



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

Termo de Referência - SEI

Processo nº 23759.019484/2019-11

TERMO DE REFERÊNCIA

Número do Processo: SEI 23759.019484/2019-11

Unidade Requisitante: Unidade de Abastecimento Farmacêutico

Modalidade: Pregão Eletrônico

1- Objeto da Aquisição:

1.1- Constitui objeto do presente Termo de Referência a aquisição de medicamentos para atendimento dos pacientes internados e ambulatoriais do Complexo do Hospital de Clínicas da Universidade Federal do Paraná (CHC/UFPR), conforme condições, quantidades estimadas e exigências estabelecidas neste instrumento e em seus anexos.

1.2- As especificações dos objetos e quantidades estão descritas no Anexo I, e os valores médios no Anexo II, e foram elaboradas pela Divisão de Suprimentos/Unidade de Abastecimento Farmacêutico do CHC-UFPR, observando as determinações do inciso II, artigo 3º da Lei 10.520/2002, considerando critérios estritamente técnicos para definição das características essenciais e suficientes para identificação clara do material, e consultas das descrições encontradas no Catálogo de Materiais do SIASG (CATMAT). Assim, não há direcionamentos que possam ensejar desigualdade entre os interessados e/ou limitar a competição.

2- Justificativa:

2.1- Em virtude de a instituição ser credenciada pelo Sistema Único de Saúde para a realização de procedimentos de média e alta complexidade, a aquisição dos medicamentos deste processo são fundamentais para a realização de atendimentos clínicos e cirúrgicos de vários portes. A falta dos mesmos inviabiliza o atendimento dos pacientes internados e ambulatoriais.

2.2- Os materiais a serem adquiridos encontram-se elencados na **Sugestão de Compra Nº 534/2019**, dando origem a este Termo de Referência, com quantidades previstas para 12 (doze) meses. As quantidades estimadas são calculadas com base no artigo 43 do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSEERH e Norma – SEI Nº 2/2019/DAI – EBSEERH.

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

2.4- O uso do Sistema de Registro de Preços para essa contratação está fundamentado no Art. 3º do Decreto nº 7.892/2013, haja vista a impossibilidade de definir previamente a quantidade exata dos materiais necessários, bem como pelas suas características e natureza, havendo a necessidade de contratações frequentes, bem como está de acordo com o inciso III, art. 68º do Regulamento de Licitações e Contratos da EBSEERH e Lei 13.303 de 2016. O uso do Sistema de Registro de Preços não obriga informar a despesa orçamentária.

2.5- Caso haja discordância entre o descritivo do material com aquele do sistema do Portal de Compras do Governo Federal, prevalecerá as especificações constantes neste Termo de Referência, no Anexo I - Descritivo Completo.

2.6- A sugestão de Compras é emitida com numeração única sequencial e gerenciada por um sistema informatizado de controle (SIH) o que reduz drasticamente o risco de compras redundantes e/ou fracionamento de despesas.

3 - Critério de Julgamento das Propostas:

3.1- O tipo de licitação será o Menor Preço por Item, desde que em acordo com a descrição dos materiais especificados neste Termo de Referência e bem como em conformidade com as demais cláusulas, respeitando os critérios de análise funcional e de desempenho.

3.2- Na fase de lances do Pregão, deverá ser adotado o modo de disputa “aberto e fechado”, em que os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos, com lance final fechado.

3.3- De acordo com Art. 57 § 3º da Lei nº 13.303/2016 o valor ofertado pelo licitante, não poderá ser superior ao orçamento estimado.

4 – Classificação dos Bens Comuns:

Os medicamentos descritos neste Termo de Referência, gerados a partir da **Sugestão de Compras nº 534/2019**, são classificados como bem comum em atendimento ao disposto no Decreto N° 10.024, de 20/09/2019, pois seus padrões de desempenho e qualidade podem ser objetivamente definidos neste Termo de Referência e no Edital da licitação, por meio de especificações usuais do mercado.

5- Dos documentos a serem apresentados juntamente com a proposta de preços:

5.1- As empresas deverão apresentar os documentos exigidos em edital pela Comissão de Licitação do CHC/UFPR.

5.1.1- Deverá ser informado junto a cada item, na proposta, o número do Registro do Produto ou indicação de isenção do mesmo junto a Agência Nacional da Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde cujos dados poderão ser confirmados via internet, no endereço eletrônico da ANVISA-MS.

5.1.2- Conter em sua proposta especificação clara, completa e minuciosa dos produtos ofertados, tais como marca e fabricante, modelo/versão do produto.

5.1.3- Os fornecedores deverão incluir nas propostas: o número de telefone e-mail, endereço para correspondência e nome (s) do (s) representante (s) funcionários (s) da empresa para contato institucional, tais como envio de empenhos outras situações que necessitam da intervenção dos fornecedores. Sempre que houver mudança em qualquer informação referente aos dados citados durante a vigência da ATA, a empresa deverá comunicar à Comissão de Licitação do CHC/UFPR, por escrito, ficando a mesma responsável em manter as informações atualizadas.

5.1.4- O cadastro das propostas de preços pelos licitantes ocorrerá no site: www.comprasgovernamentais.gov.br a partir da publicação do edital.

6- Dos Prazos

6.1- A ata de registro de preços a ser firmada pela EBSEH – Filial Complexo Hospital de Clínicas e a(s) empresa(s) classificada(s) no processo licitatório do Pregão Eletrônico, terá validade máxima de 12 (doze) meses a partir da data de assinatura da ata, não podendo ser prorrogada.

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

6.3- O objeto licitado será recebido por uma Comissão de Recebimento, provisoriamente, para fins de posterior verificação da sua conformidade com as especificações e quantidades licitadas, no prazo de **7 (sete)** dias úteis ou definitivamente, caso o material possibilite sua aferição imediata no ato da entrega.

6.4- Procedida a conferência, a consequente aceitação será feita definitivamente pela referida Comissão, mediante declaração no verso da Nota Fiscal.

6.5- Os fornecedores terão um prazo máximo de 7 (sete) dias úteis, após a notificação por escrito, para realizarem a troca do objeto licitado, caso seja rejeitado pela Comissão de Recebimento.

6.6- O prazo para substituição de objetos licitados que apresentarem defeitos durante o uso será de até 02 (dois) dias úteis, contados da data da comunicação escrita enviada por e-mail, para o fornecedor. A responsabilidade pela troca é exclusiva do fornecedor, inclusive com todos os custos que advir desta.

7- Critérios de aceitação do objeto:

7.1- O critério de julgamento para o presente Pregão Eletrônico será o de menor preço unitário.

7.2- Considerando que, tão logo seja encerrada a etapa de lances, a(s) empresa(s) vencedora(s) deverá(ão) apresentar amostra dos materiais cotados, no prazo máximo de 03 dias úteis, assim que solicitado pela Unidade de Abastecimento Farmacêutico, para aferir se os bens propostos tem, no mínimo, as características citadas no objeto deste Pregão Eletrônico. As empresas participantes deverão cotar apenas os itens que possam, posteriormente, apresentar de imediato as amostras, com vistas à manutenção da celeridade do certame. O prazo de 03 dias úteis para entrega das amostras inicia-se no dia seguinte do recebimento da solicitação oficial via e-mail.

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

7.4- Após a fase de lances e antes da aceitação, será elaborado o Parecer Técnico sobre os produtos ofertados. Todo material não utilizado no CHC, ou que tenha apresentado problemas de qualidade/desempenho durante o uso, ou que tenham sido utilizados há mais de 2 (dois) anos, poderão ser reavaliados, devendo para tanto, serem apresentadas amostras para verificação de sua eficiência e conformidade bem como aspectos documentais, em quantidade e prazo a serem determinados e solicitados pela Unidade de Abastecimento Farmacêutico; produtos adquiridos em processos licitatórios anteriores e que apresentarem problemas de desempenho durante o uso, poderão não ser adquiridos novamente até que o problema seja resolvido. O motivo da reprovação na avaliação técnica fará parte do Parecer Técnico para que o fornecedor tome conhecimento quanto as adequações necessárias.

7.5- As amostras deverão ser apresentadas atendendo o que se segue:

7.5.1- Identificadas com nome da empresa, fabricante do produto, número do Processo/Pregão Eletrônico e número do item.

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

7.5.3- Todas as amostras encaminhadas deverão estar acondicionadas nas embalagens original primária, secundária e terciária, na apresentação comercial do produto que será fornecido em caso de vencimento do certame. Devem conter o nº do lote de fabricação e data, o prazo de validade para uso dos mesmos, a esterilidade ou não, e outras informações de acordo com a legislação pertinente, quando for o caso. Obs.: As amostras quando referentes a um mesmo produto deverão apresentar o mesmo número de lote.

7.5.4- A entrega das amostras será na Divisão de Suprimentos, Setor de Recebimento (Almoxarifado) do Complexo Hospital de Clínicas da UFPR, situado à Rua Padre Camargo s/nº (em frente ao número 435), andar térreo, prédio central (fundos), Alto da Glória, CEP 80060-240, no horário das 8 às 17 horas de segunda a sexta-feira, aos cuidados da Unidade de Abastecimento Farmacêutico, nas quantidades abaixo mencionadas:

- Ampola de 1,0 ml, 2,0 ml: 60 unidades da apresentação comercial;
- Ampola de 5,0 ml: 20 unidades da apresentação comercial;
- Frasco-ampola com solução pronta para uso: 20 unidades;
- Comprimidos: drágeas, cápsulas: 01 caixa original contendo no mínimo 01 (um) blister, envelope ou 01 frasco (caso seja a granel);
- Cremes, pomadas, suspensões, pós injetáveis e demais formas farmacêuticas: 01 apresentação comercial;

- Soluções Parenterais de Grande Volume: 01 caixa fechada da apresentação comercial (com no mínimo 20 unidades).
- Quimioterápicos em frasco-ampola ou ampola: 01 unidade da apresentação comercial;
- Quimioterápicos em comprimido/cápsula/drágea: 01 caixa original contendo no mínimo 01 (um) blister, envelope ou 01 frasco (caso seja a granel);

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

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

7.5.7- As amostras deverão vir acompanhadas do Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle por linha de produção/produtos, vigente, emitido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária.

7.5.8- A inobservância do disposto nos itens relativos a amostras acarretará na desclassificação da proposta, no todo ou em parte, por ocasião de emissão do Parecer Técnico pelo Serviço usuário do material.

7.5.9- As amostras apresentadas para avaliação técnica pelas licitantes não classificadas (reprovadas) ou passíveis de devolução, deverão ser procuradas em até 10 (dez) dias corridos, a contar da *homologação* do julgamento, na Unidade de Abastecimento Farmacêutico sob pena de lhes serem dadas outra destinação, à critério do CHC/UFPR.

7.5.10- Caso o objeto licitado, por suas características, exija um número maior de amostras para a realização de avaliação técnica, o fornecedor será comunicado.

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

7.5.12- Os pareceres técnicos elaborados a partir dos resultados dos testes em amostras serão arquivados no Serviço de Controle de Qualidade do Setor de Farmácia Hospitalar, e irão subsidiar avaliações dos materiais em processos licitatórios futuros, compondo o cadastro de materiais.

8- Deveres da Licitante:

8.1- As condições de habilitação exigidas no Edital do Pregão Eletrônico para Registro de Preços, deverão ser mantidas durante toda a vigência da Ata, pela empresa classificada, ficando facultado ao CHC/UFPR, a qualquer momento, exigir a apresentação de parte ou totalidade dos documentos, apresentados quando daquelas fases.

8.2- Quando do fornecimento, a empresa classificada deverá manter-se em regularidade fiscal com o SICAF.

8.3- Após o recebimento da Nota de Empenho, a empresa contratada deverá atender ao solicitado e emitir Nota Fiscal/Fatura do fornecimento efetivado, em nome do Complexo do Hospital de Clínicas da UFPR, devendo o material ser entregue, na forma, condições e local estabelecidos no edital do respectivo Pregão Eletrônico sob pena de aplicação das penalidades cabíveis.

8.4- Respeitar os prazos e as condições de entrega do objeto desta Ata de Registro de Preços.

8.5- O não cumprimento dos prazos e condições de entrega do objeto desta Ata de Registro de Preço, ou ainda qualquer outra divergência, serão considerados falhas e estarão sujeitos a aplicação de sanções administrativas.

8.6- Todos os produtos objeto deste contrato e ou ata de registro de preços serão garantidos pela Licitante pelo período de 12 (doze) meses e/ou enquanto houver saldo.

8.7- Os objetos licitados somente serão recebidos se pertencerem a no máximo três lotes diferentes para cada produto, tendo em vista facilitar o controle por lote, no recebimento, armazenagem, distribuição e desempenho do produto. Os números de lotes, com as respectivas quantidades entregues, deverão estar especificados na nota fiscal.

Somente serão recebidos produtos com prazo de validade restante de **2/3 do prazo total de validade**, considerando a data de fabricação.

8.8- O fornecedor fica obrigado a realizar a troca dos produtos que venham a vencer, caso tenham sido entregues com menos de 2/3 da validade total do item. Excepcionalmente, em casos devidamente justificados e aceitos, poderão ser recebidos produtos com prazo de validade inferior ao especificado no item acima.

8.9- A empresa fornecedora responsabilizar-se-á pela entrega dos produtos e no ato do recebimento serão observadas e exigidas as seguintes condições:

a - condições de higiene do caminhão e cuidados na descarga;

b- condições de acondicionamento, aspecto externo das embalagens, tais como: danos nas estruturas das embalagens externas, presença de umidade, presença ou não de lacre nas embalagens, empilhamento, embalagem própria para cada tipo de produto;

c- a identificação externa da embalagem que deverá conter os seguintes dados: nome do produto, peso ou volume do produto, concentração, fabricante, data de fabricação, prazo de validade, nº do registro na ANVISA, quando couber, entre outros. Os medicamentos deverão atender à RDC ANVISA 71/2009 e RDC 137/2003, à Lei n ° 6360/76 e ao Decreto nº 8.077/13. no que diz respeito à rotulagem, quando couber;

d- os funcionários da transportadora deverão respeitar o empilhamento máximo determinado pelo fabricante e ao descarregar o caminhão a transportadora deverá agrupar os produtos por lote de produção para facilitar a conferência.

8.10- Responsabilizar-se por danos causados diretamente ao CHC ou a terceiros, decorrentes de sua culpa ou dolo na execução do contrato, ou por seu empregado ou preposto.

8.11- No caso de esgotamento de mercado do material ofertado na ocasião da licitação, ou a adjudicatária estiver com dificuldades para efetuar as entregas dos mesmos, se devidamente justificado, poderão ser aceitos opções possíveis de substituição (desde que possuam qualidade e rendimento superiores aos ofertados e seja mantido o preço ofertado na licitação). A administração também pode optar por seguir a ordem de classificação na respectiva ata, em conformidade com o art. 66, inciso V da Lei 13.303/2016.

9- Deveres do Complexo Hospital de Clínicas da UFPR:

9.1- Prestar informações e esclarecimentos que venham a ser solicitados pelas licitantes com relação ao objeto do Termo de Referência;

9.2- Receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Edital e seus anexos;

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

9.4- Comunicar à Contratada, por escrito, sobre imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas no objeto fornecido, para que seja substituído, reparado ou corrigido;

9.5- Efetuar o pagamento à Contratada no valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo e forma estabelecidos no Edital e seus anexos;

9.6- Exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pela Licitante, de acordo com as cláusulas contratuais e os termos de sua proposta;

9.7- Exercer o acompanhamento e a fiscalização do objeto licitado, por servidor especialmente designado por portaria, anotando em registro próprio todas as ocorrências relacionadas com a execução, bem como as falhas detectadas, indicando dia, mês e ano, o nome dos empregados eventualmente envolvidos, e encaminhando os apontamentos à autoridade competente para as providências cabíveis;

9.8- Efetuar as retenções tributárias devidas sobre o valor da Nota Fiscal/Fatura fornecida pela licitante.

9.9- A Administração realizará pesquisa de preço periodicamente a cada 180 dias ou em momento oportuno, se assim achar conveniente, durante a vigência do fornecimento, a fim de verificar a vantajosidade dos preços registrados em Ata.

10- Sanções Administrativas:

Com fundamento na Lei nº 10.520 de 17/07/2002 e Lei nº 13.303 de 30/06/2016 poderão ser aplicadas à Contratada, as sanções abaixo, pela inobservância das condições estabelecidas para o objeto ora contratado, a saber:

10.1- Advertência, nos casos de menor gravidade.

10.2- Suspensão do direito de licitar e impedimento de contratar com a entidade sancionadora, pelo não superior a 2 (dois) anos, se convocada dentro do prazo de validade de sua proposta:

- a) Não assinar o contrato;
- b) Deixar de entregar documentação exigida no edital;
- c) Apresentar documentação falsa;
- d) Ensejar o retardamento da execução de seu objeto;
- e) Não manter a proposta;
- f) Falhar ou fraudar na execução do objeto;
- g) Comportar-se de modo inidôneo;
- h) Fizer declaração falsa ou cometer fraude fiscal.

10.3- Multa Moratória de Primeiro Nível - O atraso injustificado no cumprimento das obrigações assumidas e ou o cumprimento irregular do objeto, sujeitará o fornecedor à multa moratória de primeiro nível, que será de 0,5% (cinco décimos por cento), por dia corrido que exceder o prazo fixado e calculada sobre o valor do(s) item(s) prejudicado(s) pela conduta da Contratada, até o cumprimento do objeto, obedecendo ao limite máximo de 10% (dez por cento). Limite que se ultrapassado, e a critério do Complexo Hospital de Clínicas da UFPR, poderá ensejar a aplicação da multa moratória de segundo nível e ou a rescisão contratual pelo Contratante.

10.4- Multa Moratória de Segundo Nível – o atraso injustificado no cumprimento das obrigações assumidas e ou o cumprimento irregular do objeto, superior a 20 (vinte) dias corridos sujeitará o fornecedor à multa moratória de segundo nível de 1% (um por cento), por dia corrido que exceder o prazo fixado e calculada sobre o valor do(s) item(s) prejudicado(s) pela conduta da Contratada, até o cumprimento do objeto e ou a rescisão contratual pelo Contratante.

10.5- O prazo de aplicação da multa moratória de segundo nível será de total competência e vantajosidade do Complexo Hospital de Clínicas da UFPR, que poderá ser aplicada até o cumprimento definitivo do objeto fornecedor ou da rescisão do contrato por parte do Contratante.

10.6- Pelas inadimplências abaixo relacionadas a contratada estará sujeita a multa moratória de 0,05% (zero vírgula cinco centésimos por cento), calculada sobre o valor total da contratação, por dia corrido que exceder ao prazo fixado, calculado sobre o valor total da contratação, até que a inadimplência esteja sanada, obedecendo ao limite máximo de 10% (dez por cento) do valor total da contratação, limite que dará ensejo à rescisão contratual pelo Contratante, pela:

- a) Pela não assinatura e devolução dos instrumentos legais do processo dentro do prazo estipulado: ata, contrato, termo aditivo, rescisão, convalidação, quitação, entre outros;
- b) Pelo não atendimento das provocações dentro do prazo estipulado quanto a prorrogação, confirmação de cálculos, análise e parecer de minutas, apresentação de documentos, entre outros;
- c) Não entrega dentro do prazo estipulado ou disponibilização de documentos comprobatórios exigíveis, bem como a entrega em formato diferente do estipulado e ou com baixa qualidade;

10.7- Multa compensatória de até 20% (vinte por cento) do valor total da contratação pela inexecução parcial e ou total do objeto, culminado com a rescisão do contrato e a aplicação de demais sanções previstas em Lei.

10.8- As multas moratórias, de primeiro e segundo nível, bem como a multa compensatória não serão cumulativas. Persistindo a inadimplência por mais de 20 (vinte) dias corridos, a multa moratória de primeiro nível poderá ser ignorada e zerada. Quando passados 20 (vinte) dias corridos da data de início da ocorrência inadimplente, poderá o Complexo Hospital de Clínicas da UFPR, iniciar a aplicação da multa moratória de segundo nível, retroativos ao primeiro dia de inadimplência.

10.9- No caso da penalidade de multa, em face dos elevados custos administrativos dos processos para análise e aplicação de sanções administrativas, quando os valores calculados para as multas de primeiro nível, de segundo nível e ou compensatórias foram em inferiores a R\$ 1.500,00 (um mil e quinhentos reais), este será o valor mínimo da multa aplicada.

10.10- A inexecução total ou parcial do objeto contratado poderá ensejar, além da aplicação da sanção administrativa de multa, a sanção administrativa de suspensão temporária da participação em licitação e impedimento de contratar com a entidade sancionadora, por prazo não superior a 2 (dois) anos, em conformidade com a previsão legal descrita no Art. 83 inciso III, da Lei nº 13.303 de 2016.

10.11- As sanções previstas nos incisos I e III, poderão ser aplicadas juntamente com a do inciso II, todos do Art. 83 da Lei nº 13.303 de 30/06/2016.

10.12- As multas serão cobradas através de descontos da parcela do pagamento mensal devido. Quando aplicada no último mês do pagamento, poderá ser retida do último pagamento devido. Não havendo nenhuma garantia e se o pagamento já houver sido realizado, a multa deverá ser depositada na conta única do Complexo Hospital de Clínicas da UFPR, pela Contratada, mediante GRU – Guia de Recolhimento da União a ser fornecida pelo Setor de Orçamentos e Finanças do Complexo Hospital de Clínicas da UFPR. Tendo o serviço finalizado ou fornecimento realizado e o último pagamento já houver sido realizado, a multa poderá ser cobrada na via judicial por execução fiscal.

10.13- As penalidades serão obrigatoriamente registradas no SICAF e, no caso de suspensão de licitar, o Licitante / Contratado deverá ser descredenciado por igual período, sem prejuízo das multas previstas e das demais cominações legais.

10.14- Toda aplicação de sanção administrativa será precedida da abertura de processo administrativo individual onde deverá ser oportunizado à Contratada o direito ao contraditório e ampla defesa.

10.15- A imposição de qualquer sanção administrativa à Contratada implica na impossibilidade de emissão sem ressalvas, em favor da empresa, de Atestado de Capacidade Técnica, pelo período de 2 (dois) anos, contados da data da imposição da sanção pelo Complexo Hospital de Clínicas da UFPR.

11- Procedimento de acompanhamento e fiscalização da ata:

11.1- Se durante a vigência do Contrato e ou ata de registro de preços for constatado que a prestação de serviços não atende às condições estipuladas no edital de licitação e seus anexos, o Complexo Hospital de Clínicas da UFPR se reserva o direito de suspender o pagamento total ou parcial até que sejam sanadas as irregularidades, sem que isso lhe acarrete encargos financeiros adicionais.

11.2- No caso de descumprimento de qualquer obrigação avençada, fica o Licitante/Contratado sujeita às penalidades previstas no edital de licitação do Pregão Eletrônico, bem como das sanções constantes nos artigos 82 a 84 da Lei nº 13.303 de 30/06/2016, pela inobservância das condições estabelecidas para o fornecimento contratado.

11.3- O acompanhamento e a fiscalização do objeto deste contrato serão exercidos por meio de um representante, denominado Fiscal do Contrato, e/ou seu suplente, designados pela Contratante através de portaria específica, com vistas a garantir o atendimento dos direitos e obrigações pactuados, assim como o cumprimento da legislação pertinente, conforme determina o Capítulo II, art. 102 do Regulamento Interno de Licitações e Contratos da Empresa Brasileira de Serviços Hospitalares. Ao Fiscal de Contrato e/ou seu suplente compete acompanhar, fiscalizar, conferir e avaliar a execução do objeto contratado, bem como dirimir e desembaraçar quaisquer dúvidas e pendências que surgirem, determinando o que for necessário à regularização das faltas, falhas, problemas ou defeitos observados, e os quais de tudo darão ciência à Contratada.

11.4- Informamos que a designação de servidor para a fiscalização e acompanhamento da execução do contrato ocorrerá em momento antes da formalização do contrato e ou da ata de registro de preços, momento em que a Superintendência do Complexo Hospital de Clínicas da UFPR emitirá portaria individual para esta delegação.

12- Do pagamento:

12.1- O pagamento será efetuado mediante crédito em conta corrente em banco, número e agência indicados pelo Licitante/Contratado, em 30 (trinta) dias úteis contados do recebimento e aceitação em definitivo do objeto contratado.

12.2- Os documentos relativos à segurança fiscal do fornecedor, exigidos para o cadastramento e habilitação parcial no SICAF deverão ser mantidos atualizados, pois será feita consulta “on line”, quando da data do pagamento.

12.3- Se for constatado que o objeto contratado não atende às condições estipuladas no Edital de Licitação e seus anexos, o Complexo Hospital de Clínicas da UFPR se reserva o direito de suspender o pagamento até que sejam sanadas as irregularidades, sem que isso lhe acarrete encargos financeiros adicionais.

13- Sustentabilidade ambiental e logística reversa:

13.1- Em todas as fases do procedimento licitatório, da contratação e da execução do objeto contratado, serão observados os critérios dispostos para a sustentabilidade ambiental, não frustrando a competitividade, naquilo que estiver indicado nos projetos, planilha de orçamento quantitativo, termo de referência e no memorial descritivo (este último no caso de obras).

13.2- Dentre as recomendações voltadas para sustentabilidade ambiental, a presente licitação observará também os seguintes critérios elencados na Instrução Normativa nº 1 de 19 de janeiro de 2010 da Secretaria de Logística e Tecnologia da Informação do Ministério do Planejamento, Orçamento e Gestão:

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

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

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

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

13.7- Conforme prevê o Artigo 33 da nova lei de Política Nacional de Resíduos Sólidos (Lei no. 12.305, de 2 de agosto de 2010), ficam obrigados os fabricantes, importadores, distribuidores e comerciantes a estruturar e implementar sistemas de LOGÍSTICA REVERSA (definida na alínea “I” a seguir), mediante retorno dos produtos após o uso pelo consumidor, de forma independente do serviço público de limpeza urbana e de manejo dos resíduos sólidos, de Produtos Perigosos, tais como: Agrotóxicos, seus resíduos e embalagens, assim como outros produtos cuja embalagem, após o uso, constitua resíduo perigoso, observadas as regras de gerenciamento de resíduos perigosos previstas em lei ou regulamento, em normas estabelecidas pelos órgãos do SISNAMA, do SNVS e do SUASA, ou em normas técnicas; Pilhas e Baterias; Pneus; Óleos lubrificantes, seus resíduos e embalagens; Lâmpadas fluorescentes, de vapor de sódio e mercúrio e de luz mista; Produtos eletroeletrônicos e seus componentes.

13.7.1- Logística reversa - é o instrumento de desenvolvimento econômico e social caracterizado pelo conjunto de ações, procedimentos e meios destinados a viabilizar a coleta e a restituição dos resíduos sólidos ao setor empresarial, para reaproveitamento, em seu ciclo ou em outros ciclos produtivos, ou outra destinação final ambientalmente adequada.

13.8- Conforme citado no item “a”, serão estendidos a produtos comercializados em embalagens plásticas, metálicas ou de vidro, e aos demais produtos e embalagens, considerando, prioritariamente, o grau e a extensão do impacto à saúde pública e ao meio ambiente dos resíduos gerados. Já, o Decreto Federal no. 7.404, de 23 de dezembro de 2010, cita no art. 18 que os fabricantes, importadores, distribuidores e comerciantes dos produtos e embalagens supracitados, deverão estruturar e implementar sistemas de logística reversa, mediante o retorno dos produtos e embalagens após o uso pelo consumidor, ficando estes responsáveis pela realização da LOGÍSTICA REVERSA. A comprovação do disposto neste artigo poderá ser feita mediante apresentação de certificação emitida por instituição pública oficial ou instituição credenciada, ou por qualquer outro meio de prova que ateste que o bem fornecido cumpre com as exigências apontadas.

13.9- O Licitante/Contratado será responsável pelo descarte de todo o material utilizado para a embalagem do objeto contratado, devendo para tanto respeitar a legislação pertinente, federal, estadual e ou municipal, e fornecer ao Complexo Hospital de Clínicas da UFPR declaração de correta destinação e descarte para o material utilizado na embalagem do objeto contratado, suas partes, peças e acessórios;

13.10- Exigência para o cumprimento do item anterior fica a critério da Contratante, que considerará as quantidades e as composições químicas dos materiais para descarte;

13.11- Caso exigido pela Contratante a Contratada deverá destinar, o material utilizado para embalagem do objeto contratado para descarte, imediatamente após a conclusão das instalações e ou montagem do objeto contratado, suas partes, peças e acessórios.

14- Subcontratação:

Não será admitida a subcontratação do objeto licitatório.

15- Alteração Subjetiva:

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

16- Cláusulas Especiais:

Não se aplica.

Curitiba, 29 de abril de 2020.

(assinado eletronicamente)

Ingrid Scholz

Chefe da Unidade de Abastecimento Farmacêutico

Matrícula 2392137

(assinado eletronicamente)

Rogério Luiz Scapini

Chefe da Divisão de Suprimentos

Matrícula 2027410

ANEXO I

Da especificação do descritivo e das quantidades:

| ITEM | CÓD SIH | CATMAT | DESCRIÇÃO | DESCRIPTIVO LONGO | UNIDADE DE MEDIDA PARA COMPRA | QUANT |
|------|---------|--------|---------------------------|---|-------------------------------|-------|
| 1 | 1084 | 276283 | DESLANOSIDEO 0,4mg amp | Deslanosideo 0,2mg/ml ampola 2ml; volume da ampola: 2,0 a 2,15ml; partículas estranhas: a solução deve estar isenta de partículas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro, atóxico, compatível com o produto. | UNIDADE | 900 |
| 2 | 1095 | 267728 | NIFEDIPINO 10mg cap/comp | Nifedipino 10mg, comprimidos ou cápsulas gelatinosas; doseamento do princípio ativo: 9,0 a 11,02mg; via de administração: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, ambar, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade e da luz. | UNIDADE | 4800 |
| 3 | 1096 | 273135 | PROPATILNITRATO 10mg comp | Propatilnitrato 10mg comprimidos; via de administração: oral, acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em blisters ou em envelopes que protejam o produto da umidade. | UNIDADE | 1350 |
| 4 | 1098 | 267425 | VERAPAMIL 80mg comp | Verapamil 80mg comprimidos; doseamento do princípio ativo: 72,0 a 88,0mg; via de administração: oral, acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, ambar, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade e da luz. | UNIDADE | 510 |
| 5 | 1104 | 267689 | METILDOPA 250mg comp | Metildopa 250mg, comprimidos; doseamento do princípio ativo: | UNIDADE | 8800 |

| | | | | | | |
|---|------|--------|-------------------------------------|---|---------|-----|
| | | | | 225,0 a 275,0mg; via de administracao: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade. | | |
| 6 | 1132 | 395730 | HIDROXIDO DE Al+Mg SUSP ORAL Frasco | Hidroxido de aluminio 60mg + hidroxido de magnesio 40mg/mL suspensao oral, frasco 100 a 240 ml; pH: 5,5 a 8,0; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipiente de vidro ou plastico, atoxico, hermeticamente fechado. | UNIDADE | 110 |
| 7 | 1169 | 271111 | AMOXICILINA 250mg/5ml susp | Amoxicilina 250mg/5ml suspensao, frasco de 60ml a 150ml, doseamento do principio ativo; 225mg/5ml a 300mg/ml; pH: 5,0 a 7,5; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipiente hermeticamente fechado. | UNIDADE | 80 |
| 8 | 1193 | 268256 | GENTamicina 40mg amp | Sulfato de gentamicina 40mg ampola 1ml doseamento do principio ativo: 36,0 50,0mg; volume da ampola: 1,0 a 1,10ml; pH: 3,0 a 5,5; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas ; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro, atoxico, compativel com o produto. | UNIDADE | 600 |
| 9 | 1200 | 268273 | NITROFURANTOINA 100mg cap | Nitrofurantoina 100mg, capsulas; doseamento do principio ativo: 90,0 a 110,0mg; via de administracao: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, ambar, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade e da luz. | UNIDADE | 650 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|------------------------------|---|---------|-------|
| 10 | 1210 | 268153 | SulfaSSALAzina 500mg comp | Sulfassalazina 500mg comprimidos; doseamento do principio ativo: 475mg a 525mg ; via de administracao: oral; acondicionamento:em embalagem hermeticamente fechada e protegido da luz. | UNIDADE | 240 |
| 11 | 1295 | 272796 | HEPARINA SODICA 25000 UI f/a | Heparina sodica suina 5.000UI/ml, frasco ampola 5ml; doseamento do principio ativo: 4.500 a 5.500UI/ml; volume do frasco: 5,0 a 5,30; pH:5,0 a 7,5;limpidez: a solucao deve esta limpida; particulas estranhas: devem estar ausentes na inspecao visual; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em recipiente de vidro, atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao. | UNIDADE | 5700 |
| 12 | 1315 | 271950 | FentaNILA 0,10mg amp | Citrato de fentanila 0,05mg/ml, ampola 2,0ml; doseamento do principio ativo: 0,045 a 0.035mg/ml; volume da ampola: 1,85 a 2,15ml; pH 4,0 a 7,5; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas; pirogenio: deve estar isenta de pirogenio; esterilidade; deve ser esteril; preservativos: a solucao deve estar isenta de preservativos; acondicionamento: em ampolas de vidro, atoxico, compativel com o produto. | UNIDADE | 6200 |
| 13 | 1316 | 271950 | FentaNILA 0,50mg f/a 10mL | Citrato de fentanila 0,05mg/ml, frasco ampola 10ml ; doseamento do principio ativo: 0,045 a 0,055mg/ml; pH: 4,0 a 7,5 particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas ; | UNIDADE | 29000 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|-----------------------------------|---|---------|-------|
| | | | | <p>hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao.</p> | | |
| 14 | 1317 | 299317 | FentaNILA+DROPERIDOL amp | <p>Citrato de fentanila 0,05mg/ml + Droperidol 2,50mg/ml, ampola 2ml; doseamento do principio: citrato de fentanila: 0,045 a 0,055 mg/ml; droperidol: 2,25 a 2,75 mg/ml; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto.</p> | UNIDADE | 200 |
| 15 | 1320 | 305931 | PROPOFOL 200mg amp ou fr/amp 20ml | <p>Propofol 10mg/ml 20ml; volume da ampola ou fr/amp: 20,0 a 20,6ml; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro, atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrização, para frasco ampola</p> | UNIDADE | 24400 |
| 16 | 1325 | 269574 | BUpivacaina 0,5% s/v f/a | <p>Bupivacaina 0,5% sem vasoconstritor frasco/ampola 20ml, doseamento do principio ativo: 0,465 a 0,535%; volume do frasco : 20,0 a 20,6ml, pH: 4,0 a 6,5 particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas ; hermeticidade: o recipiente deve</p> | UNIDADE | 500 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|---------------------------|--|---------|------|
| | | | | <p>ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao.</p> | | |
| 17 | 1327 | 269575 | BUpivacaina 0,75% s/v f/a | <p>Bupivacaina 0,75% sem vaso constritor, frasco ampola 20ml ; doseamento do principio ativo: 0,697 a 0,802%; volume do frasco : 20,0 a 20,6ml, pH: 4,0 a 6,5 particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas, e que apresentem cicatrizacao.</p> | UNIDADE | 210 |
| 18 | 1334 | 269842 | LIDOCAINA 1% s/v f/a | <p>Cloridrato de lidocaina 1% sem vaso constritor, frasco ampola 20ml ; doseamento do principio ativo: 0,95 a 1,05%; volume : 20,0 a 20,6ml, pH: 5,0 a 7,0 particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas ; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em recipientes de vidro atoxico, compativel com o produto. Rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem</p> | UNIDADE | 1200 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|------------------------------|--|---------|-------|
| | | | | perfuradas, e que apresentem cicatrização. | | |
| 19 | 1337 | 269833 | PRILOCAINA+FELIP.tubete | Prilocaina 3%(30ml/mL) + Felipressina 0,03UI/mL, tubetes 1,8ml; volume do tubete: 1,8 a 1,98ml; partículas estranhas: a solução deve estar isenta de partículas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em tubete de material atóxico, compatível com o produto | UNIDADE | 800 |
| 20 | 1347 | 271392 | MORFINA 10mg amp | Sulfato de morfina pentaidratado 10mg/ampola 1ml; isento de conservante doseamento do princípio ativo: 9mg a 11mg; volume da ampola: 1,0 a 1,amL ; partículas estranhas: a solução deve estar isenta de partículas estranhas; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidroambar, atóxico compatível com o produto. | UNIDADE | 56900 |
| 21 | 1352 | 267107 | FENITOINA 250mg amp | Fenitoina 50mg/ml ampola 5ml doseamento do princípio ativo: 225,0 a 275,0mg/ampola; volume da ampola: 5,0 a 5,30ml; pH: 10,0 a 12,3; partículas estranhas: a solução deve estar isenta de partículas estranhas ; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administração: intramuscular; acondicionamento: em ampola de vidro, atóxico, compatível com o produto. | UNIDADE | 4400 |
| 22 | 1355 | 300723 | FENOBARBITAL 40mg/ml fr 20ml | Fenobarbital 40mg/ml, frasco conta-gotas 20ml; doseamento do princípio ativo: 36,0 a 44,0mg/ml; via de administração: oral; acondicionamento: em recipientes de vidro ambar, | UNIDADE | 230 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|---------------------------------|--|---------|-------|
| | | | | hermeticamente fechados. | | |
| 23 | 1358 | 270140 | BIPERIDENO 2mg comp | Biperideno 2mg, comprimidos; doseamento do principio ativo: 1,86 a 2,14mg; via de administracao: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados,ambar, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade. | UNIDADE | 300 |
| 24 | 1362 | 267203 | DipiRONA 500mg comp | Dipirona 500mg, comprimidos; via de administracao: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, ambar, em blisters ou em envelopes que protejam o produto da umidade e da luz. | UNIDADE | 50200 |
| 25 | 1367 | 267778 | PARACETAMOL 500mg comp | Paracetamol 500mg, comprimidos; doseamento do principio ativo: 450,0 a 550,0mg; via de administracao: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade . | UNIDADE | 62900 |
| 26 | 1368 | 267777 | PARACETAMOL 200mg/ml gt fr 15ml | Paracetamol 200mg/ml frasco conta-gotas 15ml; pH: 3,8 a 6,1; doseamento do principio ativo:180,0 a 220,0mg/ml; via de administracao: oral; acondicionamento: em recipiente atoxico, hermeticamente fechado. | UNIDADE | 1400 |
| 27 | 1379 | 267195 | DIAZEPAM 5mg comp | Diazepam 5mg, comprimidos; doseamento do principio ativo: 4,5 a 5,5mg; via de administracao: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados,ambar, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade e da luz . | UNIDADE | 5200 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|--------------------------|--|---------|-------|
| 28 | 1382 | 267512 | AmiTRIPItilina 25mg comp | Amitriptilina 25mg, comprimidos; doseamento do principio ativo: 22,5 a 27,7mg; via de administracao: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade . | UNIDADE | 7000 |
| 29 | 1390 | 268960 | DOPamina 50mg amp | Dopamina 5mg/ml ampola 10ml doseamento do principio ativo: 47,5 a 52,5mg; volume da ampola: 10,0 a 10,50ml; pH: 2,5 a 5,0; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administracao: endovenoso; acondicionamento: em ampola de vidro, atoxico , compativel com o produto. | UNIDADE | 1600 |
| 30 | 1393 | 268255 | EPINEFrina 1mg amp | Epinefrina 1mg ampola 1ml doseamento do principio ativo: 0,9 a 1,15mg; volume da ampola: 1,0 a 1,10ml; pH: 2,2 a 5,0; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro ambar, atoxico, compativel com o produto. | UNIDADE | 18000 |
| 31 | 1402 | 270620 | HIOSCINA ASSOC dg | Butilbrometo de escopolamina 10mg + dipirona 250mg drageas ; via de administracao: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade e da luz . | UNIDADE | 1300 |
| 32 | 1411 | 267768 | PROMETAZINA 25mg dg | Prometazina 25mg drageas; doseamento do principio ativo: 23,75 a 27,5mg via de administracao: oral, acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em "blisters " ou em envelopes que | UNIDADE | 1600 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|---------------------------------|--|---------|-------|
| | | | | protejam o produto da umidade. | | |
| 33 | 1412 | 267769 | PROMETAZINA 50mg amp | Prometazina 25mg/ml ampola 2ml; volume da ampola: 2,0 a 2,15ml; pH: 4,0 a 5,5; partículas estranhas: a solução deve estar isenta de partículas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro ambar, atóxico, compatível com o produto. | UNIDADE | 1600 |
| 34 | 1418 | 267666 | FUROSEMIDA 20mg amp | Furosemida 10mg/ampola 2ml doseamento do principio ativo: 18,0 a 22,0mg; volume da ampola: 2,0 a 2,15ml; pH: 8,0 a 9,3; partículas estranhas: a solução deve estar isenta de partículas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro ambar, atóxico, compatível com o produto. | UNIDADE | 39500 |
| 35 | 1419 | 267675 | HidroCLOROTiazida 50mg comp | Hidroclorotiazida 50mg comprimidos; doseamento do principio ativo: 45,0 a 55,0mg; via de administração: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade. | UNIDADE | 500 |
| 36 | 1424 | 396471 | FENOTEROL 5mg/ml gt fr 20ml | Fenoterol 5mg/ml solução para nebulização frasco 20ml; acondicionamento: em recipiente atóxico, hermeticamente fechado. | UNIDADE | 870 |
| 37 | 1442 | 277319 | PEROXIDO DE HIDROGENIO 3% 100ml | Peroxido de hidrogenio (Água oxigenada)3% (10 volumes)100ml (solução); doseamento do principio ativo: entre 2,5 e 3,5g de H2O2/100ml; via de administração: tópic; acondicionamento: em recipientes hermeticamente fechadas de vidro ambar ou plástico atóxico, | UNIDADE | 420 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|-----------------------------|---|---------|------|
| | | | | compatível com a solução que protejam o produto da luz. | | |
| 38 | 1471 | 298548 | OXIDO DE ZINCO ASSOC pm | Retinol 5.000UI + colecalciferol 900UI + oxido de zinco 150mg+ talco 100mg/g, pomada , bisnaga 45g; hermeticidade: a embalagem deve estar hermeticamente fechada. | UNIDADE | 1200 |
| 39 | 1507 | 272581 | TIMOLOL 0,5% sol oG | Timolol 0,50%, solucao oGalmica, frasco conta-gotas 5ml; doseamento do principio ativo: 0,45 a 0,55%; pH: 6,5 a 7,5; esterilidade: a solucao deve ser esteril; hermeticidade: a embalagem estar hermeticamente fechada. | UNIDADE | 1050 |
| 40 | 1509 | 396741 | DEXTRANO+HIPROMELOSE sol oG | Dextrano 70 0,001g/ml + hipromelose 0,003g/ml solucao oGalmica 15ml; conservante: poliquaternium-1 (polyquad) isotonic; hermeticidade: a embalagem deve estar hermeticamente fechada; esterilidade: o produto deve ser esteril. | UNIDADE | 470 |
| 41 | 1534 | 282149 | BETAmetasona 4mg amp | Fosfato dissodico de betametasona 5,3 mg equivalente a 4mg de betametasona ampola 1mL; doseamento do principio ativo: fosfato dissodico de betametasona: 4,77 a 5,83mg; volume da ampola: 1,0 a 1,1ml pH: 8,0 a 9,0; limpidez: a solucao deve estar limpida; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas visiveis;pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro, atoxico, compativel como produto | UNIDADE | 60 |
| 42 | 1541 | 267741 | PredniSONA 5mg comp | Prednisona 5mg comprimidos; doseamento do principio ativo: 4,5 a 5,5mg via de administracao: oral, acondicionamento em | UNIDADE | 7700 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|-----------------------|--|---------|------|
| | | | | recipientes hermeticamente fechados, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade. | | |
| 43 | 1549 | 268510 | FLUMAZENIL 0,5mg amp | Flumazenil 0,1mg/ml ampola 5ml; volume da ampola: 5,0 a 5,30ml; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro, atoxico, compativel com o produto. | UNIDADE | 580 |
| 44 | 1550 | 272362 | PROTAMINA 1:1000 amp | Cloridrato de protamina 1:1000(1000UI/mL equivalente a 10mg/ml) ampola 5mL; doseamento do principio ativo: 1:900 a 1:1200;volume da ampola: 5,0 a 5,3mL particulas estranhas:solucao deve estar isenta de particulas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; eseterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro, atoxico ,compativel com o produto. | UNIDADE | 600 |
| 45 | 2117 | 267503 | ACIDO FOLICO 5mg comp | Acido folico 5mg, comprimidos; doseamento do principio ativo: 4,7 a 5,1mg; via de administracao: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, ambar, em "blisters" ou em envelopes que protejam o produto da umidade e da luz. | UNIDADE | 6000 |
| 46 | 2120 | 304148 | POLIVITAMINAS amp | Polivitaminas injetavel, Retinol 10.000UI (vitamina A) + colecalciferol 800UI (vitamina D) + riboflavina 5mg (vitamina B2) + acido ascorbico 500mg (vitamina C) + nicotinamida 100mg (Vitamina B3) + piridoxina 15mg(vitamina B6) + pantenol 25mg (Vitamina B5) + tocoferol 50mg (vitamina E)/ampola 10ml.; volume: 10,0 a | UNIDADE | 4550 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|---|---|---------|-------|
| | | | | 10,5ml; partículas estranhas: a solução deve estar isenta de partículas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; via de administração: intravenosa; acondicionamento: em ampola de vidro, ambar, atóxico, compatível com o produto. | | |
| 47 | 2122 | 272341 | TIAMINA 300mg comp | Tiamina cloridrato 300mg (vitamina B1), comprimidos; doseamento do princípio ativo: 270,0 a 330,0mg via de administração: oral, acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em blisters ou em envelopes que protejam o produto da umidade. | UNIDADE | 3800 |
| 48 | 2237 | 273892 | BUDESONIDA 1,0mg fr 2ml susp. p/ nebul. | Budesonida 1,0mg (0,50mg/ml) suspensão, para nebulização, embalagem com 2ml | UNIDADE | 120 |
| 49 | 3339 | 270007 | NIMODIPINA 30mg comp | Nimodipina 30mg, comprimidos; via de administração: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em blisters ou em envelopes que protejam o produto da umidade. | UNIDADE | 2500 |
| 50 | 3589 | 267743 | PredniSONA 20mg comp | Prednisona 20mg comprimidos; doseamento do princípio ativo: 18,0 a 22,0mg via de administração: oral, acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em " blisters " ou em envelopes que protejam o produto da umidade. | UNIDADE | 25300 |
| 51 | 3596 | 430856 | INTERFERON 5000000 UI fr/amp. | INTERFERON ALFA 2b RECOMBINANTE ESTOJO COM FRASCO-AMPOLA, CONTENDO 5000000 UI PO LIOFILIZADO E 01 AMPOLA DE DILUENTE | UNIDADE | 450 |
| 52 | 3597 | 430858 | INTERFERON 3000000 UI fr/amp. | INTERFERON ALFA 2a, RECOMBINANTE, ESTOJO COM | UNIDADE | 280 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|---|---|---------|-------|
| | | | | FRASCO-AMPOLA, CONTENDO 3000000-UI PO LIOFILIZADO E 01 AMPOLA DE DILUENTE | | |
| 53 | 3598 | 268378 | Alfentanila 2,5mg amp | Alfentanila 0,544mg/ml ampola 5ml; volume da ampola 5 a 5,3ml; partículas estranhas: a solução deve estar isenta de partículas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro, atóxico, compatível com o produto. | UNIDADE | 300 |
| 54 | 3603 | 268861 | ITRACONAZOL 100mg caps | Itraconazol 100mg , capsulas; via de administração: oral; acondicionamento em recipientes hermeticamente fechados, em blisters ou em envelopes que protejam o produto da umidade. | UNIDADE | 4500 |
| 55 | 3612 | 292418 | CIPROFLOXACINO 200mg f/a ou sist fechado | CIPROFLOXACINO 200mg frasco/ampola ou sistema fechado 100mL; doseamento do principio ativo: 180 a 220mg/100mL; pH: 3,5 a 4,6; limpeza: a solução deve ser limpa; partículas estranhas: a solução deve estar isenta de partículas na inspeção visual; hermeticidade: a embalagem deve ser hermetica; pirogenio: a solução deve estar isenta de pirogenio; esterilidade: a solução deve ser esteril; via de administração: via endovenosa; acondicionamento: em recipientes de vidro (tipo I ou II) ou de plástico tipo sistema fechado, atóxico, compatível com o produto, graduação na embalagem ou no rótulo. Rolhas de elastomero que não desprendam fragmentos ao serem perfuradas e que apresentem cicatrização | UNIDADE | 3900 |
| 56 | 3844 | 269460 | ACIDO URSODESOXICOLICO 150mg comp. | ACIDO URSODESOXICOLICO 150mg comprimido | UNIDADE | 18400 |
| 57 | 4010 | 268377 | ALBUMINA HUMANA 20% | ALBUMINA HUMANA 20%;frasco | UNIDADE | 3900 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|---|---|---------|-------|
| | | | | <p>ou bolsa flexível 50mL+equipo c/entrada de ar c/filtro 0,22 MCM(p/frasco); limpidez:a solucao deve ser limpida; particulas estranhas:a solucao deve ser isenta de particulas visiveis proteina total:150 a 250g por litro; composicao proteica:teor em albumina maior ou igual a 95% ;reacao a HbsAg : negativo; reacao a anti-copo Hiv I ,Hiv II e AHCV : negativo; pirogenio: a solucao deve estar isenta de pirogenio; esterilidade:deve ser esteril ; antimicrobianos: devem estar ausentes; sodio :130mEq a 160 mEq/l ; imunoglobulinas : devem estar ausentes; lipoproteinas : devem estar ausentes; via de administracao:endo venosa; hermeticidade: os recipientes devem ser hermeticos; acondicionamento: em recipientes atoxicos , compatíveis com produto ;rolhas de elastomero que nao desprendam fragmentos ao serem perfuradas.</p> | | |
| 58 | 4088 | 343089 | IG ANTI-TIMOCITICA 25mg f/a (COELHO)N.P | <p>IMUNOGLOBULINA DE COELHO ANTI-TIMOCITICA HUMANA 25mg., PO ESTERIL,FRASCO-AMPOLA + AMPOLA COM DILUENTE PARA ADMINISTRACAO INTRAVENOSA</p> | UNIDADE | 590 |
| 59 | 4093 | 268505 | ONDANSETRONA 8mg amp | <p>Ondansetrona 8mg (na forma de cloridrato diidratado), Ampola 4ml. Volume: 4,0 a 4,25ml; Particulas estranhas: a solucao deve estar ausente de particulas estranhas; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; Pirogenio: deve estar isento de pirogenio Esterilidade: deve ser esteril; Via de administracao:intravenosa; Acondicionamento: em ampolas de vidro ambar, atoxicas, compatível com o produto.</p> | UNIDADE | 62500 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|--------------------------------|---|---------|-------|
| 60 | 4094 | 268505 | ONDANSETRONA 8mg comp | Ondansetrona 8mg comprimido (na forma de cloridrato diidratado). Via de Administracao: Oral; Acondicionamento: em recipientes hermetico em "blisters"ou envelopes que protejam o produto da umidade e da luz. | UNIDADE | 27000 |
| 61 | 4470 | 287687 | EFEDrina 50mg amp | Sulfato de efedrina 50mg, ampola 1ml; doseamento do principio ativo: 47,5 a 52,5mg/ml pH: 4,5 a 7,0; volume da ampola: 1 a 1,10ml; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampola de vidro ambar, atoxica, compativel com o produto. | UNIDADE | 2100 |
| 62 | 4564 | 268506 | ONDANSETRONA 4mg AMP | Ondansetrona 4mg (na forma de cloridrato diidratado) ampola 2ml. Volume: 2,0 a 2,15ml; Particulas estranhas: a solucao deve estar ausente de particulas estranhas; hermeticidade: o recipiente deve ser hermetico; Pirogenio: deve estar isento de pirogenio; Esterelidade: deve ser esteril; Via de administracao: intravenosa; Acondicionamento: em ampolas de vidro ambar, atoxicas, compativel com o produto. | UNIDADE | 24400 |
| 63 | 4636 | 273396 | ISOSSORBIDA 10mg amp | Isossorbida 10mg/ml, ampola 1ml; volume da ampola: 1,0 a 1,10ml; particulas estranhas: a solucao deve estar isenta de particulas estranhas; pirogenio: deve estar isento de pirogenio; esterilidade: deve ser esteril; acondicionamento: em ampolas de vidro, atoxico, compativel com o produto. | UNIDADE | 700 |
| 64 | 4647 | 272475 | DANTROLENO 20mg F/a + diluente | Dantroleno Sodico 20mg frasco/ampola po liofilizado + solucao diluente | UNIDADE | 36 |

| | | | | | | |
|----|------|--------|---|--|---------|------|
| 65 | 4812 | 271660 | AMBROXOL 15mg/5ml Xarope Fr 120mL | Ambroxol 15mg/5ml, frasco 120mL xarope; via de administração: oral; acondicionamento: em recipientes atoxico, compatível com o produto; hermeticamente fechado. | UNIDADE | 110 |
| 66 | 4815 | 267660 | FENOBARBITAL 200mg(VEIC.AQUOSO)amp 2ml | Fenobarbital 100mg/ml em veículo aquoso, ampola 2ml; doseamento do princípio ativo: 180,0 a 210,0mg/ampola; volume da ampola; 2,0 a 2,15ml; partículas estranhas: a solução deve estar isenta de partículas estranhas; pirogênio: deve estar isento de pirogênio; esterilidade: deve ser esteril; via de administração: endovenosa; acondicionamento: em ampola de vidro, atóxica, compatível com o produto. | UNIDADE | 2400 |



Documento assinado eletronicamente por **Ingrid Scholz, Chefe de Unidade**, em 29/04/2020, às 16:15, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, § 1º, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



Documento assinado eletronicamente por **Rogério Luiz Scapini, Chefe de Divisão**, em 05/05/2020, às 14:56, conforme horário oficial de Brasília, com fundamento no art. 6º, § 1º, do [Decreto nº 8.539, de 8 de outubro de 2015](#).



A autenticidade deste documento pode ser conferida no site https://sei.ebserh.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=0, informando o código verificador **6484079** e o código CRC **79AD6040**.

Referência: Processo nº 23759.019484/2019-11 SEI nº 6484079