

COMPLEXO DO HOSPITAL DE CLÍNICAS DA UNIVERSIDADE FEDERAL DO PARANÁ
Rua General Carneiro, nº 181 - Bairro Alto da Glória
Curitiba-PR, CEP 80060-900
- <http://chc-ufpr.ebserh.gov.br>

Termo de Referência - SEI

Processo nº 23759.026768/2025-11

1. **OBJETO**

1.1. Registro de preços para futura e eventual aquisição parcelada de medicamentos padronizados, em específico Antimicrobianos, com intuito de atender à demanda da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares (Ebserh), unidade hospitalar Complexo Hospital de Clínicas da Universidade Federal do Paraná (CHC-UFPR/EBSERH), por um período de 12 (doze) meses, conforme quantidades, exigências e estimativas, estabelecidas neste instrumento e seus anexos.

1.2. A existência de preços registrados não obriga a Administração a firmar as contratações que deles poderão advir.

1.3. Os descritivos e respectivos quantitativos dos itens são os discriminados no quadro abaixo.

ITEM	CÓDIGO SIH	CÓDIGO EBSERH	CATMAT	QTD	UNIDADE DE MEDIDA	DESCRIPTIVO	DESCRIPTIVO COMPLETO
1	451	EBF00237	267632	5000	COMPRIMIDO	CIPROFLOXACINO 500mg comp	Ciprofloxacino 500mg comprimido; doseamento do principio ativo: 450 a 550mg; via de administração: oral; acondicionamento: em embalagem hermeticamente fechada EBF00237
2	1056	EBF00301	305270	6000	COMPRIMIDO	LEVOFLOXACINO 500mg comp	Levofloxacino 500mg Comprimido revestido, doseamento do principio ativo: 450,0 a 550,0mg; via de administração: oral acondicionamento: em recipiente hermeticamente fechado em blister ou envelope EBF00301
3	1168	EBF00205	271089	2000	CÁPSULA	AMOXICILINA 500mg cap	Amoxicilina 500mg capsulas, doseamento do principio ativo: 450mg a 600mg; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipientes hermeticamente fechados, em blisters"ou em envelopes que protejam o produto da umidade EBF00205 "
4	1170	EBF00106	268207	24000	FRASCO-AMPOLA	AMPICILINA 1g Fr/amp	Ampicilina sodica 1g frasco/ampola, doseamento do principio ativo: 0,9g a 1,15g/frasco ampola; pH apos reconstituicao: 8,0 a 10,0; limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visiveis ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: intravenosa e intramuscular; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00106
							Benzilpenicilina potassica

5	1172	EBF00119	270616	5000	FRASCO-AMPOLA	Penicilina POTASSICA-5.000.000UI fr/amp	5.000.000 UI frasco/ampola, doseamento do principio ativo: 4.500.000 a 5.450.000 UI/frasco ampola; pH apos reconstituicao:6,0 a 8,5; limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visiveis ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: intravenosa; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00119
6	1173	EBF00120	270614	50	FRASCO-AMPOLA	Penicilina PROCAINA 400.000UI fr/amp.	Benzilpenicilina procaina 300.000UI + benzilpenicilina potassica 100.000UI frasco/ampola, doseamento do principio ativo:benzilpenicilina procaina 270.000 a 345.000UI/frasco ampola,benzilpenicilina potassica 90.000 a 115.000UI/frasco ampola; pH apos reconstituicao: 5,0 a 7,5; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas estranhas ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: intramuscular; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao EBF00120
7	1175	EBF00114	270612	800	FRASCO-AMPOLA 4 mL	Penicilina BENZATINA-1.200.000 UI fr/amp	Benzilpenicilina benzatina 1.200.000 UI frasco/ampola, po para suspensão ou suspensão injetavel doseamento do principio ativo: 1.080.000 a 1.380.000U; pH:4,0 a 6,5 (na suspensão injetavel ou após reconstituico) hermeticidade: o recipiente deve ser hermético pirogenio: deve estar isento de pirogenio esterilidade: deve ser esteril; via de administraco: intramuscular; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que

							apresentem cicatrizacao. EBF00114
8	1176	EBF00170	268513	39000	FRASCO-AMPOLA	OXACILINA 500mg fr/amp	Oxacilina sodica 500mg frasco/ampola, doseamento do principio ativo: 450mg a 575mg/frasco ampola ;pH apos reconstituicao: 6,0 a 8,5; limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visiveis ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao:intramuscular e intravenosa; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00170
9	1177	EBF00225	331555	12000	MILILITRO	CEFALEXINA 250mg/5ml susp Fr 60mL	Cefalexina 250mg/5ml (50mg/mL) suspensao oral frasco 60mL; doseamento do principio ativo: 225mg a 300mg/5ml ;pH: 3,0 a 6,0, via de administração: oral; acondicionamento: em recipientes de vidro ambar, hermeticamente fechados. (+) Para planejamento considerar pesquisa de outras apresenações
10	1178	EBF00226	267625	2400	UNIDADE	CEFALEXINA 500mg comp ou cap	Cefalexina 500mg comprimido ou capsula; doseamento do principio: ativo:450mg a 550mg; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipientes hermeticamente fechados.Em blisters"ou em envelopes que protejam o produto da umidade. EBF00226 "
11	1179	EBF00123	442693	26000	FRASCO-AMPOLA	CeFAZolina 1g f/a	Cefazolina sodica 1g frasco/ampola, doseamento do principio ativo: 0,9g a 1,15g/frasco ampola (teor de sodio 48,3mg) ;pH apos reconstituicao: 4,5 a 6,0; limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visiveis ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: intravenosa; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao.

							EBF0123
12	1180	EBF00125	269960	400	FRASCO-AMPOLA	CefOXitina 1g f/a	Cefoxitina 1g frasco ampola, doseamento do principio ativo: 0,9 a 1,2g/frasco ampola; pH apos reconstituicao: 4,2 a 7,0; limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visiveis; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilade: deve ser esteril; via de administracao: intravenoso; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfurados, e que apresentem cicatrizacao. EBF00125
13	1181	EBF00127	442694	8500	FRASCO-AMPOLA	CefTAZidima 1g f/a	Ceftazidima sodica pentahidratada 1g frasco/ampola, doseamento do principio ativo: 0,9g a 1,20g/frasco ampola (118mg de carbonato de sodio - 1,1mMol com conteudo total de 54mg de sodio - 2,3mEq) ;pH apos reconstituicao: 5,0 a 7,5; limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visiveis ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: intravenosa e intramuscular; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00127
14	1182	EBF00129	442701	35000	FRASCO-AMPOLA	CefTRIAxona 1g f/a	Ceftriaxona 1g frasco/ampola, doseamento do principio ativo: 0,9g a 1,15g/frasco ampola ;pH apos reconstituicao: 6,0 a 8,0; limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visiveis ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: intravenosa; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto.

							Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF0129
15	1183	EBF00124	268411	600	FRASCO-AMPOLA	CefOTAXima 1g f/a	Cefotaxima sodica 1g frasco/ampola, doseamento do principio ativo: 0,9g a 1,15g/frasco ampola ;pH apos reconstituicao: 5,0 a 7,5; limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visiveis ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: intravenosa e intramuscular; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00124
16	1188	EBF00239	271036	2000	COMPRIMIDO	DOXICICLINA 100mg Comp	Doxiciclina 100mg comprimido, doseamento do principio ativo: 90mg a 100mg; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipientes hermeticamente fechados, em blisters"ou em envelopes que protejam o produto da umidade EBF00239 "
17	1192	EBF00176	268381	3000	AMPOLA 2 mL	AMICACINA 500mg amp	Amicacina 500mg(250mg/mL) ampola 2ml doseamento do principio ativo:450 a 600mg; volume da ampola: 2,0 a 2,15ml; pH: 3,5 a 5,5; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: intramuscular e intravenosa; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. EBF00176
18	1195	EBF00184	268256	3500	AMPOLA 2 mL	GENTAmicina 80mg amp	Sulfato de gentamicina 80mg(40mg/mL) ampola 2,0ml doseamento do principio ativo: 72,0 a 100,0mg/ampola; volume da ampola: 2,0 a 2,15mlpH:3,0 a 5,5; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas ; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro, atoxico, compativel com o produto. EBF00184
							Tobramicina 50mg/ml ampola 1,5ml; doseamento do principio ativo: 67,5 a 90,0mg/ampola; pH: 3,0 a

19	1199	EBF00186	271578	3000	AMPOLA 1,5 mL	TOBRAMICINA 75mg amp	6,5; volume da ampola: 1,5 a 1,65ml; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro, atoxico, compativel com o produto. EBF00186
20	1200	EBF00313	268273	1000	CÁPSULA	NITROFURANTOINA 100mg cap	Nitrofurantoina 100mg, capsulas; doseamento do principio ativo: 90,0 a 110,0mg; via de administracao: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, ambar, em blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade e da luz. EBF00313 "
21	1201	EBF00153	292419	6000	AMPOLA 4 mL	CLINDAMICINA 600mg amp	Fosfato de clindamicina 150mg/ml ampola 4ml doseamento do principio ativo: 540 a 720mg; volume da ampola: 4,0 a 4,3ml; pH: 5,5 a 7,0; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro atoxico, compativel com o produto. EBF00153
22	1204	EBF00143	268540	21000	FRASCO-AMPOLA	VANCOMICINA 500mg f/a	Vancomicina 500mg frasco/ampola, doseamento do principio ativo: 450mg a 575mg/frasco ampola ;pH apos reconstituicao: 2,5 a 4,5; limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visiveis ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao:intravenosa; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00143
23	1207	EBF00347	308882	24000	COMPRIMIDO	SMZ+TMP 400+80mg comp	Sulfametoxazol 400mg + Trimetoprima 80mg comprimidos, doseamento do principio ativo sulfametoxazol: 372mg a 428mg, trimetoprima: 74,4mg a 85,6mg ; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipientes hermeticamente fechados, em blisters " ou em envelopes que protejam o

							produto da umidade. EBF00347 "
24	1208	EBF00174	308885	5000	AMPOLA 5 mL	SMZ+TMP 400+80mg amp	Sulfametoxazol 400mg + trimetroprima 80mg/ampola de 5ml; doseamento do principio ativo: sulfametoxazol: 360 a 440mg, trimetroprima: 72 a 88mg/ampola; pH: 9,5 a 10,5; volume da ampola: 5,0 a 5,30ml; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro,ambar, atoxico, compativel com o produto. EBF00174
25	1209	EBF00344	308884	70000	MILILITRO	SMZ+TMP 200+40mg/5ml susp Fr 100mL	Sulfametoxazol 200mg + Trimetoprima 40mg/5ml suspensao,frasco de 100ml; doseamento do principio ativo sulfametoxazol: 180mg a 220mg, trimetoprima: 36mg a 44mg ;pH: 5,0 a 6,5; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipientes ambar, hermeticamente fechado. (+)Para planejamento considerar pesquisa de outras apresentações
26	1228	EBF00308	267717	6000	COMPRIMIDO	METRONIDAZOL 250mg comp	Metronidazol 250mg comprimidos, doseamento do principio ativo: 225mg a 275mg; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipientes hermeticamente fechados, em blisters"ou em envelopes que protejam o produto da umidade EBF00308 "
27	1229	EBF00309	268499	2400	COMPRIMIDO	METRONIDAZOL 400mg comp	Metronidazol 400mg comprimidos, doseamento do principio ativo: 360mg a 440mg; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipientes hermeticamente fechados, em blisters"ou em envelopes que protejam o produto da umidade EBF00309 "
28	1230	EBF00166	268498	18000	UNIDADE 100 mL	METRONIDAZOL 500mg sistema fechado	Metronidazol 500mg/100m em sistema fechado (frasco ou bolsa); doseamento do principio ativo: 450 a 550mg/100mL; pH: 4,5 a 7,0; limpidez: a solucao deve ser limpida; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas na inspecao visual; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: a solucao deve ser esteril; via de administracao: endovenosa; acondicionamento: em sistema fechado;recipiente de plastico ou vidro, atoxico, compativel com o produto, graduacao na embalagem ou rotulo. Rolhas de elastomero que não desprendam

							fragmentos ao serem perfuradase que apresentem ciatrização EBF00166
29	1231	EBF00216	394856	3000	MILILITRO	METRONIDAZOL 4% susp ped Fr 100mL	Metronidazol 40mg/ml suspensao,frasco de 100ml; doseamento do principio ativo: 36mg a 44mg/ml ; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipientes de vidro ou plastico ambar, hermeticamente fechados
30	1232	EBF00192	268370	30000	COMPRIMIDO	Aciclovir 200mg comp	Aciclovir 200mg, comprimidos; doseamento do principio ativo: 180 a 220mg; via de administração: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em blisters ou em envelopes que protejam o produto da umidade. EBF00192
31	1233	EBF00101	268374	18000	FRASCO-AMPOLA	Aciclovir 250mg f/a	Aciclovir sodico 250mg frasco/ampola ; doseamento do principio ativo: 225 a 275mg ; pH: apos reconstituicao: 11,0 a 12,5; limpidez: a solucao deve estar limpida; particulas estranhas apos reconstituicao: a solucao deve estar isenta de particulas visiveis; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve ser isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: infusao intravenosa; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00101
32	1234	EBF00109	268395	200	FRASCO-AMPOLA	ANFOTERICINA B DESOX 50mg f/a	Anfotericina B desoxicolato 50mg frasco ampola; doseamento do principio ativo : 45 a 60mg; pH apos reconstituicao: 7,2 a 8,0 limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: a solucao apos reconstituicao deve estar isenta de particulas visiveis; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: endovenosa; acondicionamento: em recipiente de vidro, , atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas e que apresentem cicatrizaçã EBF00109
							Fluconazol 2mg/ml frasco ou bolsa em sistema fechado 100ml; doseamentodoseamento do principio ativo:180,0 a

33	1238	EBF00150	271116	3000	UNIDADE 100 mL	FLUCONAZOL 200mg sistema fechado	220,0mg; partículas estranhas: a solução deve estar isenta de partículas visíveis ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento em sistema fechado; recipiente plastico ou vidro , atoxico, compativel com o produto, graduação na embalagem ou no rotulo; rolas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas e que apresentem cicatrização EBF00150
34	1240	EBF00312	267378	500	FRASCO 50 mL	NISTATINA 100000UI/mL susp fr 50ml	Nistatina 100.000 UI/ml, suspensão frasco 50ml com conta gotas ou copo medida graduado; doseamento do principio ativo: 90.000 UI a 130.000 UI/mL ; via de administração: oral; acondicionamento: em recipiente compativel com o produto, hermeticamente fechado. EBF00312
35	1435	EBF00378	273167	15000	GRAMA	BACITRACINA ASSOC pm	Bacitracina 250UI + neomicina 5mg/g , pomada, bisnaga 10 a 15g; doseamento do principio ativo: bacitracina: 225UI a 325UI/g, neomicina 4,5 a 6,75mg/g ; hermeticidade: a embalagem deve estar hermeticamente fechada.
36	1437	EBF00419	268286	150	BISNAGA 28 g	MICONAZOL 20mg/g Creme Dermat. bisnaga	Nitrato de miconazol 20mg/g, creme dermatologico ; bisnaga 28g doseamento do principio ativo: 18,0 a 22,0mg/g ; via de administração: topica; hermeticidade:a embalagem deve estar hermeticamente fechada. EBF00419
37	1440	EBF00417	266788	1000	BISNAGA 60 g	NISTATINA 100.000UI/4g pm	Nistatina 100.000 UI/4g creme vaginal bisnaga 60g + aplicador; doseamento do principio ativo: nistatina 90.000 a 130.000 u/4g ; hermeticidade: a embalagem deve estar hermeticamente fechada; EBF00417
38	1498	EBF00440	274918	600	BISNAGA 3,5 g	RETINOL ASSOC pom oft 3,5g	Retinol 10.000U(Vitamina A) + aminoacidos 25mg + metionina 5mg + cloranfenicol 5mg/g, pomada oftalmica, bisnaga 3,5g; esterilidade: a pomada deve ser esteril; hermeticidade: a embalagem estar hermeticamente fechada.
39	1500	EBF00436	271581	150	FRASCO 5 mL	TOBRAMICINA 0,3% sol oft gt Fr 5mL	Tobramicina 0,3% solução oftalmica, frasco conta-gotas 5ml; doseamento do principio ativo: 0,27 a 0,36%; pH: 7.0 a 8,0; esterilidade: a solução deve ser esteril; hermeticidade: a embalagem estar hermeticamente fechada.
							Itraconazol 100mg , capsulas; via de administração: oral;

40	3603	EBF00297	268861	800	CÁPSULA	ITRACONAZOL 100mg caps	acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em blisters ou em envelopes que protejam o produto da umidade . EBF00297
41	3612	EBF00133	292418	2300	UNIDADE 100 mL	CIPROFLOXACINO 200mg sistema fechado	CIPROFLOXACINO 200mg frasco ou bolsa em sistema fechado 100mL; doseamento do principio ativo: 180 a 220mg/100mL; pH: 3,5 a 4,6; limpidez: a solução deve ser limpida; particulas estranhas: a solução deve estar isenta de particulas na inspeção visual; hermeticidade: a embalagem deve ser hermetica; pirogenio: a solução deve estar isenta de pirogenio; esterilidade: a solução deve ser esteril; via de administração: via endovenosa; acondicionamento:em sistema fechado; recipientes de plastico ou vidro, atoxico, compativel com o produto, graduação na embalagem ou no rotulo. Rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas e que apresentem cicatrização. EBF0133
42	3893	EBF00412	273455	300	BISNAGA 15 g	MUPIROCINA 2% Pom 15g	MUPIROCINA 2%(20MG/G) Pomada dermatologica, bisnaga 15g doseamente do principio ativo: 18,0a 22,0mg/g via de admnistração: topica; hermeticidade: a embalagem deve estar hermeticamente fechada. EBF00412
43	4090	EBF00157	330115	3000	FRASCO-AMPOLA	GANCiclovir 500mg f/a	Ganciclovir sodico 546mg, contendo o equivalente a 500mg de Ganciclovir e aproximadamente 45mg (2mEq) de sodio. Doseamento do principio ativo: 450 a 550mg; pH após reconstituição: 10,8 a 11,4 ; via de administração: intravenosa; Hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; Pirogenio: deve estar isento de pirogenio; Esterelidade: deve ser esteril. Acondicionamento: em recipientes atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00157
44	4641	EBF00187	268529	200	FRASCO-AMPOLA	TEICOPLANINA 200mg F/A	EICOPLANINA 200mg frasco/ampola, pó liofilizado; limpidez: a solução após reconstituição deve estar limpida; particulas estranhas:após reconstituição a solução deve estar isenta de particulas visíveis;hemeticidade: o recipiente deve ser hermético; pirogenio: deve estar isento de pirogenio;

							esterilidade: deve ser esteril;acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas e que apresentem cicatrização EBF00187
45	9175	EBF00138	339846	3200	FRASCO-AMPOLA	CEFEPIMA 1g f/a	Cloridrato de Cefepima 1g frasco-ampola; doseamento do principio ativo: 900mg a 1150mg; pH após reconstituição : 4,0 a 6,0; Particulas estranhas: a solucao apos reconstituição deve estar isenta de particulas visiveis; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; Pirogenio: deve estar isento de pirogenio; Esterelidade: deve ser esteril; Via de administracao: intramuscular ou endovenosa; Acondicionamento: em recipientes de vidro, atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00138
46	9220	EBF00282	267662	5000	CÁPSULA	FLUCONAZOL 150mg caps	Fluconazol 150mg capsulas; Via de Administracao: Oral; Acondicionamento: em recipientes hermeticamente fechados, em blisters ou em envelopes que protejam o produto da umidade. EBF00282
47	10056	EBF00104	270556	12000	FRASCO-AMPOLA	AMPICILINA 1000mg+SULBACTAM SOD.500mg FA	Ampicilina 1000mg + Sulbactam sodica 500mg Frasco/ampola; doseamento do principio ativo: ampicilina: 900 a 1150mg, sulbactam: 450 a 575mg; pH: 8,0 a 10,0 após reconstituição; limpidez:a solução deve ser limpida; particulas estranhas: a solução deve estar isenta de particulas visiveis; pirogenio:deve estar ausente; esterilidade: deve ser esteril; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; acondicionamento:em recipiente atoxico, compativel com o produto, rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas e que apresentem cicatrização. EBF00104
48	10369	EBF00139	339847	6000	FRASCO-AMPOLA	CEFEPIMA 2g f/a	Cloridrato de cefepima 2,378g equivalente a cefepima 2g frasco ampola ; pH apos reconstituição:4,0 a 6,0 ; particulas estranhas: a solucao apos reconstituicao deve estar isenta de particulas visiveis; pirogenio: deve ser isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico;

							acondicionamento: em recipientes de vidro, atoxico, compativel com o produto com rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00139
49	10808	EBF00200	271217	8000	COMPRIMIDO	AMOXICILINA+CLAVUL.AC. 500+125mg Comp	Amoxicilina 500mg(equivalente a 575mg de amoxicilina tri-hidratada)+ acido clavulânico 125mg (equivalente a 148,75mg de clavulanato de potassio) comprimido revestido. Doseamento do principio ativo: amoxicilina 450 a 550mg e acido clavulânico 112,5 a 137,5mg; via de administração: oral; acondicionamento: em recipientes hermeticamente fechados. Em blister ou envelope que protejam o produto da umidade.(codigo AGHU 401375) EBF00200
50	10897	EBF00213	268949	500	FRASCO 15 mL	AZITromicina 200mg/5ml susp oral FR	AZITROMICINA 200mg/5ml (40mg/mL) po para suspensao oral; frasco com 600mg a 900mg; via de administração: via oral; doseamento do principioativo: 36 a 44mg/mL; pH: 8,5 a 11,0; Acondicionamento: em recipiente hermeticamente fechado. EBF00213
51	11299	EBF00161	332985	3500	BOLSA 100 mL	LEVOFLOXACINO 500mg bolsa flexivel	LEVOFLOXACINO 500mg (5mg/ml) ; Bolsa flexivel 100mL limpidez: a solução deve ser limpida; particulas estranhas; a solução deve estar isenta de particulas visiveis; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: a solução deve ser apirogenica; esterilidade: a solução deve ser esteril; acondicionamento: em recipiente atoxico, compativel com a solução.Rolhas de elatomero que não desprendam fragmentos ao ser perfurdas e que apresentem cicatrização. EBF00161
52	12204	EBF00185	436885	1300	FRASCO-AMPOLA	SULFATO DE POLIMIXINA B 500.000 U F/A	Sulfato de polimixina B 500.000 UI frasco/ampola; doseamento do principio ativo: 450.000 a 600.000 UI;pH após reconstituição: 5,0 a 7,5 ; limpidez: a solução deve ser limpida; particulas estranhas: após reconstituição devem estar ausentes na inspeção visual;pirogenio:deve ser isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; acondicionamento:em recipiente atoxico, compativel com o produto; rolhas de elastomero que não

							desprendam fragmentos ao serem perfuradas e que apresentem cicatrização EBF00185
53	12250	EBF00172	271725	10000	FRASCO-AMPOLA	PIPERAC.+TAZOBAC. 4,5g F/A	Piperacilina sodica 4,0g + tazobactam sodico 0,5g Frasco/Ampola; Doseamento do principio ativo: piperacilina sodica 3,6g a 4,4g + tazobactam sodico: 0,45g a 0,55g; pH: 5,a a 7,0; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; particulas estranhas: após reconstituição a solução deve estar isenta de particulas visíveis; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em recipiente atoxico, compativel com o produto; rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas que apresentem cicatrização EBF00172
54	12650	EBF00215	267140	2600	COMPRIMIDO	AZITromicina 500mg comp.	Azitromicina 500mg comprimido revestidos; doseamento do principio ativo: 450 a 550mg; via de administracao: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade. EBF00215 "
55	13825	EBF00190	338298	1500	FRASCO-AMPOLA	VORICONAZOL 200mg F/A	VORICONAZOL 200mg frasco ampola, po liofilizado; limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visiveis ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: intravenosa; acondicionamento: em recipientes atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00190
56	14067	EBF00112	268952	450	FRASCO-AMPOLA	AZITromicina 500mg f/a (IV)	Azitromicina dihidratada 524mg equivalente a 500mg azitromicina base Particulas estranhas: a solucao apos reconstituicao deve estar isenta de particulas visiveis; Hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; Pirogenio: deve estar isento de pirogenio; Esterilidade: deve ser esteril; Via de administracao: endovenosa Acondicionamento: em recipiente atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que

							não desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e queapresentem cicatrização EBF00112
57	14072	EBF00362	338297	5000	COMPRIMIDO	VORICONAZOL 200mg comp	voriconazol 200mg comprimidos;doseamento do principio ativo: 180mga 220mg; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipientes hermeticamente fechados. Em blisters"ou em envelopes que protejam o produto da umidade EBF00362 "
58	14808	EBF00162	273413	8000	UNIDADE 300 mL	LINEZOLIDA 600mg bolsa ou fr	Linezolid 600mg (2mg/ml) bolsa ou frasco 300ml EBF0162
59	16089	EBF00189	331539	100	FRASCO-AMPOLA	TIGECICLINA 50mg F/a	Tigeciclina 50mg frasco/ampola, pó liofilizado; doseamento do principio ativo: 48mg a 58mg; pH após reconstituição: 4,5 a 5,5; limpidez: a solução após reconstituição deve estar límpida; particulas estranhas: após reconstituição a solução deve estar isenta de particulas visiveis;hermeticidade: o recipiente deve ser hermético; pirogênio: deve estar isento de pirogênio;esterilidade: deve ser esteril; via de administração:intravenosa; rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas e que apresentem cicatrização EBF00189
60	17223	EBF00147	373415	700	FRASCO-AMPOLA	DAPTOMICINA 500mg f/a	DAPTOMICINA 500mg fr/amp; doseamento do principio ativo: 499 a 551mg; pH após reconstituição: 4,0 a 5,0; limpidez: após reconstituição a solução deve ser límpida; particulas estranhas após reconstituição: a solução deve estar isenta de particulas visiveis; hemeticidade: a embalagem deve ser hermetica; pirogenio: deve estar isento; esterilidade: o produto deve ser esteril; via de administração: via intravenosa; acondicionamento: em recipiente atóxico, compativel com o produto, rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfurados e que apresentem cicatrização EBF00147
61	17277	EBF00111	379002	500	FRASCO-AMPOLA	ANIDULAFUNGINA 100mg F/A	Anidulafungina 100mg frasco/ampola limpidez: após a reconstituição a solução deve ser límpida; particulas estranhas: apos a reconstituição devem esta ausentes na inspeção visual; pirogenio: deve ser isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administração: endovenosa; acondicionamento: em

							recipiente atoxico, compativel com o produto, rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradase que apresentem cicatrização. EBF00111
62	17639	EBF00420	268162	200	BISNAGA 80 g	MICONAZOL 20mg/g Creme Vag. bisnaga	Miconazol 20mg/g bisnaga 80g creme vaginal com aplicador (no minimo 10 aplicadores individualizados) doseamento do principio ativo: 18 a 22 mg/g; hermeticidade; embalagem deve ser hermetica EBF00420
63	17888	EBF00169	396567	1500	FRASCO-AMPOLA	MICAFUNGINA SODICA 50mg F/a	icafungina sodica 50mg frasco/ampola;doseamento do principio ativo: 47,5 A 57,5g; pH apos reconstituicao: 5,0 a 7,0;particulas estranhas a solucao apos reconstituicao deve estar isenta de particulas estranhas; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em recipiente de vidro, atoxico, compativel com o produto. O medicamento deve ser protegido da luz. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00169
64	17889	EBF00168	396568	1500	FRASCO-AMPOLA	MICAFUNGINA SODICA 100mg F/a	Micafungina sodica 100mg frasco/ampola;doseamento do principio ativo: 95 A 115g; pH apos reconstituicao: 5,0 a 7,0;particulas estranhas a solucao apos reconstituicao deve estar isenta de particulas estranhas; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em recipiente de vidro, atoxico, compativel com o produto. O medicamento deve ser protegido da luz. Rolhas de elastomero que nao desprendamfragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. EBF00168
65	18168	EBF00238	268436	1600	CÁPSULA	CLINDAMICINA 300mg cap.	Cloridrato de clindamicina 338,457mg equivalente a 300mg de clindamicina capsula dura; doseamento do principio ativo: 270 a 360mg; va de administração: oral; acondicionamento em recipientes hermeticametnte fechados, em blister ou envelope que protejam o produto da umidade EBF00238
							Gatifloxacino 0,3% solução oftalmica, frasco conta-gotas

66	18221	EBF00407	307780	250	FRASCO 5 mL	GATIFLOXACINO 0,3% Sol Of. fr 5mL	5mL; esterilidade: a solução deve ser esteril; hermeticidade: a embalagem deve ser hermetica;acondicionamento: em recipiente atoxico, compativel com o produto EBF00407
67	18340	EBF00300	332987	1500	COMPRIMIDO	LEVOFLOXACINO 250mg comp	Levofloxacino 250mg comprimido revestido; doseamento do principio ativo: 225,0 a 275,0mg; via de administração: oral acondicionamento: em recipiente hermeticamente fechado em blister ou envelope EBF00300
68	19316	EBF00165	268487	9200	FRASCO-AMPOLA	MEROPENEM 500mg f/a	Meroenem 500mg frasco/ampola.Doseamento do principio ativo: 450 a 600mg; pH: 7,3 a 8,3; Hemeticidade: o recipiente deve ser hermético; Pirogênio: deve estar isento de pirogênio; Partículas estranhas: após reconstituição a solução deve estar isenta de partícu- las estranhas: Esterilidade: deve ser estéril; Via de administração: endovenosa; Acondicionamento: em frasco de vidro, atóxico, compatível com o produto; Rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas e que apresentem cicatrização. EBF00165
69	19317	EBF00163	268488	18000	FRASCO-AMPOLA	MEROPENEM 1000mg f/a	Meropenem 1000 frasco/ampola; Hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; Pirogenio: deve estar isento de pirogênio; Partículas estra- nhas: após reconstituição a solução deve estar isenta de partículas estranhas; Esterilidade: deve ser estéril; Via de administração: endove-nosa; Acondicionamento: em recipiente de vidro, atóxico, compatível com o produto; Rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas e que apresentem cicatrização. EBF00163
70	24511	EBF02817	456376	1500	FRASCO-AMPOLA	CefTAZidima + AVIBACTAM 2g+500mg F/A	Ceftazidima pentaidratada 2.395,8mg(equivalente a 2.000mg de ceftazidima) + avibactam sodico 550,7mg (equivalente a 500mg de avibactam. frasco ampola. Limpidez: a solucao apos reconstituicao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visiveis; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: intravenosa;

							condicionamento: em recipientes atoxico compativel com o produto. Rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que e apresentem cicatrizaçao EBF02817
71	24765	EBF00132	442709	200	FRASCO-AMPOLA	CEFUROXIMA 750mg f/a	Cefuroxima 750mg (cefuroxima sodica 789mg)/frasco/ampola; doseamento do principio ativo: 675mg a 900mg/frasco ampola; teor de sodio 41 a 42mg);limpidez: após reconstituicao a solucao deve estar limpida; particulas estranhas: apos reconstituicao a solucao deve estar isenta de particulas visivies; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico;pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento:em recipiente atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizaçao. o produto deve permitir armazenamento em temperatura até 30°C EBF00132
72	24963	EBF00397	288300	400	FRASCO 5 mL	MOXifloxacino 0,5% sol oft gt Fr 5mL	Cloridrato de Moxifloxacino 5,45mg/mL (equivalente a 5mg/mL de moxifloxacino base) solucao oftalmica, frasco gotejador 5mL; esterilidade: a solucao deve ser esteril; hermeticidade: a embalagem deve estar hermeticamente fechada. EBF00397

Tabela 1 - Descritivos e quantitativos dos itens

- 1.4. Os medicamentos adquiridos pelo CHC-UFPR deverão atender aos requisitos técnicos descritos nas monografias dos produtos, previstos em compêndios oficiais aceitos pela ANVISA (RDC 511 43408110).
- 1.5. **Caso haja discordância entre o descritivo dos itens no Edital (Anexo Termo de Referência) e no sistema do Portal de Compras do Governo Federal (COMPRASNET), prevalecerá o descritivo constante neste Termo de Referência.**
- 1.6. Mais detalhes constam no Relatório de Pesquisa de Preços, em processo relacionado ao licitatório.
2. **FUNDAMENTAÇÃO E JUSTIFICATIVA DA CONTRATAÇÃO**
- 2.1. **Das referências normativas**
- 2.1.1. [Constituição da República Federativa do Brasil de 1.988](#)- O Art. 7º, XXXIII, que prevê proibição de trabalho noturno, perigoso ou insalubre a menores de dezoito e de qualquer trabalho a menores de dezesseis anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de quatorze anos; Art. 37 trata dos princípios entre outros fatores que devem ser observados pela Administração pública direta e indireta;
- 2.1.2. [Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976](#) - Dispõe sobre a Vigilância Sanitária a que ficam sujeitos os Medicamentos, as Drogas, os Insumos Farmacêuticos e Correlatos, Cosméticos, Saneantes e Outros Produtos, e dá outras Providências.
- 2.1.3. [Lei nº 12.527, de 18 de novembro de 2011](#) - Regula o acesso a informações previsto no inciso XXXIII do art. 5º , no inciso II do § 3º do art. 37 e no § 2º do art. 216 da Constituição Federal; altera a Lei nº 8.112, de 11 de dezembro de 1.990; revoga a Lei nº 11.111, de 5 de maio de 2.005, e dispositivos da Lei nº 8.159, de 8 de janeiro de 1.991; e dá outras providências;
- 2.1.4. [Lei nº 12.550, de 15 de dezembro de 2011](#) - Autoriza o Poder Executivo a criar a empresa pública denominada Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares - EBSERH;
- 2.1.5. [Lei nº 13.303, de 30 de junho de 2016](#) - Estatuto jurídico da empresa pública, da sociedade de economia mista e de suas subsidiárias;
- 2.1.6. [Lei n.º 13.709, de 14 de agosto de 2018](#) - Lei Geral de Proteção de Dados Pessoais (LGPD);

- 2.1.7. [Lei nº 14.133, de 01 de abril de 2021](#) - Lei de Licitações e Contratos Administrativos;
- 2.1.8. [Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006](#) - Institui o Estatuto Nacional da Microempresa e da Empresa de Pequeno Porte;
- 2.1.9. [Decreto nº 8.538, de 06 de outubro de 2015](#) - Regulamenta o tratamento favorecido, diferenciado e simplificado para as microempresas, empresas de pequeno porte, agricultores familiares, produtores rurais pessoa física, microempreendedores individuais e sociedades cooperativas de consumo nas contratações públicas de bens, serviços e obras no âmbito da administração pública federal;
- 2.1.10. [Decreto nº 8.945, de 27 de dezembro de 2016](#) - Regulamenta, no âmbito da União, a Lei nº 13.303 de 30 de junho de 2016;
- 2.1.11. [Decreto nº 11.462, de 31 de março de 2023](#) - Regulamenta os art. 82 a art. 86 da Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021, para dispor sobre o sistema de registro de preços para a contratação de bens e serviços, inclusive obras e serviços de engenharia, no âmbito da Administração Pública federal direta, autárquica e fundacional.
- 2.1.12. [Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh 2.0](#), aprovado pela Resolução nº 155/2022, de 28 de abril de 2022;
- 2.1.13. Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh - RLCE 2.0;
- 2.1.14. [Instrução Normativa SLTI/MPOG nº 1, de 19 de janeiro de 2010](#) - Dispõe sobre os critérios de sustentabilidade ambiental na aquisição de bens, contratação de serviços ou obras pela Administração Pública Federal direta, autárquica e fundacional e dá outras providências.
- 2.1.15. [Instrução Normativa SEGES/MP nº 03 de 26 de abril de 2.018](#) - Estabelece regras de funcionamento do Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - Sicaf, no âmbito do Poder Executivo Federal;
- 2.1.16. [Instrução Normativa SEGES/MP nº 5, de 26 de maio de 2017](#) - Dispõe sobre as regras e diretrizes do procedimento de contratação de serviços;
- 2.1.17. [Instrução Normativa SEGES/MP nº 40, de 22 de maio de 2020](#) - Dispõe sobre a elaboração dos Estudos Técnicos Preliminares - ETP - para a aquisição de bens e a contratação de serviços e obras, no âmbito da Administração Pública federal direta, autárquica e fundacional, e sobre o Sistema ETP digital;
- 2.1.18. [Norma Operacional - SEI nº 3/2024/SCCEN/CAD/DAI-EBSERH](#) - Pesquisa de Preços;
- 2.1.19. [Norma Operacional - SEI nº 4/2023/DAI-EBSERH](#) - Dispõe sobre o procedimento de análise de amostras e dá outra providência;
- 2.1.20. [Norma Operacional - SEI nº 7/2023/DAI-EBSERH](#) - Dispõe sobre a apuração de irregularidades e aplicação de sanções a licitantes no âmbito da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares - Ebserh;
- 2.1.21. [Guia Nacional de Contratações Sustentáveis da Advocacia-Geral da União, 7ª edição, revista, atualizada, ampliada e publicada em outubro de 2024](#);
- 2.1.22. [Política de Transações com Partes Relacionadas da Ebserh](#).

2.2. **Do histórico da contratação anterior**

2.2.1. Em atendimento ao art. 17º, inciso I, do Regulamento de Licitações e Contratos da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares - EBSEH - (RLCE 2.0), é apresentado na sequência a descrição da necessidade da compra /contratação, considerando o Planejamento Estratégico, o Plano Anual de Compras - PAC e o planejamento orçamentário, evidenciando o problema identificado e a real necessidade que ele gera, bem como o que se almeja alcançar com a contratação.

2.2.2. A Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares - EBSEH foi criada por meio da [Lei nº 12.550, de 15 de dezembro de 2011](#), como uma empresa pública vinculada ao Ministério da Educação - MEC, com a finalidade de prestar serviços gratuitos de assistência médico-hospitalar, ambulatorial e de apoio diagnóstico e terapêutico à comunidade, assim como prestar às instituições públicas federais de ensino ou instituições congêneres serviços de apoio ao ensino, à pesquisa e à extensão, ao ensino-aprendizagem e à formação de pessoas no campo da saúde pública.

2.2.3. O Complexo Hospital de Clínicas (CHC-UFPR/EBSEH), constituído pelo Hospital de Clínicas (HC) e pelo Hospital Vitor do Amaral (HVA), é um órgão suplementar da Universidade Federal do Paraná (UFPR) e que faz parte da rede EBSEH de hospitais universitários federais. Atualmente formam o Complexo Hospital de Clínicas - CHC-UFPR/EBSEH, o Hospital de Clínicas (inaugurado em 1961) e o Hospital Vitor do Amaral (inaugurado em 1930). O CHC-UFPR/EBSEH é o maior hospital público do Paraná e o terceiro maior hospital público do país. Referência em vários serviços de saúde atende exclusivamente pelo Sistema Único de Saúde (SUS), o qual o classifica com o nível de terciário.

2.3. Os medicamentos referidos neste processo estavam licitados nos pregão 90107/2024, processo 23759.026725/2024-46, com vigência de ata até 01/02/2026.

2.4. **Da justificativa para contratação**

2.4.1. A finalidade desse processo licitatório é atender o interesse público, buscando a proposta mais vantajosa em igualdade de condições, bem como aos demais princípios resguardados pela Constituição Federal de 1988.

2.4.2. Na presente licitação estão incluídos os medicamentos padronizados, em específico Antimicrobianos, para o CHC visando atender o interesse público, buscando a proposta mais vantajosa em igualdade de condições, bem como aos demais princípios resguardados pela Constituição Federal de 1988.

2.4.3. São considerados insumos estratégicos e serão utilizados em todo complexo dando suporte às ações de saúde, já que são empregadas em diversos procedimentos, cuja falta pode significar interrupções no tratamento, o que comprometeria o atendimento e a qualidade de vida dos pacientes, além de impedir o cumprimento da missão institucional.

2.4.4. Os materiais a serem adquiridos encontram-se elencados na Sugestão de Compra Nº 310.2025 - RP. 130.25.2025 (SEI nº 52710090), com quantidades previstas para 12 (doze) meses. A sugestão de Compras é emitida com numeração única sequencial e gerenciada por um sistema informatizado de controle (SIH) o que reduz drasticamente o risco de compras redundantes e/ou fracionamento de despesas.

2.4.5. A contratação de pessoa jurídica para fornecimento do objeto deste Termo de Referência encontra amparo legal no RLCE 2.0.

2.4.6. As quantidades estimadas foram calculadas com base no Art. 125 do RLCE 2.0., justificadas conforme Documento de Formalização da Demanda (DFD I), anexo 52710173.

2.4.7. Justifica-se o fornecimento parcelado dos insumos, pois o mesmo permitirá, além de redução de custos, uma projeção de compra para um período de 12 (doze) meses, podendo ultrapassar de um exercício para o outro, sem o comprometimento orçamentário em sua totalidade, permitindo a aquisição somente dos produtos que se fizerem necessários para o momento.

2.4.8. O uso do Sistema de Registro de Preços (SRP) para essa contratação é justificado em virtude da impossibilidade de definir previamente a quantidade exata dos materiais necessários, bem como pelas suas características e natureza, havendo a necessidade de contratações frequentes, bem como está de acordo com art. 89º do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSEH e Lei 13.303 de 2016.

3. DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO

3.1. Em atendimento ao art. 35º, inciso III, do RLCE 2.0., informamos a descrição da solução como um todo.

3.2. A solução visa gerir com competência, agilidade, continuidade e transparência a continuidade das atividades da rede.

3.3. Em atendimento ao art. 93º, do RLCE 2.0, informamos que os itens solicitados constituem materiais já padronizados no Complexo do Hospital de Clínicas da Universidade Federal do Paraná (CHC-UFPR).

3.4. Os descritivos dos itens foram revisados conforme o Catálogo de Padronização de Tecnologias em Saúde da Rede EBSEH.

3.5. Os códigos dos itens foram revisados conforme o Catálogo de Materiais (CATMAT), do Sistema Integrado de Administração de Serviços Gerais (SIASG), do Ministério da Economia (ME).

3.6. A Seleção do Prestador se dará através de Licitação, na modalidade Pregão, Sistema Registro de Preços, na forma Eletrônica, uma vez que os itens a serem contratados são de natureza comum e seus padrões de desempenho e qualidade podem ser objetivamente definidos por meio de especificações usuais do mercado, conforme preconizado no inciso IV do art. 32 da Lei Nº 13.303, de 30 de junho de 2016 e no inciso IV do art. 4º do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSEH.

3.7. Os bens objeto da presente contratação caracterizam-se como de natureza comum tendo em vista que são geralmente oferecidos por diversos fornecedores e são facilmente comparáveis entre si, de modo a permitir a decisão de compra com base no menor preço, por meio de especificações usuais praticadas no mercado.

3.8. Parcelamento ou não da solução

3.8.1. Esta solução é parcelada, conforme previsão contida no Estudo Técnico Preliminar 239/2025 (52730168).

4. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

4.1. Marcas ou modelos

4.1.1. **Com o objetivo de viabilizar a unitarização dos medicamentos sem rompimento da embalagem primária, os itens acondicionados em Blister devem possuir distanciamento mínimo entre as unidades de 2mm de solda**, que se refere àquela parte recortável da cartela/blister. Na presente contratação não será vedada nenhuma marca, desde que o produto atenda todas as especificações contidas na descrição do objeto.

4.2. Da exigência de amostra

4.2.1. se necessário, tão logo seja encerrada a etapa de lances, a(s) empresa(s) vencedora(s) deverá(ão) apresentar amostra dos materiais cotados, no prazo máximo de 05 dias úteis, assim que solicitado pelo Serviço de Garantia da Qualidade, para aferir se os bens propostos têm, no mínimo, as características citadas no objeto deste processo. As empresas participantes deverão cotar apenas os itens que possam, posteriormente, apresentar de imediato as amostras, com vistas à manutenção da celeridade do certame. O prazo de 05 dias úteis para entrega das amostras inicia-se no dia seguinte do recebimento da solicitação oficial via e-mail;

4.2.2. poderão ser solicitadas fotos do produto para confirmação da exigência descrita no item 4.1.1., sendo que, essas fotos deverão ser do blister acompanhado de uma régua ao lado, para ser possível verificar a real distância d solda que separa os comprimidos na cartela.

4.2.3. poderão ser solicitadas amostras do produto para confirmação dos modelos/referência cujas propostas não apresentarem essa informação, ainda que as marcas sejam conhecidas pela instituição.

4.2.4. as empresas vencedoras que deixarem de apresentar amostra no prazo solicitado, desatendendo ao previsto no item anterior, serão desclassificadas, passando-se para o segundo melhor preço, obedecendo-se a ordem de classificação das propostas;

4.2.5. após a fase de lances e antes da aceitação, será elaborado o Parecer Técnico sobre os produtos ofertados. Todo material não utilizado no CHC/UFPR ou que tenha apresentado problemas de qualidade/desempenho durante o uso ou que tenham sido utilizados há mais de 2 (dois) anos, poderão ser reavaliados, devendo para tanto, serem apresentadas amostras para verificação de sua eficiência e conformidade bem como aspectos documentais, em quantidade e prazo a serem determinados e solicitados pelo Serviço de Garantia da Qualidade; produtos adquiridos em processos licitatórios anteriores e que apresentarem problemas de desempenho durante o uso, poderão não ser adquiridos novamente até que o problema seja resolvido. O motivo da

reprovação na avaliação técnica fará parte do Parecer Técnico para que o fornecedor tome conhecimento quanto as adequações necessárias;

4.2.6. As amostras deverão ser apresentadas atendendo o que se segue SOB PENA DE DESCLASSIFICAÇÃO:

4.2.6.1. Soluções parenterais de grande volume (SPGV) e soluções parenterais de pequenos (SPPV) envasado em embalagem primária plástica na quantidade de uma caixa original fechada. Exceto para SPGV que possuem caixa com quantidade inferior a 20 unidades, para estas serão necessárias o número de caixas para completar o mínimo de 20 unidades. Soluções parenterais de pequeno volume (SPPV) envasado em embalagem primária de vidro na quantidade de uma caixa original do produto com no mínimo 20 unidades. Demais medicamentos (frasco com pó liofilizado, pomadas, soluções, comprimidos, outros) deverão ser apresentados em uma caixa original contendo no mínimo uma embalagem primária do item;

4.2.6.2. identificadas **OBRIGATORIAMENTE** com nome da empresa, fabricante do produto, número do Processo/Pregão Eletrônico e número do item;

4.2.6.3. as amostras deverão vir acompanhadas de cópia do Certificado de Registro do Produto Padronizado, **Notificação simplificada** ou cópia da Isenção de Registro emitido pela **Agência Nacional de Vigilância Sanitária**, ou cópia da Publicação em Diário Oficial de sua concessão ou petição de Revalidação de Registro, devidamente protocolado junto ao Ministério da Saúde, desde que não tenha havido mudanças na formulação do produto ou embalagem do mesmo e que obedeça aos dispositivos legais (Lei 6.360 de 23.09.1976 e Decreto nº 79094 de 05.01.1977);

4.2.6.4. as amostras deverão vir acompanhadas do respectivo laudo de análise **do lote fornecido**, que contemple os ensaios previstos nas monografias descritas nos códigos oficiais. No caso de produtos importados que dependam de alta tecnologia e que por ventura não exista tecnologia nacional para os testes de controle de qualidade necessários, poderão ser aceitos laudos analíticos do fabricante, desde que comprovada a certificação de origem dos produtos;

4.2.6.5. produtos de procedência estrangeira deverão vir acompanhados de informações corretas, claras e em língua portuguesa, sobre suas características, qualidades, quantidades, composição, garantia, prazos de validade e origem, entre outros dados, bem como sobre os riscos que apresentam à saúde e segurança dos consumidores;

4.2.6.6. todas as amostras encaminhadas deverão estar acondicionadas nas embalagens originais primária, secundária e terciária, na apresentação comercial do produto que será fornecido em caso de vencimento do certame. Devem conter o nº do lote de fabricação e data, o prazo de validade para uso dos mesmos, a esterilidade ou não, e outras informações de acordo com a legislação pertinente, quando for o caso;

4.2.6.7. a entrega das amostras será no Setor de Abastecimento Farmacêutico e Suprimentos (SAFS) , Recebimento (Almoxarifado) do Complexo Hospital de Clínicas da UFPR, situado à Rua Padre Camargo s/nº (em frente ao número 453), andar térreo, prédio central (fundos), Alto da Glória, CEP 80060-240, no horário das 8 às 17 horas, de segunda a sexta-feira, em dias úteis

4.2.6.8. no caso de não haver entrega da amostra ou ocorrer atraso na entrega, sem justificativa aceita pela Garantia da Qualidade, ou havendo entrega de amostra fora das especificações previstas neste Edital e/ou não aprovados pela área técnica do CHC-UFPR/EBSERH, a proposta do licitante será recusada;

4.2.6.9. as amostras apresentadas para avaliação técnica pelas licitantes não classificadas (reprovadas) ou passíveis de devolução, deverão ser procuradas em até 10 (dez) dias corridos, a contar da homologação do julgamento, no Serviço da Garantia da Qualidade, sob pena de lhes serem dadas outra destinação, à critério do CHC/UFPR;

4.2.6.10. a amostra aprovada poderá ser considerada como item entregue mediante aceite da Administração;

4.2.6.11. caso o objeto licitado, por suas características, exija um número maior de amostras para a realização de avaliação técnica, o fornecedor será comunicado;

4.2.6.12. o CHC/UFPR se reserva no direito de solicitar formalmente ao fornecedor a apresentação de novas amostras, catálogos em língua portuguesa, prospectos, laudos analíticos e laboratoriais, manual de utilização/funcionamento de qualquer item cotado, de qualquer empresa participante do processo, independente da ordem de classificação de preços, para aferir se os bens propostos atendem as especificações contidas no Edital;

4.2.6.13. a amostra que tiver a embalagem violada para teste não será devolvida ao licitante, sendo considerada como doação;

4.2.6.14. os exemplares colocados à disposição da Administração serão tratados como protótipos, podendo ser manuseados e desmontados pela equipe técnica responsável pela análise, não gerando direito a ressarcimento;

4.2.6.15. os pareceres técnicos elaborados a partir dos resultados das avaliações técnicas em amostras serão arquivados pelo Serviço da Garantia da Qualidade do Setor de Abastecimento Farmacêutico e Suprimentos do CHC/UFPR e Serviço de Controle de Qualidade do Setor de Farmácia Hospitalar,, os quais poderão subsidiar avaliações em processos licitatórios futuros, compondo o banco de dados;

4.2.6.16. A finalidade da amostra é permitir que a área técnica, no julgamento da proposta, possa se certificar de que o item proposto pelo licitante atende a todas as condições e especificações técnicas indicadas na sua descrição, tal como constante no edital. Com isso, serão avaliados os seguintes aspectos e padrões mínimos de aceitabilidade: conformidade com a especificação solicitada, isto é, apresentar as características físicas adequadas; desempenho técnico; atendimento aos requisitos legais, executando suas funções com eficácia e segurança, de acordo com a finalidade atribuída ao produto, oferecendo segurança durante a utilização, tanto para o paciente quanto para os profissionais durante o seu uso.

4.2.6.16.1. **Dentre as características físicas**, será avaliado a composição/formulação, coloração, dimensão/medidas, graduação, volume, transparência, absorção, conforto, radiopacidade, hidrorrepelência, biocompatibilidade, trama, textura, adesividade, pressão, número de vias, identificação de vias, sistemas de conexões/ajustes e de controle de fluxo, vedação, flexibilidade, janelas. Isenção de agentes tóxicos, resíduos químicos (p. ex. amido), odor, impurezas, desprendimento de fios, abrasividade, corrosão, peças acessórias, dentre outras características do produto. Características da embalagem, ordenação do material dentro da embalagem, rotulagem, métodos de esterilização, transferência asséptica, resistência, durabilidade, integridade, apresentação, quantidade, data de fabricação e validade, lote, dentre outras características do material, quando aplicável.

4.2.6.16.2. **Dentre as características de desempenho técnico**, será avaliado sua funcionalidade, no que diz respeito a segurança e facilidade no manuseio e higienização; precisão, resistência e legibilidade das escalas graduadas; conexões/ajustes seguro livre de vazamentos; manutenção de fluxo seguro; manutenção das características durante a utilização respeitando o tempo indicado para a utilização, durabilidade; devendo manter as suas características durante o armazenamento e transporte, e enquanto durar o período de validade, dentre outros quando aplicável.

4.2.6.16.3. **Dentre os requisitos legais**, será avaliado o atendimento a legislação no que se refere a Registro no Ministério da Saúde (RMS), notificação/cadastro no Ministério da Saúde e ou certificação de dispensa de registro e ou **Notificação simplificada**, Laudos técnicos, Normas técnicas. Informações sobre o emprego correto e seguro do produto, suas características e composição, condições de armazenamento, riscos, advertências e precauções, ações imediatas frente a exposição acidental, entre outros, quando aplicáveis. Em relação a esses quesitos, quando necessário, deverão vir informados no rótulo e ou através de documentos enviados pela empresa junto com a amostra do material. Será observado também o atendimento quanto as solicitações de encaminhamento de documentos pela empresa, entre outras informações, quando aplicáveis.

4.2.6.17. Por meio de contato junto ao SAFS, os licitantes poderão ser informados do local e horário de realização do procedimento para a avaliação das amostras, cuja presença será facultada a todos os interessados, incluindo os demais licitantes.

4.2.6.18. Os produtos serão avaliados por meio do formulário de Parecer Técnico em anexo.

4.2.6.18.1. o objeto licitado deverá ser fornecido ao Complexo Hospital de Clínicas da UFPR, em até 10 dias corridos, após o recebimento da Nota de Empenho. A entrega deverá ser de acordo com o solicitado em referida Nota, no Setor de Abastecimento Farmacêutico e Suprimentos do Complexo Hospital de Clínicas da UFPR – Serviço de Recebimento (Almoxarifado), sito à Rua Padre Camargo, s/nº, fundos do Hospital (em frente ao nº 453) – Alto da Glória, Curitiba/PR, CEP 80060- 240, das 08:00 às 17:00 horas, de segunda à sexta, em dias úteis, ficando seu descumprimento sujeito às penalidades legais.

4.3. **Sustentabilidade/impacto ambiental**

4.3.1. Além dos critérios de sustentabilidade/impacto ambiental eventualmente inseridos na descrição do objeto e dispostos em item específico deste instrumento: 16 - CRITÉRIOS DE SUSTENTABILIDADE AMBIENTAL, SOCIAL E ECONÔMICA devem ser atendidos os seguintes requisitos, que se baseiam no [Guia Nacional de Contratações Sustentáveis](#), conforme nova Lei de Licitação nº 14.133/21:

4.3.2. A empresa contratada deve utilizar práticas e materiais sustentáveis sempre que possível, adotando medidas para promover eficiência energética, uso responsável dos recursos naturais e redução do impacto ambiental;

4.3.3. A empresa CONTRATADA deve se atentar com o correto descarte de materiais e resíduos com as devidas comprovações e laudos de descarte apropriados;

4.3.4. Serão priorizados materiais e tecnologias sustentáveis, com baixo consumo de energia, baixa emissão de gases poluentes, menor impacto ambiental durante a produção e descarte;

4.3.5. Será dada ênfase à utilização de materiais reciclados, recicláveis ou provenientes de fontes renováveis, promovendo a economia circular e reduzindo a geração de resíduos;

4.3.6. Serão adotadas práticas de gestão de resíduos eficientes, incluindo a separação, reciclagem e destinação adequada dos resíduos gerados durante o serviço;

4.3.7. Será incentivada a eficiência no uso da água, por meio da adoção de sistemas de captação de água da chuva, reutilização de água e equipamentos que promovam o uso racional da água;

4.3.8. Será incentivada a utilização de energias renováveis, como a energia solar ou eólica, para suprir parte da demanda energética da caixa de água;

4.3.9. O CHC-UFPR/EBSERH providenciará a devida destinação das embalagens.

5. **REGIME DE EXECUÇÃO OU FORMA DE FORNECIMENTO**

5.1. A forma de fornecimento será por entrega parcelada, de acordo a necessidade do CHC/UFPR.

5.2. O prazo para entrega será de 10 (dez) dias corridos após o recebimento da Nota de Empenho pelo fornecedor.

5.3. A entrega deverá ser realizada de acordo com o solicitado em referida Nota, no Setor de Abastecimento Farmacêutico e Suprimentos (SAFS) do Complexo Hospital de Clínicas da UFPR – Doca de Recebimento de Materiais do Almoxarifado, sito à Rua Padre Camargo, s/n, fundos do Hospital (em frente ao nº 435) – Alto da Glória, Curitiba/PR, CEP 80060-240, das 08:00 às 17:00 horas, de segunda à sexta-feira, em dias úteis.

5.3.1. O detalhamento da forma de fornecimento consta no item 7 deste instrumento.

6. **NECESSIDADE DE FORMALIZAÇÃO DE TERMO DE CONTRATO OU INSTRUMENTO EQUIVALENTE**

6.1. Homologado o resultado da Licitação, será formalizada Ata de Registro de Preços com vigência de 12 (doze) meses, a qual poderá ser prorrogada por igual período, desde que comprovado o preço vantajoso, conforme previsão no inciso IX do Art. 15 do Decreto 11.462/2023.

6.1.1. A prorrogação da vigência da Ata de Registro de Preços deverá ser do interesse entre as partes e justificada durante sua vigência inicial, bem como demonstração da vantajosidade econômica.

6.1.2. A prorrogação poderá ser com a recomposição integral dos quantitativos originais contratados ou prorrogação para execução do saldo remanescente da Ata de Registro de Preços.

6.1.3. As contratações decorrentes da Ata de Registro de Preços serão formalizadas por Nota de Empenho.

7. **MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO E GESTÃO DO CONTRATO, CONTENDO INCLUSIVE A FORMA DE**

7.1. Emissão de Nota de Empenho e Ordem de Fornecimento

7.1.1. O CHC-UFPR/EBSERH emitirá Nota de Empenho para formalizar cada contratação, que será encaminhadas ao fornecedor juntamente com uma Ordem de Fornecimento, conforme Anexo MODELO ORDEM DE FORNECIMENTO (52744946) deste instrumento.

7.1.2. As seguintes diretrizes devem ser consideradas na emissão de Ordens de Fornecimento:

- a) O procedimento padrão será de emissão mensal de apenas uma Ordem de Fornecimento por fornecedor;
- b) a unidade contratante poderá, a seu critério, efetuar a emissão de mais de um pedido dentro do mesmo mês por motivos de sazonalidade na produção assistencial ou situações intempestivas que ensejam uma solicitação adicional;
- c) a Ordem de Fornecimento emitida por cada unidade deverá ser de no mínimo 10% (dez por cento) do quantitativo previsto para o item naquela unidade, ressalvado o acordo entre as partes.

7.1.3. Após o recebimento da Ordem de Fornecimento, o fornecedor deve enviar a previsão de entrega dos insumos em até 5 (cinco) dias úteis para a equipe de fiscalização, pelo e-mail uab@hc.ufpr.br, contendo:

- a) Número do Documento Fiscal;
- b) data de emissão do Documento Fiscal;
- c) data prevista para entrega.

7.2. Prazo e local de entrega:

7.2.1. O prazo máximo de entrega dos insumos será de até 10 (dez) dias corridos, contado após recebimento da Nota de Empenho e/ou Ordem de Fornecimento.

7.2.2. O objeto licitado deverá ser fornecido ao Complexo Hospital de Clínicas da UFPR, em até 10 dias corridos, após o recebimento da Nota de Empenho. A entrega deverá ser de acordo com o solicitado em referida Nota, no Setor de Abastecimento Farmacêutico e Suprimentos (SAFS) do Complexo Hospital de Clínicas da UFPR – Serviço de Recebimento (Almoxarifado), sito à Rua Padre Camargo, s/nº, fundos do Hospital (em frente ao nº 435) – Alto da Glória, Curitiba/PR, CEP 80060-240, das 08:00 às 17:00 horas, de segunda à sexta, em dias úteis, ficando seu descumprimento sujeito às penalidades legais.

7.2.3. A data prevista para entrega, estimada inicialmente, deve ser confirmada pela Contratada diretamente, com no mínimo 03 (três) dias úteis de antecedência, sendo que qualquer alteração na data de entrega prevista deve ser comunicada previamente à unidade pela Contratada, respeitado o prazo máximo de entrega previsto neste Termo de Referência.

7.3. Condições de entrega:

7.3.1. Os itens entregues deverão ser acompanhados da Nota Fiscal, que deverá conter, além dos itens obrigatórios pela legislação vigente, o número da Ordem de Fornecimento e o número da Nota de Empenho correspondentes, além de informações como: marca, nome do fabricante, número do lote, data de validade e a quantidade correspondente a cada lote.

7.3.2. Não serão recebidos insumos que apresentarem prazo de vida útil/validade inferior a 2/3 (dois terços) do prazo total de validade.

7.3.3. Na impossibilidade de fornecer o produto que atenda os prazos mínimos anteriormente citados, o fornecedor, desde que previamente autorizado pelo CONTRATANTE, poderá atender ao pedido com validade menor que a estabelecida mediante apresentação de carta de comprometimento de troca do produto em caso de seu vencimento.

7.3.4. Não serão recebidos materiais que apresentarem, nas embalagens, sinais de violação e/ou variação na estrutura, umidade, inadequação em relação ao conteúdo.

7.3.5. Os materiais que se deteriorarem ou perderem suas características durante a validade ou vida útil, desde que em condições normais de estocagem, uso e/ou manuseio, deverão ser trocados no prazo determinado pelas unidades hospitalares, a contar da comunicação formal da Unidade de Almoxarifado e Controle de Estoque sem qualquer ônus para a CONTRATANTE.

7.4. O armazenamento e o transporte dos insumos deverão atender às especificações técnicas (temperatura, calor, umidade, luz) pelo fabricante.

7.4.1. São de responsabilidade da CONTRATADA as condições de conservação dos materiais entregues, abrangendo inclusive resistência das embalagens, data de validade, temperaturas exigidas, presença de sujidade, material estranho e insetos.

7.4.2. Deverá constar na embalagem do material: nome e CNPJ do fabricante ou distribuidor, procedência, nº do lote, prazo de validade, nº do registro no Ministério da Saúde (avaliar, conforme o caso).

7.4.3. Os materiais adquiridos pela CONTRATANTE poderão ser acompanhados de laudos de análise do fabricante para cada lote entregue, a critério da unidade requisitante, que, conforme sua necessidade, poderá solicitar detalhamentos sobre as especificações técnicas do produto, estabelecidas pelo fabricante como padrão de qualidade.

7.4.4. A fim de comprovar a qualidade do produto contratado, caso haja queixa técnica ou suspeita de irregularidade da CONTRATADA, a CONTRATANTE poderá solicitar, a qualquer momento, amostras para análise.

7.4.5. Caso o material ofertado apresente suspeita de irregularidade, a CONTRATADA deverá arcar com os custos da análise em laboratórios da REBLAS (Rede Brasileira de Laboratórios Analíticos em Saúde).

7.4.6. Os laudos emitidos serão considerados suficientes para exigir a substituição do produto quando o resultado da

análise for desfavorável, ou seja, diferente das especificações prometidas pelo fabricante; sendo que todo produto considerado impróprio ao uso será encaminhado à Vigilância Sanitária para a inutilização, nos termos legais.

7.4.7. Os materiais recebidos estarão sujeitos à análise extemporânea e cancelamento da aquisição com vistas a ações de tecnovigilância realizadas pela Rede Ebserh.

7.4.8. A(s) empresa(s) CONTRATADAS(S) deverá(ão) emitir notas fiscais de venda. Deverá constar na Nota Fiscal ou DANFE, os seguintes dados:

- a) Nome comercial do produto;
- b) Materiais: número do Lote, fabricação e validade/série;
- c) Equipamentos, quando houver: modelo e número de série de fabricação/data de fabricação.

7.4.9. Para cada remessa solicitada, dar-se-á preferência a um mesmo lote produzido. Quando não for possível o atendimento deste critério, a nota fiscal deverá discriminar os diferentes quantitativos e lotes respectivos.

7.5. **Recebimento provisório:**

7.5.1. Os materiais serão recebidos provisoriamente no prazo de até 5 (cinco) dias úteis, pelo(a) responsável pelo acompanhamento e fiscalização da contratação, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta, com base no Anexo MODELO TERMO DE RECEBIMENTO PROVISÓRIO (52744950), devendo encaminhá-los ao gestor do contrato para recebimento definitivo.

7.5.2. Os materiais poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, quando em desacordo com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta, devendo ser corrigidos/refeitos/substituídos no prazo fixado pelo fiscal da contratação, às custas da CONTRATADA, sem prejuízo da aplicação de penalidades.

7.5.3. Em caso de constatação, a qualquer tempo, de desvios na qualidade, defeitos de fabricação ou alterações da estabilidade, dentro do prazo de validade, que comprometam a integridade do produto, bem como má-fé do fornecedor, condições inadequadas de transporte ou em desacordo com as especificações exigidas, a CONTRATADA fica obrigada a substituir, às suas expensas, o produto defeituoso, no prazo máximo de 5 (cinco) dias úteis, contados a partir da constatação do vício do produto com a consequente notificação junto ao fornecedor.

7.5.4. As informações sobre os lotes e validades deverão constar na nota fiscal (NF) e precisam convergir com o material entregue. Caso existam divergências, a Equipe de Fiscalização do Contrato (EFC) ou Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços (EFARP) irá formalizar junto ao fornecedor a necessidade da Carta de Correção de Informações, visto que é através das informações da nota fiscal que são tratados possíveis desvios de qualidade, notificações no sistema Vigihosp e/ou alertas de tecnovigilância e farmacovigilância.

7.5.5. Para entrega de lotes com validades inferiores as previstas no edital e/ou contrato, a Equipe de Fiscalização do Contrato (EFC) ou Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços (EFARP) poderá formalizar junto ao fornecedor a necessidade da Carta de Compromisso de Troca de material em caso de perda futura por validade vencida, caso venha a aceitar o material.

7.6. **Recebimento definitivo:**

7.6.1. Os materiais serão recebidos definitivamente no prazo de até 5 (cinco) dias úteis, contados do recebimento provisório, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo circunstanciado.

7.6.2. Na hipótese de a verificação a que se refere o subitem anterior não ser procedida dentro do prazo fixado, reputar-se-á como realizada, consumando-se o recebimento definitivo no dia do esgotamento do prazo.

7.6.3. O recebimento definitivo, ato que concretiza o ateste da execução do objeto, será realizado pelo gestor do contrato, conforme termo constante no Anexo MODELO TERMO DE RECEBIMENTO DEFINITIVO (52744962).

7.6.4. O gestor do contrato analisará os relatórios e toda a documentação apresentada pela fiscalização técnica e, caso haja irregularidades que impeçam a liquidação e o pagamento da despesa, indicará as cláusulas contratuais pertinentes, solicitando à CONTRATADA, por escrito, as respectivas correções.

7.6.5. O recebimento provisório ou definitivo do objeto não exclui a responsabilidade da CONTRATADA pelos prejuízos resultantes da incorreta execução do contrato.

7.6.6. No momento do recebimento definitivo, a carga poderá ser recusada pela Equipe de Fiscalização do Contrato (EFC) ou Equipe de Fiscalização da Ata de Registro de Preços (EFARP), tanto de forma integral ou parcial.

7.6.7. Para toda informação divergente do contrato, o fato gerador para a recusa será formalmente registrado e comunicado ao fornecedor, respeitados os prazos inseridos no Edital do processo licitatório.

7.6.8. A recusa da nota fiscal poderá ser feita devido a ausência de documentação exigível, negação por parte do fornecedor sobre a troca parcial, negação de emissão de cartas de correção e de Compromisso de Troca de material, ou mesmo por conta de demais não conformidades ocorridas durante as etapas do processo de recebimento.

7.6.9. Em caso de recebimento parcial da nota fiscal, a Equipe de Fiscalização do Contrato (EFC) poderá disponibilizar o material parcialmente recebido e atestado para utilização. Contudo, será estabelecido um prazo ao fornecedor para solução do problema.

7.6.10. Caso o fornecedor não resolva a questão até o prazo estipulado, que poderá ser equivalente ao prazo regular de entrega do edital/contrato, a Equipe de Fiscalização do Contrato (EFC) deverá proceder com a instrução de pagamento da nota fiscal ao fornecedor, com a glosa referente aos quantitativos e/ou produtos em não conformidade.

7.6.11. Para solução do problema, como melhores práticas, o fornecedor poderá entregar o material correto através de nota de simples remessa ou apresentar nota fiscal de devolução dos materiais e/ou quantidades não conformes da carga inicial.

- 7.6.12. Caso o fornecedor se negue a entregar a nota fiscal de devolução, a glosa é suficiente para solução do problema.
- 7.6.13. Nos casos em que o fornecedor não realize o recolhimento do produto em até 45 (quarenta e cinco) dias, o hospital poderá dar fim a carga em desconformidade.
- 7.6.14. A gestão e a fiscalização da execução do contrato consistem na verificação da conformidade da entrega dos materiais, de forma a assegurar o perfeito cumprimento do ajuste, devendo ser exercidos por um ou mais representantes da Contratante, especialmente designados, na forma do RLCE 2.0.
- 7.6.15. Nos termos do Art. 161, caput, do RLCE 2.0, será designada Equipe de Fiscalização do Contratação(EFC) com o objetivo de garantir a observância dos direitos e o cumprimento das obrigações pactuadas, bem como a obediência à legislação pertinente.
- 7.6.16. Nos termos do art. 164, § 6º, do RLCE 2.0, caso haja Nota de Empenho com valor superior a R\$ 200.000,00 (duzentos mil reais), a EFARP deverá ser formada com pelo menos três membros titulares, sendo um necessariamente representante da unidade requisitante.
- 7.6.17. A EFC e a empresa a ser contratada utilizarão os seguintes mecanismos de comunicação: reuniões remotas (vídeo chamada/vídeo conferência) de trabalho, telefones, mensagens eletrônicas (e-mail) e/ou correspondências oficiais, adotando o critério de razoabilidade para definir o meio utilizado e respeitando a formalização devida.
- 7.6.18. A verificação da adequação da entrega dos materiais deverá ser realizada com base nos critérios previstos neste Termo de Referência.
- 7.6.19. A EFC deverá promover o registro das ocorrências verificadas, adotando as providências necessárias ao fiel cumprimento das cláusulas contratuais.
- 7.6.20. O descumprimento total ou parcial das demais obrigações e responsabilidades, assumidas pela Contratada, ensejará a aplicação de sanções administrativas previstas neste Termo de Referência e na legislação vigente, podendo culminar em rescisão contratual, conforme disposto no RLCE 2.0.
- 7.6.21. A gestão e fiscalização de que trata esta cláusula não exclui nem reduz a responsabilidade da Contratada, 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 em corresponsabilidade da Contratante ou de seus agentes e prepostos.

8. CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E PAGAMENTO, CONTENDO AS CONDIÇÕES DE ACEITAÇÃO DO OBJETO

- 8.1. Os pagamentos serão realizados em conformidade com os materiais efetivamente entregues, até o 30º (trigésimo) dia após o recebimento da Nota Fiscal pela EFC, por intermédio de crédito em conta corrente.
- 8.2. Será considerada data do pagamento o dia em que constar como emitida a ordem bancária para pagamento.
- 8.3. Havendo erro na apresentação da Nota Fiscal ou dos documentos pertinentes à contratação, ou, ainda, circunstância que impeça a liquidação da despesa, como por exemplo, obrigação financeira pendente decorrente de penalidade imposta ou inadimplência, o pagamento ficará sobrestado até que a Contratada providencie as medidas saneadoras. Nesta hipótese, o prazo para pagamento iniciar-se-á após a comprovação da regularização da situação, não acarretando qualquer ônus para a Contratante.
- 8.4. Antes de cada pagamento à Contratada, será realizada consulta ao Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores (SICAF) e nas demais certidões de regularidade para verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas na contratação.
- 8.5. Constatando-se a situação de irregularidade da Contratada, 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, por solicitação da Contratada, a critério da Contratante.
- 8.6. Não havendo regularização ou sendo a defesa considerada improcedente, a Contratante deverá comunicar aos órgãos responsáveis pela fiscalização da regularidade fiscal quanto à inadimplência da Contratada, 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.
- 8.7. Persistindo a irregularidade, a Contratante deverá adotar as medidas necessárias à rescisão contratual nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada à contratada a ampla defesa.
- 8.8. Havendo a efetiva execução do objeto, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pela rescisão do contrato, caso a Contratada não regularize sua situação junto ao SICAF e demais certidões de regularidade.
- 8.9. Quando do pagamento, será efetuada a retenção tributária prevista na legislação aplicável.
- 8.10. A Contratada regularmente optante pelo Simples Nacional 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.
- 8.11. A EBSEH não se responsabilizará por qualquer despesa que venha a ser efetuada pela Contratada que porventura não tenha sido acordada no contrato.
- 8.12. No caso de atraso pela Contratante, os valores devidos à contratada serão atualizados monetariamente entre o termo final do prazo de pagamento até a data de sua efetiva realização, mediante aplicação do índice IPCA de correção monetária.

8.13. Índice de Medição de Resultados - IMR

- 8.13.1. Durante a verificação da conformidade na entrega dos insumos, deverá ser aplicado o seguinte Índice de Medição de Resultados (IMR):

ÍNDICE DE MEDIÇÃO DOS RESULTADOS (IMR)**INDICADOR nº 1 - ENTREGA TEMPESTIVA DOS INSUMOS**

ITEM	DESCRIÇÃO
Finalidade	Garantir a entrega dos insumos no prazo pactuado.
Meta a cumprir	O prazo de entrega dos insumos será de 10(dez) dias corridos, sendo contado após recebimento da Nota de Empenho enviado por correspondência eletrônica.
Instrumento de medição	Nota de Empenho.Documento com o registro da entrega dos insumos na Contratante.
Forma de acompanhamento	Pela documentação comprobatória.
Periodicidade	A cada Nota de Empenho.
Mecanismo de cálculo	(Dias percorridos) = (Data de entrega dos insumos) - (Data de recebimento da Nota de Empenho).* Excluído o dia de início da contagem do prazo e incluído o dia do recebimento dos materiais.** Ex.: no caso de uma Nota de Empenho enviada e recebida em 01/04/2022, com a entrega dos insumos realizada em 22/04/2022, o cálculo será: (22/04/2022 - 01/04/2022 = 21 dias percorridos).*** A quantidade de dias percorridos será comparada com o prazo de entrega estabelecido para a localidade da Contratante, de forma a identificar a eventual incidência de dias de atraso na entrega.
Início da vigência	Recebimento da Nota de Empenho.
Faixas de ajuste no pagamento	a) Cumprido o prazo de entrega dos insumos: 100% do valor contratado.b) Atraso de até 5 dias: 99% do valor contratado.c) Atraso entre 6 e 9 dias: 97% do valor contratado.d) Atraso entre de 10 e 15 dias: 95% do valor contratado.
Sanções	O atraso acima de 15 dias requer a abertura de processo de apuração de irregularidade na execução contratual, ficando a empresa contratada sujeita à aplicação das sanções listadas neste Termo de Referência.
Observações	Caso a Nota de Empenho seja entregue parcialmente, o cálculo do IMR irá incidir sobre a parcela não adimplida.As faixas de ajuste no pagamento indicam a realização de glosa diretamente na Nota Fiscal/Fatura, não sendo necessária a abertura de processo de apuração de irregularidade na execução contratual para efetuar esse desconto.Eventuais atrasos justificados pela empresa contratada e aceitos pela EFARP não serão contabilizados no IMR, ou seja, não serão objeto de ajuste no pagamento para a realização de glosa.

8.13.2. Em caso de constatação, a qualquer tempo, de desvios na qualidade, defeitos de fabricação ou alterações da estabilidade, dentro do prazo de validade, que comprometam a integridade do produto, bem como má fé do fornecedor, condições inadequadas de transporte ou em desacordo com as especificações exigidas, a Contratada fica obrigada a substituir, às suas expensas, o produto defeituoso, no prazo máximo de 5 (cinco) dias úteis, contados a partir da constatação do vício do produto com a consequente notificação junto ao fornecedor.

8.13.3. O Gestor da Contratação analisará os relatórios e toda documentação apresentada pela fiscalização técnica e, caso haja irregularidades que impeçam a liquidação e o pagamento da despesa, indicará as cláusulas contratuais pertinentes, solicitando à Contratada, por escrito, as respectivas correções.

9. FORMA DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR

9.1. O procedimento de aquisição será conduzido através de modalidade de licitação denominada Pregão SRP (Sistema de Registro de Preços), na forma eletrônica, em portais de compras de acesso público na internet, de acordo com o Inciso IV, art. 4º, do [Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh](#) - RLCE 2.0.

9.2. Os bens, objeto da presente contratação, caracterizam-se como de natureza comum, de acordo com a Lei Nº 13.303/2016, assim considerados aqueles cujos padrões de desempenho e qualidade possam ser objetivamente definidos pelo Edital, por meio de especificações usuais no mercado.

10. CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DE FORNECEDOR, INCLUSIVE MODO DE DISPUTA E INTERVALOS ENTRE LANCES**10.1. Critério de julgamento:**

10.1.1. O critério de julgamento será o de menor preço unitário para os itens, nos termos do Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh - RLCE 2.0."

10.2. Modo de disputa:

10.2.1. Será adotado para o envio de lances no pregão eletrônico o modo de disputa ABERTO.

10.3. Intervalo entre lances:

10.3.1. O intervalo mínimo de diferença percentual entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação à proposta que cobrir a melhor, será de 0,75%.

10.4. Condições de participação:

10.4.1. Para participação neste Pregão deverão ser observados:

a) as previsões constantes no art. 69 do [Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh](#) - RLCE 2.0, que define quais são as condições impeditivas de participar de licitações e de ser contratada pela Ebserh;

b) a Política de Transações com partes relacionadas da Ebserh atualizada que está disponível em

- c) o atendimento por parte do licitante ao art. 7º, XXXIII da [Constituição da República Federativa do Brasil de 1988](#), que prevê "*proibição de trabalho noturno, perigoso ou insalubre a menores de dezoito e de qualquer trabalho a menores de dezesseis anos, salvo na condição de aprendiz, a partir de quatorze anos*";
- d) a participação de interessados cujo ramo de atividade seja compatível com o objeto desta licitação e que estejam com credenciamento regular no SICAF, conforme disposto no art. 9º da [Instrução Normativa nº 03](#), de 2018;
- e) o previsto no art. 4º, inciso VI, do RLCE 2.0:

Art. 4º As seguintes diretrizes devem ser observadas nas contratações conduzidas pela Ebserh:

(...) VI - observância de políticas de compras sustentáveis, de relacionamento com fornecedores, de integridade, de transação com partes relacionadas, de proteção de dados pessoais e outras políticas aprovadas no âmbito da Ebserh, que guardem pertinência com o objeto da contratação.

10.5. Condições de habilitação:

10.5.1. Deverão ser observados os requisitos de habilitação definidos no art. 65 do [Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh](#) - RLCE 2.0, bem como os definidos no Edital, tais como:

10.5.1.1. Habilitação jurídica:

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

10.5.1.1.2. Em se tratando de microempreendedor individual - MEI: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual - CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no site www.portaldomicroempreendedor.gov.br;

10.5.1.1.3. No caso de sociedade empresária ou empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor, devidamente registrado na Junta Comercial da respectiva sede, acompanhado de documento comprobatório de seus administradores;

10.5.1.1.4. No caso de sucursal, filial ou agência: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz;

10.5.1.1.5. No caso de sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil das Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de prova da indicação dos seus administradores;

10.5.1.1.6. No caso de cooperativa: ata de fundação e estatuto social em vigor, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, bem como o registro de que trata o art. 107 da Lei nº 5.764/1971;

10.5.1.1.7. No caso de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País: decreto de autorização;

10.5.1.1.8. Os documentos acima deverão estar acompanhados de todas as alterações relevantes ao objeto desta Licitação e à composição societária atual da empresa ou da última consolidação.

10.5.1.2. Regularidade fiscal de nível federal, de seguridade social e trabalhista:

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

10.5.1.2.2. Prova de inscrição no cadastro de contribuintes estadual e/ou municipal, se houver, relativo ao domicílio ou sede do licitante, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;

10.5.1.2.3. 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 1.751/2014, do Secretário da Receita Federal do Brasil e da Procuradora-Geral da Fazenda Nacional.

10.5.1.2.4. Prova de regularidade relativa à Seguridade Social e ao FGTS, que demonstre cumprimento dos encargos sociais instituídos por lei;

10.5.1.2.5. 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 5.452/1943;

10.5.1.2.6. Cumprimento do disposto no inciso XXXIII do art. 7º da Constituição Federal.

10.5.1.3. Qualificação Técnica:

10.5.1.3.1. Autorização de Funcionamento de Empresa - AFE ou Autorização Especial - AE, conforme RDC 16/2014, expedida pela Anvisa, da sede da empresa interessada, obtida mediante consulta ao Portal da Anvisa;

10.5.1.3.2. Alvará Sanitário ou Licença de Funcionamento ou Licença Sanitária Estadual, Municipal ou do Distrito Federal, emitida pela Vigilância Sanitária da Secretaria de Saúde Estadual, Municipal ou do Distrito Federal, da empresa interessada;

10.5.1.3.3. Certificado de Registro válido do produto ofertado, emitido pela Anvisa, ou publicação do registro no Diário Oficial da União;

10.5.1.3.4. Estando o registro vencido, a licitante deverá apresentar cópia autenticada e legível do protocolo da solicitação de

sua revalidação, acompanhada de cópia do registro vencido, desde que a revalidação do registro tenha sido requerida no primeiro semestre do último ano do quinquênio de sua validade, nos termos e condições previstas no § 6º do art. 12 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976.

10.5.1.3.5. A não apresentação do registro ou do protocolo do pedido de revalidação implicará na desclassificação do item cotado.

10.5.1.3.6. Comprovação da dispensa do registro do produto na Anvisa, conforme o caso.

10.5.1.3.7. Ficará a cargo da empresa interessada provar que o produto objeto da contratação não está sujeito ao regime da Vigilância Sanitária.

10.5.1.3.8. Os Registros, Declarações de Notificação Simplificada e Certificados de Dispensa de Registro deverão ser identificados com o número do item a que se referem, em ordem crescente, a fim de facilitar a análise.

10.5.1.3.9. A apresentação do comprovante de aptidão para o fornecimento dos insumos em características, quantidades e prazos compatíveis com o objeto desta licitação ou com o item pertinente, por meio da apresentação de certidões ou atestados, regularmente emitidos pelo conselho profissional competente, quando for o caso, bem como documentos comprobatórios complementares será facultativa.

10.5.1.3.10. Para fins de comprovação de que trata este subitem, as certidões ou os atestados deverão dizer respeito a contratos executados com as seguintes características mínimas:

10.5.1.3.11. Papel timbrado do emitente do comprovante de aptidão com identificação e assinatura do responsável (da empresa privada ou pública ou órgão emitente), além dos seguintes dados da empresa emitente: Razão Social, CNPJ e endereço;

10.5.1.3.12. Dados do proponente que está classificado em primeiro lugar no processo licitatório: Razão Social e CNPJ;

10.5.1.3.13. Descrição do item ofertado, compatível com o solicitado no Pregão Eletrônico/Termo de Referência;

10.5.1.3.14. Quantidades, a duração e o período do contrato;

10.5.1.4. **Capacidade Econômico-Financeira / Qualificação Econômico-Financeira**

10.5.1.4.1. Fica dispensada a exigência de capacidade econômico financeira, em razão dos motivos explicitados no documento de Análise de Riscos, constante nos autos do processo.

10.5.2. Constatado o atendimento às exigências de habilitação, será realizada consulta ao Cadin, sendo que a existência de registro constitui fator impeditivo para que o licitante seja declarado vencedor, nos termos do art. 6º, inciso III, e art. 6º-A, da Lei n.º 10.522/2002.

10.5.3. Pode ser realizada diligência para oportunizar a comprovação de regularização da situação que deu causa à inclusão no Cadin, nos termos do art. 2º, §§ 5º e 6º, da Lei n.º 10.522/2002.

10.5.4. Inexistindo registro no Cadin ou comprovada a regularização da situação que deu causa ao registro, será o licitante declarado vencedor.

11. **INDICAÇÃO DO SIGILO DO ORÇAMENTO OU, CASO DECIDIDA A SUA DIVULGAÇÃO DE FORMA JUSTIFICADA, AS ESTIMATIVAS DETALHADAS DOS PREÇOS**

11.1. Os estudos sobre preços referenciais constam no Processo nº 23759.029392/2025-98 de caráter restrito, considerando o tratamento sigiloso do orçamento desta contratação, respaldado pelo Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh, Art. 7º.

11.2. Os valores estimados da contratação foram estabelecidos mediante ampla pesquisa de preços realizada segundo os parâmetros estabelecidos na Norma Operacional - SEI nº 3/2024/SCCEN/CAD/DAI-EBSERH (40700077).

12. **DEFINIÇÃO DAS RESPONSABILIDADES DAS PARTES**

12.1. **Obrigações da Contratada:**

12.1.1. cumprir todas as obrigações constantes neste Termo de Referência, seus anexos e sua proposta, assumindo como exclusivamente seus, os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto;

12.1.2. efetuar a entrega do objeto em perfeitas condições, conforme especificações, prazo e local constantes no Edital e seus anexos;

12.1.3. todos os custos indiretos, como custos com logística e frete, serão de responsabilidade da contratada;

12.1.4. responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, atendendo aos dispositivos da Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1990 (Código de Defesa do Consumidor) e às demais legislações pertinentes;

12.1.5. substituir, reparar ou corrigir, às suas expensas, no prazo fixado neste Termo de Referência, o objeto com avarias ou defeitos;

12.1.6. manter, durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação;

12.1.7. indicar preposto para representá-la durante a execução do contrato;

12.1.8. cumprir todas as normas citadas neste Termo e outras que vierem a substituí-las;

12.1.9. prestar todos os esclarecimentos que lhe forem solicitados pela Contratante.

12.1.10. garantir que o insumo fornecido será recolhido e substituído sem ônus para Empresa Brasileira de Serviços

Hospitais - Filial CHC-UFPR, caso o mesmo não esteja de acordo com os padrões de qualidade exigidos;

12.1.11. Efetuar a troca do produto, caso o mesmo deteriore, mesmo em condições ambientais adequadas de estocagem;

12.1.12. Quando convocada, a CONTRATADA deverá realizar treinamento junto à equipe de saúde nos turnos de trabalho diurno e noturno, bem como, fornecer material educativo escrito para divulgação das orientações necessárias sobre a utilização do material, durante a vigência do contrato.

12.1.13. A CONTRATADA dará conhecimento formal aos seus colaboradores das obrigações deste instrumento e do compromisso assumido com a proteção de dados pessoais, inclusive no tocante à Política de Proteção de Dados Pessoais da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares.

12.1.14. A CONTRATADA se comprometerá a autorizar o tratamento de dados pessoais apenas às pessoas que assinem termo de sigilo e confidencialidade, que deve ter vigência pelo prazo de execução contratual e 10 anos após o seu término.

12.1.15. Em caso de necessidade de coleta de dados pessoais dos titulares mediante consentimento, indispensáveis à própria prestação do serviço, deverá ser realizada após prévia aprovação da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares, responsabilizando-se a CONTRATADA pela obtenção, guarda e gestão dos termos de consentimento.

12.1.16. O armazenamento dos dados pessoais objeto de tratamento pela CONTRATADA em razão do presente contrato deve respeitar as premissas, políticas e especificações técnicas, além de estar adequado e alinhado com a legislação vigente e as melhores práticas de mercado.

12.1.17. Quando a natureza dos dados objeto de tratamento exigir, seu armazenamento deverá ocorrer em um banco de dados seguro, com garantia de registro das transações realizadas, controle de acesso apenas a pessoas autorizadas e transparente identificação do perfil dos credenciados, vedado o compartilhamento desses dados com terceiros, exceto com autorização da CONTRATANTE.

12.1.18. **Obrigações da Contratante:**

12.1.19. exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pela Contratada, de acordo com as cláusulas contratuais e os termos de sua proposta;

12.1.20. prestar à Contratada, em tempo hábil, as informações eventualmente necessárias à entrega dos materiais;

12.1.21. receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Edital, neste Termo de Referência e seus anexos;

12.1.22. verificar minuciosamente, no prazo fixado, a conformidade dos bens recebidos provisoriamente com as especificações constantes do Edital e da proposta, para fins de aceitação e recebimento definitivo;

12.1.23. comunicar à Contratada, por escrito, sobre imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas no objeto fornecido, para que seja substituído, reparado ou corrigido;

12.1.24. rejeitar o objeto entregue quando não apresentar conformidade com as especificações estabelecidas neste Termo de Referência e seus Anexos.

12.1.25. acompanhar e fiscalizar o cumprimento das obrigações da Contratada, através de equipe/empregado especialmente designado;

12.1.26. efetuar o pagamento à Contratada no valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo e forma estabelecidos no Edital;

12.1.27. a Contratante não responderá por quaisquer compromissos assumidos pela Contratada com terceiros, ainda que vinculados à execução dos contratos decorrentes da licitação em tela, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato da Contratada, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

13. **LEI GERAL DE PROTEÇÃO DE DADOS**

13.1. No tratamento de dados pessoais realizado em decorrência da relação estabelecida entre as partes, a CONTRATANTE e a CONTRATADA se comprometem, conforme a Lei n.º 13.709/2018 (LGPD), ao seguinte:

a) adotar medidas para conformidade de suas operações ao cumprimento da legislação de proteção de dados pessoais e das orientações emanadas pela Autoridade Nacional de Proteção de Dados (ANPD);

b) assegurar que o tratamento de dados pessoais será limitado ao mínimo necessário para o alcance da(s) finalidade(s) proposta(s);

c) manter registro das operações de tratamento de dados pessoais que realizarem;

d) adotar medidas de segurança, técnicas, administrativas e organizacionais, adequadas para assegurar a proteção dos direitos dos titulares de dados pessoais;

e) cooperar entre si no cumprimento das obrigações referentes ao exercício dos direitos dos titulares de dados pessoais previstos na legislação em vigor;

f) orientar seus colaboradores, contratados ou prepostos sobre os deveres, requisitos e responsabilidades decorrentes da LGPD, bem como a não divulgar indevidamente informações que envolvam dados pessoais a que tenham acesso;

g) comunicar à outra parte, por escrito, em prazo razoável, qualquer incidente de segurança que envolva dados pessoais a que tenha acesso, tais como acessos não autorizados e situações acidentais ou ilícitas de destruição, perda, alteração, comunicação ou qualquer forma de tratamento inadequado ou ilícito, com as informações previstas no § 1º do art. 48 da LGPD.

- 13.2. Especificamente a CONTRATADA se compromete ao seguinte:
- a) cientificar-se da Política de Proteção de Dados Pessoais da CONTRATANTE;
 - b) apresentar todos os dados e informações solicitados pela CONTRATANTE em relação ao tratamento de dados pessoais realizado em decorrência da relação estabelecida com a CONTRATANTE e/ou adotar as providências lícitas por ela indicadas;
 - c) não subcontratar atividades que envolvam o tratamento de dados pessoais, salvo com prévia autorização por escrito da CONTRATANTE e, nessa hipótese, exigir de subcontratados o cumprimento dos deveres decorrentes da LGPD e daqueles assumidos neste instrumento, permanecendo integralmente responsável por garantir a sua observância;
 - d) quando verificada qualquer das hipóteses de término do tratamento de dados pessoais previstas no art. 15 da LGPD, interromper o tratamento e eliminar completamente os dados pessoais e todas as cópias porventura existentes (em formato digital, físico ou outro qualquer), autorizada a conservação para as finalidades estabelecidas no art. 16 da LGPD.

14. **SANÇÕES ADMINISTRATIVAS**

14.1. Pela inexecução total ou parcial do objeto acordado, ou descumprimento de qualquer item previsto no Termo de Referência, a Ebserh poderá, garantido o regular processo administrativo, aplicar ao contratado as seguintes sanções:

14.1.1. Advertência por escrito, quando do não cumprimento de quaisquer das obrigações contratuais consideradas faltas leves, assim entendidas aquelas que não acarretam prejuízos significativos para o objeto acordado;

14.1.2. Multa:

14.1.2.1. no caso de atraso no fornecimento superior a 15 dias, de:

- a) 0,5% (cinco décimas por cento) por dia corrido, para multa grau 1, contados do encerramento do prazo para entrega, sobre o valor da parcela inadimplida, limitada a incidência a 30 (trinta) dias. Após o trigésimo dia e a critério da Administração, no caso de fornecimento com atraso, poderá ocorrer a não-aceitação do objeto, de forma a configurar, nessa hipótese, inexecução total da obrigação assumida, sem prejuízo da rescisão unilateral da avença, bem como aplicação da sanção de suspensão temporária;
- b) 0,6% (seis décimas por cento) para multa grau 2, contados do encerramento do prazo para entrega, sobre o valor da parcela inadimplida, limitada a incidência a 30 (trinta) dias. Após o trigésimo dia e a critério da Administração, no caso de fornecimento com atraso, poderá ocorrer a não-aceitação do objeto, de forma a configurar, nessa hipótese, inexecução total da obrigação assumida, sem prejuízo da rescisão unilateral da avença, bem como aplicação da sanção de suspensão temporária;
- c) 0,7% (sete décimas por cento) para multa grau 3, contados do encerramento do prazo para entrega, sobre o valor da parcela inadimplida, limitada a incidência a 30 (trinta) dias. Após o trigésimo dia e a critério da Administração, no caso de fornecimento com atraso, poderá ocorrer a não-aceitação do objeto, de forma a configurar, nessa hipótese, inexecução total da obrigação assumida, sem prejuízo da rescisão unilateral da avença, bem como aplicação da sanção de suspensão temporária;

14.1.2.2. multa compensatória de até 20% (vinte por cento) sobre o valor total do contrato, no caso de inexecução total do objeto, ou demais inexecuções não previstas acima que gerem danos ou prejuízos ao CHC UFPR-EBSERH, inclusive itens entregues em desacordo com o previsto no termo de referência, ou quando não houver a regularização da entrega, podendo ocorrer a não aceitação do objeto, nessa hipótese, inexecução total da obrigação assumida, sem prejuízo da rescisão unilateral da avença, bem como aplicação da sanção de suspensão temporária;

14.1.2.3. as penalidades de multa decorrentes de fatos diversos serão consideradas independentes entre si.

14.1.3. Suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a Ebserh, por prazo não superior a 2 (dois) anos.

14.1.3.1. As sanções previstas nos subitens 14.1.1 e 14.1.3 poderão ser aplicadas à CONTRATADA juntamente com as de multa, descontando-a dos pagamentos a serem efetuados.

14.1.3.2. Para efeito de aplicação de multas, às infrações são atribuídos graus, de acordo com as tabelas 1 e 2:

Tabela 1

GRAU	CORRESPONDÊNCIA
1	Leve
2	Média
3	Grave

Tabela 2

INFRAÇÃO		
ITEM	DESCRIÇÃO	GRAU
1	Entrega efetuada fora do prazo em mais de 15 dias com item em estoque;	01
2	Entrega efetuada fora do prazo em mais de 15 dias com item zerado no estoque;	02
3	Entrega efetuada fora do prazo em mais de 15 dias com item zerado no estoque, afetando o atendimento aos pacientes	03

14.1.4. A sanção de suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar poderá também ser aplicada à empresa ou ao profissional que:

14.1.4.1. tenha sofrido condenação definitiva por praticar, por meios dolosos, fraude fiscal no recolhimento de quaisquer tributos;

14.1.4.2. tenha praticado atos ilícitos visando a frustrar os objetivos da licitação;

14.1.4.3. demonstre não possuir idoneidade para contratar com a Ebserh em virtude de atos ilícitos praticados;

14.1.4.4. convocado dentro do prazo de validade da sua proposta ou da vigência da ata de registro de preços, não celebrar o contrato;

14.1.4.5. deixar de entregar a documentação exigida para o certame;

14.1.4.6. apresentar documentação falsa exigida para o certame;

14.1.4.7. ensejar o retardamento da execução do objeto da licitação;

14.1.4.8. não mantiver a proposta;

14.1.4.9. falhar ou fraudar na execução do contrato;

14.1.4.10. comportar-se de modo inidôneo, inclusive com a prática de atos lesivos à Administração Pública previstos na Lei nº 12.846/2013.

14.1.5. A aplicação de qualquer das penalidades previstas realizar-se-á em processo administrativo que assegurará o contraditório e a ampla defesa à contratada, observando-se o procedimento previsto no RLCE 2.0 e, subsidiariamente, na Lei nº 9.784/1999, não podendo o prazo concedido para apresentação de defesa prévia ser inferior a 10 (dez) dias úteis.

14.1.6. As multas devidas e/ou prejuízos causados à contratante serão deduzidos dos valores a serem pagos, ou recolhidos em favor da Ebserh, ou deduzidos da garantia, ou ainda, quando for o caso, serão cobrados judicialmente.

14.1.6.1. Caso a contratante determine, a multa deverá ser recolhida no prazo máximo de 10 (dez) dias úteis, a contar da data do recebimento da comunicação enviada pela autoridade competente.

14.1.7. A autoridade competente, na aplicação das sanções, levará em consideração a gravidade da conduta do infrator, o caráter educativo da pena, bem como o dano causado à Ebserh, observados os princípios da proporcionalidade e da razoabilidade.

14.1.8. Se, durante o processo de aplicação de penalidade, houver indícios de prática de infração administrativa tipificada pela Lei nº 12.846, de 1º de agosto de 2013, como ato lesivo à administração pública nacional ou estrangeira, cópias do processo administrativo necessárias à apuração da responsabilidade da empresa deverão ser remetidas à autoridade competente, com despacho fundamentado, para ciência e decisão sobre a eventual instauração de investigação preliminar ou Processo Administrativo de Responsabilização - PAR.

14.1.9. A apuração e o julgamento das demais infrações administrativas não consideradas como ato lesivo à Administração Pública nacional ou estrangeira nos termos da Lei nº 12.846, de 1º de agosto de 2013, seguirão seu rito normal na unidade administrativa.

14.1.10. O processamento do PAR não interfere no seguimento regular dos processos administrativos específicos para apuração da ocorrência de danos e prejuízos à Administração Pública Federal resultantes de ato lesivo cometido por pessoa jurídica, com ou sem a participação de agente público.

14.1.11. Após o trânsito em julgado do processo, as sanções administrativas aplicadas pela Ebserh deverão ser registradas e publicadas no Sicafe. Quando a sanção aplicada decorrer de Processo Administrativo de Responsabilização - PAR, os dados relativos à penalidade deverão ser incluídos no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas - CEIS, de que trata a Lei nº 12.846/2013."

15. GARANTIA DO PRODUTO, SE EXIGIDA

15.1. A garantia da qualidade e o prazo de validade do objeto deve guardar conformidade com o prazo de garantia ou validade exigido neste Termo de Referência ou com aquele ofertado pelo licitante na proposta, ou ainda a garantia legal, a qual for mais vantajosa para a Administração.

16. GARANTIA DE EXECUÇÃO (DO CONTRATO), SE EXIGIDA

16.1. Não haverá exigência de garantia contratual da execução para a presente contratação, por se tratar de bens de pronta entrega e pagamento.

17. CRITÉRIOS DE SUSTENTABILIDADE AMBIENTAL, SOCIAL E ECONÔMICA

17.1. Em atendimento ao inciso XI do art. 7º da [Lei nº 12.305/2010](#) deve ser dada prioridade aos produtos reciclados e recicláveis, sempre que possível e no que couber, bem como devem ser utilizados critérios compatíveis com padrões de consumo social e ambientalmente sustentáveis.

17.2. Em consonância com o art. 4º do [Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh](#) - RLCE 2.0 as seguintes diretrizes devem ser observadas:

Art. 4º As seguintes diretrizes devem ser observadas nas contratações conduzidas pela Ebserh:

(...)III - busca da maior vantagem competitiva, considerando custos e benefícios diretos e indiretos de natureza econômica, social e ambiental, inclusive os relativos à manutenção, ao desfazimento de bens e resíduos, ao índice de depreciação econômica e a outros fatores de igual relevância;

17.3. De acordo com o art. 5º do [Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh](#) - RLCE 2.0, também devem ser observadas, no que couber, as normas relativas à:

Art. 5º As contratações devem observar, no que couber para cada tipo de objeto, as normas relativas à:

I - disposição final ambientalmente adequada dos resíduos sólidos gerados;

II - mitigação dos danos ambientais por meio de medidas condicionantes e de compensação ambiental, que serão definidas no procedimento de licenciamento ambiental;

III - utilização de produtos, equipamentos e serviços que, comprovadamente, reduzam o consumo de energia e de recursos naturais; IV - avaliação de impactos de vizinhança, observada a legislação urbanística;

V - proteção do patrimônio cultural, histórico, arqueológico e imaterial, inclusive por meio da avaliação do impacto direto ou indireto causado por investimentos realizados pela Ebserh;

VI - acessibilidade para pessoas com deficiência ou com mobilidade reduzida;

VII - vigilância sanitária, proteção radiológica e demais normas técnicas relacionadas à garantia de qualidade e de disponibilidade sobre infraestrutura, equipamentos e suprimentos.

Parágrafo único. A contratação da qual decorra impacto negativo sobre bens do patrimônio cultural, histórico, arqueológico e imaterial tombados dependerá de prévia autorização da esfera de governo encarregada da proteção do respectivo patrimônio, devendo o impacto ser compensado por meio de medidas determinadas pela Diretoria Executiva, na forma da legislação aplicável.

17.4. Além disso, devem ser adotados os seguintes atos de logística sustentável, previstos no art. 202 do [Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh](#) - RLCE 2.0:

Art. 202. As unidades da Ebserh devem adotar os seguintes atos de logística sustentável com reflexo em seus procedimentos de contratação:

I - adotar práticas de racionalização com o objetivo de melhoria da qualidade do gasto público e contínua busca por economicidade e primazia na gestão dos processos;

II - adotar práticas de sustentabilidade com o objetivo de construir um novo modelo de cultura institucional visando à inserção de critérios de sustentabilidade nas atividades e contratações da unidade;

III - coordenar o fluxo de materiais, de serviços e de informações, do fornecimento ao desfazimento, considerando a proteção ambiental, a justiça social e o desenvolvimento econômico equilibrado;

IV - implementar estratégias que garantam a padronização dos processos de trabalho, como a implantação de protocolos assistenciais, procedimentos operacionais padrão e fluxos padronizados, visando à redução de custos e o desenvolvimento das dimensões da qualidade;

V - elaborar Plano de Gestão de Logística Sustentável - PLS no âmbito da unidade, instruindo e designando Comitê Gestor do Plano de Gestão de Logística Sustentável - CGPLS;

VI - relatar à Administração Central da Ebserh as boas práticas realizadas sob a diretriz da gestão sustentável para subsidiar a elaboração do relatório anual de sustentabilidade da empresa.

17.5. As previsões constantes na Instrução Normativa do Secretário de Logística e Tecnologia da Informação do Ministério do Planejamento, Orçamento e Gestão (SLTI/MPOG) n.º 01/2010, devem ser observadas:

Art. 5º Os órgãos e entidades da Administração Pública Federal direta, autárquica e fundacional, quando da aquisição de bens, poderão exigir os seguintes critérios de sustentabilidade ambiental:

I - que os bens sejam constituídos, no todo ou em parte, por material reciclado, atóxico, biodegradável, conforme ABNT NBR - 15448-1 e 15448-2;

II - que sejam observados os requisitos ambientais para a obtenção de certificação do Instituto Nacional de Metrologia, Normalização e Qualidade Industrial - INMETRO como produtos sustentáveis ou de menor impacto ambiental em relação aos seus similares;

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

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

§ 1º A comprovação do disposto neste artigo poderá ser feita mediante apresentação de certificação emitida por instituição pública oficial ou instituição credenciada, ou por qualquer outro meio de prova que ateste que o bem fornecido cumpre com as exigências do edital.

17.6. O fornecedor no momento do recolhimento dos materiais não consumidos e que serão por ele descartados, deverá apresentar declaração de que o referido resíduo está sendo tratado e destinado, conforme a legislação ambiental para o caso, inclusive, informando o local onde será destinado ou tratado, bem como o nome da pessoa (jurídica ou física) responsável pelo controle e destinação dos referidos materiais, caso não seja realizado pelo próprio fornecedor.

17.7. O fornecedor deve apresentar registro no Cadastro Técnico Federal de Atividades Potencialmente Poluidoras ou Utilizadoras de Recursos Ambientais caso a empresa exerça uma das atividades constantes no Anexo I da Instrução Normativa nº 06, de 15 de março de 2013, do IBAMA.

17.8. Em se tratando de sustentabilidade social, a presente aquisição tem como propósito melhorar a qualidade de vida da população como um todo, visando reduzir as desigualdades sociais e ampliar o acesso aos direitos e serviços básicos, como educação e saúde, já que o Complexo Hospitalar de Clínicas tem como missão ser referência de excelência na formação de profissionais de saúde, na atenção à saúde, na inovação tecnológica e sustentabilidade, atendendo com inserção e integração na rede de serviços em saúde e nas necessidades da população, prestando serviços de forma gratuita e com excelência. Já no ambiente laborativo a sustentabilidade social a presente aquisição visa promover um ambiente de trabalho confortável e agradável a seus colaboradores.

17.9. O pilar econômico está relacionado com a produção, consumo e distribuição de bens e serviços, levando em consideração a questão social e ambiental. Sendo traduzida como pensar sobre os processos econômicos de maneira mais profunda e responsável, as empresas atuam sem visar apenas o lucro desenfreado, mas em uma forma de crescer causando menos impactos ambientais. Inclusive, com a ascensão dos debates sociais, empresas que buscam soluções sustentáveis acabam

tendo resultados positivos, pois a população busca cada vez mais consumir marcas com uma cultura de desenvolvimento sustentável. Nesse aspecto, a aplicação de atitudes de sustentabilidade econômica no âmbito do CHC-UFPR/EBSERH foi optar por produtos com menor impacto ambiental.

18. CRITÉRIOS E ÍNDICES DE REAJUSTE, CONFORME O CASO

- 18.1. Os preços são fixos e irrevogáveis no prazo de um ano contado da data limite para a apresentação das propostas.
- 18.2. Após o interregno de um ano, os preços iniciais podem ser reajustados, mediante a aplicação, pela contratada, do índice IPCA, exclusivamente para as obrigações iniciadas e concluídas após a ocorrência da anualidade.
- 18.3. Nos reajustes subsequentes ao primeiro, o interregno mínimo de um ano será contado a partir dos efeitos financeiros do último reajuste.
- 18.4. 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).
- 18.5. Nas aferições finais, o(s) índice(s) utilizado(s) para reajuste será(ão), obrigatoriamente, o(s) definitivo(s).
- 18.6. 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.
- 18.7. 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 (no caso de contrato).
- 18.8. O reajuste será realizado por termo aditivo.

19. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

- 19.1. Por se tratar de Licitação que será processada pelo Sistema de Registro de Preços - SRP, a indicação da disponibilidade de créditos orçamentários somente será exigida para a formalização do contrato ou de outro instrumento hábil, conforme dispõe o Art. 17 do [Decreto 11.462, de 31 de março de 2023](#).

20. SUBCONTRATAÇÃO E CONSÓRCIOS

- 20.1. Subcontratação:
- 20.1.1. não será admitida a subcontratação do objeto;
- 20.2. Consórcios:
- 20.2.1. não será admitida a contratação de consórcios, considerando que a vedação quanto à participação de consórcio de empresas no presente procedimento licitatório não limitará a competitividade;
- 20.2.2. a participação de consórcios é recomendável quando o objeto considerado for “de alta complexidade ou vulto”, o que não seria o caso do objeto sob exame. Não há nada que justifique a participação de empresas em consórcios no objeto em apreço. Ele não se reveste de alta complexidade, tampouco é serviço de grande vulto econômico, ou seja, este Termo de Referência não apresenta nenhuma característica própria que justifique a admissão de empresas em consórcio;
- 20.2.3. a admissão de consórcio em objeto de baixa complexidade e de pequeno valor econômico atenta contra o princípio da competitividade, pois permitiria, com o aval da Administração Pública, a união de concorrentes que poderiam muito bem disputar entre si, violando, por via transversa, o princípio da competitividade, atingindo ainda a vantagem buscada pela Administração.

21. ALTERAÇÃO SUBJETIVA

- 21.1. É admissível a fusão, cisão ou incorporação da contratada com/em outra pessoa jurídica, desde que sejam observados pela nova pessoa jurídica todas as condições de habilitação exigidas na contratação original; sejam mantidas as demais cláusulas e condições do contrato; não haja prejuízo à execução do objeto pactuado e haja a anuência expressa da Administração à continuidade do contrato.

22. MATRIZ DE RISCOS, SE FOR O CASO

- 22.1. A presente contratação não prevê Matriz de Riscos.

23. ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

- 23.1. Fica autorizada a disponibilização das atas de registro de preços para adesão com o objetivo de mitigar riscos de desabastecimento ocasionados por licitações desertas e fracassadas, rescisões contratuais, sancionamento de fornecedores, dentre outros.
- 23.2. A permissão de adesão às Atas de Registro de Preço é possível e recomendado pela Administração Central, conforme Ofício-Circular - SEI nº 7/2022/SCCEN/CAD/DAI-EBSERH, com destaque para adesão por outros Hospitais da rede Ebserh, devendo seguir o rito normal de instrução processual.
- 23.3. A Ata de Registro de Preços, durante sua vigência, poderá ser utilizada por qualquer órgão ou entidade responsável pela execução das atividades contempladas no art. 1º da Lei nº 13.303/2016 que não tenha participado do certame licitatório, mediante anuência do órgão gerenciador, desde que devidamente justificada a vantagem e respeitadas, no que couber, as condições e as regras estabelecidas na Lei nº 13.303/2016, no Regulamento de Licitações e Contratos 2.0 da EBSERH e no Decreto nº 11.462, de 31 de março 2023.

- 23.4. A manifestação do órgão gerenciador de que trata o subitem anterior fica condicionada à realização de estudo, pelos órgãos e pelas entidades que não participaram do registro de preços, que demonstre o ganho de eficiência, a viabilidade e a

economicidade para a administração pública federal da utilização da ata de registro de preços.

23.5. Caberá ao fornecedor beneficiário da Ata de Registro de Preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento, desde que este fornecimento não prejudique as obrigações anteriormente assumidas com o órgão gerenciador e órgãos participantes.

23.6. As aquisições ou contratações adicionais não poderão exceder, por órgão ou entidade, a cinquenta por cento dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório e registrados na ata de registro de preços para o órgão gerenciador e órgãos participantes.

23.7. As adesões à ata de registro de preços são limitadas, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ata de registro de preços para o órgão gerenciador e órgãos participantes, independentemente do número de órgãos não participantes que eventualmente aderirem.

23.8. Ao órgão não participante que aderir à ata competem os atos relativos à cobrança do cumprimento pelo fornecedor das obrigações contratualmente assumidas e a aplicação, observada a ampla defesa e o contraditório, de eventuais penalidades decorrentes do descumprimento de cláusulas contratuais, em relação as suas próprias contratações, informando as ocorrências ao órgão gerenciador.

23.9. Após a autorização do órgão gerenciador, o órgão não participante deverá efetivar a contratação solicitada em até 90 (noventa) dias, observado o prazo de vigência da Ata de Registro de Preços.

23.9.1. Caberá ao órgão gerenciador autorizar, excepcional e justificadamente, a prorrogação do prazo para efetivação da contratação, respeitado o prazo de vigência da ata, desde que solicitada pelo órgão não participante.

24. **CLAUSULAS ESPECIAIS**

24.1. Não se aplica

25. **ANEXOS**

25.1. São anexos deste Termo de Referência:

25.1.1. Anexo - Estudo Técnico Preliminar 329/2025 (SEI nº 52730168);

25.1.2. Anexo 1. MODELO DE PROPOSTA (SEI nº 52744939);

25.1.3. Anexo 2. MODELO ORDEM DE FORNECIMENTO (SEI nº 52744946);

25.1.4. Anexo 3. MODELO TERMO DE RECEBIMENTO PROVISÓRIO (SEI nº 52744950);

25.1.5. Anexo 4. MODELO TERMO DE RECEBIMENTO DEFINITIVO (SEI nº 52744962).

26. **APROVAÇÃO**

26.1. O presente Termo de Referência foi elaborado pela Equipe de Planejamento da Contratação (EPC) que o subscreve abaixo, no encerramento da fase de preparação do procedimento de contratação, nos termos do Regulamento de Licitações e Contratos da Ebserh.

Equipe de Planejamento da Contratação:

(assinado eletronicamente)
Ariane Rafaela de Anajosa Silva
Farmacêutica
Unidade de Planejamento e Dimensionamento de Estoque (UPDE)
Coordenadora da EPC

(assinado eletronicamente)
Ana Carolina Pudeulko
Técnica em Farmácia
Unidade de Planejamento e Dimensionamento de Estoque (UPDE)
Membro da EPC

Equipe Técnica de Suporte à EPC

(assinado eletronicamente)
Michele Alves dos Santos Cardozo
Farmacêutica
Unidade Almoxarifado Controle de Estoques (UACE)
Membro da ETS

(assinado eletronicamente)
Daniela Sabóia Gruber Dall'Stella
Farmacêutica
Setor de Farmácia Hospitalar (SFH)
Membro da ETS

- 26.2. De acordo com os termos apresentados neste documento.
- 26.3. Encaminhe-se à Gerência Administrativa para apreciação.
- 26.4. De acordo.
- 26.5. A aquisição referida neste Termo de Referência se mostra adequada e atende aos objetivos da instituição.
- 26.6. Sendo assim, aprovo o Termo de Referência conforme seus próprios fundamentos.
- 26.7. Encaminhe-se à área de compras para início da fase de Seleção de Fornecedor.

(assinado eletronicamente)
Simone Cristiane de Souza
Gerente Administrativa CHC-UFPR/EBSERH



Documento assinado eletronicamente por **Ariane Rafaela De Anajosa Silva, Farmacêutico(a)**, em 28/08/2025, às 12:24, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Ana Carolina Pudeulko, Técnico(a) em Farmácia**, em 02/09/2025, às 12:20, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Michele Alves dos Santos, Farmacêutico(a)**, em 02/09/2025, às 14:04, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Milena Balsanelli Portella, Chefe de Unidade**, em 02/09/2025, às 15:14, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Simone Cristiane De Souza, Gerente**, em 03/09/2025, às 13:22, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, caput, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **52743665** e o código CRC **CDE43705**.

Referência: Processo nº 23759.026768/2025-11 SEI nº 52743665