



Diário Oficial do **MUNICÍPIO**

Prefeitura Municipal de Itatim

1

Quarta-feira • 3 de Abril de 2019 • Ano VII • Nº 2087

Esta edição encontra-se no site: www.itatim.ba.gov.br

Prefeitura Municipal de Itatim publica:

- **Edital Pregão Presencial Nº 023-2019** - Objeto: aquisição de medicamentos, material penso e insumos, para manutenção dos serviços no Hospital Maternidade Maria Eunice Dutra Soares, SAMU, Unidade Básica de Saúde e Farmácia Básica, a fim de atender as demandas de atendimento aos usuários do SUS – Sistema Único de Saúde do município de Itatim – BA.



Lei exige que todo gestor publique seus atos no seu veículo oficial para que a gestão seja mais transparente. A Imprensa Oficial cumpre esse papel.

Imprensa Oficial
a publicidade legal
levada a sério

Licitações



MINUTA EDITAL DE LICITAÇÃO
PREGÃO PRESENCIAL Nº 023-2019

I. REGÊNCIA LEGAL LEI FEDERAL 8.666/93, 10.520/02, LEI 8.078/90 E LEI COMPLEMENTAR 123/2006			
II. ÓRGÃO INTERESSADO SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE			
III. MODALIDADE PREGÃO PRESENCIAL Nº. 023-2019		IV. PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 050-2019	
V. TIPO DE LICITAÇÃO MENOR PREÇO POR LOTE		VI. REGIME DE EXECUÇÃO INDIRETA	
VII. OBJETO O objeto da presente licitação é a escolha da proposta mais vantajosa para a aquisição de medicamentos, material penso e insumos, para manutenção dos serviços no Hospital Maternidade Maria Eunice Dutra Soares, SAMU, Unidade Básica de Saúde e Farmácia Básica, a fim de atender as demandas de atendimento aos usuários do SUS – Sistema Único de Saúde do município de Itatim – BA, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste Edital e seus anexos.			
VIII. LOCAL E DATA DO RECEBIMENTO DAS PROPOSTAS, DOCUMENTOS RELATIVOS À HABILITAÇÃO E INÍCIO DA ABERTURA DOS ENVELOPES. DATA: 16/04/2019 HORA: 09:00 h LOCAL: PREFEITURA MUNICIPAL DE ITATIM (Sala de Licitações)			
IX. DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA			
Órgão 09	Projeto/Atividade 2.044, 2.047 e 2.093	Elemento de despesa 3.3.90.30.00	Fonte de Recurso 02 e 14
X. VIGÊNCIA DA DATA DA ASSINATURA DO CONTRATO ATÉ 31 DE DEZEMBRO DE 2019		XI. CAPITAL SOCIAL/PATRIMÔNIO LÍQUIDO MÍNIMO 10% (DEZ POR CENTO) DO VALOR ESTIMADO	
XII. LOCAL E HORÁRIO PARA ESCLARECIMENTOS SOBRE ESTE EDITAL PREFEITURA MUNICIPAL DE ITATIM - BA, SALA DE LICITAÇÕES, DAS 08 H ÀS 12 H EM DIA ÚTIL.			
Pregoeiro responsável			
 _____ Uilma Santos da Cruz Pregoeira Oficial			



XIII – OBJETO

13.1 – O presente Pregão tem por objeto a escolha da proposta mais vantajosa para a aquisição de medicamentos, material penso e insumos, para manutenção dos serviços no Hospital Maternidade Maria Eunice Dutra Soares, SAMU, Unidade Básica de Saúde e Farmácia Básica, a fim de atender as demandas de atendimento aos usuários do SUS – Sistema Único de Saúde do município de Itatim – BA, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste Edital e seus anexos.

13.2. O critério de julgamento adotado será o MENOR PREÇO POR LOTE, observadas as exigências contidas neste Edital e seus Anexos quanto às especificações do objeto, conforme tabela constante do Termo de Referência, devendo o licitante, oferecer proposta para todos os itens.

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

13.3.1. ANEXO I - Termo de Referência

13.3.2. ANEXO II – Planilha de quantitativos

13.3.3. ANEXO III – Minuta do contrato

13.3.4. ANEXO IV – Modelo de Credencial

13.3.5. ANEXO V - Modelo de declaração de cumprimento dos requisitos de habilitação (inciso VII do artigo 4º da Lei nº 10.520, de 2002)

13.3.6. ANEXO VI - Modelo de declaração de Fatos Impeditivos

13.3.7. ANEXO VII - MODELO Declaração da licitante de cumprimento ao artigo 7º, inciso XXXIII, da Constituição Federal

13.3.8. ANEXO VIII - Modelo de declaração de microempresa e empresa de pequeno porte, ou cooperativa enquadrada no artigo 34 da Lei nº 11.488, de 2007

13.3.9. ANEXO IX - Modelo de Declaração de Elaboração Independente de Proposta

12.3.10. ANEXO X – Modelo de Declaração de Inexistência de Servidor Público

13.3.11. ANEXO XI – Recibo de Retirada de Edital

XIV - CONDIÇÕES DE PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO

14.1. A participação neste Pregão **é exclusiva a microempresas e empresas de pequeno porte para o lote III**, cujo ramo de atividade seja compatível com o objeto desta licitação.

14.2. Será concedido tratamento favorecido para as sociedades cooperativas mencionadas no artigo 34 da Lei nº 11.488, de 2007, Microempresas, Empresas de Pequeno porte e para o microempreendedor individual - MEI, nos limites previstos da Lei Complementar nº 123, de 2006.

14.3. Não será admitida nesta licitação a participação de pessoas jurídicas:

14.3.1. Em formação de consórcio;

14.3.2. Com falência, recuperação judicial, concordata ou insolvência, judicialmente decretadas, ou em processo de recuperação extrajudicial;

14.3.3. Em dissolução ou em liquidação;

14.3.4. Que estejam suspensas de licitar e impedidas de contratar com qualquer órgão ou entidade da Administração Pública, seja na esfera federal, estadual, do Distrito Federal ou municipal, nos termos do artigo 87, inciso III, da Lei nº 8.666, de 1993;

14.3.5. Que estejam impedidas de licitar e de contratar com a União, Estados, Distrito Federal ou Municípios, nos termos do artigo 7º da Lei nº 10.520, de 2002, e decretos regulamentadores;



14.3.6. Que estejam proibidas de contratar com a Administração Pública, em razão de sanção restritiva de direito decorrente de infração administrativa ambiental, nos termos do artigo 72, § 8º, inciso V, da Lei nº 9.605, de 1998;

14.3.7. Que sejam controladoras, coligadas ou subsidiárias entre si;

14.3.8. Estrangeiras que não funcionem no País;

14.3.9. Quaisquer interessados que se enquadrem nas vedações previstas no artigo 9º da Lei nº 8.666, de 1993.

14.3.10. Que não pertença ao ramo de atividade relacionado ao objeto da licitação.

14.4. O descumprimento de qualquer condição de participação acarretará a inabilitação do licitante.

XV - PROCEDIMENTO LICITATÓRIO

15.1. O procedimento licitatório obedecerá, integralmente, as disposições das Leis Federais nº. 10.520/2002, nº. 8.666/1993, nº. 8.078/1990 e Lei Complementar 123/2006.

15.2. Para o julgamento das propostas e Habilitação, o Pregoeiro poderá utilizar-se de assessoramento técnico ou jurídico, através de consultas em tempo real, podendo solicitar parecer técnico que integrará o processo.

XVI – CREDENCIAMENTO

16.1. Para fins de credenciamento, a empresa participante deverá enviar um representante munido de documento que o credencie à participação, respondendo este pela representada, devendo, ainda, no ato de entrega dos envelopes, identificar-se entregando cópia autenticada da Carteira de Identidade ou outro documento equivalente, bem como de documento que o indica a participar deste procedimento licitatório e que contenha autorização para responder por sua representada (Licitante). A Credencial deverá ser apresentada em papel timbrado da empresa e deverá vir acompanhada de cópia autenticada de Estatuto, Contrato Social ou Requerimento de empresário. Cada credenciado poderá representar apenas um licitante;

16.2. Como documento válido de indicação para credenciamento somente será aceito Instrumento Público de Procuração ou Instrumento Particular com firma reconhecida, outorgando, ao representante, poderes específicos para a prática de todos os atos inerentes ao Pregão, especialmente para formular ofertas e lances de preços, em nome da empresa representada. Deverá vir acompanhada de cópia autenticada de Estatuto, Contrato Social ou Requerimento de empresário e cópia autenticada da Carteira de Identidade ou outro documento equivalente;

16.3. No caso de Instrumento particular de procuração, deverá ficar comprovado que o subscritor da procuração tem poderes para tal delegação, mediante a apresentação de cópia autenticada do contrato social e/ou outro documento constitutivo, devidamente registrado em cartório. Apresentar cópia autenticada da Carteira de Identidade ou outro documento equivalente;

16.4. Em sendo sócio, proprietário ou dirigente da Licitante, deverá apresentar cópia autenticada do respectivo Certificado da Condição de Microempreendedor Individual – CCMEI, Contrato Social ou Requerimento de empresário, no qual estejam expressos seus poderes para exercer direitos e assumir obrigações, conjuntamente com cópia autenticada da Carteira de Identidade ou outro documento equivalente;

16.5. Em sendo sócio, proprietário ou dirigente da Licitante, deverá apresentar cópia autenticada do respectivo estatuto, contrato social ou Requerimento de empresário, no qual estejam expressos seus poderes para exercer direitos e assumir obrigações,



conjuntamente com cópia autenticada da Carteira de Identidade ou outro documento equivalente;

16.6. Não será admitida procuração com poderes gerais que não outorguem poderes para prática de atos de processo licitatório;

16.7. O licitante ou o seu representante que não se credenciar ou não comprovar seus poderes estará impedido de apresentar lances, formular intenção de recurso ou manifestar-se, de qualquer forma, durante a sessão;

16.8. Os licitantes deverão entregar ao Pregoeiro(a) a DECLARAÇÃO DE CUMPRIMENTO DOS REQUISITOS DE HABILITAÇÃO, preferencialmente conforme modelo constante no ANEXO V;

16.9. As microempresas e empresas de pequeno porte, bem como os microempreendedores individuais – MEI deverão apresentar DECLARAÇÃO DE MICROEMPRESA E EMPRESA DE PEQUENO PORTE, OU COOPERATIVA ENQUADRADA NO ARTIGO 34 DA LEI Nº 11.488, DE 2007, preferencialmente conforme modelo constante no ANEXO VIII, a fim de usufruir dos benefícios concedidos pela Lei complementar 123/2006;

16.10. Os Documentos do Credenciamento e as declarações acima citadas serão entregues a(o) Pregoeiro(a), fora dos envelopes A - proposta de preços e B – Doc. de habilitação.

16.11. O envelope da proposta de preços deverá ser entregue após a conclusão do credenciamento, não sendo mais aceita alterações de propostas.

16.12. Qualquer interessado poderá se credenciar até o momento em que o Pregoeiro declarar encerrada a fase de credenciamento.

16.13. Uma vez finalizado o Credenciamento NÃO cabe desistência da Proposta.

XVII – SESSÃO DE ABERTURA E APRESENTAÇÃO DOS ENVELOPES

17.1. A abertura da presente licitação dar-se-á em sessão pública, na data, horário e local indicados no preâmbulo deste Edital, quando o licitante, ou o seu representante, após a fase de credenciamento, deverá apresentar ao Pregoeiro os seguintes documentos:

17.2. Declaração de microempresa ou empresa de pequeno porte, ou de cooperativa enquadrada no artigo 34 da Lei nº 11.488, de 2007, quando for o caso (anexo VIII), sob pena de não usufruir do tratamento diferenciado previsto na Lei Complementar nº 123, de 2006;

17.2.1. A microempresa ou empresa de pequeno porte que se enquadrar em qualquer das vedações do artigo 3º, parágrafo 4º, da Lei Complementar nº 123, de 2006, não poderá usufruir do tratamento diferenciado previsto em tal diploma e, portanto, não deverá apresentar a respectiva declaração.

17.3. Declaração de cumprimento dos requisitos de habilitação (Anexo V).

17.4. Após realizado o credenciamento e entrega das Declarações, deverá ser entregue o ENVELOPE “A” - PROPOSTAS DE PREÇOS –, para análise e julgamento.

17.5. A inversão do conteúdo dos envelopes acarretará a inabilitação ou desclassificação do licitante.

17.6. Os envelopes “A” - PROPOSTAS DE PREÇOS e “B” - HABILITAÇÃO para esta licitação só serão recebidos pelo Pregoeiro na data, horário e local indicados no preâmbulo deste Edital, em sessão pública.

17.7. Todos os documentos deverão ser apresentados em original, em cópia autenticada por servidor da administração, ou por meio de publicação em órgão da imprensa oficial.



17.7.1. No caso de cópia autenticada por servidor da administração esta deverá ser feita pelo Pregoeiro ou sua equipe de apoio, na sala de licitações, em horário de atendimento ao público, preferencialmente até 01 (um) dia útil antes da abertura do certame.

17.7.2. Quando a autenticação for durante a sessão do pregão, os documentos originais poderão ficar retidos até a finalização do processo licitatório.

17.7.3. Somente serão autenticadas pelo Pregoeiro e equipe de apoio fotocópias que possam ser conferidas com documento original.

17.8. Os documentos extraídos via internet e/ou os que possam ter sua autenticidade comprovada pela internet, encontram-se dispensados de apresentação em original ou fotocópia autenticada, podendo a confirmação da autenticidade dos dados ser realizada por servidor municipal no endereço oficial (site) do órgão emissor.

17.9. No caso de reconhecimento de firma o Pregoeiro poderá fazer a verificação por semelhança através da carteira de identidade ou documento equivalente, conforme Lei 13.726/2018.

17.10. Os erros formais ou materiais que puderem ser sanados em sessão, não ensejaram em desclassificação ou não credenciamento das participantes.

XVIII - PROPOSTA DE PREÇOS - ENVELOPE "A"

18.1. Envelope da proposta de preços, fechado e rubricado no fecho, opaco, contendo em sua parte externa e frontal, em caracteres destacados, os seguintes dizeres:

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA
PREFEITURA DE MUNICIPAL DE ITATIM
PROPOSTA DE PREÇOS – A
MODALIDADE PREGÃO PRESENCIAL 023-2019
SESSÃO DE ABERTURA 16/04/2019
HORÁRIO DA SESSÃO 09:00 H

18.2. A proposta de preços, emitida por computador ou datilografada, em papel timbrado da empresa, redigida em língua portuguesa, com clareza, sem emendas, rasuras, acréscimos ou entrelinhas, devidamente datada e assinada, como também rubricadas todas as suas folhas pelo responsável legal, deverá conter:

18.2.1. As características do objeto de forma clara e precisa, indicando marca, fabricante, modelo e demais dados pertinentes, conforme caso, e especificações constantes do Termo de Referência;

18.2.2. Preço unitário e total por item, em algarismo, expresso em moeda corrente nacional (real), de acordo com os preços praticados no mercado, considerando as quantidades constantes do Termo de Referência e anexo II;

18.2.3. No preço cotado deverão estar todas as despesas tais como, entre outras, as correspondentes à mão de obra, aquisição e transporte de materiais, máquinas e equipamentos, tributos (impostos, taxas, contribuições fiscais e parafiscais), emolumentos, seguros, inclusive contra acidentes de trabalho, encargos sociais e trabalhista de qualquer natureza;

18.2.4. Os preços cotados deverão ser referidos à data de recebimento das propostas, considerando-se a condição de pagamento à vista, não devendo por isso, computar qualquer custo financeiro para o período de processamento das faturas;

18.2.5. Prazo de entrega, conforme parâmetro máximo do Termo de Referência;



18.2.6. Prazo de validade da proposta não inferior a 60 (sessenta) dias corridos, a contar da data da sua apresentação.

18.2.7. A apresentação da proposta implica plena aceitação, por parte do licitante, das condições estabelecidas neste Edital e seus Anexos.

18.3. Deverá ser entregue junto com o envelope da proposta comercial um CD/PEN DRIVE contendo a planilha de preço da proposta correspondente, em formato EXCEL, com a formatação para moeda, duas casas decimais e preço em reais.

18.4. A proposta de preço deverá conter a indicação do banco, número da conta e agência do licitante, para fins de pagamento (caso seja o vencedor).

18.5. Declaração da elaboração independente de proposta, confirme anexo IX.

XIX – DA CLASSIFICAÇÃO DAS PROPOSTAS

19.1. O Pregoeiro verificará as propostas apresentadas, desclassificando aquelas que não estejam em conformidade com os requisitos estabelecidos neste Edital, que sejam omissas, apresentem irregularidades ou defeitos capazes de dificultar o julgamento;

19.1.2. Não serão aceitas Propostas de Preços que apresentem preços globais ou unitários simbólicos, irrisórios ou de valor zero, incompatíveis com os preços dos insumos e salários de mercado, acrescidos dos respectivos encargos, exceto quando se referirem a materiais e instalações de propriedade do próprio licitante, para os quais ele renuncie formalmente à parcela ou à totalidade da remuneração;

19.1.3. Os erros formais ou materiais que puderem ser sanados em sessão, sem alteração do valor final da proposta, não ensejaram em desclassificação da Proposta comercial.

19.2. A desclassificação de proposta será sempre fundamentada e registrada em Ata.

19.3. O Pregoeiro classificará o autor da proposta de menor preço e aqueles que tenham apresentado propostas em valores sucessivos e superiores em até 10% (dez por cento), relativamente à de menor preço, para participação na fase de lances.

19.3.1. Quando não forem verificadas, no mínimo, três propostas escritas de preços nas condições definidas no subitem anterior, o Pregoeiro classificará as melhores propostas subseqüentes, até o máximo de três, para que seus autores participem dos lances verbais, quaisquer que sejam os preços oferecidos;

19.4. No caso de empate entre duas ou mais propostas, o pregoeiro selecionará todas as propostas em condição de igualdade para a etapa competitiva de lances verbais.

19.4.1. Nesse caso, será efetuado sorteio para definir a ordem de classificação das propostas para formulação dos lances verbais.

19.4.1.2. Sempre que houver sorteio, este constará da ata de forma circunstanciada.

19.5. Havendo apenas uma proposta, desde que atenda a todas as condições do edital e esteja compatível com o valor estimado pelo órgão, esta poderá ser aceita, devendo o pregoeiro negociar, visando obter menor preço.

19.6. Quando todas as propostas escritas forem desclassificadas, o pregoeiro suspenderá o pregão e estabelecerá uma nova data, com prazo de até 08 (oito) dias, para o recebimento de novas propostas.

XX – DA FORMULAÇÃO DOS LANCES

20.1. Classificadas as propostas, de acordo com o Edital, o Pregoeiro dará início à etapa de apresentação de lances verbais pelos licitantes, que deverão ser formulados de forma sucessiva, em valores distintos e decrescentes.

20.1.1. O lance deverá ser ofertado pelo valor **GLOBAL** de cada **LOTE**.



20.2. O Pregoeiro convidará individualmente os licitantes classificados, de forma sequencial, a apresentar lances verbais, a partir do autor da proposta classificada de maior preço e os demais, em ordem decrescente de valor.

20.2.1. Somente serão admitidos lances verbais em valores inferiores aos anteriormente propostos e que não poderá ser igual a outro lance já ofertado;

20.2.2. Caso não se realizem lances verbais, será verificada a conformidade entre a proposta de menor preço escrita e o valor estimado pelo setor competente;

20.3. A desistência em apresentar lance verbal, quando convocado pelo Pregoeiro, implicará a exclusão do licitante da etapa de lances e a manutenção do último preço por ele apresentado, para efeito de ordenação das propostas.

20.4. Encerrada a etapa de lances, na hipótese de participação de licitante microempresa (ME) ou empresa de pequeno porte (EPP) ou cooperativa enquadrada no artigo 34 da Lei nº 11.488, de 2007 (COOP), será observado o disposto nos artigos 44, 45 e 48, § 3º, da Lei Complementar nº 123, de 2006.

20.4.1. O Pregoeiro identificará os preços ofertados das participantes locais, regionais e nacionais, e estabelecerá a prioridade de contratação para os microempreendedores individuais, microempresas e empresas de pequeno porte sediadas no local, ou seja, na sede e zona rural do município de Itatim, até o limite de 10% (dez por cento) do melhor preço válido.

20.5. Havendo eventual empate entre propostas, ou entre propostas e lances, o critério de desempate será aquele previsto no artigo 3º, § 2º, da Lei nº 8.666, de 1993, assegurando-se a preferência, sucessivamente, aos bens e serviços:

- a) produzidos no País;
- b) produzidos ou prestados por empresas brasileiras;
- c) produzidos ou prestados por empresas que invistam em pesquisa e no desenvolvimento de tecnologia no País.

20.5.1. Persistindo o empate, o critério de desempate será o sorteio.

20.6. Apurada a proposta final classificada em primeiro lugar, o Pregoeiro poderá negociar com o licitante para que seja obtido melhor preço, observado o critério de julgamento, não se admitindo negociar condições diferentes daquelas previstas neste Edital.

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

XXI – DA ACEITAÇÃO E JULGAMENTO DAS PROPOSTAS

21.1. Como condição prévia à aceitação da proposta, caso o licitante detentor da proposta classificada em primeiro lugar tenha usufruído do tratamento diferenciado previsto nos artigos 44 e 45 da Lei Complementar nº 123, de 2006, o Pregoeiro poderá consultar o Portal da Transparência do Governo Federal (www.portaldatransparencia.gov.br), seção “Despesas – Gastos Diretos do Governo – Favorecido (pessoas físicas, empresas e outros)”, para verificar se o somatório dos valores das ordens bancárias por ele recebidas, no exercício anterior, extrapola o limite de R\$ 4.800.000,00 (quatro milhões e oitocentos mil reais), previsto no artigo 3º, inciso II, da Lei Complementar nº 123, de 2006, ou o limite proporcional de que trata o artigo 3º, § 2º, do mesmo diploma, em caso de início de atividade no exercício considerado.

21.1.1. Para a microempresa ou empresa de pequeno porte, a consulta também abrangerá o exercício corrente, para verificar se o somatório dos valores das ordens bancárias por ela recebidas, até o mês anterior ao da sessão pública da licitação, extrapola os limites acima referidos, acrescidos do percentual de 20% (vinte por cento) de que trata o artigo 3º, §§ 9º-A e 12, da Lei Complementar nº 123, de 2006.



21.1.2. Constatada a ocorrência de qualquer das situações de extrapolamento do limite legal, o Pregoeiro indeferirá a aplicação do tratamento diferenciado em favor do licitante, conforme artigo 3º, §§ 9º, 9º-A, 10 e 12, da Lei Complementar nº 123, de 2006, com a consequente recusa do lance de desempate, sem prejuízo das penalidades incidentes.

21.2. Não ocorrendo situação de recusa com base na hipótese acima, o Pregoeiro examinará a proposta classificada em primeiro lugar quanto à compatibilidade do preço em relação ao valor estimado para a contratação e sua exequibilidade, bem como quanto ao cumprimento das especificações do objeto.

21.3. O Pregoeiro **poderá** solicitar ao licitante que apresente imediatamente documento contendo as características do material ofertado, tais como marca, modelo, tipo, fabricante e procedência, além de outras informações pertinentes, a exemplo de catálogos, folhetos ou propostas, sob pena de não aceitação da proposta.

21.4. Caso a compatibilidade com as especificações demandadas, sobretudo quanto a padrões de qualidade e desempenho, não possa ser aferida pelos meios previstos no subitem anterior, o Pregoeiro **poderá** exigir que o licitante classificado em primeiro lugar apresente amostra, sob pena de não aceitação da proposta, no local a ser indicado e dentro de 03 (três) dias úteis contados da solicitação.

21.4.1. No caso de não haver entrega da amostra, sem justificativa aceita pelo Pregoeiro, ou havendo entrega de amostra fora das especificações previstas neste Edital, a proposta do licitante será recusada.

21.4.2. Os exemplares colocados à disposição da Administração serão tratados como protótipos, podendo ser manuseados e desmontados pela equipe técnica responsável pela análise.

21.4.3. Os licitantes deverão colocar à disposição da Administração todas as condições indispensáveis à realização de testes e fornecer, sem ônus, os manuais impressos em língua portuguesa, necessários ao seu perfeito manuseio, quando for o caso.

21.5. Havendo necessidade, o Pregoeiro suspenderá a sessão, informando a nova data e horário para a continuidade da mesma.

21.6. Se a proposta classificada em primeiro lugar não for aceitável, ou for desclassificada, o Pregoeiro examinará a proposta subsequente, e, assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a apuração de uma proposta que atenda ao Edital.

21.6.1. Nessa situação, o Pregoeiro poderá negociar com o licitante para que seja obtido preço melhor.

21.7. No julgamento das propostas, o Pregoeiro poderá sanar erros ou falhas que não alterem sua substância, mediante despacho fundamentado, registrado em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes validade e eficácia para fins de classificação.

21.8. Aceita a proposta classificada em primeiro lugar, o licitante deverá comprovar sua condição de habilitação, na forma determinada neste Edital.

XXII – DAS CONDIÇÕES DE HABILITAÇÃO

22.1. As licitantes deverão incluir no Envelope B – **HABILITAÇÃO** a documentação abaixo relacionada, em envelope lacrado, no qual possam ser identificados o nome ou razão social, modalidade, número e data da licitação, além da expressão Habilitação.

Modelo:

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA
PREFEITURA DE MUNICIPAL DE ITATIM
DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO - B
MODALIDADE PREGÃO PRESENCIAL Nº 023-2019



SESSÃO DE ABERTURA 16/04/2019
HORÁRIO DA SESSÃO 09:00 H

22.2. Como condição prévia ao exame da documentação de habilitação do licitante detentor da proposta classificada em primeiro lugar, o Pregoeiro verificará o eventual descumprimento das condições de participação, 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 (www.portaldatransparencia.gov.br/ceis);
- b) Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Atos de Improbidade Administrativa, mantido pelo Conselho Nacional de Justiça (www.cnj.jus.br/improbidade_adm/consultar_requerido.php).

22.2.1. A consulta aos cadastros será realizada em nome da empresa licitante e também 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.

22.2.2. Constatada a existência de sanção, o Pregoeiro reputará o licitante inabilitado, por falta de condição de participação.

22.3. Não ocorrendo inabilitação, a documentação de habilitação do licitante detentor da proposta classificada em primeiro lugar será verificada.

22.4. Para a habilitação, o licitante deverá apresentar os documentos a seguir relacionados, salvo se já tiverem sido apresentados durante a fase de credenciamento:

22.4.1. Habilitação Jurídica:

- a) Cópia autenticada da Carteira de Identidade do Responsável Legal da empresa;
- b) Em se tratando de microempreendedor individual – MEI: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual – CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio www.portaldoempreendedor.gov.br;
- c) No caso de empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede. Apresentar em cópia autenticada;
- d) Cópia autenticada do ato constitutivo, Estatuto ou Contrato Social em vigor, devidamente registrado, em se tratando de sociedades comerciais, e, no caso de sociedade por ações, acompanhado de documentos de eleições de seus administradores. Apresentar em cópia autenticada:
 - d.1)** Os documentos acima deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva, sempre em cópias autenticadas;
- e) Inscrição do ato constitutivo, no caso de sociedades civis, acompanhada de prova de diretoria em exercício. Apresentar em cópia autenticada.
- f) No caso de microempresa ou empresa de pequeno porte: certidão expedida pela Junta Comercial ou pelo Registro Civil das Pessoas Jurídicas, conforme o caso, que comprove a condição de microempresa ou empresa de pequeno porte, nos termos do artigo 8º da Instrução Normativa nº 103, de 30/04/2007, do Departamento Nacional de Registro do Comércio – DNRC;
- g) No caso de cooperativa: ata de fundação e estatuto social em vigor, com a ata da assembléia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, bem como o registro de que trata o art. 107 da Lei nº 5.764, de 1971. Apresentar em cópia autenticada;



h) Decreto de Autorização, no caso de empresa ou Sociedade Estrangeira em funcionamento no País, e ato de registro ou autorização para funcionamento expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir.

22.5. Habilitação Fiscal e Trabalhista será comprovada mediante a apresentação dos seguintes Documentos:

- a) Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica (CNPJ);
- b) Prova de inscrição no cadastro de contribuintes (municipal ou estadual), relativo ao domicílio ou sede do licitante, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;
- c) Prova de regularidade para com a Fazenda Municipal relativo ao domicílio ou sede da empresa;
- d) Prova de regularidade para com a Fazenda Estadual;
- e) Certidão negativa de débitos relativos aos tributos federais e à dívida ativa da união;
- f) Prova de regularidade relativa do Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS), mediante a apresentação do Certificado de Regularidade do FTGS/CRF;
- g) Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas;

22.5.1. A comprovação da regularidade fiscal deverá ser efetuada mediante a apresentação das competentes certidões negativas de débitos, ou positivas com efeitos negativos;

22.5.2. Caso o licitante seja microempresa ou empresa de pequeno porte, ou cooperativa enquadrada no artigo 34 da Lei nº 11.488, de 2007, deverá apresentar toda a documentação exigida para efeito de comprovação de regularidade fiscal, mesmo que esta apresente alguma restrição, sob pena de ser inabilitado.

22.6. A Qualificação Econômica Financeira será comprovada mediante a apresentação dos seguintes documentos:

- a) Certidão Negativa de Falência ou Recuperação Judicial, expedida pelo distribuidor da Sede da Pessoa Jurídica, ou de Execução Patrimonial, expedida no domicílio da Pessoa Física, conforme o caso. A data de expedição da certidão deverá ser de até 30 (trinta) dias antes da data de entrega do envelope de Habilitação;
- b) Balanço patrimonial e demonstrações contábeis do último exercício social, já exigíveis e apresentados na forma da lei, que comprovem a boa situação financeira da empresa, vedada a sua substituição por balancetes ou balanços provisórios, podendo ser atualizados por índices oficiais quando encerrado há mais de 3 (três) meses da data de apresentação da proposta;
- b.1)** No caso de fornecimento de bens para pronta entrega, não será exigido da licitante qualificada como microempresa ou empresa de pequeno porte, a apresentação de balanço patrimonial do último exercício financeiro;
- b.2)** No caso de empresa constituída no exercício social vigente, admite-se a apresentação de balanço patrimonial e demonstrações contábeis referentes ao período de existência da sociedade;
- c) Comprovação da situação financeira da empresa será constatada mediante obtenção de índices de Liquidez Geral (LG), Solvência Geral (SG) e Liquidez Corrente (LC), resultantes da aplicação das fórmulas:

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

$$SG = \frac{\text{Ativo Total}}{\text{Passivo Total}}$$



Passivo Circulante + Passivo Não Circulante

LC = Ativo Circulante
Passivo Circulante

c.1.) As empresas que apresentarem resultado inferior ou igual a 1(um) em qualquer dos índices de Liquidez Geral (LG), Solvência Geral (SG) e Liquidez Corrente (LC), deverão comprovar que:

c.1.2.) Patrimônio líquido de 10% (dez por cento) do valor estimado da contratação ou do item pertinente;

d) O licitante enquadrado como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar n. 123, de 2006, estará dispensado (a) da prova de inscrição nos cadastros de contribuintes estadual e municipal e (b) da apresentação do balanço patrimonial e das demonstrações contábeis do último exercício.

22.7. A Qualificação Técnica será comprovada através da apresentação dos seguintes documentos:

a) Alvará da Vigilância Sanitária expedido pelo Órgão Sanitário Estadual ou Municipal;
b) Certificado de regularidade da empresa, expedido pelo Conselho Regional de Farmácia em conformidade com a Lei nº 3.820/1960, acostado o comprovante de pagamento da anuidade;

c) Comprovação de possuir em seu quadro permanente, na data prevista para a entrega da proposta, profissional de nível superior, devidamente reconhecido pelo Conselho Regional de Farmácia (CRF).

c.1) A comprovação do vínculo empregatício do profissional referido no item anterior, será feita mediante apresentação da cópia da Carteira Profissional de Trabalho e da Ficha de Registro de Empregados (FRE) que demonstrem a identificação do profissional ou através de contrato de prestação de serviços e contrato de trabalho. Quando se tratar de dirigente ou sócio da empresa licitante tal comprovação será feita através do ato constitutivo da mesma

d) Comprovação de habilitação legal do técnico responsável pela empresa, através de Certidão expedida pelo Conselho Regional de Farmácia (CRF), nos termos do art. 27, § 1º, do Decreto nº. 74.170, de 10 de junho de 1974, alterado pelo Decreto nº. 793, de 5 de abril de 1993.

d.1) Caso não seja apresentado a Certidão, mencionada na alínea “d”, será aceita xérox autenticada da Carteira de Identidade Profissional expedida pelo respectivo Conselho com o comprovante de pagamento da anuidade do mesmo.

e) Autorização de funcionamento vigente de acordo com as classes dos produtos ofertados, medicamentos, medicamentos sujeito a controle especial, produtos para saúde e saneantes, expedida pelo site da Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA com situação ativa, da empresa participante da licitação (Fabricante ou Distribuidor), bem como a publicação no Diário Oficial da União, em consonância com a Lei nº 6.360/73, Decreto nº 79.094/77 e Lei nº 9.782/99, Decreto nº 3.029/99 e Medida Provisória nº 2.190-34/01.

e.1) Deverá constar na autorização de funcionamento da empresa expedida pela ANVISA, o nome do Responsável Técnico e Responsável Legal de acordo com os apresentados no CRF e contrato social

f) Apresentação de um ou mais Atestado fornecido por pessoas jurídicas de direito público ou privado, que comprove que a licitante executou ou está executando, de maneira



satisfatória e a contento, fornecimentos da natureza e vulto similares com o objeto da presente licitação;

f.1) Os atestados poderão ser diligenciados de acordo com o parágrafo 3º do art. 43, da Lei 8.666/93.

22.8. Documentações complementares:

- a) Declaração, sob as penalidades cabíveis, da inexistência de fatos supervenientes impeditivos para a sua habilitação neste certame, conforme modelo anexo a este Edital;
- b) Declaração de que a empresa não utiliza mão-de-obra direta ou indireta de menores, conforme Lei nº 9.854, de 1999, regulamentada pelo Decreto nº 4.358, de 2002, conforme modelo anexo a este Edital;
- c) Declaração de Inexistência de Servidor Público, conforme modelo anexo a este Edital;
- d) Alvará de Funcionamento, expedido pela Prefeitura da sede do Licitante, em plena validade.

22.9. 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 e cooperativas enquadradas no artigo 34 da Lei nº 11.488, de 2007;

22.9.1. No caso de inabilitação, o Pregoeiro retomará o procedimento a partir da fase de julgamento da proposta, examinando a proposta subsequente e, assim sucessivamente, na ordem de classificação.

22.10. Não serão aceitos documentos com indicação de CNPJ diferentes, salvo aqueles legalmente permitidos.

22.11. Havendo necessidade de analisar minuciosamente os documentos exigidos, o Pregoeiro suspenderá a sessão, informando a nova data e horário para a continuidade da mesma;

22.12. No julgamento da habilitação, o Pregoeiro poderá sanar erros ou falhas que não alterem a substância dos documentos e sua validade jurídica, mediante despacho fundamentado, registrado em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes validade e eficácia para fins de habilitação.

22.13. Constatado o atendimento às exigências de habilitação fixadas no Edital, o licitante será declarado vencedor.

22.13.1. Havendo alguma restrição na comprovação de sua regularidade fiscal e trabalhista, ser-lhe-á assegurado o prazo de 05 (cinco) dias úteis, a contar do momento do momento em que o licitante for comunicado da irregularidade existente, prorrogável por igual período, para a regularização da documentação, pagamento ou parcelamento do débito, e emissão de eventuais certidões negativas ou positivas com efeito de certidão negativa, conforme § 1º do art. 43 da Lei Complementar 123/2006.

22.13.1.2. Como condição para o deferimento do prazo de regularização, o Pregoeiro poderá consultar o Portal da Transparência do Governo Federal (www.portaldatransparencia.gov.br), para verificação do somatório dos valores das ordens bancárias recebidas pelo licitante no exercício anterior ou corrente, conforme procedimento previsto na fase de aceitação e julgamento da proposta, caso ainda não o tenha realizado.

22.13.1.3. Constatada a ocorrência de qualquer das situações de extrapolamento do limite legal, o Pregoeiro indeferirá a aplicação do tratamento diferenciado em favor do licitante, conforme artigo 3º, §§ 9º, 9º-A, 10 e 12, da Lei Complementar nº 123, de 2006, com a negativa do prazo de regularização e consequente inabilitação, sem prejuízo das penalidades incidentes.



22.13.2. A prorrogação do prazo a que se refere o subitem anterior deverá sempre ser concedida pela Administração quando requerida pelo licitante, a não ser que exista urgência na contratação ou prazo insuficiente para o empenho devidamente justificados.

22.13.3. A declaração do vencedor de que trata este subitem acontecerá no momento imediatamente posterior à fase de habilitação, aguardando-se os prazos de regularização fiscal para a abertura da fase recursal.

22.13.4. A não-regularização da documentação, no prazo previsto, implicará decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas no artigo 81 da Lei nº 8.666, de 1993, sendo facultado à Administração convocar os licitantes remanescentes, na ordem de classificação, ou revogar a licitação, assegurando-se à micro empresas e empresas de pequeno porte em situação de empate o exercício do direito de preferência.

22.14. O Pregoeiro, juntamente com a equipe de apoio, lavrará ata circunstanciada da sessão, na qual serão registrados, dentre outros, os seguintes elementos: os licitantes credenciados; as propostas escritas e os lances verbais apresentados, na ordem de classificação; a análise da documentação exigida para habilitação; as manifestações dos recursos interpostos e demais ocorrências relevantes, devendo ser assinada por todos os presentes.

XXIII - DO ENCAMINHAMENTO DA PROPOSTA VENCEDORA

23.1. A proposta final do licitante declarado vencedor deverá ser encaminhada no prazo de 03 (três) dias, a contar da solicitação do Pregoeiro e deverá seguir o determinado no item **XVIII** do presente edital.

23.2. A proposta final deverá ser documentada nos autos e será levada em consideração no decorrer da execução do contrato e aplicação de eventual sanção à Contratada, se for o caso.

XXIV - RECURSOS E IMPUGNAÇÕES

24.1. Até 02 (dois) dias úteis antes da data fixada para recebimento das propostas, qualquer pessoa poderá solicitar esclarecimentos, providências ou impugnar o ato convocatório do Pregão.

24.2. Caberá a Pregoeiro decidir sobre a petição no prazo de até 01 (um) dia útil antes da sessão de licitação.

24.3. Acolhida à petição contra o ato convocatório, será designada nova data para realização do certame.

24.4. Qualquer licitante poderá manifestar, imediata e motivadamente, a intenção de interpor recurso, mediante registro em Ata, sendo-lhe desde já concedido o prazo de 03 (três) dias úteis para apresentação das correspondentes razões, ficando os demais licitantes desde logo intimados para apresentar contra-razões em igual número de dias, que começarão a correr do término do prazo do recorrente, sendo-lhes assegurada vista imediata dos autos.

24.5. A falta de manifestação imediata e motivada do licitante para recorrer da decisão do Pregoeiro importará a decadência do direito de recurso e conseqüentemente à adjudicação do objeto da licitação ao licitante vencedor.

24.5.1. Cabe ao Pregoeiro receber, examinar e decidir os recursos, encaminhando-os à autoridade competente quando mantiver sua decisão.

24.6. A análise quanto ao recebimento ou não do recurso, pelo Pregoeiro, ficará adstrita à verificação da tempestividade e da existência de motivação da intenção de recorrer.

24.7. O acolhimento de recurso, pelo Pregoeiro, terá efeito suspensivo e o seu acolhimento, importará invalidação apenas dos atos insuscetíveis de aproveitamento.



24.8. O(s) recurso(s), porventura interposto(s), terá(ão) efeito suspensivo e será dirigido à autoridade superior, por intermédio da que praticou o ato recorrido, a qual poderá reconsiderar sua decisão, no prazo de 05 (cinco) dias úteis, ou, nesse mesmo prazo, fazê-lo subir, devidamente informado, devendo, neste caso, a decisão ser proferida dentro do prazo de 5 (cinco) dias úteis, contado do recebimento do recurso, sob pena de responsabilidade.

24.9. Não serão conhecidos as impugnações e os recursos cujas razões forem apresentadas fora dos prazos legais, e /ou subscritos por representante não habilitado legalmente ou não identificado no processo para responder pelo proponente, devendo ser instruídos com cópia autenticada do contrato social e do documento de identificação do responsável legal.

24.10. Aos licitantes que apresentarem questionamentos, quer sob a forma de impugnação, quer em caráter de recurso, para obter o retardamento do certame licitatório, aplicar-se-ão as penalidades previstas no art. 7º da Lei 10.520/2002.

24.11. As impugnações, recursos e contrarrazões deverão ser protocoladas no setor de Protocolo da Prefeitura, no horário de expediente das 08h às 12h. Se forem encaminhados por e-mail deverão ser confirmados sob pena de intempestividade.

XXV – ADJUDICAÇÃO E HOMOLOGAÇÃO

25.1. Não havendo a manifestação de recurso, o Pregoeiro adjudicará o objeto da licitação à proponente vencedora, para posterior homologação do resultado pela autoridade superior.

25.2. Ocorrendo à manifestação da interposição de recurso, após o julgamento, a autoridade superior adjudicará o objeto licitado à proponente vencedora, homologando em seguida o procedimento licitatório.

XXVI – DO CONTRATO OU NOTA DE EMPENHO OU INSTRUMENTO EQUIVALENTE

26.1. Homologada a licitação o adjudicatário será convocado para assinar o termo do contrato no prazo de até 10 (dez) dias corridos, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas na Lei 8.666/93 e 10.520/02.

26.1.1. O prazo previsto no subitem anterior poderá ser prorrogado, por igual período, por solicitação justificada da Adjudicatária e aceita pela Administração.

26.2. Se a Adjudicatária, no ato da assinatura do Contrato ou da retirada da Nota de Empenho, não comprovar que mantém as condições de habilitação, ou quando, injustificadamente, recusar-se a assinar o Contrato ou retirar a Nota de Empenho, poderá ser convocado outro licitante, desde que respeitada a ordem de classificação, para, após feita a negociação, verificada a aceitabilidade da proposta e comprovados os requisitos de habilitação, celebrar a contratação, sem prejuízo das sanções previstas neste Edital e das demais cominações legais.

26.3. A Contratada ficará obrigada a aceitar, nas mesmas condições contratuais, os acréscimos que se fizerem necessários, até o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do contrato.

26.3.1. As supressões resultantes de acordo celebrado entre os contratantes poderão exceder o limite de 25% (vinte e cinco por cento).

26.4. É vedada a subcontratação total do objeto do contrato.

26.5. É vedada a subcontratação parcial, exceto nas condições autorizadas no Termo de Referência ou na minuta de contrato.



26.6. A Contratada deverá manter durante toda a execução da contratação, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação.

26.7. Durante a vigência da contratação, a fiscalização será exercida por um representante da Contratante, ao qual competirá registrar em relatório todas as ocorrências e as deficiências verificadas e dirimir as dúvidas que surgirem no curso da execução contratual, de tudo dando ciência à Administração.

XXVII – DA VIGÊNCIA DA CONTRATAÇÃO

27.1. O prazo de vigência da contratação será até 31 de dezembro de 2019, podendo ser prorrogada, caso seja uma das hipóteses previstas no artigo 57 da Lei nº 8.666, de 1993.

27.2. A vigência poderá ultrapassar o exercício financeiro, desde que as despesas referentes à contratação sejam integralmente empenhadas até 31 de dezembro, para fins de inscrição em restos a pagar, conforme Orientação Normativa AGU nº 39, de 13/12/2011.

XXVIII – DO PREÇO

28.1. Os preços contratados poderão ser objeto de revisão após 12 (doze) meses e de acordo com o disposto na alínea “d”, do inciso II, do artigo 65 da Lei Federal nº 8.666/93, mediante solicitação da empresa vencedora, desde que acompanhada da documentação que comprove a efetiva procedência do pedido.

XXIX – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE E DA CONTRATADA

29.1. As obrigações da Contratante e da Contratada são as estabelecidas no Termo de Referência e na minuta do instrumento de Contrato, quando for o caso.

XXX – DO RECEBIMENTO E CRITÉRIO DE ACEITAÇÃO DO OBJETO

30.1. Os critérios de recebimento e aceitação do objeto estão previstos no Termo de Referência ou na minuta do instrumento de Contrato, quando for o caso.

XXXI – DO PAGAMENTO

31.1. O prazo para pagamento será de 30 (trinta) dias após a entrega da Nota Fiscal devidamente atestada pelo setor competente.

31.2. Os pagamentos decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o montante de R\$ 8.000,00 (oito mil reais) deverão ser efetuados no prazo de até 5 (cinco) dias úteis, contados da data da apresentação da Nota Fiscal/Fatura, nos termos do art. 5º, § 3º, da Lei nº 8.666, de 1993.

31.3. O pagamento somente será efetuado após o “atesto”, pelo servidor competente, da Nota Fiscal/Fatura apresentada pela Contratada.

31.3.1. O “atesto” fica condicionado à verificação da conformidade da Nota Fiscal/Fatura apresentada pela Contratada e do regular cumprimento das obrigações assumidas.

31.4. 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 a Contratada providencie as medidas saneadoras. Nesta hipótese, o prazo para pagamento iniciar-se-á após a comprovação da regularização da situação, não acarretando qualquer ônus para a Contratante.

31.5. Quando do pagamento, será efetuada a retenção tributária prevista na legislação aplicável, nos termos da Instrução Normativa nº 1.234, de 11 de janeiro de 2012, da Secretaria da Receita Federal do Brasil.



31.5.1. A Contratada regularmente optante pelo Simples Nacional, instituído pelo artigo 12 da Lei Complementar nº 123, de 2006, não sofrerá a retenção quanto aos impostos e contribuições abrangidos pelo referido regime, em relação às suas receitas próprias, desde que, a cada pagamento, apresente a declaração de que trata o artigo 6º da Instrução Normativa RFB nº 1.234, de 11 de janeiro de 2012.

31.6. O pagamento será efetuado por meio de Ordem Bancária de Crédito, mediante depósito em conta-corrente, na agência e estabelecimento bancário indicado pela Contratada, ou por outro meio previsto na legislação vigente.

31.7. Será considerada data do pagamento o dia em que constar como emitida a ordem bancária para pagamento.

31.8. A Contratante não se responsabilizará por qualquer despesa que venha a ser efetuada pela Contratada, que porventura não tenha sido acordada no contrato.

XXXII – DA DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

Órgão: 09 – Secretaria Municipal de Saúde;

Projeto Atividade: 2.044, 2.047 e 2.093;

Elemento Despesa: 3.3.90.30.00 – Material de consumo;

Fonte: 02 e 14.

XXXIII – DAS INFRAÇÕES

33.1. Comete infração administrativa, nos termos da Lei nº 10.520, de 2002, a licitante/Adjudicatária que, no decorrer da licitação:

33.1.1. Não retirar a nota de empenho, ou não assinar o contrato, quando convocada dentro do prazo de validade da proposta;

33.1.2. Apresentar documentação falsa;

33.1.3. Deixar de entregar os documentos exigidos no certame;

33.1.4. Não manter a sua proposta dentro de prazo de validade;

33.1.5. Comportar-se de modo inidôneo;

33.1.6. Cometer fraude fiscal;

33.1.7. Fizer declaração falsa;

33.1.8. Ensejar o retardamento da execução do certame.

XXXIV – DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

34.1. A licitante/Adjudicatária que cometer qualquer das infrações discriminadas no subitem anterior ficará sujeita, sem prejuízo da responsabilidade civil e criminal, às seguintes sanções:

a) Multa de até 1% (um por cento) sobre o valor estimado do(s) item(s) prejudicado(s) pela conduta do licitante;

b) suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a Administração, por prazo não superior a 2 (dois) anos;

34.2. A penalidade de multa pode ser aplicada cumulativamente com as demais sanções.

34.3. A aplicação de qualquer das penalidades previstas realizar-se-á em processo administrativo que assegurará o contraditório e a ampla defesa, observando-se o procedimento previsto na Lei nº 8.666, de 1993.

34.4. A autoridade competente, na aplicação das sanções, levará em consideração a gravidade da conduta do infrator, o caráter educativo da pena, bem como o dano causado à Administração, observado o princípio da proporcionalidade.



34.5. As sanções aqui previstas são independentes entre si, podendo ser aplicadas isoladas ou, no caso das multas, cumulativamente, sem prejuízo de outras medidas cabíveis.

XXXV - DISPOSIÇÕES GERAIS

35.1. Qualquer modificação no Edital exige divulgação pelo mesmo instrumento de publicação em que se deu o texto original, reabrindo-se o prazo inicialmente estabelecido, exceto quando, inquestionavelmente, a alteração não afetar a formulação das propostas.

35.2. 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 e local anteriormente estabelecido, desde que não haja comunicação do Pregoeiro em contrário.

35.3. É facultada ao Pregoeiro ou a autoridade superior em qualquer fase da licitação, a promoção de diligência destinada a esclarecer ou a complementar a instrução do processo licitatório, desde que não implique em inclusão de documento ou informação que deveria constar, originariamente, da proposta.

35.4. No julgamento da habilitação e das propostas, o Pregoeiro poderá sanar erros ou falhas que não alterem a substância das propostas, dos documentos e sua validade jurídica, mediante despacho fundamentado, registrado em Ata acessível a todos, atribuindo-lhes validade e eficácia para fins de habilitação e classificação.

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

35.6. A autoridade competente para a aprovação do procedimento licitatório poderá revogá-lo em face de razões de interesse público, por motivo de fato superveniente devidamente comprovado, pertinente e suficiente para justificar tal conduta, devendo anulá-lo por ilegalidade, de ofício ou por provocação de terceiros, mediante ato escrito e devidamente fundamentado.

35.7. Os licitantes não terão direito a indenização em decorrência da anulação do procedimento licitatório, ressalvado o direito do contratado de boa-fé de ser ressarcido pelos encargos que tiver suportado no cumprimento do Contrato;

35.8. No caso de desfazimento de processo licitatório fica assegurado o direito ao contraditório e à ampla defesa

35.9. 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 e horários de expediente na Administração.

35.10. Em caso de divergência entre disposição do Edital e das demais peças que compõem o processo, prevalece a previsão do Edital.

35.11. O Edital e seus Anexos poderão ser lidos e/ou obtidos no Setor de Licitações da PREFEITURA MUNICIPAL DE ITATIM - BA, nos dias úteis, no horário das 08 horas às 12 horas e no site: itatim.ba.gov.br.

35.12. Em caso de cobrança pelo fornecimento de cópia da íntegra do edital e de seus anexos, o valor se limitará ao custo efetivo da reprodução gráfica de tais documentos.

35.13. Nos casos omissos aplicar-se-ão as disposições constantes da Lei nº 10.520, de 2002, do, de 2000, da Lei nº 8.078, de 1990 - Código de Defesa do Consumidor, da Lei Complementar nº 123, de 2006, e da Lei nº 8.666, de 1993, subsidiariamente.

35.14. No ato da retirada do Edital o licitante deverá observar se o seu exemplar está devidamente completo e acompanhado dos seguintes anexos:

ANEXO I - Termo de Referência

ANEXO II – Planilha de quantitativos – Modelo de proposta

ANEXO III – Minuta do contrato



ANEXO IV – Modelo de Credencial

ANEXO V - Modelo de declaração de cumprimento dos requisitos de habilitação (inciso VII do artigo 4º da Lei nº 10.520, de 2002)

ANEXO VI - Modelo de declaração de Fatos Impeditivos

ANEXO VII - MODELO Declaração da licitante de cumprimento ao artigo 7º, inciso XXXIII, da Constituição Federal

ANEXO VIII - Modelo de declaração de microempresa e empresa de pequeno porte, ou cooperativa enquadrada no artigo 34 da Lei nº 11.488, de 2007

ANEXO IX - Modelo de Declaração de Elaboração Independente de Proposta

ANEXO X – Modelo de Declaração de Inexistência de Servidor Público

ANEXO XI – Recibo de Retirada de edital

Itatim - BA, 02 de abril de 2019.

Uilma Santos da Cruz
Pregoeira Oficial



ANEXO I
TERMO DE REFERÊNCIA
ÓRGÃO SOLICITANTE: SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

1. Objeto:

O presente Termo de Referência tem por objetivo a aquisição de Medicamentos, Insumos e Material Penso, voltados para saúde humana, visando atender a Secretaria Municipal de Saúde do Município de Itatim - BA.

2. Justificativa:

O Sistema Único de Saúde (SUS), instituído pela Constituição Federal de 1988, pelo seu artigo 196, prevê que a saúde, constitucionalmente, é "um direito de todos e um dever do estado", estando regulado pela Lei 8080/90. Para tanto, a Assistência Farmacêutica Básica e Hospitalar, está ligada diretamente ao direito do cidadão ao acesso à saúde, entendendo-se como a distribuição, de forma gratuita, de medicamentos e serviços em saúde.

A aquisição de Medicamentos, insumos e Materiais Hospitalares está destinada a suprir às necessidades da população deste Município, usuária do SUS, atendida nas Unidades Básicas de Saúde da Família, Farmácia Básica Central, Hospital Maternidade Maria Eunice Dutra Soares, Serviço de Atendimento Móvel de Saúde (SAMU) e Policlínica, bem como, em atendimentos domiciliares e dispensação por ordem judicial.

3. Valor Estimado:

O valor global estimado para a presente aquisição é **R\$ XX.XXX,XX (XXXXXXXXXXXX)**, estes valores em reais servem apenas como base para conhecimento de valores estimados de aquisição. Utilizou-se como base de referência, valores de aquisição de medicamentos e materiais via cotações em anexo.

4. Local de Entrega/Fornecimento:

O fornecimento do Medicamentos/Materiais será efetuado de forma parcelada de acordo com as solicitações realizadas por esta secretaria, através de funcionário devidamente autorizado para este fim, com prazo de entrega não superior a 05 (cinco) dias, contados a partir do recebimento da Nota de Empenho ou da assinatura do instrumento de contrato, se for o caso.

A entrega dos Medicamentos/Materiais será realizada em horário administrativo, nos dias e horários combinados com o responsável pelo recebimento dos mesmos, não sendo aceito em dias de feriados municipais ou nacionais. Os Medicamentos deverão ser entregues no almoxarifado Centro de Abastecimento Farmacêutico ou na Farmácia Básica Central, ambos na sede do município, no horário das 08:00 horas às 17:00 horas, em no máximo 05 (cinco) dias do recebimento da ordem de fornecimento.

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

Os medicamentos, insumos e materiais deverão ter prazo de validade com no mínimo de 01 (um) ano, contados a partir da data de entrega dos mesmos no município de Itatim/BA.

Os materiais deverão ser fornecidos de forma a permitir completa segurança durante o transporte, correndo por conta da empresa os custos correspondentes.

Em caso de recusa dos produtos, por discrepância com objetos licitados, a empresa terá prazo de 02(dois) dias úteis para providenciar a substituição, sob pena de incidir nas sanções administrativas previstas.

5. Especificação / Detalhamento:

Lote I					
Item	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
1	ACARBOSE 50 MG COMPRIMIDOS	CPR	500		
2	ACICLOVIR 200 MG COMPRIMIDO	CPR	500		



3	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO comprimido 100 mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	84000		
4	ÁCIDO FÓLICO 5mg comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	75000		
5	ALBENDAZOL, COMPRIMIDO mastigável 400 mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	4000		
6	ALBENDAZOL, SUSPENSÃO ORAL 40 mg/ml, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	1700		
7	ALENDRONATO DE SÓDIO, comprimido 70mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	2000		



8	AMBROXOL, CLORIDRATO XAROPE 15mg/5mL. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 100ML.	FRS	20		
9	AMBROXOL, CLORIDRATO XAROPE 30mg/5mL. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 100ML.	FRS	20		
10	AMIODARONA 200 mg comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	8400		
11	AMOXICILINA - 50 mg/mL - PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 60ML	FRS	1300		
12	AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO COMPRIMIDO 500 mg 125mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	300		



13	AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO SUSPENSÃO ORAL 50 mg 12,5mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	750		
14	AMOXICILINA CÁPSULA 500 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	30000		
15	ANLÓDIPINO, BESILATO de, comprimido 10mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	17000		
16	ANLÓDIPINO, BESILATO de, comprimido 5mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses	CPR	84000		
17	ATENOLOL, comprimido 100mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	8400		
18	ATENOLOL, COMPRIMIDO 25 MG	CPR	1000		



19	ATENOLOL, comprimido 50mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de	CPR	26000		
20	AZITROMICINA 40mg/mL. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 15ML	FRS	400		
21	AZITROMICINA 500 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	2000		
22	BACLOFENO 10MG. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	2160		
23	BENZILPEN BENZATINA 1.200.000UI PO+DIL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	AMP	900		
24	BENZILPEN BENZATINA 600.000UI PO+DIL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	600		



25	BENZOILMETRONIDAZOL 40MG SUSPENSÃO	FRS	450		
26	CABERGOLINA 0,5 MG	CPR	100		
27	CARBONATO DE CÁLCIO 1250mg + Colecalciferol 400UI (equivalente a 500mg de cálcio elementar) comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	14000		
28	CARVEDILOL, comprimido 25 mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	10000		
29	CEFADROXILA 500MG	CPR	100		
30	CEFALEXINA 500 mg comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	15000		
31	CEFALEXINA SUSPENSÃO ORAL 50MG/ML comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 60ML	FRS	400		



32	CIPROFLOXACINO cloridrato 500 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	13000		
33	CLORIDRATO DE PAROXETINA 20 MG	CPR	360		
34	DEXAMETASONA ELIXIR 0,1MG/ML FRASCO DE 100ML. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	700		
35	DEXAMETASONA creme 1mg/g com 10 g 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	BISN	500		
36	DEXCLORFENIRAMINA, MALEATO DE, 2MG. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número	CPR	17000		
37	DEXCLORFENIRAMINA, MALEATO DE, SOLUÇÃO ORAL OU XAROPE de 0,4mg/mL. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 100ML	FRS	600		



38	DIGOXINA 0,25 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	12000		
39	DIPIRONA SÓDICA, comprimido 500mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	28000		
40	DIPIRONA SÓDICA, solução oral 500mg/ml, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, Frasco de 10ML	FRS	2500		
41	ENALAPRIL, MALEATO de, comprimido 10mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados	CPR	26000		
42	ENALAPRIL, MALEATO de, comprimido 20mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Minist	CPR	100000		



43	ENALAPRIL, MALEATO de, comprimido 5 mg. Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	42000		
44	ERITROMICINA, ESTEARATO de, comprimido 500 mg Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 60ML	CPR	500		
45	ERITROMICINA, ESTOLATO de suspensão oral 50mg/mL Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados	FRS	30		
46	ESPIRAMICINA 500mg comprimido Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade	CPR	300		
47	ESPIRONOLACTONA, comprimido 25mg. Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	17000		



48	ETINILESTRADIOL 0,03mg + LEVONORGESTREL 0,15mg comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	50000		
49	FLUCONAZOL CÁPSULA 150mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CAP	2500		
50	FUROSEMIDA comprimido 40mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	20000		
51	GLIBENCAMIDA COMPRIMIDO 5MG	CPR	100000		
52	GLICLAZIDA comprimido 30mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	9000		
53	HIDROCLOROTIAZIDA comprimido 25mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	100000		



54	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 60ML	FRS	500		
55	IBUPROFENO 600 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses	CPR	35000		
56	IBUPROFENO SUSPENSÃO oral 50mg/ml 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 30ML	FRS	2000		
57	LENONORGESTREL 0,75mg comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 30ML	CPR	250		
58	LORATADINA comprimido 10 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	21000		



59	LORATADINA solução oral 1 mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência,	FRS	850		
60	LOSARTANA 50mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	200000		
61	MEBENDAZOL 100 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	3000		
62	MEBENDAZOL 20 mg/mL – suspensão oral 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	450		
63	MEDROXIPROGESTERONA Solução injetável 150mg/mL. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses	AMP	1200		



64	METFORMINA, cloridrato de, comprimido 500 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	16800		
65	METFORMINA, cloridrato de, comprimido 850 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	CPR	100000		
66	METILDOPA 250mg -- comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	10000		
67	METILDOPA 500MG - COMPRIMIDOS	CPR	500		
68	METOPROLOL, SUCCINATO liberação prolongada comprimido 100mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados	CPR	5000		
69	METOPROLOL, SUCCINATO liberação prolongada comprimido 25mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	500		



70	METOPROLOL, SUCCINATO liberação prolongada comprimido 50mg Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	10000		
71	METRONIDAZOL comprimido 250 mg Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	15000		
72	METRONIDAZOL geléia vaginal 5,0%Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	BISN	1700		
73	MICONAZOL CREME VAGINAL 2%, apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número.	BISN	1700		
74	NEOMICINA, SULFATO DE + BACITRACINA (5mg+250UI)/g pomada, tubo com 15 gramas. Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	BISN	500		
75	NISTATINA 100.000UI/ML SUSPENSÃO ORAL	FRS	30		



76	NISTATINA CREME VAGINAL 100.000UI – Bisnaga de 60mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	BISN	30		
77	NORETISTERONA + ESTRADIOL 50 mg + 5 mg solução injetável. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados.	AMP	1500		
78	NORETISTERONA COMPRIMIDO 0,35mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número	CPR	10000		
79	OMEPRAZOL 20 mg – cápsula 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação e/ou prazo de validade e número de registro no Ministério da Saúde. Blister	CPR	47000		
80	PANTOPRANZOL 40MG	CPR	100		
81	PARACETAMOL 200 mg/mL – solução oral 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 10ML	FRS	1500		



82	PARACETAMOL 500 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo	CPR	20000		
83	PREDNISOLONA, fosfato sódico de (equivalente a 1mg prednisolona) 1,34mg/mL solução oral frasco com 100mL. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote.	FRS	500		
84	PREDNISONA 20mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	11000		
85	PREDNISONA 5mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	11000		
86	PROLOPA BD 100/25 MG	CPR	1300		
87	PROPRANOLOL 40 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	17000		
88	RIVAROXABANA (XARELTO) 20 MG	CPR	360		
89	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL-PÓ PARA SOLUÇÃO ORAL (Cloreto de sódio 3,5G + Cloreto de Potássio 1,5G + Glicose anidra 20GPO + Citrato de Sódio 2,9G) . Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Práticas, Fabricação	UND	1500		



	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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. PÓ BRANCO, ENVELOPE COM 27,9G.				
90	SALBUTAMOL, SULFATO DE, AEROSOL 100 µg/dose. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses	FRS	450		
91	SECNIDAZOL, 1g comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	900		
92	SINVASTATINA 20 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	60000		
93	SINVASTATINA 40 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	26000		



94	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 400 + 80 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	10000		
95	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA suspensão oral 40 mg + 8 mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote	FRS	400		
96	SULFATO FERROSO 25MG/ML-Solução oral. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	500		
97	SULFATO FERROSO 40 mg/Fe++ - comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	CPR	60000		
Valor total do lote I:					

LOTE II - CONTROLADOS					
Item	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
1	ÁCIDO VALPRÓICO comprimido 500mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	5000		



2	ÁCIDO VALPRÓICO solução oral ou xarope 50mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	300		
3	AMITRIPTILINA, CLORIDRATO de, comprimido 25 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	CPR	15000		
4	AMITRIPTILINA, CLORIDRATO DE, COMPRIMIDO 75 MG	CPR	500		
5	BIPERIDENO comprimido 2mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	22000		
6	BUPROPIONA comprimido 150mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses	CPR	4000		
7	CARBAMAZEPINA comprimido 200 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	20000		



8	CARBAMAZEPINA xarope 20 mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	FRS	320		
9	CARBONATO DE LÍTIUM comprimido 300mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	CPR	12000		
10	CLOMIPRAMINA, cloridrato de, comprimido 25 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	4000		
11	CLONAZEPAM 0,5mg, comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação	CPR	60		
12	CLONAZEPAM 2,5mg/mL, em gotas, frasco. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	400		



13	CLONAZEPAM 2mg, comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	100		
14	CLORPROMAZINA, cloridrato de, comprimido 100 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	22000		
15	DIAZEPAN comprimido 10 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	CPR	30000		
16	DIAZEPAN comprimido 5mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote	CPR	6000		
17	FENITOÍNA SÓDICA comprimido 100 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	12000		



18	FENOBARBITAL comprimido 100 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	Com	25000		
19	FENOBARBITAL solução oral 40 mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados	FRS	200		
20	FLUOXETINA cápsula ou comprimido 20mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	CPR	30000		
21	HALOPERIDOL comprimido 1 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	2500		
22	HALOPERIDOL comprimido 5 mg Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas PRATICAS, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	32000		



23	HALOPERIDOL solução oral, 2 mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade	FRS	100		
24	LEVODOPA 100mg + BENSERAZIDA 25mg comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	200		
25	LEVODOPA 200mg + BENSERAZIDA 50mg comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	200		
26	LEVODOPA 200mg + CARBIDOPA 50mg comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro(CRONOMET)	CPR	200		
27	LEVODOPA 250mg + CARBIDOPA 25mg comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	CPR	11000		



28	NORTRIPTILINA, CLORIDRATO de, cápsula 25 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	4000		
29	NORTRIPTILINA, CLORIDRATO de, cápsula 50 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	4000		
30	OLANZAPINA 10 MG COM CT BL AL/AL X 30	CPR	360		
31	PROMETAZINA comprimido 25mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização	CPR	30000		
32	RISPERIDONA Comprimido 1mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote	CPR	10000		
33	RISPERIDONA Comprimido 2mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	14000		



34	RISPERIDONA Comprimido 3mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	10000		
35	RISPERIDONA DE 1MG/ML SOL. ORAL CT FR VD AMB. X 30 ML	FRS	20		
36	TOPIRAMATO 100 MG	CPR	360		
37	ZOLPIDEN 10 MG	CPR	360		
Valor total do lote II:					

LOTE III - INJETÁVEIS CONTROLADOS					
Código	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
1	TRAMADOL, CLORIDRATO 50 MG/ ML AMP 1 ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
2	CETAMINA (CLORIDRATO) SOL. INJ. 50MG/ML 10ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	20		
3	CETAMINA CLORIDRATO, 10%	AMP	10		
4	CLORIDRATO DE CLOPROMAZINA 25ML / 5MLSOLUÇÃO INJETAVEL, ADMINISTRAÇÃO INTRAMUSCULARcontendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	200		
5	CLORIDRATO DE PETIDINA 50 MG /ML AMP 2 ML	AMP	500		



6	DIAZEPAM SOL. INJ. 5MG/ML AMP. 2ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	700		
7	ETOMIDATO 2MG/ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério	AMP	32		
8	FENITOINA SODICA 5% 50 MG /ML AMP 5ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	250		
9	FENOBARBITAL SODICO 100 MG/ML AMP 1ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		
10	FENTANILA SOL.INJ. 0,05MG/ML AMP. 10ML – UNIDADE contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
11	FLUMAZENIL 0,1 MG/ ML AMP 5 MLcontendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	20		



12	HALOPERIDOL 5MG/ml. solução injetável. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	400		
13	HALOPERIDOL DECANOATO 50MG. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
14	MIDAZOLAN 5mg/ml 10ml. 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. Prazo de validade	AMP	50		
15	MIDAZOLAN 5mg/ml 3ml. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	200		
16	MISOPROSTOL 200MCG. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	60		
17	MORFINA (SULFATO) 10MG/ML AMP. 1ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	600		
18	NALOXONA, CLORIDRATO 0,4MG/ML 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	24		



19	PROPOFOL 20 ML INJ. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	10		
20	TRAMADOL CLORIDRATO 100 MG / ML AMP 1 ML	AMP	800		
Valor total do lote III:					

LOTE IV - INJETÁVEIS					
Código	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
1	SOLUÇÃO RINGER LACTATO SIST. FECHADO EM BOLSA 250 ML	UND	300		
2	SOLUÇÃO RINGER LACTATO SIST. FECHADO EM BOLSA 500 ML	UND	2000		
3	ACIDO ASCORBICO 500MG AMPOLA DE 5ML contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1900		
4	ACIDO TRANEXAMICO 50MG/ML INJETÁVEL contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
5	AGUA, para injeção apirogênica, Injetável frasco 10mL, contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	14000		
6	AGUA, para injeção apirogênica, Injetável frasco 20mL, contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	200		
7	ALOPURINOL 300 MG COMPRIMIDOS	CPR	90		
8	AMINOFILINA 24MG/ML. AMPOLA 10ML contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." Apresentar registro dos produtos na Anvisa e certificado de Boas Práticas, Fabricação e controle-CBPFC do fabricante	AMP	500		

Rua da Linha s/n – Centro –Itatim-Bahia – CNPJ: 13.866.843/0001-17 CEP: 46.875-000

Telefax: (75) 3452.2166 – e-mail: liciteititim@gmail.com



	conforme resolução ANVISA nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.				
9	AMIODARONA 50MG/ML SOLUÇÃO INJETAVE, contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	150		
10	AMPICILINA SODICA 1G INJ+DILUENTE 3ML G. contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		
11	AMPICILINA SÓDICA 500MG INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
12	ARGIROL 2%- VITELINATO DE PRATA, CONCENTRAÇÃO 1%, SOLUÇÃO OFTÁLMICA COM 5ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	6		
13	ATROPINA, SULFATO 0,25MG/ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		
14	BENZILPEN + PROCAINA 300.000 +100.000UI PO+DIL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	100		

Rua da Linha s/n – Centro –Itatim-Bahia – CNPJ: 13.866.843/0001-17 CEP: 46.875-000
Telefax: (75) 3452.2166 – e-mail: liciteitatim@gmail.com



15	BENZILPENICILINA BENZATINA PÓ para suspensão injetável 1.200.000UI. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade.	AMP	1000		
16	BENZILPENICILINA BENZATINA PÓ para suspensão injetável 600 000 U.I. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1000		
17	BENZILPENICILINA POTASSICA 5.000.000UI SOLUÇÃO INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
18	BICARBONATO DE SODIO 8,4%, SOLUÇÃO INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
19	BROMETO IPRATROPIO 0.025% SOL 20ML GContendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	100		
20	BROMIDATO DE FENOTEROL 5MG/ML 20ML SOL G contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	100		



21	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 20MG/5ML + DIPIRONA SÓDICO 2,5G/5ML (BUSCOPAM COMPOSTO) SOLUÇÃO INJETÁVEL AMOPLA DE 5ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	3000		
22	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 20MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	700		
23	CAPTOPRIL 25MG COMPRIMIDO contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	3000		
24	CARVÃO ATIVADO 50GR. Contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	PT.	5		
25	CEFALOTINA SÓDICA 1G PO+DIL 4ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1000		
26	CEFAZOLINA SÓDICA, DOSAGEM 1 G, SOLUÇÃO INJETÁVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	50		



27	CEFTRIAXONA SODICA 1G IV PO+DIL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1000		
28	CEFTRIAXONA SÓDICA 500 MG, IM PÓ ESTÉRIL FA, VD TRANS + AMP DIL X 2 ML	AMP	30		
29	CEFTRIAXONA SODICA 500MG IV PO+DIL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	100		
30	CETOPROFENO 100MG PO ENDOVONOSO contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	800		
31	CETOPROFENO 50MG/ML 2ML INTRAMUSCULAR contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	3000		
32	CIMETIDINA 150MG/ML SOLUÇÃO INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	2500		
33	CIPROFLOXACINO 2MG/ML 100ML BOLSACONTENDO a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	500		
34	CLARITROMICINA 250 COMPRIMIDOS	CPR	100		
35	CLINDAMICINA 300 MG INJETAVEL	AMP	60		
36	CLINDAMICINA 600 MG INJETAVEL	AMP	400		



37	CLOPIDROGREL 75MG COMPRIMIDO contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	400		
38	CLORETO DE POTASSIO 10,1% SOLUÇÃO INJETAVEL	AMP	80		
39	CLORETO DE POTASSIO 19,1%, SOLUÇÃO INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		
40	CLORETO DE SODIO 20%, SOLUÇÃO INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	50		
41	CLORIDRATO DE LIDOCAINA C HEMI TARTARATO DE EPINEFRINA 1:200.000 EM EPINEFRINA 2% 20 MG/ML AMP 20ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	20		
42	CLORIDRATO DE XILAZINA 2% INJETÁVEL - 10ML	AMP	10		
43	COLAGENASE + CLORAFENICOL 0,6UI/g + 0,01G/G. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	BISN	250		
44	COLAGENASE 0,6UI/G-30G, POMADA contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	BISN	50		



45	DESLANOSIDEO 0,2 MG/ ML AMP 2MLcontendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	400		
46	DEXAMETASONA 4MG/ML SOLUÇÃO INJETAVELcontendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	5000		
47	DICLOFENACO DE SODIO 75MG/ML DE 3ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	5000		
48	DIMINIDRINATO + PIRIDOXINA (CLORIDRATO) 50MG + 50MG/ML SOLUÇÃO INJETAVELcontendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	3000		
49	DIPIRONA 500MG/ML SOLUCAO INJETAVEL, AMPOLA 2MLcontendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	7000		
50	DOBUTAMINA 250MG/20ML INJ G contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
51	DOPAMINA CLOR 50MG/10ML INJ Gcontendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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	AMP	50		



	fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.				
52	ENOXAPARINA 40MG/0,4ML SOLUÇÃO INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	25		
53	EPINEFRINA 1MG/ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
54	ERGOMETRINA, MALEATO 0,2MG/ML SOLUÇÃO INJETAVEL, AMPOLA DE 1ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	250		
55	ETILEFRINA, CLORIDRATO 10MG/ML AMPOLA DE 1ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
56	FORMADEILDO FORMALDEIDO (FORMOL) P.A., SOLUÇÃO 37% FRASCO COM 1000ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	6		
57	FUROSEMIDA 10 MG / ML DE 2ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	3500		

Rua da Linha s/n – Centro – Itatim-Bahia – CNPJ: 13.866.843/0001-17 CEP: 46.875-000
Telefax: (75) 3452.2166 – e-mail: liciteitatim@gmail.com



58	GENTAMICINA, SULFATO 20MG/ML AMPOLA DE 1ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	600		
59	GENTAMICINA, SULFATO 40MG/ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
60	GENTAMICINA, SULFATO 80 MG	AMP	300		
61	GLICEROL 12% (SOLUÇÃO DE GLICERINA 12%) FRASCO COM 500ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	150		
62	GLICEROL 72 MG SUPOSITORIO	UND	30		
63	GLICOSE 25% AMPOLA 10ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1500		
64	GLICOSE 50% AMPOLA 10ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1500		
65	GLUCONATO CALCIO 10% AMPOLA 10ML 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		



66	HEPARINA 5000 UI AMP 0,25 ML SB. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	50		
67	HEPARINA 5000 UI/ ML AMP 5 MIL IV. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		
68	HERMITARTARATO DE METARAMINOL AMP 1ML 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	20		
69	HIDRALAZINA, CLORIDATO 20MG/ML 1ML INJ. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		
70	HIDROCORTISONA 100MG 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1500		
71	HIDROCORTISONA 500MG 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.	AMP	2000		
72	IMUNOGLOBULINA ANTI-RH (D) 300MCG / 2,0 ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	15		



73	ISOSSORBIDA, DINITRATO COMPRIMIDO 5MG. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	150		
74	ISOSSORBIDA, DINITRATO COMPRIMIDO RETARD 50MG. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	60		
75	LIDOCAINA (CLORIDRATO) + GLICOSE 7,5% DE 5% 50MG/ML AMP 2ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	20		
76	LIDOCAINA 2% S/V 20ML INJ G. 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.	AMP	200		
77	LIDOCAINA, CLORIDRATO 20MG/G GELEIA. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	BISN	200		
78	MANITOL 20% F/A 250 ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	50		
79	MEDRONIDAZOL 5MG/ML, SOLUÇÃO INJETAVEL 100ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	500		



80	METOCLOPRAMIDA 10 MG /2ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	3000		
81	NIFEDIPINO COMPRIMIDO 20MG 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	150		
82	NITROGLICERINA 25MG / 5ML INJ. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	6		
83	NITROPRUSSATO DE SÓDIO 50MG - PÓ LIOFILIZADO INJETÁVEL. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
84	NOREPINEFRINA 4ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	50		
85	OCITOCINA 5 UI/ ML AMP 1 ML 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.	AMP	150		
86	OLEO DE GIRASOL líquido viscoso 1L 100% 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	100		



87	OLEO MINERAL PURO 100%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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	150		
88	OMEPRAZOL 40 MG INJETAVEL	AMP	400		
89	ONDANSEDRONA, CLORIDRATO 2MG/ML AMP 2MLApresentar 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	700		
90	OXACILINA 500MG	AMP	400		
91	PANCURONIO 2MG/ML 2MLApresentar 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	5		
92	PASTA D'ÁGUA (TALCO + GLICERINA+ OX. ZINCO+ AGUA DE CAL) 25% + 25% + 25% + 25 %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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	25		
93	PENTOXIFILINA 400 MG COMPRIMIDO	CPR	30		
94	PIRACETAM (NOOTROPIL) 800MG 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	350		
95	PROMETAZINA, CLORIDRATO 2ML/ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1800		



96	RANITIDINA, CLORIDRATO 25MG/ML 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	AMP	1700		
97	SIMETICONA 75MG/ML SOLUÇÃO GOTAS 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	150		
98	SOLUÇÃO RINGER LACTATO SIST. FECHADO EM BOLSA 500ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	2000		
99	SORO FISIOLÓGICO SIST. FECHADO EM BOLSA INJ 0,9% FR 250 ML	UND	1000		
100	SORO FISIOLÓGICO SIST. FECHADO EM BOLSA INJ. 0,9% FR 500 ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	UND	5000		
101	SORO GLICOFISIOLÓGICO 1:1 500ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	1500		
102	SORO GLICOSADO 5 % 500ml. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	1500		
103	SORO GLICOSADO 5% 250 ML	UND	300		
104	SULFADIAZINA DE PRATA POMADA 1%, POTE 400G 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.	PTS	90		



105	SULFATO DE MAGNESIO 50 % 10 ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	50		
106	SUPOSITORIO SORBITOL 714MG/G LAURILSULFATO DE SODIO 7,7MG/M	UND	20		
107	VARFARINA SÓDICA 5 MG COMPRIMIDO	CPR	30		
108	VASELINA LÍQUIDA 1000ML	LTS	15		
109	VASELINA SÓLIDA 500 GRAMAS	PTS	6		
110	VITAMINA COMPLEXO B 2 ML. INJ	AMP	3000		
111	VITAMINA K (FITOMETADIONA) 10 MG/ML	AMP	400		
Valor total do lote IV:					

LOTE V - MATERIAL PENSO					
Código	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
1	Abaixador de língua descartável pct c/100	PCT	50		
2	ABSORVENTE PÓS PARTO HOSPITALAR TAMANHO MINIMO 28X10 CM, COM BARREIRA IMPERMEÁVEL ADERENTE BOA ABSORÇÃO HIPOALÉRGICO ATÓXICO C/10	PCT	15		
3	ÁCIDO ACÉTICO 5% litro	LIT	4		
4	Água Oxigenada 10 volumes litro	LTS	75		
5	Agulha desc. Raquidiana. nº25G x3 1/2	UND	10		
6	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 25x6mm cx c/100	Cx	3		
7	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 25x8mm cx c/100	CX	100		
8	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 30x8mm cx c/100	CX	130		
9	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 40x12mm cx c/100	Cx	130		
10	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 25x7mm cx c/100	CX	100		
11	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 30x7mm cx c/100	CX	100		
12	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 13x4,5mm cx c/100	Cx	130		
13	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 20x5,5mm cx c/100	Cx	5		
14	AGULHA DESCARTÁVEL RAQUIDIANA Nº 27 G X 3 1/2	UND	10		
15	Alcool A 70% Litro	LT	350		
16	Álcool Absoluto 99,5% litro	LT	100		
17	Álcool Gel litro 70% litro	LT	150		

Rua da Linha s/n – Centro – Itatim-Bahia – CNPJ: 13.866.843/0001-17 CEP: 46.875-000
Telefax: (75) 3452.2166 – e-mail: liciteitatim@gmail.com



18	Álcool iodado 0,1%, indicação antisséptico..	LT	150		
19	ALGODÃO DESC.HIDROFILO ROLO PESO MINIMO 250G	PCT	5		
20	Algodão Hidrofilo rolo peso minimo 500g	RLS	120		
21	Algodão Ortopedico 420gr	UND	15		
22	Almotolia 250 ml com âmbar	UND	80		
23	Almotolia 250 ml transparente	UND	80		
24	Almotolia 500 ml transparente	UND	80		
25	Aparelho GlicosímetroAccu-Check Active	UND	20		
26	Aparelho GlicosímetroOnCall Plus	UND	20		
27	ATADURA CREPOM 25 DE LARGURA POR 4,5M DE COMPRIMENTO CONTENDO 13 FIOS/MC2	DZ	10		
28	Atadura de crepom 10 de largura por 03m de comprimento contendo 13 fios/ mc2	Dz	450		
29	Atadura de crepom 15 de largura por 03m de comprimento contendo 13 fios/ mc2	Dz	420		
30	Atadura de crepom 20 de largura por 4,5m de comprimento contendo 13 fios/ mc2	Dz	300		
31	Atadura gessada 10 de largura por 3m de comprimento em rolo contendo 15 fios/ mc2, c/gesso impregnado em tela de gaze, acabamento em zig-zag, secagem rápida, entre 5 e 6 minutitos.	UND	200		
32	Atadura gessada 15 de largura por 3m de comprimento em rolo contendo 15 fios/ mc2, c/gesso impregnado em tela de gaze, acabamento em zig-zag, secagem rápida, entre 5 e 6 minutitos.	UND	150		
33	Atadura gessada 20 de largura por 3m de comprimento em rolo contendo 15 fios/ mc2, c/gesso impregnado em tela de gaze, acabamento em zig-zag, secagem rápida, entre 5 e 6 minutitos.	UND	120		
34	Avental descartável com manga longa grande pct c/ 10 unidades.	PCT	5		
35	Avental descartável manga longa médio pct c/10 unidades.	PCT	2		
36	Barbeador descartável c/ 2 lâminas tipo descartável, com 2 laminas de aço inox paralelas.	UND	100		
37	BOBINA DE PAPEL GRAU CIRURGICO 15 X 100	RL	10		
38	BOBINA DE PAPEL GRAU CIRURGICO 20 X 100	RL	10		
39	BOBINA DE PAPEL GRAU CIRURGICO 25 X 100	RL	10		
40	BOBINA DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO 35 X 100	RL	10		
41	Bolsa coletora de urina sistema fechado 2000ML	UND	150		
42	Bolsa de Baraka 3 litros	UND	2		
43	Bolsa de Baraka 500ML	UND	2		
44	Bolsa de Colostomia Adulto (sistema fechado, confeccionada em polietileno especial de baixa densidade e fita adesiva a base borracha natural ou similar. Especificações:Descartável,60mm).	UND	10		



45	BOLSA DE COLOSTOMIA COM PLACA INTEGRADA(Com adesivo microporoso,Pré-Cortada em 19 mm,Recortável de 25 a 70 mm,Com filtro de carvão ativado,Transparente e opaca,Bolsa transparente com forro de PE perfurado,Bolsa opaca com forro de TNT,Bolsa com placa integrada (sistema de uma peça),Bolsa drenável,Acompanha régua de medida de abertura de estoma.	UND	250		
46	BOLSA DE COLOSTOMIA PEDIÁTRICA (Bolsa de Colostomia Drenável Recortável Infantil 8-50mm. Descrições: Composta De Gelatina, Pectina, Carboximetilcelulose Sódica, Poliisobutileno, Óleo Mineral, Acetato De Viniltileno (EVA), Cloreto De Polivinilideno (PVDC), Polietileno E Acetato De Vinila).	UND	10		
47	Caixa coletora de material perfuro-cortante com 13Lt cx.c/10Und	Cx	200		
48	Caixa coletora de material perfuro-cortante com 20Lt cx.c/10Und	Cx	160		
49	CAIXA COLETORA DE MATERIAL PERFURO-CORTANTE COM 3 LT UNIDADE	UND	5		
50	CAIXA COLETORA DE MATERIAL PERFURO-CORTANTE COM 7 LT UNIDADE	UND	5		
51	CAIXA TÉRMICA DE POLIURETANO 21 LITROS	UND	14		
52	CAMPO CIRURGICO 0,50 X 0,50MT.FENESTRADO (São Fabricado em não tecido SMS, atóxico, hipoalergênico, estéril.O Não tecido SMS Grau Médico é composto de fibras 100% polipropileno, e apresenta como característica uma estrutura plana, flexível e porosa, constituída de uma manta de filamentos orientados ao acaso e consolidados termicamente. Difere do tecido de algodão por não apresentar entrelaçamento organizado dos fios.	PCT	2		
53	Campo fenestrado DE 60 CM X 70 CM com abertura de 12 CM X 10 CM.(São Fabricado em não tecido SMS, atóxico, hipoalergênico, estéril.O Não tecido SMS Grau Médico é composto de fibras 100% polipropileno, e apresenta como característica uma estrutura plana, flexível e porosa, constituída de uma manta de filamentos orientados ao acaso e consolidados termicamente. Difere do tecido de algodão por não apresentar entrelaçamento organizado dos fios.	PCT	2		
54	Campo operatório em tecido de 100% algodão, 15 fios/cm2, medindo 23x25 cm	Pct	2		
55	Campo operatório em tecido de 100% algodão, 15 fios/cm2, medindo 45x50 cm	Pct	2		
56	Cânula Endotraqueal 4,5MM com Balão PVC	UND	5		
57	Cânula Endotraqueal 7,5MM com Balão PVC	UND	5		
58	Cânula Endotraqueal 8,0MM com Balão PVC	UND	5		
59	Cânula p/traqueostomia descartável c/balão n. 4,5	UND	5		
60	Cânula p/traqueostomia descartável c/balão n. 7,0	UND	5		
61	Cateter Intravenoso Central nº 17 INTRACAT	UND	2		
62	Cateter Intravenoso Central nº 19 INTRACAT	UND	2		
63	Cateter Intravenoso Periférico N.º 12G	UND	50		
64	Cateter Intravenoso Periférico N.º 14G	UND	700		



65	Cateter Intravenoso Periférico N.º 16G	UND	150		
66	Cateter Intravenoso Periférico N.º 18G	UND	200		
67	Cateter Intravenoso Periférico N.º 20G	UND	2000		
68	Cateter Intravenoso Periférico N.º 22G	UND	4000		
69	Cateter Intravenoso Periférico N.º 24G	UND	1500		
70	Cateter nasal p/ oxigênio nº 08	UND	15		
71	Cateter nasal p/ oxigênio nº 10	UND	15		
72	Cateter nasal p/ oxigênio nº 12	UND	15		
73	Cateter nasal p/ oxigênio nº 14	UND	15		
74	Cateter nasal p/ oxigênio nº 16	UND	15		
75	Cateter para Oxigênio tipo óculos	UND	800		
76	CATGUT Cromado 0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
77	CATGUT Cromado 1-0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
78	CATGUT Cromado 2-0 (com agulha 4cm)	CX	5		
79	CATGUT Cromado 3-0 (com agulha de 3cm ou 4cm)	CX	5		
80	CATGUT Cromado 4-0 (com agulha de 3cm ou 4cm)	CX	5		
81	CATGUT Cromado 5-0 (com agulha de 3cm ou 4cm)	CX	5		
82	CATGUT Simples 0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
83	CATGUT Simples 1-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
84	CATGUT Simples 2-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
85	CATGUT Simples 3-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
86	CATGUT Simples 4-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
87	CATGUT Simples 5-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
88	Colar Cervical em PVC – Tamanho M	UND	3		
89	Colar Cervical em PVC – Tamanho G	UND	3		
90	Colar Cervical em PVC – Tamanho P	UND	3		
91	Coletor de urina universal adulto, capacidade de 80ml , atóxico, descartável.	UND	150		
92	COMADRE INOX (dimensões de 40x28 cm e capacidade de 3,5L)	UND	6		
93	Compressa Cirúrgica estéril 45 Cm x 50 Cm.(pct com 5 unidades)	PCT	100		
94	COMPRESSA DE GAZE HIDRÓFILA, ALGODÃO, 7,5X7,5, 13 FIOS/CM2, 5 DOBRAS E 8 CAMADAS, NÃO ESTÉRIL, PACOTE COM 500 UNIDADES	PCT	1700		
95	Dispositivo p/ incontinência urinária em puro látex, grande com tubo extensor nº 05	UND	150		
96	Dispositivo p/ incontinência urinária em puro látex, grande com tubo extensor nº 06	UND	150		
97	Dreno de Penrose estéril nº 01	UND	20		
98	Dreno de Penrose estéril nº 02	UND	20		
99	Dreno de Penrose estéril nº 03	UND	15		
100	Dreno de Penrose estéril nº 04	UND	15		
101	Dreno de Tórax 28 C/ Balão	UND	5		
102	Dreno de Tórax 32 C/Balão	UND	10		



103	Equipo Macrogotas ,c/filtro de 200micra, c/inj lat. cicatrizante	UND	2500		
104	Equipo Macrogotas ,c/filtro de 200micra, c/inj lat. Fotosensível	UND	20		
105	Equipo Microgotas ,com filtro de 200 micra,com injetor lateral cicatrizante	UND	550		
106	Equipo Multivias, composto de 02 VIA (Polifix)	UND	2000		
107	Equipo Para Transfusão Sanguinea	UND	10		
108	ESCOVA CERVICAL CONTENDO 100 POR PACOTE	PCT	100		
109	Escova de PVPI (ESCOVA-ESPONJA COM DIGLUCONATO DE CLOREXIDINA 2%.)	UND	30		
110	Espadrado Impermeável 10X4,5M	RL	550		
111	Espadrado Micropore 10X4,5CM	RL	450		
112	Espatula de Ayres pct c/100	PCT	100		
113	Espéculo Descartável TAM G.	UND	1200		
114	Espéculo Descartável TAM M	UND	1700		
115	Espéculo Descartável TAM P.	UND	400		
116	Éter Sulfúrico 35% 1000 ML	LTS	120		
117	FIO Cirúrgico LINHO 0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
118	Fio Cirúrgico LINHO 1-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
119	Fio Cirúrgico LINHO 2-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
120	FIO Cirúrgico MONONAYLON 0 (com agulha de 4cm)	CX	10		
121	FIO Cirúrgico MONONAYLON 1-0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
122	FIO Cirúrgico MONONAYLON 2-0 (com agulha de 4cm)	CX	10		
123	FIO Cirúrgico MONONAYLON 3-0 (com agulha de 4cm)	CX	20		
124	FIO Cirúrgico MONONAYLON 4-0 (com agulha de 4cm)	CX	10		
125	FIO Cirúrgico MONONAYLON 5-0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
126	FIO Cirúrgico MONONAYLON 6-0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
127	Fita adesiva hospitalar 16mm x 50m	RL	150		
128	Fita adesiva para autoclave, rolo com 30 m x 19 mm	UND	300		
129	Formol Líquido 40%	LTS	5		
130	Fralda desc. Geriátrica, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico p/ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, hipoalergênico. Tamanho M. pct c/8und	PCT	10		
131	Fralda desc. Geriátrica, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico p/ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, hipoalergênico.. Tamanho EG. pct c/8und	PCT	100		
132	Fralda desc. Geriátrica, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico p/ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, hipoalergênico..Tamanho G. pct c/8und	PCT	10		



133	Fralda desc. infantil, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico para ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, Tamanho EG. Pct c/8und	PCT	10		
134	Fralda desc. infantil, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico para ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, Tamanho G.pct c/8und	PCT	20		
135	Fralda desc. infantil, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico para ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, Tamanho M. pct c/8und	PCT	20		
Valor total do lote V:					

LOTE VI - MATERIAL PENSO					
Código	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
01	Fralda desc. infantil, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico para ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, Tamanho P pct c/8und	PCT	20		
02	Garrote material tecido elástico branco comprimento 30cm, características adicionais auto-trava, regulação de tensão automática.	UND	6		
03	GEL PARA ULTRASSOM 1 kg	UND	15		
04	GEL REUTILIZÁVEL, PLÁSTICO 750 ML, 21 X 5 X 14, 5 X 2,5 CM	UND	90		
05	Gesso Ortopedico 75cmx3	UND	38		
06	Gorro descartável com elástico, formato anatômico, arredondado e com elástico em toda sua extensão. Pct c/100	PCT	70		
07	Hastes flexíveis c/ pontas dupla algodoada cx.c/75	CX	5		
08	Hipoclorito de Sódio 2,5% FR COM 1 L	LTS	53		
09	IodopolividonaDermo Suave Tópico	LTS	20		
10	IodopolividonaDegermante	LTS	150		
11	Kit para nebulização adulto c/ saída de ar comprimido e O2	UND	5		
12	Kit para nebulização infantil c/ saída de ar comprimido e O2	UND	5		
13	Clamp Umbilical	UND	100		
14	Lâmina cirúrgica em aço inox, nº 10 esteril,descartável.c/100	CXS	5		
15	Lâmina cirúrgica em aço inox, nº 15 esteril,descartável.c/100	CXS	5		
16	Lâmina cirúrgica em aço inox, nº 21esteril,descartável.c/100	CXS	5		
17	Lâmina cirúrgica em aço inox, nº 22esteril,descartável.c/100	CXS	30		
18	Lâmina cirúrgica em aço inox,nº 23 esteril,descartável.c/100	CXS	15		
19	Lâmina cirúrgica em aço inox,nº 24 esteril,descartável.c/100	CXS	10		

Rua da Linha s/n – Centro –Itatim-Bahia – CNPJ: 13.866.843/0001-17 CEP: 46.875-000
Telefax: (75) 3452.2166 – e-mail: liciteitatim@gmail.com



20	LÂMINA MICROSCOPIA 26 X 76MM PONTA FOSCA. CX C/ 50 UNID	CX	100		
21	LANÇETA DE SEGURANÇA 26G L3 CX/100	CX	100		
22	Látex nº 200 para garrote	RLS	2		
23	Látex nº 204 para oxigênio em silicone	RLS	1		
24	Lençol descartavel rolo 50 x 50 M.	RLS	1500		
25	LENÇOL DESCARTAVEL ROLO 70 X 50 M	RL	10		
26	LUGOL 5% LITRO	LIT	5		
27	Luva Cirúrgica estéril, tamanho nº 7,0	PAR	100		
28	Luva Cirurgica estéril, tamanho nº 7,5	PAR	500		
29	Luva Cirurgica estéril, tamanho nº 8,0	PAR	500		
30	Luva Cirurgica estéril, tamanho nº 8,5	PAR	100		
31	Luva de Procedimento tam. G. cx c/100	CXS	15		
32	Luva de Procedimento tam. M. cx c/100	CXS	1500		
33	Luva de Procedimento tam. P. cx c/100	CXS	50		
34	Malha tubular ortopédica, material algodão, largura 10 cm, comprimento 25 m	UND	10		
35	Malha tubular ortopédica, material algodão, largura 15 cm, comprimento 25 m	UND	10		
36	Malha tubular ortopédica, material algodão, largura 20 cm, comprimento 15 m	UND	10		
37	Máscara cirúrgica descartável, 3 camadas, com filtro bacteriológico c/ elasticocx c/50	PCT	200		
38	Máscara de proteção descartável, confeccionado em fibras de poliéster com meio filtrante, com camada externa de polipropileno e polietileno e uma camada interna de celulose/poliéster, com um par de elástico para fixação, que não permita entrada de ar pela lateral, tamanho pequeno, uso em ambiente com risco de contaminação, PFF2/N95.	UND	10		
39	Máscara de Venture p/ anestesia	UND	3		
40	Óculos de Proteção p /EPI(equipamento de proteção individual).	UND	40		
41	PAPEL KRAFT, Cor Natural, 80G, Bombina COM 10 KG, Medidas Do Rolo: 60 CM X 165 M	ROL	7		
42	Papel toalha comum de 02 (duas) dobras. Pct c/100	PCT	1200		
43	PRESERVATIVO SEM LUBRIFICANTE	UND	1200		
44	Pulseira para identificação filho cor branca, azul e rosa.	UND	50		
45	Pulseira para identificação mãe cor branca, azul e rosa.	UND	50		
46	Reanimador Manual – infantil	UND	1		
47	Saco para obito adulto, 50 x 100 cm, na cor cinza com zíper frontal	UND	5		
48	Saco para obito infantil, 50 x 100 cm, na cor cinza com zíper frontal	UND	5		



49	Sapatilha descartável, confeccionada em não tecido, com sistema de ajuste em elástico, com gramatura mínima de 40. cx.c/100	CX	15		
50	Scalp Intravenoso 19	UND	100		
51	Scalp Intravenoso 21	UND	1500		
52	Scalp Intravenoso 23	UND	4000		
53	Scalp Intravenoso 25	UND	2500		
54	Scalp Intravenoso 27	UND	700		
55	Seringa descartável de 1 ml sem agulha, siliconizada, estéril	UND	2500		
56	Seringa descartável de 10 ml sem agulha, siliconizada, estéril	UND	12000		
57	SERINGA DESCARTAVEL DE 10ML C/AGULHA, 25 X 7 SILICONADA ESTERIL	UND	3000		
58	SERINGA DESCARTÁVEL DE 1ML C/AGULHA 13 X 4,5 SILICONADA ESTÉRIL	UND	26000		
59	Seringa descartável de 20 ml sem agulha, siliconizada, estéril	UND	12000		
60	SERINGA DESCARTAVEL DE 20ML C/AGULHA, 25 X 7 SILICONADA ESTERIL	UND	3000		
61	Seringa descartável de 3 ml sem agulha, siliconizada, estéril	UND	7000		
62	SERINGA DESCARTAVEL DE 3ML C/AGULHA, 25 X 7 SILICONADA ESTERIL	UND	3500		
63	Seringa descartável de 5 ml sem agulha, siliconizada, estéril	UND	15000		
64	SERINGA DESCARTAVEL DE 5ML C/AGULHA, 25 X 7 SILICONADA ESTERIL	UND	3000		
65	Solução Alcoólica Clorexidina 0,5%	LTS	10		
66	Solução Clorexidina 2% aquosa	LTS	15		
67	SOLUÇÃO CLOREXIDINA 2% AQUOSA	LIT	15		
68	Sonda de Foley nº 10 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	40		
69	Sonda de Foley nº 12 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	10		
70	Sonda de Foley nº 14 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	20		
71	Sonda de Foley nº 16 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	40		
72	Sonda de Foley nº 18 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	60		
73	Sonda de Foley nº 20 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	30		
74	Sonda de Foley nº 22 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	20		



75	Sonda de Foley nº 24 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	30		
76	Sonda Nasogastrica Curta nº 10, confeccionada em PVC	UND	20		
77	Sonda Nasogastrica Curta nº 04, confeccionada em PVC	UND	20		
78	Sonda Nasogastrica Curta nº 06, confeccionada em PVC	UND	20		
79	Sonda Nasogastrica Curta nº 08, confeccionada em PVC	UND	20		
80	Sonda Nasogastrica Curta nº 12, confeccionada em PVC	UND	20		
81	Sonda Nasogastrica Curta nº 14, confeccionada em PVC	UND	20		
82	Sonda Nasogastrica Curta nº 16, confeccionada em PVC	UND	20		
83	Sonda Nasogastrica Curta nº 18, confeccionada em PVC	UND	20		
84	Sonda Nasogastrica Curta nº 20, confeccionada em PVC	UND	20		
85	Sonda Nasogastrica longa nº 04, confeccionada em PVC	UND	20		
86	Sonda Nasogastrica longa nº 06, confeccionada em PVC	UND	20		
87	Sonda Nasogastrica longa nº 08, confeccionada em PVC	UND	20		
88	Sonda Nasogastrica longa nº 10, confeccionada em PVC	UND	20		
89	Sonda Nasogastrica longa nº 12, confeccionada em PVC	UND	20		
90	Sonda Nasogastrica longa nº 14, confeccionada em PVC	UND	30		
91	Sonda Nasogastrica longa nº 16, confeccionada em PVC	UND	20		
92	Sonda Nasogastrica longa nº 18, confeccionada em PVC	UND	20		
93	Sonda Nasogastrica longa nº 20, confeccionada em PVC	UND	20		
94	Sonda para aspiração traqueal nº 10, confeccionada em PVC	UND	20		
95	Sonda para aspiração traqueal nº 12, confeccionado em PVC	UND	50		
96	Sonda para aspiração traqueal nº 14, confeccionado em PVC	UND	20		



97	Sonda para aspiração traqueal nº 16, confeccionado em PVC	UND	20		
98	Sonda para aspiração traqueal nº 18, confeccionado em PVC	UND	20		
99	Sonda para aspiração traqueal nº 20, confeccionado em PVC	UND	20		
100	Sonda para aspiração traqueal nº 4, confeccionada em PVC	UND	20		
101	Sonda para aspiração traqueal nº 6, confeccionada em PVC	UND	50		
102	Sonda para aspiração traqueal nº 8, confeccionado em PVC	UND	50		
103	Sonda Retal nº 06, confeccionado em PVC	UND	20		
104	Sonda Retal nº 08, confeccionado em PVC	UND	20		
105	Sonda Retal nº10 , confeccionada em PVC	UND	20		
106	Sonda Retal nº12 , confeccionada em PVC	UND	20		
107	Sonda Retal nº14 , confeccionada em PVC	UND	20		
108	Sonda Retal nº16, confeccionada em PVC	UND	20		
109	Sonda Retal nº18, confeccionada em PVC	UND	20		
110	Sonda Retal nº20, confeccionada em PVC	UND	20		
111	Sonda Uretral nº 04, confeccionado em PVC	UND	20		
112	Sonda Uretral nº 06, confeccionado em PVC	UND	20		
113	Sonda Uretral nº08 , confeccionada em PVC	UND	20		
114	Sonda Uretral nº10 , confeccionada em PVC	UND	40		
115	Sonda Uretral nº12 , confeccionada em PVC	UND	4500		
116	Sonda Uretral nº14 , confeccionada em PVC	UND	50		
117	Sonda Uretral nº16 , confeccionada em PVC	UND	50		
118	Sonda Uretral nº18 , confeccionada em PVC	UND	20		
119	Sonda Uretral nº20, confeccionada em PVC	UND	20		
120	TELA CIRÚRGICA (Tela de Marlex de 30,5 cm x 30,5 cm)	UND	2		
121	Termômetro de cabo extensor	UND	10		
122	Termômetro digital	UND	20		
123	Termômetro Máxima e Mínima digital para refrigerador	UND	20		
124	TESTE BACTERIOLÓGICO PARA AUTOCLAVE(Destina-se à monitoração de ciclos de esterilização em autoclaves. Indicador biológico, do tipo auto contido com resposta de 24 ou 48 horas, em conformidade com a norma NBR ISO 11138-3.cx com 8 UND.	CX	6		
125	TIRA REAGENTE PARA DOSAGEM DE GLICEMIA CAPILAR ACCUCHECKACTIVE CX. C. 50	CX	300		
126	Tiras reagentes para dosagem de glicemia capilar (OnCall Plus) c/50	CXS	800		
127	Touca capilar TNT sanfonada, cor branca pct c/100	PCT	60		



128	Tubo cirúrgico de silicone para aspiração, resistente a tração e esterilizável, referência 203. Embalagem em metros contendo externamente dados de identificação, procedência, validade e nº do lote. Pct c/15MT	PCT	2		
129	Tubo para entubação traqueal nº 4,5 c/ balão	UND	5		
130	Tubo para entubação traqueal nº 5,5 c/ balão	UND	5		
131	Tubo para entubação traqueal nº 6,0 c/ balão	UND	5		
132	Tubo para entubação traqueal nº 6,5 c/ balão	UND	5		
133	Tubo para entubação traqueal nº 7,0 c/ balão	UND	5		
134	Tubo para entubação traqueal nº 7,5 c/ balão	UND	5		
135	Tubo para entubação traqueal nº 8,0 c/ balão	UND	5		
Valor total do lote VI:					

6. Dotação Orçamentária

As despesas oriundas da aquisição destes produtos ocorrerão por conta dos recursos descritos abaixo:

Órgão: 09 – Secretaria Municipal de Saúde;

Projeto/Atividade: 2.044 – 2.047 – 2.093;

Elemento: 3.3.90.30.00 – Material de consumo;

Fonte: 02 - 14

7. Pagamento

O pagamento será efetuado em até 30 (trinta) dias após a entrega da nota fiscal devidamente atestada pelo setor competente.

8. Acompanhamento e Fiscalização

A fiscalização da entrega dos Medicamentos, Materiais e Insumos será exercida por um representante da Administração, ao qual competirá dirimir as dúvidas que surgirem no curso da execução do contrato, e de tudo dará ciência à Administração.

A fiscalização de que trata este item não exclui nem reduz a responsabilidade da fornecedora, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade, ainda que resultante de imperfeições técnicas, vícios redibitórios, ou emprego de material inadequado ou de qualidade inferior, e, na ocorrência desta, não implica em corresponsabilidade da Administração ou de seus agentes e prepostos, de conformidade com o art. 70 da Lei nº 8.666, de 1993.

Para efeito de verificação da conformidade ou não do material fornecido com as especificações constantes do presente projeto, a Seção de Saúde deverá ter o prazo de 05 (cinco) dias úteis, contados da data da entrega, oportunidade em que o aceitará, atestando a respectiva Nota Fiscal, ou o rejeitará, na hipótese de desconformidade que não atenda as necessidades deste Órgão.

Deve ser fornecido como primeira opção medicamento genérico definido pela Lei nº 9.787/99. Não existindo, a segunda opção deverá ser por medicamento de referência, identificada pela marca;

Não serão aceitos medicamentos similares;

Na hipótese do preço do medicamento genérico ser superior ao de referência, deverá ser entregue o de menor preço.

Não serão aceitos medicamentos com embalagens rasgadas, amassadas, com lacres violados ou com indício de umidade.



A entrega deverá ser feita, com no máximo, 5 (cinco) dias úteis a partir da data de solicitação.

Os medicamentos deverão estar acondicionados em embalagem original do fabricante, com o nome do Responsável Técnico, Lote, Data de Fabricação e Validade estampadas na embalagem.

9. Disposições Gerais

- I. A Prefeitura Municipal de Itatim reserva-se o direito de impugnar os itens entregues, se esses não estiverem de acordo com as especificações;
- II. Os produtos cotados deverão atender as especificações constantes na planilha;
- III. A entrega deverá seguir o cronograma e o local indicado na ordem de fornecimento e o pagamento será conforme a quantidade entregue constante em cada nota fiscal emitida a esta prefeitura;
- IV. Serão recusados os materiais que não atenderem as especificações constantes neste edital e/ou que não esteja adequado para o consumo, devendo a licitante contratada substituir imediatamente o recusado;
- V. Não serão aceitos materiais suspeitos de alteração, adulteração, fraude ou falsificação com risco comprovado à saúde, respondendo, os responsáveis, por infração prevista na lei federal n. 6.437/77 e crime, previsto no código penal, a ser apurado na forma da lei;
- VI. Os materiais deverão ser entregues embalados, de forma a não ser danificado durante as operações de transporte e descarga no local da entrega.
- VII. A inexecução total ou parcial das obrigações assumidas sujeitará a empresa vencedora às sanções previstas nos art 86 e 87, da Lei Federal n 8.666/1993, bem com as demais alterações posteriores, desde que garantindo o contraditório e ampla defesa.
- VIII. Os MEDICAMENTOS, INSUMOS E MATERIAIS deverão ser de primeiro uso, da linha normal de produção, sendo aplicadas todas as normas e exigências do Código de Defesa do Consumidor LEI n.º 8.078/90 e legislação pertinente.
- IX. Os medicamentos deverão ser fornecidos em embalagem original e lacrados, contendo a indicação de marca e dados do laboratório, como: razão social, CNPJ e endereço, trazendo impressa a indicação quantitativa, qualitativa, número de lote, data de fabricação e data de validade.
- X. Deverão ainda possuir em suas embalagens unitárias, quando for o caso, especificações de dosagem, validade e demais informações que se façam necessárias para o perfeito manuseio e transporte dos mesmos

**ANEXO II
MODELO
PROPOSTA DE PREÇOS**

MODALIDADE PREGAO PRESENCIAL 023-2019		
RAZÃO SOCIAL:		
CNPJ:	INSCRIÇÃO ESTADUAL:	
ENDEREÇO:		
TELEFONE:		EMAIL:
BANCO (NOME/Nº)	AGÊNCIA Nº:	CONTA CORRENTE Nº:
VALIDADE DA PROPOSTA DE PREÇOS:		

Lote I					
Item	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
1	ACARBOSE 50 MG COMPRIMIDOS	CPR	500		
2	ACICLOVIR 200 MG COMPRIMIDO	CPR	500		
3	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO comprimido 100 mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	84000		
4	ÁCIDO FÓLICO 5mg comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	75000		
5	ALBENDAZOL, COMPRIMIDO mastigável 400 mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	4000		



6	ALBENDAZOL, SUSPENSÃO ORAL 40 mg/ml, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	1700		
7	ALENDRONATO DE SÓDIO, comprimido 70mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	2000		
8	AMBROXOL, CLORIDRATO XAROPE 15mg/5mL. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 100ML.	FRS	20		
9	AMBROXOL, CLORIDRATO XAROPE 30mg/5mL. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 100ML.	FRS	20		
10	AMIODARONA 200 mg comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	8400		



11	AMOXICILINA - 50 mg/mL - PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 60ML	FRS	1300		
12	AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO COMPRIMIDO 500 mg 125mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	300		
13	AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTÁSSIO SUSPENSÃO ORAL 50 mg 12,5mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	750		
14	AMOXICILINA CÁPSULA 500 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	30000		
15	ANLÓDIPINO, BESILATO de, comprimido 10mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	17000		



16	ANLADIPINO, BESILATO de, comprimido 5mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses	CPR	84000		
17	ATENOLOL, comprimido 100mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	8400		
18	ATENOLOL, COMPRIMIDO 25 MG	CPR	1000		
19	ATENOLOL, comprimido 50mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de	CPR	26000		
20	AZITROMICINA 40mg/mL. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 15ML	FRS	400		
21	AZITROMICINA 500 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	2000		



22	BACLOFENO 10MG. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	2160		
23	BENZILPEN BENZATINA 1.200.000UI PO+DIL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	AMP	900		
24	BENZILPEN BENZATINA 600.000UI PO+DIL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	600		
25	BENZOILMETRONIDAZOL 40MG SUSPENSAO	FRS	450		
26	CABERGOLINA 0,5 MG	CPR	100		
27	CARBONATO DE CÁLCIO 1250mg + Colecalciferol 400UI (equivalente a 500mg de cálcio elementar) comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	14000		
28	CARVEDILOL, comprimido 25 mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	10000		
29	CEFADROXILA 500MG	CPR	100		



30	CEFALEXINA 500 mg comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	15000		
31	CEFALEXINA SUSPENSÃO ORAL 50MG/ML comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 60ML	FRS	400		
32	CIPROFLOXACINO cloridrato 500 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	13000		
33	CLORIDRATO DE PAROXETINA 20 MG	CPR	360		
34	DEXAMETASONA ELIXIR 0,1MG/ML FRASCO DE 100ML. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	700		
35	DEXAMETASONA creme 1mg/g com 10 g 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	BISN	500		



36	DEXCLORFENIRAMINA, MALEATO DE, 2MG. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número	CPR	17000		
37	DEXCLORFENIRAMINA, MALEATO DE, SOLUÇÃO ORAL OU XAROPE de 0,4mg/mL. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 100ML	FRS	600		
38	DIGOXINA 0,25 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	12000		
39	DIPIRONA SÓDICA, comprimido 500mg, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	28000		
40	DIPIRONA SÓDICA, solução oral 500mg/ml, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, Frasco de 10ML	FRS	2500		



41	ENALAPRIL, MALEATO de, comprimido 10mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados	CPR	26000		
42	ENALAPRIL, MALEATO de, comprimido 20mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Minist	CPR	100000		
43	ENALAPRIL, MALEATO de, comprimido 5 mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	42000		
44	ERITROMICINA, ESTEARATO de, comprimido 500 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 60ML	CPR	500		
45	ERITROMICINA, ESTOLATO de suspensão oral 50mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados	FRS	30		



46	ESPIRAMICINA 500mg comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade	CPR	300		
47	ESPIRONOLACTONA, comprimido 25mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	17000		
48	ETINILESTRADIOL 0,03mg + LEVONORGESTREL 0,15mg comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	50000		
49	FLUCONAZOL CÁPSULA 150mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CAP	2500		
50	FUROSEMIDA comprimido 40mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	20000		
51	GLIBENCAMIDA COMPRIMIDO 5MG	CPR	100000		



52	GLICLAZIDA comprimido 30mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	9000		
53	HIDROCLOROTIAZIDA comprimido 25mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	100000		
54	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 60ML	FRS	500		
55	IBUPROFENO 600 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses	CPR	35000		
56	IBUPROFENO SUSPENSÃO oral 50mg/ml 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 30ML	FRS	2000		



57	LENONORGESTREL 0,75mg comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 30ML	CPR	250		
58	LORATADINA comprimido 10 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	21000		
59	LORATADINA solução oral 1 mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência,	FRS	850		
60	LOSARTANA 50mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	200000		
61	MEBENDAZOL 100 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	3000		



62	MEBENDAZOL 20 mg/mL – suspensão oral 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	450		
63	MEDROXIPROGESTERONA SoluçãoInjetavel 150mg/ml. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses	AMP	1200		
64	METFORMINA, cloridrato de, comprimido 500 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	16800		
65	METFORMINA, cloridrato de, comprimido 850 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	CPR	100000		
66	METILDOPA 250mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	10000		
67	METILDOPA 500MG - COMPRIMIDOS	CPR	500		



68	METOPROLOL, SUCCINATO liberação prolongada comprimido 100mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados	CPR	5000		
69	METOPROLOL, SUCCINATO liberação prolongada comprimido 25mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	500		
70	METOPROLOL, SUCCINATO liberação prolongada comprimido 50mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	10000		
71	METRONIDAZOL comprimido 250 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	15000		
72	METRONIDAZOL geléia vaginal 5,0%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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	BISN	1700		



73	MICONAZOL CREME VAGINAL 2%, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número.	BISN	1700		
74	NEOMICINA, SULFATO DE + BACITRACINA (5mg+250UI)/g pomada, tubo com 15 gramas. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	BISN	500		
75	NISTATINA 100.000UI/ML SUSPENSÃO ORAL	FRS	30		
76	NISTATINA CREME VAGINAL 100.000UI – Bisnaga de 60mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	BISN	30		
77	NORETISTERONA + ESTRADIOL 50 mg + 5 mg solução injetável. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados.	AMP	1500		
78	NORETISTERONA COMPRIMIDO 0,35mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número	CPR	10000		



79	OMEPRAZOL 20 mg – cápsula 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação e/ou prazo de validade e número de registro no Ministério da Saúde. Blister	CPR	47000		
80	PANTOPRANZOL 40MG	CPR	100		
81	PARACETAMOL 200 mg/mL – solução oral 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. Frasco de 10ML	FRS	1500		
82	PARACETAMOL 500 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo	CPR	20000		
83	PREDNISOLONA, fosfato sódico de (equivalente a 1mg prednisolona) 1,34mg/mL solução oral frasco com 100mL. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote.	FRS	500		
84	PREDNISONA 20mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	11000		



85	PREDNISONA 5mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	11000		
86	PROLOPA BD 100/25 MG	CPR	1300		
87	PROPRANOLOL 40 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	17000		
88	RIVAROXABANA (XARELTO) 20 MG	CPR	360		
89	SAIS PARA REIDRATAÇÃO ORAL-PÓ PARA SOLUÇÃO ORAL (Cloreto de sódio 3,5G + Cloreto de Potássio 1,5G + Glicose anidra 20GPO + Citrato de Sódio 2,9G) . 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde. PÓ BRANCO, ENVELOPE COM 27,9G.	UND	1500		
90	SALBUTAMOL, SULFATO DE, AEROSOL 100 µ g/dose. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses	FRS	450		
91	SECNIDAZOL, 1g comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	900		



92	SINVASTATINA 20 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	60000		
93	SINVASTATINA 40 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	26000		
94	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 400 + 80 mg – comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	10000		
95	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA suspensão oral 40 mg + 8 mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote	FRS	400		
96	SULFATO FERROSO 25MG/ML-Solução oral. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	500		



97	SULFATO FERROSO 40 mg/Fe++ - comprimido 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	CPR	60000		
Valor total do lote I:					

LOTE II - CONTROLADOS					
Item	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
1	ÁCIDO VALPRÓICO comprimido 500mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	5000		
2	ÁCIDO VALPRÓICO solução oral ou xarope 50mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	300		
3	AMITRIPTILINA, CLORIDRATO de, comprimido 25 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	CPR	15000		
4	AMITRIPTILINA, CLORIDRATO DE, COMPRIMIDO 75 MG	CPR	500		



5	BIPERIDENO comprimido 2mg Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	22000		
6	BUPROPIONA comprimido 150mg Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses	CPR	4000		
7	CARBAMAZEPINA comprimido 200 mg Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	20000		
8	CARBAMAZEPINA xarope 20 mg/mL Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	FRS	320		
9	CARBONATO DE LÍTIO comprimido 300mg Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas Praticas, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	CPR	12000		



10	CLOMIPRAMINA, cloridrato de, comprimido 25 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	4000		
11	CLONAZEPAM 0,5mg, comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação	CPR	60		
12	CLONAZEPAM 2,5mg/mL, em gotas, frasco. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	FRS	400		
13	CLONAZEPAM 2mg, comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	100		
14	CLORPROMAZINA, cloridrato de, comprimido 100 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	22000		



15	DIAZEPAN comprimido 10 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	CPR	30000		
16	DIAZEPAN comprimido 5mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote	CPR	6000		
17	FENITOÍNA SÓDICA comprimido 100 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	12000		
18	FENOBARBITAL comprimido 100 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	Com	25000		
19	FENOBARBITAL solução oral 40 mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados	FRS	200		



20	FLUOXETINA cápsula ou comprimido 20mg. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega	CPR	30000		
21	HALOPERIDOL comprimido 1 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	2500		
22	HALOPERIDOL comprimido 5 mg Apresentar registro dos produtos na ANVISA e Certificado de Boas PRATICAS, 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	32000		
23	HALOPERIDOL solução oral, 2 mg/mL 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade	FRS	100		
24	LEVODOPA 100mg + BENSERAZIDA 25mg comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	200		



25	LEVODOPA 200mg + BENSERAZIDA 50mg comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	200		
26	LEVODOPA 200mg + CARBIDOPA 50mg comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro(CRONOMET)	CPR	200		
27	LEVODOPA 250mg + CARBIDOPA 25mg comprimido. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	CPR	11000		
28	NORTRIPTILINA, CLORIDRATO de, cápsula 25 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	4000		



29	NORTRIPTILINA, CLORIDRATO de, cápsula 50 mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	4000		
30	OLANZAPINA 10 MG COM CT BL AL/AL X 30	CPR	360		
31	PROMETAZINA comprimido 25mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização	CPR	30000		
32	RISPERIDONA Comprimido 1mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote	CPR	10000		
33	RISPERIDONA Comprimido 2mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	14000		
34	RISPERIDONA Comprimido 3mg 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde	CPR	10000		
35	RISPERIDONA DE 1MG/ML SOL. ORAL CT FR VD AMB. X 30 ML	FRS	20		
36	TOPIRAMATO 100 MG	CPR	360		
37	ZOLPIDEN 10 MG	CPR	360		



Valor total do lote II:

LOTE III - INJETÁVEIS CONTROLADOS					
Código	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
1	TRAMADOL, CLORIDRATO 50 MG/ ML AMP 1 ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
2	CETAMINA (CLORIDRATO) SOL. INJ. 50MG/ML 10ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	20		
3	CETAMINA CLORIDRATO, 10%	AMP	10		
4	CLORIDRATO DE CLOPROMAZINA 25ML / 5MLSOLUÇÃO INJETAVEL, ADMINISTRAÇÃO INTRAMUSCULAR contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	200		
5	CLORIDRATO DE PETIDINA 50 MG /ML AMP 2 ML	AMP	500		
6	DIAZEPAM SOL. INJ. 5MG/ML AMP. 2ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	700		
7	ETOMIDATO 2MG/ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério	AMP	32		



8	FENITOINA SODICA 5% 50 MG /ML AMP 5ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	250		
9	FENOBARBITAL SODICO 100 MG/ML AMP 1ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		
10	FENTANILA SOL.INJ. 0,05MG/ML AMP. 10ML – UNIDADE contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
11	FLUMAZENIL 0,1 MG/ ML AMP 5 MLcontendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	20		
12	HALOPERIDOL 5MG/ml. solução injetavel. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	400		
13	HALOPERIDOL DECANOATO 50MG. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
14	MIDAZOLAN 5mg/ml 10ml. 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. Prazo de validade	AMP	50		



15	MIDAZOLAN 5mg/ml 3ml. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	200		
16	MISOPROSTOL 200MCG. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	60		
17	MORFINA (SULFATO) 10MG/ML AMP. 1ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	600		
18	NALOXONA, CLORIDRATO 0,4MG/ML 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	24		
19	PROPOFOL 20 ML INJ. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	10		
20	TRAMADOL CLORIDRATO 100 MG / ML AMP 1 ML	AMP	800		
Valor total do lote III:					

LOTE IV - INJETÁVEIS					
Código	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
1	SOLUÇÃO RINGER LACTATO SIST. FECHADO EM BOLSA 250 ML	UND	300		
2	SOLUÇÃO RINGER LACTATO SIST. FECHADO EM BOLSA 500 ML	UND	2000		
3	ACIDO ASCORBICO 500MG AMPOLA DE 5ML contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1900		



4	ACIDO TRANEXAMICO 50MG/ML INJETÁVEL contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." 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 pais de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
5	AGUA, para injeção apirrogênica, Injetável frasco 10mL, contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." 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 pais de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	14000		
6	AGUA, para injeção apirrogênica, Injetável frasco 20mL, contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." 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 pais de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	200		
7	ALOPURINOL 300 MG COMPRIMIDOS	CPR	90		
8	AMINOFILINA 24MG/ML. AMPOLA 10ML contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." 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 pais de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
9	AMIODARONA 50MG/ML SOLUÇÃO INJETAVE, contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." 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 pais de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	150		
10	AMPICILINA SODICA 1G INJ+DILUENTE 3ML G. contendo a impressão " venda proibida pelo comercio." 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 pais de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		



11	AMPICILINA SÓDICA 500MG INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
12	ARGIROL 2%- VITELINATO DE PRATA, CONCENTRAÇÃO 1%, SOLUÇÃO OFTÁLMICA COM 5ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	6		
13	ATROPINA, SULFATO 0,25MG/ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		
14	BENZILPEN + PROCAINA 300.000 +100.000UI PO+DIL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	100		
15	BENZILPENICILINA BENZATINA PÓ para suspensão injetável 1.200.000UI. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade.	AMP	1000		



16	BENZILPENICILINA BENZATINA PÓ para suspensão injetável 600 000 U.I. 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. Embalagem resistente de modo a assegurar proteção do produto até o momento de sua utilização e trazendo externamente os dados de identificação, procedência, número de lote, data de fabricação, prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1000		
17	BENZILPENICILINA POTASSICA 5.000.000UI SOLUÇÃO INJETÁVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
18	BICARBONATO DE SÓDIO 8,4%, SOLUÇÃO INJETÁVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
19	BROMETO IPRATROPIO 0.025% SOL 20ML GContendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	100		
20	BROMIDATO DE FENOTEROL 5MG/ML 20ML SOL G contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	100		
21	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 20MG/5ML + DIPIRONA SÓDICO 2,5G/5ML (BUSCOPAM COMPOSTO) SOLUÇÃO INJETÁVEL AMOPLA DE 5ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	3000		



22	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA 20MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	700		
23	CAPTOPRIL 25MG COMPRIMIDO contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	3000		
24	CARVÃO ATIVADO 50GR. Contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	PT.	5		
25	CEFALOTINA SODICA 1G PO+DIL 4ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1000		
26	CEFAZOLINA SÓDICA, DOSAGEM 1 G, SOLUÇÃO INJETÁVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	50		
27	CEFTRIAXONA SODICA 1G IV PO+DIL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1000		
28	CEFTRIAXONA SÓDICA 500 MG, IM PÓ ESTÉRIL FA, VD TRANS + AMP DIL X 2 ML	AMP	30		



29	CEFTRIAXONA SODICA 500MG IV PO+DIL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	100		
30	CETOPROFENO 100MG PO ENDOVONOSO contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	800		
31	CETOPROFENO 50MG/ML 2ML INTRAMUSCULAR contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	3000		
32	CIMETIDINA 150MG/ML SOLUÇÃO INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	2500		
33	CIPROFLOXACINO 2MG/ML 100ML BOLSAs contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	500		
34	CLARITROMICINA 250 COMPRIMIDOS	CPR	100		
35	CLINDAMICINA 300 MG INJETAVEL	AMP	60		
36	CLINDAMICINA 600 MG INJETAVEL	AMP	400		
37	CLOPIDROGREL 75MG COMPRIMIDO contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	400		
38	CLORETO DE POTASSIO 10,1% SOLUÇÃO INJETAVEL	AMP	80		



39	CLORETO DE POTASSIO 19,1%, SOLUÇÃO INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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 pais de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		
40	CLORETO DE SODIO 20%, SOLUÇÃO INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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 pais de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	50		
41	CLORIDRATO DE LIDOCAINA C HEMIITARTARATO DE EPINEFRINA 1:200.000 EM EPINEFRINA 2% 20 MG/ML AMP 20ML. 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 pais de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	20		
42	CLORIDRATO DE XILAZINA 2% INJETÁVEL - 10ML	AMP	10		
43	COLAGENASE + CLORAFENICOL 0,6UI/g + 0,01G/G. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	BISN	250		
44	COLAGENASE 0,6UI/G-30G, POMADA contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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 pais de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	BISN	50		
45	DESLANOSIDEO 0,2 MG/ ML AMP 2ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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 pais de origem traduzido por tradutor oficial. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	400		



46	DEXAMETASONA 4MG/ML SOLUÇÃO INJETAVELcontendo a impressão “venda proibida pelo comercio.” 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	5000		
47	DICLOFENACO DE SODIO 75MG/ML DE 3ML contendo a impressão “venda proibida pelo comercio.” 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	5000		
48	DIMINIDRINATO + PIRIDOXINA (CLORIDRATO) 50MG + 50MG/ML SOLUÇÃO INJETAVELcontendo a impressão “venda proibida pelo comercio.” 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	3000		
49	DIPIRONA 500MG/ML SOLUCAO INJETAVEL, AMPOLA 2MLcontendo a impressão “venda proibida pelo comercio.” 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	7000		
50	DOBUTAMINA 250MG/20ML INJ G contendo a impressão “venda proibida pelo comercio.” 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
51	DOPAMINA CLOR 50MG/10ML INJ Gcontendo a impressão “venda proibida pelo comercio.” 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	50		



52	ENOXAPARINA 40MG/0,4ML SOLUÇÃO INJETAVEL contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	25		
53	EPINEFRINA 1MG/ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
54	ERGOMETRINA, MALEATO 0,2MG/ML SOLUÇÃO INJETAVEL, AMPOLA DE 1ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	250		
55	ETILEFRINA, CLORIDRATO 10MG/ML AMPOLA DE 1ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
56	FORMADEILDO FORMALDEIDO (FORMOL) P.A., SOLUÇÃO 37% FRASCO COM 1000ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	6		
57	FUROSEMIDA 10 MG / ML DE 2ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	3500		



58	GENTAMICINA, SULFATO 20MG/ML AMPOLA DE 1ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	600		
59	GENTAMICINA, SULFATO 40MG/ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	500		
60	GENTAMICINA, SULFATO 80 MG	AMP	300		
61	GLICEROL 12% (SOLUÇÃO DE GLICERINA 12%) FRASCO COM 500ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	150		
62	GLICEROL 72 MG SUPOSITORIO	UND	30		
63	GLICOSE 25% AMPOLA 10ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1500		
64	GLICOSE 50% AMPOLA 10ML contendo a impressão "venda proibida pelo comercio." 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1500		
65	GLUCONATO CALCIO 10% AMPOLA 10ML 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		



66	HEPARINA 5000 UI AMP 0,25 ML SB. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	50		
67	HEPARINA 5000 UI/ ML AMP 5 MIL IV. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		
68	HERMITARTARATO DE METARAMINOL AMP 1ML 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	20		
69	HIDRALAZINA, CLORIDATO 20MG/ML 1ML INJ. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	300		
70	HIDROCORTISONA 100MG 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1500		
71	HIDROCORTISONA 500MG 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.	AMP	2000		
72	IMUNOGLOBULINA ANTI-RH (D) 300MCG / 2,0 ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	15		



73	ISOSSORBIDA, DINITRATO COMPRIMIDO 5MG. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	150		
74	ISOSSORBIDA, DINITRATO COMPRIMIDO RETARD 50MG. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	CPR	60		
75	LIDOCAINA (CLORIDRATO) + GLICOSE 7,5% DE 5% 50MG/ML AMP 2ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	20		
76	LIDOCAINA 2% S/V 20ML INJ G. 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.	AMP	200		
77	LIDOCAINA, CLORIDRATO 20MG/G GELEIA. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	BISN	200		
78	MANITOL 20% F/A 250 ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	50		
79	MEDRONIDAZOL 5MG/ML, SOLUÇÃO INJETAVEL 100ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	500		



80	METOCLOPRAMIDA 10 MG /2ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	3000		
81	NIFEDIPINO COMPRIMIDO 20MG 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	150		
82	NITROGLICERINA 25MG / 5ML INJ. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	6		
83	NITROPRUSSATO DE SÓDIO 50MG - PÓ LIOFILIZADO INJETÁVEL. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	30		
84	NOREPINEFRINA 4ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	50		
85	OCITOCINA 5 UI/ ML AMP 1 ML 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.	AMP	150		
86	OLEO DE GIRASOL líquido viscoso 1L 100% 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	100		



87	OLEO MINERAL PURO 100%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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	150		
88	OMEPRAZOL 40 MG INJETAVEL	AMP	400		
89	ONDANSEDRONA, CLORIDRATO 2MG/ML AMP 2MLApresentar 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	700		
90	OXACILINA 500MG	AMP	400		
91	PANCURONIO 2MG/ML 2MLApresentar 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	5		
92	PASTA D'ÁGUA (TALCO + GLICERINA+ OX. ZINCO+ AGUA DE CAL) 25% + 25% + 25% + 25 %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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	25		
93	PENTOXIFILINA 400 MG COMPRIMIDO	CPR	30		
94	PIRACETAM (NOOTROPIL) 800MG 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	350		
95	PROMETAZINA, CLORIDRATO 2ML/ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	1800		



96	RANITIDINA, CLORIDRATO 25MG/ML 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	AMP	1700		
97	SIMETICONA 75MG/ML SOLUÇÃO GOTAS 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	FRS	150		
98	SOLUÇÃO RINGER LACTATO SIST. FECHADO EM BOLSA 500ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	2000		
99	SORO FISIOLÓGICO SIST. FECHADO EM BOLSA INJ 0,9% FR 250 ML	UND	1000		
100	SORO FISIOLÓGICO SIST. FECHADO EM BOLSA INJ. 0,9% FR 500 ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro	UND	5000		
101	SORO GLICOFISIOLÓGICO 1:1 500ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	1500		
102	SORO GLICOSADO 5 % 500ml. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	UND	1500		
103	SORO GLICOSADO 5% 250 ML	UND	300		
104	SULFADIAZINA DE PRATA POMADA 1%, POTE 400G 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.	PTS	90		



105	SULFATO DE MAGNESIO 50 % 10 ML. 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. Prazo de validade mínimo de 12 meses contados da entrega e número de registro no Ministério da Saúde.	AMP	50		
106	SUPOSITORIO SORBITOL 714MG/G LAURILSULFATO DE SODIO 7,7MG/M	UND	20		
107	VARFARINA SÓDICA 5 MG COMPRIMIDO	CPR	30		
108	VASELINA LÍQUIDA 1000ML	LTS	15		
109	VASELINA SÓLIDA 500 GRAMAS	PTS	6		
110	VITAMINA COMPLEXO B 2 ML. INJ	AMP	3000		
111	VITAMINA K (FITOMETADIONA) 10 MG/ML	AMP	400		
Valor total do lote IV:					

LOTE V - MATERIAL PENSO					
Código	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
1	Abaixador de língua descartável pct c/100	PCT	50		
2	ABSORVENTE PÓS PARTO HOSPITALAR TAMANHO MINIMO 28X10 CM, COM BARREIRA IMPERMEÁVEL ADERENTE BOA ABSORÇÃO HIPOALÉRGICO ATÓXICO C/10	PCT	15		
3	ÁCIDO ACÉTICO 5% litro	LIT	4		
4	Água Oxigenada 10 volumes litro	LTS	75		
5	Agulha desc. Raquidiana. nº25G x3 1/2	UND	10		
6	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 25x6mm cx c/100	Cx	3		
7	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 25x8mm cx c/100	CX	100		
8	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 30x8mm cx c/100	CX	130		
9	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 40x12mm cx c/100	Cx	130		
10	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 25x7mm cx c/100	CX	100		
11	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 30x7mm cx c/100	CX	100		
12	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 13x4,5mm cx c/100	Cx	130		
13	Agulha Desc., esteril, siliconizada, 20x5,5mm cx c/100	Cx	5		
14	AGULHA DESCARTÁVEL RAQUIDIANA Nº 27 G X 3 1/2	UND	10		
15	Alcool A 70% Litro	LT	350		
16	Álcool Absoluto 99,5% litro	LT	100		
17	Álcool Gel litro 70% litro	LT	150		

Rua da Linha s/n – Centro – Itatim-Bahia – CNPJ: 13.866.843/0001-17 CEP: 46.875-000
Telefax: (75) 3452.2166 – e-mail: liciteititim@gmail.com



18	Álcool iodado 0,1%, indicação antisséptico..	LT	150		
19	ALGODÃO DESC.HIDROFILO ROLO PESO MINIMO 250G	PCT	5		
20	Algodão Hidrofilo rolo peso minimo 500g	RLS	120		
21	Algodão Ortopedico 420gr	UND	15		
22	Almotolia 250 ml com âmbar	UND	80		
23	Almotolia 250 ml transparente	UND	80		
24	Almotolia 500 ml transparente	UND	80		
25	Aparelho GlicosímetroAccu-Check Active	UND	20		
26	Aparelho GlicosímetroOnCall Plus	UND	20		
27	ATADURA CREPOM 25 DE LARGURA POR 4,5M DE COMPRIMENTO CONTENDO 13 FIOS/MC2	DZ	10		
28	Atadura de crepom 10 de largura por 03m de comprimento contendo 13 fios/ mc2	Dz	450		
29	Atadura de crepom 15 de largura por 03m de comprimento contendo 13 fios/ mc2	Dz	420		
30	Atadura de crepom 20 de largura por 4,5m de comprimento contendo 13 fios/ mc2	Dz	300		
31	Atadura gessada 10 de largura por 3m de comprimento em rolo contendo 15 fios/ mc2, c/gesso impregnado em tela de gaze, acabamento em zig-zag, secagem rápida, entre 5 e 6 minutitos.	UND	200		
32	Atadura gessada 15 de largura por 3m de comprimento em rolo contendo 15 fios/ mc2, c/gesso impregnado em tela de gaze, acabamento em zig-zag, secagem rápida, entre 5 e 6 minutitos.	UND	150		
33	Atadura gessada 20 de largura por 3m de comprimento em rolo contendo 15 fios/ mc2, c/gesso impregnado em tela de gaze, acabamento em zig-zag, secagem rápida, entre 5 e 6 minutitos.	UND	120		
34	Avental descartável com manga longa grande pct c/ 10 unidades.	PCT	5		
35	Avental descartável manga longa médio pct c/10 unidades.	PCT	2		
36	Barbeador descartável c/ 2 lâminas tipo descartável, com 2 lamina de aço inox paralelas.	UND	100		
37	BOBINA DE PAPEL GRAU CIRURGICO 15 X 100	RL	10		
38	BOBINA DE PAPEL GRAU CIRURGICO 20 X 100	RL	10		
39	BOBINA DE PAPEL GRAU CIRURGICO 25 X 100	RL	10		
40	BOBINA DE PAPEL GRAU CIRÚRGICO 35 X 100	RL	10		
41	Bolsa coletora de urina sistema fechado 2000ML	UND	150		
42	Bolsa de Baraka 3 litros	UND	2		
43	Bolsa de Baraka 500ML	UND	2		
44	Bolsa de Colostomia Adulto (sistema fechado, confeccionada em polietileno especial de baixa densidade e fita adesiva a base borracha natural ou similar. Especificações:Descartável,60mm).	UND	10		



45	BOLSA DE COLOSTOMIA COM PLACA INTEGRADA(Com adesivo microporoso,Pré-Cortada em 19 mm,Recortável de 25 a 70 mm,Com filtro de carvão ativado,Transparente e opaca,Bolsa transparente com forro de PE perfurado,Bolsa opaca com forro de TNT,Bolsa com placa integrada (sistema de uma peça),Bolsa drenável,Acompanha régua de medida de abertura de estoma.	UND	250		
46	BOLSA DE COLOSTOMIA PEDIÁTRICA (Bolsa de Colostomia Drenável Recortável Infantil 8-50mm. Descrições: Composta De Gelatina, Pectina, Carboximetilcelulose Sódica, Poliisobutileno, Óleo Mineral, Acetato De Vinilileno (EVA), Cloreto De Polivinilideno (PVDC), Polietileno E Acetato De Vinila).	UND	10		
47	Caixa coletora de material perfuro-cortante com 13Lt cx.c/10Und	Cx	200		
48	Caixa coletora de material perfuro-cortante com 20Lt cx.c/10Und	Cx	160		
49	CAIXA COLETORA DE MATERIAL PERFURO-CORTANTE COM 3 LT UNIDADE	UND	5		
50	CAIXA COLETORA DE MATERIAL PERFURO-CORTANTE COM 7 LT UNIDADE	UND	5		
51	CAIXA TÉRMICA DE POLIURETANO 21 LITROS	UND	14		
52	CAMPO CIRURGICO 0,50 X 0,50MT.FENESTRADO (São Fabricado em não tecido SMS, atóxico, hipoalergênico, estéril.O Não tecido SMS Grau Médico é composto de fibras 100% polipropileno, e apresenta como característica uma estrutura plana, flexível e porosa, constituída de uma manta de filamentos orientados ao acaso e consolidados termicamente. Difere do tecido de algodão por não apresentar entrelaçamento organizado dos fios.	PCT	2		
53	Campo fenestrado DE 60 CM X 70 CM com abertura de 12 CM X 10 CM.(São Fabricado em não tecido SMS, atóxico, hipoalergênico, estéril.O Não tecido SMS Grau Médico é composto de fibras 100% polipropileno, e apresenta como característica uma estrutura plana, flexível e porosa, constituída de uma manta de filamentos orientados ao acaso e consolidados termicamente. Difere do tecido de algodão por não apresentar entrelaçamento organizado dos fios.	PCT	2		
54	Campo operatório em tecido de 100% algodão, 15 fios/cm2, medindo 23x25 cm	Pct	2		
55	Campo operatório em tecido de 100% algodão, 15 fios/cm2, medindo 45x50 cm	Pct	2		
56	Cânula Endotraqueal 4,5MM com Balão PVC	UND	5		
57	Cânula Endotraqueal 7,5MM com Balão PVC	UND	5		
58	Cânula Endotraqueal 8,0MM com Balão PVC	UND	5		
59	Cânula p/traqueostomia descartável c/balão n. 4,5	UND	5		
60	Cânula p/traqueostomia descartável c/balão n. 7,0	UND	5		
61	Cateter Intravenoso Central nº 17 INTRACAT	UND	2		
62	Cateter Intravenoso Central nº 19 INTRACAT	UND	2		
63	Cateter Intravenoso Periférico N.º 12G	UND	50		
64	Cateter Intravenoso Periférico N.º 14G	UND	700		



65	Cateter Intravenoso Periférico N.º 16G	UND	150		
66	Cateter Intravenoso Periférico N.º 18G	UND	200		
67	Cateter Intravenoso Periférico N.º 20G	UND	2000		
68	Cateter Intravenoso Periférico N.º 22G	UND	4000		
69	Cateter Intravenoso Periférico N.º 24G	UND	1500		
70	Cateter nasal p/ oxigênio nº 08	UND	15		
71	Cateter nasal p/ oxigênio nº 10	UND	15		
72	Cateter nasal p/ oxigênio nº 12	UND	15		
73	Cateter nasal p/ oxigênio nº 14	UND	15		
74	Cateter nasal p/ oxigênio nº 16	UND	15		
75	Cateter para Oxigênio tipo óculos	UND	800		
76	CATGUT Cromado 0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
77	CATGUT Cromado 1-0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
78	CATGUT Cromado 2-0 (com agulha 4cm)	CX	5		
79	CATGUT Cromado 3-0 (com agulha de 3cm ou 4cm)	CX	5		
80	CATGUT Cromado 4-0 (com agulha de 3cm ou 4cm)	CX	5		
81	CATGUT Cromado 5-0 (com agulha de 3cm ou 4cm)	CX	5		
82	CATGUT Simples 0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
83	CATGUT Simples 1-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
84	CATGUT Simples 2-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
85	CATGUT Simples 3-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
86	CATGUT Simples 4-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
87	CATGUT Simples 5-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
88	Colar Cervical em PVC – Tamanho M	UND	3		
89	Colar Cervical em PVC – Tamanho G	UND	3		
90	Colar Cervical em PVC – Tamanho P	UND	3		
91	Coletor de urina universal adulto, capacidade de 80ml , atóxico, descartável.	UND	150		
92	COMADRE INOX (dimensões de 40x28 cm e capacidade de 3,5L)	UND	6		
93	Compressa Cirúrgica estéril 45 Cm x 50 Cm.(pct com 5 unidades)	PCT	100		
94	COMPRESSA DE GAZE HIDRÓFILA, ALGODÃO, 7,5X7,5, 13 FIOS/CM2, 5 DOBRAS E 8 CAMADAS, NÃO ESTÉRIL, PACOTE COM 500 UNIDADES	PCT	1700		
95	Dispositivo p/ incontinência urinária em puro látex, grande com tubo extensor nº 05	UND	150		
96	Dispositivo p/ incontinência urinária em puro látex, grande com tubo extensor nº 06	UND	150		
97	Dreno de Penrose estéril nº 01	UND	20		
98	Dreno de Penrose estéril nº 02	UND	20		
99	Dreno de Penrose estéril nº 03	UND	15		
100	Dreno de Penrose estéril nº 04	UND	15		
101	Dreno de Tórax 28 C/ Balão	UND	5		
102	Dreno de Tórax 32 C/Balão	UND	10		



103	Equipo Macrogotas ,c/filtro de 200micra, c/inj lat. cicatrizante	UND	2500		
104	Equipo Macrogotas ,c/filtro de 200micra, c/inj lat. Fotosensível	UND	20		
105	Equipo Microgotas ,com filtro de 200 micra,com injetor lateral cicatrizante	UND	550		
106	Equipo Multivias, composto de 02 VIA (Polifix)	UND	2000		
107	Equipo Para Transusão Sanguinea	UND	10		
108	ESCOVA CERVICAL CONTENDO 100 POR PACOTE	PCT	100		
109	Escova de PVPI (ESCOVA-ESPONJA COM DIGLUCONATO DE CLOREXIDINA 2%.)	UND	30		
110	Espadrado Impermeável 10X4,5M	RL	550		
111	Espadrado Micropore 10X4,5CM	RL	450		
112	Espatula de Ayres pct c/100	PCT	100		
113	Espéculo Descartável TAM G.	UND	1200		
114	Espéculo Descartável TAM M	UND	1700		
115	Espéculo Descartável TAM P.	UND	400		
116	Éter Sulfúrico 35% 1000 ML	LTS	120		
117	FIO Cirúrgico LINHO 0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
118	Fio Cirúrgico LINHO 1-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
119	Fio Cirúrgico LINHO 2-0 (com agulha de 4cm)	CX	3		
120	FIO Cirúrgico MONONAYLON 0 (com agulha de 4cm)	CX	10		
121	FIO Cirúrgico MONONAYLON 1-0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
122	FIO Cirúrgico MONONAYLON 2-0 (com agulha de 4cm)	CX	10		
123	FIO Cirúrgico MONONAYLON 3-0 (com agulha de 4cm)	CX	20		
124	FIO Cirúrgico MONONAYLON 4-0 (com agulha de 4cm)	CX	10		
125	FIO Cirúrgico MONONAYLON 5-0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
126	FIO Cirúrgico MONONAYLON 6-0 (com agulha de 4cm)	CX	5		
127	Fita adesiva hospitalar 16mm x 50m	RL	150		
128	Fita adesiva para autoclave, rolo com 30 m x 19 mm	UND	300		
129	Formol Líquido 40%	LTS	5		
130	Fralda desc. Geriátrica, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico p/ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, hipoalergênico. Tamanho M. pct c/8und	PCT	10		
131	Fralda desc. Geriátrica, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico p/ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, hipoalergênico.. Tamanho EG. pct c/8und	PCT	100		
132	Fralda desc. Geriátrica, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico p/ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, hipoalergênico..Tamanho G. pct c/8und	PCT	10		



133	Fralda desc. infantil, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico para ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, Tamanho EG. Pct c/8und	PCT	10		
134	Fralda desc. infantil, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico para ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, Tamanho G.pct c/8und	PCT	20		
135	Fralda desc. infantil, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico para ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, Tamanho M. pct c/8und	PCT	20		
Valor total do lote V:					

LOTE VI - MATERIAL PENSO					
Código	Descrição detalhada	Unid.	Qtde.	Valor Médio	Valor Total
01	Fralda desc. infantil, c/camada externa impermeável, camada interna em material de alta absorção, elástico para ajuste nas pernas, fita adesiva lateral de fixação, multiajustável que permit abrir e fechar várias vezes, atóxico, Tamanho P pct c/8und	PCT	20		
02	Garrote material tecido elástico branco comprimento 30cm, características adicionais auto-trava, regulagem de tensão automática.	UND	6		
03	GEL PARA ULTRASSOM 1 kg	UND	15		
04	GELO REUTILIZÁVEL, PLÁSTICO 750 ML, 21 X 5 X 14, 5 X 2,5 CM	UND	90		
05	Gesso Ortopedico 75cmx3	UND	38		
06	Gorro descartável com elástico, formato anatômico, arredondado e com elástico em toda sua extensão. Pct c/100	PCT	70		
07	Hastes flexíveis c/ pontas dupla algodoada cx.c/75	CX	5		
08	Hipoclorito de Sódio 2,5% FR COM 1 L	LTS	53		
09	IodopolividonaDermo Suave Tópico	LTS	20		
10	IodopolividonaDegermante	LTS	150		
11	Kit para nebulização adulto c/ saída de ar comprimido e O2	UND	5		
12	Kit para nebulização infantil c/ saída de ar comprimido e O2	UND	5		
13	Clamp Umbilical	UND	100		
14	Lâmina cirúrgica em aço inox, nº 10 esteril,descartável.c/100	CXS	5		
15	Lâmina cirúrgica em aço inox, nº 15 esteril,descartável.c/100	CXS	5		
16	Lâmina cirúrgica em aço inox, nº 21esteril,descartável.c/100	CXS	5		
17	Lâmina cirúrgica em aço inox, nº 22esteril,descartável.c/100	CXS	30		
18	Lâmina cirúrgica em aço inox,nº 23 esteril,descartável.c/100	CXS	15		



19	Lâmina cirúrgica em aço inox,nº 24 esteril,descartável.c/100	CXS	10		
20	LÂMINA MICROSCOPIA 26 X 76MM PONTA FOSCA. CX C/ 50 UNID	cx	100		
21	LANÇETA DE SEGURANÇA 26G L3 CX/100	cx	100		
22	Látex nº 200 para garrote	RLS	2		
23	Látex nº 204 para oxigênio em silicone	RLS	1		
24	Lençol descartavel rolo 50 x 50 M.	RLS	1500		
25	LENÇOL DESCARTAVEL ROLO 70 X 50 M	RL	10		
26	LUGOL 5% LITRO	LIT	5		
27	Luva Cirúrgica estéril, tamanho nº 7,0	PAR	100		
28	Luva Cirurgica estéril, tamanho nº 7,5	PAR	500		
29	Luva Cirurgica estéril, tamanho nº 8,0	PAR	500		
30	Luva Cirurgica estéril, tamanho nº 8,5	PAR	100		
31	Luva de Procedimento tam. G. cx c/100	CXS	15		
32	Luva de Procedimento tam. M. cx c/100	CXS	1500		
33	Luva de Procedimento tam. P. cx c/100	CXS	50		
34	Malha tubular ortopédica, material algodão, largura 10 cm, comprimento 25 m	UND	10		
35	Malha tubular ortopédica, material algodão, largura 15 cm, comprimento 25 m	UND	10		
36	Malha tubular ortopédica, material algodão, largura 20 cm, comprimento 15 m	UND	10		
37	Máscara cirúrgica descartável, 3 camadas, com filtro bacteriológico c/ elasticocx c/50	PCT	200		
38	Máscara de proteção descartável, confeccionado em fibras de poliéster com meio filtrante, com camada externa de polipropileno e polietileno e uma camada interna de celulose/poliéster, com um par de elástico para fixação, que não permita entrada de ar pela lateral, tamanho pequeno, uso em ambiente com risco de contaminação, PFF2/N95.	UND	10		
39	Máscara de Venture p/ anestesia	UND	3		
40	Óculos de Proteção p /EPI(equipamento de proteção individual).	UND	40		
41	PAPEL KRAFT, Cor Natural, 80G, Bombina COM 10 KG, Medidas Do Rolo: 60 CM X 165 M	ROL	7		
42	Papel toalha comum de 02 (duas) dobras. Pct c/100	PCT	1200		
43	PRESERVATIVO SEM LUBRIFICANTE	UND	1200		
44	Pulseira para identificação filho cor branca, azul e rosa.	UND	50		
45	Pulseira para identificação mãe cor branca, azul e rosa.	UND	50		
46	Reanimador Manual – infantil	UND	1		
47	Saco para obito adulto, 50 x 100 cm, na cor cinza com zíper frontal	UND	5		
48	Saco para obito infantil, 50 x 100 cm, na cor cinza com zíper frontal	UND	5		

Rua da Linha s/n – Centro –Itatim-Bahia – CNPJ: 13.866.843/0001-17 CEP: 46.875-000
Telefax: (75) 3452.2166 – e-mail: liciteititim@gmail.com



49	Sapatilha descartável, confeccionada em não tecido, com sistema de ajuste em elástico, com gramatura mínima de 40. cx.c/100	CX	15		
50	Scalp Intravenoso 19	UND	100		
51	Scalp Intravenoso 21	UND	1500		
52	Scalp Intravenoso 23	UND	4000		
53	Scalp Intravenoso 25	UND	2500		
54	Scalp Intravenoso 27	UND	700		
55	Seringa descartável de 1 ml sem agulha, siliconizada, estéril	UND	2500		
56	Seringa descartável de 10 ml sem agulha, siliconizada, estéril	UND	12000		
57	SERINGA DESCARTAVEL DE 10ML C/AGULHA, 25 X 7 SILICONADA ESTERIL	UND	3000		
58	SERINGA DESCARTÁVEL DE 1ML C/AGULHA 13 X 4,5 SILICONADA ESTÉRIL	UND	26000		
59	Seringa descartável de 20 ml sem agulha, siliconizada, estéril	UND	12000		
60	SERINGA DESCARTAVEL DE 20ML C/AGULHA, 25 X 7 SILICONADA ESTERIL	UND	3000		
61	Seringa descartável de 3 ml sem agulha, siliconizada, estéril	UND	7000		
62	SERINGA DESCARTAVEL DE 3ML C/AGULHA, 25 X 7 SILICONADA ESTERIL	UND	3500		
63	Seringa descartável de 5 ml sem agulha, siliconizada, estéril	UND	15000		
64	SERINGA DESCARTAVEL DE 5ML C/AGULHA, 25 X 7 SILICONADA ESTERIL	UND	3000		
65	Solução Alcoólica Clorexidina 0,5%	LTS	10		
66	Solução Clorexidina 2% aquosa	LTS	15		
67	SOLUÇÃO CLOREXIDINA 2% AQUOSA	LIT	15		
68	Sonda de Foley nº 10 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	40		
69	Sonda de Foley nº 12 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	10		
70	Sonda de Foley nº 14 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	20		
71	Sonda de Foley nº 16 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	40		
72	Sonda de Foley nº 18 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	60		
73	Sonda de Foley nº 20 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	30		
74	Sonda de Foley nº 22 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	20		



75	Sonda de Foley nº 24 com duas vias, em silicone tratado, estéril, 30ml	UND	30		
76	Sonda Nasogastrica Curta nº 10, confeccionada em PVC	UND	20		
77	Sonda Nasogastrica Curta nº 04, confeccionada em PVC	UND	20		
78	Sonda Nasogastrica Curta nº 06, confeccionada em PVC	UND	20		
79	Sonda Nasogastrica Curta nº 08, confeccionada em PVC	UND	20		
80	Sonda Nasogastrica Curta nº 12, confeccionada em PVC	UND	20		
81	Sonda Nasogastrica Curta nº 14, confeccionada em PVC	UND	20		
82	Sonda Nasogastrica Curta nº 16, confeccionada em PVC	UND	20		
83	Sonda Nasogastrica Curta nº 18, confeccionada em PVC	UND	20		
84	Sonda Nasogastrica Curta nº 20, confeccionada em PVC	UND	20		
85	Sonda Nasogastrica longa nº 04, confeccionada em PVC	UND	20		
86	Sonda Nasogastrica longa nº 06, confeccionada em PVC	UND	20		
87	Sonda Nasogastrica longa nº 08, confeccionada em PVC	UND	20		
88	Sonda Nasogastrica longa nº 10, confeccionada em PVC	UND	20		
89	Sonda Nasogastrica longa nº 12, confeccionada em PVC	UND	20		
90	Sonda Nasogastrica longa nº 14, confeccionada em PVC	UND	30		
91	Sonda Nasogastrica longa nº 16, confeccionada em PVC	UND	20		
92	Sonda Nasogastrica longa nº 18, confeccionada em PVC	UND	20		
93	Sonda Nasogastrica longa nº 20, confeccionada em PVC	UND	20		
94	Sonda para aspiração traqueal nº 10, confeccionada em PVC	UND	20		
95	Sonda para aspiração traqueal nº 12, confeccionado em PVC	UND	50		
96	Sonda para aspiração traqueal nº 14, confeccionado em PVC	UND	20		



97	Sonda para aspiração traqueal nº 16, confeccionado em PVC	UND	20		
98	Sonda para aspiração traqueal nº 18, confeccionado em PVC	UND	20		
99	Sonda para aspiração traqueal nº 20, confeccionado em PVC	UND	20		
100	Sonda para aspiração traqueal nº 4, confeccionada em PVC	UND	20		
101	Sonda para aspiração traqueal nº 6, confeccionada em PVC	UND	50		
102	Sonda para aspiração traqueal nº 8, confeccionado em PVC	UND	50		
103	Sonda Retal nº 06, confeccionado em PVC	UND	20		
104	Sonda Retal nº 08, confeccionado em PVC	UND	20		
105	Sonda Retal nº10 , confeccionada em PVC	UND	20		
106	Sonda Retal nº12 , confeccionada em PVC	UND	20		
107	Sonda Retal nº14 , confeccionada em PVC	UND	20		
108	Sonda Retal nº16, confeccionada em PVC	UND	20		
109	Sonda Retal nº18, confeccionada em PVC	UND	20		
110	Sonda Retal nº20, confeccionada em PVC	UND	20		
111	Sonda Uretral nº 04, confeccionado em PVC	UND	20		
112	Sonda Uretral nº 06, confeccionado em PVC	UND	20		
113	Sonda Uretral nº08 , confeccionada em PVC	UND	20		
114	Sonda Uretral nº10 , confeccionada em PVC	UND	40		
115	Sonda Uretral nº12 , confeccionada em PVC	UND	4500		
116	Sonda Uretral nº14 , confeccionada em PVC	UND	50		
117	Sonda Uretral nº16 , confeccionada em PVC	UND	50		
118	Sonda Uretral nº18 , confeccionada em PVC	UND	20		
119	Sonda Uretral nº20, confeccionada em PVC	UND	20		
120	TELA CIRÚRGICA (Tela de Marlex de 30,5 cm x 30,5 cm)	UND	2		
121	Termômetro de cabo extensor	UND	10		
122	Termômetro digital	UND	20		
123	Termômetro Máxima e Mínima digital para refrigerador	UND	20		
124	TESTE BACTERIOLÓGICO PARA AUTOCLAVE(Destina-se à monitoração de ciclos de esterilização em autoclaves. Indicador biológico, do tipo auto contido com resposta de 24 ou 48 horas, em conformidade com a norma NBR ISO 11138-3.cx com 8 UND.	CX	6		
125	TIRA REAGENTE PARA DOSAGEM DE GLICEMIA CAPILAR ACCUCHECKACTIVE CX. C. 50	CX	300		
126	Tiras reagentes para dosagem de glicemia capilar (OnCall Plus) c/50	CXS	800		
127	Touca capilar TNT sanfonada, cor branca pct c/100	PCT	60		



128	Tubo cirúrgico de silicone para aspiração, resistente a tração e esterilizável, referência 203. Embalagem em metros contendo externamente dados de identificação, procedência, validade e nº do lote. Pct c/15MT	PCT	2		
129	Tubo para entubação traqueal nº 4,5 c/ balão	UND	5		
130	Tubo para entubação traqueal nº 5,5 c/ balão	UND	5		
131	Tubo para entubação traqueal nº 6,0 c/ balão	UND	5		
132	Tubo para entubação traqueal nº 6,5 c/ balão	UND	5		
133	Tubo para entubação traqueal nº 7,0 c/ balão	UND	5		
134	Tubo para entubação traqueal nº 7,5 c/ balão	UND	5		
135	Tubo para entubação traqueal nº 8,0 c/ balão	UND	5		
Valor total do lote VI:					

VALOR TOTAL DA PROPOSTA:
LOCAL, DATA

ASSINATURA E CARIMBO
ANEXO III



MINUTA CONTRATO

Termo de Contrato de Fornecimento que
entre si fazem a **PREFEITURA MUNICIPAL
DE ITATIM** e a Empresa **XXXXX**

CONTRATO Nº ____/2019

Pelo presente contrato que entre si fazem, de um lado a **PREFEITURA MUNICIPAL DE ITATIM**, Estado da Bahia, com sede a Rua da Linha, s/nº, Centro, Itatim - BA, devidamente inscrita no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas - CNPJ sob o nº 13.866.843/0001-17, neste ato representada pelo Prefeito, **Sr. Gilmar Pereira Nogueira**, inscrito no Cadastro de Pessoa Física - CPF sob o nº 622.878.005-06, doravante designado simplesmente de CONTRATANTE e do outro lado, a empresa _____, pessoa jurídica de direito privado, com sede na _____, inscrita no CNPJ/MF sob nº. ____/____, neste ato representada por seu Sócio Diretor, _____, portador do RG _____ e CPF _____, a seguir denominada CONTRATADA, têm entre si justo e acordado celebrar o presente contrato para fornecimento, vinculado ao **Pregão Presencial Edital nº 023-2019 e Processo Administrativo 050-2019**, Tipo MENOR PREÇO POR LOTE, que se regerá pelas suas normas, pela Lei nº 8.666 de 21 de junho de 1993 e 10.520/02, e pelas demais disposições pertinentes.

CLÁUSULA PRIMEIRA - DO OBJETO

1.1. Este Contrato tem como objeto Contratação de empresa para aquisição de medicamentos, material penso e insumos, para manutenção dos serviços no Hospital Maternidade Maria Eunice Dutra Soares, SAMU, Unidade Básica de Saúde e Farmácia Básica, a fim de atender as demandas de atendimento aos usuários do SUS – Sistema Único de Saúde do município de Itatim – BA, nas quantidades estimadas nos Anexos deste Contrato.

1.2. Integram e completam o presente Termo de Contrato para todos os fins de direito, obrigando as partes em todos os seus termos, as disposições e condições do Edital de **Pregão Presencial nº. 023-2019**, bem como a Proposta de Preços da CONTRATADA, Anexos e pareceres que formam o procedimento licitatório.

CLÁUSULA SEGUNDA - DO LOCAL, PRAZO E CONDIÇÃO DE ENTREGA

2.1. Os materiais deverão ser entregues na sede do Almoxarifado Central de Abastecimento Farmacêutico ou na Farmácia Básica Central, ambos no endereço: Professor Astor de Castro Pessoa, s/nº, Centro, Itatim - BA, no horário das 08h às 12h e das 14h às 17h, em dias úteis.

2.2. O fornecimento dos itens será de forma parcelada, com prazo de entrega não superior a 05 (cinco) dias, contados a partir do recebimento da ordem de solicitação expedido pelo setor responsável.

CLÁUSULA TERCEIRA - DO VALOR DO CONTRATO

3.1. O valor do contrato é de R\$ XXXX (XXXX).

3.1.1. No valor acima estão incluídas todas as despesas ordinárias diretas e indiretas decorrentes da execução contratual, inclusive tributos e/ou impostos, encargos sociais, trabalhistas, previdenciários, fiscais e comerciais incidentes, taxa de administração, materiais de consumo, seguro e outros necessários ao cumprimento integral do objeto contratado.

CLÁUSULA QUARTA- DA DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

Rua da Linha s/n – Centro –Itatim-Bahia – CNPJ: 13.866.843/0001-17 CEP: 46.875-000
Telefax: (75) 3452.2166 – e-mail: liciteititim@gmail.com



Órgão: 09 – Secretaria Municipal de Saúde;
Projeto Atividade: 2.044, 2.047 e 2.093;
Elemento Despesa: 3.3.90.30.00 – Material de consumo;
Fonte: 02 e 14.

CLÁUSULA QUINTA – DO RECEBIMENTO E ACEITAÇÃO DO OBJETO

5.1. Os bens serão recebidos:

5.1.1. Provisoriamente, a partir da entrega, para efeito de verificação da conformidade com as especificações constantes do Edital e da proposta.

5.2. Definitivamente, após a verificação da conformidade com as especificações constantes do Edital e da proposta, e sua conseqüente aceitação.

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

5.4. A Administração rejeitará, no todo ou em parte, a entrega dos bens em desacordo com as especificações técnicas exigidas.

CLÁUSULA SEXTA – DO REAJUSTE DE PREÇO

6.1. Os preços são fixos e irredutíveis por ter prazo inferior a 12 meses.

CLÁUSULA SÉTIMA - DA VIGÊNCIA

7.1. O prazo de vigência do contrato será até 31 de dezembro de 2019, podendo ser prorrogado, caso seja uma das hipóteses do artigo 57 da Lei nº 8.666, de 1993.

7.1.1 A vigência poderá ultrapassar o exercício financeiro, desde que as despesas referentes à contratação sejam integralmente empenhadas até 31 de dezembro, para fins de inscrição em restos a pagar, conforme Orientação Normativa AGU nº 39, de 13/12/2011.

CLÁUSULA OITAVA – DO PAGAMENTO

8.1. O prazo para pagamento será de 30 (trinta) dias após a entrega da Nota Fiscal devidamente atestada pelo setor competente.

8.2. Os pagamentos decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o montante de R\$ 8.000,00 (oito mil reais) deverão ser efetuados no prazo de até 5 (cinco) dias úteis, contados da data da apresentação da Nota Fiscal/Fatura, nos termos do art. 5º, § 3º, da Lei nº 8.666, de 1993.

8.3. O pagamento somente será efetuado após o “atesto”, pelo servidor competente, da Nota Fiscal/Fatura apresentada pela Contratada, acompanhada das Certidões Negativas de Débitos Previdenciários, Trabalhistas, FTGS, Fazendas Federal, Estadual e Municipal.

8.3.1. O “atesto” fica condicionado à verificação da conformidade da Nota Fiscal/Fatura apresentada pela Contratada e do regular cumprimento das obrigações assumidas.

8.4. 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 a Contratada providencie as medidas saneadoras. Nesta hipótese, o prazo para pagamento iniciar-se-á após a comprovação da regularização da situação, não acarretando qualquer ônus para a Contratante.

8.5. Quando do pagamento, será efetuada a retenção tributária prevista na legislação aplicável, nos termos da Instrução Normativa nº 1.234, de 11 de janeiro de 2012, da Secretaria da Receita Federal do Brasil.

8.5.1. A Contratada regularmente optante pelo Simples Nacional, instituído pelo artigo 12 da Lei Complementar nº 123, de 2006, não sofrerá a retenção quanto aos impostos e contribuições



abrangidos pelo referido regime, em relação às suas receitas próprias, desde que, a cada pagamento, apresente a declaração de que trata o artigo 6º da Instrução Normativa RFB nº 1.234, de 11 de janeiro de 2012.

8.6. O pagamento será efetuado por meio de Ordem Bancária de Crédito, mediante depósito em conta-corrente, na agência e estabelecimento bancário indicado pela Contratada, ou por outro meio previsto na legislação vigente.

8.7. Será considerada data do pagamento o dia em que constar como emitida a ordem bancária para pagamento.

8.8. A Contratante não se responsabilizará por qualquer despesa que venha a ser efetuada pela Contratada, que porventura não tenha sido acordada no contrato.

CLÁUSULA NONA – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

9.1. A CONTRATADA obriga-se a:

9.1.1. Efetuar a entrega dos bens em perfeitas condições, no prazo e local indicados pela Administração, em estrita observância das especificações do Edital e da proposta, acompanhado da respectiva nota fiscal constando detalhadamente as indicações da marca, fabricante, modelo, tipo, procedência e prazo de garantia;

9.1.2. Os bens devem estar acompanhados, ainda, quando for o caso, do manual do usuário, com uma versão em português, e da relação da rede de assistência técnica autorizada;

9.2. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do produto, de acordo com os artigos 12, 13, 18 e 26, do Código de Defesa do Consumidor (Lei nº 8.078, de 1990);

9.2.1. Este dever implica na obrigação de, a critério da Administração, substituir, reparar, corrigir, remover, ou reconstruir, às suas expensas, o produto com avarias ou defeitos;

9.3. Atender prontamente a quaisquer exigências da Administração, inerentes ao objeto da presente licitação;

9.4. Comunicar à Administração, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;

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

9.6. Não transferir a terceiros, por qualquer forma, nem mesmo parcialmente, as obrigações assumidas, nem subcontratar qualquer das prestações a que está obrigada, exceto nas condições autorizadas no Termo de Referência ou na minuta de contrato;

9.7. Não permitir a utilização de qualquer trabalho do menor de dezesesseis anos, exceto na condição de aprendiz para os maiores de quatorze anos; nem permitir a utilização do trabalho do menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre;

9.8. 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 do contrato.

CLÁUSULA DÉCIMA – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

10.1. A CONTRATANTE obriga-se a:

10.1.1 Receber provisoriamente o material, disponibilizando local, data e horário;

10.1.2. Verificar minuciosamente, a conformidade dos bens recebidos provisoriamente com as especificações constantes do Edital e da proposta, para fins de aceitação e recebimento definitivos;

10.1.3. Acompanhar e fiscalizar o cumprimento das obrigações da CONTRATADA, através de servidor especialmente designado;

10.1.4. Efetuar o pagamento no prazo previsto.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA - DA FISCALIZAÇÃO

Rua da Linha s/n – Centro – Itatim-Bahia – CNPJ: 13.866.843/0001-17 CEP: 46.875-000

Telefax: (75) 3452.2166 – e-mail: liciteitatim@gmail.com



11.1. A fiscalização do presente Contrato será exercida por um representante da Administração, ao qual competirá dirimir as dúvidas que surgirem no curso da execução do contrato e de tudo dará ciência à Administração.

11.2. A fiscalização de que trata esta cláusula não exclui nem reduz a responsabilidade da CONTRATADA, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade, ainda que resultante de imperfeições técnicas, vícios redibitórios, ou emprego de material inadequado ou de qualidade inferior e, na ocorrência desta, não implica em co-responsabilidade da CONTRATANTE ou de seus agentes e prepostos, de conformidade com o art. 70 da Lei nº 8.666, de 1993.

11.3. O fiscal do contrato anotará em registro próprio todas as ocorrências relacionadas com a execução do contrato, indicando dia, mês e ano, bem como o nome dos empregados eventualmente envolvidos, determinando o que for necessário à regularização das faltas ou defeitos observados e encaminhando os apontamentos à autoridade competente para as providências cabíveis.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA – DAS ALTERAÇÕES

12.1. Eventuais alterações contratuais reger-se-ão pela disciplina do artigo 65 da Lei nº 8.666, de 1993.

12.2. A CONTRATADA ficará obrigada a aceitar, nas mesmas condições contratuais, os acréscimos ou supressões que se fizerem necessários, até o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado da contratação.

12.3. As supressões resultantes de acordo celebrado entre os contratantes poderão exceder o limite de 25% (vinte e cinco por cento).

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – DA RESCISÃO CONTRATUAL

13.1. São motivos para a rescisão do presente Contrato, nos termos do art. 78 da Lei nº 8.666, de 1993:

- I - O não cumprimento de cláusulas contratuais, especificações, projetos ou prazos;
- II - O cumprimento irregular de cláusulas contratuais, especificações, projetos e prazos;
- III - A lentidão do seu cumprimento, levando a Administração a comprovar a impossibilidade da conclusão do serviço, nos prazos estipulados;
- IV - O atraso injustificado no início do serviço;
- V - A interrupção do fornecimento, sem justa causa e prévia comunicação à Administração;
- VI - A subcontratação total, ou parcial do seu objeto sem autorização do contratante, a associação da CONTRATADA com outrem, a cessão ou transferência, total ou parcial, bem como a fusão, cisão ou incorporação, não admitidas no Contrato;
- VII - O desatendimento às determinações regulares da autoridade designada para acompanhar e fiscalizar a sua execução, assim como as de seus superiores;
- VIII - O cometimento reiterado de faltas na sua execução, anotadas na forma do § 1º do art. 67 da Lei nº 8.666, de 1993;
- IX - A decretação de falência, ou a instauração de insolvência civil;
- X - A dissolução da sociedade, ou falecimento da CONTRATADA;
- XI - A alteração social ou a modificação da finalidade ou da estrutura da CONTRATADA, que prejudique a execução do Contrato;
- XII - Razões de interesse público, de alta relevância e amplo conhecimento, justificadas e determinadas pela máxima autoridade da esfera administrativa a que está subordinada a CONTRATANTE e exaradas no processo administrativo a que se refere o Contrato;
- XIII - A suspensão de sua execução, por ordem escrita da Administração, por prazo superior a 120 (cento e vinte) dias, salvo em caso de calamidade pública, grave perturbação da ordem interna, guerra, ou ainda por repetidas suspensões que totalizem o mesmo prazo, independentemente do pagamento obrigatório de indenização pelas sucessivas e contratualmente imprevistas



desmobilizações, mobilizações e outras previstas, assegurada à CONTRATADA, nesses casos, o direito de optar pela suspensão do cumprimento das obrigações assumidas, até que seja normalizada a situação;

XIV - O atraso superior a 90 (noventa) dias dos pagamentos devidos pela Administração, decorrentes de serviços, fornecimento, ou parcelas destes, já recebidos ou executados, salvo em caso de calamidade pública, grave perturbação da ordem interna ou guerra, assegurada à CONTRATADA o direito de optar pela suspensão de cumprimento de suas obrigações, até que seja normalizada a situação;

XV - A ocorrência de caso fortuito ou de força maior, regularmente comprovada, impeditiva da execução do Contrato;

XVI - O descumprimento do disposto no inciso V do art. 27 da Lei nº 8.666, de 1993, sem prejuízo das sanções penais cabíveis.

13.2. Os casos da rescisão contratual serão formalmente motivados nos autos, assegurado o contraditório e a ampla defesa.

13.3. A rescisão deste Contrato poderá ser:

13.3.1. Determinada por ato unilateral e escrito da Administração, nos casos enumerados nos incisos I a XII, XVII e XVIII desta cláusula;

13.3.2. Amigável, por acordo entre as partes, reduzida a termo no processo, desde que haja conveniência para a Administração;

13.3.3. Judicial, nos termos da legislação.

13.4. A rescisão administrativa ou amigável deverá ser precedida de autorização escrita e fundamentada da autoridade competente.

13.5. Quando a rescisão ocorrer com base nos incisos XII a XV desta cláusula, sem que haja culpa da CONTRATADA, será esta ressarcida dos prejuízos regularmente comprovados que houver sofrido, tendo ainda direito a:

13.5.1. Pagamentos devidos pela execução do Contrato até a data da rescisão.

13.6. A rescisão por descumprimento das cláusulas contratuais acarretará a execução da garantia contratual, para ressarcimento da CONTRATANTE, e dos valores das multas e indenizações a ela devidos, bem como a retenção dos créditos decorrentes do Contrato, até o limite dos prejuízos causados à CONTRATANTE, além das sanções previstas neste instrumento.

13.7. O termo de rescisão deverá indicar, conforme o caso:

13.7.1. Balanço dos eventos contratuais já cumpridos ou parcialmente cumpridos;

13.7.2. Relação dos pagamentos já efetuados e ainda devidos;

13.7.3. Indenizações e multas.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA – DAS PENALIDADES

14.1 - Pela inexecução total ou parcial do contrato, a Administração poderá garantir a defesa prévia, aplicar à contratada as seguintes sanções:

a) Advertência;

b) Multa moratória de 0,2% (dois décimos por cento) por dia de atraso na execução do contrato;

c) Multa de 2% (dois por cento) a partir do 16º (décimo sexto) dia.

d) Multa compensatória de 10% (dez por cento) sobre o valor global do contrato;

e) Suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de contratar com a Administração por período não superior a dois (2) anos;

f) Declaração de inidoneidade para licitar ou contratar com Administração Pública.

14.2 - O atraso injustificado na execução do contrato, poderá ensejar a rescisão do contrato.

14.3 - As multas aplicadas, após o regular procedimento administrativo, respeitado o contraditório, serão descontadas dos créditos da contratada ou, na impossibilidade, recolhida no prazo de até 15 (quinze) dias, da data da comunicação oficial e, caso não cumprida, serão cobradas judicialmente.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA – DOS CASOS OMISSOS

Rua da Linha s/n – Centro – Itatim-Bahia – CNPJ: 13.866.843/0001-17 CEP: 46.875-000

Telefax: (75) 3452.2166 – e-mail: licitaitatim@gmail.com



15.1. Os casos omissos ou situações não explicitadas nas cláusulas deste Contrato serão decididos pela CONTRATANTE, segundo as disposições contidas na Lei nº 10.520, de 2002, na Lei nº 8.078, de 1990 - Código de Defesa do Consumidor, na Lei Complementar nº 123, de 2006, e na Lei nº 8.666, de 1993.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA – DA PUBLICAÇÃO

16.1. Incumbirá à CONTRATANTE providenciar a publicação do extrato deste Contrato na Imprensa Oficial, até o quinto dia útil do mês seguinte ao de sua assinatura, para ocorrer no prazo de 20 (vinte) dias daquela data.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA – FORO

17.1. Fica eleito o Foro da Comarca de Santa Terezinha – BA, como competente para dirimir quaisquer questões oriundas do presente Contrato.

17.2. E por estarem justos e contratados, assinam o presente, por si e seus sucessores, em 03 (TRÊS) vias iguais e rubricadas para todos os fins de direito.

Itatim - BA, de _____ de 20xx.

PREFEITURA MUNICIPAL DE ITATIM
Gilmar Pereira Nogueira
CONTRATANTE

EMPRESA
REPRESENTANTE - XXXXXXXXXXXXXXXXXXXX
CONTRATADA



ANEXO IV

**MODELO DE CREDENCIAMENTO
PROCURAÇÃO**

A (nome da empresa), inscrita no CNPJ sob nº, com sede à, neste ato representado pelo (s) (diretores ou sócios, com qualificação completa- nome, RG, CPF, nacionalidade, estado civil, profissão e endereço) pelo presente instrumento de mandato, nomeia e constitui, seu Procurador o Senhor(a), (nacionalidade, estado civil, profissão), portador do Registro de Identidade nº, expedido pela, devidamente inscrito no Cadastro de Pessoas Físicas do Ministério da Fazenda, sob o nº, residente à rua, nº como mandatário, a quem se confer amplos poderes para junto ao Órgão..... praticar todos os atos necessários, relativos ao procedimento licitatório na modalidade de **Pregão Presencial nº 023-2019**, conferindo-lhe, ainda, poderes especiais para desistir de recursos, interpô-los, apresentar lances, negociar preços e demais condições, confessar, desistir, firmar compromissos ou acordos, receber e dar quitação e praticar todos os demais atos pertinentes ao certame, em nome do proponente dando tudo como bom, firme e valioso.

Município de de de

(nome, carimbo e assinatura do responsável legal da empresa).



ANEXO V

MODELO DE DECLARAÇÃO DE CUMPRIMENTO DE REQUISITOS DE HABILITAÇÃO

PROCESSO LICITATÓRIO Nº 023-2019

MODALIDADE – PREGÃO PRESENCIAL

TIPO – MENOR PREÇO POR LOTE

(RAZÃO SOCIAL DA LICITANTE), inscrita no CNPJ sob o nº XX.XXX.XXX/XXXX-XX, sediada no (a) (ENDEREÇO COMPLETO), declara, sob as penas da lei, que cumpre, plenamente, os requisitos exigidos no procedimento licitatório referenciado.

Igualmente, declaramos sob as penas da lei, que nossos diretores, responsáveis legais e técnicos, membros de conselho técnico, consultivo, deliberativo ou administrativo ou sócio, não são empregados ou ocupantes de cargo comissionado na Administração Pública, bem como nossa Empresa não está incurso em nenhum dos impedimentos elencados no Edital da licitação referenciada.

Finalizando, declaramos que temos pleno conhecimento de todos os aspectos relativos à licitação em causa e nossa plena concordância com as condições estabelecidas no Edital da licitação e seus anexos.

Cidade, ____ de ____ de 20xx.

(nome, carimbo, assinatura do responsável legal da empresa).



ANEXO VI

DECLARAÇÃO DE FATOS IMPEDITIVOS

A (nome da empresa), inscrita no CNPJ sob o nº, com sede à, declara, sob as penas da lei, que até a presente data inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no presente processo licitatório **Pregão Presencial 023-2019**, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

Data e Local

(nome, carimbo, e assinatura do responsável legal da empresa).



ANEXO VII – MODELO

Declaração da licitante de cumprimento ao artigo 7º, inciso XXXIII, da Constituição Federal

PROCESSO LICITATÓRIO Nº 023-2019

MODALIDADE – PREGÃO PRESENCIAL

TIPO – MENOR PREÇO POR LOTE

DECLARAÇÃO DE TRABALHO DO MENOR

A signatária _____, inscrita no CNPJ nº _____, por intermédio de seu responsável legal _____, portador da Carteira de Identidade nº _____ e CPF nº _____, declara para os devidos fins do disposto no Inciso V do art. 27 da Lei nº 8.666, de 21 de junho de 1993, acrescido pela Lei nº 9.854, de 27 de outubro de 1999, 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

Sim ()

Não ()

_____, de _____ de 20xx.

(nome, carimbo, e assinatura do responsável legal da empresa).



ANEXO VIII

Modelo de declaração de microempresa e empresa de pequeno porte, ou cooperativa enquadrada no artigo 34 da Lei nº 11.488, de 2007.

PROCESSO LICITATÓRIO Nº 023-2019

MODALIDADE – PREGÃO PRESENCIAL

TIPO – MENOR PREÇO POR LOTE

DECLARO, sob as penas da Lei, em atendimento ao Edital do Pregão Presencial nº 023-2019, promovido pela PREFEITURA MUNICIPAL DE ITATIM, marcado para às 09:00 horas do dia 16/04/2019, que a empresa (nome completo) – CNPJ n.º _____, com sede (ou domicílio) no (endereço completo), por mim representada, atende os requisitos previstos na Lei Complementar nº 123, de 14/12/2006, em especial quanto ao seu art. 3º.

Cidade, ____ de _____ de 20xx.

(nome, carimbo e assinatura do representante legal da empresa).



ANEXO IX

Modelo de Declaração de Elaboração Independente de Proposta

(Identificação completa do representante da Proponente), como representante devidamente constituído da empresa (Identificação completa da Proponente) doravante denominado (Proponente), declara, sob as penas da lei, em especial o art. 299 do Código Penal Brasileiro, que:

- A proposta apresentada para participar do PREGÃO PRESENCIAL 023-2019 foi elaborada de maneira independente pela empresa (dados da empresa), e o conteúdo da proposta não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer outro participante potencial ou de fato do PREGÃO PRESENCIAL, por qualquer meio ou por qualquer pessoa;
- A intenção de apresentar a proposta elaborada para participar da licitação não foi informada, discutida ou recebida de qualquer outro participante potencial ou de fato da PREGÃO PRESENCIAL, por qualquer meio ou por qualquer pessoa;
- Que não tentou, por qualquer meio ou por qualquer pessoa, influir na decisão de qualquer outro participante potencial ou de fato da PREGÃO PRESENCIAL quanto a participar ou não da referida licitação;
- Que o conteúdo da proposta apresentada para participar da PREGÃO PRESENCIAL 023-2019 não será, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, comunicado ou discutido com qualquer outro participante potencial ou de fato, antes da adjudicação do objeto da referida licitação;
- Que o conteúdo da proposta apresentada não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado, discutido ou recebido de qualquer integrante da Administração pública antes da abertura oficial das propostas; e
- Que está plenamente ciente do teor e da extensão desta declaração e que detém plenos poderes e informações para firmá-la.

CIDADE, ____ DE _____ DE 20xx.

(nome, carimbo, e assinatura do responsável legal da empresa)



ANEXO X

Modelo de DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE SERVIDOR PÚBLICO

(RAZÃO SOCIAL DA LICITANTE), inscrita no CNPJ sob o nº XX.XXX.XXX/XXXX-XX, sediada no (a) (ENDEREÇO COMPLETO), declara, sob as penas da lei, não possuir em seu quadro de pessoal qualquer servidor efetivo ou comissionado ou empregador do poder executivo da Prefeitura Municipal de Itatim, exercendo funções técnicas, gerenciais, comerciais, administrativas ou societárias.

Cidade, ____ de ____ de 20XX.

(nome, carimbo, assinatura do responsável legal da empresa)



**ANEXO XI
RECIBO DE RETIRADA DE EDITAL
PREGÃO PRESENCIAL nº023-2019**

RAZÃO SOCIAL _____

CNPJ Nº _____

ENDEREÇO _____

E-MAIL: _____ TEL _____ FAX _____

CIDADE _____ ESTADO _____

PESSOA PARA CONTATO _____

Recebemos, através do:

() via E-mail

() acesso à página da internet _____;

() fax a cobrar nº;

() cópia impressa, mediante recolhimento do valor de R\$ _____;

() fotocópia por conta da empresa licitante

_____, _____ de _____ de 20xx

Assinatura

Senhor Licitante,

Visando possível necessidade de comunicação futura entre o Pregoeiro e a empresa licitante, solicito de Vossa Senhoria preencher o recibo de entrega do Edital e remeter ao Setor de Licitação.