



**Mirante**  
Prefeitura  
Sertão forte, futuro melhor

## **PREGÃO ELETRÔNICO C/C PROCEDIMENTO AUXILIAR DE SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS (SRP)**

**Nº 006/2026**

### **CONTRATANTE**

**PREFEITURA MUNICIPAL DE MIRANTE-BA**  
**CNPJ 16.416.521/0001-64**

### **OBJETO**

**CONTRATAÇÃO DE EMPRESA PARA EVENTUAL FORNECIMENTO DE MATERIAIS HOSPITALARES, MEDIANTE SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS, VISANDO ATENDER ÀS DEMANDAS DO MUNICÍPIO DE MIRANTE-BA.**

### **VALOR TOTAL DA CONTRATAÇÃO** **SIGILOSO**

### **DATA DA SESSÃO PÚBLICA**

**DIA 03/06/2026 às 09h00min (horário de Brasília)**

### **CRITÉRIO DE JULGAMENTO:**

**MENOR PREÇO POR LOTE**

### **MODO DE DISPUTA:**

**ABERTO**

### **PREFERÊNCIA ME/EPP/EQUIPARADAS**

**SIM**

**APLICAÇÃO DE COTA RESERVADA DE ATÉ 40% (QUARENTA POR CENTO)**  
**Não Aplicável.**



## Sumário

1. DO OBJETO.....	3
2. DA PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO.....	3
3. DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO .....	5
4. DO PREENCHIMENTO DA PROPOSTA .....	7
5. DA ABERTURA DA SESSÃO, CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DE LANCES .....	8
6. DA FASE DE JULGAMENTO.....	10
7. DA FASE DE HABILITAÇÃO.....	12
8. DOS RECURSOS .....	13
9. DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES .....	14
10. DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO .....	16
11. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS.....	16



## EDITAL

### PREGÃO ELETRÔNICO Nº 006/2026 PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 023/2026

Torna-se público, para conhecimento dos interessados, que o **Município de Mirante/BA**, por intermédio do **Setor de Licitações e Contratos**, com sede à **Avenida Manoel Messias, s/n, Bairro Monte Alegre, Mirante/BA, CEP 45.255-000**, realizará **licitação na modalidade PREGÃO, na forma ELETRÔNICA**, com critério de julgamento **MENOR PREÇO POR LOTE** em conformidade com as disposições da **Lei Federal nº 14.133, de 1º de abril de 2021**, do **Decreto Municipal nº 1.949, de 29 de junho de 2022**, do **Decreto Municipal nº 2.460, de 24 de março de 2025**, bem como das demais normas legais e regulamentares aplicáveis, observadas as condições estabelecidas no presente Edital e seus anexos.

RECEBIMENTO DE PEDIDOS DE ESCLARECIMENTO ATÉ 00h00min horas do 29/05/2026.

RECEBIMENTO DE PEDIDOS DE IMPUGNAÇÃO ATÉ: 00h00min horas do 29/05/2026.

RECEBIMENTO DAS PROPOSTAS ATÉ: 08h59min horas do dia 03/06/2026.

ABERTURA DA SEÇÃO PÚBLICA: às 09h00min horas do dia 03/06/2026.

INÍCIO DA SESSÃO DE DISPUTA DE PREÇOS: às 09h00min horas do dia 03/06/2026.

REFERÊNCIA DE TEMPO: Todas as referências de tempo no Edital, no aviso e durante a sessão pública observarão, obrigatoriamente, o horário de Brasília–DF.

ENDEREÇO: As propostas, os pedidos de esclarecimentos e de impugnação de edital, serão recebidos exclusivamente por meio eletrônico no endereço: Link: [www.licitanet.com.br](http://www.licitanet.com.br)

#### 1. DO OBJETO

1.1. O objeto da presente licitação é a **Contratação de empresa para eventual fornecimento de Materiais Hospitalares, mediante Sistema de Registro de Preços, visando atender às demandas do município de Mirante-BA**, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste Edital e seus anexos.

1.2. A licitação será dividida em lotes, formados por um ou mais itens, conforme tabela constante do Termo de Referência, facultando-se ao licitante a participação em quantos grupos forem de seu interesse, devendo oferecer proposta para todos os itens que os compõem.

#### 2. DA PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO

2.1. Poderão participar deste Pregão os interessados que estiverem previamente credenciados na Plataforma **LICITANET – Licitações Eletrônicas** ([www.licitanet.com.br](http://www.licitanet.com.br)).

2.2. Para fins de aplicação das medidas previstas neste edital e no Decreto Municipal nº 2.460/2025, considera-se:

2.2.1. âmbito local: os limites geográficos do Município de Mirante, Estado da Bahia;

2.2.2. âmbito regional: os municípios situados em um raio de até 40 (quarenta) quilômetros do Município de Mirante.

2.3. O licitante responsabiliza-se exclusiva e formalmente pelas transações efetuadas em seu nome, assume como firmes e verdadeiras suas propostas e seus lances, inclusive os atos praticados diretamente ou por seu representante, excluída a responsabilidade do provedor da plataforma ou do órgão ou entidade promotora da licitação por eventuais danos decorrentes de uso indevido das credenciais de acesso, ainda que por terceiros.

2.4. É de responsabilidade do cadastrado conferir a exatidão dos seus dados cadastrais nos Sistemas relacionados no item anterior e mantê-los atualizados junto aos órgãos responsáveis pela informação, devendo proceder, imediatamente, à correção ou à alteração dos registros tão logo identifique incorreção ou aqueles se tornem desatualizados.



2.5. A não observância do disposto no item anterior poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação.

2.5.1. No presente processo licitatório, **não se aplicam** as restrições de participação para microempresas (ME), empresas de pequeno porte (EPP) e microempreendedores individuais (MEI) estabelecidos em âmbito local ou regional, nos termos do §2º do art. 7º do Decreto Municipal nº 2.460/2025.

2.5.2. A obtenção do benefício a que se refere o item anterior fica limitada às microempresas e às empresas de pequeno porte que, no ano-calendário de realização da licitação, ainda não tenham celebrado contratos com a Administração Pública cujos valores somados extrapolem a receita bruta máxima admitida para fins de enquadramento como empresa de pequeno porte.

2.6. Será assegurado **tratamento favorecido, diferenciado e simplificado** às microempresas, empresas de pequeno porte, microempreendedores individuais, agricultores familiares, produtores rurais pessoa física e sociedades cooperativas de pequeno porte mencionadas no art. 16 da **Lei nº 14.133/2021**, conforme disposições da **Lei Complementar nº 123/2006** e do **Decreto Municipal nº 2.460/2025**.

2.6.1. Nos termos do Decreto Municipal nº 2.460/2025, o tratamento favorecido previsto neste item será extensivo às licitações que admitam:

2.6.1.1. reserva de cotas de até 40% para ME, EPP, MEI, cooperativas e agricultores familiares;

2.6.1.2. a aplicação de critérios de desempate em favor de fornecedores locais e regionais;

2.6.1.3. a exigência de subcontratação de parcelas do objeto com ME/EPP locais, nos termos do art. 6º do referido Decreto;

2.6.1.4. a divisão em lotes ou itens, a fim de assegurar maior participação de pequenos fornecedores locais, conforme art. 4º do Decreto Municipal nº 2.460/2025.

2.6.1.5. 2.6.2. O tratamento favorecido, diferenciado e simplificado previsto nos itens 2.6 e 2.6.1 poderá ser afastado, total ou parcialmente, mediante decisão motivada e registrada nos autos, quando configuradas as hipóteses previstas no art. 49, II e III, da Lei Complementar nº 123/2006, especialmente quando:

2.6.1.6. 2.6.2.1. não houver número mínimo de ME/EPP locais ou regionais competitivas, capazes de atender ao objeto com regularidade, qualidade e prazos compatíveis, de modo a assegurar disputa efetiva e vantajosidade (art. 49, II, LC 123/06);

2.6.1.7. 2.6.2.2. a aplicação do tratamento diferenciado representar prejuízo ao objeto, comprometendo a execução, a continuidade, o desempenho, a qualidade, o prazo ou a segurança do fornecimento/serviço (art. 49, III, LC 123/06); ou

2.6.1.8. 2.6.2.3. ficar demonstrada a inviabilidade técnica ou econômica da medida, inclusive quando a restrição/benefício tender a reduzir significativamente a competição ou elevar o custo total, contrariando a seleção da proposta mais vantajosa (art. 49, III, LC 123/06).

2.6.3. A caracterização de quaisquer das hipóteses do item 2.6.2 deverá estar amparada por elementos objetivos, tais como pesquisa de mercado, levantamento de fornecedores, histórico de contratações, matriz de riscos e/ou relatório técnico do setor demandante, sem prejuízo da ampla participação de ME/EPP no certame.

2.7. **Não** poderão disputar esta licitação:

2.7.1. aquele que não atenda às condições deste Edital e seu(s) anexo(s);

2.7.2. autor do anteprojeto, do projeto básico ou do projeto executivo, pessoa física ou jurídica, quando a licitação versar sobre serviços ou fornecimento de bens a ele relacionados;

2.7.3. empresa, isoladamente ou em consórcio, responsável pela elaboração do projeto básico ou do projeto executivo, ou empresa da qual o autor do projeto seja dirigente, gerente, controlador, acionista ou detentor de mais de 5% (cinco por cento) do capital com direito a voto, responsável técnico ou subcontratado, quando a licitação versar sobre serviços ou fornecimento de bens a ela necessários;





- 2.7.4. pessoa física ou jurídica que se encontre, ao tempo da licitação, impossibilitada de participar da licitação em decorrência de sanção que lhe foi imposta;
- 2.7.5. aquele que mantenha vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade contratante ou com agente público que desempenhe função na licitação ou atue na fiscalização ou na gestão do contrato, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau;
- 2.7.6. empresas controladoras, controladas ou coligadas, nos termos da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, concorrendo entre si;
- 2.7.7. pessoa física ou jurídica que, nos 5 (cinco) anos anteriores à divulgação do edital, tenha sido condenada judicialmente, com trânsito em julgado, por exploração de trabalho infantil, por submissão de trabalhadores a condições análogas às de escravo ou por contratação de adolescentes nos casos vedados pela legislação trabalhista;
- 2.7.8. agente público do órgão ou entidade licitante;
- 2.7.9. pessoas jurídicas reunidas em consórcio;
- 2.7.10. Organizações da Sociedade Civil de Interesse Público - OSCIP, atuando nessa condição;
- 2.7.11. Não poderá participar, direta ou indiretamente, da licitação ou da execução do contrato agente público do órgão ou entidade contratante, devendo ser observadas as situações que possam configurar conflito de interesses no exercício ou após o exercício do cargo ou emprego, nos termos da legislação que disciplina a matéria, conforme § 1º do art. 9º da Lei nº 14.133, de 2021.
- 2.8. O impedimento de que trata o item 2.7.4 será também aplicado ao licitante que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, inclusive a sua controladora, controlada ou coligada, desde que devidamente comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do licitante.
- 2.9. A critério da Administração e exclusivamente a seu serviço, o autor dos projetos e a empresa a que se referem os itens 2.7.2 e 2.7.3 poderão participar no apoio das atividades de planejamento da contratação, de execução da licitação ou de gestão do contrato, desde que sob supervisão exclusiva de agentes públicos do órgão ou entidade.
- 2.10. Equiparam-se aos autores do projeto as empresas integrantes do mesmo grupo econômico.
- 2.11. O disposto nos itens 2.7.2 e 2.7.3 não impede a licitação ou a contratação de serviço que inclua como encargo do contratado a elaboração do projeto básico e do projeto executivo, nas contratações integradas, e do projeto executivo, nos demais regimes de execução.
- 2.12. Em licitações e contratações realizadas no âmbito de projetos e programas parcialmente financiados por agência oficial de cooperação estrangeira ou por organismo financeiro internacional com recursos do financiamento ou da contrapartida nacional, não poderá participar pessoa física ou jurídica que integre o rol de pessoas sancionadas por essas entidades ou que seja declarada inidônea nos termos da Lei nº 14.133/2021.
- 2.13. A vedação de que trata o item 2.7.8 estende-se a terceiro que auxilie a condução da contratação na qualidade de integrante de equipe de apoio, profissional especializado ou funcionário ou representante de empresa que preste assessoria técnica.

### **3. DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO**

- 3.1. Na presente licitação, a fase de habilitação sucederá as fases de apresentação de propostas, envio de lances e julgamento, conforme diretrizes da Lei Federal nº 14.133/2021 e disposições deste Edital.
- 3.2. Os licitantes deverão encaminhar, exclusivamente por meio do sistema eletrônico, a proposta contendo o preço ofertado ou o percentual de desconto, de acordo com o critério de julgamento adotado neste Edital, até a data e o horário estabelecidos para a abertura da sessão pública, observando-se integralmente as condições, especificações e demais exigências constantes do instrumento convocatório.
- 3.3. Alternativamente, caso assim delibere a Administração, os licitantes encaminharão simultaneamente, na mesma forma e dentro do mesmo prazo estabelecido no item 3.2, tanto a proposta (com o preço ou percentual de desconto) quanto os documentos de habilitação, devendo ser rigorosamente observado o disposto nos itens



7.1.1 e 7.12.1 deste Edital, especialmente quanto à forma de apresentação, conteúdo obrigatório e análise posterior pela Administração.

3.4. No cadastramento da proposta inicial, o licitante declarará, em campo próprio do sistema, que:

3.4.1. Está ciente e concorda com as condições contidas no edital e seus anexos, bem como de que a proposta apresentada compreende a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de sua entrega em definitivo e que cumpre plenamente os requisitos de habilitação definidos no instrumento convocatório;

3.4.2. não emprega menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 anos, salvo menor, a partir de 14 anos, na condição de aprendiz, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição;

3.4.3. não possui empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;

3.4.4. cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas.

3.5. O licitante organizado em cooperativa deverá declarar, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 16 da Lei nº 14.133, de 2021.

3.6. O fornecedor enquadrado como microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa deverá declarar, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 3º da Lei Complementar nº 123, de 2006, estando apto a usufruir do tratamento favorecido estabelecido em seus arts. 42 a 49, observado o disposto nos §§ 1º ao 3º do art. 4º, da Lei nº 14.133, de 2021.

3.6.1. O licitante que declarar seu enquadramento para fins de usufruir os benefícios previstos no Decreto Municipal nº 2.460/2025 deverá, obrigatoriamente, comprovar tal condição no momento oportuno, sob pena de perda do direito ao tratamento favorecido.

3.6.2. O tratamento favorecido previsto no Decreto poderá ensejar:

3.6.2.1. a participação exclusiva em determinados lotes;

3.6.2.2. a aplicação de cota reservada em itens divisíveis;

3.6.2.3. a aplicação de critério de margem de preferência de até 10%;

3.6.2.4. a contratação prioritária de fornecedores locais e regionais.

3.7. A falsidade da declaração de que trata os itens 3.1 ou 3.6 sujeitará o licitante às sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021, e neste Edital.

3.8. Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta ou, os documentos de habilitação anteriormente inseridos no sistema, até a abertura da sessão pública.

3.9. Não haverá ordem de classificação na etapa de apresentação da proposta e dos documentos de habilitação pelo licitante, o que ocorrerá somente após os procedimentos de abertura da sessão pública e da fase de envio de lances.

3.10. Serão disponibilizados para acesso público os documentos que compõem a proposta dos licitantes convocados para apresentação de propostas, após a fase de envio de lances.

3.11. Desde que disponibilizada a funcionalidade no sistema, o licitante poderá parametrizar o seu valor final mínimo ou o seu percentual de desconto máximo quando do cadastramento da proposta e obedecerá às seguintes regras:

3.11.1. a aplicação do intervalo mínimo de diferença de valores ou de percentuais entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação ao lance que cobrir a melhor oferta; e

3.11.2. os lances serão de envio automático pelo sistema, respeitado o valor final mínimo, caso estabelecido, e o intervalo de que trata o subitem acima.



3.12. O valor final mínimo ou o percentual de desconto final máximo parametrizado no sistema poderá ser alterado pelo fornecedor durante a fase de disputa, sendo vedado:

3.12.1. valor superior a lance já registrado pelo fornecedor no sistema, quando adotado o critério de julgamento por menor preço; e

3.12.2. percentual de desconto inferior a lance já registrado pelo fornecedor no sistema, quando adotado o critério de julgamento por maior desconto.

3.13. O valor final mínimo ou o percentual de desconto final máximo parametrizado na forma do item 3.11 possuirá caráter sigiloso para os demais fornecedores e para o órgão ou entidade promotora da licitação, podendo ser disponibilizado estrita e permanentemente aos órgãos de controle externo e interno.

3.14. Caberá ao licitante interessado em participar da licitação acompanhar as operações no sistema eletrônico durante o processo licitatório e se responsabilizar pelo ônus decorrente da perda de negócios diante da inobservância de mensagens emitidas pela Administração ou de sua desconexão.

3.15. O licitante deverá comunicar imediatamente ao provedor do sistema qualquer acontecimento que possa comprometer o sigilo ou a segurança, para imediato bloqueio de acesso.

#### **4. DO PREENCHIMENTO DA PROPOSTA**

4.1. O licitante deverá enviar sua proposta mediante o preenchimento, no sistema eletrônico, dos seguintes campos:

4.1.1. valor unitário e total do lote e respectivos itens;

4.1.2. Marca;

4.1.3. Modelo;

4.1.4. Descrição do objeto, contendo as informações similares à especificação do Termo de Referência;

4.1.5. Indicação, quando aplicável, do enquadramento como ME, EPP, MEI, agricultor familiar ou cooperativa, conforme Decreto Municipal nº 2.460/2025.

4.2. Todas as especificações do objeto contidas na proposta vinculam o licitante.

4.3. Nos valores propostos estarão inclusos todos os custos operacionais, encargos previdenciários, trabalhistas, tributários, comerciais e quaisquer outros que incidam direta ou indiretamente na execução do objeto.

4.4. Os preços ofertados, tanto na proposta inicial, quanto na etapa de lances, serão de exclusiva responsabilidade do licitante, não lhe assistindo o direito de pleitear qualquer alteração, sob alegação de erro, omissão ou qualquer outro pretexto.

4.5. Se o regime tributário da empresa implicar o recolhimento de tributos em percentuais variáveis, a cotação adequada será a que corresponde à média dos efetivos recolhimentos da empresa nos últimos doze meses.

4.6. Independentemente do percentual de tributo inserido na planilha, no pagamento serão retidos na fonte os percentuais estabelecidos na legislação vigente.

4.7. Na presente licitação, a Microempresa e a Empresa de Pequeno Porte poderão se beneficiar do regime de tributação pelo Simples Nacional, bem como de todas as prerrogativas previstas no Decreto Municipal nº 2.460/2025.

4.8. A apresentação das propostas implica obrigatoriedade do cumprimento das disposições nelas contidas, em conformidade com o que dispõe o Termo de Referência, assumindo o proponente o compromisso de executar o objeto licitado nos seus termos, bem como de fornecer os materiais, equipamentos, ferramentas e utensílios necessários, em quantidades e qualidades adequadas à perfeita execução contratual, promovendo, quando requerido, sua substituição.

4.9. O prazo de validade da proposta não será inferior a **60 (sessenta)** dias, a contar da data de sua apresentação.

4.10. Os licitantes devem respeitar os preços máximos estabelecidos nas normas de regência de contratações públicas federais, quando participarem de licitações públicas;

4.10.1. Caso o critério de julgamento seja o de maior desconto, o preço já decorrente da aplicação do desconto ofertado deverá respeitar os preços máximos previstos no item 4.9.





4.11. O descumprimento das regras supramencionadas pela Administração por parte dos contratados pode ensejar a responsabilização pelo Tribunal de Contas da União e, após o devido processo legal, gerar as seguintes consequências: assinatura de prazo para a adoção das medidas necessárias ao exato cumprimento da lei, nos termos do art. 71, inciso IX, da Constituição; ou condenação dos agentes públicos responsáveis e da empresa contratada ao pagamento dos prejuízos ao erário, caso verificada a ocorrência de superfaturamento por sobrepreço na execução do contrato.

## **5. DA ABERTURA DA SESSÃO, CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS E FORMULAÇÃO DE LANCES**

5.1. A abertura da presente licitação dar-se-á automaticamente em sessão pública, por meio de sistema eletrônico, na data, horário e local indicados neste Edital.

5.2. Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta ou os documentos de habilitação, quando for o caso, anteriormente inseridos no sistema, até a abertura da sessão pública.

5.2.1. Será desclassificada a proposta que identifique o licitante.

5.2.2. A desclassificação será sempre fundamentada e registrada no sistema, com acompanhamento em tempo real por todos os participantes.

5.2.3. A não desclassificação da proposta não impede o seu julgamento definitivo em sentido contrário, levado a efeito na fase de aceitação.

5.3. O sistema ordenará automaticamente as propostas classificadas, sendo que somente estas participarão da fase de lances.

5.4. O sistema disponibilizará campo próprio para troca de mensagens entre o Pregoeiro e os licitantes.

5.5. Iniciada a etapa competitiva, os licitantes deverão encaminhar lances exclusivamente por meio de sistema eletrônico, sendo imediatamente informados do seu recebimento e do valor consignado no registro.

5.6. O lance deverá ser ofertado pelo valor global do lote.

5.7. Os licitantes poderão oferecer lances sucessivos, observando o horário fixado para abertura da sessão e as regras estabelecidas no Edital.

5.8. O licitante somente poderá oferecer lance de valor inferior ou percentual de desconto superior ao último por ele ofertado e registrado pelo sistema.

5.9. **O intervalo mínimo de diferença de valores ou percentuais entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação à proposta que cobrir a melhor oferta deverá ser de R\$: 50,00 (cinquenta reais).**

5.10. O licitante poderá, uma única vez, excluir seu último lance ofertado, no intervalo de **15s (quinze segundos)** após o registro no sistema, na hipótese de lance inconsistente ou inexecutável.

5.11. O procedimento seguirá de acordo com o modo de disputa adotado.

5.12. Caso seja adotado para o envio de lances no pregão eletrônico o modo de disputa **“ABERTO”**, os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos, com prorrogações.

5.12.1. A etapa de lances da sessão pública terá duração de **10 min (dez minutos)** e, após isso, será prorrogada automaticamente pelo sistema quando houver lance ofertado nos últimos dois minutos do período de duração da sessão pública.

5.12.2. A prorrogação automática da etapa de lances, de que trata o subitem anterior, será de **02 min (dois minutos)** e ocorrerá sucessivamente sempre que houver lances enviados nesse período de prorrogação, inclusive no caso de lances intermediários.

5.12.3. Não havendo novos lances na forma estabelecida nos itens anteriores, a sessão pública encerrar-se-á automaticamente, e o sistema ordenará e divulgará os lances conforme a ordem final de classificação.

5.12.4. Definida a melhor proposta, se a diferença em relação à proposta classificada em segundo lugar for de pelo menos 5% (cinco por cento), o pregoeiro, auxiliado pela equipe de apoio, poderá admitir o reinício da disputa aberta, para a definição das demais colocações.

5.12.5. Após o reinício previsto no item supra, os licitantes serão convocados para apresentar lances intermediários.

5.13. Após o término dos prazos estabelecidos nos subitens anteriores, o sistema ordenará e divulgará os lances segundo a ordem crescente de valores.





- 5.14. Não serão aceitos dois ou mais lances de mesmo valor, prevalecendo aquele que for recebido e registrado em primeiro lugar.
- 5.15. Durante o transcurso da sessão pública, os licitantes serão informados, em tempo real, do valor do menor lance registrado, vedada a identificação do licitante.
- 5.16. No caso de desconexão com o Pregoeiro, no decorrer da etapa competitiva do Pregão, o sistema eletrônico poderá permanecer acessível aos licitantes para a recepção dos lances.
- 5.17. Quando a desconexão do sistema eletrônico para o pregoeiro persistir por tempo superior a **10 min (dez minutos)**, a sessão pública será suspensa e reiniciada somente após decorridas **24 hs (vinte e quatro horas)** da comunicação do fato pelo Pregoeiro aos participantes, no sítio eletrônico utilizado para divulgação.
- 5.18. Caso o licitante não apresente lances, concorrerá com o valor de sua proposta.
- 5.19. Em relação a itens não exclusivos para participação de microempresas e empresas de pequeno porte, uma vez encerrada a etapa de lances, será efetivada a verificação automática, junto à Receita Federal, do porte da entidade empresarial. O sistema identificará em coluna própria as microempresas e empresas de pequeno porte participantes, procedendo à comparação com os valores da primeira colocada, se esta for empresa de maior porte, assim como das demais classificadas, para o fim de aplicar-se o disposto nos arts. 44 e 45 da Lei Complementar nº 123, de 2006.
- 5.19.1. Nessas condições, as propostas de microempresas e empresas de pequeno porte que se encontrarem na faixa de até **5% (cinco por cento)** acima da melhor proposta ou melhor lance serão consideradas empatadas com a primeira colocada.
- 5.19.2. A melhor classificada nos termos do subitem anterior terá o direito de encaminhar uma última oferta para desempate, obrigatoriamente em valor inferior ao da primeira colocada, no prazo de **05 min (cinco minutos)** controlados pelo sistema, contados após a comunicação automática para tanto.
- 5.19.3. Caso a microempresa ou a empresa de pequeno porte melhor classificada desista ou não se manifeste no prazo estabelecido, serão convocadas as demais licitantes microempresa e empresa de pequeno porte que se encontrem naquele intervalo de **5% (cinco por cento)**, na ordem de classificação, para o exercício do mesmo direito, no prazo estabelecido no subitem anterior.
- 5.19.4. No caso de equivalência dos valores apresentados pelas microempresas e empresas de pequeno porte que se encontrem nos intervalos estabelecidos nos subitens anteriores, será realizado sorteio entre elas para que se identifique aquela que primeiro poderá apresentar melhor oferta.
- 5.20. Só poderá haver empate entre propostas iguais (não seguidas de lances), ou entre lances finais da fase fechada do modo de disputa aberto e fechado.
- 5.20.1. Havendo eventual empate entre propostas ou lances, o critério de desempate será aquele previsto no art. 60 da Lei nº 14.133, de 2021, nesta ordem:
- 5.20.1.1. disputa final, hipótese em que os licitantes empatados poderão apresentar nova proposta em ato contínuo à classificação;
- 5.20.1.2. avaliação do desempenho contratual prévio dos licitantes, para a qual deverão preferencialmente ser utilizados registros cadastrais para efeito de atesto de cumprimento de obrigações previstos nesta Lei;
- 5.20.1.3. desenvolvimento pelo licitante de ações de equidade entre homens e mulheres no ambiente de trabalho, conforme regulamento;
- 5.20.1.4. desenvolvimento pelo licitante de programa de integridade, conforme orientações dos órgãos de controle.
- 5.20.2. Persistindo o empate, será assegurada preferência, sucessivamente, aos bens e serviços produzidos ou prestados por:
- 5.20.2.1. empresas estabelecidas no território do Estado ou do Distrito Federal do órgão ou entidade da Administração Pública estadual ou distrital licitante ou, no caso de licitação realizada por órgão ou entidade de Município, no território do Estado em que este se localize;
- 5.20.2.2. empresas brasileiras;
- 5.20.2.3. empresas que invistam em pesquisa e no desenvolvimento de tecnologia no País;
- 5.20.2.4. empresas que comprovem a prática de mitigação, nos termos da Lei nº 12.187, de 29 de dezembro de 2009.



5.21. Encerrada a etapa de envio de lances da sessão pública, na hipótese da proposta do primeiro colocado permanecer acima do preço máximo ou inferior ao desconto definido para a contratação, o pregoeiro poderá negociar condições mais vantajosas, após definido o resultado do julgamento.

5.21.1. A negociação poderá ser feita com os demais licitantes, segundo a ordem de classificação inicialmente estabelecida, quando o primeiro colocado, mesmo após a negociação, for desclassificado em razão de sua proposta permanecer acima do preço máximo definido pela Administração.

5.21.2. A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelos demais licitantes.

5.21.3. O resultado da negociação será divulgado a todos os licitantes e anexado aos autos do processo licitatório.

5.21.4. O pregoeiro solicitará ao licitante mais bem classificado que, no prazo mínimo de **02 hs (duas horas)**, envie a proposta adequada ao último lance ofertado após a negociação realizada, acompanhada, se for o caso, dos documentos complementares, quando necessários à confirmação daqueles exigidos neste Edital e já apresentados.

5.21.5. É facultado ao pregoeiro prorrogar o prazo estabelecido, a partir de solicitação fundamentada feita no chat pelo licitante, antes de findo o prazo.

5.22. Após a negociação do preço, o Pregoeiro iniciará a fase de aceitação e julgamento da proposta.

5.22.1. Nos termos do Decreto Municipal nº 2.460/2025, a classificação das propostas observará, adicionalmente, os seguintes critérios: 5.23.1. Após o encerramento da etapa de lances, será aplicada a margem de preferência de até 10% para microempresas, empresas de pequeno porte, microempreendedores individuais (MEI), cooperativas e empreendimento da agricultura familiar locais e regionais.

5.22.2. As propostas classificadas dentro do intervalo de até 10% acima da menor proposta ou menor lance, que atendam aos critérios de enquadramento previstos no Decreto, poderão exercer o direito de apresentar proposta final inferior à primeira colocada, em conformidade com o art. 8º do Decreto nº 2.460/2025.

5.22.3. Será dada prioridade, na ordem de classificação, às propostas de licitantes locais e regionais, desde que em conformidade com os parâmetros de vantajosidade definidos no edital.

5.22.4. Caso o objeto da licitação seja passível de divisão, será aplicada cota de até 40% (quarenta por cento) em favor dos beneficiários definidos no Decreto Municipal nº 2.460/2025, nos termos do planejamento da licitação e do detalhamento do Termo de Referência.

## **6. DA FASE DE JULGAMENTO**

6.1. Encerrada a etapa de negociação, o pregoeiro verificará se o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar atende às condições de participação no certame, conforme previsto no [art. 14 da Lei nº 14.133/2021](#), legislação correlata e no item 2.7 do edital, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a participação no certame ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:

a) Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas - CEIS, mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://www.portalttransparencia.gov.br/sancoes/ceis>); e

b) Cadastro Nacional de Empresas Punidas – CNEP, mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://www.portalttransparencia.gov.br/sancoes/cnep>).

6.2. A consulta aos cadastros será realizada em nome da empresa licitante e também de seu sócio majoritário, por força da vedação de que trata o [artigo 12 da Lei nº 8.429, de 1992](#).

6.3. Caso conste na Consulta de Situação do licitante a existência de Ocorrências Impeditivas Indiretas, o Pregoeiro diligenciará para verificar se houve fraude por parte das empresas apontadas no Relatório de Ocorrências Impeditivas Indiretas.

6.3.1. A tentativa de burla será verificada por meio dos vínculos societários, linhas de fornecimento similares, dentre outros.

6.3.2. O licitante será convocado para manifestação previamente a uma eventual desclassificação.



6.3.3. Constatada a existência de sanção, o licitante será reputado inabilitado, por falta de condição de participação.

6.4. Caso atendidas as condições de participação, será iniciado o procedimento de habilitação.

6.5. Caso o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar tenha se utilizado de algum tratamento favorecido às ME/EPPs, o pregoeiro verificará se faz jus ao benefício, em conformidade com os itens 2.5.1 e 3.6 deste edital.

6.6. Verificadas as condições de participação e de utilização do tratamento favorecido, o pregoeiro examinará a proposta classificada em primeiro lugar quanto à adequação ao objeto e à compatibilidade do preço em relação ao máximo estipulado para contratação neste Edital e em seus anexos.

6.7. Será desclassificada a proposta vencedora que:

6.7.1. conter vícios insanáveis;

6.7.2. não obedecer às especificações técnicas contidas no Termo de Referência;

6.7.3. apresentar preços inexequíveis ou permanecerem acima do preço máximo definido para a contratação;

6.7.4. não tiverem sua exequibilidade demonstrada, quando exigido pela Administração;

6.7.5. apresentar desconformidade com quaisquer outras exigências deste Edital ou seus anexos, desde que insanável.

6.8. No caso de bens e serviços em geral, é indício de inexequibilidade das propostas valores inferiores a 50% (cinquenta por cento) do valor orçado pela Administração.

6.8.1. A inexequibilidade, na hipótese de que trata o **caput**, só será considerada após diligência do pregoeiro, que comprove:

6.8.1.1.1. que o custo do licitante ultrapassa o valor da proposta; e

6.8.1.1.2. inexistirem custos de oportunidade capazes de justificar o vulto da oferta.

6.9. Em contratação de serviços de engenharia, além das disposições acima, a análise de exequibilidade e sobrepreço considerará o seguinte:

6.9.1. Nos regimes de execução por tarefa, empreitada por preço global ou empreitada integral, semi-integrada ou integrada, a caracterização do sobrepreço se dará pela superação do valor global estimado;

6.9.2. No regime de empreitada por preço unitário, a caracterização do sobrepreço se dará pela superação do valor global estimado e pela superação de custo unitário tido como relevante, conforme planilha anexa ao edital;

6.9.3. No caso de serviços de engenharia, serão consideradas inexequíveis as propostas cujos valores forem inferiores a 75% (setenta e cinco por cento) do valor orçado pela Administração, independentemente do regime de execução.

6.9.4. Será exigida garantia adicional do licitante vencedor cuja proposta for inferior a 85% (oitenta e cinco por cento) do valor orçado pela Administração, equivalente à diferença entre este último e o valor da proposta, sem prejuízo das demais garantias exigíveis de acordo com a Lei.

6.10. Se houver indícios de inexequibilidade da proposta de preço, ou em caso da necessidade de esclarecimentos complementares, poderão ser efetuadas diligências, para que a empresa comprove a exequibilidade da proposta.

6.11. Caso o custo global estimado do objeto licitado tenha sido decomposto em seus respectivos custos unitários por meio de Planilha de Custos e Formação de Preços elaborada pela Administração, o licitante classificado em primeiro lugar será convocado para apresentar Planilha por ele elaborada, com os respectivos valores adequados ao valor final da sua proposta, sob pena de não aceitação da proposta.

6.12. Erros no preenchimento da planilha não constituem motivo para a desclassificação da proposta. A planilha poderá ser ajustada pelo fornecedor, no prazo indicado pelo sistema, desde que não haja majoração do preço e que se comprove que este é o bastante para arcar com todos os custos da contratação;

6.12.1. O ajuste de que trata este dispositivo se limita a sanar erros ou falhas que não alterem a substância das propostas;

6.12.2. Considera-se erro no preenchimento da planilha passível de correção a indicação de recolhimento de impostos e contribuições na forma do Simples Nacional, quando não cabível esse regime.





- 6.13. Para fins de análise da proposta quanto ao cumprimento das especificações do objeto, poderá ser colhida a manifestação escrita do setor requisitante do serviço ou da área especializada no objeto.
- 6.14. Caso o Termo de Referência exija a apresentação de amostra, o licitante classificado em primeiro lugar deverá apresentá-la, conforme disciplinado no Termo de Referência, sob pena de não aceitação da proposta.
- 6.15. Por meio de mensagem no sistema, será divulgado o local e horário de realização do procedimento para a avaliação das amostras, cuja presença será facultada a todos os interessados, incluindo os demais licitantes.
- 6.16. Os resultados das avaliações serão divulgados por meio de mensagem no sistema.
- 6.17. No caso de não haver entrega da amostra ou ocorrer atraso na entrega, sem justificativa aceita pelo Pregoeiro, ou havendo entrega de amostra fora das especificações previstas neste Edital, a proposta do licitante será recusada.
- 6.18. Se a(s) amostra(s) apresentada(s) pelo primeiro classificado não for(em) aceita(s), o Pregoeiro analisará a aceitabilidade da proposta ou lance ofertado pelo segundo classificado. Seguir-se-á com a verificação da(s) amostra(s) e, assim, sucessivamente, até a verificação de uma que atenda às especificações constantes no Termo de Referência.
- 6.18.1. Em atendimento ao Decreto Municipal nº 2.460/2025, nos itens com aplicação de cota reservada, o julgamento das propostas observará os seguintes critérios adicionais: 6.19.1. Caso a cota reservada de até 40% não seja preenchida por licitantes enquadrados como ME, EPP, MEI, agricultores familiares ou cooperativas, o quantitativo poderá ser adjudicado ao vencedor da cota principal, desde que mantidas as condições de vantajosidade.
- 6.18.2. O julgamento respeitará os critérios de separação por lotes exclusivos e cotas reservadas, não se confundindo os resultados de cada modalidade.

## **7. DA FASE DE HABILITAÇÃO**

- 7.1. Os documentos previstos no Termo de Referência, necessários e suficientes para demonstrar a capacidade do licitante de realizar o objeto da licitação, serão exigidos para fins de habilitação, nos termos dos [arts. 62 a 70 da Lei nº 14.133, de 2021](#).
- 7.2. Quando permitida a participação de empresas estrangeiras que não funcionem no País, as exigências de habilitação serão atendidas mediante documentos equivalentes, inicialmente apresentados em tradução livre.
- 7.2.1. Na hipótese de o licitante vencedor ser empresa estrangeira que não funcione no País, para fins de assinatura do contrato ou da ata de registro de preços, os documentos exigidos para a habilitação serão traduzidos por tradutor juramentado no País e apostilados nos termos do disposto no [Decreto nº 8.660, de 29 de janeiro de 2016](#), ou de outro que venha a substituí-lo, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.
- 7.3. Será verificado se o licitante apresentou declaração de que atende aos requisitos de habilitação, e o declarante responderá pela veracidade das informações prestadas, na forma da lei ([art. 63, I, da Lei nº 14.133/2021](#)).
- 7.4. Será verificado se o licitante apresentou no sistema, sob pena de inabilitação, a declaração de que cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas.
- 7.5. O licitante deverá apresentar, sob pena de desclassificação, declaração de que suas propostas econômicas compreendem a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de entrega das propostas.
- 7.6. A verificação da habilitação das empresas participantes será realizada exclusivamente por meio da aba (“menu”) **HABILITANET** do sistema eletrônico, considerando-se apenas os documentos ali inseridos, disponibilizados e abrangidos pelo referido ambiente, para fins de análise e julgamento pela Administração.
- 7.7. Somente haverá a necessidade de comprovação do preenchimento de requisitos mediante apresentação dos documentos originais não digitais quando houver dúvida em relação à integridade do documento digital ou quando a lei expressamente o exigir.





7.8. É de responsabilidade do licitante conferir a exatidão dos seus dados cadastrais e mantê-los atualizados junto aos órgãos responsáveis pela informação, devendo proceder, imediatamente, à correção ou à alteração dos registros tão logo identifique incorreção ou aqueles se tornem desatualizados.

7.8.1. A não observância do disposto no item anterior poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação.

7.9. A verificação pelo pregoeiro, em sítios eletrônicos oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões constitui meio legal de prova, para fins de habilitação.

7.9.1. Os documentos exigidos para habilitação que não estejam contemplados no **HABILITANET** serão enviados por meio do sistema, em formato digital, no prazo de no mínimo, **02 (duas) horas**, prorrogável por igual período, contado da solicitação do pregoeiro.

7.9.2. Na hipótese de a Administração optar os licitantes deverão encaminhar, por meio do sistema, simultaneamente os documentos de habilitação e a proposta com o preço ou o percentual de desconto.

7.10. A verificação no HABILITANET ou a exigência dos documentos nele não contidos somente será feita em relação ao licitante vencedor.

7.10.1. Os documentos relativos à regularidade fiscal que constem do Termo de Referência somente serão exigidos, em qualquer caso, em momento posterior ao julgamento das propostas, e apenas do licitante mais bem classificado.

7.10.2. Respeitada a exceção do subitem anterior, relativa à regularidade fiscal, quando a fase de habilitação anteceder as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento, a verificação ou exigência do presente subitem ocorrerá em relação a todos os licitantes.

7.11. Após a entrega dos documentos para habilitação, não será permitida a substituição ou a apresentação de novos documentos, salvo em sede de diligência, para (Lei 14.133/21, art. 64):

7.11.1. complementação de informações acerca dos documentos já apresentados pelos licitantes e desde que necessária para apurar fatos existentes à época da abertura do certame; e

7.11.2. atualização de documentos cuja validade tenha expirado após a data de recebimento das propostas;

7.12. Na análise dos documentos de habilitação, a comissão de contratação poderá sanar erros ou falhas, que não alterem a substância dos documentos e sua validade jurídica, mediante decisão fundamentada, registrada em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes eficácia para fins de habilitação e classificação.

7.13. Na hipótese de o licitante não atender às exigências para habilitação, o pregoeiro examinará a proposta subsequente e assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a apuração de uma proposta que atenda ao presente edital, observado o prazo disposto no subitem 7.9.1.

7.14. Somente serão disponibilizados para acesso público os documentos de habilitação do licitante cuja proposta atenda ao edital de licitação, após concluídos os procedimentos de que trata o subitem anterior.

7.15. A comprovação de regularidade fiscal e trabalhista das microempresas e das empresas de pequeno porte somente será exigida para efeito de contratação, e não como condição para participação na licitação.

7.16. Quando a fase de habilitação anteceder a de julgamento e já tiver sido encerrada, não caberá exclusão de licitante por motivo relacionado à habilitação, salvo em razão de fatos supervenientes ou só conhecidos após o julgamento.

7.17. O licitante que se beneficiar de tratamento diferenciado, preferencial ou reservado, nos termos do Decreto Municipal nº 2.460/2025, deverá comprovar seu enquadramento como ME, EPP, MEI, agricultor familiar ou cooperativa, mediante apresentação de documento oficial ou declaração, conforme modelo disponibilizado no edital.

7.18. Caso não seja comprovado o enquadramento, o licitante perderá o direito ao tratamento favorecido, mantendo-se a classificação geral conforme regras do certame.

7.19. Quando exigida subcontratação obrigatória de ME ou EPP local, nos termos do art. 6º do Decreto Municipal nº 2.460/2025, a empresa vencedora deverá apresentar os dados da empresa subcontratada no prazo fixado para assinatura do contrato, sob pena de desclassificação ou revogação da ata de registro de preços.

**Parágrafo Único:** Em observância aos princípios da eficiência, celeridade e padronização processual insculpidos no art. 37, *caput*, da Constituição Federal e nos arts. 5º, 12, inciso VI, e 17, § 2º, da Lei nº 14.133/2021, bem como em estrito cumprimento às diretrizes técnicas de instrução processual eletrônica estabelecidas pela **Resolução**



TCM/BA nº 1.060/2015, com redação alterada pela Resolução TCM/BA nº 1.383/2019, a documentação de habilitação deverá ser apresentada obrigatoriamente em formato digital **PDF (Portable Document Format)**, dotado de atributo de texto **pesquisável** (OCR), assegurando-se a integral legibilidade e resolução adequada, limitando-se o tamanho de cada arquivo a **5 MB (cinco megabytes)**, a fim de garantir a **celeridade do certame**.

## **8. DOS RECURSOS**

- 8.1. A interposição de recurso referente ao julgamento das propostas, à habilitação ou inabilitação de licitantes, à anulação ou revogação da licitação, observará o disposto no art. 165 da Lei nº 14.133, de 2021.
- 8.2. O prazo recursal é de **03 (três) dias úteis**, contados da data de intimação ou de lavratura da ata.
- 8.3. Quando o recurso apresentado impugnar o julgamento das propostas ou o ato de habilitação ou inabilitação do licitante:
  - 8.3.1. a intenção de recorrer deverá ser manifestada imediatamente, sob pena de preclusão;
  - 8.3.2. o prazo para apresentação das razões recursais será iniciado na data de intimação ou de lavratura da ata de habilitação ou inabilitação;
  - 8.3.3. na hipótese de adoção da inversão de fases prevista no § 1º do art. 17 da Lei nº 14.133, de 2021, o prazo para apresentação das razões recursais será iniciado na data de intimação da ata de julgamento.
- 8.4. Os recursos deverão ser encaminhados em campo próprio do sistema.
- 8.5. O recurso será dirigido à autoridade que tiver editado o ato ou proferido a decisão recorrida, a qual poderá reconsiderar sua decisão no prazo de **03 (três) dias úteis**, ou, nesse mesmo prazo, encaminhar recurso para a autoridade superior, a qual deverá proferir sua decisão no prazo de 10 (dez) dias úteis, contado do recebimento dos autos.
- 8.6. Os recursos interpostos fora do prazo não serão conhecidos.
- 8.7. O prazo para apresentação de contrarrazões ao recurso pelos demais licitantes será de 3 (três) dias úteis, contados da data da intimação pessoal ou da divulgação da interposição do recurso, assegurada a vista imediata dos elementos indispensáveis à defesa de seus interesses.
- 8.8. O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.
- 8.9. O acolhimento do recurso invalida tão somente os atos insuscetíveis de aproveitamento.
- 8.10. Os autos do processo permanecerão com vista franqueada aos interessados no sítio eletrônico <https://diario.Mirante.ba.gov.br/homepage>.

## **9. DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES**

- 9.1. Comete infração administrativa, nos termos da lei, o licitante que, com dolo ou culpa:
  - 9.1.1. deixar de entregar a documentação exigida para o certame ou não entregar qualquer documento que tenha sido solicitado pelo/a pregoeiro/a durante o certame;
  - 9.1.2. Salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado, não mantiver a proposta em especial quando:
    - 9.1.2.1. não enviar a proposta adequada ao último lance ofertado ou após a negociação;
    - 9.1.2.2. recusar-se a enviar o detalhamento da proposta quando exigível;
    - 9.1.2.3. pedir para ser desclassificado quando encerrada a etapa competitiva; ou
    - 9.1.2.4. deixar de apresentar amostra;
    - 9.1.2.5. apresentar proposta ou amostra em desacordo com as especificações do edital;
  - 9.1.3. não celebrar o contrato ou não entregar a documentação exigida para a contratação, quando convocado dentro do prazo de validade de sua proposta;
    - 9.1.3.1. recusar-se, sem justificativa, a assinar o contrato ou a ata de registro de preço, ou a aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração;
  - 9.1.4. apresentar declaração ou documentação falsa exigida para o certame ou prestar declaração falsa durante a licitação
  - 9.1.5. fraudar a licitação
  - 9.1.6. comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza, em especial quando:



- 9.1.6.1. agir em conluio ou em desconformidade com a lei;
- 9.1.6.2. induzir deliberadamente a erro no julgamento;
- 9.1.6.3. apresentar amostra falsificada ou deteriorada;
- 9.1.7. praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos da licitação
- 9.1.8. praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei n.º 12.846, de 2013.
- 9.2. Com fulcro na Lei nº 14.133, de 2021, a Administração poderá, garantida a prévia defesa, aplicar aos licitantes e/ou adjudicatários as seguintes sanções, sem prejuízo das responsabilidades civil e criminal:
- 9.2.1. advertência;
- 9.2.2. multa;
- 9.2.3. impedimento de licitar e contratar e
- 9.2.4. declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida sua reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.
- 9.3. Na aplicação das sanções serão considerados:
- 9.3.1. a natureza e a gravidade da infração cometida.
- 9.3.2. as peculiaridades do caso concreto
- 9.3.3. as circunstâncias agravantes ou atenuantes
- 9.3.4. os danos que dela provierem para a Administração Pública
- 9.3.5. a implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.
- 9.4. A multa será recolhida em percentual de 0,5% a 30% incidente sobre o valor do contrato licitado, recolhida no prazo máximo de **15 (quinze) dias** úteis, a contar da comunicação oficial.
- 9.4.1. Para as infrações previstas nos itens 9.1.1, 9.1.2 e 9.1.3, a multa será de 0,5% a 15% do valor do contrato licitado.
- 9.4.2. Para as infrações previstas nos itens 9.1.4, 9.1.5, 9.1.6, 9.1.7 e 9.1.8, a multa será de 15% a 30% do valor do contrato licitado.
- 9.5. As sanções de advertência, impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar poderão ser aplicadas, cumulativamente ou não, à penalidade de multa.
- 9.6. Na aplicação da sanção de multa será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação.
- 9.7. A sanção de impedimento de licitar e contratar será aplicada ao responsável em decorrência das infrações administrativas relacionadas nos itens 9.1.1, 9.1.2 e 9.1.3, quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave, e impedirá o responsável de licitar e contratar no âmbito da Administração Pública direta e indireta do ente federativo a qual pertencer o órgão ou entidade, pelo prazo máximo de 3 (três) anos.
- 9.8. Poderá ser aplicada ao responsável a sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, em decorrência da prática das infrações dispostas nos itens 9.1.4, 9.1.5, 9.1.6, 9.1.7 e 9.1.8, bem como pelas infrações administrativas previstas nos itens 9.1.1, 9.1.2 e 9.1.3 que justifiquem a imposição de penalidade mais grave que a sanção de impedimento de licitar e contratar, cuja duração observará o prazo previsto no art. 156, §5º, da Lei n.º 14.133/2021.
- 9.9. A recusa injustificada do adjudicatário em assinar o contrato ou a ata de registro de preço, ou em aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração, descrita no item 9.1.3, caracterizará o descumprimento total da obrigação assumida e o sujeitará às penalidades e à imediata perda da garantia de proposta em favor do órgão ou entidade promotora da licitação.
- 9.10. A apuração de responsabilidade relacionadas às sanções de impedimento de licitar e contratar e de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar demandará a instauração de processo de responsabilização a ser conduzido por comissão composta por 2 (dois) ou mais servidores estáveis, que avaliará fatos e circunstâncias conhecidos e intimará o licitante ou o adjudicatário para, no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação, apresentar defesa escrita e especificar as provas que pretenda produzir.
- 9.11. Caberá recurso no prazo de 15 (quinze) dias úteis da aplicação das sanções de advertência, multa e impedimento de licitar e contratar, contado da data da intimação, o qual será dirigido à autoridade que tiver proferido a decisão recorrida, que, se não a reconsiderar no prazo de 5 (cinco) dias úteis, encaminhará o recurso





com sua motivação à autoridade superior, que deverá proferir sua decisão no prazo máximo de 20 (vinte) dias úteis, contado do recebimento dos autos.

9.12. Caberá a apresentação de pedido de reconsideração da aplicação da sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data da intimação, e decidido no prazo máximo de 20 (vinte) dias úteis, contado do seu recebimento.

9.13. O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.

9.14. A aplicação das sanções previstas neste edital não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral dos danos causados.

## **10. DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO**

10.1. Qualquer pessoa é parte legítima para impugnar este Edital por irregularidade na aplicação da [Lei nº 14.133, de 2021](#), devendo protocolar o pedido até 3 (três) dias úteis antes da data da abertura do certame.

10.2. A resposta à impugnação ou ao pedido de esclarecimento será divulgado em sítio eletrônico oficial no prazo de até 3 (três) dias úteis, limitado ao último dia útil anterior à data da abertura do certame.

10.3. A impugnação e o pedido de esclarecimento poderão ser realizados por forma eletrônica, através de campo específico na Plataforma LICITANET – Licitações Eletrônicas.

10.4. As impugnações e pedidos de esclarecimentos não suspendem os prazos previstos no certame.

10.4.1. A concessão de efeito suspensivo à impugnação é medida excepcional e deverá ser motivada pelo agente de contratação, nos autos do processo de licitação.

10.5. Acolhida a impugnação, será definida e publicada nova data para a realização do certame.

## **11. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS**

11.1. Será divulgada ata da sessão pública no sistema eletrônico.

11.2. Não havendo expediente ou ocorrendo qualquer fato superveniente que impeça a realização do certame na data marcada, a sessão será automaticamente transferida para o primeiro dia útil subsequente, no mesmo horário anteriormente estabelecido, desde que não haja comunicação em contrário, pelo Pregoeiro.

11.3. Todas as referências de tempo no Edital, no aviso e durante a sessão pública observarão o horário de Brasília - DF.

11.4. A homologação do resultado desta licitação não implicará direito à contratação.

11.5. As normas disciplinadoras da licitação serão sempre interpretadas em favor da ampliação da disputa entre os interessados, desde que não comprometam o interesse da Administração, o princípio da isonomia, a finalidade e a segurança da contratação.

11.6. Os licitantes assumem todos os custos de preparação e apresentação de suas propostas e a Administração não será, em nenhum caso, responsável por esses custos, independentemente da condução ou do resultado do processo licitatório.

11.7. Na contagem dos prazos estabelecidos neste Edital e seus Anexos, excluir-se-á o dia do início e incluir-se-á o do vencimento. Só se iniciam e vencem os prazos em dias de expediente na Administração.

11.8. O desatendimento de exigências formais não essenciais não importará o afastamento do licitante, desde que seja possível o aproveitamento do ato, observados os princípios da isonomia e do interesse público.

11.9. Em caso de divergência entre disposições deste Edital e de seus anexos ou demais peças que compõem o processo, prevalecerá as deste Edital.

11.10. O Edital e seus anexos estão disponíveis, na íntegra, no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP) e endereço eletrônico: <https://www.mirante.ba.gov.br/site/diariooficial>

11.11. Integram este Edital, para todos os fins e efeitos, os seguintes anexos:

11.11.1. ANEXO I - Termo de Referência

11.11.2. ANEXO II – Minuta da Ata de Registro de Preços

11.11.3. ANEXO III – Minuta de Proposta de Preços

11.11.4. ANEXO IV – Minuta de Declaração de Empregador Pessoa Jurídica

11.11.5. ANEXO V - Modelo de Declaração de Elaboração Independente de Proposta





**Mirante**  
Prefeitura  
Sertão forte, futuro melhor!

11.11.6. ANEXO VI - Modelo de Declaração da Fato Superveniente

11.11.7. ANEXO VII – Modelo de Declaração de Conhecimento

Mirante/BA, 15 de maio de 2026

**EDNO SILVA NASCIMENTO**  
Prefeito





Anexo I

## **TERMO DE REFERÊNCIA**

**LEI FEDERAL 14.133/2021**

**Processo Administrativo Nº 023/2026**

### **1. OBJETO DA LICITAÇÃO**

1.1. Constitui-se objeto deste Termo de Referência a **Contratação de empresa para eventual fornecimento de materiais hospitalares, mediante Sistema de Registro de Preços, visando atender às demandas do Município de Mirante-BA**, conforme características técnicas, quantidades e demais requisitos que se encontram descritos no edital e termo de referência.

### **2. FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO**

(art. 6º, inciso XXIII, alínea 'b' da Lei n. 14.133/2021).

#### **2.1. Justificativa da Demanda**

A presente contratação tem por finalidade atender necessidade permanente e essencial da Administração Pública Municipal, consistente no abastecimento regular de materiais hospitalares destinados à manutenção e continuidade dos serviços prestados pela rede pública municipal de saúde. Trata-se de demanda vinculada diretamente à execução das ações assistenciais desenvolvidas pelas unidades de saúde, cuja operacionalização depende da disponibilidade contínua desses insumos, indispensáveis à realização de atendimentos, procedimentos, ações preventivas e suporte às rotinas assistenciais.

Sob a perspectiva do interesse público, a contratação revela-se imprescindível para assegurar a continuidade e eficiência dos serviços de saúde ofertados à população, prevenindo desabastecimentos que possam comprometer atendimentos eletivos, urgências, procedimentos básicos e demais ações inerentes à política pública de saúde. A insuficiência ou ausência desses materiais representa risco concreto de prejuízo à qualidade do serviço público, podendo ocasionar interrupções operacionais, agravamento de demandas assistenciais e elevação de custos futuros para a Administração.

A necessidade da contratação também decorre do dever de planejamento imposto pela Lei nº 14.133/2021, sendo a aquisição estruturada por lotes medida que promove maior eficiência administrativa, competitividade e racionalização das compras públicas. A modelagem adotada busca compatibilizar economicidade com segurança no abastecimento, permitindo à Administração contratar solução adequada à dinâmica do consumo e às variações de demanda próprias do setor de saúde.

Ademais, a contratação pretendida busca evitar aquisições emergenciais e descontinuidades no fornecimento, situações que, além de indesejáveis sob o prisma da gestão pública, tendem a gerar riscos administrativos, operacionais e de eventual contratação em condições menos vantajosas. Nesse contexto, o Sistema de Registro de Preços mostra-se instrumento apropriado para assegurar fornecimento parcelado sob demanda, flexibilidade de gestão de estoques e melhor utilização dos recursos públicos.

Importa registrar, ainda, que a organização do objeto por lotes correlatos visa conferir maior eficiência logística e operacional à execução contratual, permitindo ganhos de escala, melhor gerenciamento do fornecimento e redução da fragmentação excessiva do objeto, sem prejuízo da competitividade. Tal estrutura guarda conformidade com o art. 40 da Lei nº 14.133/2021 e com o entendimento consolidado dos órgãos de controle quanto à necessidade de parcelamento racional do objeto.

Por fim, a contratação encontra fundamento no dever constitucional de garantia do direito à saúde, bem como nos princípios da eficiência, continuidade do serviço público, economicidade e supremacia do interesse público, mostrando-se necessária, adequada e vantajosa para o atendimento das demandas institucionais da Secretaria Municipal de Saúde e para a preservação do regular funcionamento da rede pública de atendimento do Município de Mirante-BA.



## 2.2. Justificativa para enquadramento como bens comuns

2.2.1. O objeto desta licitação consiste no fornecimento de bens padronizados, amplamente disponíveis no mercado, com especificações técnicas usuais e características uniformes, o que possibilita sua classificação como bens comuns, nos termos do inciso L do art. 6º da Lei Federal nº 14.133/2021.

2.2.2. Consideram-se bens comuns aqueles cujas especificações possam ser descritas de forma objetiva, clara e suficiente no instrumento convocatório, com base em padrões usuais de mercado, o que permite sua aquisição por meio da modalidade de Pregão, em sua forma eletrônica, nos termos do art. 28, inciso II da referida Lei.

2.2.4. As descrições constantes no Termo de Referência e seus anexos não restringem a competitividade, tampouco exigem formulações exclusivas, marca específica ou detalhamentos excessivos, o que reforça a natureza de bem comum, em consonância com os princípios da isonomia e da seleção da proposta mais vantajosa.

2.2.5. A utilização do Sistema de Registro de Preços (SRP) para a presente contratação é justificada pelo caráter continuado da demanda e pela necessidade de contratações futuras sob demanda, permitindo maior eficiência administrativa, planejamento orçamentário e otimização logística.

2.2.6. Ao final da licitação será formalizada uma Ata de Registro de Preços, com natureza vinculativa, registrando os fornecedores classificados, os preços ofertados e as condições contratuais, nos termos do art. 82 da Lei nº 14.133/2021 e do Decreto Municipal nº 1.949/2022.

2.2.7. Ressalta-se, por fim, que a classificação dos itens como bens comuns, associada à adoção do SRP, atende plenamente aos princípios da legalidade, eficiência, economicidade, planejamento e interesse público, norteadores da atuação da Administração Pública.

## 2.3. Justificativa para o parcelamento do objeto.

A definição do parcelamento do objeto foi realizada a partir de análise técnica e econômica, em observância ao art. 40 da Lei nº 14.133/2021, considerando a natureza do objeto, a dinâmica do mercado fornecedor e a busca pela proposta mais vantajosa para a Administração. No presente caso, verificou-se que a solução mais adequada não é a fragmentação por item isolado, mas sim o **parcelamento racional por lotes**, com agrupamento de itens correlatos, técnica e mercadologicamente compatíveis.

Sob a perspectiva técnica, a formação dos lotes permite organizar os materiais hospitalares por grupos homogêneos — a exemplo de materiais de curativo, insumos descartáveis, materiais de proteção, entre outros — conferindo maior padronização no fornecimento, eficiência logística e melhor controle da execução contratual. Tal modelagem reduz riscos de fornecimentos pulverizados, inconsistências de qualidade entre múltiplos fornecedores e dificuldades operacionais na gestão das entregas.

No aspecto econômico, a divisão por lotes favorece ganhos de escala e tende a proporcionar melhores condições de disputa e formação de preços, na medida em que viabiliza maior atratividade para fornecedores especializados em determinados segmentos do objeto. Além disso, reduz custos administrativos relacionados à gestão de múltiplos contratos, ordens de fornecimento e fiscalização excessivamente fragmentada, promovendo maior eficiência na contratação.

Importa destacar que a opção pelo loteamento não configura restrição indevida à competitividade, mas medida de parcelamento racional do objeto, apta a harmonizar competitividade, economicidade e eficiência administrativa. Ao contrário do parcelamento por item unitário, que neste caso poderia comprometer a gestão contratual e elevar riscos operacionais, o agrupamento em lotes preserva a disputa, amplia a viabilidade da execução e melhora o desempenho contratual.

Ademais, a modelagem adotada mostra-se alinhada à jurisprudência dos órgãos de controle, segundo a qual o parcelamento deve ser promovido sempre que técnica e economicamente viável, sem prejuízo da eficiência e do interesse público. No caso concreto, restou demonstrado que o parcelamento por lotes representa solução mais adequada para o objeto pretendido, em razão das características do mercado e das necessidades operacionais da Administração.

Dessa forma, conclui-se pela adoção do **parcelamento do objeto por lotes**, por se tratar da solução que melhor atende aos princípios da competitividade, eficiência, economicidade e vantajosidade da contratação, mostrando-se tecnicamente justificável e juridicamente adequada para o presente processo licitatório.



### 3. DAS CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

(art. 6º, XXIII, “a” e “i” da Lei n. 14.133/2021).

3.1. Conforme condições e exigências estabelecidas neste instrumento, deverão ter as características mínimas, nos termos da tabela abaixo:

LOTE 1 (15 itens)			
ITEM	ESPECIFICAÇÃO	UND	QTD
1	SORO FISIOLÓGICO 0,9% solução injetável ampola 100ml para uso intravenoso (IV)	AMP	6000
2	SORO FISIOLÓGICO 0,9% solução injetável ampola 250ml uso intravenoso (IV)	AMP	5000
3	SORO FISIOLÓGICO 0,9% solução injetável ampola 500ml uso intravenoso (IV)	AMP	15000
4	SORO FISIOLÓGICO 0,9% solução injetável ampola 500ml uso tópico.	AMP	6000
5	SORO GLICO-FISIOLÓGICO 1:1 solução injetável ampola 250ml uso intravenoso (IV)	AMP	2000
6	SORO GLICO-FISIOLÓGICO 1:1 solução injetável ampola 500ml uso intravenoso (IV)	AMP	2400
7	SORO GLICOSADO 10% solução injetável ampola 250ml uso intravenoso (IV)	AMP	1500
8	SORO GLICOSADO 10% solução injetável ampola 500ml uso intravenoso (IV)	AMP	3600
9	SORO GLICOSADO 5% solução injetável ampola 100ml uso intravenoso (IV)	AMP	1500
10	SORO GLICOSADO 5% solução injetável ampola 250ml uso intravenoso (IV)	AMP	1500
11	SORO GLICOSADO 5% solução injetável ampola 500ml uso intravenoso (IV)	AMP	3600
12	SORO RINGER LACTATO solução injetável ampola 1000ml uso intravenoso (IV)	AMP	4000
13	SORO RINGER LACTATO solução injetável ampola 250ml uso intravenoso (IV)	AMP	2500
14	SORO RINGER LACTATO solução injetável ampola 500ml uso intravenoso (IV)	AMP	8000
15	SORO RINGER SIMPLES solução injetável ampola 500ml uso intravenoso (IV)	AMP	3000
LOTE 2 (40 itens)			
ITEM	ESPECIFICAÇÃO	UND	QTD
1	ÁCIDO acético a 2%. Embalagem com 01 litro, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	LT	300
2	ÁCIDO acético a 5%. Embalagem com 01 litro, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	LT	60
3	ÁCIDO, peracetico, composição associado ao peróxido de hidrogênio e ácido acético, concentrações min. 2% + 6,3% + 22%, forma física solução aquosa. Embalagem: galão de 5 litros, de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilização.	GL	100
4	ÁGUA BORICADA 3% solução 100ml. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comércio.	UND	400
5	ÁGUA oxigenada, 10 volumes. Embalagem: frasco plástico com 01 litro, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	UND	900
6	ALCOOL etílico 70%, uso externo, frasco com 1 litro.	LT	3000
7	ALCOOL etílico absoluto, P.A., com 99,8 % de pureza embalagem de 1 litro.	LT	280
8	ALCOOL etílico em gel, a 70%, em refil, fragrância agradável, para assepsia das mãos. Embalagem com no mínimo 800 ml cada.	UND	800
9	ALCOOL GEL etílico 70%, uso externo, frasco com 500ML.	FR	2500
10	ALCOOL GEL etílico 70%, uso externo, frasco com 5LT.	GL	300
11	ALCOOL iodado, medicinal, 0,5%, solução tópica, 1000ml.	LT	300
12	ALCOOL, etílico, a 96 graus GL Embalagem de 01 litro, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	LT	150





13	CAL sodada, reagente químico esterilizante com alta capacidade de absorção de CO <sub>2</sub> , com grau de umidade entre 14 a 16% ( por cento ), de H <sub>2</sub> O e nítida viragem de cor. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	FR	2
14	CLOREXIDINA 20mg/ml (2%), solução degermante, frasco com 1000ml. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comércio.	LT	400
15	CLOREXIDINA, 10mg/ml (1%), solução aquosa, frasco com 1000ml. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comércio.	LT	400
16	CLORHEXIDINA (digluconato), solução alcóolica a 0,5%, frasco com 1000 ml .	LT	400
17	DESINFETANTE de quaternário de Amônia contendo 5litros.	GL	20
18	DETERGENTE, enzimático com no mínimo 05 enzimas (lipase amilase protease), contendo detergente tensoativos não iônicos pH neutro não corrosivo biodegradável atóxico específico para limpeza de instrumentais, equipamentos e artigos médicos limpeza manual ou equipamento automatizado com diluição a partir de 1ml.	GL	15
19	ESCOVA cirúrgica, para lavagem pré-operatória de mãos, composta de esponja embebida em solução antisséptica degermante a base de PVP-I a 10%, iodo livre 1%, com cerdas macias.	UND	1800
20	ESCOVA, cirúrgica, para lavagem pré-operatória de mãos, embebida em solução degermante de Clorexidina a 2%, conjunto composto de duas faces, sendo uma em forma de esponja e a outra em forma de escova com cerdas macias, não estéril. Embalagem com dados de identificação e procedência, data de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	1600
21	ETER etílico (sulfúrico) 35%, removedor de curativos, acondicionado em frasco de vidro ou plástico de cor escura, âmbar, com batoque e tampa de rosca. Embalagem de 1000 ml, com nome do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	FR	120
22	ETER etílico (sulfúrico) 50%, removedor de curativos, acondicionado em frasco de vidro ou plástico de cor escura, âmbar, com batoque e tampa de rosca. Embalagem de 1000 ml, com nome do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	FR	100
23	FITA TESTE PARA GLUTARALDEÍDO - concentração de 2%. Frasco contendo 100 fitas. Embalagem com dados de identificação e procedência data de validade e de fabricação.	FRA	350
24	FORMOL a 10%. Embalagem com 1000 ml, com dados de identificação do produto, marca do fabricante e prazo de validade.	LT	120
25	FORMOL a 37%. Embalagem com 1000 ml, com dados de identificação do produto, marca do fabricante e prazo de validade.	LT	140
26	GEL para ultrassonografia, uso interno e externo, incolor, inodoro, não gorduroso, umectante, solúvel em água e pH neutro, para uso como meio de contato para transmissão ultrassônica, ecografos e dopplers. Embalagem: frasco de 100g, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	FR	400
27	GEL para ultrassonografia, uso interno e externo, incolor, inodoro, não gorduroso, umectante, solúvel em água e pH neutro, para uso como meio de contato para transmissão ultrassônica, ecografos e dopplers. Embalagem: frasco de 5Kg, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	FR	48



28	GLICERINA líquida bidestilada-1.000ml. Embalagem contendo lote, fabricante, data de fabricação, prazo de validade e impurezas.	LT	24
29	GLUTARALDEIDO, 2%, solução 20mg/ml, para desinfecção de alto nível . Acompanhado de indicador de atividade para o princípio ativo do produto( fita reagente), Acondicionado em galão de 5000ml .	GL	120
30	HIPOCLORITO, de sódio 1%. Embalagem de 05 litros, contendo o nome do fabricante data de fabricação, prazo de validade e registro do Ministério da Saúde.	LT	320
31	INATIVADOR DO GLUTARALDEÍDO - Bissulfito de sódio Inativador do glutaraldeído para descarte correto. Frasco de 200g. Embalagem com dados de identificação e procedência data de validade e de fabricação.	FRA	900
32	IODOPOLIVIDONA DEGERMANTE 10% iodopolividona que equivale a 1% de iodo ativo solução aquosa uso tópico, frasco em 1 litro contendo lote, validade e marca do fabricante.	LT	250
33	IODOPOLIVIDONA TOPICO 10% iodopolividona que equivale a 1% de iodo ativo solução degermante uso tópico, frasco em 1 litro contendo lote, validade e marca do fabricante.	LT	250
34	LUGOL, forte, a 5%. Embalagem: frasco com 1000 ml, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	LT	18
35	ORTOFTALDEIDO, solução neutra concentrada igual ou superior a 0,55%, com margem de desvio em torno de 10%, indicado para desinfecção de alto nível de artigos odontomédico-hospitalares, pronta para uso, sem necessidade de ativação ou diluição inicial, com suave odor. Embalagem em galões podendo variar de 3 a 5 litros, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, composição, data de fabricação e prazo de validade pelo Ministério da Saúde.	GR	10
36	REPELENTE para insetos a base de icaridina ADULTO 200ML	UND	600
37	TINTURA de Benjoin 20% frasco com 1.000ml.	FR	600
38	TINTURA DE IODO 2% 30ML	LT	300
39	VASELINA em pasta. Embalagem: pote com 500 gramas.	UND	20
40	VASELINA, líquida, pura, para uso geral. Embalagem com 1000 ml.	LT	36
<b>LOTE 3 (364 itens)</b>			
<b>ITEM</b>	<b>ESPECIFICAÇÃO</b>	<b>UND</b>	<b>QTD</b>
1	ABAIXADOR de língua, espátula em madeira lisa, isto é, com ausência de farpas, descartável, extremidades arredondadas, formato convencional, estéril, com 14 cm de comprimento, largura entre 1,4 e 1,5 cm. Embalagem: pacote com 100 unidades, individualizados, com dados de identificação e procedência.	PCT	400
2	AGULHA com ponta tipo Huber para punção em membrana de Porto-A-cath n. 23Gx25mm descartável, estéril, atóxica, apirogênica. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação procedência data de fabricação tipo de esterilização prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	25
3	AGULHA hipodérmica, 13 x 4,5, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, cânula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão.(caixas com 100 unidades).	CX	200
4	AGULHA hipodérmica, 20 x 5,5, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, cânula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em	CX	200



	polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão. (caixas com 100 unidades).		
5	AGULHA hipodérmica, 25 x 7,0, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, cânula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão. (caixas. com 100 unidades).	CX	200
6	AGULHA hipodérmica, 25 x 8,0, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, cânula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão. (caixas. com 100 unidades).	CX	200
7	AGULHA hipodérmica, 30x7, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, cânula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão. (caixas. com 100 unidades).	CX	300
8	AGULHA hipodérmica, 30x8, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, cânula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão (caixas. com 100 unidades).	CX	600
9	AGULHA hipodérmica, 40x12, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, cânula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão (caixas. com 100 unidades).	CX	600
10	AGULHA para anestesia peridural, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, confeccionada em aço inoxidável devidamente siliconada, com punha dura anatômica, ponta TUHOY, calibre 16G x 3 1/2 polegadas, canhão tipo LUER-LOOK confeccionado em plástico transparente ou translúcido, isento de ângulos internos ou qualquer irregularidade que dificulte a inserção do mandril. Mandril confeccionado em aço inoxidável com ponta introdutória biselada capaz de favorecer o perfeito alinhamento com o bisel da agulha, com canhão de alerta codificado por cores de acordo com normas da ABNT.	UND	50
11	AGULHA para anestesia peridural, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, confeccionada em aço inoxidável devidamente siliconada, com punha dura anatômica, ponta TUHOY, calibre 17G x 3 1/2 polegadas, canhão tipo LUER-LOOK confeccionado em plástico transparente ou translúcido, isento de ângulos internos ou qualquer irregularidade que dificulte a inserção do mandril. Mandril confeccionado em aço inoxidável com ponta introdutória biselada capaz de favorecer o perfeito alinhamento com o bisel da agulha, com canhão de alerta codificado por cores de acordo com normas da ABNT.	UND	100
12	AGULHA para anestesia peridural, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, confeccionada em aço inoxidável devidamente siliconada, com punha dura anatômica, ponta TUHOY, calibre 18G x 3 1/2 polegadas, canhão tipo LUER-LOOK confeccionado em plástico transparente ou translúcido, isento de ângulos internos ou qualquer irregularidade que dificulte a inserção do mandril. Mandril confeccionado em aço inoxidável com ponta introdutória biselada capaz de	UND	150





	favorecer o perfeito alinhamento com o bisel da agulha, com canhão de alerta codificado por cores de acordo com normas da ABNT.		
13	AGULHA para anestesia raquidiana, 25 G x 3 1/2 polegadas, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, com bisel tipo quincke, isenta de corte, sem rebarbas, com orifício lateral, cânula de parede fina, canhão Luer Lok, com visor translúcido e internamente cônico que garanta conexão segura. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico ou blister rígido, abertura em pétala.	UND	900
14	AGULHA para anestesia raquidiana, 27 G x 3 1/2 polegadas, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, com bisel tipo quincke, isenta de corte, sem rebarbas, com orifício lateral, cânula de parede fina, canhão Luer Lok, com visor translúcido e internamente cônico que garanta conexão segura. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico ou blister rígido, abertura em pétala.	UND	300
15	AGULHA para coleta de sangue a vácuo tamanho 22G (25X7) Estéreis; Livres de pirogênios; feita em aço inoxidável siliconizada e trifacetada.	UND	2400
16	AGULHA, para anestesia raquidiana, descartável, estéril, atóxica, apirogênica, confeccionada em aço inoxidável devidamente siliconada, com punha dura anatômica, ponta tipo QUINCKE, calibre 23G x 3 1/2 polegadas, canhão tipo LUER-LOOK confeccionado em plástico transparente ou translúcido, isento de ângulos internos ou qualquer irregularidade que dificulte a inserção do mandril. Mandril confeccionado em aço inoxidável com ponta introdutória biselada capaz de favorecer o perfeito alinhamento com o bisel da agulha, com canhão de alerta codificado por cores de acordo com normas da ABNT. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico ou blister rígido, abertura em pétala.	UND	100
17	ALGODÃO hidrófilo, 250g 100% algodão, alvejado, isento de impurezas, inodoro e insípido, rolos com manta fina com espessura uniforme, camadas sobrepostas regularmente, compacto, aspecto homogêneo e macio, boa absorção, enrolado em papel apropriado em toda sua extensão.	RL	600
18	ALGODÃO hidrófilo, 500g 100% algodão, alvejado, isento de impurezas, inodoro e insípido, rolos com manta fina com espessura uniforme, camadas sobrepostas regularmente, compacto, aspecto homogêneo e macio, boa absorção, enrolado em papel apropriado em toda sua extensão.	RL	800
19	ALGODÃO ortopédico, 100%, cru, baixo teor de impurezas, 10cm x 1,00m, mantas uniformes. Embalagem c/12 rolos	PCT	80
20	ALGODÃO ortopédico, 100%, cru, baixo teor de impurezas, 15cm x 1,00m, mantas uniformes. Embalagem c/12 rolos	PCT	80
21	ALGODÃO ortopédico, 100%, cru, baixo teor de impurezas, 20cm x 1,00m, mantas uniformes. Embalagem c/12 rolos	PCT	80
22	ALMOTOLIA, frasco plástico, para acondicionar solução, na cor âmbar, com tampa de rosca para vedação, protetor da tampa conjugado, capacidade para 250 ml.	UND	60
23	ALMOTOLIA, frasco plástico, para acondicionar solução, na cor âmbar, com tampa de rosca para vedação, protetor da tampa conjugado, capacidade para 500 ml.	UND	30
24	ALMOTOLIA, frasco plástico, para acondicionar solução, na cor branco transparente, com tampa de rosca para vedação, protetor da tampa conjugado, capacidade para 250 ml.	UND	60
25	ALMOTOLIA, frasco plástico, para acondicionar solução, na cor branco transparente, com tampa de rosca para vedação, protetor da tampa conjugado, capacidade para 500 ml.	UND	30



26	APARELHO de barbear, descartável, lâmina em aço inox, sem rebarbas ou sinais de oxidação, cabo anatômico, resistente. Embalagem com 02 (duas) unidades, com dados de identificação do produto e marca do fabricante	UND	1200
27	ATADURA de crepom, Tipo I, 100% algodão, 13 fios, com dimensões 10cm de largura x 1,80m de comprimento em repouso, com 21,8 gramas, enrolada em si mesma, com fio retorcido ou singelo, com propriedades elásticas no sentido longitudinal, não estéril, atóxica, aparência uniforme, sem rasgos, impurezas, fiapos, sem emendas, sem manchas e qualquer outro tipo de defeito. Embalagem com 12 rolos.	PCT	1800
28	ATADURA de crepom, Tipo I, 100% algodão, 13 fios, com dimensões 15cm de largura x 1,80m de comprimento em repouso, com 21,8 gramas, enrolada em si mesma, com fio retorcido ou singelo, com propriedades elásticas no sentido longitudinal, não estéril, atóxica, aparência uniforme, sem rasgos, impurezas, fiapos, sem emendas, sem manchas e qualquer outro tipo de defeito. Embalagem com 12 rolos.	PCT	2400
29	ATADURA de crepom, Tipo I, 100% algodão, 13 fios, com dimensões 20cm de largura x 1,80m de comprimento em repouso, com 21,8 gramas, enrolada em si mesma, com fio retorcido ou singelo, com propriedades elásticas no sentido longitudinal, não estéril, atóxica, aparência uniforme, sem rasgos, impurezas, fiapos, sem emendas, sem manchas e qualquer outro tipo de defeito. Embalagem com 12 rolos.	PCT	2000
30	ATADURA de crepom, Tipo I, 100% algodão, 13 fios, com dimensões 23cm de largura x 1,80m de comprimento em repouso, com 21,8 gramas, enrolada em si mesma, com fio retorcido ou singelo, com propriedades elásticas no sentido longitudinal, não estéril, atóxica, aparência uniforme, sem rasgos, impurezas, fiapos, sem emendas, sem manchas e qualquer outro tipo de defeito. Embalagem com 12 rolos.	PCT	1500
31	ATADURA de crepom, Tipo I, 100% algodão, 13 fios, com dimensões 25cm de largura x 1,80m de comprimento em repouso, com 21,8 gramas, enrolada em si mesma, com fio retorcido ou singelo, com propriedades elásticas no sentido longitudinal, não estéril, atóxica, aparência uniforme, sem rasgos, impurezas, fiapos, sem emendas, sem manchas e qualquer outro tipo de defeito. Embalagem com 12 rolos.	PCT	1800
32	ATADURA gessada, 10 cm x 3,0 m, na cor branca, alvejada, isenta de amido, dextrina, álcalis, ácidos, corantes corretivos e alvejantes ópticos, confeccionada em tecido de gaze especial 100% algodão, impregnada uniformemente com massa de pouca viscosidade composta de gesso, derivados de celulose e solventes anidros, bordas com corte sinuoso para evitar o desfiamiento durante a confecção do aparelho gessado e com tempo de secagem no máximo de 10 minutos. Caixa com 20 unidades.	CX	40
33	ATADURA gessada, 15 cm x 3,0 m, na cor branca, alvejada, isenta de amido, dextrina, álcalis, ácidos, corantes corretivos e alvejantes óticos, confeccionada em tecido de gaze especial 100% algodão, impregnada uniformemente com massa de pouca viscosidade composta de gesso, derivados de celulose e solventes anidros, bordas com corte sinuoso para evitar o desfiamiento durante a confecção do aparelho gessado e com tempo de secagem no máximo de 10 minutos. Caixa com 20 unidades.	CX	50
34	ATADURA gessada, 20 cm x 4,0 m, na cor branca, alvejada, isenta de amido, dextrina, álcalis, ácidos, corantes corretivos e alvejantes ópticos, confeccionada em tecido de gaze especial 100% algodão, impregnada uniformemente com massa de pouca viscosidade composta de gesso, derivados de celulose e solventes anidros, bordas com corte sinuoso para evitar o desfiamiento durante a confecção do aparelho gessado e com tempo de secagem no máximo de 10 minutos. Caixa com 20 unidades	CX	40



35	ATADURA, de Smarch, de borracha natural, dimensões 10 cm x 2 m. Embalagem em rolo, contendo dados de identificação do produto, marca do fabricante, lote, data de fabricação, prazo de validade.	UND	5
36	ATADURA, de Smarch, de borracha natural, dimensões 15 cm x 2 m. Embalagem em rolo, contendo dados de identificação do produto, marca do fabricante, lote, data de fabricação, prazo de validade.	UND	5
37	ATADURA, de Smarch, de borracha natural, dimensões 20 cm x 2 m. Embalagem em rolo, contendo dados de identificação do produto, marca do fabricante, lote, data de fabricação, prazo de validade.	UND	5
38	AVENTAL, cirúrgico hospitalar, estéril, descartável, confeccionado em tecido não tecido (TNT) -polipropileno, polietileno e adesivo hotmelt, impermeável, atóxico, hipoalergênico, ergonômico, resistente, hidro e hemo repelente, frente fechada com a abertura para as costas e faixa presa na cintura e pescoço para fechamento, mangas cumpridas com punho em malha, com gola, gramatura mínima de 50 gr/m². Tamanho Grande com: largura mínima total 150 cm e comprimento mínimo de 125 cm. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme, esterilizado a oxido de etileno, primária e secundária rotuladas conforme RDC 185/01 Anvisa.	UND	500
39	AVENTAL, uso hospitalar, de procedimento clínico e ambulatorial, não estéril, de uso único, descartável, atóxico, hipoalergênico, composto por tecido não tecido (TNT) de Polipropileno com pelo menos uma camada, frente fechada, abertura para as costas, gola podendo ser redonda, redonda tipo padre ou em "V", com fechamento superior nas costas através de tiras ou velcro, com faixa presa na cintura, para fechamento nas costas, com largura mínima total 1,50m, e comprimento a de no mínimo de 1,25m, podendo variar para mais ou menos 5cm, com mangas longas e punho em elástico, gramatura mínima de 30gr/m². Pacote com 10 unidades.	PCT	80
40	BOLSA coletora de urina, sistema aberto, capacidade 2000ml, com marcação de volume graduada a cada 100 ml, compreendendo de bolsa plástica tipo saco, não estéril, confeccionado em polietileno virgem especial, e local para anotação de dados do paciente, alça flexível tipo cordão para sustentação e manipulação do coletor. Embalagem: pacote com 100 unidades, em involucro plástico totalmente selado, dados de identificação, instruções de uso, número do lote, data de fabricação, prazo de validade, de acordo com as normas instituídas pelo ANVISA.	UND	100
41	BOLSA coletora de urina, sistema fechado, bolsa em PVC, resistente, atóxica, branco opaco na face posterior, branco transparente na face anterior, com selagem segura, câmara de pasteur flexível, válvula ante refluxo, filtro de ar, alça de sustentação rígida, tipo óculos, tubo de PVC, atóxico, flexível, com 1,40 cm de comprimento, com clamp denteado e/ou corta-fluxo, injetor lateral fixo com 10 cm abaixo do início do circuito, com membrana auto cicatrizante, conector universal para sondas uretro/vesicais, com tampa protetora da estéril, sistema de esvaziamento com clampe denteado e/ou corta fluxo, bolsa com escala de graduação de 100 em 100 ml, capacidade para 2000 ml. Embalagem. individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação e registro no Ministério da Saúde.	UND	2000
42	BOLSA para colostomia, com adesivo micropore, fechada, recortável, em plástico anti-odor, opaca, de formato anatômico com barreira protetora de pele, antialérgica, com filtro de carvão ativado acoplado. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	1000
43	BORRACHA para oxigênio e aspiração de secreção, tipo mangueira, de silicone, resistente, autoclavável, transparente 15 METROS, n. 204.	PCT	20





44	CAIXA coletora para matérias perfurocortantes, resistente a perfurações, com revestimento impermeabilizante, contendo fundo rígido de proteção extra contra perfurações, cinta interna e bandeja coletora de resíduos líquidos. A caixa deverá ser de cor amarela e conter simbologia de acordo com a codificação internacional (risco biológico - Material contaminado), capacidade para 20 litros.	UND	800
45	CAIXA coletora para matérias perfurocortantes, resistente a perfurações, com revestimento impermeabilizante, contendo fundo rígido de proteção extra contra perfurações, cinta interna e bandeja coletora de resíduos líquidos. A caixa deverá ser de cor amarela e conter simbologia de acordo com a codificação internacional (risco biológico - Material contaminado), capacidade para 13 litros.	UND	240
46	CAIXA coletora para matérias perfurocortantes, resistente a perfurações, com revestimento impermeabilizante, contendo fundo rígido de proteção extra contra perfurações, cinta interna e bandeja coletora de resíduos líquidos. A caixa deverá ser de cor amarela e conter simbologia de acordo com a codificação internacional (risco biológico - Material contaminado), capacidade para 7 litros.	UND	500
47	CAMPO OPERATÓRIO 45X50, não estéril, com alto poder de absorção 100% algodão, quatro camadas 27g, com cadarço, Embalagem com 50 unidades.	PCT	180
48	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 2.5, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	30
49	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 3.0, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	30
50	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 3.5, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	30
51	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 4.0, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	30
52	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 4.5, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	30
53	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 5.0, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva	UND	30



	de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.		
54	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 5.5, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	30
55	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 6.0, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	30
56	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 6.5, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	50
57	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 7.0, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	80
58	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 7.5, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	80
59	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 8.0, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	60
60	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 8.5, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	40
61	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 9.0, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	30



	pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.		
62	CÂNULA endotraqueal em PVC, com balão, n. 9.5, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	20
63	CÂNULA endotraqueal, em PVC, com balão, n. 2.0, descartável, estéril, siliconizada, transparente, atóxica, com balão de alto volume e baixa pressão, conector semi-montado, cuff opaco, ponta atraumática retraída, linha radiopaca contínua, curva de maglli, com balão piloto e válvula, marcas graduadas indicativas de profundidade pelo corpo da cânula e calibre marcado em um só local da cânula. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	30
64	CANULA para traqueostomia, sem cuff, número 2,5 descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, com conector giratório, mandril com ponta arredondada e de fácil manuseio, linha radiopaca contínua, tampa obturadora colocada, ponta atrumática asas para fixação, com impressão número em local visível e com fita para fixação da cânula.	UND	20
65	CANULA para traqueostomia, sem cuff, número 3,0, descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, com conector giratório, mandril com ponta arredondada e de fácil manuseio, linha radiopaca contínua, tampa obturadora colocada, ponta atrumática asas para fixação, com impressão número em local visível e com fita para fixação da cânula.	UND	20
66	CANULA para traqueostomia, sem cuff, número 4,0, descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, com conector giratório, mandril com ponta arredondada e de fácil manuseio, linha radiopaca contínua, tampa obturadora colocada, ponta atrumática asas para fixação, com impressão número em local visível e com fita para fixação da cânula.	UND	20
67	CANULA para traqueostomia, sem cuff, número 5,0, descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, com conector giratório, mandril com ponta arredondada e de fácil manuseio, linha radiopaca contínua, tampa obturadora colocada, ponta atrumática asas para fixação, com impressão número em local visível e com fita para fixação da cânula.	UND	20
68	CANULA para traqueostomia, sem cuff, número 6,0, descartável, estéril, em PVC, siliconizada, transparente, atóxica, com conector giratório, mandril com ponta arredondada e de fácil manuseio, linha radiopaca contínua, tampa obturadora colocada, ponta atrumática asas para fixação, com impressão número em local visível e com fita para fixação da cânula.	UND	20
69	CATETER intravascular, para punção periférica, nº 14G, do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogenico, radiopaco, de média permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, atraumática, siliconizada com bisel biangulado e trifacetado, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas, cateter em biomaterial de poliuretano, com protetor de agulha, conector luer lock, translucido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara de refluxo transparente, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo.	UND	500
70	CATETER intravascular, para punção periférica, nº 16G, do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogenico, radiopaco, de média permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, atraumática, siliconizada	UND	600





	com bisel biangulado e trifacetado, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas , cateter em biomaterial de poliuretano, com protetor de agulha, conector luer lock, translucido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara de refluxo transparente, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo.		
71	CATETER intravascular, para punção periférica, nº 18G, do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogenico, radiopaco, de media permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, atraumatica, siliconizada com bisel biangulado e trifacetado, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas , cateter em biomaterial de poliuretano, com protetor de agulha, conector luer lock, translucido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara de refluxo transparente, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo.	UND	800
72	CATETER intravascular, para punção periférica, nº 20G, do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogenico, radiopaco, de media permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, atraumatica, siliconizada com bisel biangulado e trifacetado, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas , cateter em biomaterial de poliuretano, com protetor de agulha, conector luer lock, translucido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara de refluxo transparente, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo.	UND	4800
73	CATETER intravascular, para punção periférica, nº 22G, do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogenico, radiopaco, de media permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, atraumatica, siliconizada com bisel biangulado e trifacetado, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas , cateter em biomaterial de poliuretano, com protetor de agulha, conector luer lock, translucido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara de refluxo transparente, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo.	UND	6500
74	CATETER intravascular, para punção periférica, nº 24G, do tipo por fora da agulha, de uso único, estéril, descartável, atóxico, apirogenico, radiopaco, de media permanência, constituído por agulha de aço inoxidável, atraumatica, siliconizada com bisel biangulado e trifacetado, de afiação precisa, sem rebarbas e arestas , cateter em biomaterial de poliuretano, com protetor de agulha, conector luer lock, translucido, codificado em cores de acordo com NBR ISSO 10555-5, com ranhuras para fixação, câmara de refluxo transparente, permitindo rápida visualização do refluxo sanguíneo.	UND	6000
75	CATETER nasal para oxigênio, n. 04, siliconizado, estéril, atóxico, com conector universal. Embalagem individual, em blister rígido e papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	100
76	CATETER nasal para oxigênio, n. 06, siliconizado, estéril, atóxico, com conector universal. Embalagem individual, em blister rígido e papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	100
77	CATETER nasal para oxigênio, n. 08, siliconizado, estéril, atóxico, com conector universal. Embalagem individual, em blister rígido e papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	100
78	CATETER nasal para oxigênio, n. 10 siliconizado, estéril, atóxico, com conector universal. Embalagem individual, em blister rígido e papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	100



79	CATETER nasal para oxigênio, n. 12, siliconizado, estéril, atóxico, com conector universal. Embalagem individual, em blister rígido e papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	100
80	CATETER nasal, para oxigênio, tipo óculos, descartável, uso adulto	UND	1800
81	CATETER nasal, para oxigênio, tipo óculos, descartável, uso infantil	UND	600
82	CATETER para acesso venoso central, duplo lúmen, calibre 4Fr x 13cm, descartável, estéril, atóxico, apirogenico, de uso único, de material biocompatível que permita infusão de medicamentos, nutrição parenteral e monitorização simultânea em distintos lumens, não gerando oclusão por incompatibilidade de medicamentos, de alto fluxo, com saídas situadas em diferentes pontos do cateter, em poliuretano, totalmente radiopaco, com graduação de profundidade em centímetros, ponta macia com design em formato de cone, inserção por técnica de Seldinger, fio guia com ponta distal em J e capa protetora, agulha introdutora, seringa luer lock de 5cc, com asas para fixação e clamps. CATETER DUPLO LÚMEN	UND	30
83	CATETER, epidural, n. 16, em material biocompatível, descartável, estéril, atóxico, apirogenico, flexível, radiopaco, com ponta romba com orifícios laterais, marcação coneccao luer lock para agulha tuohy. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	UND	25
84	CATETER, epidural, n. 18, em material biocompatível, descartável, estéril, atóxico, apirogenico, flexível, radiopaco, com ponta romba com orifícios laterais, marcação coneccao luer lock para agulha tuohy ponta romba G- 18 x 3 1/2" . Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	25
85	CATETER, para acesso venoso central, duplo lúmen, calibre 5Fr x 15cm, descartável, estéril, atóxico, apirogenico, de uso único, de material biocompatível que permita infusão de medicamentos, nutrição parenteral e monitorização simultânea em distintos lumens, não gerando oclusão por incompatibilidade de medicamentos, de alto fluxo, com saídas situadas em diferentes pontos do cateter, em poliuretano, totalmente radiopaco, com graduação de profundidade em centímetros, ponta macia com design em formato de cone, inserção por técnica de Seldinger, fio guia com ponta distal em j e capa protetora, agulha introdutora, seringa luer lock de 5cc, com asas para fixação e clamps. CATETER DUPLO LÚMEN	UND	30
86	CATETER, para acesso venoso central, duplo lúmen, calibre 7Fr x 20cm, descartável, estéril, atóxico, apirogenico, de uso único, de material biocompatível que permita infusão de medicamentos, nutrição parenteral e monitorização simultânea em distintos lumens, não gerando oclusão por incompatibilidade de medicamentos, de alto fluxo, com saídas situadas em diferentes pontos do cateter, em poliuretano, totalmente radiopaco, com graduação de profundidade em centímetros, ponta macia com design em formato de cone, inserção por técnica de Seldinger, fio guia com ponta distal em j e capa protetora, agulha introdutora, seringa luer lock de 5cc, com asas para fixação e clamps. CATETER DUPLO LÚMEN	UND	80
87	CATETER, umbilical, neonatal, para uso em artéria e veia neonatais, descartável, radiopaco, com marcação em cm de único lúmen, em poliuretano, 3, 0 FR com comprimento de 30 a 35 cm.	UND	25



88	CATETER, umbilical, neonatal, para uso em artéria e veia neonatais, descartável, radiopaco, com marcação em cm de único lúmen, em poliuretano, 4, 0 FR com comprimento de 30 a 35 cm.	UND	25
89	CATETER, umbilical, neonatal, para uso em artéria e veia neonatais, descartável, radiopaco, com marcação em cm de único lúmen, em poliuretano, 5, 0 FR com comprimento de 30 a 35 cm.	UND	25
90	CATETER, umbilical, neonatal, para uso em artéria e veias neonatais, 6 FR, descartável, radiopaco, com marcação em cm, de único lúmen, em poliuretano, com comprimento de 30 e 35 cm.	UND	25
91	Clamp para bolsa de colostomia drenável com duplo travamento.	UND	200
92	CLAMP umbilical, descartável, confeccionado em plástico resistente, estéril, com abertura asséptica, em papel grau cirúrgico.	UND	800
93	Colar cervical constituído em espuma tamanho G.	UND	60
94	Colar cervical constituído em espuma tamanho M.	UND	60
95	Colar cervical constituído em espuma tamanho P.	UND	50
96	COLETOR de urina de perna sistema fechado para período de 24 horas. Frente transparente e graduada e fundo branco para melhor visualização do aspecto da urina translúcido, válvula anti-refluxo vertical e tiras para fixação na perna. Capacidade: 750ml.	UND	1500
97	COLETOR de urina para período de 24 horas, translúcido, graduado de 100ml a 2 litros.	UND	1000
98	COLETOR para exames laboratoriais, tipo copo, de uso único, descartável, não estéril, confeccionado em polipropileno, transparente e translúcido, com tampa rosqueada, com capacidade de armazenagem de líquido num volume graduado de 80ml, acompanha paleta plástica para manuseio.	UND	10000
99	COLETOR, de urina, infantil, feminino, tipo saco Embalagem: pacote com 10 unidades contendo dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	PCT	20
100	COLETOR, de urina, infantil, masculino, tipo saco Embalagem: pacote com 10 unidades contendo dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	PCT	20
101	COMPRESSA de gaze hidrófila, 7,5 x 7,5 cm, descartável, não estéril, algodão em tecido tipo tela, com 8 camadas, 11 fios por cm <sup>2</sup> , inodora, insípida, alvejada, isenta de impurezas, amido, gordura, corante e com acabamento lateral para evitar o desfiamento. Pacote com 500 unidades	PCT	2000
102	COMPRESSA de gaze hidrófila, 7,5 x 7,5 cm, descartável, não estéril, algodão em tecido tipo tela, com 8 camadas, 13 fios por cm <sup>2</sup> , inodora, insípida, alvejada, isenta de impurezas, amido, gordura, corante e com acabamento lateral para evitar o desfiamento. Pacote com 500 unidades	PCT	4000
103	COMPRESSA de gaze hidrófila, 7,5 x 7,5 cm, descartável, não estéril, algodão em tecido tipo tela, com 8 camadas, 9 fios por cm <sup>2</sup> , inodora, insípida, alvejada, isenta de impurezas, amido, gordura, corante e com acabamento lateral para evitar o desfiamento. Pacote com 500 unidades	PCT	3000
104	COMPRESSA, tipo campo operatório, 23 x 25 cm, não estéril, confeccionada em tecido absorvente, 100% algodão, com quatro camadas sobrepostas, de cor branca, bordas devidamente acabadas, com cantos arredondados, provida de alça de apoio (cadarço). Embalagem: pacote com 50 unidades.	PCT	300
105	COMPRESSA, tipo campo operatório, 45 x 50 cm, não estéril, confeccionada em tecido absorvente, 100% algodão, com quatro camadas sobrepostas, de cor	PCT	250





	branca, bordas devidamente acabadas, com cantos arredondados, provida de alça de apoio (cadarço). Embalagem: pacote com 50 unidades.		
106	COMPRESSA, de gaze 100% algodão, estéril, de uso único descartável, com filamento radiopaco, hidrófila, dobradas para dentro, dimensões fechadas de 7,5 x 7,5 densidades de 13 fios por cm <sup>2</sup> . Embalagem Primária: pacotes com 10 unidades	PCT	1000
107	Dispositivo de transferência de soluções, ponta dupla, embalagem individual contendo os dados de identificação do produto.	UND	2000
108	Dispositivo masculino urinário para incontinência urinária tamanho G	UND	1000
109	Dispositivo masculino urinário para incontinência urinária tamanho M	UND	500
110	Dispositivo masculino urinário para incontinência urinária tamanho P	UND	500
111	DRENO DE PENROSE n. 01, confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão, com paredes finas e maleáveis	UND	100
112	DRENO DE PENROSE n. 02, confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão, com paredes finas e maleáveis	UND	100
113	DRENO DE PENROSE n. 03, confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão, com paredes finas e maleáveis	UND	100
114	DRENO, de kher, n. 08, confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão, com paredes finas e maleáveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico, abertura em pétala.	UND	20
115	DRENO, de kher, n. 10, confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão, com paredes finas e maleáveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico, abertura em pétala.	UND	20
116	DRENO, de kher, n. 14, confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão, com paredes finas e maleáveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico, abertura em pétala.	UND	20
117	DRENO, de kher, n. 20, confeccionado em látex natural, descartável, estéril, atóxico, flexível, formato tubular, uniforme em toda a sua extensão, com paredes finas e maleáveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico, abertura em pétala.	UND	20
118	DRENO, suctor sanfonado, descartável, estéril, com agulha 4.8, bio-dreno, tubo de drenagem, válvula anti-refluxo, reservatório com capacidade aproximada de 400 ml, com tampa para esvaziamento. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	60
119	DRENO, suctor, descartável, estéril, com agulha 6.4, bio-dreno, tubo de drenagem, válvula anti-refluxo, reservatório com capacidade aproximada de 400 ml, com tampa para esvaziamento. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	60
120	ELETRODO, para monitoração cardíaca, adulto, com gel, descartável, dorso de papel microporoso, revestido em papel hipoalérgico na face interna, com adesividade garantida em presença de umidade. Embalagem: pacote com 3 unidades, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	3600
121	EMBALAGEM, para esterilização de material hospitalar, em autoclave a vapor ou oxido de etileno (ETO), envelope auto selante, dimensões: 15 cm x 30 cm (variação de + ou - 01 cm). Uma face em papel grau cirúrgico, gramatura mínima de 60 g/m <sup>2</sup> e a outra em filme laminado de poliéster ou polipropileno, gramatura mínima de 54 g/m <sup>2</sup> , isenta de odor, ter barreira microbiana de 95%, livre de micro furos e	PCT	50



	irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização, que mudam de cor após contato com o agente esterilizante. Embalagem com 200 unidades.		
122	EMBALAGEM, para esterilização de material hospitalar, em autoclave a vapor ou oxido de etileno (ETO), envelope auto selante, dimensões: 16 cm x 9 cm (variação de + ou - 01 cm). Uma face em papel grau cirúrgico, gramatura mínima de 60 g/m2 e a outra em filme laminado de poliéster ou polipropileno, gramatura mínima de 54 g/m2, isenta de odor, ter barreira microbiana de 95%, livre de micro furos e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização, que mudam de cor após contato com o agente esterilizante. Embalagem com 200 unidades.	PCT	50
123	EMBALAGEM, para esterilização de material hospitalar, em autoclave a vapor ou oxido de etileno (ETO), envelope auto selante, dimensões: 20 cm x 40 cm (variação de + ou - 01 cm). Uma face em papel grau cirúrgico, gramatura mínima de 60 g/m2 e a outra em filme laminado de poliéster ou polipropileno, gramatura mínima de 54 g/m2, isenta de odor, ter barreira microbiana de 95%, livre de micro furos e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização, que mudam de cor após contato com o agente esterilizante. Embalagem com 200 unidades.	PCT	50
124	EMBALAGEM, para esterilização de material hospitalar, em autoclave a vapor ou oxido de etileno (ETO), envelope auto selante, dimensões: 25 cm x 35 cm (variação de + ou - 01 cm). Uma face em papel grau cirúrgico, gramatura mínima de 60 g/m2 e a outra em filme laminado de poliéster ou polipropileno, gramatura mínima de 54 g/m2, isenta de odor, ter barreira microbiana de 95%, livre de micro furos e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização, que mudam de cor após contato com o agente esterilizante. Embalagem com 200 unidades.	PCT	50
125	EMBALAGEM, para esterilização de material hospitalar, em autoclave a vapor ou oxido de etileno (ETO), envelope auto selante, dimensões: 30 cm x 50 cm (variação de + ou - 01 cm). Uma face em papel grau cirúrgico, gramatura mínima de 60 g/m2 e a outra em filme laminado de poliéster ou polipropileno, gramatura mínima de 54 g/m2, isenta de odor, ter barreira microbiana de 95%, livre de micro furos e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização, que mudam de cor após contato com o agente esterilizante. Embalagem com 200 unidades.	PCT	50
126	EQUIPO FOTOSENSÍVEL para bomba de infusão compatível com equipamento disponível na unidade, estéril, atóxico, apirogênico, descartável, com tampa protetora na entrada e saída, lanceta trifacetada, perfurante, com filtro de ar hidrófobo e bactericida, adaptável aos frascos de soluções, câmara de gotejamento flexível, tubo extensor em PVC, pinça tipo rolete, segmento de silicone ajustável a bomba e com intermediário Luer fema + conector extra Luer-Luer. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	280
127	EQUIPO macrogotas para alimentação enteral, estéril, com tampa protetora na entrada e saída, lanceta trifacetada, perfurante, adaptável a frascos de dieta, entrada de ar com membrana hidrófoba e bactericida, câmara de gotejamento	UND	1000



	flexível e transparente, tubo extensor em PVC e com calibre adequado para dieta artesanal, atóxico, com pinça rolete e adaptável a qualquer tipo de sonda.		
128	EQUIPO macrogotas, com bureta de 100 ml, descartável, estéril, atóxico, apirogenico, para infusão parenteral, câmara graduada em plástico flexível transparente, capacidade 100ml graduação mínima de 1ml, com alça plástica para suporte, entrada de ar com filtro biológico e tampa de vedante, injetor com membrana de borracha auto cicatrizante, com micro gotejador, tubo extensor proxional, em plástico transparente, flexível, com 100mm de comprimento amolionado, pinça plástica tipo champ, conector plástico para frasco de soluções do tipo cônico com ponta perfurante, filtro de ar e tampa protetora removível, tubo plástico flexível e resistente a dobras com comprimentos aproximados 1200mm, injetor lateral de plástico rígido com membrana em borracha auto cicatrizante, conector macho tipo Luer Slip, com protetor plástico removível e pinça rolete. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	300
129	EQUIPO macrogotas, para soro, com duas entradas, infusão, frasco de vidro ou ampolas plásticas, filtro hidrófobo, bacteriológico, com tampa reversível, câmara flexível, gotas, pinça rolete, injetor lateral, embalagem em papel grau cirúrgico esterilizado a oxido de etileno. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	15000
130	EQUIPO microgotas, com bureta de 100 ml, descartável, estéril, atóxico, apirogenico, para infusão parenteral, câmara graduada em plástico flexível transparente, capacidade 100ml graduação mínima de 1ml, com alça plástica para suporte, entrada de ar com filtro biológico e tampa de vedante, injetor com membrana de borracha auto cicatrizante, com micro gotejador, tubo extensor proxional, em plástico transparente, flexível, com 100mm de comprimento amolionado, pinça plástica tipo champ, conector plástico para frasco de soluções do tipo cônico com ponta perfurante, filtro de ar e tampa protetora removível, tubo plástico flexível e resistente a dobras com comprimentos aproximados 1200mm, injetor lateral de plástico rígido com membrana em borracha auto cicatrizante, conector macho tipo Luer Slip, com protetor plástico removível e pinça rolete. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. EQUIPO C/ BURETA	UND	200
131	EQUIPO microgotas, para soro, com injetor lateral estéril descartável, embalado em papel grau cirúrgico esterilizado a base de oxido de etileno.	UND	2500
132	EQUIPO para bomba de infusão compatível com equipamento disponível na unidade, estéril, atóxico, apirogênico, descartável, com tampa protetora na entrada e saída, lanceta trifacetada, perfurante, com filtro de ar hidrófobo e bactericida, adaptável aos frascos de soluções, câmara de gotejamento flexível, tubo extensor em PVC, pinça tipo rolete, segmento de silicone ajustável a bomba e com intermediário Luer fema + conector extra Luer-Luer. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala.	UND	360
133	EQUIPO para transfusão de sangue, provido de entrada única, comprimento de aproximado de 170 cm, câmara dupla flexível, filtro de (nylon) poliamida 66 monofulamento com malha 190 micra, provida de pinça reguladora de fluxo tipo rolete, adaptador a bolsa e luer macho conforme norma ISO 1135-4, estéril atóxico e apirogênico, esterilizado a raio gama, embalado individualmente em saco de polietileno, (segmento de látex-opcional).	UND	500
134	ESCOVA, endocervical para uso ginecológico, composta por cerdas macias em nylon, sustentada em haste de material resistente e atóxico, dimensão total de 20cm	PCT	100





	(desvio + / - 2cm), estéril, descartável, de uso único. Embalagem contendo 100 unidades.		
135	ESPARADRAPO impermeável, na cor branca, em tecido apropriado de algodão, massa adesiva a base de óxido de zinco e borracha na outra, com boa aderência, isento de substâncias alérgicas, enrolado em carretel e no tamanho de 10 cm x 4,5 m.	UND	2800
136	ESPARADRAPO impermeável, na cor branca, em tecido apropriado de algodão, massa adesiva a base de óxido de zinco e borracha na outra, com boa aderência, isento de substâncias alérgicas, enrolado em carretel e no tamanho de 5 cm x 4,5 m.	UND	1000
137	ESPARADRAPO, micropore, na cor branca, em tecido microporoso, com ótima aderência, isento de substância alérgica, dimensões 10cm x 4,5m.	UND	1800
138	ESPARADRAPO, micropore, na cor branca, em tecido microporoso, com ótima aderência, isento de substância alérgica, dimensões 2,5cm x 10m.	UND	360
139	Espátula ginecológica de ayre. Embalagem contendo 100 unidades.	CX	60
140	Espéculo ginecológico descartável tamanho G.	UND	2000
141	Espéculo ginecológico descartável tamanho M.	UND	4000
142	Espéculo ginecológico descartável tamanho P.	UND	3000
143	EXTENSOR, para oxigênio, de no mínimo, 200 cm, com conector universal, confeccionado em pvc na cor verde, transparente, estéril, de uso único, descartável.	UND	50
144	FILTRO, umidificador, para uso adulto, respiratório, trocador de calor e umidade, para uso em ventiladores pulmonares.	UND	200
145	FILTRO, umidificador, para uso infantil, respiratório, trocador de calor e umidade, para uso em ventiladores pulmonares.	UND	80
146	FIO para sutura, catgut cromado n. 0, fio com 70 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal, caixa c/ 24 unidades.	CX	36
147	FIO para sutura, catgut cromado n. 1-0, fio com 90 cm de comprimento, agulha de 5,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, caixa c/ 24 unidades.	CX	72
148	FIO para sutura, catgut cromado n. 2-0, fio com 90 cm de comprimento, agulha de 5,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, caixa c/ 24 unidades.	CX	72
149	FIO para sutura, catgut cromado n. 3-0, fio com 90 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal, caixa c/ 24 unidades.	CX	24
150	FIO para sutura, catgut cromado n. 4-0, fio com 90 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal, caixa c/ 24 unidades.	CX	20
151	FIO para sutura, catgut cromado n. 5-0, fio com 90 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal, caixa c/ 24 unidades.	CX	10
152	FIO para sutura, catgut simples n. 0, fio com 70 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal, caixa c/ 24 unidades.	CX	24
153	FIO para sutura, catgut simples n. 3-0, fio com 70 cm de comprimento, agulha de 3,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, caixa c/ 24 unidades.	CX	24
154	FIO para sutura, catgut simples n. 4-0, fio com 70 cm de comprimento, agulha de 3,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal, caixa c/ 24 unidades.	CX	20
155	FIO para sutura, catgut simples n. 5-0, fio com 70 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal, caixa c/ 24 unidades.	CX	10
156	FIO para sutura, catgut simples, n. 1-0, fio com 70 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm 1/2 círculo para ginecologia, caixa c/ 24 unidades.	CX	48
157	FIO para sutura, catgut simples, n. 2-0, fio com 70 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm 1/2 círculo para ginecologia, caixa c/ 24 unidades.	CX	72



158	FIO para sutura, em linho, n. 0, com 70cm de comprimento, agulha de 3 mm e 3/8 círculos, cilíndrica, caixa c/ 24 unidades.	CX	25
159	FIO para sutura, em linho, n. 1-0, com 70cm de comprimento, agulha de 3 mm e 3/8 círculos, cilíndrica, caixa c/ 24 unidades.	CX	20
160	FIO para sutura, em linho, n. 2-0, com 70cm de comprimento, agulha de 3 mm e 3/8 círculos, cilíndrica, caixa c/ 24 unidades.	CX	25
161	FIO para sutura, em linho, n. 3-0, com 70cm de comprimento, agulha de 3 mm e 3/8 círculos, cilíndrica, caixa c/ 24 unidades.	CX	15
162	FIO para sutura, em linho, n. 4-0, com 70cm de comprimento, agulha de 3 mm e 3/8 círculos, cilíndrica, caixa c/ 24 unidades.	CX	5
163	FIO para sutura, em linho, n. 5-0, com 70cm de comprimento, agulha de 3 mm e 3/8 círculos, cilíndrica, caixa c/ 24 unidades.	CX	5
164	FIO para sutura, em nylon monofila mentar n. 0, fio com 45 cm de comprimento, agulha de 3,0 cm e 3/8 de círculo, cortante, cuticular, caixa c/ 24 unidades.	CX	48
165	FIO para sutura, em nylon monofilamentar n. 1-0, fio com 45 cm de comprimento, agulha de 3,0 cm e 3/8 de círculo, cortante, cuticular, caixa c/ 24 unidades.	CX	48
166	FIO para sutura, em nylon monofilamentar n. 2-0, fio com 45 cm de comprimento, agulha de 3,0 cm e 3/8 de círculo, cortante, cuticular, caixa c/ 24 unidades.	CX	72
167	FIO para sutura, em nylon monofilamentar n. 3-0, fio com 45 cm de comprimento, agulha de 3,0 cm e 3/8 de círculo, cortante, cuticular, caixa c/ 24 unidades.	CX	72
168	FIO para sutura, em nylon monofilamentar n. 4-0, fio com 45 cm de comprimento, agulha de 3,0 cm e 3/8 de círculo, cortante, cuticular, caixa c/ 24 unidades.	CX	48
169	FIO para sutura, em nylon monofilamentar n. 5-0, fio com 45 cm de comprimento, agulha de 3,0 cm e 3/8 de círculo, cortante, cuticular, caixa c/ 24 unidades.	CX	30
170	FIO para sutura, em nylon monofilamentar n. 6-0, fio com 45 cm de comprimento, agulha de 3,0 cm e 3/8 de círculo, cortante, cuticular, caixa c/ 24 unidades.	CX	15
171	FIO, para sutura composto de copolímero obtido a partir de glicolida e lactida revestido com poliglactina 370 e estearato de Calcio. Nº 0. Agulha CT 1/2 3,5cm.Fio de 70cm.Caixa com 36 unidades.	CX	24
172	FIO, para sutura composto de copolímero obtido a partir de glicolida e lactida revestido com poliglactina 370 e estearato de Calcio. Nº 1. Agulha CT 1/2 3,5cm.Fio de 70cm.Caixa com 36 unidades.	CX	24
173	FIO, para sutura composto de copolímero obtido a partir de glicolida e lactida revestido com poliglactina 370 e estearato de Calcio. Nº 2. Agulha CT 1/2 3,5cm.Fio de 70cm.Caixa com 36 unidades.	CX	24
174	FIO, para sutura composto de copolímero obtido a partir de glicolida e lactida revestido com poliglactina 370 e estearato de Calcio. Nº 3. Agulha CT 1/2 3,5cm.Fio de 70cm.Caixa com 36 unidades.	CX	15
175	FIO, para sutura composto de copolímero obtido a partir de glicolida e lactida revestido com poliglactina 370 e estearato de Calcio. Nº 4. Agulha CT 1/2 3,5cm.Fio de 70cm.Caixa com 36 unidades.	CX	15
176	FIO, para sutura composto de copolímero obtido a partir de glicolida e lactida revestido com poliglactina 370 e estearato de Calcio. Nº 5. Agulha CT 1/2 3,5cm.Fio de 70cm.Caixa com 36 unidades.	CX	10
177	FIO, para sutura composto de copolímero obtido a partir de glicolida e lactida revestido com poliglactina 370 e estearato de Calcio. Nº 6. Agulha CT 1/2 3,5cm.Fio de 70cm.Caixa com 36 unidades.	CX	10
178	FIO, para sutura, em monofilamento de polipropileno n. 0, fio com 75 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para fechamento geral.	CX	10



	Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado e/ou papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.		
179	FIO, para sutura, em monofilamento de polipropileno n. 1-0, fio com 75 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para fechamento geral. Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado e/ou papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CX	10
180	FIO, para sutura, em monofilamento de polipropileno n. 2-0, fio com 75 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para fechamento geral. Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado e/ou papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CX	10
181	FIO, para sutura, em monofilamento de polipropileno n. 3-0, fio com 75 cm de comprimento, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para fechamento geral. Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado e/ou papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CX	10
182	FITA adesiva cirúrgica, branca, dimensões 19 mm x 50 m, com dorso de papel crepado recoberto com adesivo na face interna, resistente a esterilização.	RL	500
183	FITA adesiva para autoclave, dimensões 19 mm x 30 m, resistente a alta temperatura.	RL	400
184	FITA DE SILICONE micropore, dimensões 2,5cm x 5m.	UND	60
185	FITA DE SILICONE micropore, dimensões 5cm x 5m.	UND	60
186	FRASCO, para administração de dieta enteral, descartável, em polietileno, atóxico, tampa com rosca e lacre de segurança, obturador com película protetora, perdurável, com capacidade de volume para 100 ml,	UND	200
187	FRASCO, para administração de dieta enteral, descartável, em polietileno, atóxico, tampa com rosca e lacre de segurança, obturador com película protetora, perfuravel, com capacidade de volume para 500 ml,	UND	200
188	GARROTE em borracha sintética, látex, antialérgica, para punção venosa, tubo nº 200 pacote c/ 15 metros	PCT	10
189	GARROTE em borracha sintética, látex, antialérgica, para punção venosa, tubo nº 201 pacote c/ 15 metros	PCT	10
190	GARROTE em borracha sintética, látex, antialérgica, para punção venosa, tubo nº 203 pacote c/ 15 metros	PCT	10
191	GAZE em rolo, tipo queijo 91mm x 91mm/ 50m2, 13 fios.	UND	200
192	GORRO cirúrgico, descartável, branco, hipoalérgico, atóxico, em polipropileno, gramatura 20 g/m2, com elástico, solda eletrônica, sem costura, pacote c/ 100 unidades.	PCT	500
193	HASTES flexíveis com ponta em 100% Algodão, caixa com 75 unidades.	CX	600
194	INDICADOR, biológico, para monitorização de esterilização por autoclave a vapor com leitura de resultado em até 48 horas, composto de tampa plástica contendo papel filtro hidrofóbico, que atua como barreira bacteriana, ampola de vidro quebrável contendo o meio de cultura, tira de papel contendo esporos secos	CX	24





	(bacillus stearothermophilus) , frasco flexível de polipropileno que acondiciona a tira de papel com esporos e a ampola com meio de cultura. Rotulo contendo data e lote de fabricação, espaço para identificação da carga, lista com indicador químico. Embalagem caixa com 100 unidades.		
195	INFUSOR múltiplo com duas vias com tampa e clamp.	UND	3000
196	KIT para drenagem de tórax, n. 18, em PVC, atóxico, transparente, flexível, com 40 cm, multiperfurado, linha radiopaca, com diâmetro de 32, tubo extensor em pvc atóxico, flexível, transparente, com 120 cm e pinça corta fluxo, frasco com capacidade para 2.000 ml, graduado a cada 50 ml, tubo interno com 20 cm, tampa de vedação por rosqueamento, sistema para fixação ao leito, suporte para posicionamento vertical, conector dreno x tubo com 02 adaptadores tipo luer.	UND	20
197	KIT para drenagem de tórax, n. 20, em PVC, atóxico, transparente, flexível, com 40 cm, multiperfurado, linha radiopaca, com diâmetro de 32, tubo extensor em pvc atóxico, flexível, transparente, com 120 cm e pinça corta fluxo, frasco com capacidade para 2.000 ml, graduado a cada 50 ml, tubo interno com 20 cm, tampa de vedação por rosqueamento, sistema para fixação ao leito, suporte para posicionamento vertical, conector dreno x tubo com 02 adaptadores tipo luer.	UND	20
198	KIT para drenagem de tórax, n. 22, em PVC, atóxico, transparente, flexível, com 40 cm, multiperfurado, linha radiopaca, com diâmetro de 32, tubo extensor em pvc atóxico, flexível, transparente, com 120 cm e pinça corta fluxo, frasco com capacidade para 2.000 ml, graduado a cada 50 ml, tubo interno com 20 cm, tampa de vedação por rosqueamento, sistema para fixação ao leito, suporte para posicionamento vertical, conector dreno x tubo com 02 adaptadores tipo luer.	UND	20
199	KIT para drenagem de tórax, n. 24, em PVC, atóxico, transparente, flexível, com 40 cm, multiperfurado, linha radiopaca, com diâmetro de 32, tubo extensor em pvc atóxico, flexível, transparente, com 120 cm e pinça corta fluxo, frasco com capacidade para 2.000 ml, graduado a cada 50 ml, tubo interno com 20 cm, tampa de vedação por rosqueamento, sistema para fixação ao leito, suporte para posicionamento vertical, conector dreno x tubo com 02 adaptadores tipo luer.	UND	20
200	KIT para drenagem de tórax, n. 26, em PVC, atóxico, transparente, flexível, com 40 cm, multiperfurado, linha radiopaca, com diâmetro de 32, tubo extensor em pvc atóxico, flexível, transparente, com 120 cm e pinça corta fluxo, frasco com capacidade para 2.000 ml, graduado a cada 50 ml, tubo interno com 20 cm, tampa de vedação por rosqueamento, sistema para fixação ao leito, suporte para posicionamento vertical, conector dreno x tubo com 02 adaptadores tipo luer.	UND	20
201	KIT para drenagem de tórax, n. 28, em PVC, atóxico, transparente, flexível, com 40 cm, multiperfurado, linha radiopaca, com diâmetro de 32, tubo extensor em pvc atóxico, flexível, transparente, com 120 cm e pinça corta fluxo, frasco com capacidade para 2.000 ml, graduado a cada 50 ml, tubo interno com 20 cm, tampa de vedação por rosqueamento, sistema para fixação ao leito, suporte para posicionamento vertical, conector dreno x tubo com 02 adaptadores tipo luer.	UND	20
202	KIT para drenagem de tórax, n. 30, em PVC, atóxico, transparente, flexível, com 40 cm, multiperfurado, linha radiopaca, com diâmetro de 32, tubo extensor em pvc atóxico, flexível, transparente, com 120 cm e pinça corta fluxo, frasco com capacidade para 2.000 ml, graduado a cada 50 ml, tubo interno com 20 cm, tampa de vedação por rosqueamento, sistema para fixação ao leito, suporte para posicionamento vertical, conector dreno x tubo com 02 adaptadores tipo luer.	UND	30
203	KIT para drenagem de tórax, n. 32, em PVC, atóxico, transparente, flexível, com 40 cm, multiperfurado, linha radiopaca, com diâmetro de 32, tubo extensor em pvc atóxico, flexível, transparente, com 120 cm e pinça corta fluxo, frasco com	UND	30



	capacidade para 2.000 ml, graduado a cada 50 ml, tubo interno com 20 cm, tampa de vedação por rosqueamento, sistema para fixação ao leito, suporte para posicionamento vertical, conector dreno x tubo com 02 adaptadores tipo luer.		
204	KIT, para nebulização, infantil, composto de máscara, mangueira sanfonada e conexão.	UND	60
205	KIT, para nebulização, adulto, composto de máscara, mangueira sanfonada e conexão tipo encaixe.	UND	60
206	KIT, para nebulização, adulto, composto de máscara, mangueira sanfonada e conexão tipo rosca.	UND	60
207	KIT, para nebulização, infantil, composto de máscara, mangueira sanfonada e conexão.	UND	60
208	LÂMINA de bisturi nº 11, em aço inoxidável caixa com 100 unidades.	CX	48
209	LÂMINA de bisturi nº 15, em aço inoxidável caixa com 100 unidades.	CX	48
210	LÂMINA de bisturi, nº 21, em aço inoxidável caixa com 100 unidades.	CX	48
211	LÂMINA de bisturi, nº 23, em aço inoxidável caixa com 100 unidades.	CX	48
212	LÂMINA de bisturi, nº 24, em aço inoxidável caixa com 100 unidades.	CX	60
213	LÂMINA, uso laboratorial, de vidro, fosco, dimensões 25 x 45 x 2 mm, para microscopia. Embalagem: caixa com 50 unidades	CX	20
214	LENÇOL DE PAPEL, descartável, não esterilizado, dimensões 50cm x 50cm. Embalagem: rolo com 50m, com dados de identificação do produto e marca do fabricante.	RL	1600
215	LENÇOL DE PAPEL, descartável, não esterilizado, dimensões 70cm x 50cm. Embalagem: rolo com 50m, com dados de identificação do produto e marca do fabricante.	RL	2600
216	LENÇOL EM TNT COM ELASTICO, descartável, não esterilizado, dimensões 200cm x 90cm, com dados de identificação do produto e marca do fabricante.	RL	2500
217	LUVA de procedimento, em látex natural, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, lubrificada com pó bioabsorvível, tamanho PP. Caixa com 100 unidades.	CX	800
218	LUVA de procedimento, em látex natural, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, lubrificada com pó bioabsorvível, tamanho P. Caixa com 100 unidades.	CX	1000
219	LUVA de procedimento, em látex natural, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, lubrificada com pó bioabsorvível, tamanho M. Caixa com 100 unidades.	CX	2000
220	LUVA de procedimento, em látex natural, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, lubrificada com pó bioabsorvível, tamanho G. Caixa com 100 unidades.	CX	500
221	LUVA de procedimento, em látex natural, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, lubrificada com pó bioabsorvível, tamanho GG. Caixa com 100 unidades.	CX	300
222	LUVA de procedimento, nitrílica, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento	CX	800



	mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, lubrificada com pó bioabsorvível, tamanho P. Caixa com 100 unidades.		
223	LUVA de procedimento, nitrílica, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, lubrificada com pó bioabsorvível, tamanho M. Caixa com 100 unidades.	CX	1500
224	LUVA de procedimento, nitrílica, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, lubrificada com pó bioabsorvível, tamanho G. Caixa com 100 unidades.	CX	400
225	LUVA de procedimento, em vinil, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, lubrificada com pó bioabsorvível, tamanho M. Caixa com 100 unidades.	CX	750
226	LUVA de procedimento, em silicone, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, bioabsorvível, tamanho G. Caixa com 100 unidades.	CX	80
227	LUVA de procedimento, em silicone, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, bioabsorvível, tamanho M. Caixa com 100 unidades.	CX	200
228	LUVA de procedimento, em silicone, descartável, ambidestra, textura uniforme, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, comprimento mínimo de 25cm, com bainha, espessura mínima de 0,16mm, bioabsorvível, tamanho P. Caixa com 100 unidades.	CX	200
229	Luva de sobrepor produzida de plástico, tamanho M. Caixa com 100 unidades.	CX	40
230	LUVA, cirúrgica, número 6,5, descartável, estéril, em látex natural, textura uniforme, formato anatômico, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, punho com bainha ou frisos, comprimento igual ou superior a 18 cm, lubrificada com pó bioabsorvível, espessura mínima entre 0,22 a 0,23mm, acondicionado em involucrio interno com dobras para abertura asséptica, conforme padrão hospitalar, com indicação de mão direita e esquerda, número visível no involucrio e na luva.	PAR	800
231	LUVA, cirúrgica, número 7,0, descartável, estéril, em látex natural, textura uniforme, formato anatômico, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, punho com bainha ou frisos, comprimento igual ou superior a 18 cm, lubrificada com pó bioabsorvível, espessura mínima entre 0,22 a 0,23mm, acondicionado em involucrio interno com dobras para abertura asséptica, conforme padrão hospitalar, com indicação de mão direita e esquerda, número visível no involucrio e na luva.	PAR	3000
232	LUVA, cirúrgica, número 7,5, descartável, estéril, em látex natural, textura uniforme, formato anatômico, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, punho com bainha ou frisos, comprimento igual ou superior a 18 cm, lubrificada com pó bioabsorvível, espessura mínima entre 0,22 a 0,23mm, acondicionado em involucrio interno com dobras para abertura asséptica, conforme padrão hospitalar, com indicação de mão direita e esquerda, número visível no involucrio e na luva.	PAR	3600





233	LUVA, cirúrgica, número 8,0, descartável, estéril, em látex natural, textura uniforme, formato anatômico, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, punho com bainha ou frisos, comprimento igual ou superior a 18 cm, lubrificada com pó bioabsorvível, espessura mínima entre 0,22 a 0,23mm, acondicionado em involucrio interno com dobras para abertura asséptica, conforme padrão hospitalar, com indicação de mão direita e esquerda, número visível no involucrio e na luva.	PAR	3000
234	LUVA, cirúrgica, número 8,5, descartável, estéril, em látex natural, textura uniforme, formato anatômico, com alta sensibilidade tátil, boa elasticidade, resistente a tração, punho com bainha ou frisos, comprimento igual ou superior a 18 cm, lubrificada com pó bioabsorvível, espessura mínima entre 0,22 a 0,23mm, acondicionado em involucrio interno com dobras para abertura asséptica, conforme padrão hospitalar, com indicação de mão direita e esquerda, número visível no involucrio e na luva.	PAR	600
235	LUVA, de segurança, em látex natural, tamanho M, não inferior a 30cm de comprimento, interior flocado em algodão, antiderrapante, cor amarela.	UND	50
236	LUVA, de segurança, em látex natural, tamanho P, não inferior a 30cm de comprimento, interior flocado em algodão, antiderrapante, cor amarela.	UND	50
237	MALHA ortopédica, tubular, de algodão cru, dimensões 06 cm (largura) x 100 cm (comprimento)	UND	36
238	MALHA ortopédica, tubular, de algodão cru, dimensões 08 cm (largura) x 100 cm (comprimento)	UND	36
239	MALHA ortopédica, tubular, de algodão cru, dimensões 10 cm (largura) x 100 cm (comprimento)	UND	48
240	MALHA ortopédica, tubular, de algodão cru, dimensões 12 cm (largura) x 100 cm (comprimento)	UND	60
241	MALHA ortopédica, tubular, de algodão cru, dimensões 15 cm (largura) x 100 cm (comprimento)	UND	60
242	MALHA ortopédica, tubular, de algodão cru, dimensões 20 cm (largura) x 100 cm (comprimento)	UND	48
243	MANGUITO tamanho adulto com 2 tubos para esfigmomanômetro.	UND	30
244	MANGUITO tamanho para crianças com 2 tubos para esfigmomanômetro.	UND	15
245	MANGUITO tamanho para pessoas obesas com 2 tubos para esfigmomanômetro.	UND	10
246	MÁSCARA cirúrgica, de proteção respiratória para agentes biológicos, com filtro P2 n. 95, em material resistente, antialérgico, ajustável ao contorno facial, com prendedores em material elástico não desfiante, caixa com 20 unidades.	CX	400
247	MÁSCARA cirúrgica, descartável, simples, de uso hospitalar, gramatura mínima de 30g/m <sup>2</sup> , confeccionada em fibras de não tecido (TNT), anatômica, características adicionais: modelo retangular, pregas horizontais, com elástico com comprimento adequado para fixação, dotada de clips nasal embutido ultra leve, constituída por duas camadas de fibras sintéticas repelentes a líquido, hipoalergênico, atóxica, inodora, maleável e resistente, livres de micro partículas e fiapos de emendas, manchas, furos ou qualquer defeito, as bordas devem ser por sistema de soldagem. Caixa c/ 50 unidades.	CX	600
248	MÁSCARA, de silicone, incolor, para reanimação adulto, nº 4, com bordas acolchoadas, para adaptação anatômica.	UND	10
249	MÁSCARA, de silicone, incolor, para reanimação infantil, nº 2, com bordas acolchoadas, para adaptação anatômica.	UND	10



250	MÁSCARA, laríngea, em silicone, com manguito de alto volume e baixa pressão autoclavável, nº 1, não estéril, embalado em material que garanta a integridade do produto, a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente.	UND	12
251	MÁSCARA, laríngea, em silicone, com manguito de alto volume e baixa pressão autoclavável, nº 1,5, não estéril, embalado em material que garanta a integridade do produto, a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente.	UND	20
252	MÁSCARA, laríngea, em silicone, com manguito de alto volume e baixa pressão autoclavável, nº 2.0, não estéril, embalado em material que garanta a integridade do produto, a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente.	UND	20
253	MÁSCARA, laríngea, em silicone, com manguito de alto volume e baixa pressão autoclavável, nº 3.0, não estéril, embalado em material que garanta a integridade do produto, a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente.	UND	20
254	MÁSCARA, laríngea, em silicone, com manguito de alto volume e baixa pressão autoclavável, nº 4.0, não estéril, embalado em material que garanta a integridade do produto, a apresentação do produto deverá obedecer a legislação atual vigente.	UND	20
255	PAPEL CREPADO, na cor branca tamanho 100x100 caixa com 250 unidades	CX	200
256	PAPEL CREPADO, na cor branca tamanho 90x90 caixa com 250 unidades	CX	150
257	PAPEL CREPADO, na cor verde tamanho 60x60 caixa com 500 unidades	CX	250
258	PAPEL CREPADO, na cor verde tamanho 75x75 caixa com 500 unidades	CX	100
259	PAPEL Kraft, pardo e resistente, bobinado, gramatura 80 g/m <sup>2</sup> , largura 1.200 mm. Embalagem: bobina com 50 Kg, com dados de identificação do produto e marca do fabricante	RL	18
260	PAPEL, grau cirúrgico, embalagem para esterilização de Papel Grau Cirúrgico x Poliéster/Polipropileno, gramatura do papel de 60 g/m <sup>2</sup> e do filme 54 g/m <sup>2</sup> dimensão 25 cm x 100 m, resistente ao processo de esterilização, isenta de odor, ser barreira microbiana de 98%, livre de micro furos e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, selagem tripla com largura que não deve ser inferior a 6 mm, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, o polímero e o copolímero que compõem a embalagem não deve delaminar, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização que mudam de cor após contato com o agente esterilizante no processo de vapor saturado ou óxido de etileno. A embalagem deve conter dados de identificação conforme NBR 14990, registro da Anvisa.	RL	150
261	PAPEL, grau cirúrgico, embalagem para esterilização de Papel Grau Cirúrgico x Poliéster/Polipropileno, gramatura do papel de 60 g/m <sup>2</sup> e do filme 54 g/m <sup>2</sup> dimensão 35 cm x 100 m, resistente ao processo de esterilização, isenta de odor, ser barreira microbiana de 98%, livre de micro furos e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, selagem tripla com largura que não deve ser inferior a 6 mm, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, o polímero e o copolímero que compõem a embalagem não deve delaminar, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização que mudam de cor após contato com o agente esterilizante no processo de vapor saturado ou óxido de etileno. A embalagem deve conter dados de identificação conforme NBR 14990, registro da Anvisa.	RL	150
262	PAPEL, grau cirúrgico, embalagem para esterilização de Papel Grau Cirúrgico x Poliéster/Polipropileno, gramatura do papel de 60 g/m <sup>2</sup> e do filme 54 g/m <sup>2</sup> dimensão 40 cm x 100 m, resistente ao processo de esterilização, isenta de odor, ser barreira microbiana de 98%, livre de micro furos e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, selagem tripla com largura que não deve ser	RL	150



	inferior a 6 mm, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, o polímero e o copolímero que compõem a embalagem não deve delaminar, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização que mudam de cor após contato com o agente esterilizante no processo de vapor saturado ou oxido de etileno. A embalagem deve conter dados de identificação conforme NBR 14990, registro da Anvisa.		
263	PAPEL, grau cirúrgico, embalagem para esterilização de Papel Grau Cirúrgico x Poliéster/Polipropileno, gramatura do papel de 60 g/m <sup>2</sup> e do filme 54 g/m <sup>2</sup> , dimensões 10 cm x 100 m, resistente ao processo de esterilização, isenta de odor, ser barreira microbiana de 98%, livre de micro furos e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, selagem tripla com largura que não deve ser inferior a 6 mm, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, o polímero e o copolímero que compõem a embalagem não deve delaminar, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização que mudam de cor após contato com o agente esterilizante no processo de vapor saturado ou oxido de etileno. A embalagem deve conter dados de identificação conforme NBR 14990, registro da Anvisa.	RL	150
264	PAPEL, grau cirúrgico, embalagem para esterilização de Papel Grau Cirúrgico x Poliéster/Polipropileno, gramatura do papel de 60 g/m <sup>2</sup> e do filme 54 g/m <sup>2</sup> , dimensões 15 cm x 100 m, resistente ao processo de esterilização, isenta de odor, ser barreira microbiana de 98%, livre de micro furos e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, selagem tripla com largura que não deve ser inferior a 6 mm, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, o polímero e o copolímero que compõem a embalagem não deve delaminar, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização que mudam de cor após contato com o agente esterilizante no processo de vapor saturado ou oxido de etileno. A embalagem deve conter dados de identificação conforme NBR 14990, registro da Anvisa.	RL	60
265	PAPEL, grau cirúrgico, embalagem para esterilização de Papel Grau Cirúrgico x Poliéster/Polipropileno, gramatura do papel de 60 g/m <sup>2</sup> e do filme 54 g/m <sup>2</sup> , dimensões 20 cm x 100 m, resistente ao processo de esterilização, isenta de odor, ser barreira microbiana de 98%, livre de micro furos e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, selagem tripla com largura que não deve ser inferior a 6 mm, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, o polímero e o copolímero que compõem a embalagem não deve delaminar, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização que mudam de cor após contato com o agente esterilizante no processo de vapor saturado ou oxido de etileno. A embalagem deve conter dados de identificação conforme NBR 14990, registro da Anvisa.	RL	60
266	PAPEL, grau cirúrgico, embalagem para esterilização de Papel Grau Cirúrgico x Poliéster/Polipropileno, gramatura do papel de 60 g/m <sup>2</sup> e do filme 54 g/m <sup>2</sup> , dimensões 30 cm x 100 m, resistente ao processo de esterilização, isenta de odor, ser barreira microbiana de 98%, livre de micro furos e irregularidades, permeável ao ar e ao agente esterilizante, atóxico, selagem tripla com largura que não deve ser inferior a 6 mm, resistente a rasgos, tração, vácuo, umidade e calor, o polímero e o copolímero que compõem a embalagem não deve delaminar, pH 5 a 8 impresso com dois indicadores químicos para monitorização que mudam de cor após contato com o agente esterilizante no processo de vapor saturado ou oxido de etileno. A embalagem deve conter dados de identificações conforme NBR 14990, registro da Anvisa.	RL	60





267	PAPEL, toalha, interfolhado, 02 dobras, com dimensões mínimas 21cm (largura) e mínimo de 23cm e máximo 27cm (comprimento), 100% de fibras vegetal, na cor branca. Produto com o conteúdo nominal de 1000 folhas.	PCT	2500
268	PERFURADOR de Membrana Amniótica esterilizado a óxido de etileno em embalagem única por unidade em papel grau cirúrgico.	UND	1000
269	PRESERVATIVO FEMININO, contendo na embalagem dados de identificação, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro do Ministério da Saúde.	UND	1500
270	PRESERVATIVO MASCULINO, sem lubrificante contendo na embalagem dados de identificação, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro do Ministério da Saúde.	UND	2000
271	PROPÉ descartável, tamanho aproximado para sapato número 42, gramatura de 30 g/m <sup>2</sup> , sem costura na parte inferior, pacote c/ 100 unidades.	UND	180
272	PULSEIRA para identificação de mãe e filho, na cor azul, numeradas, em plástico macio e resistente, poroso para escrita com esferográfica, bordas atraumáticas, laço inviolável e regulável com no mínimo 11 pontos. Embalagem: jogo contendo 01 pulseira mãe, 01 pulseira filho, contendo dados de identificação, marca do fabricante e registro no Ministério da Saúde.	UND	1200
273	PULSEIRA para identificação de mãe e filho, na cor rosa, numeradas, em plástico macio e resistente, poroso para escrita com esferográfica, bordas atraumáticas, laço inviolável e regulável com no mínimo 11 pontos. Embalagem: jogo contendo 01 pulseira mãe, 01 pulseira filho, contendo dados de identificação, marca do fabricante e registro no Ministério da Saúde.	UND	1200
274	SACO, plástico para lixo, para acondicionamento de resíduos ambulatoriais e de serviços de saúde, classe II, em resina termoplástica virgem ou reciclada, largura de 59 cm, podendo variar +/- 1,0 cm, altura mínima de 62 cm, capacidade nominal para 30 litros, na cor branca leitosa. Deve constar em cada saco individualmente a identificação do fabricante por seu CNPJ, a capacidade nominal em litros e quilogramas e o símbolo de substância infectante, devidamente centralizado, conforme normas ABNT vigentes, com a inscrição RESIDUO INFECTANTE.	UND	600
275	SACO, plástico para lixo, para acondicionamento de resíduos ambulatoriais e de serviços de saúde, classe II, em resina termoplástica virgem ou reciclada, largura de 63 cm, podendo variar +/- 1,0 cm, altura mínima de 80 cm, capacidade nominal para 50 litros, na cor branca leitosa. Deve constar em cada saco individualmente a identificação do fabricante por seu CNPJ, a capacidade nominal em litros e quilogramas e o símbolo de substância infectante, devidamente centralizado, conforme normas ABNT vigentes, com a inscrição RESIDUO INFECTANTE.	UND	800
276	SACO, plástico para lixo, para acondicionamento de resíduos ambulatoriais e de serviços de saúde, classe II, em resina termoplástica virgem ou reciclada, largura de 75 cm, podendo variar +/- 1,0 cm, altura mínima de 105 cm, capacidade nominal para 100 litros, na cor branca leitosa. Deve constar em cada saco individualmente a identificação do fabricante por seu CNPJ, a capacidade nominal em litros e quilogramas e o símbolo de substância infectante, devidamente centralizado, conforme normas ABNT vigentes, com a inscrição RESIDUO INFECTANTE.	UND	500
277	SCALP para punção venosa, com borboleta e agulha, estéril, descartável, n. 19	UND	500
278	SCALP para punção venosa, com borboleta e agulha, estéril, descartável, n. 21	UND	3000
279	SCALP para punção venosa, com borboleta e agulha, estéril, descartável, n. 23	UND	3000
280	SCALP para punção venosa, com borboleta e agulha, estéril, descartável, n. 25	UND	1500
281	SCALP para punção venosa, com borboleta e agulha, estéril, descartável, n. 27	UND	500



282	SERINGA de 03 ml, descartável, estéril, com agulha 25 x 7, em polipropileno, transparente, atóxica, apirogenica	UND	30000
283	SERINGA de 05 ml, descartável, estéril, com agulha 25 x 7, em polipropileno, transparente, atóxica	UND	48000
284	SERINGA de 1 ml com agulha 13 x 4,5 - descartável, estéril, em polipropileno, transparente, atóxica, apirogênica	UND	18000
285	SERINGA de 10 ml, descartável, com agulha 25 x 7, em polipropileno, transparente, atóxica, apirogenica	UND	48000
286	SERINGA DE 10ML - Seringa Hipodérmica retrátil de segurança NO GAP estéril para uso único.	UND	12000
287	SERINGA DE 10ML - Seringa Hipodérmica retrátil de segurança NO GAP estéril para uso único.	UND	10000
288	SERINGA DE 10ML - Seringa Hipodérmica retrátil de segurança NO GAP estéril para uso único.	UND	8000
289	SERINGA de 20 ml, descartável, estéril, com agulha 25 x 7, em polipropileno, transparente, atóxica, apirogenica	UND	25000
290	SERINGA de 60ml, descartável, estéril, sem agulha, em polipropileno, transparente, atóxica, apirogênica	UND	600
291	SONDA nasogástrica, n. 04, longa, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	200
292	SONDA nasogástrica, n. 06, longa, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	200
293	SONDA nasogástrica, n. 08, longa, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	200
294	SONDA nasogástrica, n. 10, longa, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	300
295	SONDA nasogástrica, n. 12, longa, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	500



296	SONDA nasogástrica, n. 14, longa, descartável , estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	500
297	SONDA nasogástrica, n. 16, longa, descartável , estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	500
298	SONDA nasogástrica, n. 18, longa, descartável , estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	300
299	SONDA nasogástrica, n. 20, longa, descartável , estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	200
300	SONDA, de aspiração traqueal, n. 08, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	600
301	SONDA, de aspiração traqueal, n. 04, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	200
302	SONDA, de aspiração traqueal, n. 06, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	200
303	SONDA, de aspiração traqueal, n. 10, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	150
304	SONDA, de aspiração traqueal, n. 12, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais	UND	150





	e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.		
305	SONDA, de aspiração traqueal, n. 14, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	300
306	SONDA, de aspiração traqueal, n. 16, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	300
307	SONDA, de aspiração traqueal, n. 18, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	200
308	SONDA, de aspiração traqueal, n. 20, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	150
309	SONDA, de aspiração traqueal, n. 22, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	150
310	SONDA, de foley, n. 08, com 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	60
311	SONDA, de foley, n. 08, com 03 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	30
312	SONDA, de foley, n. 10, com 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	60



313	SONDA, de folley, n. 10, com 03 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	30
314	SONDA, de folley, n. 12, com 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	100
315	SONDA, de folley, n. 12, com 03 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	30
316	SONDA, de folley, n. 14, com 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	200
317	SONDA, de folley, n. 14, com 03 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	60
318	SONDA, de folley, n. 16, com 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	300
319	SONDA, de folley, n. 16, com 03 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	60
320	SONDA, de folley, n. 18, com 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	300
321	SONDA, de folley, n. 18, com 03 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	60
322	SONDA, de folley, n. 20, com 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	100



323	SONDA, de folley, n. 20, com 03 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	30
324	SONDA, de folley, n. 22, com 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	30
325	SONDA, de folley, n. 22, com 03 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	20
326	SONDA, de folley, n. 24, com 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	30
327	SONDA, de folley, n. 24, com 03 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde, Caixa com 10 unidades.	CX	20
328	SONDA, nasoenteral (alimentação), n. 10, descartável, estéril, atóxica, adulto, em poliuretano puro, radiopaca, flexível, com mínimo de 100mm e máximo de 150cm de comprimento, com marcação em cm, com ponta de tungstênio, orifícios laterais, conector luer lok e mandril, guia com ponta romba.	UND	200
329	SONDA, nasoenteral (alimentação), n. 12, descartável, estéril, atóxica, adulto, em poliuretano puro, radiopaca, flexível, com mínimo de 100mm e máximo de 150cm de comprimento, com marcação em cm, com ponta de tungstênio, orifícios laterais, conector luer lok e mandril, guia com ponta romba.	UND	300
330	SONDA, nasogástrica, n. 04, curta, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50
331	SONDA, nasogástrica, n. 06, curta, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50
332	SONDA, nasogástrica, n. 08, curta, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de	UND	50





	identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.		
333	SONDA, nasogástrica, n. 10, curta, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50
334	SONDA, nasogástrica, n. 12, curta, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50
335	SONDA, nasogástrica, n. 14, curta, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50
336	SONDA, nasogástrica, n. 16, curta, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50
337	SONDA, nasogástrica, n. 18, curta, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50
338	SONDA, nasogástrica, n. 20, curta, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumatica, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50
339	SONDA, retal, n. 04, descartável, estéril, atóxica, em PVC, maleável, transparente, atraumatica, siliconizado, com orifício distal, 1 na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	UND	50
340	SONDA, retal, n. 06, descartável, estéril, atóxica, em PVC, maleável, transparente, atraumatica, siliconizado, com orifício distal, 1 na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	UND	50
341	SONDA, retal, n. 08, descartável, estéril, atóxica, em PVC, maleável, transparente, atraumatica, siliconizado, com orifício distal, 1 na lateral e conector universal com	UND	50



	tampa. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde		
342	SONDA, retal, n. 10, descartável, estéril, atóxica, em PVC, maleável, transparente, atraumatica, siliconizado, com orifício distal, 1 na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	UND	50
343	SONDA, retal, n. 12, descartável, estéril, atóxica, em PVC, maleável, transparente, atraumatica, siliconizado, com orifício distal, 1 na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	UND	50
344	SONDA, retal, n. 14, descartável, estéril, atóxica, em PVC, maleável, transparente, atraumatica, siliconizado, com orifício distal, 1 na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	UND	50
345	SONDA, retal, n. 16, descartável, estéril, atóxica, em PVC, maleável, transparente, atraumatica, siliconizado, com orifício distal, 1 na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	UND	50
346	SONDA, retal, n. 18, descartável, estéril, atóxica, em PVC, maleável, transparente, atraumatica, siliconizado, com orifício distal, 1 na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	UND	50
347	SONDA, retal, n. 20, descartável, estéril, atóxica, em PVC, maleável, transparente, atraumatica, siliconizado, com orifício distal, 1 na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	UND	50
348	SONDA, uretral, n. 04, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	100
349	SONDA, uretral, n. 06, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	200
350	SONDA, uretral, n. 08, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumatica, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de	UND	300



	esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.		
351	SONDA, uretral, n. 10, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	300
352	SONDA, uretral, n. 12, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	400
353	SONDA, uretral, n. 14, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	600
354	SONDA, uretral, n. 16, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	800
355	SONDA, uretral, n. 18, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	800
356	SONDA, uretral, n. 20, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	400
357	SONDA, uretral, n. 22, descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	150
358	TALA de papelão Tamanho G 70cm x 20cm	UND	40
359	TALA de papelão Tamanho M 50cm x 20cm	UND	40
360	TALA de papelão Tamanho P 30cm x 20cm	UND	40
361	TELA cirúrgica, em polipropileno, dimensões 15 x 15 cm, para reforço de parede abdominal. Embalagem: caixa com 6 unidades,	CX	20





362	TELA cirúrgica, em polipropileno, dimensões 30 x 30 cm, para reforço de parede abdominal. Embalagem: caixa com 6 unidades,	CX	20
363	TESTE, tipo Bowie Dick, pacote para pronto uso, constituído de folha teste impregnada com reagente químico, atóxico, isento de chumbo ou qualquer outro metal pesado e sistema representando uma barreira de 7kg, composta por aproximadamente 390 folhas de papel e peso de 320 gramas. Com tecnologia que monitora com exatidão todos os parâmetros críticos do processo de esterilização: tempo, vapor e temperatura. Caixa com 20 unidades	CX	40
364	TORNEIRA, de três vias, descartável, estéril, atóxica e apirogenica, indicada para procedimentos endovenosos, na administração de soluções e/ou medicamentos. Permite conexão, segura a todos tipos de equipos endovenosos, tubos extensores e cateteres. Torneira composta de manipulador, base ou corpo, tampas protetoras, bico luer lock, com conexão rotativa, alta resistência a pressões. manipulador giratório, com rotação de 360º e com indicação de fluxo / setas indicativas corpo translucido, em policarbonato ou outro material compatível	UND	2500
<b>LOTE 4 (8 itens)</b>			
<b>ITEM</b>	<b>ESPECIFICAÇÃO</b>	<b>UND</b>	<b>QTD</b>
1	CURATIVO de hidrofibras, 10cm x 10 cm, estéril, agrupadas com 100% de carboximetil celulose sódica altamente absorvente. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização. Procedência data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	100
2	CURATIVO de hidrofibras, 15cm x 15 cm, estéril, agrupadas com 100% de carboximetil celulose sódica altamente absorvente. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	150
3	CURATIVO de hidrofibras, 10 x 10 cm, estéril, agrupadas com 100% de carboximetil celulose sódica e prata iônica altamente absorvente. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	100
4	CURATIVO de hidrofibras, 15x 15 cm, estéril, agrupadas com 100% de carboximetil celulose sódica e prata iônica altamente Absorvente. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	200
5	CURATIVO de fibra de alginato de cálcio e sódio, 15x 25 cm estéril, com altíssima absorção e com no mínimo duas substâncias extraídas de algas marinhas. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	150
6	BANDAGEM elástica de gaze branca, dimensões 10 cm x 9 cm. Impregnada com pasta não solidificável, óxido de zinco, acácia, glicerina, óleo de ricino e petróleo branco, Embalagem individual Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	100
7	GEL hidratante, absorvente, transparente e viscoso composto de alginato de cálcio e sódio, carboximetil celulose sódica propilenoglicol, carbômero	UND	100



	940 sarboto de potássio e hidantoina tubo com 85 gr. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.		
8	CURATIVO, oval, de hidrofibra, estéril, de uso único, descartável, agrupadas com 100% de carboximetil celulose sódica, alginato de cálcio e sódio, metil etileno acrilato, vinil acetato etileno e lâmina de carvão ativado. Dimensões 10 x 10 Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50
<b>LOTE 5 (13 itens)</b>			
<b>ITEM</b>	<b>ESPECIFICAÇÃO</b>	<b>UND</b>	<b>QTD</b>
1	ABSORVENTE HIGIÊNICO, DESCARTÁVEL, COM ABAS, 03 (TRES) LINHAS ADESIVAS, NOTURNO EMBALAGEM: PACOTE COM MINIMO DE 08 UNIDADES, COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE E REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NO MINISTÉRIO DA SAÚDE	PCT	200
2	ABSORVENTE HIGIÊNICO, USO HOSPITALAR, DIMENSÕES 10X40CM, ATOXICO, COM CAPA DE TELA POLIMETRICA QUE PERMITA A PASSAGEM DE FLUIDOS ORGANICOS, NUCLEO ABSORVENTE EM TODA A SUA DIMENSÃO COMPOSTO POR ALGODÃO HIDROFILO, POLPA DE CELULOSE VIRGEM E/OU MATERIAIS POLIMERICOS ABSORVENTES E COM CAPA DE APOIO ESTRUTURAL. O PRODUTO DEVERA ESTAR ACONDICIONADO EM EMBALAGEM COM 20 UNIDADES, CONTENDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, DADOS FO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE.	PCT	60
3	FRALDA DESCARTÁVEL GERIÁTRICA/ADULTA, TAMANHO EXTRA GRANDE (EXG/XG), INDICADA PARA USUÁRIOS COM PESO ACIMA DE 90 KG, CONFECCIONADA COM MATERIAL DE ALTA ABSORÇÃO, BARREIRAS ANTIVAZAMENTO, FORMATO ANATÔMICO, AJUSTE COM FITAS ADESIVAS REPOSICIONÁVEIS, CAMADA INTERNA MACIA E HIPOALERGÊNICA, DESTINADA À INCONTINÊNCIA URINÁRIA E/OU FECAL. EMBALAGEM CONTENDO 08 (OITO) UNIDADES. PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE QUALIDADE E SEGURANÇA VIGENTES DA ANVISA.	PCT	500
4	FRALDA DESCARTÁVEL GERIÁTRICA/ADULTA, TAMANHO EXTRA GRANDE (EXG/XG), INDICADA PARA USO <b>NOTURNO</b> , COM PROTEÇÃO DE ATÉ 12 (DOZE) HORAS, DOTADA DE GEL SUPERABSORVENTE, SISTEMA ANTIDODOR, BARREIRAS ANTIVAZAMENTO E FORMATO ANATÔMICO QUE PROPORCIONE MELHOR AJUSTE E CONFORTO AO USUÁRIO. PRODUTO CONFECCIONADO COM MATERIAL MACIO, HIPOALERGÊNICO E DERMATOLOGICAMENTE TESTADO, CONTENDO FITAS ADESIVAS REPOSICIONÁVEIS PARA FIXAÇÃO SEGURA. INDICADA PARA INCONTINÊNCIA URINÁRIA E/OU FECAL DE MODERADA A INTENSA GRAVIDADE. O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE QUALIDADE E SEGURANÇA VIGENTES DA ANVISA.	PCT	200
5	FRALDA DESCARTÁVEL GERIÁTRICA/ADULTA, TAMANHO GRANDE (G), INDICADA PARA USUÁRIOS COM PESO ACIMA DE 70 KG, CONFECCIONADA COM MATERIAL DE ALTA ABSORÇÃO, BARREIRAS ANTIVAZAMENTO, FORMATO ANATÔMICO, AJUSTE COM FITAS ADESIVAS REPOSICIONÁVEIS, CAMADA INTERNA MACIA E HIPOALERGÊNICA, DESTINADA À INCONTINÊNCIA URINÁRIA E/OU FECAL. EMBALAGEM CONTENDO 08 (OITO) UNIDADES. PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE QUALIDADE E SEGURANÇA VIGENTES DA ANVISA.	PCT	400
6	FRALDA DESCARTÁVEL GERIÁTRICA/ADULTA, TAMANHO GRANDE (G), INDICADA PARA USO NOTURNO, COM PROTEÇÃO DE ATÉ 12 (DOZE) HORAS, DOTADA DE GEL	PCT	250



	SUPERABSORVENTE, SISTEMA ANTIDOR, BARREIRAS ANTIVAZAMENTO E FORMATO ANATÔMICO QUE PROPORCIONE MELHOR AJUSTE E CONFORTO AO USUÁRIO. PRODUTO CONFECCIONADO COM MATERIAL MACIO, HIPOALERGÊNICO E DERMATOLOGICAMENTE TESTADO, CONTENDO FITAS ADESIVAS REPOSICIONÁVEIS PARA FIXAÇÃO SEGURA. INDICADA PARA INCONTINÊNCIA URINÁRIA E/OU FECAL DE MODERADA A INTENSA GRAVIDADE. O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE QUALIDADE E SEGURANÇA VIGENTES DA ANVISA.		
7	FRALDA DESCARTÁVEL GERIÁTRICA/ADULTA, TAMANHO MÉDIO (M), INDICADA PARA USUÁRIOS COM PESO ENTRE 40 KG E 70 KG, CONFECCIONADA COM MATERIAL DE ALTA ABSORÇÃO, BARREIRAS ANTIVAZAMENTO, FORMATO ANATÔMICO, AJUSTE COM FITAS ADESIVAS REPOSICIONÁVEIS, CAMADA INTERNA MACIA E HIPOALERGÊNICA, DESTINADA À INCONTINÊNCIA URINÁRIA E/OU FECAL. EMBALAGEM CONTENDO 08 (OITO) UNIDADES. PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE QUALIDADE E SEGURANÇA VIGENTES DA ANVISA.	PCT	300
8	FRALDA DESCARTÁVEL GERIÁTRICA/ADULTA, TAMANHO MÉDIO (M), INDICADA PARA USO NOTURNO, COM PROTEÇÃO DE ATÉ 12 (DOZE) HORAS, DOTADA DE GEL SUPERABSORVENTE, SISTEMA ANTIDOR, BARREIRAS ANTIVAZAMENTO E FORMATO ANATÔMICO QUE PROPORCIONE MELHOR AJUSTE E CONFORTO AO USUÁRIO. PRODUTO CONFECCIONADO COM MATERIAL MACIO, HIPOALERGÊNICO E DERMATOLOGICAMENTE TESTADO, CONTENDO FITAS ADESIVAS REPOSICIONÁVEIS PARA FIXAÇÃO SEGURA. INDICADA PARA INCONTINÊNCIA URINÁRIA E/OU FECAL DE MODERADA A INTENSA GRAVIDADE. O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE QUALIDADE E SEGURANÇA VIGENTES DA ANVISA.	PCT	300
9	FRALDA DESCARTÁVEL INFANTIL, TAMANHO MÉDIO (M), INDICADA PARA CRIANÇAS COM PESO ENTRE 05 KG E 10 KG, CONFECCIONADA COM MATERIAL DE ALTA ABSORÇÃO, BARREIRAS ANTIVAZAMENTO, FORMATO ANATÔMICO E CAMADA INTERNA MACIA, PROPORCIONANDO MAIOR CONFORTO E PROTEÇÃO. PRODUTO COM AJUSTE SEGURO POR MEIO DE FITAS ADESIVAS/REPOSICIONÁVEIS OU SISTEMA EQUIVALENTE, HIPOALERGÊNICO E DERMATOLOGICAMENTE TESTADO. EMBALAGEM CONTENDO 70 (SETENTA) UNIDADES. O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE QUALIDADE E SEGURANÇA VIGENTES DA ANVISA.	PCT	200
10	FRALDA DESCARTÁVEL INFANTIL TIPO ROUPINHA, TAMANHO PEQUENO (P), UNISSEX, NÃO ESTÉRIL, DE USO EXTERNO E ÚNICO, CONFECCIONADA COM MATERIAL DE ALTA ABSORÇÃO, TOQUE MACIO E FORMATO ANATÔMICO, PROPORCIONANDO CONFORTO E LIBERDADE DE MOVIMENTOS À CRIANÇA. PRODUTO CONTENDO BARREIRAS ANTIVAZAMENTO, CINTURA ELÁSTICA AJUSTÁVEL, FÁCIL SISTEMA DE VESTIR E RETIRAR, ALÉM DE LATERAIS FLEXÍVEIS PARA MELHOR ADAPTAÇÃO AO CORPO. HIPOALERGÊNICA E DERMATOLOGICAMENTE TESTADA. EMBALAGEM CONTENDO QUANTIDADE DE UNIDADES CONFORME PADRÃO DO FABRICANTE. O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE QUALIDADE E SEGURANÇA VIGENTES DA ANVISA.	UND/T	3560
11	FRALDA DESCARTÁVEL INFANTIL TIPO ROUPINHA, TAMANHO RECÉM-NASCIDO (RN), UNISSEX, NÃO ESTÉRIL, DE USO EXTERNO E ÚNICO, CONFECCIONADA COM MATERIAL DE ALTA ABSORÇÃO, TOQUE MACIO E FORMATO ANATÔMICO, PROPORCIONANDO CONFORTO E PROTEÇÃO AO RECÉM-NASCIDO. PRODUTO CONTENDO BARREIRAS ANTIVAZAMENTO, CINTURA ELÁSTICA AJUSTÁVEL, LATERAIS FLEXÍVEIS E FÁCIL SISTEMA DE VESTIR E RETIRAR, GARANTINDO MELHOR ADAPTAÇÃO AO CORPO DO BEBÊ. HIPOALERGÊNICA E DERMATOLOGICAMENTE TESTADA. EMBALAGEM CONTENDO QUANTIDADE DE UNIDADES CONFORME	UND/T	6450





	PADRÃO DO FABRICANTE. O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE QUALIDADE E SEGURANÇA VIGENTES DA ANVISA.		
12	FRALDA DESCARTÁVEL INFANTIL, TAMANHO GRANDE (G), INDICADA PARA CRIANÇAS COM PESO ENTRE 10 KG E 15 KG, CONFECCIONADA COM MATERIAL DE ALTA ABSORÇÃO, TOQUE MACIO E FORMATO ANATÔMICO, PROPORCIONANDO MAIOR CONFORTO E PROTEÇÃO. PRODUTO CONTENDO BARREIRAS ANTIVAZAMENTO, AJUSTE SEGURO POR MEIO DE FITAS ADESIVAS/REPOSICIONÁVEIS OU SISTEMA EQUIVALENTE, ELÁSTICOS NAS PERNAS E TECNOLOGIA QUE FAVOREÇA RÁPIDA ABSORÇÃO E RETENÇÃO DE LÍQUIDOS. HIPOALERGÊNICA E DERMATOLOGICAMENTE TESTADA. EMBALAGEM CONTENDO 64 (SESSENTA E QUATRO) UNIDADES. O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE QUALIDADE E SEGURANÇA VIGENTES DA ANVISA.	PCT	300
13	FRALDA DESCARTÁVEL INFANTIL, TAMANHO PEQUENO (P), INDICADA PARA CRIANÇAS COM PESO ENTRE 03 KG E 05 KG, CONFECCIONADA COM MATERIAL DE ALTA ABSORÇÃO, TOQUE MACIO E FORMATO ANATÔMICO, PROPORCIONANDO MAIOR CONFORTO E PROTEÇÃO AO BEBÊ. PRODUTO CONTENDO BARREIRAS ANTIVAZAMENTO, AJUSTE SEGURO POR MEIO DE FITAS ADESIVAS/REPOSICIONÁVEIS OU SISTEMA EQUIVALENTE, ELÁSTICOS NAS PERNAS E TECNOLOGIA QUE FAVOREÇA RÁPIDA ABSORÇÃO E RETENÇÃO DE LÍQUIDOS. HIPOALERGÊNICA E DERMATOLOGICAMENTE TESTADA. EMBALAGEM CONTENDO 80 (OITENTA) UNIDADES. O PRODUTO DEVERÁ ATENDER ÀS NORMAS DE QUALIDADE E SEGURANÇA VIGENTES DA ANVISA.	PCT	200
<b>LOTE 6 (3 itens)</b>			
<b>ITEM</b>	<b>ESPECIFICAÇÃO</b>	<b>UND</b>	<b>QTD</b>
1	PROTETOR SOLAR, corporal com filtro solar FPS 30, proteção contra os raios UVA e UVB, com vitamina E, hipoalérgico, não gorduroso, com fórmula a prova d'água, embalagem de 200ml.	UND	500
2	PROTETOR SOLAR, corporal com filtro solar FPS 90, proteção contra os raios UVA e UVB, com vitamina E, hipoalérgico, não gorduroso, com fórmula a prova d'água, embalagem de 200ml.	UND	500
3	PROTETOR SOLAR, labial com filtro solar FPS80, proteção contra os raios UVA e UVB, com vitamina E, hipoalérgico, não gorduroso, com fórmula a prova d'água, embalagem de 10G.	UND	300

### 3.1. Das Amostras:

A exigência de amostras **não será aplicada nesta licitação**, tendo em vista que os bens a serem adquiridos são de natureza padronizada, com especificações técnicas amplamente conhecidas no mercado.

## 4. DO VALOR E RECURSOS ORÇAMENTÁRIOS

4.1. O valor previsto para execução dos serviços do objeto para licitação é da ordem **SIGILOSA**, custo no qual estão incluídas todas as despesas.

## 5. DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO CONSIDERADO O CICLO DE VIDA DO OBJETO

(art. 6º, inciso XXIII, alínea 'c').

### 5.1. Descrição Geral da Solução Proposta

A solução proposta consiste na contratação de empresa(s) especializada(s) para o fornecimento parcelado de materiais hospitalares, organizados por lotes de itens correlatos, por meio do Sistema de Registro de Preços, visando atender de forma contínua, eficiente e economicamente vantajosa às demandas da Secretaria Municipal de Saúde. A modelagem adotada contempla desde a seleção do fornecedor até a utilização final dos insumos, compreendendo todas as etapas relacionadas ao ciclo de vida do objeto.



## 5.2. Aquisição e Fornecimento dos Materiais

A solução contempla a aquisição de materiais hospitalares com observância de especificações técnicas padronizadas, critérios de qualidade, regularidade sanitária e adequação ao uso pretendido pela Administração. O fornecimento será realizado sob demanda, mediante autorizações de fornecimento, de modo a assegurar flexibilidade operacional, compatibilidade com o consumo real e racionalização dos estoques públicos.

## 5.3. Estruturação do Objeto por Lotes

A solução adota a divisão do objeto em lotes homogêneos como estratégia de parcelamento racional, permitindo o agrupamento técnico de itens correlatos, promovendo maior eficiência logística, ganho de escala, simplificação da gestão contratual e manutenção da competitividade. A estruturação em lotes integra a própria solução contratual e constitui elemento central do modelo de execução pretendido.

## 5.4. Recebimento, Armazenamento e Controle dos Materiais

Integra a solução a adequada recepção dos materiais pela Administração, com conferência quantitativa e qualitativa, controle de conformidade, armazenamento em condições apropriadas e gestão de estoques. Essa etapa é essencial para preservar a integridade dos insumos, evitar perdas por vencimento ou má conservação e garantir disponibilidade contínua para atendimento das unidades de saúde.

## 5.5. Utilização dos Materiais e Atendimento da Finalidade Pública

A solução contempla a efetiva utilização dos materiais hospitalares no atendimento das rotinas assistenciais da rede pública municipal de saúde, assegurando suporte aos procedimentos clínicos, ações preventivas e serviços ofertados à população. A finalidade pública da contratação somente se concretiza com a entrega adequada dos insumos e sua plena aptidão para uso nas atividades finalísticas da Administração.

## 5.6. Gestão do Ciclo de Vida e Rastreabilidade do Objeto

Considerando o ciclo de vida do objeto, a solução envolve mecanismos de rastreabilidade dos materiais, com controle por lote, validade, procedência e conformidade sanitária, permitindo acompanhamento desde o fornecimento até o consumo. Tal medida amplia a segurança operacional, favorece o controle administrativo e contribui para prevenção de riscos relacionados a qualidade ou inadequação dos insumos.

## 5.7. Sustentabilidade e Uso Racional dos Recursos

A solução proposta contempla, sempre que aplicável, diretrizes de sustentabilidade relacionadas à racionalização do consumo, redução de desperdícios, aquisição planejada sob demanda e incentivo à escolha de produtos que observem padrões sanitários e ambientais adequados. A gestão do ciclo de vida do objeto pressupõe também uso eficiente dos recursos públicos e redução de perdas operacionais.

## 5.8. Manutenção da Continuidade do Abastecimento

Elemento central da solução é a preservação da continuidade do abastecimento das unidades de saúde, evitando rupturas de estoque e descontinuidade dos serviços. O modelo por registro de preços e fornecimento parcelado permite resposta mais eficiente às variações de demanda, reduzindo riscos de desabastecimento e garantindo suporte permanente às atividades assistenciais.

## 5.9. Gestão Contratual e Fiscalização da Solução

A solução como um todo pressupõe adequada gestão e fiscalização contratual, com mecanismos de monitoramento do cumprimento das obrigações da contratada, verificação de conformidade dos materiais, controle das entregas e tratamento de eventuais inconformidades. Essa dimensão integra o ciclo de vida do objeto, pois assegura que a contratação produza os resultados esperados ao longo de sua execução.

## 5.10. Adequação Técnica e Econômica da Solução Adotada

A solução proposta mostra-se tecnicamente adequada e economicamente vantajosa, por combinar fornecimento sob demanda, parcelamento por lotes, racionalização de estoques, controle de qualidade e eficiência logística, atendendo às necessidades da Administração com observância dos princípios da economicidade, eficiência e vantajosidade previstos na Lei nº 14.133/2021.

## 5.11. Mitigação de Riscos ao Longo do Ciclo de Vida do Objeto

A solução contempla, ainda, medidas preventivas voltadas à mitigação de riscos inerentes ao ciclo de vida do objeto, incluindo prevenção de desabastecimento, controle de qualidade dos produtos, verificação de prazos de validade, rastreabilidade sanitária e mecanismos contratuais para correção de falhas na execução, reforçando a segurança administrativa da contratação.



#### 5.12. Conclusão da Solução como um Todo

Diante dos elementos analisados, conclui-se que a solução proposta contempla de forma integrada todas as etapas do ciclo de vida do objeto — aquisição, fornecimento, armazenamento, utilização, controle, fiscalização e gestão — apresentando-se como alternativa apta a atender plenamente à necessidade administrativa identificada, com viabilidade técnica, adequação econômica e alinhamento ao interesse público.

### 6. MODELO DE EXECUÇÃO CONTRATUAL

(arts. 6º, XXIII, alínea “e” da Lei n. 14.133/2021).

A execução contratual seguirá o **modelo de fornecimento sob demanda**, nos termos do Sistema de Registro de Preços (SRP), conforme previsão legal constante no art. 82 da Lei nº 14.133/2021. Os fornecedores vencedores dos lotes serão convocados por meio de **Autorização de Fornecimento (AF)**, a ser emitida conforme a necessidade da Administração, observadas as condições e os quantitativos máximos estabelecidos no edital. O fornecimento deverá respeitar os prazos, condições e especificações previstas, sendo vedado qualquer fornecimento fora dos parâmetros estipulados nas AFs.

### 7. DAS CONDIÇÕES E PRAZO PARA EXECUÇÃO

#### 7.1. DAS CONDIÇÕES DE ENTREGA E QUALIDADE DOS PRODUTOS:

Os materiais hospitalares deverão ser **novos, de primeiro uso**, fornecidos em perfeito estado de conservação e utilização, vedado o fornecimento de produtos recondicionados, adulterados, remanufaturados ou em desacordo com as especificações técnicas constantes neste Termo de Referência.

Os produtos deverão atender integralmente às exigências sanitárias e regulatórias aplicáveis, possuindo, quando couber, **registro ou regularização perante a ANVISA**, bem como observância das normas técnicas vigentes relacionadas à segurança, qualidade, esterilidade e rastreabilidade dos materiais.

Cada item deverá ser entregue em embalagem original do fabricante, íntegra e inviolada, contendo identificação do produto, fabricante, número do lote, data de fabricação, prazo de validade e demais informações exigidas pela legislação sanitária pertinente.

Os materiais fornecidos deverão possuir, no mínimo, **75% (setenta e cinco por cento) do prazo total de validade**, contados da data de entrega, salvo justificativa técnica expressamente aceita pela Administração, não se aplicando ao objeto a lógica de “garantia de 12 meses”, típica de equipamentos, mas sim critérios de validade, conformidade e qualidade sanitária.

A entrega deverá ser acompanhada de **nota fiscal eletrônica correspondente**, documento de recebimento e, quando aplicável ao item, laudos, certificados de qualidade, registros sanitários, instruções técnicas de uso ou demais documentos exigíveis para comprovação da conformidade do produto.

A Administração poderá recusar, no todo ou em parte, materiais que apresentem vícios, desconformidades técnicas, validade inadequada ou condições impróprias de uso, hipótese em que a contratada deverá promover sua substituição imediata, sem qualquer ônus para o Município.

#### 7.2. DO TRANSPORTE, DA ENTREGA E PERIODICIDADE:

O transporte dos materiais hospitalares será de inteira responsabilidade da contratada, sem qualquer ônus adicional para a Administração, devendo ser realizado em condições adequadas de higiene, segurança, conservação e acondicionamento, observando, quando aplicável, exigências específicas de controle sanitário e transporte de produtos sensíveis.

As entregas deverão ocorrer no prazo máximo de até **10 (dez) dias corridos**, contados do recebimento da respectiva Autorização de Fornecimento emitida pelo Município, podendo ser exigido prazo inferior em situações urgentes devidamente justificadas pela Administração.

Os materiais deverão ser entregues nos endereços indicados nas Autorizações de Fornecimento — AFs, compreendendo o Almoxarifado Central, unidades de saúde, sedes administrativas, distritos e povoados do Município de Mirante-BA, conforme necessidade administrativa.

As entregas deverão ocorrer em horário comercial, das **08h às 12h e das 14h às 17h**, de segunda a sexta-feira, salvo situações excepcionais previamente autorizadas pela Administração.





A periodicidade do fornecimento será parcelada e sob demanda, conforme necessidade da Secretaria requisitante, em conformidade com a sistemática do Sistema de Registro de Preços, permitindo flexibilidade operacional e racionalização dos estoques públicos.

No ato do recebimento, os materiais estarão sujeitos à conferência quantitativa e qualitativa pelo fiscal ou servidor designado, podendo ser rejeitados aqueles em desacordo com as especificações, sem prejuízo das penalidades cabíveis.

## **8. MODELO DE GESTÃO DO CONTRATO**

(art. 6º, XXIII, alínea “f” da Lei nº 14.133/21)

### **8.1 ROTINAS DE FISCALIZAÇÃO CONTRATUAL**

8.1. O objeto deverá ser executado fielmente pelas partes, de acordo com as cláusulas avençadas e as normas da Lei nº 14.133, de 2021, Instrumento Convocatório e Ata de Registro de Preços, e cada parte responderá pelas consequências de sua inexecução total ou parcial (Lei nº 14.133/2021, art. 115, caput).

8.2. A execução da Ata de Registro de Preços ou do Instrumento Contratual equivalente, deverá ser acompanhada e fiscalizada pelo(s) fiscal(is) do contrato, ou pelos respectivos substitutos designados a partir da Portaria nº 355/2026 e suas alterações posteriores (Lei nº 14.133/2021, art. 117, caput).

8.3. O fiscal do contrato anotará em registro próprio todas as ocorrências relacionadas à execução do objeto, determinando o que for necessário para a regularização das faltas ou dos defeitos observados (Lei nº 14.133/2021, art. 117, §1º).

## **9. DAS OBRIGAÇÕES GERAIS**

### **9.1. Constitui-se obrigação da CONTRATANTE:**

- a) Receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Edital e seus anexos;
- b) Designar servidores para as atividades de Fiscalização dos itens previstos, dirimindo as dúvidas da Contratada, cumprindo e fazendo cumprir o disposto no presente termo de especificação técnica;
- c) Efetuar o pagamento na data estabelecida.
- d) Efetuar o pagamento nas condições e prazos pactuados;
- e) Encaminhar ao preposto da CONTRATADA as requisições para a execução contratual;
- f) Notificar o fornecedor, por escrito, sobre imperfeições, falhas ou irregularidades constatadas nos objetos fornecidos, para que sejam corrigidos;
- g) Prestar as informações e os esclarecimentos pertinentes que venham a ser solicitados pelo representante da empresa vencedora;
- h) Prestar as informações e os esclarecimentos que venham a ser solicitados pelos técnicos da CONTRATADA;
- i) Registrar todas as ocorrências de atraso ou de desatendimento das especificações na execução do objeto, para a adoção das providências cabíveis à regularização, comunicando a contratada as irregularidades;
- j) Rejeitar no todo ou em parte os itens entregues em desacordo com as obrigações assumidas pela Contratada;
- k) Solicitar a troca/devolução dos itens que não atenderem às especificações do objeto;
- l) Solicitar o ressarcimento dos itens que não atenderem às especificações do objeto;

### **9.2. Constitui-se obrigação da CONTRATADA:**

9.1.1. Realizar a entrega do objeto em perfeitas condições, no prazo e local indicados pela administração, em estrita observância das especificações do termo de referência, acompanhado da respectiva nota fiscal na qual constarão as indicações referentes a: marca, fabricante, modelo, procedência e prazo de garantia ou validade.

9.1.2. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do seguro, de acordo com os artigos 12, 13, 18 e 26, do código de defesa do Consumidor (Lei nº 8.078, de 1990);

9.1.3. Atender prontamente a quaisquer exigências da administração, inerentes ao objeto da licitação;

9.1.4. Comunicar à administração, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a entrega do objeto licitado, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação.



9.1.5. Manter, durante toda a execução da ata, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas no termo de referência.

9.1.7. Responsabilizar-se pelas despesas dos tributos, encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais, comerciais, taxas, fretes, seguros, deslocamento de pessoal, prestação de garantia e quaisquer outras que incidam ou venham a incidir na execução da ata.

9.1.8. Todos os produtos deverão ser adequadamente embalados, visando à preservação da qualidade e integridade durante o transporte e armazenamento.

9.1.9. As embalagens devem conter identificação clara, com informações sobre o conteúdo, data de validade, lote e demais dados necessários para rastreabilidade.

9.1.10. O prazo de validade para todos os itens deverá ser de no mínimo, 6 (seis) meses, contados a partir da entrega do material, prevalecendo, contudo, o prazo constante na embalagem do produto, desde que superior ao mínimo exigido.

9.1.11. Não transferir a outrem, no todo ou em parte, o objeto do presente termo de referência;

9.1.12. Responsabilizar-se por quaisquer danos causados a bens e/ou instalações da contratante ou de terceiros, independentemente de culpa ou dolo.

9.1.13. Prestar os esclarecimentos e as orientações que forem solicitados pela contratante ou pelo fiscal ou comissão fiscalizadora da ata;

9.1.14. Zelar pela qualidade da entrega e dos itens fornecidos;

9.1.15. Manter atualizado o número de telefone, e-mail ou qualquer outro meio de comunicação disponível para a solicitação de fornecimento e suporte;

## **10. FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR**

(art. 6º, inciso XXIII, alínea 'h', da Lei n. 14.133/2021)

10.1. O fornecedor será selecionado por meio da realização de Pregão Eletrônico por meio de Sistema de Registro de Preços (SRP), art. 82 da lei 14133/2021.

10.1.1 Previamente à celebração do contrato, a Administração verificará o eventual descumprimento das condições para contratação, especialmente quanto à existência de sanção que a impeça, mediante a consulta a cadastros informativos oficiais, tais como:

b) Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas - CEIS, mantido pela Controladoria-Geral da União ([www.portaldatransparencia.gov.br/ceis](http://www.portaldatransparencia.gov.br/ceis)); e

c) Cadastro Nacional de Empresas Punidas – CNEP, mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://www.portaltransparencia.gov.br/sancoes/cnep>)

10.1.2 A consulta aos cadastros será realizada em nome da empresa fornecedora e de seu sócio majoritário, por força do artigo 12 da Lei nº 8.429, de 1992, que prevê, dentre as sanções impostas ao responsável pela prática de ato de improbidade administrativa, a proibição de contratar com o Poder Público, inclusive por intermédio de pessoa jurídica da qual seja sócio majoritário.

10.1.3 Caso conste na Consulta de Situação do Fornecedor a existência de Ocorrências Impeditivas Indiretas, o gestor diligenciará para verificar se houve fraude por parte das empresas apontadas no Relatório de Ocorrências Impeditivas Indiretas.

10.1.4 A tentativa de burla será verificada por meio dos vínculos societários, linhas de fornecimento similares, dentre outros.

10.1.5 A consulta aos cadastros será realizada em nome da empresa fornecedora e de seu sócio majoritário, por força do artigo 12 da Lei nº 8.429, de 1992, que prevê, dentre as sanções impostas ao responsável pela prática de ato de improbidade administrativa, a proibição de contratar com o Poder Público, inclusive por intermédio de pessoa jurídica da qual seja sócio majoritário.

10.1.6 O fornecedor será convocado para manifestação previamente a uma eventual negativa de contratação.

10.1.7 Caso atendidas as condições para contratação, a habilitação do fornecedor será verificada por meio do SICAF, nos documentos por ele abrangidos.

10.1.8 É dever do fornecedor manter atualizada a respectiva documentação constante do SICAF, ou encaminhar, quando solicitado pela Administração, a respectiva documentação atualizada.



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

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

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

10.2.1 Para fins de contratação, deverá o fornecedor comprovar os seguintes requisitos de habilitação:

## 11. DA HABILITAÇÃO

11.1 A **HABILITAÇÃO JURÍDICA** será comprovada mediante a apresentação de:

- a) **Registro Comercial**, no caso de empresa individual;
- b) **Ato Constitutivo, Estatuto ou Contrato Social** em vigor, devidamente registrado ou inscrito, em se tratando de sociedades comerciais e, no caso de sociedades por ações, acompanhado de documentos de eleição de seus administradores;
- c) Inscrição do ato constitutivo no caso de sociedades civis, acompanhada de prova de Diretoria em exercício;
- d) Decreto de autorização, em se tratando de empresa ou sociedade estrangeira em funcionamento no País; ato de registro ou autorização para funcionamento expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir; e
- e) **Documento de Identificação Civil** (RG/CPF, CNH, ou outro documento de identificação válido com foto) do Empresário/Sócios;

### OBSERVAÇÕES:

- i. Em caso de alteração parcial dos documentos acima identificados, esta deverá ser apresentada juntamente com o ato constitutivo, estatuto ou contrato social;
- ii. Em caso de alteração consolidada será suficiente sua apresentação, desde que registrada e contendo todas as cláusulas legalmente exigidas;
- iii. Em caso de alteração parcial registrada após alteração consolidada, ambas deverão ser apresentadas pelo licitante.

11.2 A **REGULARIDADE FISCAL, SOCIAL E TRABALHISTA** será comprovada mediante apresentação de:

- a) Prova de inscrição no **Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas** do Ministério da Fazenda (**CNPJ**)
- b) Prova de regularidade com a Fazenda **Municipal**, relativo à sede da licitante, mediante a apresentação da Certidão Negativa de Débitos ou da Certidão Positiva com Efeitos de Negativa;
- c) Prova de regularidade com a Fazenda **Estadual** da sede da licitante, mediante apresentação da Certidão Negativa de Débitos ou da Certidão Positiva com Efeitos de Negativa;
- d) Prova de regularidade perante a Fazenda **Federal**, mediante a apresentação da Certidão Conjunta Negativa de Débitos Relativos aos Tributos Federais e Dívida Ativa da União ou da Certidão Positiva com Efeitos de Negativa na forma da Lei, que abrange inclusive as contribuições sociais previstas na lei nº 8.212/91;
- e) Prova de regularidade do **Fundo de Garantia por tempo de Serviço (FGTS)**, mediante a apresentação do Certificado de Regularidade do FGTS/CRF;
- f) Prova de Regularidade **Trabalhista** será comprovada mediante a apresentação de prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, através de certidão negativa, ou positiva com efeitos de negativa, de acordo a Lei nº 12440/11.





**OBSERVAÇÕES:**

- i. Havendo alguma restrição na comprovação da regularidade fiscal, será assegurado prazo de 05 (cinco) dias úteis, cujo termo inicial corresponderá ao momento em que o licitante enquadrado como ME/EPP, for declarado vencedor do certame, prorrogáveis por igual período, a critério da Administração Municipal, para a regularização da documentação, pagamento ou parcelamento do débito e emissão de eventuais certidões negativas ou positivas com efeito de negativa;
- ii. A não regularização da documentação no prazo previsto na alínea anterior implicará na inabilitação da licitante e decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste instrumento.
- iii. Todas as certidões emitidas pelas empresas, possíveis de verificação quanto as suas autenticidades, serão verificadas e irão acompanhar em anexo os documentos de habilitação da empresa.

11.3 A documentação relativa à TÉCNICO-OPERACIONAL será restrita a:

**a)** Apresentação de **Atestado(s) de Capacidade Técnica**, fornecido(s) por pessoa jurídica de direito público ou privado, comprovando que a licitante executou, de forma satisfatória, fornecimento compatível com o objeto desta licitação, em características, natureza e complexidade operacional, demonstrando aptidão para o cumprimento das obrigações contratuais;

**b)** O(s) atestado(s) deverá(ão) evidenciar experiência anterior em fornecimento de materiais hospitalares ou objetos correlatos, admitida a comprovação por um ou mais documentos, podendo a Administração promover diligência para verificação da autenticidade e adequação das informações apresentadas, na forma do art. 64 da Lei nº 14.133/2021;

**c)** Declaração formal da licitante de que tomou conhecimento de todas as informações e das condições necessárias para o cumprimento das obrigações objeto da contratação, inclusive quanto às condições de entrega, logística, exigências técnicas e operacionais previstas no Termo de Referência e edital;

**d)** Declaração de pleno atendimento às especificações técnicas dos produtos ofertados, comprometendo-se a fornecer materiais em conformidade com as exigências sanitárias, normativas e de qualidade previstas no instrumento convocatório;

**e)** Quando aplicável ao item ou lote licitado, apresentação de documentos comprobatórios de regularidade sanitária dos produtos ofertados, inclusive registros, notificações, certificações ou autorizações exigidas pelos órgãos reguladores competentes, especialmente perante a ANVISA;

**f)** Declaração de disponibilidade operacional e logística para execução do objeto, inclusive quanto à capacidade de fornecimento, transporte, entrega e substituição de materiais eventualmente recusados pela fiscalização contratual.

**11.3.1.** Para fins de habilitação, a exigência de qualificação técnico-operacional limitar-se-á ao estritamente necessário para comprovar a aptidão da licitante para execução do objeto, vedadas exigências excessivas ou restritivas à competitividade, em observância aos princípios da razoabilidade, proporcionalidade e competitividade.

**11.3.2.** A Administração poderá, quando julgar necessário, promover diligências para saneamento ou confirmação das informações constantes dos documentos de habilitação, nos termos da legislação vigente.

11.4 A **QUALIFICAÇÃO ECONÔMICO-FINANCEIRA** será comprovada através da apresentação dos seguintes documentos:

- a) **certidão negativa de feitos sobre falência expedida pelo distribuidor da sede do licitante**, com data de expedição dos últimos 30 (trinta) dias anteriores à data da realização da licitação.
- b) A empresa deverá comprovar que possui **Capital Mínimo** ou valor do **Patrimônio Líquido** de pelo menos **5% (dez por cento)**.
- c) **Balanco patrimonial**, demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis dos 2 (dois) últimos exercícios sociais;



***i) Ficam dispensadas da apresentação do Balanço Patrimonial de que trata o item anterior as Microempresas (ME) e Empresas de Pequeno Porte (EPP), conforme legislação vigente. Nesse caso, apresentar a documentação comprobatória de seu enquadramento como ME/EPP.***

11.3.1 Será inabilitado o licitante que não comprovar sua habilitação, deixar de apresentar quaisquer dos documentos exigidos para a habilitação, ou apresentá-los em desacordo com o estabelecido neste Edital, ressalvado o disposto quanto à comprovação da regularidade fiscal das microempresas e empresas de pequeno porte, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133/2021, sendo facultado à Administração convocar as licitantes remanescentes, na ordem de classificação ou revogar a licitação.

## **12. OBRIGAÇÕES PERTINENTES À LGPD**

12.1. As partes deverão cumprir a Lei nº 13.709, de 14 de agosto de 2018 (LGPD), quanto a todos os dados pessoais a que tenham acesso em razão do certame ou da ata de registro de preços que eventualmente venha a ser firmada, a partir da apresentação da proposta no procedimento de contratação, independentemente de declaração ou de aceitação expressa.

12.2. Os dados obtidos somente poderão ser utilizados para as finalidades que justificaram seu acesso e de acordo com a boa-fé e com os princípios do art. 6º da LGPD.

12.3. É dever do fornecedor registrado orientar e treinar seus empregados sobre os deveres, requisitos e responsabilidades decorrentes da LGPD.

## **13. DAS PENALIDADES**

13.1. O licitante que ensejar o retardamento da execução do certame, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar na execução do Contrato, comportar-se de modo inidôneo, fizer declaração falsa ou cometer fraude fiscal garantida o direito prévio da citação e da ampla defesa, ficará impedido de licitar e contratar com a Administração, pelo prazo de até 03 (três) anos, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade, sem prejuízo das multas previstas no edital e no termo de contrato e das demais cominações legais.

13.2. A Contratada ficará, ainda, sujeita às seguintes penalidades, em caso de inexecução total ou parcial do contrato, erro de execução, execução imperfeita, mora de execução, inadimplemento contratual ou não veracidade das informações prestadas, garantida a prévia defesa:

I – Advertência, sanção de que trata o inciso I do art. 156, da Lei Federal n.º 14.133/2021, poderá ser aplicada nos seguintes casos:

- a) Descumprimento das obrigações e responsabilidades assumidas na licitação;
- b) Outras ocorrências que possam acarretar transtornos ao desenvolvimento dos serviços da Contratante, desde que não caiba a aplicação de sanção mais grave.

II – Multas (que poderão ser recolhidas em qualquer agência integrante da Rede Arrecadadora de Receitas Federais, por meio de Documento de Arrecadação Municipal – DAM, a ser preenchido de acordo com instruções fornecidas pela Contratante);

- a) De **1%** (um por cento) sobre o valor contratual total do exercício, por dia de atraso na prestação dos serviços ou indisponibilidade do mesmo, limitada a 10% do mesmo valor;
- b) De **2%** (dois por cento) sobre o valor contratual total do exercício, por infração a qualquer cláusula ou condição do contrato, não especificada nas demais alíneas deste inciso, aplicada em dobro na reincidência;
- c) De **5%** (cinco por cento) do valor contratual total do exercício, pela recusa em corrigir qualquer produto rejeitado, caracterizando-se a recusa, caso a correção não se efetivar nos 05 (cinco) dias que se seguirem à data da comunicação formal da rejeição;

III – Suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com o Município de Mirante, por prazo não superior a 03 (três) anos;

IV – Declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, nos termos do § 5º do Art. 156 da lei 14133/2021, bem como no § 2º do Art. 197 do Decreto Municipal nº 5727/2022.

13.3. No processo de aplicação de penalidades é assegurado o direito ao contraditório e à ampla defesa, será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação.



13.4. O valor da multa aplicada deverá ser recolhido ao Tesouro Municipal no prazo de 5 (cinco) dias a contar da notificação ou decisão do recurso. Se o valor da multa não for pago, ou depositado, será automaticamente descontado do pagamento a que a Contratada fazer jus.

Em caso de inexistência ou insuficiência de crédito da Contratada, o valor devido será cobrado administrativamente ou inscrito como Dívida Ativa do Município e cobrado mediante processo de execução fiscal, com os encargos correspondentes.

13.5. As sanções previstas nos incisos **III e IV do item 13.2** supra, poderão ser aplicadas às empresas que, em razão do contrato objeto desta licitação:

- I - apresentar declaração ou documentação falsa exigida para o certame ou prestar declaração falsa durante a licitação ou a execução do contrato;
- II - fraudar a licitação ou praticar ato fraudulento na execução do contrato;
- III - comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza;
- IV - praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos da licitação;
- V - praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei Federal nº 12.846, de 1º de agosto de 2013.

13.6. As sanções previstas nos incisos I, III e IV do item 13.2 supra poderão ser aplicadas juntamente com a do inciso II do mesmo item, facultada a defesa prévia do interessado no respectivo processo, no prazo de 05 (cinco) dias úteis.

13.7. A licitante adjudicatária que se recusar, injustificadamente, em firmar o Contrato dentro do prazo de 02 (dois) dias úteis a contar da notificação que lhe será encaminhada, estará sujeita à multa de 5% (cinco por cento) do valor total adjudicado, sem prejuízo das demais penalidades cabíveis, por caracterizar descumprimento total da obrigação assumida.

13.8. As sanções previstas no item 13 supra não se aplicam às demais licitantes que, apesar de não vencedoras, venham a ser convocadas para celebrarem o Termo de Contrato, de acordo com o edital, e no prazo de 48 (quarenta e oito) horas comunicarem seu desinteresse.

13.9. A **CONTRATADA** se sujeita às seguintes penalidades:

a) Advertência, por escrito, sempre que ocorrerem pequenas irregularidades, para que haja concorrido.

b) Multas sobre o valor total atualizado do contrato:

b1) 0,20% (vinte décimos por cento) do valor do contrato, por dia de atraso no prazo contratual, até o trigésimo dia, ou nos prazos parciais das Ordens de Serviços, limitadas a 20% do valor da fatura;

b2) 0,40% (quarenta décimos por cento) do valor deste contrato, por dia de atraso superior a 30 (trinta) dias, limitadas a 20% do valor da fatura.

b3) Multa de até 30% (trinta por cento) em caso de descumprimento das normas do edital e o do contrato.

c) A multa dobrará a cada caso de reincidência, não podendo ultrapassar a 30% do valor atualizado do contrato, sem prejuízos da cobrança de perdas e danos que venham a ser causados ao interesse público e da possibilidade da rescisão contratual;

d) Suspensão do direito de contratar com o município de Mirante pelo período máximo de 03 (três) anos nas hipóteses previstas nos incisos II, III, IV, V, VI e VII do art. 155, da Lei Federal 14.133/2021

e) Declaração de inidoneidade para licitar ou contratar com a Administração Pública enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade, que será concedida sempre que o contratado ressarcir a Administração pelos prejuízos resultantes e após decorrido o prazo da sanção aplicada com base na alínea anterior.

g) O valor de cada multa será atualizado monetariamente, caso haja fator de reajustamento de preços vigente no mês em que cessar o motivo que lhe deu origem.

h) As multas previstas na alínea “b” poderão, a critério da Administração, serem aplicadas isoladas ou conjuntamente com outras sanções, a depender do grau da infração cometida pelo adjudicatário.

i) Quando aplicadas, as multas deverão ser pagas espontaneamente no prazo máximo de 05 (cinco) dias úteis ou serem deduzidas do valor correspondente ao valor do fornecimento, após prévio processo administrativo, garantida a ampla defesa e o contraditório ou, ainda, cobradas judicialmente, a critério da Prefeitura Municipal de Mirante.





j) Os danos e prejuízos serão ressarcidos à contratante no prazo máximo de 48 (quarenta e oito) horas, contado da notificação administrativa à contratada, sob pena de multa.

l) Esgotados todos os prazos de execução do objeto do contrato que tiverem sido concedidos pela autoridade contratante, a contratada ficará automaticamente impedida de participar de novas licitações enquanto não ressarcir os danos causados à Administração Pública Municipal ou cumprir a obrigação antes assumida, sem prejuízo de outras penalidades.

13.10. A penalidade de declaração de inidoneidade para licitar e contratar com a Administração Pública será de competência do Prefeito Municipal de Mirante, as demais penalidades serão de competência do **Secretário Municipal de Gestão, Planejamento e Finanças**.

#### **14. DO RECEBIMENTO**

14.1. Os produtos serão solicitados através de Solicitação de Fornecimento e deverão ser entregues acompanhados de nota fiscal de venda, na qual deverá impreterivelmente constar o número da solicitação de fornecimento que a originou, valor unitário e total, quantidade, fabricação, lote e/ou validade dos produtos.

14.2. Quando da entrega, os produtos serão aceitos provisoriamente. O recebimento definitivo se dará após a verificação da conformidade com o exigido em edital, no prazo de até 10 (dez) dias úteis a contar da data de recebimento pelo setor de compras.

14.3. O recebimento definitivo não isenta a (as) proponente (s) adjudicatária (s) de suas responsabilidades assumidas por meio desse certame.

14.4. Todos os produtos entregues serão fiscalizados e, se apresentarem quaisquer problemas deverão ser repostos no prazo de 5 (cinco) dias úteis, sem prejuízo para a Administração.

14.5. Apurada, em qualquer tempo, divergência entre as especificações pré-fixadas e o fornecimento, serão aplicadas ao fornecedor registrado, as sanções previstas no edital e na legislação vigente.

14.6. Em caso de avaria dos materiais durante o transporte, o fornecedor registrado deverá repor por outro íntegro, sem qualquer ônus adicional para o Município, no prazo de até 08 (oito) dias úteis.

14.7. Em caso de devolução do (s) material (ais) por estar (em) em desacordo com as especificações, todas as despesas serão atribuídas ao fornecedor.

#### **15. DO PAGAMENTO**

15.1 O pagamento corresponderá aos itens efetivamente entregues ou serviços prestados, observados os valores unitários apresentados pela proponente na ocasião da licitação. Os preços ofertados devem ser apresentados, com incidência de ISS;

15.2 Não será admitida proposta com condição de pagamento diferente daquela definida no edital.

15.3 Os preços dos itens do objeto da presente licitação serão cobrados pelo licitante adjudicatário de acordo com as condições estabelecidas no prego.

15.5 O pagamento será efetuado em até 30 (trinta) dias após a entrega dos produtos e conferência de quantidade e qualidade pelo Órgão competente da Administração, à base dos preços unitários apresentados na proposta, e mediante a apresentação da Nota Fiscal.

15.6 A empresa contratada, para recebimento dos pagamentos, fica obrigada a manter atualizada cópia digital mensal das certidões de regularidade para com a Fazenda Federal, Fazenda Municipal, FGTS, Certidão Negativa de Débitos Trabalhista, juntamente com as Notas Fiscais digitalizadas, assim como apresentação da declaração de estar em dia com todas as obrigações trabalhistas

15.7 Nenhum pagamento será efetuado ao CONTRATADO caso exista pendência quanto às Fazendas Federal, Estadual e Municipal, incluída a regularidade relativa à Seguridade Social e ao Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS).

A impressão das certidões é de responsabilidade da CONTRATADA.

15.8 O descumprimento, pelo CONTRATADO, do estabelecido no item anterior não lhe gera direito a alteração de preços ou compensação financeira.

15.9 O CONTRATANTE pode deduzir do montante a pagar os valores correspondentes a multas, ressarcimentos ou indenizações devidas pelo CONTRATADO, nos termos deste contrato.



15.10 No caso de atraso de pagamento, desde que o CONTRATADO não tenha concorrido de alguma forma para tanto, serão devidos pelo CONTRATANTE encargos moratórios à taxa nominal de 6% a.a. (seis por cento ao ano), capitalizados diariamente em regime de juros simples.

15.11 O valor dos encargos será calculado pela fórmula:  $EM = I \times N \times VP$ , onde: EM = Encargos moratórios devidos; N = Número de dias entre a data prevista para o pagamento e a do efetivo pagamento; I = Índice de compensação financeira = 0,00016438; e VP = Valor da prestação em atraso.

## **16. DA VALIDADE E DA VIGÊNCIA**

16.1. A Ata de Registro de Preços resultante da presente Licitação terá vigência a partir de sua assinatura, tendo validade de **12 (doze) meses**, podendo o prazo de vigência ser prorrogado, conforme permissivo no art. 84, Lei Federal Nº 14.133/2021.

## **17. ALTERAÇÃO OU ATUALIZAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS**

17.1 Os preços registrados poderão ser alterados ou atualizados em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo dos bens, das obras ou dos serviços registrados, nas seguintes situações:

17.1.1 Em caso de força maior, caso fortuito ou fato do príncipe ou em decorrência de fatos imprevisíveis ou previsíveis de consequências incalculáveis, que inviabilizem a execução da ata tal como pactuada, nos termos da alínea “d” do inciso II do caput do art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021;

17.1.2 Em caso de criação, alteração ou extinção de quaisquer tributos ou encargos legais ou a superveniência de disposições legais, com comprovada repercussão sobre os preços registrados;

17.1.3 Na hipótese de previsão no edital de cláusula de reajustamento ou repactuação sobre os preços registrados, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021.

17.2 No caso do reajustamento, deverá ser respeitada a contagem da anualidade e o índice previstos para a contratação;

17.3 No caso da repactuação, poderá ser a pedido do interessado, conforme critérios definidos para a contratação.

## **18 - DA EXECUÇÃO, DA INEXECUÇÃO E DA RESCISÃO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS**

18.1. A Ata de Registro de Preços deverá ser executado fielmente pelas partes, de acordo com as cláusulas contratuais e as normas dispostas na Lei Federal Nº 14.133/2021 e alterações posteriores, bem como legislação pertinente, respondendo cada uma pelas consequências de sua inexecução, total ou parcial.

18.2. A rescisão da Ata de Registro de Preços se dará nos termos dos artigos 137 e 138 da Lei Federal Nº 14.133/2021.

18.3. No caso de rescisão provocada por inadimplemento do contratado, o contratante poderá reter, cautelarmente, os créditos decorrentes da Ata de Registro de Preços até o valor dos prejuízos causados, já calculados ou estimados.

18.4. Quando a rescisão ocorrer nas hipóteses dos artigos 137 da Lei Federal Nº 14.133/2021, sem que haja culpa do CONTRATADO, será este ressarcido dos prejuízos regularmente comprovados.

18.5. No procedimento que visa à rescisão da Ata de Registro de Preços, será assegurado o contraditório e a ampla defesa, sendo que, depois de encerrada a instrução inicial, o CONTRATADO terá o prazo de 5 (cinco) dias úteis para se manifestar e produzir provas, sem prejuízo da possibilidade de o CONTRATANTE adotar, motivadamente, providências acauteladoras.

18.6. A Ata de Registro de Preços extinguir-se-á pela implementação do seu termo final, com o integral cumprimento das obrigações nele estipuladas, e, poderá ser rescindido, pelo descumprimento de qualquer cláusula ou obrigações pactuadas, e especialmente pela ocorrência das hipóteses previstas nos 137 e 138 da Lei Federal Nº 14.133/2021, cujos dispositivos a Contratada declara conhecer, submetendo-se irrestritamente, a todas as determinações estabelecidas.



## **19. DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA**

19.1 A despesa decorrente da possível contratação será suportada pela dotação orçamentária própria indicada pela Unidade Administrativa que valer-se da Ata de Registro de Preço, constante na AUTORIZAÇÃO DE FORNECIMENTO.

## **20. ALTERAÇÃO OU ATUALIZAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS**

11.12. Os preços registrados poderão ser alterados ou atualizados em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo dos bens, das obras ou dos serviços registrados, nas seguintes situações:

11.12.1. Em caso de força maior, caso fortuito ou fato do príncipe ou em decorrência de fatos imprevisíveis ou previsíveis de consequências incalculáveis, que inviabilizem a execução da ata tal como pactuada, nos termos da alínea “d” do inciso II do caput do art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021;

11.12.2. Em caso de criação, alteração ou extinção de quaisquer tributos ou encargos legais ou a superveniência de disposições legais, com comprovada repercussão sobre os preços registrados;

11.12.3. Na hipótese de previsão no edital de cláusula de reajustamento ou repactuação sobre os preços registrados, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021.

No caso do reajustamento, deverá ser respeitada a contagem da anualidade e o índice previstos para a contratação;

No caso da repactuação, poderá ser a pedido do interessado, conforme critérios definidos para a contratação.

## **21. DA SUBCONTRATAÇÃO**

21.1. Não será admitida a subcontratação do objeto licitatório.

## **22. DISPOSIÇÕES GERAIS**

22.1. A CONTRATADA é obrigada a fornecer o objeto deste Contrato, de acordo com as normas técnicas reguladoras, em estreita observância às legislações federal, estadual e municipal, bem como, a quaisquer ordens ou determinação do Poder Público, procurando – dentro do possível – conduzir os serviços e o pessoal de modo a formar, perante o público, uma boa imagem da CONTRATANTE e da própria CONTRATADA.

Mirante/BA, 17 de abril de 2026.

**BETÂNIA GOMES SANTOS**  
Secretária Municipal de Saúde





## ANEXO II

### MINUTA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

N.º .....

O **MUNICÍPIO DE MIRANTE, ESTADO DA BAHIA**, pessoa jurídica de direito público interno, inscrita no CNPJ/MF nº 16.416.521/0001-64, com sede na Avenida Manoel Messias, SN, Monte Alegre, Mirante-Ba. CEP: 45.255-000, neste ato representado por seu Prefeito, **Sr. Edno Silva Nascimento**, brasileiro, casado, comerciante, inscrito no CPF nº 019.885.185-55, doravante denominado **ÓRGÃO GERENCIADOR**, e do outro lado, a \_\_\_\_\_, situada à \_\_\_\_\_, inscrito no CNPJ sob nº ....., neste ato representada pela Srª(a) \_\_\_\_\_, portador da Cédula de identidade nº \_\_\_\_\_ e inscrita no CPF sob nº \_\_\_\_\_, a seguir denominado **FORNECEDOR**, considerando o julgamento da Licitação Pregão Eletrônico, com fulcro no Art. 82 da Lei Federal nº 14.133/21 para **REGISTRO DE PREÇOS** nº ...../20..., publicada no ..... de ...../...../20....., processo administrativo nº ...../2026, **RESOLVE** registrar os preços do **FORNECEDOR** indicado e qualificado nesta ATA, de acordo com a classificação por ela alcançada e nas quantidades aderidas, atendendo as condições previstas no edital, sujeitando-se as partes às normas constantes na Lei nº 14.133 de 1º de abril de 2021 e suas alterações, no Decreto Municipal nº 1.949/2022, e em conformidade com as disposições a seguir:

#### 1. DO OBJETO

1.1. A presente Ata tem por objeto o registro de preços para a eventual contratação de **FORNECIMENTO DE \*\*\*\*\* DO MUNICÍPIO DE MIRANTE-BA**, especificado no Termo de Referência, Anexo I do edital de Licitação Nº \*\*\*/2026, que é parte integrante desta Ata, assim como as propostas cujos preços tenham sido registrados, independentemente de transcrição.

#### 2. DOS PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS

2.1. O preço registrado, as especificações do objeto, as quantidades mínimas e máximas de cada item, fornecedor(es) e as demais condições ofertadas na(s) proposta(s) são as que seguem:

2.2. A listagem do cadastro de reserva referente ao presente registro de preços consta como anexo a esta Ata.

#### 3. ÓRGÃO(S) GERENCIADOR E PARTICIPANTE(S)

3.1. O órgão gerenciador será **O MUNICÍPIO DE MIRANTE, ESTADO DA BAHIA**, pessoa jurídica de direito público interno, inscrita no CNPJ/MF nº 16.416.521/0001-64, com sede na Avenida Manoel Messias, SN, Monte Alegre, Mirante-Ba. CEP: 45.255-000.

3.2. *Não há órgãos e entidades públicas participantes do registro de preços:*

#### 4. DA ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

4.1. *Durante a vigência da ata, os órgãos e as entidades da Administração Pública federal, estadual, distrital e municipal que não participaram do procedimento de IRP poderão aderir à ata de registro de preços na condição de não participantes, observados os seguintes requisitos:*

4.1.1. *apresentação de justificativa da vantagem da adesão, inclusive em situações de provável desabastecimento ou descontinuidade de serviço público;*

4.1.2. *demonstração de que os valores registrados estão compatíveis com os valores praticados pelo mercado na forma do art. 23 da Lei nº 14.133, de 2021; e*

4.1.3. *consulta e aceitação prévias do órgão ou da entidade gerenciadora e do fornecedor.*

4.2. *A autorização do órgão ou entidade gerenciadora apenas será realizada após a aceitação da adesão pelo fornecedor.*

4.2.1. *O órgão ou entidade gerenciadora poderá rejeitar adesões caso elas possam acarretar prejuízo à execução de seus próprios contratos ou à sua capacidade de gerenciamento.*



4.3. Após a autorização do órgão ou da entidade gerenciadora, o órgão ou entidade não participante deverá efetivar a aquisição ou a contratação solicitada em até noventa dias, observado o prazo de vigência da ata.

4.4. O prazo de que trata o subitem anterior, relativo à efetivação da contratação, poderá ser prorrogado excepcionalmente, mediante solicitação do órgão ou da entidade não participante aceita pelo órgão ou pela entidade gerenciadora, desde que respeitado o limite temporal de vigência da ata de registro de preços.

4.5. O órgão ou a entidade poderá aderir a item da ata de registro de preços da qual seja integrante, na qualidade de não participante, para aqueles itens para os quais não tenha quantitativo registrado, observados os requisitos do item 4.1.

#### **Dos limites para as adesões**

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

4.7. O quantitativo decorrente das adesões não poderá exceder, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ata de registro de preços para o gerenciador e os participantes, independentemente do número de órgãos ou entidades não participantes que aderirem à ata de registro de preços.

4.8. Para aquisição emergencial de medicamentos e material de consumo médico-hospitalar por órgãos e entidades da Administração Pública federal, estadual, distrital e municipal, a adesão à ata de registro de preços gerenciada pelo Ministério da Saúde não estará sujeita ao limite previsto no item 4.7.

4.9. A adesão à ata de registro de preços por órgãos e entidades da Administração Pública estadual, distrital e municipal poderá ser exigida para fins de transferências voluntárias, não ficando sujeita ao limite de que trata o item 4.7, desde que seja destinada à execução descentralizada de programa ou projeto federal e comprovada a compatibilidade dos preços registrados com os valores praticados no mercado na forma do art. 23 da Lei nº 14.133, de 2021.

#### **Vedação a acréscimo de quantitativos**

4.10. É vedado efetuar acréscimos nos quantitativos fixados na ata de registro de preços.

### **5. VALIDADE, FORMALIZAÇÃO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS E CADASTRO RESERVA**

5.1. A validade da Ata de Registro de Preços será de 1 (um) ano, contado a partir do primeiro dia útil subsequente à data de divulgação no PNCP, podendo ser prorrogada por igual período, mediante a anuência do fornecedor, desde que comprovado o preço vantajoso.

5.1.1. A Ata de Registro de Preços decorrente da ata de registro de preços terá sua vigência estabelecida no próprio instrumento contratual e observará no momento da contratação e a cada exercício financeiro a disponibilidade de créditos orçamentários, bem como a previsão no plano plurianual, quando ultrapassar 1 (um) exercício financeiro.

5.1.2. Na formalização da Ata de Registro de Preços ou do instrumento substituto deverá haver a indicação da disponibilidade dos créditos orçamentários respectivos.

5.2. A contratação com os fornecedores registrados na ata será formalizada pelo órgão ou pela entidade interessada por intermédio de instrumento contratual, emissão de nota de empenho de despesa, autorização de compra ou outro instrumento hábil, conforme o art. 95 da Lei nº 14.133, de 2021.

5.2.1. O instrumento contratual de que trata o item 5.2. deverá ser assinado no prazo de validade da ata de registro de preços.

5.3. Os contratos decorrentes do sistema de registro de preços poderão ser alterados, observado o art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021.

5.4. Após a homologação da licitação ou da contratação direta, deverão ser observadas as seguintes condições para formalização da ata de registro de preços:



- 5.4.1. Serão registrados na ata os preços e os quantitativos do adjudicatário, devendo ser observada a possibilidade de o licitante oferecer ou não proposta em quantitativo inferior ao máximo previsto *no edital* e se obrigar nos limites dela;
- 5.4.2. Será incluído na ata, na forma de anexo, o registro dos licitantes ou dos fornecedores que: Aceitarem cotar os bens, as obras ou os serviços com preços iguais aos do adjudicatário, observada a classificação da licitação; e Mantiverem sua proposta original.
- 5.4.3. Será respeitada, nas contratações, a ordem de classificação dos licitantes ou dos fornecedores registrados na ata.
- 5.5. O registro a que se refere o item 5.4.2 tem por objetivo a formação de cadastro de reserva para o caso de impossibilidade de atendimento pelo signatário da ata.
- 5.6. Para fins da ordem de classificação, os licitantes ou fornecedores que aceitarem reduzir suas propostas para o preço do adjudicatário antecederão aqueles que mantiverem sua proposta original.
- 5.7. A habilitação dos licitantes que comporão o cadastro de reserva a que se refere o item 0 somente será efetuada quando houver necessidade de contratação dos licitantes remanescentes, nas seguintes hipóteses:
- 5.7.1. Quando o licitante vencedor não assinar a ata de registro de preços, no prazo e nas condições estabelecidos *no edital*; e
- 5.7.2. Quando houver o cancelamento do registro do licitante ou do registro de preços nas hipóteses previstas no item 10.
- 5.8. O preço registrado com indicação dos licitantes e fornecedores será divulgado no PNCP e ficará disponibilizado durante a vigência da ata de registro de preços.
- 5.9. Após a homologação da licitação ou da contratação direta, o licitante mais bem classificado ou o fornecedor, no caso da contratação direta, será convocado para assinar a ata de registro de preços, no prazo e nas condições estabelecidos no edital de licitação ou no aviso de contratação direta, sob pena de decair o direito, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021.
- 5.9.1. O prazo de convocação poderá ser prorrogado 1 (uma) vez, por igual período, mediante solicitação do licitante ou fornecedor convocado, desde que apresentada dentro do prazo, devidamente justificada, e que a justificativa seja aceita pela Administração.
- 5.10. A ata de registro de preços será assinada por meio de assinatura digital e disponibilizada no Sistema de Registro de Preços.
- 5.11. Quando o convocado não assinar a ata de registro de preços no prazo e nas condições estabelecidos no edital ou no aviso de contratação, e observado o disposto no item 5.7, observando o item 5.7 e subitens, fica facultado à Administração convocar os licitantes remanescentes do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas condições propostas pelo primeiro classificado.
- 5.12. Na hipótese de nenhum dos licitantes que trata o item 5.4.2.1, aceitar a contratação nos termos do item anterior, a Administração, observados o valor estimado e sua eventual atualização nos termos *do edital*, poderá:
- 5.12.1. Convocar para negociação os demais licitantes ou fornecedores remanescentes cujos preços foram registrados sem redução, observada a ordem de classificação, com vistas à obtenção de preço melhor, mesmo que acima do preço do adjudicatário; ou
- 5.12.2. Adjudicar e firmar a Ata de Registro de Preços nas condições ofertadas pelos licitantes ou fornecedores remanescentes, atendida a ordem classificatória, quando frustrada a negociação de melhor condição.
- 5.13. A existência de preços registrados implicará compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas, mas não obrigará a Administração a contratar, facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, desde que devidamente justificada.





## **6. ALTERAÇÃO OU ATUALIZAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS**

6.1. Os preços registrados poderão ser alterados ou atualizados em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo dos bens, das obras ou dos serviços registrados, nas seguintes situações:

6.1.1. Em caso de força maior, caso fortuito ou fato do príncipe ou em decorrência de fatos imprevisíveis ou previsíveis de consequências incalculáveis, que inviabilizem a execução da ata tal como pactuada, nos termos da alínea “d” do inciso II do caput do art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021;

6.1.2. Em caso de criação, alteração ou extinção de quaisquer tributos ou encargos legais ou a superveniência de disposições legais, com comprovada repercussão sobre os preços registrados;

6.1.3. Na hipótese de previsão no edital de cláusula de reajustamento ou repactuação sobre os preços registrados, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021.

No caso do reajustamento, deverá ser respeitada a contagem da anualidade e o índice previstos para a contratação;

No caso da repactuação, poderá ser a pedido do interessado, conforme critérios definidos para a contratação.

## **7. NEGOCIAÇÃO DE PREÇOS REGISTRADOS**

7.1. Na hipótese de o preço registrado tornar-se superior ao preço praticado no mercado por motivo superveniente, o órgão ou entidade gerenciadora convocará o fornecedor para negociar a redução do preço registrado.

7.1.1. Caso não aceite reduzir seu preço aos valores praticados pelo mercado, o fornecedor será liberado do compromisso assumido quanto ao item registrado, sem aplicação de penalidades administrativas.

7.1.2. Na hipótese prevista no item anterior, o gerenciador convocará os fornecedores do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para verificar se aceitam reduzir seus preços aos valores de mercado e não convocará os licitantes ou fornecedores que tiveram seu registro cancelado.

7.1.3. Se não obtiver êxito nas negociações, o órgão ou entidade gerenciadora procederá ao cancelamento da ata de registro de preços, adotando as medidas cabíveis para obtenção de contratação mais vantajosa.

7.1.4. Na hipótese de redução do preço registrado, o gerenciador comunicará aos órgãos e às entidades que tiverem firmada Ata de Registro de Preços decorrentes da ata de registro de preços para que avaliem a conveniência e a oportunidade de diligenciar negociação com vistas à alteração contratual, observado o disposto no art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021.

7.2. Na hipótese de o preço de mercado tornar-se superior ao preço registrado e o fornecedor não poder cumprir as obrigações estabelecidas na ata, será facultado ao fornecedor requerer ao gerenciador a alteração do preço registrado, mediante comprovação de fato superveniente que supostamente o impossibilite de cumprir o compromisso.

7.2.1. Neste caso, o fornecedor encaminhará, juntamente com o pedido de alteração, a documentação comprobatória ou a planilha de custos que demonstre a inviabilidade do preço registrado em relação às condições inicialmente pactuadas.

7.2.2. Não hipótese de não comprovação da existência de fato superveniente que inviabilize o preço registrado, o pedido será indeferido pelo órgão ou entidade gerenciadora e o fornecedor deverá cumprir as obrigações estabelecidas na ata, sob pena de cancelamento do seu registro, nos termos do item 10.1, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021, e na legislação aplicável.

7.2.3. Na hipótese de cancelamento do registro do fornecedor, nos termos do item anterior, o gerenciador convocará os fornecedores do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para verificar se aceitam manter seus preços registrados, observado o disposto no item 5.7.



7.2.4. Se não obtiver êxito nas negociações, o órgão ou entidade gerenciadora procederá ao cancelamento da ata de registro de preços, nos termos do item 10.4, e adotará as medidas cabíveis para a obtenção da contratação mais vantajosa.

7.2.5. Na hipótese de comprovação da majoração do preço de mercado que inviabilize o preço registrado, conforme previsto no item 7.2 e no item 7.2.1, o órgão ou entidade gerenciadora atualizará o preço registrado, de acordo com a realidade dos valores praticados pelo mercado.

7.2.6. O órgão ou entidade gerenciadora comunicará aos órgãos e às entidades que tiverem firmada Ata de Registro de Preços decorrentes da ata de registro de preços sobre a efetiva alteração do preço registrado, para que avaliem a necessidade de alteração contratual, observado o disposto no art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021.

## **8. REMANEJAMENTO DAS QUANTIDADES REGISTRADAS NA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS**

8.1. As quantidades previstas para os itens com preços registrados nas atas de registro de preços poderão ser remanejadas pelo órgão ou entidade gerenciadora entre os órgãos ou as entidades participantes e não participantes do registro de preços.

8.2. O remanejamento somente poderá ser feito:

8.2.1. De órgão ou entidade participante para órgão ou entidade participante; ou

8.2.2. De órgão ou entidade participante para órgão ou entidade não participante.

8.3. O órgão ou entidade gerenciadora que tiver estimado as quantidades que pretende contratar será considerado participante para efeito do remanejamento.

8.4. Na hipótese de remanejamento de órgão ou entidade participante para órgão ou entidade não participante, serão observados os limites previstos no art. 32 do Decreto nº 11.462, de 2023.

8.5. Competirá ao órgão ou à entidade gerenciadora autorizar o remanejamento solicitado, com a redução do quantitativo inicialmente informado pelo órgão ou pela entidade participante, desde que haja prévia anuência do órgão ou da entidade que sofrer redução dos quantitativos informados.

8.6. Caso o remanejamento seja feito entre órgãos ou entidades dos Estados, do Distrito Federal ou de Municípios distintos, caberá ao fornecedor beneficiário da ata de registro de preços, observadas as condições nela estabelecidas, optar pela aceitação ou não do fornecimento decorrente do remanejamento dos itens.

8.7. Na hipótese da compra centralizada, não havendo indicação pelo órgão ou pela entidade gerenciadora, dos quantitativos dos participantes da compra centralizada, nos termos do item 8.3, a distribuição das quantidades para a execução descentralizada será por meio do remanejamento.

## **9. DO PAGAMENTO**

9.1. Os pagamentos serão efetuados no prazo máximo de até 30 (trinta) dias, condicionado ao recebimento definitivo do objeto, através de ordem bancária, para crédito em banco, agência e conta corrente indicado pelo contratado.

9.2. É vedada expressamente a realização de cobrança de forma diversa da estipulada neste Edital, em especial a cobrança bancária, mediante boleto ou mesmo o protesto de título, sob pena de aplicação das sanções previstas no edital e indenização pelos danos decorrentes.

9.3. O pagamento será precedido de consulta da regularidade fiscal, para comprovação de cumprimento dos requisitos de habilitação estabelecidos neste edital.

9.4. Na hipótese de irregularidade na condição fiscal, o contratado deverá regularizar a sua situação perante o cadastro no prazo de até 02 (dois) dias úteis, sob pena de aplicação das penalidades previstas no edital e seus anexos e rescisão da Ata de Registro de Preços.

9.5. Havendo erro na apresentação da Nota Fiscal/Fatura ou dos documentos pertinentes à contratação, ou, ainda, circunstância que impeça a liquidação da despesa, o pagamento ficará pendente até que o contratado providencie as medidas saneadoras. Nesta hipótese, o prazo para pagamento iniciar-se-á após a regularização da situação, não acarretando qualquer ônus para a Contratante.



9.6 O contratado regularmente optante pelo Simples Nacional, nos termos da Lei Complementar nº 123/06, 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.

9.7 A Administração deduzirá do montante a ser pago os valores correspondentes às multas e/ou indenizações devidas pelo contratado.

9.8 O desconto de qualquer valor no pagamento devido ao contratado será precedido de processo administrativo em que será garantido à empresa o contraditório e a ampla defesa, com os recursos e meios que lhes são inerentes.

9.9 É vedado ao contratado transferir a terceiros os direitos ou créditos decorrentes da Ata de Registro de Preços.

9.10 Os pagamentos estão sujeitos a aplicação da IN RFB Nº 1.234/2012 alterada pela IN RFB nº 2.145/2023, ou a que vier a substituí-las nos termos do Decreto Municipal.

§ 1º. o município fará a retenção do Imposto de Renda do(s) pagamento(s) do fornecedor.

§ 2º. A descrição do valor da alíquota do Imposto de Renda Retido na Fonte ao qual incidirá sobre o(s) pagamento(s) efetuado(s) por este município ao fornecedor/contribuinte.

§ 3º. A alíquota de incidência a ser aplicada sobre o valor a ser pago corresponderá à espécie do bem fornecido ou do serviço prestado, conforme estabelecido na IN RFB Nº 1.234/2012.

§ 4º. Também deverá ser consignado no objeto se A Ata de Registro de Preços contempla:

I. fornecimento de produtos,

II. prestação de serviço, ou

III. prestação de serviço com fornecimento de material.

## **10. CANCELAMENTO DO REGISTRO DO LICITANTE VENCEDOR E DOS PREÇOS REGISTRADOS**

10.1. O registro do fornecedor será cancelado pelo gerenciador, quando o fornecedor:

10.1.1. Descumprir as condições da ata de registro de preços, sem motivo justificado;

10.1.2. Não retirar a nota de empenho, ou instrumento equivalente, no prazo estabelecido pela Administração sem justificativa razoável;

10.1.3. Não aceitar manter seu preço registrado, na hipótese prevista no artigo 27, § 2º, do Decreto nº 11.462, de 2023; ou

10.1.4. Sofrer sanção prevista nos incisos III ou IV do caput do art. 156 da Lei nº 14.133, de 2021.

Na hipótese de aplicação de sanção prevista nos incisos III ou IV do caput do art. 156 da Lei nº 14.133, de 2021, caso a penalidade aplicada ao fornecedor não ultrapasse o prazo de vigência da ata de registro de preços, poderá o órgão ou a entidade gerenciadora poderá, mediante decisão fundamentada, decidir pela manutenção do registro de preços, vedadas contratações derivadas da ata enquanto perdurarem os efeitos da sanção.

10.2. O cancelamento de registros nas hipóteses previstas no item 10.1 será formalizado por despacho do órgão ou da entidade gerenciadora, garantidos os princípios do contraditório e da ampla defesa.

10.3. Na hipótese de cancelamento do registro do fornecedor, o órgão ou a entidade gerenciadora poderá convocar os licitantes que compõem o cadastro de reserva, observada a ordem de classificação.

10.4. O cancelamento dos preços registrados poderá ser realizado pelo gerenciador, em determinada ata de registro de preços, total ou parcialmente, nas seguintes hipóteses, desde que devidamente comprovadas e justificadas:

10.4.1. Por razão de interesse público;

10.4.2. A pedido do fornecedor, decorrente de caso fortuito ou força maior; ou

10.4.3. Se não houver êxito nas negociações, nas hipóteses em que o preço de mercado se tornar superior ou inferior ao preço registrado, nos termos dos artigos 26, § 3º e 27, § 4º, ambos do Decreto nº 11.462, de 2023.





## 11. DAS PENALIDADES

11.1. O descumprimento da Ata de Registro de Preços ensejará aplicação das penalidades estabelecidas *no edital*.

11.1.1. As sanções também se aplicam aos integrantes do cadastro de reserva no registro de preços que, convocados, não honrarem o compromisso assumido injustificadamente após terem assinado a ata.

11.2. É da competência do gerenciador a aplicação das penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado nesta ata de registro de preço (art. 7º, inc. XIV, do Decreto nº 11.462, de 2023), exceto nas hipóteses em que o descumprimento disser respeito às contratações dos órgãos ou entidade participante, caso no qual caberá ao respectivo órgão participante a aplicação da penalidade (art. 8º, inc. IX, do Decreto nº 11.462, de 2023).

11.3. O órgão ou entidade participante deverá comunicar ao órgão gerenciador qualquer das ocorrências previstas no item 9.1, dada a necessidade de instauração de procedimento para cancelamento do registro do fornecedor.

## 12. CONDIÇÕES GERAIS

12.1. As condições gerais de execução do objeto, tais como os prazos para entrega e recebimento, as obrigações da Administração e do fornecedor registrado, penalidades e demais condições do ajuste, encontram-se definidos no Termo de Referência, ANEXO **AO EDITAL**.

12.2. É vedado efetuar acréscimos nos quantitativos fixados nesta ata de registro de preços.

12.3. As condições de habilitação e qualificação exigidas no Edital deverão ser mantidas pela empresa registrada durante toda a vigência da presente ATA, ficando facultado ao órgão contratante, a qualquer momento, exigir a apresentação de parte ou totalidade dos documentos apresentados quando daquelas fases.

12.4. O compromisso para execução dos serviços registrados nesta ATA será efetivado através de emissão de nota de empenho específica com a empresa, que terá força de contrato;

Para firmeza e validade do pactuado, a presente Ata foi lavrada em .... (....) vias de igual teor, que, depois de lida e achada em ordem, vai assinada pelas partes *e encaminhada cópia aos demais órgãos participantes (se houver)*.

Mirante, em ..... de ..... de 2026.

Edno Silva Nascimento

MUNICÍPIO DE MIRANTE-BA

Órgão Gerenciador

[NOME SECRETÁRIO]

SECRETARIA MUNICIPAL DE \*\*\*\*\*

Interveniente

[Representante Legal]

[Razão Social]

FORNECEDOR



**ANEXO III**

**MODELO PROPOSTA DE PREÇOS**

PREGÃO ELETRÔNICO Nº \*\*\*/2026

Razão social:

CNPJ:

Endereço:

Telefone:

Endereço eletrônico (e-mail) para contato:

Objeto: \*\*\*\*\*

Validade da proposta: 90 (noventa) dias.

ITEM	DESCRIÇÃO	QUANT	UNID	MARCA	V. UNIT	VTOTAL
1						
VALOR GLOBAL DO LOTE:		.....reais e.....centavos.				

a) No preço proposto estão incluídos todos os tributos, encargos sociais, fretes até o destino, descarregamento e quaisquer outros ônus que porventura possam recair sobre o objeto do presente pregão.

b) Declaro que estou plenamente ciente dos locais de entrega, que será no local indicado pela Secretaria Municipal de Educação, do Município de Mirante/Bahia, de que não há quantidade mínima a ser solicitada e, ainda, que detenho plenos poderes e informações para firmar a presente declaração.

, de de

Assinatura do responsável legal da empresa licitante



**ANEXO IV**

**MODELO DE DECLARAÇÃO DE EMPREGADOR PESSOA JURÍDICA**

PREGÃO ELETRÔNICO Nº .....

A empresa ..... com sede na ..... nº ..... Bairro ..... , cidade de ..... , inscrita no  
CNPJ nº ..... por intermédio de seu representante legal o(a)  
Sr.(a.)....., portador (a) Carteira de Identidade R.G.nº. e do CPF nº .....

DECLARA, sob as penas da lei, em cumprimento ao disposto no art. 7º, XXXIII, da Constituição da República/88, que não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de dezesseis anos.

Ressalva: emprega menor, a partir de quatorze anos, na condição de aprendiz. (Observação: em caso afirmativo, assinalar a ressalva acima)

, de de

Assinatura do responsável legal da empresa licitante





**ANEXO V**

**MODELO DE DECLARAÇÃO DE BENEFICIÁRIO DA LEI COMPLEMENTAR 123/2006**

PREGÃO ELETRÔNICO Nº .....

Declaramos, sob as penas da lei, que a licitante\_\_\_\_\_ é beneficiária da Lei Complementar nº 123/2006, na condição de considerando os valores da receita bruta e o atendimento aos requisitos previstos na Lei supracitada.

Atestamos para os devidos fins, que a licitante não se encontra enquadrada em nenhuma das hipóteses, que veda a concessão do tratamento jurídico diferenciado, previstas nos incisos I a XI do § 4º do art. 3º da Lei nº123/2006:

- a) de cujo capital participe outra pessoa jurídica;
- b) que seja filial, sucursal, agência ou representação, no País, de pessoa jurídica com sede no exterior;
- c) de cujo capital participe pessoa física que seja inscrita como empresário ou seja sócia de outra empresa que receba tratamento jurídico diferenciado nos termos desta Lei Complementar, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do caput deste artigo;
- d) cujo titular ou sócio participe com mais de 10% (dez por cento) do capital de outra empresa não beneficiada por esta Lei Complementar, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do caput deste artigo;
- e) cujo sócio ou titular seja administrador ou equiparado de outra pessoa jurídica com fins lucrativos, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do caput deste artigo;
- f) constituída sob a forma de cooperativas, salvo as de consumo;
- g) que participe do capital de outra pessoa jurídica;
- h) que exerça atividade de banco comercial, de investimentos e de desenvolvimento, de caixa econômica, de sociedade de crédito, financiamento e investimento ou de crédito imobiliário, de corretora ou de distribuidora de títulos, valores mobiliários e câmbio, de empresa de arrendamento mercantil, de seguros privados e de capitalização ou de previdência complementar;
- i) resultante ou remanescente de cisão ou qualquer outra forma de desmembramento de pessoa jurídica que tenha ocorrido em um dos 5 (cinco) anos-calendário anteriores;
- j) constituída sob a forma de sociedade por ações.
- k) cujos titulares ou sócios guardem, cumulativamente, com o contratante do serviço, relação de pessoalidade, subordinação e habitualidade.

Possuímos ciência da nossa obrigação de comunicar ao Município de Mirante-BA quaisquer fatos supervenientes que alterem a situação de nossa empresa.

, de de

Assinatura do responsável legal da empresa licitante



**ANEXO VI**

**MODELO DE DECLARAÇÃO DE ELABORAÇÃO INDEPENDENTE DE PROPOSTA**

PREGÃO ELETRÔNICO Nº .....

[IDENTIFICAÇÃO COMPLETA DO REPRESENTANTE DO LICITANTE], como representante devidamente constituído de [IDENTIFICAÇÃO COMPLETA DO LICITANTE] (doravante denominado [Licitante]), declara, sob as penas da lei, em especial o art. 299 do Código Penal Brasileiro, que:

- a) a proposta foi elaborada de maneira independente e que seu conteúdo não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado a, discutido com ou recebido de qualquer outro participante potencial ou de fato do presente certame, por qualquer meio ou por qualquer pessoa;
- b) a intenção de apresentar a proposta não foi informada a, discutido com ou recebido de qualquer outro participante potencial ou de fato do presente certame, por qualquer meio ou por qualquer pessoa;
- c) que não tentou, por qualquer meio ou por qualquer pessoa, influir na decisão de qualquer outro participante potencial ou de fato do presente certame, quanto a participar ou não da referida licitação;
- d) que o conteúdo da proposta não será, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, comunicado a ou discutido com qualquer outro participante potencial ou de fato do presente certame, antes da adjudicação do objeto da referida licitação;
- e) que o conteúdo da proposta não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado a, discutido com ou recebido de qualquer integrante do Município antes da abertura oficial das propostas; e
- f) que está plenamente ciente do teor e da extensão desta declaração e que detém plenos poderes e informações para firmá-la.

, de de

Assinatura do responsável legal da empresa licitante



**ANEXO VII**

**MODELO DE DECLARAÇÃO DA FATO SUPERVINIENTE**

PREGÃO ELETRÔNICO Nº .....

(Nome da Empresa) \_\_\_\_\_

CNPJ/CIC nº \_\_\_\_\_ sediada (endereço completo) \_\_\_\_\_,

Declara sob as penas da lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no presente processo licitatório.

, de de

Assinatura do responsável legal do Responsável





**ANEXO VIII**

**MODELO DE DECLARAÇÃO DE CONHECIMENTO DAS CONDIÇÕES DA LICITAÇÃO**

**PREGÃO ELETRÔNICO Nº \*\*\*/2026**

**PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 023/2026**

A empresa [Nome da Empresa Licitante], inscrita no CNPJ sob o nº [CNPJ da Empresa], com sede em [Endereço Completo da Empresa], por intermédio de seu representante legal o(a) Sr.(a.) [Nome Completo do Representante Legal], portador(a) da Carteira de Identidade RG nº [Número do RG do Representante] e do CPF nº [Número do CPF do Representante],

DECLARA, para os devidos fins, sob as penas da lei, que tomou conhecimento de todas as informações e das condições locais para o cumprimento das obrigações objeto da licitação em epígrafe, referente à CONTRATAÇÃO DE EMPRESA PARA FORNECIMENTO DE MATERIAIS HOSPITALARES, não havendo quaisquer dúvidas ou omissões que impeçam o pleno cumprimento das obrigações contratuais.

[Local], [Dia] de [Mês] de [Ano].

---

Assinatura do Responsável Legal da Empresa Licitante  
[Nome Completo do Representante Legal]  
[Cargo do Representante Legal]



**Anexo**  
**Cadastro Reserva**

Seguindo a ordem de classificação, segue relação de fornecedores que aceitaram cotar os itens com preços iguais ao adjudicatário:

Item do TR	Fornecedor (razão social, CNPJ/MF, endereço, contatos, representante)							
	Especificação	Marca (se exigida no edital)	Modelo (se exigido no edital)	Unidade	Quantidade Máxima	Quantid ade Mínima	Valor Un	Prazo garantia ou validade
X								

Seguindo a ordem de classificação, segue relação de fornecedores que mantiveram sua proposta original:

Item do TR	Fornecedor (razão social, CNPJ/MF, endereço, contatos, representante)							
	Especificaçã o	Marca (se exigida no edital)	Modelo (se exigido no edital)	Unidade	Quantidade Máxima	Quantid ade Mínima	Valor Un	Prazo garantia ou validade
X								