



GOVERNO DO ESTADO DA BAHIA
SECRETARIA DA SAÚDE-SESAB

TERMO DE REFERÊNCIA

AQUISIÇÃO DE BENS DA ÁREA DA SAÚDE (GRUPO I)

(X) LICITAÇÃO NA MODALIDADE PREGÃO (BENS COMUNS)

() CONTRATAÇÃO DIRETA

Processo Administrativo nº019.5072.2025.0000670-81

1. CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

1.1 Aquisição de BENS DA ÁREA DA SAÚDE (GRUPO I), nos termos da tabela abaixo, conforme condições e exigências estabelecidas neste Termo de Referência.

GRUPO I		Família:	Código:
()	Aquisição de medicamentos, insumos farmacêuticos e correlatos para assistência farmacêutica		
()	Aquisição de fórmulas alimentares especiais		
(X)	Aquisição de material químico, bioquímico e de laboratório <u>sem</u> comodato de equipamento		66.40.19.00125584-3 66.40.19.00125587-8 66.40.19.00125590-8 66.40.19.00125594-0 66.40.19.00125598-3 66.40.19.00125600-9 66.40.19.00125604-1 66.40.19.00125610-6 66.40.19.00125611-4 66.40.19.00125614-9 66.40.19.00125622-0 66.40.19.00125637-8 66.40.19.00125647-5 66.40.19.00125650-5
		66.40	
()	Aquisição de material químico, bioquímico e de laboratório <u>com</u> comodato de equipamento		
()	Aquisição de material de consumo médico-hospitalar e de insumos de radiodiagnóstico por imagem		

AQUISIÇÕES:

Participação	Lote	Código SIMPAS	Descrição	UF	Quantitativo	Crono Prazo d
Ampla	01	66.40.19.00125584- 3	AGAR, Baird Parker, meio para o isolamento de estafilococcus coagulase positivo. Composto de: - misturas de peptonas 13,0 g/L; - extrato de carne 1,0 g/L; - extrato de levedura 2,0 g/L; - glicina 12,0 g/L; - piruvato de sódio 10,0 g/L; - cloreto de lítio 5,0 g/L; - agar 20,0 g/L. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	03	15 dias após as
Ampla	02	66.40.19.00125587- 8	AGAR, base Perfringens SFP / TSC, utilizado no preparo de meio de cultura, seletivo para perfringens, podendo ser usado como base para os meios: Agar TSC e SFP, indicadores presuntivos e enumerativos do referido microorganismo. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	03	15 dias após as
Ampla	03	66.40.19.00125590- 8	AGAR, chromagar candida, base para isolamento de leveduras e fungos filamentosos, e diferenciação de candida albicans, C tropicalis e C. Krusei. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	01	15 dias após as
Ampla	04	66.40.19.00125594- 0	AGAR, dicloro rose bengal clorafenicol (DRBC), utilizado em pesquisa de listeria análise	FR	03	15 dias após as

			bacteriológica. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.			
Ampla	05	66.40.19.00125598- 3	AGAR, Enterico de Hektoen, meio para o isolamento de microrganismos entericos Gram negativos. Composto de: - peptona bacteriológica 12,0 g/L; - extrato de levedura 3,0 g/L; - lactose 12,0 g/L; - sacarose 12,0 g/L; - salicina 2,0 g/L; - sais biliares 9,0 g/L; - citrato ferrico amoniacal 1,5 g/L; - tiosulfato de sodio 5,0 g/L; fucsina basica 0,1 g/L; - cloreto de sodio 5,0 g/L; - azul de bromotimol 0,065 g/L; - agar 14,0 g/L. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	08	15 dias após as
Ampla	06	66.40.19.00125600- 9	AGAR, Kliger Ferro, meio para a identificação de enterobactérias. Composto de: - peptona bacteriológica 15,0 g/L; - proteose peptona 5,0 g/L; - extrato de levedura 3,0 g/L; - dextrose 1,0 g/L; - lactose 10,0 g/L; tiosulfato de sodio 0,3 g/L; - sulfato ferroso 0,2 g/L; cloreto de sodio 5,0 g/L; - vermelho de fenol 0,024 g/L; agar 10,5 g/L. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	01	15 dias após as
Ampla	07	66.40.19.00125604- 1	AGAR, Mueller Hinton, formula: - meat infusion - 2,0; - casein hydrolysate - 17,5; - sarch - 1,5; - agar - 13,0. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	03	15 dias após as
Ampla	08	66.40.19.00125610- 6	AGAR, Regan Lowe, para diagnostico de coqueluche, composto de extrato de carne, digesto pancreatico de gelatina, amido soluvel, carvão, cloreto de sodio, niacina e agar. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	07	15 dias após as
Ampla	09	66.40.19.00125611- 4	AGAR, sabouraud 2%, meio utilizado para isolamaneto de bolores e leveduras. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	06	15 dias após as
Ampla	10	66.40.19.00125614- 9	AGAR, SS, para isolamento de Salmonella e Shigella em amostras clinicas e de alimentos. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	02	15 dias após as
Ampla	11	66.40.19.00125622- 0	AGAR, Violeta vermelho Neutro Glicose. Meio de cultura em po, composto de: Extrato de levedura 3,0 g/L; peptona de gelatina pancreatica 7,0 g/L; Sais biliares 1,5 g/L; cloreto de sodio 5,0 g/L; glicose monoidratada 10,0 g/L; Agar 15,0 g/L; vermelho neutro 30,0 mg/L; cristal violeta 2,0 mg/L. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	01	15 dias após as
Ampla	12	66.40.19.00125637- 8	CALDO, Rappaport Vassiliadis Farinha de Soja (RVSM), recomendado como meio de enriquecimento seletivo para o isolamento de especies de Salmonella. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	02	15 dias após as

Ampla	13	66.40.19.00125647- 5	MEIO de cultura para BK Lowenstein Jensen (Medium Base). Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificacao do produto, marca do fabricante, data de fabricacao e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de analise, ficha de avaliacao ou seguranca, copia da bula em portugues, validade de no minimo tres anos a partir da entrega do produto.	FR	05	15 dias após as
Ampla	14	66.40.19.00125650- 5	MEIO, de cultura, caldo nitrato, utilizado na identificacao bioquimica do bacillus cerus (alimento) formula: extrato de carne 3,0g/L, peptona 5,0g/L, nitrato de potasio 1,0g/L. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificacao do produto, marca do fabricante, data de fabricacao e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de analise, ficha de avaliacao ou seguranca, copia da bula em portugues, validade de no minimo tres anos a partir da entrega do produto.	FR	01	15 dias após as

1.1.1 Especificações adicionais:

1.1.1.1. Deverão ser informados na proposta escrita:

- (☒) A marca
- (☒) O prazo de validade do produto
- (☐) O modelo
- (☒) A referência
- (☐) O tipo

1.1.1.2. O julgamento de classificação deverá considerar a marca indicada na proposta para cada item, sem possibilidade de substituição.

1.1.1.3. Todas as características descritas pelas licitantes devem guardar compatibilidade com as especificações exigidas, devendo o produto ou componente ofertado ser claramente descrito de forma visual e/ou escrita.

1.1.1.3.1 As características devem ser comprovadas através de documentos de domínio público emitidos pelo fabricante, tais como: catálogos, manuais, fichas de especificação técnica ou páginas da internet impressas. As descrições e/ou materiais informativos utilizados nas especificações dos produtos cotados, que estejam vertidos em idioma diverso do nacional, deverão ser apresentados com tradução para o português, ressalvados os termos técnicos cuja compreensão seja usual.

1.1.1.4 No valor da proposta deverão estar contempladas todas e quaisquer despesas necessárias ao fiel cumprimento do objeto da contratação, inclusive todos os custos com material de consumo, salários, encargos sociais, previdenciários e trabalhistas de todo o pessoal da Contratada, como também fardamento, transporte de qualquer natureza, materiais empregados, inclusive ferramentas, utensílios e equipamentos utilizados, depreciação, aluguéis, administração, tributos, impostos, taxas, emolumentos e quaisquer outros custos que, direta ou indiretamente, se relacionem com o fiel cumprimento pela Contratada das obrigações, observando-se o que se segue:

1.1.1.4.1 Ao formular a proposta, o licitante deverá observar a eventual existência de desoneração de ICMS, caso em que deverá apresentar o seu preço sem a incidência deste imposto.

1.1.1.4.2 O critério máximo de aceitabilidade do preço unitário e global é o Preço Referencial adotado pela Administração, [NOTA: na hipótese de o orçamento estimado corresponder ao preço máximo aceitável]

1.1.1.4.3 Nos itens formados por kits, será considerado, para efeito de julgamento da proposta, o preço unitário por teste, obtido do quociente entre o preço unitário do produto e o número de testes que possibilita fazer.

1.1.2. Outras especificações:

1.1.2.1 Certificado de Registro

a) É exigido certificado de registro de cada produto no Ministério da Saúde, fornecido através do seu órgão competente, conforme a Lei nº 6.360/76 e o Decreto nº 8.077/2013.

b) Em caso de registro vencido, o fornecedor deverá apresentar as Certidões de Registro vencidas e todos os pedidos de revalidações (Petição 1 e 2) com o carimbo do Protocolo do Ministério da Saúde perfeitamente legível, para averiguação do prazo previsto no §2º do art. 8º do Decreto nº 8.077/2013.

c) Tratando-se de produtos dispensados de registro, que figurem em relações elaboradas pela ANVISA, conforme previsto na Lei nº 6.360/76 e no Decreto nº 8.077/2013, deverá ser apresentado o cadastramento ou a comprovação de dispensa.

d) Os documentos apresentados por distribuidoras devem se referir a cada marca/laboratório dos produtos cotados.

e) Os documentos deverão apresentados em formato digital, sob exclusiva responsabilidade dos proponentes quanto à sua validade.

f) O(s) documento(s) apresentado(s) por meio de publicação no Diário Oficial deve(m), preferencialmente, destacar, com marca-texto, o(s) produto(s) cotado(s).

g) Os registros ou publicações no DOU devem ser identificados com o número do item/lote a que se referem, a fim de facilitar o julgamento das propostas de preços.

1.1.2.1.1 O Certificado de Registro do Produto deverá ser encaminhado para efeito de avaliação da conformidade da proposta.

1.1.2.2 Validade do produto

a) Os produtos sujeitos a validade deverão ter prazo mínimo de 12 (doze) meses a partir da data da entrega.

b) Para produtos cuja natureza determine uma validade inferior a 12 (doze) meses, serão aceitos aqueles que, no ato da sua entrega, tenham prazo igual ou superior a 75% (setenta e cinco por cento) da validade integral do produto, considerando a data de fabricação do lote.

c) No caso de produtos importados, cujo processo de importação inviabilize a entrega com validade mínima de 12 (doze) meses, serão aceitos aqueles que, no ato da sua entrega, tenham prazo igual ou superior a 75% (setenta e cinco por cento) da validade mínima exigida.

1.1.2.3 Condições de entrega:

1.1.2.3.1 Certificados de Boas Práticas

a) Na hipótese de produtos sujeitos à exigência de Certificado de Boas Práticas de Fabricação – CBPF, este deverá ser apresentado durante a execução contratual.

b) Se o produto for importado, alternativamente ao item anterior, poderá ser apresentado o CBPF emitido pela Autoridade Sanitária do país de origem, observado o disposto no art. 4º da Resolução RDC nº 25/2011, da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, com a redação que lhe foi conferida pela Resolução RDC nº 50/2013.

c) O CBPF deverá obedecer à Lei nº 11.972/2009 e a RDC nº 39/2013, quanto ao modelo, conteúdo e validade de 2 (dois anos).

d) Não será aceito o produto que tenha sido fabricado com CBPF vencido, conforme RDC nº 39/2013.

e) Para comprovação do objeto e da origem, no caso de medicamentos importados ou nacionais, deve ser apresentada a bula do(s) produto(s) cotado(s), acompanhada da petição secundária, quando for o caso, ficando esclarecido que o endereço da unidade fabril deve ser o mesmo do CBPF.

1.1.2.4 Disposições adicionais:

1.1.2.4.1 Obrigações complementares da contratada:

a) contemplar em suas embalagens, marca, nome, origem do produto, nome e endereço do fabricante, data de fabricação, unidade e temperatura de acondicionamento, nº do lote ou partida, o prazo de validade, " e o número do registro no Ministério da Saúde.

b) emitir a Nota Fiscal contendo o(s) lote(s) ou partida(s) de cada produto a ser entregue;

1.2 O objeto desta contratação não se enquadra como sendo de bem de luxo, conforme art. 20 da Lei 14.133, de 2021 e sua regulamentação.

1.3 Os bens objeto desta contratação são caracterizados como comuns, cujas características e qualidades sejam aptas e suficientes para suprir as demandas da Administração Pública, compatível com a finalidade a que se destina.

1.4 O prazo de vigência da contratação é de 12 meses, a contar da data (X) da subscrição da Autorização de Fornecimento de Material – AFM, observado o artigo 105 da Lei Federal nº 14.133, de 2021.

1.5 O contrato apresenta maior detalhamento das regras que serão aplicadas ao prazo de vigência da contratação.

2. FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

2.1 A fundamentação da contratação e de seus quantitativos demonstra-se pelas razões a seguir:

O Laboratório Central de Saúde Pública Prof. Gonçalo Moniz - LACEN/BA é uma Organização que possui um histórico compromisso com a saúde pública, que é declarado na sua missão: "Contribuir para a universalidade do acesso as ações de vigilância laboratorial de interesse para a saúde pública e integralidade da atenção à saúde da população".

O LACEN/BA, enquanto unidade de vigilância laboratorial, compreende um conjunto de ações transversais aos demais sistemas de vigilância em saúde, que propiciam a prevenção, controle, conhecimento, investigação diagnóstica de doenças e agravos, verificação da qualidade de produtos de interesse de saúde pública, mediante estudo, pesquisa e análises de ensaios relacionados aos riscos epidemiológicos, sanitários, ambientais e da saúde do trabalhador, visando o planejamento e a implementação de medidas de saúde pública para a proteção da saúde da população.

O presente processo trata-se da aquisição de Meios de Cultura para atender a demanda da Rede Termo de Referência 00108466932 SEI 019.5072.2025.0000670-81 / pg. 10 Estadual de Laboratórios de Saúde Pública do Estado da Bahia - RELSP, constituída pelo Laboratório Central de Saúde Pública Prof. Gonçalo Moniz - LACEN/BA e Laboratórios Municipais de Referência Regional - LMRR.

A aquisição desses insumos visa a realização de diversas análises, tais como a cultura de microrganismos de interesse para a saúde pública.

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 está especificada em tópico próprio do item 2 deste Termo de Referência.

4. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

4.1 Sustentabilidade:

4.1.1 Devem ser atendidos os seguintes ~~es~~ critérios de sustentabilidade:

a) Contratação preferencial com empresas que promovem ações de uso eficientes de recursos naturais, contribuindo para preservação do meio ambiente.

4.2 Indicação de marcas ou modelos

4.2.1 A Administração **não** indicará marca (s), característica (s) ou modelo (s).

4.3 Amostras, exame de conformidade e outros testes.

4.3.1 Será exigida a apresentação de amostra dos seguintes itens:

- a) Cód. 66.40.19.00125584- 3 – AGAR, Baird Parker, meio de cultura para uso
- b) Cód. 66.40.19.00125587- 8 - AGAR, base Perfringens SFP / TSC, meio de cultura para uso
- c) Cód. 66.40.19.00125590- 8 - AGAR, chromagar candida, meio de cultura para uso
- c) Cód. 66.40.19.00125594- 0 - AGAR, dicloro rose bengal clorafenicol (DRBC), meio de cultura para uso
- e) Cód. 66.40.19.00125598- 3 - AGAR, Enterico de Hektoen, meio de cultura para uso
- f) Cód.66.40.19.00125600- 9 - AGAR, Kliger Ferro, meio de cultura para uso
- g) Cód. 66.40.19.00125604- 1 -AGAR, Mueller Hinton,, meio de cultura para uso
- h) Cód. 66.40.19.00125610- 6 - AGAR, Regan Lowe, meio de cultura para uso
- i) Cód. 66.40.19.00125611- 4 - AGAR, sabouraud 2%, meio de cultura para uso
- j) Cód. 66.40.19.00125614- 9 - AGAR, SS, meio de cultura para uso
- k) Cód. 66.40.19.00125622- 0 - AGAR, Violeta vermelho Neutro Glicose, meio de cultura para uso
- l) Cód. 66.40.19.00125637- 8 - CALDO, Rappaport, meio de cultura para uso
- m) Cód. 66.40.19.00125647- 5 - MEIO de cultura para BK Lowenstein Jensen, meio de cultura para uso
- n) Cód. 66.40.19.00125650- 5-MEIO, de cultura, caldo nitrato, meio de cultura para uso

4.3.1.1 Serão avaliados os seguintes aspectos e padrões mínimos de aceitabilidade:

a) O item precisa está conforme a descrição do código SIMPAS.

4.3.1.2. (x) A amostra deverá ser apresentada no prazo de 08 (oito) dias.

4.4 Exigência de carta de solidariedade

4.4.1 Não será exigida carta de solidariedade.

4.5 Subcontratação

4.5.1 Não será admitida a subcontratação do objeto contratual.

4.6 Garantia da contratação

Não haverá exigência da garantia na contratação por se tratar de contratações de baixo valor e menor complexidade (art. 96, caput, da Lei Federal nº 14.133, de 2021).

5. MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO

5.1 Forma de fornecimento

5.1.1 O prazo de fornecimento dos bens é de 15 (quinze) dias, a contar (X) da subscrição da Autorização de Fornecimento de Material – AFM, em entrega única.

5.1.2 Os bens deverão ser entregues no seguinte endereço: Almoxarifado do LACEN em Simões Filho: Via Centro 394, Conjunto Habitacional CIA II - Simões Filho - Ba. Em horário comercial de segunda à sexta-feira no período das 8:00 às 11:00h ou das 14:00 às 16:00h.

5.2 Garantia, manutenção e assistência técnica

5.2.1 O prazo legal de garantia técnica será de 30 (trinta) dias, tratando-se de fornecimento de produtos não duráveis, e de 90 (noventa) dias, tratando-se de fornecimento de produtos duráveis (art. 26, inciso I e II do CDC).

5.2.2 O termo de garantia ou equivalente deve ser padronizado e esclarecer de maneira adequada e clara:

- a) em que consiste a garantia;
- b) a forma, o prazo e o lugar em que pode ser executada;
- c) os ônus a cargo do contratante da garantia.

5.2.3 O termo de que trata o subitem anterior deverá ser entregue pela contratada, devidamente preenchido, no ato do fornecimento, acompanhado de manual de instrução e, quando for o caso, do manual de instalação e uso do produto, em linguagem didática e com ilustrações (art. 50, parágrafo único do CDC)

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 da Lei estadual nº 14.634, de 2023, respondendo cada parte pelas consequências de sua inexecução total ou parcial (art. 115, *caput*, da Lei Federal nº 14.133, de 2021).

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 (art. 115, §5º, da Lei Federal nº 14.133, de 2021).

6.2.1 O impedimento a que se refere o subitem anterior, total ou parcial, da execução do contrato por fato ou ato de terceiro, deve ser reconhecido pela Administração em documento contemporâneo à sua ocorrência.

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, para esse fim, o uso de mensagem eletrônica por meio do Sistema Eletrônico de Informações – SEI.

6.4 O órgão ou entidade poderá convocar representante da contratada para adoção de providências que devam ser cumpridas de imediato.

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

6.6 O fiscal do contrato anotará no histórico de gerenciamento do contrato todas as ocorrências relacionadas à sua execução, com a descrição do que for necessário para a regularização das faltas ou dos defeitos observados ([art. 117, §1º](#) da Lei Federal nº 14.133, de 2021);

6.7 O fiscal do contrato informará a seus superiores, em tempo hábil para a adoção das medidas convenientes, a situação que demandar decisão ou providência que ultrapasse sua competência (art. 117, §2º da Lei Federal nº 14.133, de 2021);

6.8 Sem prejuízo das obrigações de que tratam os demais subitens deste item 6, o fiscal do contrato deverá verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas no edital e identificar possível razão que, nos termos dos §§4º e 5º do art. 156 da Lei Federal nº 14.133, de 2021, e art. 48 da Lei nº 14.634, de 2023, impeça a contratada de licitar e contratar.

6.8.1 Constatando-se a situação de irregularidade da contratada, será providenciada sua intimação, por escrito, para que, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, regularize sua situação ou, no mesmo prazo, apresente sua justificativa.

6.8.2 O prazo de que trata o subitem anterior poderá ser prorrogado uma vez, por até 30 dias úteis, a critério do Contratante.

6.8.3 Não havendo regularização ou não aceita a justificativa apresentada, a Administração deverá adotar as medidas necessárias à apuração dos fatos nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada à contratada a ampla defesa.

7. CRITÉRIOS DE RECEBIMENTO E DE PAGAMENTO

7.1 Recebimento do Objeto

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

7.1.2 Os bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, inclusive antes do recebimento provisório, quando em desacordo com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta, devendo ser substituídos no prazo de 02 (dois) dias, a contar da intimação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades ([art. 140, §1º](#) da Lei Federal nº 14.133, de 2021).

7.1.3 O recebimento definitivo ocorrerá no prazo de 07 (sete) dias úteis, a contar do recebimento a(s) nota(s) fiscal(is) ou instrumento(s) de cobrança equivalente(s) pela Administração, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo detalhado (art. 92, inciso VII da Lei Federal nº 14.133, de 2021).

7.1.3.1 O prazo para recebimento definitivo poderá ser excepcionalmente prorrogado, de forma justificada, quando houver necessidade de diligências para a aferição do atendimento das exigências contratuais.

7.1.4 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 Federal nº 14.133, de 2021](#), comunicando-se à contratada para emissão de nota(s) fiscal(is) ou instrumento(s) de cobrança equivalente(s) relativamente à parcela incontestada da execução do objeto, para efeito de liquidação e pagamento.

7.1.5 O prazo para a solução, pela contratada, de inconsistências na execução do objeto ou de saneamento da(s) nota(s) fiscal(is) ou instrumento(s) de cobrança equivalente(s), verificadas pela Administração durante a análise prévia à liquidação de despesa, não será computado para os fins do recebimento definitivo.

7.2 Liquidação

7.2.1 Recebida(s) nota(s) fiscal(is) ou instrumento(s) de cobrança equivalente(s), a Administração, no prazo de 10 (dez) dias úteis, prorrogáveis por até 30 (trinta) dias úteis, adotará, na forma desse subitem, as providências para fins de liquidação da despesa.

7.2.2 Para fins de liquidação, o setor competente deverá verificar se a(s) nota(s) fiscal(is) ou instrumento(s) de cobrança equivalente(s) apresentado(s) pela contratada possui(em) os elementos necessários e essenciais do documento, tais como: a) o prazo de validade; b) a data da emissão; c) os dados do Contrato e do órgão Contratante; d) o período respectivo de execução do Contrato; e) o valor a pagar; e f) eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis.

7.2.3 Havendo erro na apresentação da(s) nota(s) fiscal(is) ou instrumento(s) de cobrança equivalente(s), ou circunstância que impeça a liquidação da despesa, esta ficará sobrestada até que a Contratada providencie as medidas saneadoras, reiniciando-se o prazo após a comprovação da regularização da situação, sem ônus para o Contratante;

7.2.4 A(s) nota(s) fiscal(is) ou instrumento(s) de cobrança equivalente(s) deverá(ão) ser obrigatoriamente acompanhado(s) da comprovação da regularidade fiscal da contratada mediante consulta aos sítios eletrônicos oficiais ou à documentação de habilitação fiscal, social e trabalhista, na forma exigida neste Termo de Referência;

7.3 Prazo para pagamento

7.3.1 O pagamento será efetuado no prazo de 10 (dez) dias úteis contados da finalização da liquidação da despesa, conforme subitem anterior.

7.3.2 No caso de atraso pelo Contratante, os valores devidos à contratada serão atualizados monetariamente entre o termo final do prazo de pagamento até a data de sua efetiva realização, de acordo com a variação do Índice Nacional de Preços - INPC do IBGE, *pro rata tempore*.

7.4 Forma de pagamento

7.4.1 O pagamento será realizado por meio de ordem bancária ou crédito em conta da contratada aberta em instituição financeira contratada pelo Estado da Bahia.

7.4.1.1 Optando a contratada por receber os créditos em instituição financeira diversa da indicada neste subitem anterior, deverá arcar com os custos de transferências bancárias, os quais serão deduzidos dos pagamentos devidos.

7.4.2 A(s) nota(s) fiscal(is) ou instrumento(s) de cobrança equivalente(s) deverá(ao) atender as exigências legais pertinentes aos tributos e encargos relacionados com a obrigação, sujeitando-se às retenções tributárias previstas em lei, e, as situações específicas, à adoção da forma eletrônica.

7.4.3 Independentemente do percentual de tributo inserido na proposta de preço, serão retidos na fonte, por ocasião da realização do pagamento, os percentuais estabelecidos na legislação vigente, quando houver.

7.4.4 A contratada 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, estando o pagamento condicionado à apresentação de comprovação, por meio de documento oficial, de que faz jus ao tratamento tributário favorecido previsto na referida Lei Complementar.

7.4.5 O preço ajustado será pago diretamente pelo Fundo Estadual de Saúde da Bahia (FES-BA), devendo a Nota Fiscal ser emitida em seu CNPJ, após a validação da ordem de pagamento pela unidade responsável pelo contrato (processo 0300180476290-0).

8. FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR

8.1 Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

8.1.1 O fornecedor será selecionado por meio da realização de processo de licitação, na modalidade pregão, sob a forma ELETRÔNICA, com adoção do critério de julgamento MENOR PREÇO.

8.2 Exigências de habilitação

8.2.1 Para fins de habilitação, deverá o licitante comprovar os seguintes requisitos:

8.2.1.1 Habilitação jurídica

8.2.1.1.1 Para **PESSOAS JURÍDICAS**:

a) registro público, no caso de empresário individual.

b) em se tratando de sociedades empresárias, do ato constitutivo, estatuto ou contrato social, com suas eventuais alterações supervenientes em vigor, devidamente registrados, acompanhados, quando for o caso, dos documentos societários comprobatórios de eleição ou designação e investidura dos atuais administradores.

c) no caso de sociedades simples, do ato constitutivo, estatuto ou contrato social, com suas eventuais alterações supervenientes em vigor, devidamente registrados, acompanhados dos atos comprobatórios de eleição e investidura dos atuais administradores.

d) decreto de autorização, no caso de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País, e ato de registro ou autorização para funcionamento expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir.

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

8.2.1.2 Habilitação fiscal, social e trabalhista

a) prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas;

b) prova de inscrição no cadastro de contribuintes Estadual/Distrital, relativo ao domicílio ou sede do fornecedor, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;

c) prova de regularidade com a Fazenda Estadual/Distrital do domicílio ou sede do fornecedor, relativa à atividade em cujo exercício contrata ou concorre;

d) 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.

e) prova de regularidade com o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS);

f) prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação de certidão negativa ou positiva com efeito de negativa, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452, de 1º de maio de 1943;

8.2.1.2.1 As microempresas e empresas de pequeno porte, beneficiárias do tratamento diferenciado e favorecido previsto na Lei Complementar nº 123/06, deverão apresentar toda a documentação exigida para efeito de comprovação de regularidade fiscal, mesmo que esta apresente alguma restrição.

8.2.1.2.2 Caso o fornecedor seja considerado isento de 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.

8.2.1.3 Habilitação Econômico-Financeira

a) certidão negativa de falência expedida pelo distribuidor da sede do licitante, com data de expedição ou revalidação dos últimos 90 (noventa) dias anteriores à data da realização da licitação, caso o documento não consigne prazo de validade;

b) índices de Liquidez Geral (LG), Solvência Geral (SG) e Liquidez Corrente (LC), superiores a 1 (um), comprovados mediante a apresentação pelo licitante de balanço patrimonial, demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis dos 2 (dois) últimos exercícios sociais e obtidos pela aplicação das seguintes fórmulas:

Liquidez Geral (LG) = (Ativo Circulante + Realizável a Longo Prazo) / (Passivo Circulante + Passivo Não Circulante)

Solvência Geral (SG) = (Ativo Total)/(Passivo Circulante + Passivo não Circulante)

Liquidez Corrente (LC) = (Ativo Circulante) / (Passivo Circulante)

b.1) Caso a empresa licitante apresente resultado inferior ou igual a 1 (um) em qualquer dos índices de Liquidez Geral (LG), Solvência Geral (SG) e Liquidez Corrente (LC), será exigido para fins de habilitação patrimônio líquido mínimo, correspondente a 10% (dez por cento) do valor estimado da contratação.

b.1.1) Na hipótese de licitação por lotes, o patrimônio líquido exigível será calculado em função da soma de tantos quantos forem os lotes em que a interessada tenha apresentado as melhores ofertas.

b.2) O balanço patrimonial, a demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis limitar-se-ão ao último exercício, caso a pessoa jurídica tenha sido constituída há menos de 2 (dois) anos (art. 69, §6º da Lei nº 14.133, de 2021).

b.3) O balanço patrimonial e demonstrações contábeis podem ser atualizados por índices oficiais, quando encerrados há mais de 03 (três) meses da data da apresentação da proposta, vedada a sua substituição por balancetes ou balanços provisórios.

b.4) O licitante apresentará, conforme o caso, publicação no Diário Oficial ou Jornal de Grande Circulação do Balanço ou cópia reprográfica das páginas do Livro Diário numeradas sequencialmente onde foram transcritos o Balanço e a Demonstração de Resultado, com os respectivos Termos de Abertura e Encerramento registrados na Junta Comercial ou no caso de empresas sujeitas à tributação com base no lucro real, o Balanço Patrimonial e Demonstração de Resultado emitido através do Sistema Público de Escrituração Digital –SPED, contendo Recibo de Entrega do Livro, os Termos de Abertura, Encerramento e Autenticação, podendo este último ser substituído pela Etiqueta da Junta Comercial ou Órgão de Registro.

8.2.1.3.1 Na licitação por lotes, quando for atingido o limite da capacidade econômico-financeira do licitante, esta será declarada inabilitada para o(s) lote(s) subsequentes, observada a ordem sequencial dos lotes constante do instrumento convocatório, sendo vedada a escolha, pelo licitante, dos lotes para os quais deseja a habilitação.

8.2.1.3.2 Na hipótese de participação de pessoas jurídicas em consórcio, se o consórcio não for formado integralmente por microempresas ou empresas de pequeno porte, para fins de habilitação econômico-financeira, haverá um acréscimo no percentual de 10% (dez por cento) para o consórcio em relação ao valor exigido para os licitantes individuais;

8.2.1.4 Qualificação Técnica

a) declaração de que o licitante tomou conhecimento de todas as informações e das condições locais para o cumprimento das obrigações objeto da licitação.

b) autorização de funcionamento, expedida pelo órgão sanitário federal, da(s) empresa(s) responsável(is) pela extração, produção, fabricação, embalagem, reembalagem, importação, exportação, armazenagem, expedição e distribuição de cada um dos produtos cotados, em consonância com a Lei nº 6.360/76, regulamentada pelo Decreto nº 8.077/2013, ou, em sua falta, a petição da AFE dentro do prazo determinado pela legislação.

b.1 Tratando-se de distribuidora ou importadora, deverá esta apresentar, além da sua própria autorização, a autorização de funcionamento de cada laboratório/importador de produto(s)/marca(s) cotado(s) em sua proposta.

b.2 Será exigida a autorização de funcionamento das licitantes que realizem o comércio de cosméticos, produtos de higiene pessoal, perfumes e saneantes, em razão de a contratação não conformar atividade varejista [art. 2º, V, c/c art. 5º, III, da RDC nº 16/2014]

c) alvará ou licença sanitária para funcionamento, expedido pelo Serviço de Vigilância Sanitária da Secretaria Estadual ou Municipal da sede do licitante.

8.2.1.4.1 Na licitação por lotes, quando for atingido o limite da capacidade técnica do licitante, esta será declarada inabilitada para o(s) lote(s) subsequentes, observada a ordem sequencial dos lotes constante do instrumento convocatório, sendo vedada a escolha, pelo licitante, dos lotes para os quais deseja a habilitação.

8.2.1.4.2 O fornecedor disponibilizará todas as informações necessárias à comprovação da legitimidade dos atestados, apresentando, quando solicitado pela Administração, cópia do contrato que deu suporte à contratação, endereço atual da contratante e local em que foi executado o objeto contratado, dentre outros documentos.

8.2.2 As empresas criadas no exercício financeiro da licitação deverão atender a todas as exigências da habilitação e poderão substituir os demonstrativos contábeis pelo balanço de abertura (art. 65, §1º da Lei nº 14.133, de 2021).

8.2.3 Regras acerca da participação de matriz e filial:

a) se o licitante for a matriz, todos os documentos devem estar em nome da matriz;

b) se o licitante for filial, todos os documentos devem estar em nome da filial, exceto aqueles que a legislação permita ou exija a emissão apenas em nome da matriz;

c) a comprovação de aptidão para o desempenho de atividade pertinente e compatível em características, quantidades e prazos com o objeto da licitação poderá ser feita em nome da matriz ou da filial;

c) se o licitante participar do certame apresentando os documentos de habilitação e qualificação da matriz e desejar executar o contrato pela filial, ou vice-versa, deverá fazer prova, por ocasião da assinatura do contrato, da regularidade do estabelecimento que executará o objeto licitado, a qual deverá ser mantida durante todo o curso da avença.

8.2.4 Regras acerca da participação de consórcio:

a) a habilitação técnica, quando exigida, será feita por meio do somatório dos quantitativos de cada consorciado e, para efeito de habilitação econômico-financeira, quando exigida, será observado o somatório dos valores de cada consorciado;

b) Na hipótese de o consórcio não ser formado integralmente por microempresas ou empresas de pequeno porte, para fins de habilitação econômico-financeira, haverá um acréscimo no percentual de 10% (dez por cento) a 30% (trinta por cento) para o consórcio em relação ao valor exigido para os licitantes individuais.

8.2.5 O Certificado de Registro Cadastral-CRC ou Certificado de Registro Simplificado-CRS poderá substituir os documentos de habilitação, na forma indicada neste Termo de Referência.

8.2.5.1 Caso conste do registro algum documento vencido, o licitante deverá apresentar a versão atualizada do referido documento junto aos demais documentos de habilitação.

8.2.5.2 A substituição dos documentos está condicionada à verificação da regularidade destes, mediante a emissão do extrato do fornecedor pela Administração.

8.2.5.3 O Certificado de Registro Cadastral-CRC ou Certificado de Registro Simplificado-CRS, estando no prazo de validade, poderá substituir os documentos relativos à habilitação constantes do sistema, exceto os concernentes à Qualificação Técnica.

9. ESTIMATIVAS DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

9.1 O valor estimado total da contratação é de R\$ **20.939,41** (vinte mil novecentos e trinta e nove reais e quarenta e um centavos), conforme planilha de quantitativos e preços unitários abaixo, os quais correspondem **ao critério máximo de aceitabilidade dos preços unitários e global.**

Lote/ Item	Código SIMPAS	Descrição	UF	Qtd.	Preço unitário	
1	66.40.19.00125584- 3	AGAR, Baird Parker, meio para o isolamento de estafilococcus coagulase positivo. Composto de: - misturas de peptonas 13,0 g/L; - extrato de carne 1,0 g/L; - extrato de levedura 2,0 g/L; - glicina 12,0 g/L; - piruvato de sódio 10,0 g/L; - cloreto de lítio 5,0 g/L; - agar 20,0 g/L. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	03	R\$472,50	R\$
2	66.40.19.00125587- 8	AGAR, base Perfringens SFP / TSC, utilizado no preparo de meio de cultura, seletivo para perfringens, podendo ser usado como base para os meios: Agar TSC e SFP, indicadores presuntivos e enimerativos do referido microorganismo. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	03	R\$351,02	R\$ 1
3	66.40.19.00125590- 8	AGAR, chromagar candida, base para isolamento de leveduras e fungos filamentosos, e diferenciação de candida albicans, C tropicalis e C. Krusei. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	01	R\$1.780,00	R\$ 1
4	66.40.19.00125594- 0	AGAR, dicloro rose bengal clorafenicol (DRBC), utilizado em pesquisa de listeria análise bacteriológica. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	03	R\$585,00	R\$ 1
5	66.40.19.00125598- 3	AGAR, Enterico de Hektoen, meio para o isolamento de microrganismos entericos Gram negativos. Composto de: - peptona bacteriológica 12,0 g/L; - extrato de levedura 3,0 g/L; - lactose 12,0 g/L; - sacarose 12,0 g/L; - salicina 2,0 g/L; - sais biliares 9,0 g/L; - citrato ferro amoniacal 1,5 g/L; - tiosulfato de sódio 5,0 g/L; fucsina básica 0,1 g/L; - cloreto de sódio 5,0 g/L; - azul de bromotimol 0,065 g/L; - agar 14,0 g/L. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	08	R\$380,96	R\$ 3
6	66.40.19.00125600- 9	AGAR, Kligler Ferro, meio para a identificação de enterobactérias. Composto de: - peptona bacteriológica 15,0 g/L; - proteose peptona 5,0 g/L; - extrato de levedura 3,0 g/L; - dextrose 1,0 g/L; - lactose 10,0 g/L; tiosulfato de sódio 0,3 g/L; - sulfato ferroso 0,2 g/L; cloreto de sódio 5,0 g/L; - vermelho de fenol 0,024 g/L; agar 10,5 g/L. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	01	R\$ 575,44	R\$ 5
7	66.40.19.00125604- 1	AGAR, Mueller Hinton, formula: - meat infusion - 2,0; - casein hydrolysate - 17,5; - sarch - 1,5; - agar - 13,0. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	03	R\$299,27	R\$ 8
8	66.40.19.00125610- 6	AGAR, Regan Lowe, para diagnostico de coqueluche, composto de extrato de carne, digesto pancreatico de gelatina, amido solúvel, carvão, cloreto de sódio, niacina e agar. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	07	R\$ 520,00	R\$ 3
9	66.40.19.00125611- 4	AGAR, sabouraud 2%, meio utilizado para isolamaneto de bolores e leveduras. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	06	R\$ 261,66	R\$ 1
10	66.40.19.00125614- 9	AGAR, SS, para isolamento de Salmonella e Shigella em amostras clinicas e de alimentos. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	02	R\$ 400,00	R\$ 8
11	66.40.19.00125622- 0	AGAR, Violeta vermelho Neutro Glicose. Meio de cultura em po, composto de: Extrato de levedura 3,0 g/L; peptona de gelatina pancreatica 7,0 g/L; Sais biliares 1,5 g/L; cloreto de sódio 5,0 g/L; glicose monoidratada 10,0 g/L; Agar 15,0 g/L; vermelho neutro 30,0 mg/L; cristal violeta 2,0 mg/L. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de análise, ficha de avaliação ou segurança, cópia da bula em português, validade de no mínimo três anos a partir da entrega do produto.	FR	01	R\$ 564,74	R\$ 5

12	66.40.19.00125637- 8	CALDO, Rappaport Vassiliadis Farinha de Soja (RVSM), recomendado como meio de enriquecimento seletivo para o isolamento de especies de Salmonella. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificacao do produto, marca do fabricante, data de fabricacao e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de analise, ficha de avaliacao ou seguranca, copia da bula em portugues, validade de no minimo tres anos a partir da entrega do produto	FR	02	R\$ 370,00	R\$ 7
13	66.40.19.00125647- 5	MEIO de cultura para BK Lowenstein Jensen (Medium Base). Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificacao do produto, marca do fabricante, data de fabricacao e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de analise, ficha de avaliacao ou seguranca, copia da bula em portugues, validade de no minimo tres anos a partir da entrega do produto.	FR	05	R\$ 486,63	R\$ 2
14	66.40.19.00125650- 5	MEIO, de cultura, caldo nitrato, utilizado na identificacao bioquimica do bacillus cerus (alimento) formula: extrato de carne 3,0g/L, peptona 5,0g/L, nitrato de potasio 1,0g/L. Embalagem: frasco 500 g, com dados de identificacao do produto, marca do fabricante, data de fabricacao e prazo de validade, devem acompanhar o produto certificado de analise, ficha de avaliacao ou seguranca, copia da bula em portugues, validade de no minimo tres anos a partir da entrega do produto.	FR	01	R\$ 665,07	R\$ 6
					VALOR ESTIMADO TO	

9.2 A estimativa de custo levou em consideração o risco envolvido na contratação e sua alocação entre contratante e contratada, conforme especificado na matriz de risco constante do contrato.

10. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

10.1 As despesas para o pagamento da presente contratação correrão à conta de recursos da Dotação Orçamentária a seguir especificada:

Unidade FIPLAN 19.601.0046 Região/planejamento 9900	Função 10 Natureza da despesa 3.3.90.30.000	Subfunção 303 Destinação do recurso 281	Programa 435 Tipo de recurso Orçamentário 1	P/A/OE 4855
--	---	---	---	----------------

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

Salvador, 25 de Fevereiro de 2025.

Daiana Carlos dos Santos
Coordenadora



Documento assinado eletronicamente por **Daiana Carlos dos Santos, Coordenador II**, em 25/02/2025, às 09:03, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 13º, Incisos I e II, do [Decreto nº 15.805, de 30 de dezembro de 2014](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://seibahia.ba.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **00108569320** e o código CRC **46004251**.