

AVISO DO PEDIDO DE COTAÇÃO ELETRÔNICA PCE Nº 20.221.2026.0032

Em 14/09/2026

O Comprasnet.Ba informa que está recebendo proposta de preço para contratação por DISPENSA DE LICITAÇÃO, nos termos do inciso I do artigo 75 da 14.133/2021 ou o inciso II do artigo 75 da 14.133/2021, para o Pedido de Cotação Eletrônica - PCE abaixo identificado:

PCE Nº 20.221.2026.0032

Órgão/Entidade : 20 - SECRETARIA DA SEGURANCA PUBLICA

Unidade Gestora : 221 - COMANDO DE POLICIAMENTO DA REGIAO LESTE

Período Oficial da Disputa : das :14:30 às 16:30h de 21/09/2026

Dia da semana : Segunda-Feira

Início : 14:30 horas.

Término : 16:30 horas.

Objeto : MEDICAMENTOS E INSUMOS PARA UBS 1BEIC

Conforme especificação abaixo :

Descrição : ABAIXADOR, de língua, espátula em madeira lisa, isto é, com ausência de farpas, descartável, extremidades arredondadas, formato convencional, resistente a esterilização, com 14 cm de comprimento, largura entre 1,4 e 1,5 cm. Embalagem: pacote com 100 unidades, com dados de identificação e procedência.

UF : PACOTE

Qtde : 20

Descrição : BUDESONIDA, 64mcg/acionamento, suspensão, spray nasal, frasco com 120 acionamentos. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comércio. O fornecedor deve apresentar bula, registro do produto na ANVISA e certificado de boas práticas de fabricação - CBPF em conformidade com as resoluções vigentes na ANVISA. Em caso do fabricante fora do MERCOSUL, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. Unidade de fornecimento: Frasco.

UF : FRASCO

Qtde : 100

Descrição : CAIXA, coletora, para materiais perfurocortantes, não esteril, uso único, capacidade 07 litros, contendo coletor fundo e cinta interna em papelão rígido; bandeja interna em papelão ondulado; saco plástico de revestimento em polietileno, com lacre interno e/ou superfície interna impermeabilizada para impedir passagem de líquidos; tampa para fechamento da caixa; tampa com bocal para descarte; alças; contra trava de segurança. a caixa deverá ser de cor amarela e conter informações aplicadas na parte externa, e redigidas no idioma português: simbologia de acordo com a codificação internacional (INFECTANTE); instruções de uso e de montagem; indicativo do limite de segurança; nome e marca do produto.

UF : UNIDADE

Qtde : 15

Descrição : CARBONATO, de cálcio 1250mg + colecalciferol 400UI (equivalente a 500mg de cálcio elementar), comprimido ou capsula. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro do produto na Anvisa e certificado de boas práticas, fabricação e controle - CBPFC do fabricante conforme resolução ANVISA nº460/99. Em caso do fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 300

Descrição : CETOPROFENO, comprimido 100 mg A embalagem do produto deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio." Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 150

Descrição : CLORETO, de sódio 9mg/mL (0,9%), solução nasal, frasco conta-gotas, 30mL A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comércio. O fornecedor deve apresentar bula, registro do produto na ANVISA e certificado de boas práticas de fabricação - CBPF em conformidade com as resoluções da ANVISA em vigência. Em caso do fabricante fora do MERCOSUL, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. Unidade de fornecimento: Frasco.

UF : FRASCO

Qtde : 50

Descrição : CLORETO, de sodio, 0,9%, 250mL, sistema fechado de transferencia frasco/bolsa. A embalagem deve conter venda proibida pelo comercio. Apresentar registro do produto na Anvisa e certificado de boas praticas, fabricacao e controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao ANVISA nº460/99.Em caso do fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 50

Descrição : CLORETO de sodio, solucao injetavel 0,9%, sistema fechado de transferencia, frasco ou bolsa 100 mL. A embalagem deve conter venda proibida pelo comercio. Apresentar registro do produto na Anvisa e certificado de boas praticas, fabricacao e controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao ANVISA nº460/99. Em caso do fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 50

Descrição : DEXCLORFENIRAMINA, maleato 2mg + betametasona 0,25mg comprimido. A embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio". Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 70

Descrição : DEXPANTENOL, 50mg/g, pomada dermatologica, bisnaga, 30g. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comercio. O fornecedor deve apresentar bula, registro do produto na ANVISA e certificado de boas praticas de fabricacao - CBPF em conformidade com as resolucoes da ANVISA em vigencia. Em caso de fabricante fora do MERCOSUL, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial. Unidade de fornecimento: Bisnaga

UF : UNIDADE

Qtde : 10

Descrição : DICLOFENACO, dietilamonio 11,6mg/g, gel dermatologico, tubo ou bisnaga, 60g. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comercio. O fornecedor deve apresentar bula, registro do produto na ANVISA e certificado de boas praticas de fabricacao - CBPF em conformidade com as resolucoes da ANVISA em vigencia. Em caso do fabricante fora do MERCOSUL, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial. Unidade de fornecimento: Tubo ou bisnaga.

UF : UNIDADE

Qtde : 50

Descrição : DIPIRONA, 1g, comprimido. A embalagem deve conter a impressao "venda proibida pelo comercio". Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 1000

Descrição : DIPIRONA sodica + cafeina anidra + orfenadrina (300mg+50mg+35mg) comprimidos envelopados. Deve conter na embalagem a descricao "proibida a venda pelo comercio" Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 500

Descrição : ESCOPOLAMINA, butilbrometo 10mg, dragea ou comprimido. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comercio. O fornecedor deve apresentar bula, registro do produto na ANVISA e certificado de boas praticas de fabricacao CBPF, em conformidade com as resolucoes da ANVISA em vigencia. Em caso do fabricante fora do MERCOSUL, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial. Unidade de fornecimento: dragea ou comprimido.

UF : UNIDADE

Qtde : 200

Descrição : ESPARADRAPO, micropore, na cor branca, em tecido microporoso, com otima aderencia, isento de substancia alergenas, dimensoes 10 cm x 4,5 m. Embalagem primaria acondicionada de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto ate o momento de sua utilizacao, permitindo abertura e transferencia com tecnica adequada; conforme RDC 185/2001; o rotulo da embalagem primaria e/ou o proprio produto deve conter informacoes de identificacao e caracteristicas do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricacao, data de validade do produto, nome do responsavel tecnico, registro ANVISA/MS; a embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento ate o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislacao que seja inerente ao mesmo. Embalagem primaria e secundaria rotuladas conforme a RDC 185/01/ANVISA.

UF : UNIDADE

Qtde : 20

Descrição : FIO para sutura, em poliglactina + acido poliglicolico violeta, absorvivel, trancado, n. 0, fio com 70 cm de comprimento, agulha 3,5

cm 1/2 circulo, cilíndrica, agulha de fechamento. Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado ou papel grau cirurgico e filme termoplastico, abertura em petala. Na embalagem devera estar impresso dados de identificacao do produto em portugues, tipo de esterilizacao, procedencia, marca do fabricante, data de fabricacao, prazo de validade e registro no Ministerio da Saude.

UF : UNIDADE

Qtde : 50

Descrição : GINKO BILOBA, extrato, EGb 761 120mg. Na embalagem deve constar "venda proibida pelo comercio". Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 50

Descrição : HEMOSTATICO, absorvível, esteril, indicado para uso em procedimentos cirurgicos, composto de celulose oxidada regenerada, dimensoes 7 x 5 cm podendo variar (+/- 2). Embalagem: acondicionada individualmente de acordo com RDC185/2001 ANVISA sobre normas de embalagem que garanta a integridade do produto ate o momento da sua utilização, permitindo abertura e transferencia com tecnica asséptica; o rotulo da embalagem primaria deve conter informacoes e caracteristicas do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricacao, data de validade do produto, data de validade da esterilizacao de no minimo dois anos a partir da data da esterilizacao, nome do responsavel tecnico, registro Anvisa/MS; a embalagem secundaria deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento ate o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislacao que seja inerente ao mesmo. Na entrega o produto deve ter o prazo de validade de no mínimo 12 meses.

UF : UNIDADE

Qtde : 5

Descrição : HEMOSTATICO, absorvível, esteril, indicado para uso em procedimentos cirurgicos, composto de celulose oxidada regenerada, dimensoes 10 x 20 cm, podendo variar (+/- 1). Apresentar Registro na ANVISA. Embalagem individual primaria e embalagem secundaria rotuladas conforme legislacao vigente.

UF : UNIDADE

Qtde : 5

Descrição : HIDROXIDO, de aluminio + hidroxido de magnesio + simeticona (37mg/mL + 40mg/mL + 5mg/mL) suspensao oral, frasco com 240mL. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comercio. O fornecedor deve apresentar bula, registro do produto na ANVISA e certificado de boas praticas de fabricacao - CBPF em conformidade com as resolucoes da ANVISA em vigencia. Em caso de fabricante fora do MERCOSUL, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial. Unidade de fornecimento: Frasco.

UF : FRASCO

Qtde : 100

Descrição : LISINA, clonixinato 125mg + ciclobenzaprina, cloridrato 5mg comprimido revestido. A embalagem deve conter venda proibida pelo comercio. Apresentar registro do produto na Anvisa e certificado de boas praticas, fabricacao e controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao ANVISA nº460/99.Em caso do fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 150

Descrição : LORATADINA 10 mg comprimido. A embalagem deve conter " venda proibida pelo comercio ". Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 200

Descrição : LUVA, de procedimento, tamanho M, esteril, de uso unico, descartavel, apirogenica, em latex natural, textura uniforme, formato anatomico, resistente a tracao, punho com bainha, com indicacao de mao direita e esquerda, numero do lote e C.A. impressos no punho, lubrificada com po. Embaladas individualmente aos pares com identificacao de mao direita e esquerda contendo informacoes de identificacao, caracteristicas do produto e marca. Embalagem primaria e secundaria rotuladas conforme RDC 185/01/ANVISA. O produto deve obedecer a legislacao vigente, inerente ao mesmo.

UF : UNIDADE

Qtde : 1000

Descrição : MALETA, hospitalar, em polietileno, na cor branca, dimensoes de 44 x 24 x 22cm, contendo 02 bandejas articuladas, com 16 divisoes e 02 mini-estojos.

UF : UNIDADE

Qtde : 2

Descrição : NEOMICINA sulfato de + bacitracina (5mg + 250UI)/g pomada, tubo com 10g, a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio". Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : TUBO

Qtde : 100

Descrição : NIMESULIDA 100mg comprimidos. Deve conter na embalagem a descrição "proibida a venda pelo comercio". Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 500

Descrição : ONDANSETRONA 4mg, comprimido. A embalagem deve conter venda proibida pelo comercio. Apresentar registro do produto na Anvisa e certificado de boas praticas, fabricacao e controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao ANVISA nº460/99.Em caso do fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 200

Descrição : PARACETAMOL, comprimido 750mg, a embalagem deve conter a impressao "venda proibida pelo comercio". Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 100

Descrição : PIROXICAM 20mg comprimidos ou capsulas. Deve conter na embalagem a descrição "proibida a venda pelo comercio". Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 300

Descrição : POLIVITAMINICO, e sais minerais, (vit A 10.000 UI, vit B1 20mg, vit B2 5mg, vit B5 11,6mg, vit B6 10mg, vit B12 5mg, vit PP 50mg, vit H 0,25mg, vit C 150mg, vit D2 500 UI, vit E 10mg, calcio 129mg, ferro 50mg, fosforo 25,8mg, magnesio 60mg, manganes 2,05mg, cobre 3,9mg, zinco 2,3mg, molibdenio 0,25mg, boro 0,88mg), comprimido. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comercio. O fornecedor deve apresentar bula, registro do produto na ANVISA e certificado de boas praticas de fabricacao- CBPF em conformidade com as resolucoes vigentes na ANVISA. Em caso do fabricante fora do MERCOSUL, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial. Unidade de fornecimento: comprimido.

UF : UNIDADE

Qtde : 600

Descrição : PORTA agulha, de Mayo Hegar, 14 cm, em aco inoxidavel, para sutura e exame. Embalagem individual, com dados de identificacao do produto, marca do fabricante, data de fabricacao e registro no Ministerio da Saude.

UF : UNIDADE

Qtde : 2

Descrição : PRANCHA, para imobilizacao, confeccionada em polietileno de alta densidade, impermeavel, na cor vermelha, 100% translucida ao RX, possuindo 04 tirantes com clips de engate rapido em metal, capacidade de carga para ate 250Kg, dimensoes minimas de 406 x 1830 x 57mm

UF : UNIDADE

Qtde : 2

Descrição : PREDNISONA 20mg, comprimido ou capsula. A embalagem primaria deve apresentar mecanismos que permitam a subdivisao em fracoes individualizadas (fracionavel manualmente), sem contato do medicamento com o meio externo. Cada subdivisao deve apresentar: nome do principio ativo, dosagem, lote e validade. A embalagem deve conter a impressao "venda proibida pelo comercio". Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 300

Descrição : SACCHAROMYCES, boulardii, 100mg, capsula. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comercio. O fornecedor deve apresentar bula, registro do produto na ANVISA e certificado de boas praticas de fabricacao - CBPF em conformidade com as resolucoes da ANVISA em vigencia. Em caso do fabricante fora do MERCOSUL, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial. Unidade de fornecimento: capsula.

UF : UNIDADE

Qtde : 150

Descrição : SCALPE para puncao venosa, com borboleta e agulha, esteril, descartavel, n. 19. Embalagem individual, em papel grau cirurgico e/ou filme termoplastico, abertura em petala. Na embalagem deve estar impresso dados de identificacao, procedencia, data de fabricacao, tipo de esterilizacao, prazo de validade e registro no Ministerio da Saude.

UF : UNIDADE

Qtde : 20

Descrição : SCALPE para puncao venosa, com borboleta e agulha, esteril, descartavel, n. 21. Embalagem individual, em papel grau cirurgico e/ou filme termoplastico, abertura em petala. Na embalagem devera estar impresso dados de identificacao, procedencia, data de fabricacao, tipo de esterilizacao, prazo de validade e registro no Ministerio da Saude.

UF : UNIDADE

Qtde : 20

Descrição : SERINGA, de 10 ml, com agulha, dimensoes de 25 x 07mm, descartavel, esteril, em prolipropileno, transparente, atoxica, apirogenica, cilindro reto, siliconado, parede uniforme, com escala de graduacao em ml. Embalagem individual, em papel grau cirurgico e filme termoplastico, abertura em petala, com dados de identificacao, procedencia e registro no Ministerio da Saude.

UF : UNIDADE

Qtde : 50

Descrição : TENSIOMETRO, digital, automatico, com registro de data e hora das medicoes, interrupcao automatica, com entrada para alimentacao AC/DC, entrada para encaixe da bracaadeira, conjunto em uma so unidade, acompanhado de bateria, bracaadeira e adaptador bivolt automatico, para ser utilizado tambem atraves da rede eletrica. As bracaadeiras para circunferencia do braço entre 22 e 32 cm.

UF : UNIDADE

Qtde : 2

Descrição : TRAMADOL, cloridrato 37,5 mg + paracetamol 325mg, comprimido. A embalagem devera conter a impressao venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 100

Descrição : VITAMINA Complexo B, solucao injetavel 2 ml. Embalagem: devera conter a seguinte impressao:" venda proibida pelo comercio. " Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 50

Descrição : VITAMINA Complexo B, drageas. Embalagem: devera conter a seguinte impressao:" venda proibida pelo comercio. " Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.

UF : UNIDADE

Qtde : 300

Cotação : em moeda nacional , o Real, com 2(duas) casas decimais.

Prazo entrega : 15 dias corridos

Local de entrega : 202210053 - BR 116 NORTE, S/Nº ANTIGO DERBA

Recebimento dos lances : Via Internet, no endereço eletrônico www.comprasnet.ba.gov.br, na data e período indicados acima.

Suporte legal : Lei Federal nº 14.133/2021 com a redação vigente e Decreto Estadual nº 8.018 de 21 de agosto de 2001, disponíveis no site.

Multas : Quando aplicáveis, seguirão o disposto nos Artigos e incisos da Lei Federal 14.133/2021

Mensagem Automática

Para dúvidas e esclarecimentos sobre o processo de Compras do Estado da Bahia, favor acessar o site www.comprasnet.ba.gov.br e registrar a sua solicitação ou questionamento através do serviço "Fale Conosco", no qual a sua mensagem será direcionada ao setor responsável, conforme a natureza de cada assunto.

Cordialmente,

Administração do COMPRASNET.BA

Telefones:(071) 3115-1607 / 3115-1608