INDICADO PARA PRODUZIR RELAXAMENTO MUSCULAR DE CURTA DURAÇÃO EM PROCEDIMENTOS ANESTÉSICOS, INTUBAÇÃO TRAQUEAL E OUTRAS INTERVENÇÕES QUE EXIJAM RELAXAMENTO MUSCULAR CONTROLADO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, APÓS RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO TÉCNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE, PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO	FRASCOS/A MPOLAS	48	R\$ 27,10	R\$ 1.300,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.				
440	CLORETO DE SUXAMETÔNIO 500 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR DESPOLARIZANTE À BASE DE CLORETO DE SUXAMETÔNIO 500 MG, INDICADO PARA PRODUZIR RELAXAMENTO MUSCULAR DE CURTA DURAÇÃO EM PROCEDIMENTOS ANESTÉSICOS, INTUBAÇÃO TRAQUEAL E OUTRAS INTERVENÇÕES QUE EXIJAM RELAXAMENTO MUSCULAR CONTROLADO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, APÓS RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO TÉCNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE, PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.	FRASCOS C/ 500 MG	48	R\$ 46,81	R\$ 2.246,88
441	CLORIDRATO DE ARIPIPAZOL 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO À BASE DE CLORIDRATO DE ARIPIPAZOL 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSIQUIÁTRICOS COMO ESQUIZOFRENIA, EPISÓDIOS MANÍACOS ASSOCIADOS AO TRANSTORNO BIPOLAR E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS QUE REQUEIRAM TERAPIA ANTIPSICÓTICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM	COMPRIMIDOS	7.200	R\$ 3,60	R\$ 25.920,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.				
442	CLORIDRATO DE ATOMOXETINA 10 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO PSICOESTIMULANTE NÃO ANFETAMÍNICO À BASE DE CLORIDRATO DE ATOMOXETINA 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DO DÉFICIT DE ATENÇÃO E HIPERATIVIDADE (TDAH) EM CRIANÇAS, ADOLESCENTES E ADULTOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS ACONDICIONADAS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CÁPSULAS	14.400	R\$ 1,03	R\$ 14.832,00
443	CLORIDRATO DE BENOXINATO 0,4% – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO LOCAL DE USO OCULAR, À BASE DE CLORIDRATO DE BENOXINATO 0,4%, INDICADO PARA ANESTESIA TÓPICA EM PROCEDIMENTOS OFTALMOLÓGICOS DIAGNÓSTICOS OU TERAPÊUTICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA OCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE: VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, MANTENDO O	FRASCOS C/ 10ML	29	R\$ 24,95	R\$ 723,55

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FRASCO BEM FECHADO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.				
444	CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA 5 MG/ML + GLICOSE 8% (SOLUÇÃO HIPERBÁRICA 0,5%) – SOLUÇÃO INJETÁVEL 4 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO LOCAL DO TIPO AMIDA, À BASE DE CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA 5 MG/ML ASSOCIADO À GLICOSE 8%, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL HIPERBÁRICA (0,5%), INDICADO PARA ANESTESIA RAQUIDIANA (SUBARACNOIDEA) EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 4 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL E APIROGÊNICA, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRATECAL (RAQUIDIANA), DE USO EXCLUSIVO POR PROFISSIONAL HABILITADO. USO HOSPITALAR. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 4ML	144	R\$ 5,98	R\$ 861,12
445	CLORIDRATO DE BUPROPIONA 150 MG – COMPRIMIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO, À BASE DE CLORIDRATO DE BUPROPIONA 150 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR E COMO AUXILIAR NA CESSAÇÃO DO TABAGISMO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM	COMPRIMIDOS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	41.760	R\$ 1,87	R\$ 78.091,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
446	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 100 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, ESQUIZOFRENIA, MANIA, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	69.120	R\$ 0,60	R\$ 41.472,00
447	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 25 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, ESQUIZOFRENIA, MANIA, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	95.760	R\$ 0,53	R\$ 50.752,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
448	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 40 MG/ML (4%) – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS) 20 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA 40 MG/ML (4%), APRESENTADO NA FORMA DE SOLUÇÃO ORAL (GOTAS), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, ESQUIZOFRENIA, MANIA, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO 20 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 20ML	894	R\$ 11,32	R\$ 10.120,08
449	CLORIDRATO DE DOPAMINA 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 10 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO VASOATIVO E INOTRÓPICO POSITIVO, À BASE DE CLORIDRATO DE DOPAMINA 5 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL E APIROGÊNICA, INDICADO PARA TRATAMENTO DE ESTADOS DE CHOQUE, HIPOTENSÃO GRAVE, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA E SITUAÇÕES DE BAIXO DÉBITO CARDÍACO, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, POR INFUSÃO CONTÍNUA, DEVENDO SER PREVIAMENTE DILUÍDO E ADMINISTRADO SOB RIGOROSA MONITORIZAÇÃO HEMODINÂMICA. USO EXCLUSIVAMENTE HOSPITALAR. O	AMPOLAS C/ 10ML	120	R\$ 11,38	R\$ 1.365,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
450	CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA 2% – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIGLAUCOMATOSO, À BASE DE CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA 2%, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, INDICADO PARA REDUÇÃO DA PRESSÃO INTRAOCULAR EM PACIENTES COM GLAUCOMA DE ÂNGULO ABERTO OU HIPERTENSÃO OCULAR, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO OFTÁLMICO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 5ML	360	R\$ 49,95	R\$ 17.982,00
451	CLORIDRATO DE ETILEFRINA 10 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 1 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO AGONISTA ADRENÉRGICO, À BASE DE CLORIDRATO DE ETILEFRINA 10 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL E APIROGÊNICA, INDICADO PARA TRATAMENTO DE HIPOTENSÃO ARTERIAL, INCLUSIVE EM SITUAÇÕES DE COLAPSO CIRCULATÓRIO, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, CONFORME INDICAÇÃO MÉDICA. USO HOSPITALAR. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA	AMPOLAS C/ 1ML	120	R\$ 2,35	R\$ 282,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
452	CLORIDRATO DE FLUOXETINA 20 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE FLUOXETINA NA CONCENTRAÇÃO DE 20 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS DEPRESSIVOS, TRANSTORNO OBSESSIVO-COMPULSIVO, BULIMIA NERVOSA, TRANSTORNO DO PÂNICO E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 20ML	864	R\$ 48,76	R\$ 42.128,64
453	CLORIDRATO DE IMIPRAMINA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS TRICÍCLICOS, À BASE DE CLORIDRATO DE IMIPRAMINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DEPRESSÃO, ENURESE NOTURNA EM CRIANÇAS E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES.	COMPRIMIDOS	79.200	R\$ 0,57	R\$ 45.144,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
454	CLORIDRATO DE ISOXSUPRINA 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO VASODILATADOR PERIFÉRICO, À BASE DE CLORIDRATO DE ISOXSUPRINA 5 MG/ML, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL E APIROGÊNICA, INDICADO PARA TRATAMENTO DE DISTÚRBIOS VASCULARES PERIFÉRICOS E OUTRAS CONDIÇÕES ASSOCIADAS À REDUÇÃO DO FLUXO SANGUÍNEO, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA, CONFORME INDICAÇÃO MÉDICA. USO HOSPITALAR. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 2ML	120	R\$ 19,58	R\$ 2.349,60
455	CLORIDRATO DE LEVOBUPIVACAÍNA 5 MG/ML (0,5%) + HEMITARTRATO DE EPINEFRINA 1:200.000 – SOLUÇÃO INJETÁVEL 20 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO LOCAL DO TIPO AMIDA, ASSOCIADO A VASOCONSTRITOR, À BASE DE CLORIDRATO DE LEVOBUPIVACAÍNA 5 MG/ML (0,5%) E HEMITARTRATO DE EPINEFRINA NA PROPORÇÃO DE 1:200.000, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL E APIROGÊNICA, INDICADO PARA ANESTESIA LOCAL OU REGIONAL EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS E OBSTÉTRICOS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 20 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA	FRASCOS - AMPOLAS C/ 20ML	120	R\$ 35,32	R\$ 4.238,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INFILTRAÇÃO, BLOQUEIO NERVOSO PERIFÉRICO, BLOQUEIO PERIDURAL OU OUTRAS TÉCNICAS ANESTÉSICAS REGIONAIS, CONFORME INDICAÇÃO MÉDICA. USO HOSPITALAR. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
456	CLORIDRATO DE LEVOBUPIVACAÍNA 5 MG/ML (0,5%), SEM VASOCONSTRITOR – SOLUÇÃO INJETÁVEL 20 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO LOCAL DO TIPO AMIDA, À BASE DE CLORIDRATO DE LEVOBUPIVACAÍNA 5 MG/ML (0,5%), SEM ASSOCIAÇÃO COM VASOCONSTRITOR, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL E APIROGÊNICA, INDICADO PARA ANESTESIA LOCAL OU REGIONAL EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS, OBSTÉTRICOS E PARA CONTROLE DA DOR, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 20 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INFILTRAÇÃO, BLOQUEIO NERVOSO PERIFÉRICO, BLOQUEIO PERIDURAL OU OUTRAS TÉCNICAS ANESTÉSICAS REGIONAIS, CONFORME INDICAÇÃO MÉDICA. USO HOSPITALAR. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS - AMPOLAS C/ 20ML	120	R\$ 32,00	R\$ 3.840,00
457	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA 2% (20 MG/ML), SEM VASOCONSTRITOR – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO LOCAL À BASE DE CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA NA CONCENTRAÇÃO DE 2% (20 MG/ML), SEM ADIÇÃO DE	AMPOLAS C/ 5ML	3.180	R\$ 22,80	R\$ 72.504,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	VASOCONSTRITOR, INDICADO PARA ANESTESIA LOCAL OU REGIONAL EM PROCEDIMENTOS MÉDICOS, ODONTOLÓGICOS E CIRÚRGICOS DE PEQUENO PORTE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, COM 5 ML, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INJEÇÃO LOCAL OU REGIONAL, CONFORME TÉCNICA ANESTÉSICA INDICADA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
458	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA 5% (50 MG/ML) + GLICOSE 7,5% – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO LOCAL DO TIPO AMIDA, À BASE DE CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA 5% (50 MG/ML) ASSOCIADO À GLICOSE 7,5%, APRESENTADO EM FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL E HIPERBÁRICA, INDICADO PARA ANESTESIA RAQUIDIANA (INTRATECAL) EM PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRATECAL (RAQUIDIANA), CONFORME INDICAÇÃO MÉDICA. USO HOSPITALAR. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 2ML	30	R\$ 6,91	R\$ 207,30
459	CLORIDRATO DE MEMANTINA 10 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO UTILIZADO NO TRATAMENTO DA DEMÊNCIA	COMPRIMID OS REVESTIDO S	28.800	R\$ 0,59	R\$ 16.992,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ASSOCIADA À DOENÇA DE ALZHEIMER, À BASE DE CLORIDRATO DE MEMANTINA 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE PACIENTES COM DOENÇA DE ALZHEIMER EM ESTÁGIOS MODERADO A GRAVE, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
460	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA 4 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO COM AÇÃO ANTIEMÉTICA E PROCINÉTICA, À BASE DE CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA 4 MG/ML, APRESENTADO NA FORMA DE SOLUÇÃO ORAL (GOTAS), INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE NÁUSEAS E VÔMITOS DE DIVERSAS ETIOLOGIAS, ALÉM DE AUXILIAR NA MOTILIDADE GASTROINTESTINAL, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 10ML	7.522	R\$ 5,95	R\$ 44.755,90
461	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO COM AÇÃO ANTIEMÉTICA E PROCINÉTICA, À BASE DE CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA 5 MG/ML, APRESENTADO NA FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL E	AMPOLAS C/ 2ML	6.984	R\$ 2,41	R\$ 16.831,44

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	APIROGÊNICA, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE NÁUSEAS E VÔMITOS DE DIVERSAS ETIOLOGIAS, BEM COMO PARA DISTÚRBIOS DA MOTILIDADE GASTROINTESTINAL, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, CONFORME INDICAÇÃO MÉDICA. USO HOSPITALAR. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
462	CLORIDRATO DE NALOXONA 0,4 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 1 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTAGONISTA DE OPIOIDES, À BASE DE CLORIDRATO DE NALOXONA 0,4 MG/ML, APRESENTADO NA FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL E APIROGÊNICA, INDICADO PARA REVERSÃO DOS EFEITOS DEPRESSORES DOS OPIOIDES, ESPECIALMENTE EM CASOS DE DEPRESSÃO RESPIRATÓRIA DECORRENTE DE INTOXICAÇÃO OU SUPERDOSAGEM POR OPIOIDES, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA, CONFORME INDICAÇÃO MÉDICA. USO HOSPITALAR. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 1ML	120	R\$ 16,95	R\$ 2.034,00
463	CLORIDRATO DE NALTREXONA 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA:	COMPRIMIDOS	8.640	R\$ 5,09	R\$ 43.977,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	MEDICAMENTO ANTAGONISTA DE OPIOIDES, À BASE DE CLORIDRATO DE NALTREXONA 50 MG, INDICADO COMO ADJUVANTE NO TRATAMENTO DA DEPENDÊNCIA DE OPIOIDES E DO ÁLCOOL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
464	CLORIDRATO DE OLOPATADINA 1,1 MG/ML – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO DE USO OFTÁLMICO, À BASE DE CLORIDRATO DE OLOPATADINA 1,1 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DOS SINTOMAS DE CONJUNTIVITE ALÉRGICA, COMO PRURIDO OCULAR, VERMELHIDÃO E LACRIMEJAMENTO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 5 ML DE SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OFTÁLMICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 5ML	144	R\$ 26,56	R\$ 3.824,64
465	CLORIDRATO DE PROMETAZINA 25 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HISTAMÍNICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE CLORIDRATO DE PROMETAZINA 25 MG/ML, APRESENTADO NA FORMA DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL E APIROGÊNICA, INDICADO PARA TRATAMENTO DE REAÇÕES ALÉRGICAS, PREVENÇÃO E CONTROLE DE NÁUSEAS E VÔMITOS, SEDAÇÃO E	AMPOLAS C/ 2ML	6.670	R\$ 4,45	R\$ 29.681,50

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	COMO ADJUVANTE EM PROCEDIMENTOS MÉDICOS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML DE SOLUÇÃO ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA, CONFORME INDICAÇÃO MÉDICA. USO HOSPITALAR. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.				
466	CLORIDRATO DE PROPAFENONA 300 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIARRÍTMICO DA CLASSE IC, À BASE DE CLORIDRATO DE PROPAFENONA 300 MG, APRESENTADO EM FORMA DE COMPRIMIDO REVESTIDO PARA USO ORAL, INDICADO PARA TRATAMENTO DE ARRITMIAS CARDÍACAS SUPRAVENTRICULARES E VENTRICULARES, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	1.200	R\$ 1,46	R\$ 1.752,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

467	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL 40 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BETABLOQUEADOR NÃO SELETIVO, À BASE DE CLORIDRATO DE PROPRANOLOL 40 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPERTENSÃO ARTERIAL, ANGINA DO PEITO, ARRITMIAS CARDÍACAS, PREVENÇÃO DE ENXAQUECA E OUTRAS CONDIÇÕES CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	72.000	R\$ 0,13	R\$ 9.360,00
468	CLORIDRATO DE PROXIMETACAÍNA 5 MG/ML – SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL 5 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO LOCAL DE USO OFTÁLMICO, À BASE DE CLORIDRATO DE PROXIMETACAÍNA 5 MG/ML, APRESENTADO NA FORMA DE SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, INDICADO PARA ANESTESIA TÓPICA DA SUPERFÍCIE OCULAR EM PROCEDIMENTOS DIAGNÓSTICOS E EXAMES OFTALMOLÓGICOS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 5 ML DE SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM SECUNDÁRIA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OFTÁLMICA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS C/ 5ML	48	R\$ 19,99	R\$ 959,52

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

469	CLORIDRATO DE SERTRALINA 25MG - COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES SELETIVOS DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA (ISRS), À BASE DE CLORIDRATO DE SERTRALINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DEPRESSÃO, TRANSTORNO OBSESSIVO-COMPULSIVO (TOC), TRANSTORNO DO PÂNICO, TRANSTORNO DE ANSIEDADE SOCIAL E TRANSTORNO DE ESTRESSE PÓS-TRAUMÁTICO, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO À PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMID OS REVESTIDO S	43.200	R\$ 1,24	R\$ 53.568,00
470	CLORIDRATO DE TRAMADOL 37,5 MG + PARACETAMOL 325 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO ASSOCIADO CONTENDO CLORIDRATO DE TRAMADOL 37,5 MG (ANALGÉSICO OPIOIDE DE AÇÃO CENTRAL) E PARACETAMOL 325 MG (ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DORES DE INTENSIDADE MODERADA A INTENSA, QUANDO O USO DE ANALGÉSICOS ISOLADOS NÃO FOR SUFICIENTE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A	COMPRIMID OS	2.160	R\$ 3,08	R\$ 6.652,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.				
471	CLORIDRATO DE TRAMADOL 50 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 1 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO OPIOIDE DE AÇÃO CENTRAL, À BASE DE CLORIDRATO DE TRAMADOL 50 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DOR MODERADA A INTENSA, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA, CONFORME PROTOCOLO CLÍNICO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 1ML	5.376	R\$ 8,67	R\$ 46.609,92
472	CLORIDRATO DE TRAMADOL 50 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO OPIOIDE DE AÇÃO CENTRAL, À BASE DE CLORIDRATO DE TRAMADOL 50 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DOR MODERADA A INTENSA, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA, CONFORME PROTOCOLO CLÍNICO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS C/ 2ML	5.376	R\$ 8,71	R\$ 46.824,96

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

473	CLORIDRATO DE TRAZODONA 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS MODULADORES DA SEROTONINA, À BASE DE CLORIDRATO DE TRAZODONA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DEPRESSÃO E OUTROS TRANSTORNOS DO HUMOR, PODENDO TAMBÉM SER UTILIZADO EM DISTÚRBIOS DO SONO ASSOCIADOS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	COMPRIMIDOS	81.360	R\$ 0,66	R\$ 53.697,60
474	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA 150 MG – CÁPSULA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE CLORIDRATO DE VENLAFAXINA 150 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, TRANSTORNO DE ANSIEDADE GENERALIZADA, TRANSTORNO DO PÂNICO E FOBIA SOCIAL, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA ACONDICIONADAS EM EMBALAGEM PRIMÁRIA TIPO BLISTER OU FRASCO, EM CAIXA CONFORME FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	CÁPSULAS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	23.040	R\$ 2,59	R\$ 59.673,60
475	CLORIDRATO DE XILAZINA 2% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE CLORIDRATO DE XILAZINA 2%,	FRASCOS C/ 50ML	6	R\$ 98,18	R\$ 589,08

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	INDICADO COMO SEDATIVO, ANALGÉSICO E RELAXANTE MUSCULAR PARA USO EM PROCEDIMENTOS CLÍNICOS VETERINÁRIOS, CONFORME PRESCRIÇÃO DO MÉDICO-VETERINÁRIO. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR, INTRAVENOSA OU SUBCUTÂNEA, CONFORME INDICAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NO MINISTÉRIO DA AGRICULTURA, PECUÁRIA E ABASTECIMENTO (MAPA), POR SE TRATAR DE MEDICAMENTO DE USO VETERINÁRIO. FABRICAÇÃO: PRODUTO FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF) E LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
476	CLORPROMAZINA 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE CLORPROMAZINA 5 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSIQUIÁTRICOS, ESTADOS DE AGITAÇÃO PSICOMOTORA, NÁUSEAS E VÔMITOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 5 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA, CONFORME INDICAÇÃO TERAPÊUTICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. FABRICAÇÃO: PRODUTO FABRICADO DE ACORDO COM AS BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO (BPF) E LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU	AMPOLAS C/ 5ML	120	R\$ 5,96	R\$ 715,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.				
477	CLOTRIMAZOL 10 MG/G – CREME DERMATOLÓGICO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO DE USO TÓPICO, À BASE DE CLOTRIMAZOL 10 MG/G, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES FÚNGICAS DA PELE, COMO DERMATOFITOSSES, CANDIDÍASE CUTÂNEA E PITIRÍASE VERSICOLOR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO CREME DERMATOLÓGICO, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO TÓPICO (CUTÂNEO). REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 20G	10.296	R\$ 7,44	R\$ 76.602,24
478	CLOZAPINA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE CLOZAPINA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA ESQUIZOFRENIA RESISTENTE A OUTROS ANTIPSICÓTICOS E PARA REDUÇÃO DO RISCO DE COMPORTAMENTO SUICIDA EM PACIENTES COM ESQUIZOFRENIA OU TRANSTORNO ESQUIZOAFETIVO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE	COMPRIMIDOS	18.720	R\$ 1,73	R\$ 32.385,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.				
479	COMPLEXO B – CLORIDRATO DE TIAMINA 8 MG, RIBOFLAVINA 5-FOSFATO 2 MG, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA 4 MG, D-PANTENOL 6 MG, NICOTINAMIDA 40 MG – SOLUÇÃO ORAL. DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE VITAMINAS DO COMPLEXO B, CONTENDO CLORIDRATO DE TIAMINA 8 MG, RIBOFLAVINA 5-FOSFATO 2 MG, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA 4 MG, D-PANTENOL 6 MG E NICOTINAMIDA 40 MG, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE DEFICIÊNCIAS DAS VITAMINAS DO COMPLEXO B E COMO SUPLEMENTAÇÃO EM SITUAÇÕES DE NECESSIDADE AUMENTADA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO ORAL ACONDICIONADA EM FRASCO COM 30 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 30ML	15.552	R\$ 4,76	R\$ 74.027,52
480	COMPLEXO B – SUPLEMENTO ALIMENTAR EM COMPRIMIDOS REVESTIDOS: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SUPLEMENTO ALIMENTAR À BASE DE VITAMINAS DO COMPLEXO B, CONTENDO, NO MÍNIMO, VITAMINA B1 (TIAMINA), VITAMINA B2 (RIBOFLAVINA), VITAMINA B3 (NIACINA), VITAMINA B5 (ÁCIDO PANTOTÊNICO) E VITAMINA B6 (PIRIDOXINA), PODENDO CONTER OUTRAS VITAMINAS DO COMPLEXO B, CONFORME FORMULAÇÃO DO FABRICANTE. INDICADO PARA SUPLEMENTAÇÃO NUTRICIONAL E AUXÍLIO NO METABOLISMO ENERGÉTICO. APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM CONTENDO COMPRIMIDOS REVESTIDOS, DE USO ORAL, ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. O PRODUTO DEVERÁ	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	2.448	R\$ 0,28	R\$ 685,44

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	APRESENTAR NO RÓTULO A IDENTIFICAÇÃO COMO “SUPLEMENTO ALIMENTAR”, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE. REGISTRO/NOTIFICAÇÃO: O PRODUTO DEVERÁ ESTAR REGULARIZADO JUNTO À ANVISA COMO SUPLEMENTO ALIMENTAR. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, CALOR E UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO				
481	CREME PARA AS PERNAS E PÉS COM CUMARINA – FRASCO COM 240 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO TÓPICO, FORMULADO COM CUMARINA, INDICADO PARA APLICAÇÃO NAS PERNAS E PÉS, AUXILIANDO NA SENSÃO DE CONFORTO, REFRESCAMENTO E CUIDADO DA PELE, CONFORME ORIENTAÇÃO E AVALIAÇÃO MÉDICA OU DE PROFISSIONAL DE SAÚDE. APRESENTAÇÃO: CREME ACONDICIONADO EM FRASCO COM 240 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 240ML	60	R\$ 67,40	R\$ 4.044,00
482	CROMOGLICATO DISSÓDICO 2% – SOLUÇÃO OFTÁLMICA 10 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO OFTÁLMICO À BASE DE CROMOGLICATO DISSÓDICO 2%, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE CONJUNTIVITE ALÉRGICA E OUTRAS CONDIÇÕES OCULARES RELACIONADAS A REAÇÕES ALÉRGICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO OFTÁLMICA ACONDICIONADA EM FRASCO GOTEJADOR COM 10 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO:	FRASCOS C/ 10ML	360	R\$ 24,22	R\$ 8.719,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	OFTÁLMICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
483	CUMARINA 15 MG + TROXERUTINA 90 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE CUMARINA 15 MG ASSOCIADA À TROXERUTINA 90 MG, INDICADO PARA AUXÍLIO NO TRATAMENTO DE DISTÚRBIOS CIRCULATÓRIOS, MELHORIA DA MICRO-CIRCULAÇÃO E REDUÇÃO DE EDEMAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	1.728	R\$ 2,05	R\$ 3.542,40
484	DAPAGLIFLOZINA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE DAPAGLIFLOZINA 10 MG, INIBIDOR SELETIVO DO COTRANSPORTADOR SGLT2, INDICADO PARA O CONTROLE DA GLICEMIA EM PACIENTES COM DIABETES MELLITUS TIPO 2, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE	COMPRIMIDOS	4.320	R\$ 2,32	R\$ 10.022,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
485	DEFLAZACORT 6 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE DEFLAZACORT 6 MG, CORTICOIDE SISTÊMICO INDICADO PARA TRATAMENTO DE DISTÚRBIOS INFLAMATÓRIOS, ALÉRGICOS E AUTOIMUNES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	1.296	R\$ 2,25	R\$ 2.916,00
486	DESLANOSÍDEO 0,2 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INJETÁVEL À BASE DE DESLANOSÍDEO 0,2 MG/ML, INDICADO PARA TRATAMENTO DE DISTÚRBIOS CARDÍACOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ACONDICIONADA EM AMPOLA DE 2 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INJETÁVEL, SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 2ML	120	R\$ 3,03	R\$ 363,60
487	DESLORATADINA 1,25 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL 20 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE DESLORATADINA 1,25 MG/ML, ANTI-HISTAMÍNICO INDICADO PARA ALÍVIO DE SINTOMAS DE ALERGIAS, TAIS COMO RINITE ALÉRGICA E URTICÁRIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA.	FRASCOS C/ 20ML	144	R\$ 23,86	R\$ 3.435,84

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO ORAL ACONDICIONADA EM FRASCO DE 20 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
488	DESONIDA 0,05% – CREME: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO TÓPICO À BASE DE DESONIDA 0,05%, CORTICOIDE DE BAIXA POTÊNCIA, INDICADO PARA TRATAMENTO DE DERMATITES, ECZEMAS E OUTRAS CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS DA PELE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: CREME ACONDICIONADO EM TUBO OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 30G	144	R\$ 52,17	R\$ 7.512,48
489	DEXTROCETAMINA 50 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 10 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INJETÁVEL À BASE DE DEXTROCETAMINA 50 MG/ML, INDICADO PARA USO EM ANESTESIA E SEDOANALGESIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ACONDICIONADA EM AMPOLA DE 10 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INJETÁVEL, SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM	AMPOLAS COM 10ML	120	R\$ 84,27	R\$ 10.112,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
490	DIAZEPAM 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE DIAZEPAM 10 MG, BENZODIAZEPÍNICO INDICADO PARA TRATAMENTO DE ANSIEDADE, ESPASMOS MUSCULARES, CONVULSÕES E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	77.760	R\$ 0,30	R\$ 23.328,00
491	DIAZEPAM 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE DIAZEPAM 5 MG, BENZODIAZEPÍNICO INDICADO PARA TRATAMENTO DE ANSIEDADE, ESPASMOS MUSCULARES, CONVULSÕES E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE	COMPRIMIDOS	92.160	R\$ 0,18	R\$ 16.588,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
492	DIAZEPAM 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INJETÁVEL À BASE DE DIAZEPAM 5 MG/ML, BENZODIAZEPÍNICO INDICADO PARA TRATAMENTO DE CONVULSÕES, ANSIEDADE, ESPASMOS MUSCULARES E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ACONDICIONADA EM AMPOLA DE 2 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INJETÁVEL, SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 2ML	3.024	R\$ 2,48	R\$ 7.499,52
493	DICLOFENACO DE POTÁSSIO 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE DICLOFENACO DE POTÁSSIO 50 MG, ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE) INDICADO PARA ALÍVIO DE DOR, INFLAMAÇÃO E FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMID OS	56.160	R\$ 0,41	R\$ 23.025,60
494	DICLOFENACO DE SÓDIO 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO	COMPRIMID OS	96.480	R\$ 0,40	R\$ 38.592,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	NÃO ESTEROIDAL (AINE) À BASE DE DICLOFENACO DE SÓDIO 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE PROCESSOS INFLAMATÓRIOS, DORES AGUDAS OU CRÔNICAS, DOENÇAS REUMÁTICAS, TRAUMATISMOS, DISMENORREIA E OUTRAS CONDIÇÕES ASSOCIADAS À DOR E INFLAMAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
495	DICLOFENACO DE SÓDIO 75 MG – SOLUÇÃO INJETÁVEL 3 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INJETÁVEL À BASE DE DICLOFENACO DE SÓDIO 75 MG, ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE) INDICADO PARA ALÍVIO DE DOR, INFLAMAÇÃO E FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: SOLUÇÃO INJETÁVEL ACONDICIONADA EM AMPOLA DE 3 ML, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INJETÁVEL, SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 3ML	5.928	R\$ 5,45	R\$ 32.307,60
496	DIGOXINA 0,25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ORAL À BASE DE DIGOXINA 0,25 MG, INDICADO PARA TRATAMENTO DE INSUFICIÊNCIA CARDÍACA E ARRITMIAS CARDÍACAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU	COMPRIMID OS	14.544	R\$ 0,48	R\$ 6.981,12

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
497	DIMENIDRINATO 50 MG/ML + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA 50 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 1 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ASSOCIADO À BASE DE DIMENIDRINATO 50 MG/ML E CLORIDRATO DE PIRIDOXINA (VITAMINA B6) 50 MG/ML, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE NÁUSEAS, VÔMITOS E TONTURAS DE DIVERSAS ETIOLOGIAS, INCLUINDO CINETOSE E CONDIÇÕES ASSOCIADAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA, CONFORME INDICAÇÃO TERAPÊUTICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 1ML	3.720	R\$ 2,89	R\$ 10.750,80
498	DINITRATO DE ISOSSORBIDA 5 MG – COMPRIMIDO SUBLINGUAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO VASODILATADOR, À BASE DE DINITRATO DE ISOSSORBIDA 5 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO E PREVENÇÃO DE CRISES DE ANGINA PECTORIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS SUBLINGUAIS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBLINGUAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO.	COMPRIMID OS SUBLINGUA L	7.229	R\$ 0,55	R\$ 3.975,95

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
499	DIOSMINA 450 MG + HESPERIDINA 50 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ASSOCIADO À BASE DE DIOSMINA 450 MG E HESPERIDINA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DOS SINTOMAS RELACIONADOS À INSUFICIÊNCIA VENOSA CRÔNICA DOS MEMBROS INFERIORES, COMO DOR, SENSAÇÃO DE PESO NAS PERNAS, EDEMA E CÂIBRAS, BEM COMO PARA O TRATAMENTO DOS SINTOMAS FUNCIONAIS DAS HEMORROIDAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS REVESTIDOS	4.320	R\$ 1,94	R\$ 8.380,80
500	DIPIRONA SÓDICA 500 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO E ANTIPIRÉTICO À BASE DE DIPIRONA SÓDICA, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DOR E DA FEBRE, ESPECIALMENTE EM SITUAÇÕES EM QUE A ADMINISTRAÇÃO ORAL NÃO É POSSÍVEL OU NÃO É ADEQUADA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR OU INTRAVENOSA, CONFORME INDICAÇÃO TERAPÊUTICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO	AMPOLAS C/ 2ML	13.968	R\$ 2,51	R\$ 35.059,68

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO				
501	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA 5 MG/ML + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA 2 MG/ML – SUSPENSÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE DE AÇÃO ANTI-INFLAMATÓRIA E IMUNOSSUPRESSORA, CONTENDO A ASSOCIAÇÃO DE DIPROPIONATO DE BETAMETASONA 5 MG/ML E FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA 2 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DIVERSAS CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS E REUMÁTICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA OU FRASCO-AMPOLA CONTENDO SUSPENSÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR, INTRA-ARTICULAR OU OUTRAS VIAS CONFORME INDICAÇÃO TERAPÊUTICA E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 1 ML	1.560	R\$ 26,90	R\$ 41.964,00
502	DOBUTAMINA 12,5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 20 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CARDIOTÔNICO À BASE DE DOBUTAMINA 12,5 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INSUFICIÊNCIA CARDÍACA AGUDA E SITUAÇÕES DE BAIXO DÉBITO CARDÍACO, ATUANDO COMO AGENTE INOTRÓPICO POSITIVO PARA MELHORA DA CONTRATILIDADE MIOCÁRDICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 20 ML DE SOLUÇÃO	AMPOLAS C/ 20ML	120	R\$ 12,34	R\$ 1.480,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, GERALMENTE POR INFUSÃO CONTÍNUA, CONFORME INDICAÇÃO TERAPÊUTICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
503	DOMPERIDONA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO COM AÇÃO ANTIEMÉTICA E PRO-CINÉTICA À BASE DE DOMPERIDONA 10 MG, INDICADO PARA O ALÍVIO DE NÁUSEAS E VÔMITOS E PARA O TRATAMENTO DE DISTÚRBIOS DA MOTILIDADE GASTROINTESTINAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	14.544	R\$ 0,36	R\$ 5.235,84
504	ENOXAPARINA SÓDICA 20 MG/0,2 ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOAGULANTE DA CLASSE DAS HEPARINAS DE BAIXO PESO MOLECULAR, À BASE DE ENOXAPARINA SÓDICA 20 MG/0,2 ML, INDICADO PARA A PROFILAXIA E TRATAMENTO DE EVENTOS TROMBOEMBÓLICOS VENOSOS, BEM COMO EM SITUAÇÕES CLÍNICAS QUE REQUEIRAM ANTICOAGULAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: SERINGA PREENCHIDA CONTENDO 0,2 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM	SERINGAS PREENCHIDAS C/ 0,2ML	1.728	R\$ 26,70	R\$ 46.137,60

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
505	EPINEFRINA 1 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 1 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO SIMPATICOMIMÉTICO À BASE DE EPINEFRINA 1 MG/ML, INDICADO PARA SITUAÇÕES DE EMERGÊNCIA COMO REAÇÕES ANAFILÁTICAS, PARADA CARDIORRESPIRATÓRIA, BRONCOESPASMO GRAVE E OUTRAS CONDIÇÕES QUE REQUEIRAM AÇÃO VASOPRESSORA E BRONCODILATADORA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR, SUBCUTÂNEA OU INTRAVENOSA, CONFORME INDICAÇÃO CLÍNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 1ML	3.166	R\$ 3,06	R\$ 9.687,96
506	ERITROMICINA 50 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL 60 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DOS MACROLÍDEOS, À BASE DE ERITROMICINA NA CONCENTRAÇÃO DE 50 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, ESPECIALMENTE INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO, PELE E TECIDOS MOLES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 60 ML DE	FRASCOS C/ 60ML	4.392	R\$ 15,97	R\$ 70.140,24

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, ACOMPANHADO DE DISPOSITIVO DOSADOR, QUANDO APLICÁVEL. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
507	ESCETAMINA 50 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL 2 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO DISSOCIATIVO, À BASE DE ESCETAMINA 50 MG/ML, INDICADO PARA USO EM PROCEDIMENTOS ANESTÉSICOS E ANALGÉSICOS, CONFORME AVALIAÇÃO MÉDICA. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR, CONFORME PROTOCOLO CLÍNICO. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	AMPOLAS COM 2ML	120	R\$ 28,24	R\$ 3.388,80
508	ESOMEPRAZOL MAGNÉSIO TRI-HIDRATADO 40 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INIBIDOR DA BOMBA DE PRÓTONS À BASE DE ESOMEPRAZOL MAGNÉSIO TRI-HIDRATADO 40 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RELACIONADAS À HIPERSECREÇÃO ÁCIDA GÁSTRICA, COMO DOENÇA DO REFLUXO GASTROESOFÁGICO (DRGE), ESOFAGITE EROSIVA, ÚLCERAS GÁSTRICAS E DUODENAIAS E OUTRAS CONDIÇÕES ASSOCIADAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS GASTRORRESISTENTES ACONDICIONADAS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO:	CAPSULAS	9.360	R\$ 2,44	R\$ 22.838,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
509	ESPIRONOLACTONA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DIURÉTICO POUPADOR DE POTÁSSIO, À BASE DE ESPIRONOLACTONA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, EDEMAS ASSOCIADOS À INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, CIRROSE HEPÁTICA E SÍNDROME NEFRÓTICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	14.400	R\$ 1,27	R\$ 18.288,00
510	ESPIRONOLACTONA 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DIURÉTICO POUPADOR DE POTÁSSIO, À BASE DE ESPIRONOLACTONA 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, EDEMAS ASSOCIADOS À INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, CIRROSE HEPÁTICA E SÍNDROME NEFRÓTICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO	COMPRIMIDOS	144.120	R\$ 0,51	R\$ 73.501,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
511	ESPIRONOLACTONA 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DIURÉTICO POUPADOR DE POTÁSSIO, À BASE DE ESPIRONOLACTONA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, EDEMAS ASSOCIADOS À INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, CIRROSE HEPÁTICA E SÍNDROME NEFRÓTICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	14.400	R\$ 0,69	R\$ 9.936,00
512	ESPOROS DE BACILLUS CLAUSII – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO PROBIÓTICO CONTENDO ESPOROS DE BACILLUS CLAUSII, INDICADO PARA RESTABELECER O EQUILÍBRIO DA MICROBIOTA INTESTINAL, AUXILIANDO NA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE DISTÚRBIOS GASTROINTESTINAIS, COMO DIARREIAS ASSOCIADAS AO USO DE ANTIBIÓTICOS OU ALTERAÇÕES DA FLORA INTESTINAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FLACONETE CONTENDO SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU REGULARIZAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PROBIÓTICO, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E	FLACONETES COM 5 ML	3.240	R\$ 6,51	R\$ 21.092,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
513	FENITOÍNA SÓDICA 5% (50 MG/ML) – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE, À BASE DE FENITOÍNA SÓDICA, INDICADO PARA O CONTROLE DE CRISES CONVULSIVAS, INCLUINDO CRISES TÔNICO-CLÔNICAS GENERALIZADAS E CRISES PARCIAIS, BEM COMO PARA USO EM SITUAÇÕES DE EMERGÊNCIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 5 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 5ML	206	R\$ 4,26	R\$ 877,56
514	FENOBARBITAL 100 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E SEDATIVO, À BASE DE FENOBARBITAL, INDICADO PARA O CONTROLE DE CRISES CONVULSIVAS E PARA USO EM SITUAÇÕES DE EMERGÊNCIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA E/OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE.	AMPOLAS C/ 2ML	206	R\$ 3,35	R\$ 690,10

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
515	FENOBARBITAL 4% – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E SEDATIVO, À BASE DE FENOBARBITAL, INDICADO PARA O CONTROLE DE CRISES CONVULSIVAS E COMO SEDATIVO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 20ML	7.992	R\$ 7,76	R\$ 62.017,92
516	FISIOGEL LOÇÃO AI – LOÇÃO DERMATOLÓGICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO DERMATOLÓGICO HIDRATANTE E CALMANTE, INDICADO PARA PELES SENSÍVEIS, SECAS E IRRITADAS, AUXILIANDO NA RESTAURAÇÃO DA BARREIRA CUTÂNEA E ALÍVIO DE DESCONFORTOS COMO RESSECAMENTO, VERMELHIDÃO E PRURIDO, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO LOÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO TÓPICO. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO COMO COSMÉTICO OU PRODUTO DERMATOLÓGICO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), AO ABRIGO DA LUZ E CALOR EXCESSIVO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO	FRASCOS COM 200ML	86	R\$ 111,85	R\$ 9.619,10

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
517	FISIOGEL SABONETE LÍQUIDO – SOLUÇÃO DE LIMPEZA DERMATOLÓGICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO DERMATOLÓGICO PARA HIGIENE DA PELE, INDICADO PARA LIMPEZA SUAVE DE PELES SENSÍVEIS E SECAS, AUXILIANDO NA MANUTENÇÃO DA BARREIRA CUTÂNEA SEM CAUSAR RESSECAMENTO OU IRRITAÇÃO, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO SABONETE LÍQUIDO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO TÓPICO. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO COMO COSMÉTICO OU PRODUTO DE HIGIENE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), AO ABRIGO DA LUZ E CALOR EXCESSIVO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 150ML	86	R\$ 62,08	R\$ 5.338,88
518	FITOMENADIONA 10 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HEMOSTÁTICO, À BASE DE FITOMENADIONA, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE HEMORRAGIAS DECORRENTES DE DEFICIÊNCIA DE VITAMINA K, INCLUINDO SITUAÇÕES ASSOCIADAS AO USO DE ANTICOAGULANTES CUMARÍNICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR, SUBCUTÂNEA E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE,	AMPOLAS C/ 1 ML	3.216	R\$ 3,44	R\$ 11.063,04

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
519	FLUMAZENIL 0,1 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTAGONISTA DE BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE FLUMAZENIL, INDICADO PARA REVERSÃO DOS EFEITOS SEDATIVOS DE BENZODIAZEPÍNICOS EM PROCEDIMENTOS ANESTÉSICOS OU EM CASOS DE INTOXICAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 5 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 5ML	48	R\$ 74,11	R\$ 3.557,28
520	FLUORESCÉINA SÓDICA 1% – SOLUÇÃO OFTALMOLÓGICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DE USO DIAGNÓSTICO OFTALMOLÓGICO, À BASE DE FLUORESCÉINA SÓDICA 1%, INDICADO PARA AVALIAÇÃO DA SUPERFÍCIE OCULAR, IDENTIFICAÇÃO DE LESÕES CORNEANAS E AUXÍLIO EM EXAMES OFTALMOLÓGICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 3 ML DE SOLUÇÃO OFTALMOLÓGICA, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: USO OFTÁLMICO. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 5ML	58	R\$ 43,04	R\$ 2.496,32

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

521	FORMOTEROL DI-HIDRATADO + BUDESONIDA 12/400 MCG – CÁPSULA PARA INALAÇÃO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: ASSOCIAÇÃO MEDICAMENTOSA CONTENDO FORMOTEROL DI-HIDRATADO 12 MCG (BRONCODILATADOR DE LONGA DURAÇÃO – LABA) E BUDESONIDA 400 MCG (CORTICOSTEROIDE INALATÓRIO), INDICADA PARA TRATAMENTO DE MANUTENÇÃO DA ASMA E DA DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC), COM AÇÃO ANTI-INFLAMATÓRIA E BRONCODILATADORA. APRESENTADO EM FORMA DE CÁPSULAS PARA INALAÇÃO, PARA USO COM DISPOSITIVO INALADOR ESPECÍFICO. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS ACONDICIONADAS EM BLISTER, EM CAIXA COM QUANTIDADE DEFINIDA PELO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INALATÓRIA. O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA: ALÊNIA® OU EQUIVALENTE TERAPÊUTICO. ARMAZENAMENTO CONFORME ORIENTAÇÕES DO FABRICANTE, EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C). EMBALAGEM ÍNTEGRA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, ACOMPANHADO DE BULA.	FRASCOS COM 60 DOSES	864	R\$ 2,29	R\$ 1.978,56
522	FOSFATO DE SÓDIO MONOBÁSICO 0,16 G/ML + FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO 0,6 G/ML – SOLUÇÃO RETAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO LAXATIVO OSMÓTICO, À BASE DE FOSFATO DE SÓDIO MONOBÁSICO 0,16 G/ML E FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO 0,6 G/ML, INDICADO PARA EVACUAÇÃO INTESTINAL EM CASOS DE CONSTIPAÇÃO E PREPARO PARA PROCEDIMENTOS DIAGNÓSTICOS OU CIRÚRGICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 130 ML DE SOLUÇÃO RETAL, ACOMPANHADO DE CÂNULA APLICADORA, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: RETAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E	FRASCOS C/ 130ML	1.728	R\$ 19,81	R\$ 34.231,68

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
523	FUROATO DE FLUTICASONA 27,5 MCG/DOSE – SPRAY NASAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE DE USO NASAL, À BASE DE FUROATO DE FLUTICASONA 27,5 MCG/DOSE, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE RINITE ALÉRGICA E OUTRAS CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS DA MUCOSA NASAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 120 DOSES DE SPRAY NASAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: NASAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 120 DOSES	144	R\$ 76,54	R\$ 11.021,76
524	FUROSEMIDA 10 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DIURÉTICO DE ALÇA, À BASE DE FUROSEMIDA 10 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EDEMAS ASSOCIADOS À INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, RENAL OU HEPÁTICA, BEM COMO EM SITUAÇÕES DE URGÊNCIA COMO EDEMA AGUDO DE PULMÃO E CONTROLE DA HIPERTENSÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA E/OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE,	AMPOLAS COM 2ML	6.792	R\$ 2,50	R\$ 16.980,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
525	GENTAMICINA 20 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO AMINOGLICOSÍDEO, À BASE DE GENTAMICINA 20 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA COM 1ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR E/OU INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 1ML	1.728	R\$ 3,55	R\$ 6.134,40
526	GENTAMICINA 40 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO AMINOGLICOSÍDEO, À BASE DE GENTAMICINA 40 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR E/OU INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 1ML	1.728	R\$ 4,15	R\$ 7.171,20
527	GENTAMICINA 80 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO AMINOGLICOSÍDEO, À BASE DE GENTAMICINA 80 MG/ML, INDICADO	AMPOLAS C/ 2ML	1.728	R\$ 2,46	R\$ 4.250,88

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS GRAVES CAUSADAS POR MICRORGANISMOS SENSÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR E/OU INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
528	GLICOSE HIPERTÔNICA 25% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE GLICOSE 25%, INDICADO PARA TRATAMENTO DE HIPOGLICEMIA E COMO FONTE DE ENERGIA EM SITUAÇÕES CLÍNICAS ESPECÍFICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 10ML	11.616	R\$ 1,10	R\$ 12.777,60
529	GLICOSE HIPERTÔNICA 50% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE GLICOSE 50%, INDICADO PARA TRATAMENTO DE HIPOGLICEMIA GRAVE E COMO FONTE DE ENERGIA EM SITUAÇÕES CLÍNICAS ESPECÍFICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE	AMPOLAS C/ 10ML	16.296	R\$ 2,05	R\$ 33.406,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
530	GLUCONATO DE CÁLCIO 10% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE GLUCONATO DE CÁLCIO 10%, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPOCALCEMIA, INTOXICAÇÃO POR BLOQUEADORES DE CANAIS DE CÁLCIO, HIPERMAGNESEMIA E COMO ADJUVANTE EM REAÇÕES ALÉRGICAS GRAVES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 10ML	984	R\$ 2,01	R\$ 1.977,84
531	HALOPERIDOL 1 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO TÍPICO, À BASE DE HALOPERIDOL 1 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM	COMPRIMIDOS	76.320	R\$ 0,40	R\$ 30.528,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
532	HALOPERIDOL 2 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO TÍPICO, À BASE DE HALOPERIDOL 2 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS COM 20ML	3.744	R\$ 13,19	R\$ 49.383,36
533	HALOPERIDOL 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO TÍPICO, À BASE DE HALOPERIDOL 5 MG/ML, INDICADO PARA O CONTROLE DE AGITAÇÃO PSICOMOTORA, EPISÓDIOS PSICÓTICOS AGUDOS E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1ML SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA	AMPOLAS C/ 1ML	4.450	R\$ 3,67	R\$ 16.331,50

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
534	HALOPERIDOL DECANOATO 50 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO TÍPICO DE AÇÃO PROLONGADA, À BASE DE HALOPERIDOL DECANOATO 50 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE MANUTENÇÃO DE TRANSTORNOS PSICÓTICOS CRÔNICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 1ML	2.098	R\$ 28,92	R\$ 60.674,16
535	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA 2 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO VASOPRESSOR, À BASE DE HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA 2 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPOTENSÃO GRAVE E CHOQUE, ESPECIALMENTE EM AMBIENTE HOSPITALAR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 4 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA	AMPOLAS C/ 4ML	120	R\$ 11,29	R\$ 1.354,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
536	HEPARINA SÓDICA 5.000 UI – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOAGULANTE, À BASE DE HEPARINA SÓDICA 5.000 UI, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE EVENTOS TROMBOEMBÓLICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO 5ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA E/OU SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - AMPOLAS COM 5 ML	144	R\$ 35,43	R\$ 5.101,92
537	HIDRALAZINA 20 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO VASODILATADOR, À BASE DE HIDRALAZINA 20 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPERTENSÃO ARTERIAL, INCLUINDO CRISES HIPERTENSIVAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA E/OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 1ML	178	R\$ 13,75	R\$ 2.447,50

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

538	HIDROCORTISONA 100 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE, À BASE DE HIDROCORTISONA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS E SITUAÇÕES DE EMERGÊNCIA, COMO CHOQUE ANAFILÁTICO E INSUFICIÊNCIA ADRENAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA E/OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - AMPOLAS	2.554	R\$ 11,19	R\$ 28.579,26
539	HIDROCORTISONA 500 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE, À BASE DE HIDROCORTISONA 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS E SITUAÇÕES DE EMERGÊNCIA, COMO CHOQUE ANAFILÁTICO E INSUFICIÊNCIA ADRENAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA E/OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - AMPOLAS	2.554	R\$ 7,84	R\$ 20.023,36

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

540	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6% + HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 4% – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIÁCIDO, À BASE DE HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO 6% E HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO 4%, INDICADO PARA O ALÍVIO DA ACIDEZ GÁSTRICA, AZIA, DISPEPSIA E OUTRAS CONDIÇÕES RELACIONADAS À HIPERACIDEZ, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), AO ABRIGO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 100ML	158	R\$ 9,12	R\$ 1.440,96
541	HIOSCINA COMPOSTA (N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 4 MG/ML + DIPIRONA 500 MG/ML) – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIESPASMÓDICO E ANALGÉSICO, À BASE DE N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 4 MG/ML ASSOCIADO À DIPIRONA 500 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DE DORES ESPASMÓDICAS DO TRATO GASTROINTESTINAL, BILIAR, URINÁRIO E GENITAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 5 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA E/OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 5ML	5.520	R\$ 4,45	R\$ 24.564,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

542	HIOSCINA SIMPLES (N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 20 MG/ML) – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIESPASMÓDICO, À BASE DE N-BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 20 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DE ESPASMOS DO TRATO GASTROINTESTINAL, BILIAR, URINÁRIO E GENITAL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA E/OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 1ML	3.360	R\$ 3,56	R\$ 11.961,60
543	IBUPROFENO 50 MG/ML – SUSPENSÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE IBUPROFENO 50 MG/ML, INDICADO PARA O ALÍVIO DA DOR, FEBRE E PROCESSOS INFLAMATÓRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 30 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 30ML	1.638	R\$ 11,69	R\$ 19.148,22
544	ISOFLAVONA 150 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SUPLEMENTO À BASE DE ISOFLAVONAS 150 MG, INDICADO COMO AUXILIAR NA REDUÇÃO DOS SINTOMAS DO CLIMATÉRIO E MENOPAUSA, CONFORME AVALIAÇÃO E	CAPSULAS	960	R\$ 4,68	R\$ 4.492,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO COMO SUPLEMENTO ALIMENTAR. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
545	LACTOBACILLUS REUTERI 100.000.000 UFC – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SUPLEMENTO PROBIÓTICO À BASE DE LACTOBACILLUS REUTERI 100.000.000 UFC, INDICADO PARA AUXILIAR NO EQUILÍBRIO DA MICROBIOTA INTESTINAL E NA SAÚDE GASTROINTESTINAL, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO COMO SUPLEMENTO ALIMENTAR. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU SOB REFRIGERAÇÃO, CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 10 ML	144	R\$ 118,25	R\$ 17.028,00
546	LAMOTRIGINA 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICONVULSIVANTE E ESTABILIZADOR DO HUMOR, À BASE DE LAMOTRIGINA 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE EPILEPSIA E TRANSTORNO BIPOLAR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS, VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES.	COMPRIMIDOS	36.000	R\$ 1,56	R\$ 56.160,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
547	LEVONORGESTREL 0,15 MG + ETINILESTRADIOL 0,03 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CONTRACEPTIVO ORAL COMBINADO, À BASE DE LEVONORGESTREL 0,15 MG ASSOCIADO AO ETINILESTRADIOL 0,03 MG, INDICADO PARA PREVENÇÃO DA GRAVIDEZ, REGULAÇÃO DO CICLO MENSTRUAL E OUTRAS INDICAÇÕES GINECOLÓGICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CAPSULAS	23.040	R\$ 0,46	R\$ 10.598,40
548	LIMOSILACTOBACILLUS REUTERI DSM 17938 – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: SUPLEMENTO PROBIÓTICO À BASE DE LIMOSILACTOBACILLUS REUTERI DSM 17938, INDICADO PARA AUXILIAR NO EQUILÍBRIO DA MICROBIOTA INTESTINAL E NA SAÚDE GASTROINTESTINAL, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO COMO SUPLEMENTO ALIMENTAR. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU SOB REFRIGERAÇÃO, CONFORME	FRASCOS C/ 10ML	144	R\$ 118,25	R\$ 17.028,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
549	MALEATO DE ENALAPRIL 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA ENZIMA CONVERSORA DE ANGIOTENSINA (ECA), À BASE DE MALEATO DE ENALAPRIL 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA E OUTRAS CONDIÇÕES CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	216.288	R\$ 0,28	R\$ 60.560,64
550	MALEATO DE ENALAPRIL 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA ENZIMA CONVERSORA DE ANGIOTENSINA (ECA), À BASE DE MALEATO DE ENALAPRIL 5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA E OUTRAS CONDIÇÕES CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER OU FRASCO, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E	COMPRIMIDOS	72.000	R\$ 0,25	R\$ 18.000,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
551	MALEATO DE TIMOLOL 0,5% – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BETABLOQUEADOR, À BASE DE MALEATO DE TIMOLOL 0,5%, INDICADO PARA REDUÇÃO DA PRESSÃO INTRAOCULAR EM PACIENTES COM GLAUCOMA OU HIPERTENSÃO OCULAR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 5 ML DE SOLUÇÃO OFTÁLMICA, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OFTÁLMICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO	FRASCOS C/ 5ML	360	R\$ 7,02	R\$ 2.527,20
552	MEBENDAZOL 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO, À BASE DE MEBENDAZOL 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFESTAÇÕES POR HELMINTOS, COMO OXIURÍASE, ASCARIDÍASE, TRICURIÁSE E ANQUILOSTOMÍASE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	56.880	R\$ 1,11	R\$ 63.136,80
553	METILDOPA 250 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-HIPERTENSIVO DE AÇÃO CENTRAL, À BASE DE METILDOPA 250 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA HIPERTENSÃO ARTERIAL, INCLUINDO EM GESTANTES,	COMPRIMIDOS	93.744	R\$ 0,76	R\$ 71.245,44

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
554	METILPREDNISOLONA 125 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + DILUENTE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE, À BASE DE METILPREDNISOLONA 125 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS E IMUNOLÓGICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACOMPANHADO DE AMPOLA COM DILUENTE, ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - AMPOLAS C/ 1G	58	R\$ 33,21	R\$ 1.926,18
555	METILPREDNISOLONA 500 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + DILUENTE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE, À BASE DE METILPREDNISOLONA 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE CONDIÇÕES INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS E IMUNOLÓGICAS, INCLUINDO SITUAÇÕES DE MAIOR GRAVIDADE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA	FRASCOS - AMPOLAS C/ 1G	58	R\$ 62,67	R\$ 3.634,86

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACOMPANHADO DE AMPOLA COM DILUENTE, ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR E/OU INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
556	METILSULFATO DE NEOSTIGMINA 0,5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTICOLINESTERÁSICO, À BASE DE METILSULFATO DE NEOSTIGMINA 0,5 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE MIASTENIA GRAVIS, REVERSÃO DE BLOQUEIO NEUROMUSCULAR E OUTRAS INDICAÇÕES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 1ML	29	R\$ 4,55	R\$ 131,95
557	METRONIDAZOL 5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIMICROBIANO E ANTIPROTOZOÁRIO, À BASE DE METRONIDAZOL 5 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES GRAVES CAUSADAS POR BACTÉRIAS ANAERÓBIAS E PROTOZOÁRIOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL.	FRASCOS C/ 100ML	3.456	R\$ 7,32	R\$ 25.297,92

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
558	MIDAZOLAM 1 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO SEDATIVO E ANSIOLÍTICO DA CLASSE DOS BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE MIDAZOLAM 1 MG/ML, INDICADO PARA SEDAÇÃO, INDUÇÃO ANESTÉSICA E CONTROLE DE CRISES CONVULSIVAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 5 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR OU OUTRAS VIAS, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 5ML	120	R\$ 4,64	R\$ 556,80
559	MIDAZOLAM 5MG/ ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO SEDATIVO E ANSIOLÍTICO DA CLASSE DOS BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE MIDAZOLAM 5MG/ ML, INDICADO PARA SEDAÇÃO, INDUÇÃO ANESTÉSICA E CONTROLE DE CRISES CONVULSIVAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO	AMPOLAS C/ 3ML	120	R\$ 6,44	R\$ 772,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	3 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR OU OUTRAS VIAS, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
560	MIDAZOLAM 5MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO SEDATIVO E ANSIOLÍTICO DA CLASSE DOS BENZODIAZEPÍNICOS, À BASE DE MIDAZOLAM 5MG/ ML, INDICADO PARA SEDAÇÃO, INDUÇÃO ANESTÉSICA E CONTROLE DE CRISES CONVULSIVAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR OU OUTRAS VIAS, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 10ML	120	R\$ 4,80	R\$ 576,00
561	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA 10 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO VASODILATADOR, À BASE DE MONONITRATO DE ISOSSORBIDA 10 MG/ML, INDICADO PARA O	AMPOLAS C/ 1ML	58	R\$ 5,25	R\$ 304,50

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TRATAMENTO DE CONDIÇÕES CARDÍACAS QUE REQUEREM VASODILATAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
562	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO VASODILATADOR, À BASE DE MONONITRATO DE ISOSSORBIDA 20 MG, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DA ANGINA PECTORIS E OUTRAS CONDIÇÕES CARDÍACAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	14.400	R\$ 0,31	R\$ 4.464,00
563	NIMESULIDA 50 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTI-INFLAMATÓRIO NÃO ESTEROIDAL (AINE), À BASE DE NIMESULIDA 50 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOR AGUDA, PROCESSOS INFLAMATÓRIOS E FEBRE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 15 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO:	FRASCOS C/ 15ML	7.162	R\$ 9,86	R\$ 70.617,32

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
564	NISTATINA 100.000 UI/ML – SUSPENSÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIFÚNGICO, À BASE DE NISTATINA 100.000 UI/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES FÚNGICAS DA CAVIDADE ORAL E DO TRATO GASTROINTESTINAL, COMO CANDIDÍASE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 30 ML DE SUSPENSÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 30ML	3.600	R\$ 18,49	R\$ 66.564,00
565	NITROPRUSSIATO DE SÓDIO 25 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO VASODILATADOR DE AÇÃO RÁPIDA, À BASE DE NITROPRUSSIATO DE SÓDIO 25 MG/ML, INDICADO PARA O CONTROLE DE CRISES HIPERTENSIVAS E REDUÇÃO CONTROLADA DA PRESSÃO ARTERIAL EM AMBIENTE HOSPITALAR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, EM INFUSÃO CONTÍNUA E SOB MONITORIZAÇÃO. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C),	AMPOLAS C/ 2ML	120	R\$ 28,64	R\$ 3.436,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PROTEGIDO DA LUZ, DEVENDO SER MANTIDO EM EMBALAGEM PROTETORA ATÉ O MOMENTO DO USO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
566	NORETISTERONA 0,35 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HORMONAL PROGESTAGÊNICO, À BASE DE NORETISTERONA 0,35 MG, INDICADO COMO CONTRACEPTIVO ORAL E PARA TRATAMENTO DE DISTÚRBIOS MENSTRUAIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CARTELAS C/ 35 COMPRIMID O	6.000	R\$ 9,89	R\$ 59.340,00
567	OCITOCINA 5 UI/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO UTEROTÔNICO, À BASE DE OCITOCINA 5 UI/ML, INDICADO PARA INDUÇÃO E CONDUÇÃO DO TRABALHO DE PARTO, CONTROLE DE HEMORRAGIA PÓS-PARTO E ESTIMULAÇÃO DAS CONTRAÇÕES UTERINAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL ESTÉRIL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE: USO RESTRITO A AMBIENTE HOSPITALAR E SOB SUPERVISÃO DE PROFISSIONAL HABILITADO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR SOB REFRIGERAÇÃO (2°C A 8°C), PROTEGIDO DA LUZ, NÃO CONGELAR, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE,	AMPOLAS C/ 1ML	288	R\$ 4,27	R\$ 1.229,76

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.				
568	ÓLEO MINERAL – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO UTILIZADO COMO LAXATIVO LUBRIFICANTE, À BASE DE ÓLEO MINERAL, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA CONSTIPAÇÃO INTESTINAL, FACILITANDO A ELIMINAÇÃO DAS FEZES, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 100ML	6.115	R\$ 10,63	R\$ 65.002,45
569	ÓLEOS VEGETAIS POLI-INSATURADOS, ÁCIDO LINOLEICO, LECITINA DE SOJA, TRIGLICERÍDEOS DOS ÁCIDOS CÁPRICO, CAPRÍLICO, LÁURICO E CAPRÓICO, ENRIQUECIDO COM VITAMINAS A E E – LOÇÃO OLEOSA DERMATOLÓGICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO DERMATOLÓGICO À BASE DE ÓLEOS VEGETAIS POLI-INSATURADOS ASSOCIADOS A ÁCIDO LINOLEICO, LECITINA DE SOJA E TRIGLICERÍDEOS DE CADEIA MÉDIA (ÁCIDOS CÁPRICO, CAPRÍLICO, LÁURICO E CAPRÓICO), ENRIQUECIDO COM VITAMINAS A E E, INDICADO PARA HIDRATAÇÃO, PROTEÇÃO E MANUTENÇÃO DA INTEGRIDADE DA PELE, AUXILIANDO NA PREVENÇÃO DE LESÕES CUTÂNEAS, COMO ÚLCERAS POR PRESSÃO, CONFORME ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE LOÇÃO OLEOSA, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA, CONFORME SUA CLASSIFICAÇÃO COMO PRODUTO PARA SAÚDE OU COSMÉTICO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM	FRASCOS C/ 100 ML	5.616	R\$ 9,96	R\$ 55.935,36

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
570	OMEPRAZOL 20 MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INIBIDOR DA BOMBA DE PRÓTONS, À BASE DE OMEPRAZOL 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RELACIONADAS À HIPERSECREÇÃO ÁCIDA GÁSTRICA, COMO ÚLCERAS GÁSTRICAS E DUODENAIAS, REFLUXO GASTROESOFÁGICO E GASTRITE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: CÁPSULAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	CÁPSULAS	239.333	R\$ 0,27	R\$ 64.619,91
571	OMEPRAZOL 40 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + DILUENTE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INIBIDOR DA BOMBA DE PRÓTONS, À BASE DE OMEPRAZOL 40 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE CONDIÇÕES RELACIONADAS À HIPERSECREÇÃO ÁCIDA GÁSTRICA, ESPECIALMENTE EM SITUAÇÕES EM QUE A VIA ORAL NÃO É POSSÍVEL, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACOMPANHADO DE DILUENTE, ACONDICIONADOS EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME	FRASCOS - AMPOLAS + DILUENTES	4.584	R\$ 12,98	R\$ 59.500,32

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
572	ONDANSETRONA 2 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIEMÉTICO, À BASE DE ONDANSETRONA 2 MG/ML, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE NÁUSEAS E VÔMITOS INDUZIDOS POR QUIMIOTERAPIA, RADIOTERAPIA OU PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 2 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 2ML	3.926	R\$ 12,57	R\$ 49.349,82
573	ONDANSETRONA 2 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIEMÉTICO, À BASE DE ONDANSETRONA 2 MG/ML, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE NÁUSEAS E VÔMITOS INDUZIDOS POR QUIMIOTERAPIA, RADIOTERAPIA OU PROCEDIMENTOS CIRÚRGICOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 4 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 4ML	2.237	R\$ 4,50	R\$ 10.066,50

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

574	OXACILINA SÓDICA 500 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIBIÓTICO DA CLASSE DAS PENICILINAS RESISTENTES À PENICILINASE, À BASE DE OXACILINA SÓDICA 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES CAUSADAS POR ESTAFILOCOCOS SENSÍVEIS E OUTROS MICRORGANISMOS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ PARA RECONSTITUIÇÃO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - AMPOLAS	6.912	R\$ 5,55	R\$ 38.361,60
575	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO 40 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO INIBIDOR DA BOMBA DE PRÓTONS, À BASE DE PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO 40 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS RELACIONADAS À HIPERSECREÇÃO ÁCIDA GÁSTRICA, COMO DOENÇA DO REFLUXO GASTROESOFÁGICO, ÚLCERAS GÁSTRICAS E DUODENAIAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	14.400	R\$ 0,73	R\$ 10.512,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

576	PAPAÍNA – GEL DERMATOLÓGICO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO À BASE DE PAPAÍNA, ENZIMA PROTEOLÍTICA COM AÇÃO DESBRIDANTE, INDICADO PARA AUXILIAR NA LIMPEZA DE FERIDAS, REMOÇÃO DE TECIDOS NECRÓTICOS E NO PROCESSO DE CICATRIZAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO DE PROFISSIONAL DE SAÚDE. APRESENTAÇÃO: GEL ACONDICIONADO EM TUBO CONTENDO 40 G, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, DEVIDAMENTE IDENTIFICADO. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA (USO EXTERNO). REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU ESTAR REGULARIZADO CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE APLICÁVEL. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE, PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE. EMBALAGEM: EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE, QUALIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	TUBOS C/ 40G	811	R\$ 64,01	R\$ 51.912,11
577	PASTA VAMPRICIDA – BISNAGA 50 G: DENOMINAÇÃO COMUM: PASTA VAMPRICIDA. PRINCÍPIO ATIVO: WARFARINA. CONCENTRAÇÃO: 2 G DE WARFARINA EM 50 G DE EXCIPIENTE Q.S.P. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO 50 G. FORMA FARMACÊUTICA: PASTA PRONTA PARA USO TÓPICO. CLASSIFICAÇÃO: PRODUTO DE USO VETERINÁRIO. FINALIDADE: CONTROLE POPULACIONAL DE QUIRÓPTEROS (MORCEGOS HEMATÓFAGOS) TRANSMISSORES DA RAIVA, NO ÂMBITO DO PROGRAMA DE PREVENÇÃO DA RAIVA HUMANA. DESCRIÇÃO DETALHADA: PRODUTO FORMULADO À BASE DE WARFARINA (ANTICOAGULANTE DE AÇÃO SISTÊMICA), APRESENTADO EM FORMA DE PASTA DE COLORAÇÃO CARACTERÍSTICA, DESTINADA AO CONTROLE DE MORCEGOS HEMATÓFAGOS DA ESPÉCIE DESMODUS ROTUNDUS. A APLICAÇÃO DEVE SER REALIZADA POR PROFISSIONAL TREINADO, DIRETAMENTE SOBRE A REGIÃO DORSAL DOS MORCEGOS CAPTURADOS, DE FORMA QUE O	BISNAGAS 50G	58	R\$ 68,42	R\$ 3.968,36

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PRODUTO SEJA DISSEMINADO ENTRE OS INDIVÍDUOS DA COLÔNIA POR MEIO DO HÁBITO DE LAMBEDURA, PROMOVEDO O CONTROLE POPULACIONAL E REDUZINDO A TRANSMISSÃO DA RAIVA. A PASTA DEVE APRESENTAR BOA ADERÊNCIA, ESTABILIDADE FÍSICO-QUÍMICA, HOMOGENEIDADE E FACILIDADE DE APLICAÇÃO, SEM ESCORRIMENTO EXCESSIVO E COM EFICÁCIA COMPROVADA PARA O FIM PROPOSTO. PRODUTO DEVIDAMENTE REGISTRADO NO MINISTÉRIO DA AGRICULTURA E PECUÁRIA (MAPA), CONFORME DECRETO Nº 5.053/2004 E NORMAS VIGENTES; EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, TIPO BISNAGA DE 100 G, DEVIDAMENTE ROTULADA, CONTENDO NOME COMERCIAL, PRINCÍPIO ATIVO, CONCENTRAÇÃO, LOTE, VALIDADE, NÚMERO DE REGISTRO E FABRICANTE; ACOMPANHAR BULA ATUALIZADA E CERTIFICADO DE ANÁLISE DO LOTE FORNECIDO; ARMAZENAMENTO SOB CONDIÇÕES ADEQUADAS DE TEMPERATURA E PROTEÇÃO CONTRA LUZ SOLAR DIRETA, CONFORME RECOMENDAÇÕES DO FABRICANTE.				
578	PENICILINA G PROCAÍNA 50.000 UI – PÓ PARA SUSPENSÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: ANTIBIÓTICO BETALACTÂMICO À BASE DE PENICILINA G PROCAÍNA NA DOSE DE 50.000 UI, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES BACTERIANAS CAUSADAS POR MICRO-ORGANISMOS SENSÍVEIS À PENICILINA, INCLUINDO INFECÇÕES DO TRATO RESPIRATÓRIO, PELE E TECIDOS MOLES E OUTRAS INFECÇÕES SUSCETÍVEIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SUSPENSÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAMUSCULAR, APÓS RECONSTITUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE,	FRASCOS - AMPOLAS	5.112	R\$ 13,94	R\$ 71.261,28

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
579	PERICIAZINA 1% – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS): DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE PERICIAZINA 1%, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSIQUIÁTRICOS, COMO AGITAÇÃO, DISTÚRBIOS DO COMPORTAMENTO E PSICOSES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTAGOTAS CONTENDO 20 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/20 ML	1.440	R\$ 14,55	R\$ 20.952,00
580	PERICIAZINA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE PERICIAZINA 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSIQUIÁTRICOS, DISTÚRBIOS DO COMPORTAMENTO, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS QUE REQUEIRAM TERAPIA ANTIPSICÓTICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A	COMPRIMIDOS	7.200	R\$ 1,00	R\$ 7.200,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.				
581	PERICIAZINA 4% – SOLUÇÃO ORAL (GOTAS) 20 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO DA CLASSE DAS FENOTIAZINAS, À BASE DE PERICIAZINA NA CONCENTRAÇÃO DE 4%, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE TRANSTORNOS PSIQUIÁTRICOS, DISTÚRBIOS DO COMPORTAMENTO, AGITAÇÃO PSICOMOTORA E OUTRAS CONDIÇÕES CLÍNICAS QUE REQUEIRAM TERAPIA ANTIPSICÓTICA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO 20 ML DE SOLUÇÃO ORAL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO. MEDICAMENTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL, CONFORME PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998.	FRASCOS C/ 20ML	432	R\$ 26,65	R\$ 11.512,80
582	PERMETRINA 10 MG/ML – LOÇÃO TÓPICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPARASITÁRIO DE USO TÓPICO, À BASE DE PERMETRINA 10 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFESTAÇÕES POR PIOLHOS (PEDICULOSE) E ÁCAROS (ESCABIOSE), CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 60 ML DE LOÇÃO TÓPICA, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 60ML	58	R\$ 20,02	R\$ 1.161,16

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

583	POLICRESULENO 50 MG/G + CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA 10 MG/G – POMADA RETAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DE USO PROCTOLÓGICO, ASSOCIANDO POLICRESULENO (AGENTE CICATRIZANTE E ANTISSEPTICO) E CLORIDRATO DE CINCHOCAÍNA (ANESTÉSICO LOCAL), INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HEMORROIDAS, FISSURAS ANAIS E OUTRAS AFECÇÕES ANORRETAIS, ALIVIANDO DOR, PRURIDO E INFLAMAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO 30 G DE POMADA, ACOMPANHADA DE 10 APLICADORES DESCARTÁVEIS, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: RETAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 30G	294	R\$ 74,91	R\$ 22.023,54
584	PREDNISOLONA 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE, À BASE DE PREDNISOLONA 20 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS, AUTOIMUNES E OUTRAS CONDIÇÕES QUE NECESSITEM DE AÇÃO ANTI-INFLAMATÓRIA E IMUNOSSUPRESSORA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMID OS	720	R\$ 1,11	R\$ 799,20

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

585	PREDNISONA 5 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO CORTICOSTEROIDE, À BASE DE PREDNISONA 5 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DOENÇAS INFLAMATÓRIAS, ALÉRGICAS, AUTOIMUNES E OUTRAS CONDIÇÕES QUE NECESSITEM DE AÇÃO ANTI-INFLAMATÓRIA E IMUNOSSUPRESSORA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	96.048	R\$ 0,55	R\$ 52.826,40
586	PROGESTERONA 200MG – CÁPSULA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE PROGESTERONA 200 MG, APRESENTADO NA FORMA DE CÁPSULA PARA USO ORAL OU VAGINAL, CONFORME ESPECIFICAÇÃO DO FABRICANTE. COMPOSIÇÃO: CADA COMPRIMIDO CONTÉM 200 MG DE PROGESTERONA MICRONIZADA, ALÉM DE EXCIPIENTES ADEQUADOS À FORMULAÇÃO. APRESENTAÇÃO: EMBALAGEM CONTENDO BLISTERS COM CAPSULAS REVESTIDAS, TOTALIZANDO QUANTIDADE CONFORME PRESCRIÇÃO E DEMANDA. INDICAÇÃO: INDICADO PARA O TRATAMENTO DE DISTÚRBIOS HORMONAIS DECORRENTES DA DEFICIÊNCIA DE PROGESTERONA, INCLUINDO TERAPIA DE REPOSIÇÃO HORMONAL, SUPORTE À FASE LÚTEA E SUPLEMENTAÇÃO HORMONAL EM FERTILIZAÇÃO ASSISTIDA. CONDIÇÕES DE FORNECIMENTO: MEDICAMENTO DEVE POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA; FORNECIDO EM EMBALAGEM ORIGINAL DE FÁBRICA, DEVIDAMENTE LACRADA E IDENTIFICADA COM NOME DO PRODUTO, CONCENTRAÇÃO, FORMA FARMACÊUTICA, LOTE, VALIDADE E FABRICANTE; VALIDADE MÍNIMA DE 12 MESES A CONTAR DA DATA DE ENTREGA; ARMAZENAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE.	CÁPSULAS	3.600	R\$ 6,17	R\$ 22.212,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

587	RISPERIDONA 3 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIPSICÓTICO ATÍPICO, À BASE DE RISPERIDONA 3 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE ESQUIZOFRENIA, TRANSTORNOS BIPOLARES, IRRITABILIDADE ASSOCIADA AO TRANSTORNO DO ESPECTRO AUTISTA E OUTRAS CONDIÇÕES PSIQUIÁTRICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	99.360	R\$ 0,59	R\$ 58.622,40
588	ROSUVASTATINA CÁLCICA 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HIPOLIPEMIANTE, À BASE DE ROSUVASTATINA CÁLCICA 20 MG, INDICADO PARA REDUÇÃO DOS NÍVEIS DE COLESTEROL E TRIGLICERÍDEOS, AUXILIANDO NA PREVENÇÃO DE DOENÇAS CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	17.280	R\$ 0,87	R\$ 15.033,60
589	SACCHAROMYCES BOULARDII 17 LIOFILIZADO – 200 MG: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO/PROBIÓTICO À BASE DE SACCHAROMYCES BOULARDII 17 LIOFILIZADO, NA CONCENTRAÇÃO DE 200 MG, INDICADO	CÁPSULAS	1.344	R\$ 7,23	R\$ 9.717,12

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	PARA AUXILIAR NA MANUTENÇÃO E RESTAURAÇÃO DA FLORA INTESTINAL, CONTRIBUINDO PARA A PREVENÇÃO E TRATAMENTO DE DIARREIAS DE DIFERENTES ETIOLOGIAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO DE PROFISSIONAL DE SAÚDE. APRESENTAÇÃO: PRODUTO ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, CONTENDO UNIDADES INDIVIDUAIS CÁPSULAS, DEVIDAMENTE IDENTIFICADAS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU ESTAR REGULARIZADO CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE APLICÁVEL. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE, PROTEGIDO DA LUZ E UMIDADE. EMBALAGEM: EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE, QUALIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
590	SALBUTAMOL 2 MG/5 ML – XAROPE: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BRONCODILATADOR, À BASE DE SALBUTAMOL 2 MG/5 ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO E PREVENÇÃO DE CRISES DE BRONCOESPASMO EM CONDIÇÕES COMO ASMA E DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC), CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE XAROPE, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 100ML	6.058	R\$ 6,61	R\$ 40.043,38

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

591	SEVOFLURANO 100% – LÍQUIDO PARA INALAÇÃO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANESTÉSICO VOLÁTIL HALOGENADO, À BASE DE SEVOFLURANO 100%, INDICADO PARA INDUÇÃO E MANUTENÇÃO DE ANESTESIA GERAL POR VIA INALATÓRIA, EM AMBIENTE HOSPITALAR E SOB MONITORIZAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 100 ML DE LÍQUIDO PARA INALAÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INALATÓRIA, POR MEIO DE VAPORIZADOR ESPECÍFICO. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, EM FRASCO BEM FECHADO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 100ML	12	R\$ 283,52	R\$ 3.402,24
592	SHAMPOO ANTICASPA – 200 ML (REFERÊNCIA: PIELUS OU EQUIVALENTE): DESCRIÇÃO TÉCNICA: PRODUTO DERMATOLÓGICO INDICADO PARA HIGIENE E TRATAMENTO AUXILIAR DA CASPA E DESCAMAÇÃO DO COURO CABELUDO, AUXILIANDO NA REDUÇÃO DA OLEOSIDADE, PRURIDO E IRRITAÇÃO, PROMOVENDO LIMPEZA EFICAZ SEM AGRESSÃO AOS FIOS. A INDICAÇÃO DE REFERÊNCIA (PIELUS®) JUSTIFICA-SE POR APRESENTAR FORMULAÇÃO DERMATOLOGICAMENTE TESTADA, BOA ACEITAÇÃO PELOS USUÁRIOS E EFICÁCIA COMPROVADA NO CONTROLE DA DESCAMAÇÃO DO COURO CABELUDO, SERVINDO COMO PADRÃO DE QUALIDADE, SENDO PERMITIDA A OFERTA DE PRODUTOS EQUIVALENTES QUE ATENDAM ÀS MESMAS ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS E REGULATÓRIAS. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 200 ML DE SHAMPOO. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA CAPILAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA COMO COSMÉTICO OU PRODUTO DE HIGIENE PESSOAL. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE	FRASCOS C/ 200ML	144	R\$ 114,67	R\$ 16.512,48

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR EXCESSIVO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.				
593	SINVASTATINA 20 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HIPOLIPEMIANTE DA CLASSE DAS ESTATINAS, À BASE DE SINVASTATINA 20 MG, INDICADO PARA REDUÇÃO DOS NÍVEIS DE COLESTEROL E TRIGLICERÍDEOS, AUXILIANDO NA PREVENÇÃO DE DOENÇAS CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	36.000	R\$ 0,27	R\$ 9.720,00
594	SINVASTATINA 40 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO HIPOLIPEMIANTE DA CLASSE DAS ESTATINAS, À BASE DE SINVASTATINA 40 MG, INDICADO PARA REDUÇÃO DOS NÍVEIS DE COLESTEROL E TRIGLICERÍDEOS, AUXILIANDO NA PREVENÇÃO DE DOENÇAS CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	36.000	R\$ 0,56	R\$ 20.160,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

595	SOLUÇÃO DE GLICERINA 120 MG/ML – FRASCO 500 ML: DESCRIÇÃO TÉCNICA: PREPARAÇÃO FARMACÊUTICA À BASE DE GLICERINA NA CONCENTRAÇÃO DE 120 MG/ML, INDICADA PARA USO EM PROCEDIMENTOS CLÍNICOS, PREPARAÇÕES FARMACÊUTICAS OU OUTRAS FINALIDADES TERAPÊUTICAS E ASSISTENCIAIS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO 500 ML DE SOLUÇÃO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: CONFORME INDICAÇÃO TERAPÊUTICA E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU REGULARIZAÇÃO VÁLIDA NO ÓRGÃO SANITÁRIO COMPETENTE, CONFORME LEGISLAÇÃO VIGENTE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 500ML	1.008	R\$ 15,13	R\$ 15.251,04
596	SOLUÇÃO DE MANITOL 20% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DIURÉTICO OSMÓTICO, À BASE DE MANITOL A 20%, INDICADO PARA REDUÇÃO DA PRESSÃO INTRACRANIANA, TRATAMENTO DE EDEMA CEREBRAL, PROMOÇÃO DE DIURESE EM CASOS ESPECÍFICOS E OUTRAS INDICAÇÕES CLÍNICAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 500 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, EVITANDO CRISTALIZAÇÃO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCO OU BOLSA COM 500 ML	144	R\$ 13,33	R\$ 1.919,52

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

597	SORBITOL 714 MG/G + LAURILSULFATO DE SÓDIO 7,70 MG/G – SUPOSITÓRIO INFANTIL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO LAXATIVO DE USO RETAL, À BASE DE SORBITOL E LAURILSULFATO DE SÓDIO, INDICADO PARA O ALÍVIO DA CONSTIPAÇÃO INTESTINAL EM PACIENTES PEDIÁTRICOS, PROMOVENDO AMOLECIMENTO DAS FEZES E FACILITANDO A EVACUAÇÃO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO DOSE ÚNICA OU MÚLTIPLAS DOSES PARA ADMINISTRAÇÃO RETAL (SUPOSITÓRIO INFANTIL), ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: RETAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DO CALOR EXCESSIVO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS C/ 6,5G	720	R\$ 8,17	R\$ 5.882,40
598	SORO GLICO-FISIOLÓGICO – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ESTÉRIL COMPOSTA POR GLICOSE E CLORETO DE SÓDIO, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA E CALÓRICA, MANUTENÇÃO DO EQUILÍBRIO HÍDRICO E COMO VEÍCULO PARA DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 250 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE,	FRASCOS - BOLSAS 250ML	816	R\$ 5,19	R\$ 4.235,04

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.				
599	SORO GLICO-FISIOLÓGICO – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ESTÉRIL COMPOSTA POR GLICOSE E CLORETO DE SÓDIO, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA E CALÓRICA, MANUTENÇÃO DO EQUILÍBRIO HÍDRICO E COMO VEÍCULO PARA DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 500 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS 500ML	1.344	R\$ 10,75	R\$ 14.448,00
600	SORO GLICOSADO 5% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ESTÉRIL DE GLICOSE A 5%, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HÍDRICA E CALÓRICA, MANUTENÇÃO DO EQUILÍBRIO ENERGÉTICO E COMO VEÍCULO PARA DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 100 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS 100ML	3.696	R\$ 6,66	R\$ 24.615,36

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

601	SORO GLICOSADO 5% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO ESTÉRIL DE GLICOSE A 5%, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HÍDRICA E CALÓRICA, MANUTENÇÃO DO EQUILÍBRIO ENERGÉTICO E COMO VEÍCULO PARA DILUIÇÃO DE MEDICAMENTOS, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 250 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS 250ML	5.424	R\$ 12,13	R\$ 65.793,12
602	SORO HIDROXIETILAMIDO 6% (VOLUVEN®) – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO COLOIDE À BASE DE HIDROXIETILAMIDO 6%, INDICADA PARA EXPANSÃO DO VOLUME PLASMÁTICO EM SITUAÇÕES DE HIPOVOLEMIA, COMO CHOQUE OU PERDAS SANGUÍNEAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 500 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS 500ML	144	R\$ 56,12	R\$ 8.081,28

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

603	SORO MANITOL 20% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO DIURÉTICO OSMÓTICO, À BASE DE MANITOL A 20%, INDICADO PARA REDUÇÃO DA PRESSÃO INTRACRANIANA, TRATAMENTO DE EDEMA CEREBRAL E PROMOÇÃO DE DIURESE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 250 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM SISTEMA FECHADO E EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, EVITANDO CRISTALIZAÇÃO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS 250ML	120	R\$ 22,00	R\$ 2.640,00
604	SORO RINGER SIMPLES – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: SOLUÇÃO CRISTALOIDE ESTÉRIL CONTENDO ELETRÓLITOS, INDICADA PARA REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA E MANUTENÇÃO DO EQUILÍBRIO HÍDRICO, CONFORME AVALIAÇÃO E ORIENTAÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO OU BOLSA CONTENDO 500 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL EM SISTEMA FECHADO, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU PRODUTO PARA SAÚDE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.	FRASCOS - BOLSAS 500ML	5.496	R\$ 11,50	R\$ 63.204,00
605	SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIDEPRESSIVO DA CLASSE DOS INIBIDORES DA RECAPTAÇÃO DE	COMPRIMIDOS	10.080	R\$ 1,65	R\$ 16.632,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	SEROTONINA E NORADRENALINA (IRSN), À BASE DE SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DO TRANSTORNO DEPRESSIVO MAIOR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
606	SUCCINATO DE METOPROLOL 100 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BETABLOQUEADOR CARDIOSSELETIVO, À BASE DE SUCCINATO DE METOPROLOL 100 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPERTENSÃO ARTERIAL, ANGINA, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, ARRITMIAS E PREVENÇÃO DE EVENTOS CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	8.640	R\$ 2,65	R\$ 22.896,00
607	SUCCINATO DE METOPROLOL 25 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BETABLOQUEADOR CARDIOSSELETIVO, À BASE DE SUCCINATO DE METOPROLOL 25 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPERTENSÃO ARTERIAL, ANGINA, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, ARRITMIAS	COMPRIMIDOS	8.640	R\$ 0,61	R\$ 5.270,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	E PREVENÇÃO DE EVENTOS CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
608	SUCCINATO DE METOPROLOL 50 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BETABLOQUEADOR CARDIOSSELETIVO, À BASE DE SUCCINATO DE METOPROLOL 50 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE HIPERTENSÃO ARTERIAL, ANGINA, INSUFICIÊNCIA CARDÍACA, ARRITMIAS E PREVENÇÃO DE EVENTOS CARDIOVASCULARES, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS DE LIBERAÇÃO PROLONGADA. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	8.640	R\$ 1,13	R\$ 9.763,20
609	SULFATO DE MAGNÉSIO 10% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO UTILIZADO COMO REPOSITOR DE MAGNÉSIO E EM SITUAÇÕES CLÍNICAS ESPECÍFICAS, COMO PRÉ-ECLÂPSIA, ECLÂPSIA E ARRITMIAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL A 10%, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR	AMPOLAS COM 10ML	840	R\$ 1,67	R\$ 1.402,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
610	SULFATO DE MAGNÉSIO 50% – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO UTILIZADO COMO REPOSITOR DE MAGNÉSIO E EM SITUAÇÕES CLÍNICAS ESPECÍFICAS, COMO PRÉ-ECLÂMPSIA, ECLÂMPSIA E ARRITMIAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 10 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL A 50%, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA OU INTRAMUSCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS COM 10ML	840	R\$ 10,97	R\$ 9.214,80
611	SULFATO DE MORFINA 0,2 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO OPIOIDE POTENTE, À BASE DE SULFATO DE MORFINA 0,2 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DOR INTENSA AGUDA OU CRÔNICA, ESPECIALMENTE EM AMBIENTE HOSPITALAR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES, SENDO CLASSIFICADO COMO SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM	AMPOLAS COM 1ML	1.037	R\$ 8,83	R\$ 9.156,71

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
612	SULFATO DE MORFINA 10 MG – COMPRIMIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO OPIOIDE POTENTE, À BASE DE SULFATO DE MORFINA 10 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DOR INTENSA AGUDA OU CRÔNICA, ESPECIALMENTE EM PACIENTES QUE NECESSITAM DE ANALGESIA CONTÍNUA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS ATUALIZAÇÕES, SENDO CLASSIFICADO COMO SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DA UMIDADE, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMIDOS	6.480	R\$ 1,00	R\$ 6.480,00
613	SULFATO DE MORFINA 10 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANALGÉSICO OPIOIDE POTENTE, À BASE DE SULFATO DE MORFINA 10 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DOR INTENSA AGUDA OU CRÔNICA, ESPECIALMENTE EM AMBIENTE HOSPITALAR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO 1 ML DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, INTRAMUSCULAR OU SUBCUTÂNEA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE ESPECIAL: O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS EXIGÊNCIAS DA PORTARIA SVS/MS Nº 344/1998 E SUAS	AMPOLAS COM 1ML	1.680	R\$ 10,88	R\$ 18.278,40

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	ATUALIZAÇÕES, SENDO CLASSIFICADO COMO SUBSTÂNCIA SUJEITA A CONTROLE ESPECIAL. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
614	SULFATO DE TERBUTALINA 0,5 MG/ML – SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO BRONCODILATADOR DA CLASSE DOS AGONISTAS BETA-2 ADRENÉRGICOS, À BASE DE SULFATO DE TERBUTALINA 0,5 MG/ML, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE CRISES DE BRONCOESPASMO E OUTRAS CONDIÇÕES RESPIRATÓRIAS, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: AMPOLA CONTENDO SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: SUBCUTÂNEA, INTRAVENOSA OU CONFORME INDICAÇÃO CLÍNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	AMPOLAS C/ 1ML	178	R\$ 1,89	R\$ 336,42
615	SULFATO FERROSO 125 MG/ML – SOLUÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO À BASE DE SULFATO FERROSO NA CONCENTRAÇÃO DE 125 MG/ML, INDICADO PARA PREVENÇÃO E TRATAMENTO DA ANEMIA FERROPRIVA E PARA SUPLEMENTAÇÃO DE FERRO EM SITUAÇÕES DE DEFICIÊNCIA, ESPECIALMENTE EM CRIANÇAS, GESTANTES E PACIENTES COM NECESSIDADE DE REPOSIÇÃO DE FERRO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTENDO SOLUÇÃO ORAL, COM 100 ML, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE, COM DISPOSITIVO DOSADOR OU COPO	FRASCOS COM 100ML	9.432	R\$ 5,74	R\$ 54.139,68

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	MEDIDOR. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO OU NOTIFICAÇÃO QUANDO CLASSIFICADO COMO SUPLEMENTO, CONFORME LEGISLAÇÃO SANITÁRIA VIGENTE. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
616	TACROLIMO 0,03% – POMADA DERMATOLÓGICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO IMUNOMODULADOR TÓPICO À BASE DE TACROLIMO NA CONCENTRAÇÃO DE 0,03%, INDICADO PARA O TRATAMENTO DA DERMATITE ATÓPICA (ECZEMA) DE MODERADA A GRAVE, ESPECIALMENTE EM PACIENTES QUE NÃO RESPONDEM ADEQUADAMENTE OU NÃO TOLERAM TERAPIAS TÓPICAS CONVENCIONAIS, ATUANDO NA REDUÇÃO DA INFLAMAÇÃO CUTÂNEA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: BISNAGA CONTENDO POMADA DERMATOLÓGICA COM 10 G, ACONDICIONADA EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	BISNAGAS COM 10G	144	R\$ 71,20	R\$ 10.252,80
617	TARTARATO DE BRIMONIDINA 0,2% (2MG/ML) + MALEATO DE TIMOLOL 0,5% (2MG/ML) – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO OFTÁLMICO ASSOCIADO CONTENDO TARTARATO DE BRIMONIDINA (AGONISTA ALFA-2 ADRENÉRGICO) E MALEATO DE TIMOLOL (BETABLOQUEADOR), INDICADO PARA REDUÇÃO DA PRESSÃO INTRAOCULAR EM PACIENTES COM GLAUCOMA DE ÂNGULO ABERTO OU HIPERTENSÃO OCULAR, QUANDO A MONOTERAPIA NÃO FOR SUFICIENTE, CONFORME	FRASCOS C/ 5ML	360	R\$ 63,33	R\$ 22.798,80

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, COM 5 ML, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OFTÁLMICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
618	TARTARATO DE BRIMONIDINA 2 MG/ML – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO OFTÁLMICO À BASE DE TARTARATO DE BRIMONIDINA NA CONCENTRAÇÃO DE 2 MG/ML, CLASSIFICADO COMO AGONISTA ALFA-2 ADRENÉRGICO, INDICADO PARA REDUÇÃO DA PRESSÃO INTRAOCULAR EM PACIENTES COM GLAUCOMA DE ÂNGULO ABERTO OU HIPERTENSÃO OCULAR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, COM 5 ML, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OFTÁLMICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 5ML	360	R\$ 25,58	R\$ 9.208,80
619	TRAVOPROSTA 0,04 MG/ML – SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ANTIGLAUCOMATOSO, À BASE DE TRAVOPROSTA 0,04 MG/ML, INDICADO PARA REDUÇÃO DA PRESSÃO INTRAOCULAR EM PACIENTES COM GLAUCOMA DE ÂNGULO ABERTO OU HIPERTENSÃO OCULAR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO:	FRASCOS C/ 2,5 ML	216	R\$ 52,67	R\$ 11.376,72

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO 2,5 ML DE SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICA OCULAR. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. CONTROLE: VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), PROTEGIDO DA LUZ E DO CALOR EXCESSIVO, MANTENDO O FRASCO BEM FECHADO, OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO QUALIDADE, SEGURANÇA E RASTREABILIDADE DO PRODUTO.				
620	TRAVOPROSTA 0,04 MG/ML + MALEATO DE TIMOLOL 5 MG/ML – SOLUÇÃO OFTALMOLÓGICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO OFTÁLMICO ASSOCIADO CONTENDO TRAVOPROSTA (ANÁLOGO DA PROSTAGLANDINA) E MALEATO DE TIMOLOL (BETABLOQUEADOR), INDICADO PARA REDUÇÃO DA PRESSÃO INTRAOCULAR EM PACIENTES COM GLAUCOMA DE ÂNGULO ABERTO OU HIPERTENSÃO OCULAR, QUANDO A MONOTERAPIA NÃO FOR SUFICIENTE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO SOLUÇÃO OFTALMOLÓGICA ESTÉRIL, GERALMENTE COM 2,5 ML, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OFTÁLMICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	FRASCOS C/ 2,5 ML	360	R\$ 131,51	R\$ 47.343,60
621	TROPICAMIDA 10 MG/ML – SOLUÇÃO OFTÁLMICA: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO MIDRIÁTICO E CICLOPLÉGICO À BASE DE TROPICAMIDA NA CONCENTRAÇÃO DE	FRASCOS C/ 5ML	360	R\$ 22,10	R\$ 7.956,00

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	10 MG/ML, INDICADO PARA DILATAÇÃO DA PUPILA EM EXAMES OFTALMOLÓGICOS DIAGNÓSTICOS, COMO FUNDOSCOPIA E AVALIAÇÃO DA REFRAÇÃO OCULAR, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO CONTA-GOTAS CONTENDO SOLUÇÃO OFTÁLMICA ESTÉRIL, COM 5 ML, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: OFTÁLMICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
622	VALERIANA OFFICINALIS L. 250 MG + HUMULUS LUPULUS L. 60 MG – COMPRIMIDO REVESTIDO: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO FITOTERÁPICO CONTENDO EXTRATO DE VALERIANA OFFICINALIS L. ASSOCIADO AO EXTRATO DE HUMULUS LUPULUS L., INDICADO COMO AUXILIAR NO TRATAMENTO DE DISTÚRBIOS DO SONO, INSÔNIA LEVE, ESTADOS DE ANSIEDADE E AGITAÇÃO NERVOSA, CONTRIBUINDO PARA A PROMOÇÃO DO RELAXAMENTO E MELHORA DA QUALIDADE DO SONO, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: COMPRIMIDOS REVESTIDOS ACONDICIONADOS EM BLISTER, EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO VÁLIDA NA ANVISA COMO MEDICAMENTO FITOTERÁPICO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.	COMPRIMID OS REVESTIDO S	8.784	R\$ 2,58	R\$ 22.662,72
623	VANCOMICINA 500 MG – PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: ANTIBIÓTICO GLICOPEPTÍDICO À BASE DE	FRASCOS - AMPOLAS	3.456	R\$ 15,48	R\$ 53.498,88

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	VANCOMICINA 500 MG, INDICADO PARA O TRATAMENTO DE INFECÇÕES GRAVES CAUSADAS POR BACTÉRIAS GRAM-POSITIVAS SENSÍVEIS, INCLUINDO INFECÇÕES POR STAPHYLOCOCCUS RESISTENTES À METICILINA (MRSA), ENDOCARDITE, SEPSE, INFECÇÕES ÓSSEAS, PULMONARES E DE PELE, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: FRASCO-AMPOLA CONTENDO PÓ ESTÉRIL PARA RECONSTITUIÇÃO E PREPARO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INTRAVENOSA, APÓS RECONSTITUIÇÃO E DILUIÇÃO CONFORME ORIENTAÇÃO TÉCNICA. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
624	XINAFOATO DE SALMETEROL 50 MCG + PROPIONATO DE FLUTICASONA 250 MCG – PÓ PARA INALAÇÃO ORAL: DESCRIÇÃO TÉCNICA: MEDICAMENTO ASSOCIADO CONTENDO XINAFOATO DE SALMETEROL (BRONCODILATADOR AGONISTA BETA-2 DE LONGA DURAÇÃO) E PROPIONATO DE FLUTICASONA (CORTICOSTEROIDE INALATÓRIO), INDICADO PARA O TRATAMENTO E CONTROLE DA ASMA E DA DOENÇA PULMONAR OBSTRUTIVA CRÔNICA (DPOC), AUXILIANDO NA REDUÇÃO DA INFLAMAÇÃO DAS VIAS AÉREAS E NA MELHORA DA FUNÇÃO RESPIRATÓRIA, CONFORME AVALIAÇÃO E PRESCRIÇÃO PROFISSIONAL. APRESENTAÇÃO: DISPOSITIVO INALADOR CONTENDO PÓ PARA INALAÇÃO ORAL EM DOSES MEDIDAS, ACONDICIONADO EM EMBALAGEM ORIGINAL DO FABRICANTE. VIA DE ADMINISTRAÇÃO: INALAÇÃO ORAL. REGISTRO: O PRODUTO DEVERÁ POSSUIR REGISTRO VÁLIDO NA ANVISA COMO MEDICAMENTO. ARMAZENAMENTO: CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE CONTROLADA (15°C A 30°C), OU CONFORME ORIENTAÇÃO DO FABRICANTE. EMBALAGEM ÍNTEGRA E	FRASCOS C/ 60 DOSES	144	R\$ 157,27	R\$ 22.646,88

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

	LACRADA, CONTENDO NÚMERO DE LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E VALIDADE, GARANTINDO RASTREABILIDADE E SEGURANÇA DO PRODUTO.				
TOTAL COTA EXCLUSIVA					R\$ 5.678.569,63

VALOR GLOBAL					R\$ 57.364.981,65
--------------	--	--	--	--	-------------------

1.2. Os bens objeto desta contratação são caracterizados como comuns, conforme justificativa constante do Estudo Técnico Preliminar.

1.3. O objeto desta contratação não se enquadra como bem de luxo, conforme Decreto nº 10.818, de 27 de setembro de 2021.

1.4. O prazo de vigência da contratação é de 12 (doze) meses, contados a partir da data de sua assinatura, prorrogável por até 10 anos, na forma dos artigos 106 e 107 da Lei nº 14.133, de 2021.

1.4.1 O fornecimento de bens é enquadrado como **continuado**, tendo em vista que sua necessidade é permanente e decorre da demanda recorrente das unidades da Administração Pública para manutenção regular dos serviços de saúde e atendimento aos usuários, sendo indispensável assegurar o abastecimento contínuo dos medicamentos e demais produtos previstos neste Termo de Referência, de modo a evitar descontinuidade no atendimento, desabastecimento e comprometimento da prestação dos serviços públicos. A vigência plurianual mostra-se mais vantajosa considerando a natureza recorrente do fornecimento, a necessidade de reposição periódica dos estoques e a possibilidade de assegurar maior estabilidade no abastecimento, reduzir a necessidade de realização de novos procedimentos licitatórios em períodos sucessivos e proporcionar maior eficiência e previsibilidade à gestão contratual, **conforme demonstrado no Estudo Técnico Preliminar**.

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 dos Estudos Técnicos Preliminares, apêndice deste Termo de Referência.

2.2. O objeto da contratação está previsto no Plano de Contratações Anual 2026, conforme detalhamento a seguir:

- I) ID PCA no PNCP: 05058458000115-0-000001/2026;
- II) Data de publicação no PNCP: 30/01/2026;
- III) Id do item no PCA: 1302 e 1521;
- IV) Classe/Grupo: 3155952076 - Material;
- V) Identificador da Futura Contratação: 9-2026;

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 dos Estudos Técnicos Preliminares, apêndice deste Termo de Referência.

4. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

4.1. Sustentabilidade

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

4.1.1 Em observância aos princípios da sustentabilidade e da responsabilidade socioambiental previstos na legislação vigente, torna-se necessária a avaliação dos possíveis impactos ambientais relacionados à aquisição de medicamentos destinados a Secretaria Municipal de Saúde de Barcarena.

4.1.2 Sugestões de medidas para mitigar os impactos ambientais:

- Priorizar, quando possível, medicamentos acondicionados em embalagens recicláveis ou que apresentem menor geração de resíduos, sem prejuízo dos requisitos de segurança, qualidade e conservação dos produtos;
- Assegurar a segregação, o armazenamento e a destinação ambientalmente adequados dos medicamentos vencidos, deteriorados ou impróprios para uso e dos resíduos decorrentes de sua utilização, observando as normas sanitárias e ambientais aplicáveis;
- Observar, quando aplicável, as obrigações de logística reversa relativas aos medicamentos e às respectivas embalagens, estabelecendo no instrumento de contratação as responsabilidades e os procedimentos necessários ao recolhimento e à destinação ambientalmente adequada desses resíduos, em conformidade com a Política Nacional de Resíduos Sólidos e demais normas pertinentes;
- Estabelecer, nas hipóteses de medicamentos impróprios para consumo em decorrência de vícios de qualidade, desconformidade com as especificações contratadas ou situações abrangidas pelas regras de troca e substituição, a responsabilidade do fornecedor pelo recolhimento e pela destinação final ambientalmente adequada, inclusive mediante incineração ou outro método tecnicamente e legalmente admitido, observadas as normas sanitárias e ambientais vigentes;
- Planejar adequadamente as aquisições, entregas, armazenamento e controle de estoque, visando reduzir perdas, vencimentos, desperdícios e deslocamentos desnecessários;
- Exigir que os medicamentos fornecidos observem as normas sanitárias, de acondicionamento, armazenamento, conservação e transporte aplicáveis, especialmente nos casos de produtos que demandem condições específicas de temperatura;
- Incentivar práticas logísticas mais eficientes, buscando a otimização de rotas e a redução dos impactos ambientais relacionados ao transporte dos medicamentos.

4.1.3 A adoção das medidas propostas contribuirá para minimizar os possíveis impactos ambientais decorrentes da contratação, fortalecendo o compromisso da Administração Municipal com a gestão pública sustentável.

4.2. Indicação de marcas ou modelos

4.2.1 Na presente contratação será admitida a indicação das seguintes marcas, características ou modelos, de acordo com as justificativas contidas nos Estudos Técnicos Preliminar:

4.2.1.1. Medicamentos de Demandas Judiciais - Item: Canabidiol 200 mg/ml – MARCA DE REFERÊNCIA: PRATI-DONADUZZI OU BIOLAB.

4.2.1.2. A exigência da marca específica decorre de decisão judicial proferida nos autos do Processo nº 0803528-20.2024.8.14.0008, a qual determina o fornecimento do medicamento exatamente conforme prescrição, não admitindo substituições por genéricos, similares ou outras formulações.

4.2.1.3. Trata-se de prescrição médica individualizada, voltada às condições clínicas específicas do paciente, de modo que qualquer alteração de fabricante ou composição pode comprometer a eficácia do tratamento e representar risco à saúde.

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

4.2.2 Ressalta-se que o medicamento possui registro na ANVISA e é fornecido por fabricantes com capacidade técnica e regulatória compatível, sendo indicado em tratamentos de alta complexidade, como epilepsias refratárias, nos quais a estabilidade do produto é essencial.

4.2.2.1. Além disso, por se tratar de medicamento não integrante da RENAME/REMUME e de fornecimento restrito, a observância estrita da marca indicada torna-se necessária para garantir a continuidade terapêutica e o cumprimento da decisão judicial.

4.2.2.2. Dessa forma, a aquisição do Canabidiol 200 mg/ml da marca PRATI-DONADUZZI OU BIOLAB é medida obrigatória, em cumprimento à ordem judicial e para assegurar a efetividade do tratamento e a proteção da saúde do paciente.

4.2.3 A indicação específica da marca Fisiogel, para os itens Fisiogel Loção AI – loção dermatológica e Fisiogel Sabonete Líquido – solução de limpeza dermatológica, decorre da necessidade de atendimento a pacientes específicos que apresentam quadros dermatológicos, alergias, hipersensibilidade cutânea e/ou comprometimento da barreira da pele, demandando cuidados diferenciados e produtos com características específicas de tolerabilidade e composição.

4.3. Da exigência de amostra

4.3.1 Não será exigida amostra para esta contratação.

4.4. Subcontratação

4.4.1 Não será admitida a subcontratação do objeto.

4.5. Garantia da contratação

4.5.1 Não haverá exigência da garantia da contratação dos art. 96 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021, pelas razões constantes do Estudo Técnico Preliminar.

4.6. Reserva de cotas para microempresas e empresas de pequeno porte:

4.6.1 Na presente licitação, será realizada a reserva de cota de até vinte e cinco por cento do objeto para a contratação de microempresas e empresas de pequeno porte.

4.6.2 Na hipótese de não haver vencedor para a cota reservada, esta poderá ser adjudicada ao vencedor da cota principal ou, diante de sua recusa, aos fornecedores remanescentes, desde que pratiquem o preço do primeiro colocado da cota principal.

4.6.3 Se a mesma empresa vencer a cota reservada e a cota principal, a contratação das cotas deverá ocorrer pelo menor preço.

4.6.4 Será dada a prioridade de aquisição aos produtos das cotas reservadas quando forem adjudicados aos licitantes qualificados como microempresas ou empresas de pequeno porte, ressalvados os casos em que a cota reservada for inadequada para atender as quantidades ou as condições do pedido, conforme vier a ser decidido pela Administração, nos termos do art. 8º, §4º, do Decreto n. 8.538, de 2015.

5. MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO

5.1. Condições de Entrega

5.1.1. O prazo máximo para entrega dos itens será de **20 (vinte) dias corridos**, contados a partir do recebimento da Ordem de Compra.

5.2. Os itens deverão ser entregues no seguinte endereço:

5.2.1. **Secretaria Municipal de Saúde** - As entregas deverão ser realizadas na Central de Abastecimento Farmacêutico da Secretaria Municipal de Saúde de Barcarena – CAF, localizada na

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

Travessa da Matriz, nº 1301, esquina com a Rua 3 de Dezembro, Bairro Centro, CEP 67.400-051, Barcarena/PA, no horário de segunda a sexta-feira, das 08h00min às 14h30min, conforme programação definida na Autorização de Compra emitida pela Secretaria.

5.3. **Garantia, manutenção e assistência técnica**

5.3.1. O prazo de garantia é aquele estabelecido na Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1990 (Código de Defesa do Consumidor).

5.4. **Requisitos para Entrega dos Produtos:**

5.4.1. Os produtos deverão apresentar as características constantes na especificação/descrição conforme previsto neste Termo de Referência.

5.4.2. Todos os produtos deverão ser de primeira qualidade, novos, sendo aplicadas todas as normas e exigências do Código de Defesa do Consumidor e Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA).

5.4.3. As embalagens dos produtos deverão ser originais de fábrica e lacradas, contendo a identificação do produto, marca do fabricante, modelo, data de fabricação, nº do lote e prazo de validade.

5.4.4. Os produtos deverão ser acondicionados em embalagem própria, conforme protocolo do fabricante, garantindo sua integridade, rotulado, de acordo com a legislação em vigor.

5.4.5. Especificações Técnicas:

5.4.5.1. Os produtos deverão possuir validade mínima de 75% do prazo de validade total do produto, a contar da entrega;

5.4.5.2. Deverão possuir qualidade química, física e deverão estar de acordo com as exigências da Vigilância Sanitária, Ministério da Saúde e demais órgãos de controle;

5.4.5.3. Apresentar bula, quando for o caso;

5.4.5.4. Apresentar manual/instruções de uso, quando aplicável;

5.4.5.5. Ser fornecidos com dosadores graduados, aplicadores vaginais, diluentes, espaçadores ou outro, quando for o caso;

5.4.5.6. Possuir a fórmula e dosagem farmacêutica de acordo com o especificado nos itens constantes no Termo de Referência;

5.4.5.7. Os medicamentos injetáveis deverão ser acompanhados de seus diluentes, quando for o caso, e ser entregues em embalagem apropriada para acondicionamento de ampolas, a fim de evitar quebras durante o transporte;

5.4.5.8. Os medicamentos dos tipos suspensão e solução oral, deverão vir acompanhados de seus respectivos dosadores graduados, ou diluentes e seringas, quando for o caso;

5.4.5.9. Os produtos contidos em frascos deverão conter lacre de segurança, com características de rompimento irrecuperável, na embalagem primária e/ou secundária do produto.

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.

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

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 Contratante poderá convocar o representante da 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, quando houver, do método de aferição dos resultados e das sanções aplicáveis, dentre outros.

6.6. Fiscalização

6.6.1. A execução do contrato deverá ser acompanhada e fiscalizada pelo(s) fiscal(is) do contrato, ou pelos respectivos substitutos.

6.7. Fiscalização Técnica

6.7.1. 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.

6.7.2. 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.

6.7.3. Identificada qualquer inexistência ou irregularidade, o fiscal técnico do contrato emitirá notificações para a correção da execução do contrato, determinando prazo para a correção.

6.7.4. 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.

6.7.5. 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.

6.7.6. 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.

6.8. Fiscalização Administrativa

6.8.1. 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.

6.8.2. 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.

6.8.3. Compete ao fiscal setorial do contrato, assim como ao seu substituto, exercerem as atribuições previstas nos subitens 6.7.1 a 6.8.4, de acordo com o Decreto Municipal nº 0445/2024-GPMB.

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

6.8.4. A fiscalização de que trata esta cláusula não exclui nem reduz a responsabilidade do Contratado, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade, ainda que resultante de imperfeições técnicas, vícios redibitórios, ou emprego de material inadequado ou de qualidade inferior e, na ocorrência desta, não implica corresponsabilidade da Contratante ou de seus agentes, gestores e fiscais, de conformidade.

6.9. Gestor do Contrato

6.9.1. Cabe ao gestor do contrato:

6.9.1.1. coordenar 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.

6.9.1.2. acompanhar 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.

6.9.1.3. acompanhar a manutenção das condições de habilitação da contratada, para fins de empenho de despesa e pagamento, e anotar os problemas que obstem o fluxo normal da liquidação e do pagamento da despesa no relatório de riscos eventuais.

6.9.1.4. emitir 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.

6.9.1.5. tomar 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.

6.9.1.6. 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.

6.9.1.7. 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. INFRAÇÕES E SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

7.1. Comete infração administrativa, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021, o Contratado que:

- a) der causa à inexecução parcial do contrato;
- b) der causa à inexecução parcial do contrato que cause grave dano à Administração ou ao funcionamento dos serviços públicos ou ao interesse coletivo;
- c) der causa à inexecução total do contrato;
- d) deixar de entregar a documentação exigida para o certame;
- e) não manter a proposta, salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado;

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

- f) não celebrar o contrato ou não entregar a documentação exigida para a contratação, quando convocado dentro do prazo de validade de sua proposta;
- g) ensejar o retardamento da execução ou da entrega do objeto da contratação sem motivo justificado;
- h) apresentar documentação falsa ou prestar declaração falsa durante a execução do contrato;
- i) fraudar a licitação ou praticar ato fraudulento na execução do contrato;
- j) comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza;
- k) praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos da licitação;
- l) praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei nº 12.846, de 1º de agosto de 2013.

7.2. Serão aplicadas ao Contratado que incorrer nas infrações acima descritas as seguintes sanções:

- 7.2.1. Advertência, quando o Contratado der causa à inexecução parcial do contrato, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave;
- 7.2.2. Impedimento de licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nas alíneas “b”, “c”, “d”, “e”, “f” e “g” do subitem acima, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave;
- 7.2.3. Declaração de inidoneidade para licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nas alíneas “h”, “i”, “j”, “k” e “l” do subitem acima, bem como nas alíneas “b”, “c”, “d”, “e”, “f” e “g”, que justifiquem a imposição de penalidade mais grave.
- 7.2.4. Multa:
 - 7.2.4.1. Moratória, para as infrações descritas no item “g”, de 0,5% (meio por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor da parcela inadimplida, até o limite de 20 (dias) dias
 - 7.2.4.2. Moratória de 0,07% (sete centésimos por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor total do contrato, até o máximo de 2% (dois por cento), pela inobservância do prazo fixado para apresentação, suplementação ou reposição da garantia, se houver a exigência;
 - 7.2.4.2.1 O atraso superior a 25 (vinte e cinco) dias para apresentação, suplementação ou reposição da garantia autoriza a Administração a promover a extinção do contrato por descumprimento ou cumprimento irregular de suas cláusulas, conforme dispõe o inciso I do art. 137 da Lei n. 14.133, de 2021.
 - 7.2.4.3. Compensatória, para as infrações descritas acima alíneas “h” a “l” de 20% (vinte por cento) a 30% (trinta por cento) do valor da contratação.
 - 7.2.4.4. Compensatória, para a inexecução total do contrato prevista acima na alínea “c”, de 20% (vinte por cento) a 30% (trinta por cento) do valor da contratação.
 - 7.2.4.5. Compensatória, para a infração descrita acima na alínea “b”, de 10% (dez por cento) a 30% (trinta por cento) do valor da contratação.
 - 7.2.4.6. Compensatória, em substituição à multa moratória para a infração descrita acima na alínea “d”, de 0,5% (meio por cento) a 10% (dez por cento) do valor da contratação.
- 7.2.5. A aplicação das sanções previstas neste Termo de Referência não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral do dano causado ao Contratante.
- 7.2.6. Todas as sanções previstas neste Termo de Referência poderão ser aplicadas cumulativamente com a multa.

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

7.2.7. Antes da aplicação da multa será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação.

7.2.8. Se a multa aplicada e as indenizações cabíveis forem superiores ao valor do pagamento eventualmente devido pelo Contratante ao Contratado, além da perda desse valor, a diferença será descontada da garantia prestada ou será cobrada judicialmente.

7.2.9. A multa poderá ser recolhida administrativamente no prazo máximo de 60 (sessenta) dias, a contar da data do recebimento da comunicação enviada pela autoridade competente.

7.2.10. A aplicação das sanções realizar-se-á em processo administrativo que assegure o contraditório e a ampla defesa ao Contratado, observando-se o procedimento previsto no caput e parágrafos do art. 158 da Lei nº 14.133, de 2021, para as penalidades de impedimento de licitar e contratar e de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar.

7.2.10.1. Para a garantia da ampla defesa e contraditório, as notificações serão enviadas eletronicamente para os endereços de e-mail informados na proposta comercial, bem como os cadastrados pela empresa no SICAF.

7.2.10.2. Os endereços de e-mail informados na proposta comercial e/ou cadastrados no SICAF serão considerados de uso contínuo da empresa, não cabendo alegação de desconhecimento das comunicações a eles comprovadamente enviadas.

7.2.11. Na aplicação das sanções serão considerados:

7.2.11.1. a natureza e a gravidade da infração cometida;

7.2.11.2. as peculiaridades do caso concreto;

7.2.11.3. as circunstâncias agravantes ou atenuantes;

7.2.11.4. os danos que dela provierem para o Contratante; e

7.2.11.5. a implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.

7.2.12. Os atos previstos como infrações administrativas na Lei nº 14.133, de 2021, ou em outras leis de licitações e contratos da Administração Pública que também sejam tipificados como atos lesivos na Lei nº 12.846, de 2013, serão apurados e julgados conjuntamente, nos mesmos autos, observados o rito procedimental e autoridade competente definidos na referida Lei.

7.2.13. A personalidade jurídica do Contratado poderá ser desconsiderada sempre que utilizada com abuso do direito para facilitar, encobrir ou dissimular a prática dos atos ilícitos previstos neste Termo de Referência ou para provocar confusão patrimonial, e, nesse caso, todos os efeitos das sanções aplicadas à pessoa jurídica serão estendidos aos seus administradores e sócios com poderes de administração, à pessoa jurídica sucessora ou à empresa do mesmo ramo com relação de coligação ou controle, de fato ou de direito, com o Contratado, observados, em todos os casos, o contraditório, a ampla defesa e a obrigatoriedade de análise jurídica prévia.

7.2.14. O Contratante deverá, no prazo máximo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de aplicação da sanção, informar e manter atualizados os dados relativos às sanções por ela aplicadas, para fins de publicidade no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (CEIS) e no Cadastro Nacional de Empresas Punidas (CNEP), instituídos no âmbito do Poder Executivo Federal.

7.2.14.1. As penalidades serão obrigatoriamente registradas no SICAF.

7.2.15. As sanções de impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar são passíveis de reabilitação na forma do art. 163 da Lei nº 14.133, de 2021.

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

7.2.16. Os débitos do Contratado para com a Administração Contratante, resultantes de multa administrativa e/ou indenizações, não inscritos em dívida ativa, poderão ser compensados, total ou parcialmente, com os créditos devidos pelo referido órgão decorrentes deste mesmo contrato ou de outros contratos administrativos que o Contratado possua com o mesmo órgão ora Contratante, na forma da Instrução Normativa SEGES/ME nº 26, de 13 de abril de 2022.

8. CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E DE PAGAMENTO

8.1. Recebimento

8.1.1. Os bens serão recebidos provisoriamente, de forma sumária, no ato da entrega, juntamente com a nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, pelo(a) responsável pelo acompanhamento e fiscalização do contrato, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta.

8.1.1.1. Provisoriamente, pelo fiscal técnico ou administrativo do contrato, assim que o objeto for entregue, com verificação posterior da conformidade do material com as exigências contratuais;

8.1.2. Os bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, inclusive antes do recebimento provisório, quando em desacordo com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta, devendo ser substituídos no prazo de 5 (cinco) dias corridos, a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

8.1.3. Definitivamente, em até 10 (dez) dias contados do recebimento provisório, pelo fiscal técnico ou administrativo do contrato, para efeito de verificação da qualidade e quantidade e consequente aceitação, mediante termo detalhado que demonstre a conformidade da execução para efeito de verificação da qualidade, quantidade e consequente aceitação, comprovando o atendimento das exigências contratuais.

8.1.4. O objeto do contrato poderá ser rejeitado, no todo ou em parte, quando estiver em desacordo com o contrato ou contratação.

8.1.5. O recebimento provisório ou definitivo não exclui a responsabilidade do fornecedor pela qualidade, eficiência e conformidade técnica do objeto, nem a responsabilidade civil ou ético-profissional pela perfeita execução da contratação, nos limites estabelecidos pela lei ou pelo contrato.

8.1.6. 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.

8.1.7. 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 quanto à parcela incontroversa da execução do objeto, para efeito de liquidação e pagamento.

8.1.8. 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.

8.1.9. As atividades de montagem, instalação e quaisquer outras necessárias para o funcionamento ou uso do bem correrão por conta do Contratado e são condição para o recebimento do objeto.

8.2. Liquidação

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

8.2.1. Recebida a Nota Fiscal ou documento de cobrança equivalente 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:

- 8.2.1.1. o prazo de validade;
- 8.2.1.2. a data da emissão;
- 8.2.1.3. os dados do contrato e do órgão contratante;
- 8.2.1.4. o período respectivo de execução do contrato;
- 8.2.1.5. o valor a pagar; e
- 8.2.1.6. eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis.

8.2.2. 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;

8.2.3. 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.

8.2.4. A Administração deverá realizar consulta ao SICAF para:

- 8.2.4.1. verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas;
- 8.2.4.2. identificar possível razão que impeça a participação em licitação/contratação no âmbito do órgão ou entidade, tais como a proibição de contratar com a Administração ou com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas.

8.2.5. 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.

8.2.6. 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.

8.2.7. 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.

8.2.8. 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.

8.3. Prazo de pagamento

8.3.1. O pagamento será efetuado no prazo de até 30 (trinta) dias corridos contados do recebimento da nota fiscal, nos termos do art. 36 do Decreto municipal nº 0445/2024.

8.3.2. 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 IPCA (Índice Nacional de Preços ao Consumidor Amplo) de correção monetária.

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

8.4. Forma de pagamento

- 8.4.1. O pagamento será realizado por meio de ordem bancária, para crédito em banco, agência e conta corrente indicados pelo Contratado.
- 8.4.2. Será considerada data do pagamento o dia em que constar como emitida a ordem bancária para pagamento.
- 8.4.3. Quando do pagamento, será efetuada a retenção tributária prevista na legislação aplicável.
- 8.4.4. 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.
- 8.4.5. 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.

8.5. Antecipação de pagamento

- 8.5.1. Não será aceita a antecipação de pagamento nesta licitação.

8.6. Reajuste

- 8.6.1. Os preços inicialmente contratados são fixos e irreajustáveis no prazo de um ano contado da data do orçamento estimado, em 28/08/2026.
- 8.6.2. Após o interregno de um ano, e independentemente de pedido do Contratado, os preços iniciais serão reajustados, mediante a aplicação, pelo Contratante, do índice INPC exclusivamente para as obrigações iniciadas e concluídas após a ocorrência da anualidade.
- 8.6.3. Nos reajustes subsequentes ao primeiro, o interregno mínimo de um ano será contado a partir dos efeitos financeiros do último reajuste.
- 8.6.4. No caso de atraso ou não divulgação do(s) índice (s) de reajustamento, o Contratante pagará ao Contratado a importância calculada pela última variação conhecida, liquidando a diferença correspondente tão logo seja(m) divulgado(s) o(s) índice(s) definitivo(s).
- 8.6.5. Nas aferições finais, o(s) índice(s) utilizado(s) para reajuste será(ão), obrigatoriamente, o(s) definitivo(s).
- 8.6.6. Caso o(s) índice(s) estabelecido(s) para reajustamento venha(m) a ser extinto(s) ou de qualquer forma não possa(m) mais ser utilizado(s), será(ão) adotado(s), em substituição, o(s) que vier(em) a ser determinado(s) pela legislação então em vigor.
- 8.6.7. Na ausência de previsão legal quanto ao índice substituto, as partes elegerão novo índice oficial, para reajustamento do preço do valor remanescente, por meio de termo aditivo.
- 8.6.8. O reajuste será realizado por apostilamento.

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

9.1. Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

- 9.1.1. 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 POR ITEM.

9.2. Forma de fornecimento

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

9.2.1. O fornecimento do objeto será parcelado.

9.3. Critérios de aceitabilidade de preços

9.3.1. Se tratando de contratação, caso adotado o critério de julgamento de menor preço por itens, o critério de aceitabilidade de preços unitários máximos será:

9.3.1.1. Valores unitários: conforme tabela constante no item 1.1 deste Termo de Referência.

9.4. Dimensionamento da proposta

9.4.1. A empresa licitante deverá elaborar a proposta de preços conforme as condições estabelecidas neste Termo de Referência; e

9.4.2. Para os medicamentos de uso humano sujeitos à vigilância sanitária, deverá ser informado, na proposta, o número do registro ou da regularização sanitária do produto perante a Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA, quando exigível, de modo a possibilitar a verificação de sua regularidade na base oficial do órgão.

9.4.3. Para os itens 372, 374, 480, 544, 545 e 548, referentes a suplementos alimentares, deverão ser observadas as exigências sanitárias específicas aplicáveis à categoria, devendo o produto ofertado estar regularizado perante a ANVISA, mediante notificação, quando exigível pela legislação vigente, não sendo admitido produto comercializado em desacordo com as exigências sanitárias pertinentes.

9.4.4. Para os itens 419, 475 e 577, respectivamente, o licitante deverá informar, na proposta, o número de registro do produto ofertado perante o Ministério da Agricultura e Pecuária – MAPA ou, quando admitida pela legislação aplicável, a respectiva forma de regularização perante o órgão competente, devendo a regularização apresentada estar válida e corresponder à exata apresentação, concentração e finalidade de uso do produto ofertado.

9.4.5. A comprovação da regularização do produto poderá ser realizada mediante consulta às bases oficiais dos respectivos órgãos reguladores, sem prejuízo da apresentação, pela licitante, dos documentos necessários à identificação e verificação da situação regulatória do produto ofertado.

9.4.6. Não serão aceitos produtos cuja situação regulatória não corresponda à categoria do produto definida neste Termo de Referência ou que estejam em situação incompatível com a legislação sanitária vigente.

9.4.7. Caso o prazo de validade do registro esteja vencido, será aceita a situação de registro cujo pedido de revalidação tenha sido tempestivamente protocolizado na forma da legislação sanitária aplicável, desde que a legislação reconheça a manutenção da validade/regularidade nessa situação.

9.4.8. a licitante deverá encaminhar Certificado de Registro ou Publicação no Diário Oficial da União (DOU) acompanhado do pedido de revalidação, datado, no máximo, de até 6 meses do vencimento, na forma do artigo 8º do Decreto Federal nº 8.077 de 14 agosto de 2013.

9.4.9. Caso o produto esteja dispensado de registro, a licitante deverá encaminhar Declaração de Notificação de dispensa de Registro ou Certificado de Dispensa de Registro, emitidos pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA, ou outro documento oficial apto a comprovar a dispensa do registro, ficando a cargo da licitante a comprovação de que o produto não está sujeito ao regime da Vigilância Sanitária.

9.4.10. Considerar-se-á atendida a exigência constante no subitem 9.4.2, caso seja fornecido apenas o número, na proposta de preços, do respectivo registro do produto na ANVISA, desde que a informação seja suficiente para emitir ao(a) Pregoeiro(a) a consulta junto ao sítio eletrônico da ANVISA, de pertinência e vigência do registro.

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

9.4.11. O (a) Pregoeiro (a) poderá solicitar parecer de técnicos pertencentes ao quadro de pessoal da Secretaria Municipal de Saúde ou, ainda, de pessoas físicas ou jurídicas estranhas a ele, para orientar sua decisão.

9.4.12. Ressaltamos que a proposta de preços deverá se referir aos itens objeto da contratação, considerando o quantitativo integral, pois não serão aceitas propostas que contemplem quantitativos parciais.

9.5. Exigências de habilitação

9.5.1. Para fins de habilitação, deverá o interessado comprovar os seguintes requisitos:

9.5.1.1. Habilitação jurídica

9.5.1.1.1. 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;

9.5.1.1.2. empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;

9.5.1.1.3. 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>;

9.5.1.1.4. 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;

9.5.1.1.5. 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;

9.5.1.1.6. sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil de Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;

9.5.1.1.7. 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;

9.5.1.1.8. 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.

9.5.1.1.9. Os documentos apresentados deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva.

9.5.1.2. Habilitação fiscal, social e trabalhista

9.5.1.2.1. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas ou no Cadastro de Pessoas Físicas, conforme o caso;

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

9.5.1.2.2. 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;

9.5.1.2.3. Prova de regularidade com o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS);

9.5.1.2.4. 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;

9.5.1.2.5. Prova de inscrição no cadastro de contribuintes Estadual ou Distrital relativo ao domicílio ou sede do fornecedor, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;

9.5.1.2.6. Prova de regularidade com a Fazenda Estadual ou Distrital do domicílio ou sede do fornecedor, relativa à atividade em cujo exercício contrata ou concorre;

9.5.1.2.7. Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos 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.

9.5.1.2.8. O fornecedor enquadrado como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar n. 123, de 2006, estará dispensado da prova de inscrição nos cadastros de contribuintes estadual e municipal.

9.5.1.3. Qualificação Econômico-Financeira

9.5.1.3.1. certidão negativa de insolvência civil expedida pelo distribuidor do domicílio ou sede do interessado, caso se trate de pessoa física, desde que admitida a sua participação na licitação/contratação, ou de sociedade simples;

9.5.1.3.2. certidão negativa de falência expedida pelo distribuidor da sede do fornecedor;

9.5.1.3.3. balanço patrimonial, demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis dos dois últimos exercícios sociais (2024 e 2025), já exigíveis e apresentados na forma da lei, comprovando, índices de Liquidez Geral (LG), Liquidez Corrente (LC), e Solvência Geral (SG) superiores a 1 (um), obtidos por meio da aplicação das seguintes fórmulas:

$$LG = \frac{\text{Ativo Circulante} + \text{Realizável a Longo Prazo}}{\text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não Circulante}}$$

$$SG = \frac{\text{Ativo Total}}{\text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não Circulante}}$$

$$LC = \frac{\text{Ativo Circulante}}{\text{Passivo Circulante}}$$

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

Passivo Circulante

9.5.1.3.4. Caso o licitante apresente resultado inferior ou igual a 1 (um) em qualquer dos índices de Liquidez Geral, Solvência Geral ou Liquidez Corrente, será exigida, para fins de habilitação, comprovação de patrimônio líquido mínimo correspondente a 10% (dez por cento) do valor do(s) item(ns) para o(s) qual(is) esteja provisoriamente classificado, observado o somatório dos respectivos valores quando houver classificação em mais de um item.

9.5.1.3.5. Os indicadores fixados acima deverão ser atingidos em cada um dos dois últimos exercícios sociais, sob pena de inabilitação;

9.5.1.3.6. 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;

9.5.1.3.7. 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.

9.5.1.3.8. As empresas criadas no exercício financeiro da licitação/contratação deverão atender a todas as exigências da habilitação e poderão substituir os demonstrativos contábeis pelo balanço de abertura.

9.5.1.4. Qualificação Técnica

9.5.1.4.1. Licença para o Funcionamento do Estabelecimento, expedida pela Vigilância Sanitária do Estado ou do Município onde estiver instalado, conforme Leis Federais números 5.991/1973 e 6.360/1976.

9.5.1.4.1.1. A licença mencionada no subitem 9.5.1.4.1. deve ser compatível com o objeto desta contratação, ou ao item correspondente.

9.5.1.4.2. Autorização de Funcionamento de Empresa – AFE, expedida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA, ou comprovação de sua concessão mediante Certificado de AFE, publicação no Diário Oficial da União, quando houver, ou consulta à base oficial da ANVISA, compatível com a atividade exercida pela licitante e com a classe ou categoria regulatória dos produtos correspondentes aos itens para os quais apresentar proposta, observadas as exigências sanitárias específicas aplicáveis a cada produto, para os itens 1 a 371, 373, 375 a 418, 420 a 474, 476 a 479, 481 a 543, 546, 547, 549 a 576 e 578 a 624.

9.5.1.4.3. Autorização Especial de Funcionamento da Empresa (AE), para os itens 10 a 12, 15, 31 a 34, 47 a 52, 55, 58, 59, 64, 83, 84, 89 a 93, 120, 121, 142 a 144, 146 a 148, 154, 155, 157 a 159, 170, 182 a 184, 194 a 196, 199, 215 a 218, 231 a 236, 239, 242, 243, 248, 267, 268, 273 a 277, 304, 305, 326 a 328, 330 a 332, 338, 339, 341 a 343, 354, 366 a 368, 401 a 403, 406, 409, 428, 429, 431, 432, 441, 445 a 448, 453, 459, 470 a 472, 476, 478, 489 a 492, 507, 513 a 515, 519, 531 a 534, 546, 558 a 560, 579 a 581, 587, 605, 611 a 613, expedido pela ANVISA/MS - Agência Nacional de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde ou publicação no DOU ou protocolo de renovação da AE, para venda de medicamentos de uso humano sujeitos a controle especial.

9.5.1.4.4. Certidão de Registro ou Inscrição da empresa licitante no Conselho Regional de Farmácia – CRF competente, acompanhada da comprovação de responsável técnico farmacêutico regularmente inscrito no respectivo Conselho, quando exigível pela legislação aplicável em razão da natureza dos produtos e da atividade desenvolvida, especialmente para os itens relativos a medicamentos de uso humano sujeitos à responsabilidade técnica farmacêutica, não se aplicando a exigência aos itens de uso exclusivamente veterinário, correspondentes aos itens 419, 475 e 577, nem aos suplementos alimentares ou demais produtos cuja regulamentação específica não exija

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

responsável técnico farmacêutico, sem prejuízo da comprovação das demais licenças, registros ou autorizações exigíveis para cada categoria de produto.

9.5.1.4.5. Para os itens 419, 475 e 577, o licitante deverá apresentar Certificado de Registro de Estabelecimento na área de Produtos de Uso Veterinário, emitido pelo Ministério da Agricultura e Pecuária – MAPA, por meio do SIPEAGRO, ou outro documento oficial equivalente que comprove sua regularidade perante o órgão competente, compatível com a atividade desenvolvida e com os produtos objeto da contratação.

9.5.1.5. Disposições gerais sobre habilitação

9.5.1.5.1. Quando permitida a participação de empresas estrangeiras que não funcionem no País, as exigências de habilitação serão atendidas mediante documentos equivalentes, inicialmente apresentados em tradução livre.

9.5.1.5.2. Na hipótese de o fornecedor ser empresa estrangeira que não funcione no País, para assinatura do contrato ou da ata de registro de preços ou do aceite do instrumento equivalente, os documentos exigidos para a habilitação serão traduzidos por tradutor juramentado no País e apostilados nos termos do disposto no Decreto nº 8.660, de 29 de janeiro de 2016, ou de outro que venha a substituí-lo, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.

9.5.1.5.3. Não serão aceitos documentos de habilitação com indicação de CNPJ/CPF diferentes, salvo aqueles legalmente permitidos.

9.5.1.5.4. Se o fornecedor for a matriz, todos os documentos deverão estar em nome da matriz, e se o fornecedor for a filial, todos os documentos deverão estar em nome da filial, exceto para atestados de capacidade técnica, e no caso daqueles documentos que, pela própria natureza, comprovadamente, forem emitidos somente em nome da matriz.

9.5.1.5.5. Serão aceitos registros de CNPJ de fornecedor matriz e filial com diferenças de números de documentos pertinentes ao CND e ao CRF/FGTS, quando for comprovada a centralização do recolhimento dessas contribuições.

10. ESTIMATIVAS DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

10.1. O custo estimado total da contratação, que corresponde ao valor máximo aceitável, é de R\$ 57.364.981,65 (Cinquenta e sete milhões, trezentos e sessenta e quatro mil, novecentos e oitenta e um reais e sessenta e cinco centavos). Conforme custos unitários apostos na tabela contida no item 1.1 do presente Termo de Referência.

11. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

11.1. As despesas decorrentes da presente contratação correrão através de recurso, conforme dotação abaixo.

11.2. A contratação será atendida pela seguinte dotação:

Órgão: 10 – Secretaria Municipal de Saúde

Unidade Orçamentária: 10.14 – Secretaria Municipal de Saúde

Dotação Orçamentaria: 10.061.0093.2.113.000 Atender as Demandas Originais de Ações Sentenciadas para SUS.

Elemento de Despesa: 3.3.90.30.00.00.00 Material de Consumo

Sub-Elemento de Despesa: 3.3.90.30.09.00.00 Material Farmacológico

Fonte de Recurso: 1.500.1002 (Recurso Próprio) – Despesa: 2090 - Despesa Desdobrada: 6510

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

Órgão: 10 – Secretaria Municipal de Saúde

Unidade Orçamentária: 10.15 – Fundo Municipal de Saúde

Dotação Orçamentaria: 10.301.0095.2.253.000 Manutenção da Atenção Básica no Município de Barcarena

Sub-Dotação Orçamentaria: 10.301.0095.2.253.001 Manutenção da Atenção Básica no Município de Barcarena

Elemento de Despesa: 3.3.90.30.00.00.00 Material de Consumo

Sub-Elemento de Despesa: 3.3.90.30.09.00.00 Material Farmacológico

Fonte de Recurso:1.500.1002 (Recurso Próprio) – Despesa: 2145 - Despesa Desdobrada: 2849

Fonte de Recurso:1.600.0000 (Recurso Federal) – Despesa: 2146 - Despesa Desdobrada: 2850

Fonte de Recurso:1621.0000(Recurso Estadual) – Despesa: 2148 - Despesa Desdobrada: 6771

Dotação Orçamentaria:10.302.0094.2.141.000 Manter o Programa Melhor em Casa – EMAD e EMAP

Sub-Ação:10.302.0094.2.141.001 Manutenção do Programa Melhor em Casa – EMAD e EMAP

Fonte de Recurso:1.500.1002 (Recurso Próprio) – Despesa: 2190 - Despesa Desdobrada: 6772

Fonte de Recurso:1.600.0000 (Recurso Federal) – Despesa: 2191 - Despesa Desdobrada: 6773

Dotação Orçamentaria: 10.302.0094.2.242.000 Manutenção dos Serviços e Programas da Atenção Especializada.

Sub-Dotação Orçamentaria:10.302.0094.2.242.001 Manutenção dos Serviços e Programas da Atenção Especializada.

Fonte de Recurso:1.500.1002 (Recurso Próprio) – Despesa: 2204 - Despesa Desdobrada: 6498

Fonte de Recurso:1.600.0000 (Recurso Federal) – Despesa: 2205 - Despesa Desdobrada: 6499

Fonte de Recurso:1621.0000(Recurso Estadual) – Despesa: 2206 - Despesa Desdobrada: 6684

Dotação Orçamentaria:10.303.0093.2.161.000 Manutenção da Assistência Farmacêutica Básica de Acordo com o RENAME

Fonte de Recurso:1.500.1002 (Recurso Próprio) – Despesa: 2328 - Despesa Desdobrada: 6776

Fonte de Recurso:1.600.0000 (Recurso Federal) – Despesa: 2329 - Despesa Desdobrada: 6777

Fonte de Recurso:1621.0000 (Recurso Estadual) – Despesa: 2330- Despesa Desdobrada: 6778

Dotação Orçamentaria:10.305.0096.2.164.000 – Manutenção da Vigilância em Saúde

Sub-Dotação Orçamentaria:10.305.0096.2.164.001 – Manutenção dos Serviços de Vigilância em Saúde

Fonte de Recurso:1.500.1002 (Recurso Próprio) – Despesa: 2337 - Despesa Desdobrada: 6774

Fonte de Recurso:1.600.0000 (Recurso Federal) – Despesa: 2338 - Despesa Desdobrada: 6775

11.3. A dotação relativa aos exercícios financeiros subsequentes será indicada após aprovação da Lei Orçamentária respectiva e liberação dos créditos correspondentes, mediante apostilamento.

CENTRAL DE LICITAÇÕES E CONTRATOS

Maria Feio

Diretora do Departamento de Contabilidade
Decreto nº 0028/2025 – GPMB

12. DISPOSIÇÕES FINAIS

12.1. As informações contidas neste Termo de Referência não são classificadas como sigilosas.

Barcarena, 10 de setembro de 2026.

ELABORADO POR:

Thayse Caroline Nascimento Brandão

Assessor

Decreto nº 0047/2025 – GPMB

APROVADO POR:

Nadja Milena Torres Vilhena Varão
Secretária Executiva Municipal de Saúde
Decreto nº 0307/2026-GPMB