

EDITAL

Pregão Eletrônico nº 106/2025		Data de Abertura: 02/12/2025 às 09:00h www.gov.br/compras/pt-br	
Nº do PE no compras.gov.br: 911062025		UASG: 925302	Nº do Proc.: 19.000.000208.2024
Objeto: REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS GRUPO 1.B			
Órgão Requisitante: SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE - SES			
Valor Total Estimado: R\$ 48.335.980,154 (quarenta e oito milhões trezentos e trinta e cinco mil novecentos e oitenta reais quinze centavos e quatro milésimos de real)			
PREGÃO ELETRÔNICO RP - COMPRAS (FORNECIMENTO CONTÍNUO)			
Registro de Preços?	Vistoria?	Amostra?	
SIM	NÃO	NÃO	
Exclusiva ME/EPP?	Cota Reservada ME/EPP?	Critério de Julgamento das Propostas?	
NÃO	NÃO	MENOR PREÇO	
Modo de Disputa: ABERTO-FECHADO		Critério de Aceitabilidade de Preços: UNITÁRIO DO ITEM	
<u>DESTAQUES</u>			
<p>ATENÇÃO! A prática de condutas previstas no art. 155 da Lei 14.133/2021 poderá acarretar a instauração de procedimento administrativo de apuração de responsabilidade para aplicação das sanções legais.</p> <p>A simples participação de licitante como microempresa ou empresa de pequeno porte, amparada por declaração com conteúdo falso (marcação de opção no sistema), pode configurar fraude à licitação e ensejar a aplicação das penalidades da lei. Não é necessário, para a configuração do ilícito, que a autora obtenha a vantagem esperada.</p> <p>No procedimento licitatório em tela, o lance deverá ser ofertado pelo VALOR UNITÁRIO do item.</p> <p>Recomendamos a atenta leitura do instrumento convocatório e seus anexos e alertamos para o acompanhamento do andamento do certame e quanto à necessidade de cautela quando da apresentação das propostas, cuidando para que não ocorra desconexão, nem deixem de atender as solicitações da(o) Pregoeira(o), a fim de evitar a prática de condutas que poderá acarretar na aplicação das sanções previstas.</p>			



EDITAL

A SECRETARIA DE ESTADO DA ADMINISTRAÇÃO, na qualidade de órgão gerenciador conforme os termos do Art. 8º, do Decreto Estadual nº 43.759/2023, por intermédio da Central de Compras, torna público para conhecimento dos interessados que na data, horário e local indicados na capa deste instrumento convocatório, realizará licitação na modalidade PREGÃO, na forma ELETRÔNICA, com critério de julgamento pelo MENOR PREÇO, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021, do Decreto Estadual nº 43.759, de 2023 e demais legislações aplicáveis e, ainda, de acordo com as condições estabelecidas neste Edital e seus Anexos.

1. DO OBJETO

- 1.1. O objeto da presente licitação encontra-se descrito na capa do Edital e deverá ser fornecido conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas no presente instrumento e seus anexos, atendendo a tudo que estiver disposto no Termo de Referência.
- 1.2. A licitação será dividida em itens, conforme tabela constante no anexo I do Termo de Referência, facultando-se ao licitante a participação em quantos itens forem de seu interesse.

2. DO REGISTRO DE PREÇOS

- 2.1. As regras referentes aos órgãos gerenciador e participantes, bem como a eventuais adesões são as que constam da minuta de Ata de Registro de Preços.

3. DA PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO

- 3.1. Poderão participar deste certame os interessados cujo ramo de atividade seja compatível com o objeto da licitação e que estiverem previamente credenciados no Sistema de Cadastramento Unificado de Fornecedores - SICAF e no Sistema de Compras do Governo Federal (www.gov.br/compras).
- 3.1.1. Os interessados deverão atender às condições exigidas no cadastramento no SICAF até o terceiro dia útil anterior à data prevista para recebimento das propostas.
- 3.1.2. Será permitida a participação de cooperativas, desde que apresentem modelo de gestão operacional adequado ao objeto desta licitação, com compartilhamento ou rodízio das atividades de coordenação e supervisão da execução dos serviços, e desde que os serviços contratados sejam executados obrigatoriamente pelos cooperados, vedando-se qualquer intermediação ou subcontratação.
- 3.1.3. Será permitida a participação de pessoas jurídicas reunidas em consórcio, nos termos e condições descritos no art. 15, caput, da Lei nº 14.133, de 2021.
- 3.2. O licitante responsabiliza-se exclusiva e formalmente pelas transações efetuadas em seu nome, assume como firmes e verdadeiras suas propostas e seus lances, inclusive os atos praticados diretamente ou por seu representante, excluía a responsabilidade do provedor do sistema ou do órgão ou entidade promotora da licitação por eventuais danos decorrentes de uso indevido das credenciais de acesso, ainda que por terceiros.
- 3.3. É de responsabilidade do cadastrado conferir a exatidão dos seus dados cadastrais nos Sistemas relacionados no item anterior e mantê-los atualizados junto aos órgãos responsáveis pela informação, devendo proceder, imediatamente, à correção ou à alteração dos registros tão logo identifique incorreção ou aqueles se tornem desatualizados.
- 3.4. A não observância do disposto no item anterior poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação.



3.5. Será concedido tratamento favorecido para as microempresas e empresas de pequeno porte, para as sociedades cooperativas mencionadas no artigo 16 da Lei nº 14.133, de 2021, para o agricultor familiar, o produtor rural pessoa física e para o microempreendedor individual - MEI, nos limites previstos da Lei Complementar nº 123, de 2006.

3.5.1. Nos itens cujo valor estimado for superior à receita bruta máxima admitida para fins de enquadramento como empresa de pequeno porte não será concedido tratamento favorecido para microempresas, empresas de pequeno porte e figuras equiparadas, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 2006, em razão da incidência, no caso, do art. 4º, § 1º da Lei nº 14.133, de 2021.

3.6. Não poderão disputar esta licitação:

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

3.6.2. sociedade que desempenhe atividade incompatível com o objeto da licitação;

3.6.3. empresas estrangeiras que não tenham representação legal no Brasil com poderes expressos para receber citação e responder administrativa ou judicialmente;

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

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

3.6.6. pessoa física ou jurídica que se encontre, ao tempo da licitação, impossibilitada de participar da licitação em decorrência de sanção que lhe foi imposta;

3.6.7. aquele que mantenha vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade contratante ou com agente público que desempenhe função na licitação ou atue na fiscalização ou na gestão do contrato, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau, especialmente os sócios da licitante, nos termos do art. 1º, inc. III, da Lei Estadual nº 8.124/2006 (alt. pela Lei nº 10.272/2014);

3.6.8. empresas controladoras, controladas ou coligadas, nos termos da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, concorrendo entre si;

3.6.9. pessoa física ou jurídica que, nos 5 (cinco) anos anteriores à divulgação do edital, tenha sido condenada judicialmente, com trânsito em julgado, por exploração de trabalho infantil, por submissão de trabalhadores a condições análogas às de escravo ou por contratação de adolescentes nos casos vedados pela legislação trabalhista;

3.6.10. Organizações da Sociedade Civil de Interesse Público - OSCIP, atuando nessa condição;

3.7. Não poderá participar, direta ou indiretamente, da licitação ou da execução do contrato agente público do órgão ou entidade contratante, devendo ser observadas as situações que possam configurar conflito de interesses no exercício ou após o exercício do cargo ou emprego, nos termos da legislação que disciplina a matéria, conforme § 1º do art. 9º da Lei nº 14.133, de 2021.

3.8. O impedimento de que trata o item 3.6.6 será também aplicado ao licitante que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, inclusive a sua controladora, controlada ou coligada, desde que devidamente comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do licitante.



- 3.9. A critério da Administração e exclusivamente a seu serviço, o autor dos projetos e a empresa a que se referem os itens 3.6.4 e 3.6.5 poderão participar no apoio das atividades de planejamento da contratação, de execução da licitação ou de gestão do contrato, desde que sob supervisão exclusiva de agentes públicos do órgão ou entidade.
- 3.10. Equiparam-se aos autores do projeto as empresas integrantes do mesmo grupo econômico.
- 3.11. O disposto nos itens 3.6.4 e 3.6.5 não impede a licitação ou a contratação de serviço que inclua como encargo do contratado a elaboração do projeto básico e do projeto executivo, nas contratações integradas, e do projeto executivo, nos demais regimes de execução.
- 3.12. Em licitações e contratações realizadas no âmbito de projetos e programas parcialmente financiados por agência oficial de cooperação estrangeira ou por organismo financeiro internacional com recursos do financiamento ou da contrapartida nacional, não poderá participar pessoa física ou jurídica que integre o rol de pessoas sancionadas por essas entidades ou que seja declarada inidônea nos termos da Lei nº 14.133/2021.
- 3.13. A vedação de que trata o item 3.7 estende-se a terceiro que auxilie a condução da contratação na qualidade de integrante de equipe de apoio, profissional especializado ou funcionário ou representante de empresa que preste assessoria técnica.

4. DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

- 4.1. Na presente licitação, a fase de habilitação sucederá as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento.
- 4.2. Os licitantes encaminharão, exclusivamente por meio do sistema eletrônico, a proposta com o preço ou o percentual de desconto, conforme o critério de julgamento adotado neste Edital, até a data e o horário estabelecidos para abertura da sessão pública.
- 4.3. No cadastramento da proposta inicial, o licitante declarará, em campo próprio do sistema, que:
- 4.3.1. está ciente e concorda com as condições contidas no edital e seus anexos, bem como de que a proposta apresentada compreende a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infra legais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de sua entrega em definitivo e que cumpre plenamente os requisitos de habilitação definidos no instrumento convocatório;
- 4.3.2. não emprega menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 anos, salvo menor, a partir de 14 anos, na condição de aprendiz, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição;
- 4.3.3. não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;
- 4.3.4. cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas.
- 4.4. O licitante organizado em cooperativa deverá declarar, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 16 da Lei nº 14.133, de 2021.
- 4.5. O fornecedor enquadrado como microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa deverá declarar, ainda, em campo próprio do sistema eletrônico, que cumpre os requisitos estabelecidos



no artigo 3º da Lei Complementar nº 123, de 2006, estando apto a usufruir do tratamento favorecido estabelecido em seus arts. 42 a 49, observado o disposto nos §§ 1º ao 3º do art. 4º, da Lei n.º 14.133, de 2021.

- 4.5.1. no item exclusivo para participação de microempresas e empresas de pequeno porte, a assinalação do campo “não” impedirá o prosseguimento no certame, para aquele item;
- 4.5.2. nos itens em que a participação não for exclusiva para microempresas e empresas de pequeno porte, a assinalação do campo “não” apenas produzirá o efeito de o licitante não ter direito ao tratamento favorecido previsto na Lei Complementar nº 123, de 2006, mesmo que microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa.
- 4.6. Não poderá se beneficiar do tratamento jurídico diferenciado estabelecido nos arts. 42 a 49 da Lei Complementar nº 123, de 2006, a pessoa jurídica:
 - 4.6.1. de cujo capital participe outra pessoa jurídica;
 - 4.6.2. que seja filial, sucursal, agência ou representação, no País, de pessoa jurídica com sede no exterior;
 - 4.6.3. de cujo capital participe pessoa física que seja inscrita como empresário ou seja sócia de outra empresa que receba tratamento jurídico diferenciado nos termos da Lei Complementar nº 123, de 2006, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do art. 3º da referida lei;
 - 4.6.4. cujo titular ou sócio participe com mais de 10% (dez por cento) do capital de outra empresa não beneficiada pela Lei Complementar nº 123, de 2006, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do art. 3º da referida lei;
 - 4.6.5. cujo sócio ou titular seja administrador ou equiparado de outra pessoa jurídica com fins lucrativos, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do art. 3º da referida lei;
 - 4.6.6. constituída sob a forma de cooperativas, salvo as de consumo;
 - 4.6.7. que participe do capital de outra pessoa jurídica;
 - 4.6.8. que exerça atividade de banco comercial, de investimentos e de desenvolvimento, de caixa econômica, de sociedade de crédito, financiamento e investimento ou de crédito imobiliário, de corretora ou de distribuidora de títulos, valores mobiliários e câmbio, de empresa de arrendamento mercantil, de seguros privados e de capitalização ou de previdência complementar;
 - 4.6.9. resultante ou remanescente de cisão ou qualquer outra forma de desmembramento de pessoa jurídica que tenha ocorrido em um dos 5 (cinco) anos-calendário anteriores;
 - 4.6.10. constituída sob a forma de sociedade por ações.
 - 4.6.11. cujos titulares ou sócios guardem, cumulativamente, com o contratante do serviço, relação de pessoalidade, subordinação e habitualidade.
- 4.7. A falsidade da declaração de que trata os itens 4.3 ou 4.5 sujeitará o licitante às sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021, e neste Edital.
- 4.8. Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta ou, na hipótese de a fase de habilitação anteceder as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento, os documentos de habilitação anteriormente inseridos no sistema, até a abertura da sessão pública.



- 4.9. Não haverá ordem de classificação na etapa de apresentação da proposta e dos documentos de habilitação pelo licitante, o que ocorrerá somente após os procedimentos de abertura da sessão pública e da fase de envio de lances.
- 4.10. Serão disponibilizados para acesso público os documentos que compõem a proposta dos licitantes convocados para apresentação de propostas, após a fase de envio de lances.
- 4.11. Desde que disponibilizada a funcionalidade no sistema, o licitante poderá parametrizar o seu valor final mínimo ou o seu percentual de desconto máximo quando do cadastramento da proposta e obedecerá às seguintes regras:
- 4.11.1. a aplicação do intervalo mínimo de diferença de valores ou de percentuais entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação ao lance que cobrir a melhor oferta; e
- 4.11.2. os lances serão de envio automático pelo sistema, respeitado o valor final mínimo estabelecido e o intervalo de que trata o subitem acima.
- 4.12. O valor final mínimo ou o percentual de desconto final máximo parametrizado no sistema poderá ser alterado pelo fornecedor durante a fase de disputa, sendo vedado:
- 4.12.1. valor superior a lance já registrado pelo fornecedor no sistema, quando adotado o critério de julgamento por menor preço;
- 4.12.2. percentual de desconto inferior a lance já registrado pelo fornecedor no sistema, quando adotado o critério de julgamento por maior desconto.
- 4.13. O valor final mínimo ou o percentual de desconto final máximo parametrizado na forma do item 4.11 possuirá caráter sigiloso para os demais fornecedores e para o órgão ou entidade promotora da licitação, podendo ser disponibilizado estrita e permanentemente aos órgãos de controle externo e interno.
- 4.14. Caberá ao licitante interessado em participar da licitação acompanhar as operações no sistema eletrônico durante o processo licitatório e se responsabilizar pelo ônus decorrente da perda de negócios diante da inobservância de mensagens emitidas pela Administração ou de sua desconexão.
- 4.15. O licitante deverá comunicar imediatamente ao provedor do sistema qualquer acontecimento que possa comprometer o sigilo ou a segurança, para imediato bloqueio de acesso.

5. DO PREENCHIMENTO DA PROPOSTA

- 5.1. O licitante deverá enviar sua proposta mediante o preenchimento, no sistema eletrônico, dos seguintes campos:
- 5.1.1. Valor UNITÁRIO do item, com apenas 03 (três) casas decimais;
- 5.1.1.1. Caso o licitante informe preços com número de casas decimais superior a 03 (três) dígitos, a(o) Pregoeira(o) dar-se-á o direito de adequação dos preços, de acordo com o estabelecido no item 5.1.1, cujos arredondamentos dar-se-ão para baixo, tanto para preços unitários quanto para preços totais;
- 5.1.2. Marca / Fabricante
- 5.1.3. Modelo / Versão
- 5.1.4. Quantidade cotada, devendo respeitar o mínimo indicado no Anexo I do Termo de Referência;



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

5.2.1. O licitante não poderá oferecer proposta em quantitativo inferior ao máximo previsto para contratação.

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

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

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

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

5.7. Na presente licitação, a Microempresa e a Empresa de Pequeno Porte poderão se beneficiar do regime de tributação pelo Simples Nacional.

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

5.9. O prazo de validade da proposta não será inferior a **90 (noventa) dias**, a contar da data de sua apresentação.

5.10. Os licitantes devem respeitar os preços máximos estabelecidos nas normas de regência de contratações públicas aplicáveis ao Estado da Paraíba, ou preço máximo estabelecido no Anexo I do Termo de Referência, se for o caso, quando participarem de licitações públicas;

5.11. Caso o critério de julgamento seja o de menor preço, os licitantes devem respeitar os preços máximos previstos no Anexo I do Termo de Referência;

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

5.13. Após a fase de lances, quando solicitado pela(o) Pregoeira(o), o licitante mais bem classificado deverá enviar a proposta adequada ao último lance ofertado.

5.14. As especificações dos itens do Anexo I do Termo de Referência, anexo deste Edital em nenhum momento serão substituídas pelas descrições resumidas, constantes na Relação de Itens divulgada no site www.gov.br/compras. Em caso de divergência nas especificações dos itens, prevalecerão as do Anexo I do Termo de Referência.



6. DA ABERTURA DA SESSÃO E FORMULAÇÃO DE LANCES

- 6.1. A abertura da presente licitação dar-se-á automaticamente em sessão pública, por meio de sistema eletrônico, na data, horário e local indicados na capa deste Edital.
- 6.2. Os licitantes poderão retirar ou substituir a proposta ou os documentos de habilitação, quando for o caso, anteriormente inseridos no sistema, **até a abertura da sessão pública**.
- 6.3. O sistema disponibilizará campo próprio para troca de mensagens entre a(o) Pregoeira(o) e os licitantes.
- 6.4. Iniciada a etapa competitiva, os licitantes deverão encaminhar lances exclusivamente por meio de sistema eletrônico, sendo imediatamente informados do seu recebimento e do valor consignado no registro.
- 6.5. O lance deverá ser ofertado pelo VALOR UNITÁRIO do item.
- 6.6. Os licitantes poderão oferecer lances sucessivos, observando o horário fixado para abertura da sessão e as regras estabelecidas no Edital.
- 6.7. O licitante somente poderá oferecer lance de valor inferior ou percentual de desconto superior ao último por ele ofertado e registrado pelo sistema.
- 6.8. O intervalo mínimo de diferença de valores ou percentuais entre os lances, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação à proposta que cobrir a melhor oferta deverá ser de R\$ 0,01 (um centavo).
- 6.9. O licitante poderá, uma única vez, excluir seu último lance ofertado, no intervalo de quinze segundos após o registro no sistema, na hipótese de lance inconsistente ou inexequível.
- 6.10. Será adotado para o envio de lances na licitação o modo de disputa “aberto e fechado”, em que os licitantes apresentarão lances públicos e sucessivos, com lance final e fechado.
- 6.10.1. A etapa de lances da sessão pública terá duração inicial de quinze minutos. Após esse prazo, o sistema encaminhará aviso de fechamento iminente dos lances, após o que transcorrerá o período de tempo de até dez minutos, aleatoriamente determinado, findo o qual será automaticamente encerrada a recepção de lances.
- 6.10.2. Encerrado o prazo previsto no subitem anterior, o sistema abrirá oportunidade para que o autor da oferta de valor mais baixo e os das ofertas com preços até 10% (dez por cento) superiores àquela possam ofertar um lance final e fechado em até cinco minutos, o qual será sigiloso até o encerramento deste prazo.
- 6.10.3. No procedimento de que trata o subitem supra, o licitante poderá optar por manter o seu último lance da etapa aberta, ou por ofertar melhor lance.
- 6.10.4. Não havendo pelo menos três ofertas nas condições definidas neste item, poderão os autores dos melhores lances subsequentes, na ordem de classificação, até o máximo de três, oferecer um lance final e fechado em até cinco minutos, o qual será sigiloso até o encerramento deste prazo.
- 6.10.5. Após o término dos prazos estabelecidos nos itens anteriores, o sistema ordenará e divulgará os lances segundo a ordem crescente de valores.
- 6.10.6. Poderá a(o) Pregoeira(o), auxiliada(o) pela equipe de apoio, justificadamente, admitir o reinício da etapa fechada, caso nenhum licitante classificado na etapa de lance fechado atenda às exigências de habilitação.



- 6.11. Após o término dos prazos estabelecidos nos subitens anteriores, o sistema ordenará e divulgará os lances segundo a ordem crescente de valores.
- 6.12. Não serão aceitos dois ou mais lances de mesmo valor, prevalecendo aquele que for recebido e registrado em primeiro lugar.
- 6.13. Durante o transcurso da sessão pública, os licitantes serão informados, em tempo real, do valor do menor lance registrado, vedada a identificação do licitante.
- 6.14. No caso de desconexão com a(o) Pregoeira(o), no decorrer da etapa competitiva do Pregão, o sistema eletrônico poderá permanecer acessível aos licitantes para a recepção dos lances.
- 6.15. Quando a desconexão do sistema eletrônico para a(o) Pregoeira(o) persistir por tempo superior a dez minutos, a sessão pública será suspensa e reiniciada somente após decorridas vinte e quatro horas da comunicação do fato pela(o) Pregoeira(o) aos participantes, no sítio eletrônico utilizado para divulgação.
- 6.16. Caso o licitante não apresente lances, concorrerá com o valor de sua proposta.
- 6.17. Em relação a itens não exclusivos para participação de microempresas e empresas de pequeno porte, uma vez encerrada a etapa de lances, será efetivada a verificação automática, junto à Receita Federal, do porte da entidade empresarial caso a contratação não se enquadre nas vedações dos §§ 1º e 2º do art. 4º da Lei nº 14.133, de 2021. O sistema identificará em coluna própria as microempresas e empresas de pequeno porte participantes, procedendo à comparação com os valores da primeira colocada, se esta for empresa de maior porte, assim como das demais classificadas, para o fim de aplicar-se o disposto nos arts. 44 e 45 da Lei Complementar nº 123, de 2006, regulamentada pelo Decreto nº 8.538, de 2015.
- 6.17.1. Nessas condições, as propostas de microempresas e empresas de pequeno porte que se encontrarem na faixa de até 5% (cinco por cento) acima da melhor proposta ou melhor lance serão consideradas empatadas com a primeira colocada.
- 6.17.2. A licitante mais bem classificada nos termos do subitem anterior terá o direito de encaminhar uma última oferta para desempate, obrigatoriamente em valor inferior ao da primeira colocada, no prazo de 5 (cinco) minutos controlados pelo sistema, contados após a comunicação automática para tanto.
- 6.17.3. Caso a microempresa ou a empresa de pequeno porte melhor classificada desista ou não se manifeste no prazo estabelecido, serão convocadas as demais licitantes microempresa e empresa de pequeno porte que se encontrem naquele intervalo de 5% (cinco por cento), na ordem de classificação, para o exercício do mesmo direito, no prazo estabelecido no subitem anterior.
- 6.17.4. No caso de equivalência dos valores apresentados pelas microempresas e empresas de pequeno porte que se encontrem nos intervalos estabelecidos nos subitens anteriores, será realizado sorteio entre elas para que se identifique aquela que primeiro poderá apresentar melhor oferta.
- 6.17.5. A obtenção do benefício a que se refere o item anterior fica limitada às microempresas e às empresas de pequeno porte que, no ano-calendário de realização da licitação, ainda não tenham celebrado contratos com a Administração Pública cujos valores somados extrapolem a receita bruta máxima admitida para fins de enquadramento como empresa de pequeno porte.
- 6.18. Só poderá haver empate entre propostas iguais (não seguidas de lances), ou entre lances finais da fase fechada do modo de disputa aberto e fechado.
- 6.18.1. Havendo eventual empate entre propostas ou lances, o critério de desempate será aquele previsto no art. 60 da Lei nº 14.133, de 2021, nesta ordem:



- 6.18.1.1. disputa final, hipótese em que os licitantes empatados poderão apresentar nova proposta em ato contínuo à classificação;
- 6.18.1.2. avaliação do desempenho contratual prévio dos licitantes, para a qual deverão preferencialmente ser utilizados registros cadastrais para efeito de atesto de cumprimento de obrigações previstos nesta lei;
- 6.18.1.3. desenvolvimento pelo licitante de ações de equidade entre homens e mulheres no ambiente de trabalho, conforme regulamento;
- 6.18.1.4. desenvolvimento pelo licitante de programa de integridade, conforme orientações dos órgãos de controle.
- 6.18.2. Persistindo o empate, será assegurada preferência, sucessivamente, aos bens e serviços produzidos ou prestados por:
 - 6.18.2.1. empresas estabelecidas no território do Estado da Paraíba;
 - 6.18.2.2. empresas brasileiras;
 - 6.18.2.3. empresas que invistam em pesquisa e no desenvolvimento de tecnologia no País;
 - 6.18.2.4. empresas que comprovem a prática de mitigação, nos termos da Lei nº 12.187, de 29 de dezembro de 2009.
- 6.18.3. Permanecendo o empate após a aplicação de todos os critérios de desempate previstos em lei, proceder-se-á a sorteio das propostas empatadas a ser realizado por meio da funcionalidade do sistema Compras.gov.br.
 - 6.18.3.1. Na impossibilidade de realização do sorteio pelo sistema do compras.gov.br, a escolha do licitante vencedor ocorrerá por sorteio, em ato público, para o qual todos os licitantes serão convocados, vedado qualquer outro processo.
- 6.19. Será admitida a previsão de preços diferentes conforme os critérios previstos no art. 21, III, do Decreto Estadual nº 43.759, de 2023, nas seguintes hipóteses:
 - 6.19.1. quando o objeto for realizado ou entregue em locais diferentes;
 - 6.19.2. em razão da forma e do local de acondicionamento;
 - 6.19.3. quando admitida cotação variável em razão do tamanho do lote;
 - 6.19.4. por outros motivos justificados no processo;

7. DAS CONDIÇÕES DE PARTICIPAÇÃO

- 7.1. Encerrada a etapa de lances, a(o) Pregoeira(o) verificará se o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar atende às condições de participação no certame, conforme previsto no art. 14 da Lei nº 14.133/2021, legislação correlata e no item 3.6 do edital, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a participação no certame ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:
 - 7.1.1. SICAF;



- 7.1.2. Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas - CEIS, mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://portaldatransparencia.gov.br/sancoes/consulta?ordenarPor=nomeSancionado&direcao=asc>);
- 7.1.3. Cadastro Nacional de Empresas Punidas – CNEP, mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://portaldatransparencia.gov.br/pagina-interna/603244-cnep>);
- 7.1.4. 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);
- 7.1.5. Lista de Inidôneos e o Cadastro Integrado de Condenações por Ilícitos Administrativos CADICON, mantidos pelo Tribunal de Contas da União - TCU (https://contas.tcu.gov.br/ords/f?p=1660:3:14831188675546:::P3_TIPO_RELACAO:INIDONEO);
- 7.1.6. Cadastro de Fornecedores Impedidos de Licitar e Contratar com a Administração Pública Estadual – CAFIL-PB (<http://www.cge.pb.gov.br/site/imagens/gsc/cafil-pb.pdf>).
- 7.1.6.1. Para a consulta de licitantes pessoa jurídica poderá haver a substituição das consultas dos subitens 7.1.2; 7.1.3; 7.1.4 e 7.1.5 acima pela Consulta Consolidada de Pessoa Jurídica do TCU (<https://certidoes-apf.apps.tcu.gov.br>).
- 7.2. A consulta aos cadastros será realizada no nome e no CNPJ da empresa licitante.
- 7.3. A consulta no CNEP quanto às sanções previstas na Lei nº 8.429, de 1992, também ocorrerá no nome e no CPF do sócio majoritário da empresa licitante, se houver, por força do art. 12 da citada lei.
- 7.4. Caso conste na Consulta de Situação do licitante a existência de Ocorrências Impeditivas Indiretas, a(o) Pregoeira(o) diligenciará para verificar se houve fraude por parte das empresas apontadas no Relatório de Ocorrências Impeditivas Indiretas. (IN nº 3/2018, art. 29, caput).
- 7.4.1. A tentativa de burla será verificada por meio dos vínculos societários, linhas de fornecimento similares, dentre outros. (IN nº 3/2018, art. 29, §1º).
- 7.4.2. O licitante será convocado para manifestação previamente a uma eventual desclassificação. (IN nº 3/2018, art. 29, §2º).
- 7.4.3. Constatada a existência de sanção, o licitante será reputado inabilitado, por falta de condição de participação.
- 7.5. Caso o licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar tenha se utilizado de algum tratamento favorecido às ME/EPPs, a(o) Pregoeira(o) verificará se faz jus ao benefício aplicado.
- 7.6. Verificadas as condições de participação e de utilização do tratamento favorecido, a(o) Pregoeira(o) examinará a proposta classificada em primeiro lugar quanto à adequação ao objeto e à compatibilidade do preço em relação ao máximo estipulado para contratação neste Edital e em seus anexos, observado o disposto no artigo 29 a 35 da Instrução Normativa SEAD nº 005, de 08 de novembro de 2023.

8. DA PROPOSTA ADEQUADA

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



- 8.2. A negociação poderá ser feita com os demais licitantes, segundo a ordem de classificação inicialmente estabelecida, quando o primeiro colocado, mesmo após a negociação, for desclassificado em razão de sua proposta permanecer acima do preço máximo definido pela Administração.
- 8.3. A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelos demais licitantes.
- 8.4. O resultado da negociação será divulgado a todos os licitantes e anexado aos autos do processo licitatório.
- 8.5. A(o) Pregoeira(o) solicitará ao licitante mais bem classificado que, no prazo de 02 (duas) horas, envie a proposta adequada ao último lance ofertado após a negociação realizada, acompanhada, se for o caso, dos documentos complementares, quando necessários à confirmação daqueles exigidos neste Edital e já apresentados.
- 8.5.1. A "Convocação do anexo" poderá ser aberta para apenas 1 (um) dos itens contemplados pela licitante, porém caso a licitante seja vencedora de mais de 1 (um) item, esta poderá formular proposta única discriminando todos os itens arrematados e não apenas o item informado pelo sistema eletrônico.
- 8.6. É facultado a(o) Pregoeira(o) prorrogar o prazo estabelecido, a partir de solicitação fundamentada feita no chat pelo licitante, antes de findo o prazo.
- 8.7. Além das informações exigidas no item 5 e subitens, a proposta de preços final do licitante mais bem classificado deverá atender aos seguintes requisitos:
- 8.7.1. ser redigida em língua portuguesa, sem emendas, rasuras, entrelinhas ou ressalvas, ser assinada pelo licitante ou seu representante legal.
- 8.7.2. conter as especificações do objeto de forma clara e precisa, observadas as especificações constantes do Termo de Referência;
- 8.7.2.1. apresentar detalhamento das especificações do material a ser fornecido, inclusive indicando marca, modelo, fabricante, procedência, prazo de entrega, prazo de garantia, e demais exigências do Termo de Referência;
- 8.7.3. conter razão social e CNPJ da empresa, endereço completo, telefone e endereço eletrônico (e-mail) para contato, bem como nome do proponente ou de seu representante legal, e cargo na empresa;
- 8.7.4. conter indicação do banco, número da agência e conta do licitante, para fins de pagamento.
- 8.7.5. Conter declaração que a empresa se enquadra na categoria de microempresa ou empresa de pequeno porte, se for o caso;
- 8.7.5.1. Se a Microempresa (ME) e Empresas de Pequeno Porte (EPP), for OPTANTE PELO SIMPLES NACIONAL, declarar a opção e apresentar a comprovação de que faz jus ao tratamento tributário favorecido;
- 8.7.6. Declaração de que nos valores propostos estão inclusos todos os custos operacionais, encargos previdenciários, trabalhistas, tributários, comerciais e quaisquer outros que incidam direta ou indiretamente na execução do objeto.
- 8.7.7. conter a informação da alíquota de ISS e/ou ICMS, de acordo com a norma tributária vigente no local da licitação, aplicável ao objeto do certame. No caso de não incidência de ISS e/ou ICMS o licitante deverá informar na proposta, o dispositivo legal ou comprovação que vislumbra pertinente, que subsidie a sua alegação de não incidência do respectivo imposto;
- 8.7.8. No caso da incidência de ICMS:



- 8.7.8.1. Para empresa localizada em outra unidade da federação, em obediência ao Decreto Estadual nº 20.210/98, informar os valores propostos com a alíquota vigente em seu Estado e os valores propostos acrescidos da diferença de alíquota.
- 8.7.8.2. Tratando-se de produtos e/ou empresas isentos de ICMS ou com diferenciação de alíquota, informar o dispositivo legal que comprove tal benefício;
- 8.7.8.3. A proposta de preço da empresa cuja operação ou prestação esteja alcançada pelo Decreto Estadual nº 37.237, de 2017, que concede isenção de ICMS nas operações ou prestações internas destinadas a órgãos do Poder Executivo da Administração Pública Estadual Direta e suas Fundações e Autarquias, atenderá as seguintes condições:
- 8.7.8.3.1. Deverá ser apresentada computando o valor do ICMS;
- 8.7.8.3.2. Deverá apresentar planilha anexa, demonstrando o valor do preço líquido, mediante a informação do valor da proposta e a dedução do valor correspondente à isenção do ICMS;
- 8.7.8.4. Na hipótese de qualquer operação com mercadorias importadas do exterior, a isenção do ICMS fica condicionada à comprovação de inexistência de similar produzido no país, que será atestada por órgão federal competente ou por entidade representativa do setor produtivo da mercadoria ou do bem com abrangência em todo o território nacional;
- 8.7.8.5. A isenção de ICMS de que trata o Decreto Estadual nº 37.237/2017 não alcança as microempresas e as empresas de pequeno porte optantes pelo SIMPLES NACIONAL, nos termos do § 4º do Art. 1º do referido decreto, alterado pelo Decreto nº 37.444/2017.
- 8.8. Para o correto dimensionamento da proposta, o licitante deverá atentar-se às condições e exigências estabelecidas no o Termo de Referência, anexo a este Edital.
- 8.9. Ocorrendo divergência entre os preços unitários e o preço global, prevalecerão os primeiros; no caso de divergência entre os valores numéricos e os valores expressos por extenso, prevalecerão estes últimos.

9. DO JULGAMENTO DA PROPOSTA

- 9.1. Após a negociação do preço, a(o) Pregoeira(o) iniciará a fase de aceitação e julgamento da proposta.
- 9.2. Será desclassificada a proposta vencedora que:
- 9.2.1. contiver vícios insanáveis;
- 9.2.2. não obedecer às especificações técnicas contidas no Termo de Referência;
- 9.2.3. apresentar preços inexequíveis ou permanecerem acima do preço máximo definido para a contratação;
- 9.2.4. não tiverem sua exequibilidade demonstrada, quando exigido pela Administração;
- 9.2.5. apresentar desconformidade com quaisquer outras exigências deste Edital ou seus anexos, desde que insanável.
- 9.3. No caso de bens e serviços em geral, é indício de inexecuibilidade das propostas valores inferiores a 50% (cinquenta por cento) do valor orçado pela Administração.



9.4. A inexecuibilidade, na hipótese de que trata o item anterior, só será considerada após diligência da(o) Pregoeira(o), que comprove:

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

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

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

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

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

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

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

9.8. Para fins de análise da proposta quanto ao cumprimento das especificações do objeto, poderá ser colhida a manifestação escrita do setor requisitante do serviço ou da área especializada no objeto.

9.9. Caso o Termo de Referência exija a apresentação de carta de solidariedade emitida pelo fabricante, que assegure a execução do contrato, no caso de licitante revendedor ou distribuidor, o licitante classificado em primeiro lugar deverá apresentá-la, sob pena de não aceitação da proposta.

10. DA FASE DE HABILITAÇÃO

10.1. Os documentos necessários e suficientes para demonstrar a capacidade do licitante de realizar o objeto da licitação, serão exigidos para fins de habilitação, nos termos dos arts. 62 a 70 da Lei nº 14.133, de 2021.

10.1.1. A documentação exigida para fins de habilitação jurídica, fiscal, social e trabalhista e econômico-financeira poderá ser substituída pelo registro cadastral no SICAF e/ou SIREF/PB (Certificado Estadual de Cadastramento e Habilitação - CECH), nos documentos por ele abrangidos.

10.2. Quando permitida a participação de empresas estrangeiras que não funcionem no País, as exigências de habilitação serão atendidas mediante documentos equivalentes, inicialmente apresentados em tradução livre.

10.2.1. Na hipótese de o licitante vencedor ser empresa estrangeira que não funcione no País, para fins de assinatura do contrato ou da ata de registro de preços, os documentos exigidos para a habilitação serão traduzidos por tradutor juramentado no País e apostilados nos termos do disposto no Decreto nº 8.660, de 29 de janeiro de 2016, ou de outro que venha a substituí-lo, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.



- 10.3. Considerando a permissão de participação de consórcio de empresas, a habilitação técnica, quando exigida, será feita por meio do somatório dos quantitativos de cada consorciado e, para efeito de habilitação econômico-financeira, quando exigida, será observado o somatório dos valores de cada consorciado.
- 10.3.1. Se o consórcio não for formado integralmente por microempresas ou empresas de pequeno porte e o termo de referência exigir requisitos de habilitação econômico-financeira, haverá um acréscimo de 10% (dez por cento) para o consórcio em relação ao valor exigido para os licitantes individuais.
- 10.4. Os documentos exigidos para fins de habilitação poderão ser apresentados em original, por cópia ou por cópia digital.
- 10.5. Os documentos exigidos para fins de habilitação poderão ser substituídos por registro cadastral emitido por órgão ou entidade pública, desde que o registro tenha sido feito em obediência ao disposto na Lei nº 14.133/2021.
- 10.6. Será verificado se o licitante apresentou declaração de que atende aos requisitos de habilitação, e o declarante responderá pela veracidade das informações prestadas, na forma da lei (art. 63, I, da Lei nº 14.133/2021).
- 10.7. Será verificado se o licitante apresentou no sistema, sob pena de inabilitação, a declaração de que cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas.
- 10.8. O licitante deverá apresentar, sob pena de desclassificação, declaração de que suas propostas econômicas compreendem a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de entrega das propostas.
- 10.9. A habilitação será verificada por meio do SICAF e/ou SIREF/PB, nos documentos por ele abrangidos.
- 10.9.1. Somente haverá a necessidade de comprovação do preenchimento de requisitos mediante apresentação dos documentos originais não-digitais quando houver dúvida em relação à integridade do documento digital ou quando a lei expressamente o exigir. (IN nº 3/2018, art. 4º, §1º, e art. 6º, §4º).
- 10.10. É de responsabilidade do licitante conferir a exatidão dos seus dados cadastrais no SICAF e mantê-los atualizados junto aos órgãos responsáveis pela informação, devendo proceder, imediatamente, à correção ou à alteração dos registros tão logo identifique incorreção ou aqueles se tornem desatualizados. (IN nº 3/2018, art. 7º, caput).
- 10.10.1. A não observância do disposto no item anterior poderá ensejar desclassificação no momento da habilitação. (IN nº 3/2018, art. 7º, parágrafo único).
- 10.11. A verificação pela(o) Pregoeira(o), em sítios eletrônicos oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões constitui meio legal de prova, para fins de habilitação.
- 10.11.1. Os documentos exigidos para habilitação que não estejam contemplados no SICAF serão enviados por meio do sistema, em formato digital, no prazo de 2 (duas) horas, prorrogável por igual período, contado da solicitação da(o) Pregoeira(o).
- 10.12. A verificação no SICAF e/ou SIREF/PB ou a exigência dos documentos nele(s) não contidos somente será feita em relação ao licitante vencedor.



- 10.12.1. Os documentos relativos à regularidade fiscal somente serão exigidos, em qualquer caso, em momento posterior ao julgamento das propostas, e apenas do licitante mais bem classificado.
- 10.12.2. Respeitada a exceção do subitem anterior, relativa à regularidade fiscal, quando a fase de habilitação anteceder as fases de apresentação de propostas e lances e de julgamento, a verificação ou exigência do presente subitem ocorrerá em relação a todos os licitantes.
- 10.13. Após a entrega dos documentos para habilitação, não será permitida a substituição ou a apresentação de novos documentos, salvo em sede de diligência, para (Lei 14.133/21, art. 64, e Instrução Normativa SEAD nº 005, de 2023, art. 39, §4º):
- 10.13.1. complementação de informações acerca dos documentos já apresentados pelos licitantes e desde que necessária para apurar fatos existentes à época da abertura do certame; e
- 10.13.2. atualização de documentos cuja validade tenha expirado após a data de recebimento das propostas;
- 10.14. Na análise dos documentos de habilitação, a comissão de contratação poderá sanar erros ou falhas, que não alterem a substância dos documentos e sua validade jurídica, mediante decisão fundamentada, registrada em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes eficácia para fins de habilitação e classificação.
- 10.15. Na hipótese de o licitante não atender às exigências para habilitação, a(o) Pregoeira(o) examinará a proposta subsequente e assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a apuração de uma proposta que atenda ao presente edital, observado o prazo disposto no subitem 10.11.1.
- 10.16. Somente serão disponibilizados para acesso público os documentos de habilitação do licitante cuja proposta atenda ao edital de licitação, após concluídos os procedimentos de que trata o subitem anterior.
- 10.17. A comprovação de regularidade fiscal e trabalhista das microempresas e das empresas de pequeno porte somente será exigida para efeito de contratação, e não como condição para participação na licitação (art. 4º do Decreto nº 8.538/2015).
- 10.18. Os documentos a seguir serão exigidos para fins de habilitação, nos termos dos arts. 62 a 70 da Lei nº 14.133, de 2021:
- 10.18.1. **Relativos à Habilitação Jurídica:**
- 10.18.1.1. Pessoa física: cédula de identidade (RG) ou documento equivalente que, por força de lei, tenha validade para fins de identificação em todo o território nacional;
- 10.18.1.2. Empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;
- 10.18.1.3. Microempreendedor Individual - MEI: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual - CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio <https://www.gov.br/empresas-e-negocios/pt-br/empreendedor>;
- 10.18.1.4. Sociedade empresária, sociedade limitada unipessoal – SLU ou sociedade identificada como empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: inscrição do ato constitutivo, estatuto ou contrato social no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;
- 10.18.1.5. Sociedade empresária estrangeira: portaria de autorização de funcionamento no Brasil, publicada no Diário Oficial da União e arquivada na Junta Comercial da unidade federativa onde se localizar a



filial, agência, sucursal ou estabelecimento, a qual será considerada como sua sede, conforme Instrução Normativa DREI/ME n.º 77, de 18 de março de 2020.

- 10.18.1.6. Sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil de Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;
- 10.18.1.7. Filial, sucursal ou agência de sociedade simples ou empresária: inscrição do ato constitutivo da filial, sucursal ou agência da sociedade simples ou empresária, respectivamente, no Registro Civil das Pessoas Jurídicas ou no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz
- 10.18.1.8. Sociedade cooperativa: ata de fundação e estatuto social, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, além do registro de que trata o art. 107 da Lei nº 5.764, de 16 de dezembro 1971.
- 10.18.1.9. Consórcio de empresas: contrato de consórcio devidamente arquivado no Registro Civil das Pessoas Jurídicas ou no Registro Público de Empresas Mercantis (art. 279 da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976) ou compromisso público ou particular de constituição, subscrito pelos consorciados, com a indicação da empresa líder, responsável por sua representação perante a Administração (art. 15, caput, I e II, da Lei nº 14.133, de 2021).
- 10.18.1.10. Agricultor familiar: Cadastro Nacional da Agricultura Familiar - CAF, válido; ou Declaração de Aptidão ao Programa Nacional de Fortalecimento da Agricultura Familiar - DAP, ativa; ou, ainda, outros documentos definidos pelo Grupo Gestor do PAA, nos termos do art. 2º, §3º do Decreto nº 11.802, de 28 de novembro de 2023.
- 10.18.1.11. Produtor Rural: matrícula no Cadastro Específico do INSS – CEI, que comprove a qualificação como produtor rural pessoa física, nos termos da Instrução Normativa RFB n. 971, de 13 de novembro de 2009 (arts. 17 a 19 e 165).
- 10.18.1.12. Os documentos apresentados deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva.

10.18.2. **Relativos à Regularidade fiscal, social e trabalhista**

- 10.18.2.1. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas ou no Cadastro de Pessoas Físicas, conforme o caso;
- 10.18.2.2. Prova de regularidade fiscal perante a Fazenda Nacional, mediante apresentação de certidão expedida conjuntamente pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e pela Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN), referente a todos os créditos tributários federais e à Dívida Ativa da União (DAU) por elas administrados, inclusive aqueles relativos à Seguridade Social, nos termos da Portaria Conjunta nº 1.751, de 02 de outubro de 2014, do Secretário da Receita Federal do Brasil e da Procuradora-Geral da Fazenda Nacional.
- 10.18.2.3. Prova de regularidade com o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS);
- 10.18.2.4. Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação de certidão negativa ou positiva com efeito de negativa, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452, de 1º de maio de 1943;
- 10.18.2.5. Prova de inscrição no cadastro de contribuintes Estadual ou Municipal relativo ao domicílio ou sede do fornecedor, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;



10.18.2.6. Prova de regularidade com a Fazenda Estadual e Municipal do domicílio ou sede do fornecedor, relativa à atividade em cujo exercício contrata ou concorre;

10.18.2.7. Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos Estadual ou Municipal relacionados ao objeto contratual, deverá comprovar tal condição mediante a apresentação de declaração da Fazenda respectiva do seu domicílio ou sede, ou outra equivalente, na forma da lei.

10.18.2.8. O fornecedor enquadrado como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar n. 123, de 2006, estará dispensado da prova de inscrição nos cadastros de contribuintes estadual e municipal.

10.18.3. Relativos à Qualificação Econômico-Financeira:

10.18.3.1. Certidão negativa de insolvência civil expedida pelo distribuidor do domicílio ou sede do licitante, caso se trate de pessoa física, desde que admitida a sua participação na licitação (art. 5º, inciso II, alínea “c”, da Instrução Normativa Seges/ME nº 116, de 2021), ou de sociedade simples;

10.18.3.2. Certidão negativa de falência expedida pelo distribuidor da sede do fornecedor - Lei nº 14.133, de 2021, art. 69, caput, inciso II);

10.18.3.3. Balanço patrimonial, demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis dos 2 (dois) últimos exercícios sociais, comprovando, para cada exercício, índices de Liquidez Geral (LG), Liquidez Corrente (LC), e Solvência Geral (SG) superiores a 1 (um), devidamente registrados na junta comercial ou no órgão competente, na forma da lei, comprovando:

10.18.3.3.1. As empresas criadas no exercício financeiro da licitação deverão atender a todas as exigências da habilitação e poderão substituir os demonstrativos contábeis pelo balanço de abertura.

10.18.3.3.2. Os documentos referidos acima limitar-se-ão ao último exercício no caso de a pessoa jurídica ter sido constituída há menos de 2 (dois) anos;

10.18.3.3.3. Os documentos referidos acima deverão ser exigidos com base no limite definido pela Receita Federal do Brasil para transmissão da Escrituração Contábil Digital - ECD ao Sped.

10.18.3.4. Caso a empresa licitante apresente resultado inferior ou igual a 1 (um) em qualquer dos índices de Liquidez Geral (LG), Solvência Geral (SG) e Liquidez Corrente (LC), será exigido, para fins de habilitação, patrimônio líquido mínimo equivalente a 5% (cinco por cento) do valor total estimado da contratação ou do item pertinente.

10.18.3.5. As empresas criadas no exercício financeiro da licitação deverão atender a todas as exigências da habilitação e poderão substituir os demonstrativos contábeis pelo balanço de abertura. (Lei nº 14.133, de 2021, art. 65, §1º).

10.18.3.6. O atendimento dos índices econômicos previstos neste item deverá ser atestado mediante declaração assinada por profissional habilitado da área contábil, apresentada pelo fornecedor.

10.18.4. Relativos à Qualificação Técnica:

10.18.4.1. As exigências relativas à Qualificação Técnica encontram-se elencadas no Termo de Referência, anexo a este Edital.

10.18.5. Disposições gerais sobre habilitação



10.18.5.1. Quando permitida a participação na licitação/contratação de empresas estrangeiras que não funcionem no País, as exigências de habilitação serão atendidas mediante documentos equivalentes, inicialmente apresentados em tradução livre.

10.18.5.2. Na hipótese de o fornecedor ser empresa estrangeira que não funcione no País, para assinatura do contrato ou da ata de registro de preços ou do aceite do instrumento equivalente, os documentos exigidos para a habilitação serão traduzidos por tradutor juramentado no País e apostilados nos termos do disposto no Decreto nº 8.660, de 29 de janeiro de 2016, ou de outro que venha a substituí-lo, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.

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

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

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

10.18.6. Havendo a participação de cooperativas, será exigida a seguinte documentação complementar:

a. A relação dos cooperados que atendem aos requisitos técnicos exigidos para a contratação e que executarão o contrato, com as respectivas atas de inscrição e a comprovação de que estão domiciliados na localidade da sede da cooperativa, respeitado o disposto nos arts. 4º, inciso XI, 21, inciso I e 42, §§2º a 6º da Lei n. 5.764, de 1971;

b. A declaração de regularidade de situação do contribuinte individual – DRSCI, para cada um dos cooperados indicados;

c. A comprovação do capital social proporcional ao número de cooperados necessários à execução contratual;

d. O registro previsto na Lei n. 5.764, de 1971, art. 107;

e. A comprovação de integração das respectivas quotas-partes por parte dos cooperados que executarão o contrato; e

f. Os seguintes documentos para a comprovação da regularidade jurídica da cooperativa:

f.1. ata de fundação;

f.2. estatuto social com a ata da assembleia que o aprovou;

f.3. regimento dos fundos instituídos pelos cooperados, com a ata da assembleia;

f.4. editais de convocação das três últimas assembleias gerais extraordinárias;

f.5. três registros de presença dos cooperados que executarão o contrato em assembleias gerais ou nas reuniões seccionais; e

f.6. ata da sessão que os cooperados autorizaram a cooperativa a contratar o objeto da licitação;

g. A última auditoria contábil-financeira da cooperativa, conforme dispõe o art. 112 da Lei n. 5.764, de 1971, ou uma declaração, sob as penas da lei, de que tal auditoria não foi exigida pelo órgão fiscalizador.

10.18.7. Documentos Complementares:



a. DECLARAÇÃO NEGATIVA DE RELAÇÃO FAMILIAR OU DE PARENTESCO, CONFORME MODELO ANEXO A ESTE EDITAL

10.18.8. Havendo a participação de consórcio, será exigida a seguinte documentação complementar:

a. Considerando a permissão de participação de consórcio de empresas, a habilitação técnica, quando exigida, será feita por meio do somatório dos quantitativos de cada consorciado e, para efeito de habilitação econômico-financeira, quando exigida, será observado o somatório dos valores de cada consorciado.

b. Se o consórcio não for formado integralmente por microempresas ou empresas de pequeno porte e o termo de referência exigir requisitos de habilitação econômico-financeira, haverá um acréscimo de 10% para o consórcio em relação ao valor exigido para os licitantes individuais.

c. Apresentação do compromisso público ou particular de constituição do consórcio, subscrito pelos consorciados, o qual deverá incluir, pelo menos, os seguintes elementos:

c.1. Designação do consórcio e sua composição;

c.2. Finalidade do consórcio;

c.3 Prazo de duração do consórcio, que deve coincidir, no mínimo, com o prazo de vigência contratual;

c.4 Endereço do consórcio e o foro competente para dirimir eventuais demandas entre os consorciados;

c.5. Definição das obrigações e responsabilidades de cada consorciado e das prestações específicas

c.6. Previsão de responsabilidade solidária de todos os consorciados pelos atos praticados pelo consórcio, tanto na fase do procedimento de dispensa eletrônica quanto na de execução do contrato, abrangendo também os encargos fiscais, trabalhistas e administrativos referentes ao objeto da contratação;

c.7. Indicação da empresa líder do consórcio e seu respectivo representante legal, que deverá ter poderes para receber citação, interpor e desistir de recursos, firmar a contratação e praticar todos os demais atos necessários à participação na dispensa eletrônica e execução do objeto contratado, sendo responsável pela representação do consórcio perante a Administração;

c.8. Compromisso subscrito pelas consorciadas de que o consórcio não terá a sua composição modificada sem a prévia e expressa anuência do Contratante até o integral cumprimento do objeto da contratação, observado o prazo de duração do consórcio, definido na alínea “c” deste subitem;

d. O fornecedor vencedor é obrigado a promover, antes da celebração da contratação, a constituição e o registro do consórcio, nos termos de seu compromisso de constituição.

e. Cada consorciado, individualmente, deverá atender as exigências relativas à habilitação jurídica e habilitação fiscal, social e trabalhista, e a certidão negativa de falência/insolvência. Para efeito de habilitação econômico-financeira e de habilitação técnica, quando exigida, será observado o disposto no inciso III do caput do artigo 15 da Lei Federal nº 14.133/2021.

f. A inabilitação de qualquer consorciado acarretará a automática inabilitação do consórcio.

11. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

11.1. Homologado o resultado da licitação, o licitante mais bem classificado terá o prazo de 05 (cinco) dias, contados a partir da data de sua convocação, para assinar a Ata de Registro de Preços, cujo prazo



de validade encontra-se nela fixado, sob pena de decadência do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021.

- 11.2. O prazo de convocação poderá ser prorrogado uma vez, por igual período, mediante solicitação do licitante mais bem classificado ou do fornecedor convocado, desde que:
 - 11.2.1. a solicitação seja devidamente justificada e apresentada dentro do prazo; e
 - 11.2.2. a justificativa apresentada seja aceita pela Administração.
- 11.3. A ata de registro de preços poderá ser assinada por meio de assinatura digital e disponibilizada no sítio eletrônico da Central de Compras.
 - 11.3.1. A recusa injustificada de fornecedor classificado em assinar a ata, dentro do prazo (prorrogável) estabelecido neste Edital, ensejará a aplicação de penalidades.
- 11.4. Serão formalizadas tantas Atas de Registro de Preços quantas forem necessárias para o registro de todos os itens constantes no Termo de Referência, com a indicação do licitante vencedor, a descrição do(s) item(ns), as respectivas quantidades, preços registrados e demais condições.
- 11.5. A(s) Ata(s) de Registros de Preços com os preços registrados e fornecedores serão divulgadas no sítio eletrônico da Central de Compras e no PNCP, disponibilizada(s) durante a vigência da ata de registro de preços.
- 11.6. A existência de preços registrados implicará compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas, mas não obrigará a Administração a contratar, facultada a realização de licitação específica para a aquisição pretendida, desde que devidamente justificada.
- 11.7. Na hipótese de o convocado não assinar a ata de registro de preços no prazo e nas condições estabelecidas, fica facultado à Administração convocar os licitantes remanescentes do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo e nas condições propostas pelo primeiro classificado.
- 11.8. Conforme disposto no artigo 29 do Decreto Estadual Nº 43.759/2023, o prazo de vigência da ata de registro de preços será de 1 (um) ano, contado a partir da publicação do extrato no Diário Oficial do Estado da Paraíba - DOEPB, e poderá ser prorrogado, por igual período, desde que comprovado o preço vantajoso.
- 11.9. O contrato decorrente da ata de registro de preços terá sua vigência estabelecida em conformidade com as disposições nela contidas e será definida nos termos do disposto no art. 53 do Decreto Estadual Nº 43.759/2023.
- 11.10. A ata de registros de preços será considerada encerrada com o término de sua vigência ou quando todos os quantitativos registrados e limites permitidos para adesão forem utilizados.

12. DA FORMAÇÃO DO CADASTRO DE RESERVA

- 12.1. Após a homologação da licitação, será incluído na ata, na forma de anexo, o registro:
 - 12.1.1. dos licitantes que aceitarem cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário, observada a classificação na licitação; e
 - 12.1.2. dos licitantes que mantiverem sua proposta original.



12.2. Será respeitada, nas contratações, a ordem de classificação dos licitantes ou fornecedores registrados na ata.

12.2.1. A apresentação de novas propostas na forma deste item não prejudicará o resultado do certame em relação ao licitante mais bem classificado.

12.2.2. Para fins da ordem de classificação, os licitantes ou fornecedores que aceitarem cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário antecederão aqueles que mantiverem sua proposta original.

12.3. A habilitação dos licitantes que comporão o cadastro de reserva será efetuada quando houver necessidade de contratação dos licitantes remanescentes, nas seguintes hipóteses:

12.3.1. quando o licitante vencedor não assinar a ata de registro de preços no prazo e nas condições estabelecidos no edital; ou

12.3.2. quando houver o cancelamento do registro do fornecedor ou do registro de preços, nas hipóteses previstas nos arts. 45 e 46 do Decreto Estadual nº 43.759/2023.

12.4. Na hipótese de nenhum dos licitantes que aceitaram cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário concordar com a contratação nos termos em igual prazo e nas condições propostas pelo primeiro classificado, a Administração, observados o valor estimado e a sua eventual atualização na forma prevista no edital, poderá:

12.4.1. convocar os licitantes que mantiveram sua proposta original para negociação, na ordem de classificação, com vistas à obtenção de preço melhor, mesmo que acima do preço do adjudicatário; ou

12.4.2. adjudicar e firmar o contrato nas condições ofertadas pelos licitantes remanescentes, observada a ordem de classificação, quando frustrada a negociação de melhor condição.

13. DOS RECURSOS

13.1. A interposição de recurso referente ao julgamento das propostas, à habilitação ou inhabilitação de licitantes, à anulação ou revogação da licitação, observará o disposto no art. 165 da Lei nº 14.133, de 2021.

13.2. O prazo recursal é de 3 (três) dias úteis, contados da data de intimação ou de lavratura da ata.

13.3. Quando o recurso apresentado impugnar o julgamento das propostas ou o ato de habilitação ou inhabilitação do licitante:

13.3.1. a intenção de recorrer deverá ser manifestada imediatamente, sob pena de preclusão;

13.3.2. o prazo para a manifestação da intenção de recorrer não será inferior a 10 (dez) minutos.

13.3.3. o prazo para apresentação das razões recursais será iniciado na data de intimação ou de lavratura da ata de habilitação ou inhabilitação;

13.3.4. na hipótese de adoção da inversão de fases prevista no § 1º do art. 17 da Lei nº 14.133, de 2021, o prazo para apresentação das razões recursais será iniciado na data de intimação da ata de julgamento.

13.4. Os recursos deverão ser encaminhados em campo próprio do sistema.

13.5. O recurso será dirigido à autoridade que tiver editado o ato ou proferido a decisão recorrida, a qual poderá reconsiderar sua decisão no prazo de 3 (três) dias úteis, ou, nesse mesmo prazo, encaminhar



recurso para a autoridade superior, a qual deverá proferir sua decisão no prazo de 10 (dez) dias úteis, contado do recebimento dos autos.

- 13.6. Os recursos interpostos fora do prazo não serão conhecidos.
- 13.7. O prazo para apresentação de contrarrazões ao recurso pelos demais licitantes será de 3 (três) dias úteis, contados da data da intimação pessoal ou da divulgação da interposição do recurso, assegurada a vista imediata dos elementos indispensáveis à defesa de seus interesses.
- 13.8. O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.
- 13.9. O acolhimento do recurso invalida tão somente os atos insuscetíveis de aproveitamento.
- 13.10. Os autos do processo permanecerão com vista franqueada aos interessados no sítio eletrônico www.centraldecompras.pb.gov.br e <https://www.gov.br/compras/pt-br>.

14. DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES

- 14.1. Comete infração administrativa, nos termos da lei, o licitante que, com dolo ou culpa:
- 14.1.1. deixar de entregar a documentação exigida para o certame ou não entregar qualquer documento que tenha sido solicitado pela(o) Pregoeira(o) durante o certame;
- 14.1.2. Salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado, não mantiver a proposta em especial quando:
- 14.1.2.1. não enviar a proposta adequada ao último lance ofertado ou após a negociação;
- 14.1.2.2. recusar-se a enviar o detalhamento da proposta quando exigível;
- 14.1.2.3. pedir para ser desclassificado quando encerrada a etapa competitiva; ou
- 14.1.2.4. deixar de apresentar amostra;
- 14.1.2.5. apresentar proposta ou amostra em desacordo com as especificações do edital;
- 14.1.3. não celebrar o contrato ou não entregar a documentação exigida para a contratação, quando convocado dentro do prazo de validade de sua proposta;
- 14.1.4. recusar-se, sem justificativa, a assinar o contrato ou a ata de registro de preço, ou a aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração;
- 14.1.5. apresentar declaração ou documentação falsa exigida para o certame ou prestar declaração falsa durante a licitação
- 14.1.6. fraudar a licitação
- 14.1.7. comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza, em especial quando:
- 14.1.7.1. agir em conluio ou em desconformidade com a lei;
- 14.1.7.2. induzir deliberadamente a erro no julgamento;
- 14.1.7.3. apresentar amostra falsificada ou deteriorada;



- 14.1.8. praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos da licitação
- 14.1.9. praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei nº 12.846, de 2013.
- 14.2. Com fulcro na Lei nº 14.133, de 2021, a Administração poderá, após regular processo administrativo, garantida a prévia defesa, aplicar aos licitantes e/ou adjudicatários as seguintes sanções, sem prejuízo das responsabilidades civil e criminal:
- 14.2.1. advertência;
- 14.2.2. multa;
- 14.2.3. Impedimento de licitar e de contratar com a Administração Pública direta e indireta do Estado da Paraíba;
- 14.2.4. declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição ou até que seja promovida sua reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.
- 14.3. Na aplicação das sanções serão considerados:
- 14.3.1. a natureza e a gravidade da infração cometida.
- 14.3.2. as peculiaridades do caso concreto
- 14.3.3. as circunstâncias agravantes ou atenuantes
- 14.3.4. os danos que dela provierem para a Administração Pública
- 14.3.5. a implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.
- 14.4. A multa será recolhida no prazo máximo de 15 (quinze) dias úteis, a contar da comunicação oficial.
- 14.4.1. Para as infrações previstas nos itens 14.1.1, 14.1.2 e 14.1.3, a multa será de 0,5% a 15% do valor do contrato licitado.
- 14.4.2. Para as infrações previstas nos itens 14.1.4, 14.1.5, 14.1.6, 14.1.7, 14.1.8 e 14.1.9, a multa será de 15% a 30% do valor do contrato licitado.
- 14.5. As sanções de advertência, impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar poderão ser aplicadas, cumulativamente ou não, à penalidade de multa.
- 14.6. Na aplicação da sanção de multa será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação.
- 14.7. A sanção de impedimento de licitar e contratar será aplicada ao responsável em decorrência das infrações administrativas relacionadas nos itens 14.1.1, 14.1.2, 14.1.3 e 14.1.4, quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave, e impedirá o responsável de licitar e contratar no âmbito da Administração Pública direta e indireta do Estado da Paraíba, pelo prazo máximo de 3 (três) anos.
- 14.8. Poderá ser aplicada ao responsável a sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, em decorrência da prática das infrações dispostas nos itens 14.1.5, 14.1.6, 14.1.7, 14.1.8 e



14.1.9, bem como pelas infrações administrativas previstas nos itens 14.1.1, 14.1.2, 14.1.3 e 14.1.4 que justifiquem a imposição de penalidade mais grave que a sanção de impedimento de licitar e contratar, cuja duração observará o prazo previsto no art. 156, §5º, da Lei n.º 14.133/2021.

- 14.9. A recusa injustificada do adjudicatário em assinar o contrato ou a ata de registro de preço, ou em aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração, descrita no item 14.1.4, caracterizará o descumprimento total da obrigação assumida e o sujeitará às penalidades e à imediata perda da garantia de proposta em favor do órgão ou entidade promotora da licitação, nos termos do art. 45, § 4º da Instrução Normativa SEAD nº 005, de 2023.
- 14.10. A apuração de responsabilidade relacionadas às sanções de impedimento de licitar e contratar e de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar demandará a instauração de processo de responsabilização a ser conduzido por comissão composta por 2 (dois) ou mais servidores estáveis, que avaliará fatos e circunstâncias conhecidos e intimará o licitante ou o adjudicatário para, no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação, apresentar defesa escrita e especificar as provas que pretenda produzir.
- 14.11. Caberá recurso no prazo de 15 (quinze) dias úteis da aplicação das sanções de advertência, multa e impedimento de licitar e contratar, contado da data da intimação, o qual será dirigido à autoridade que tiver proferido a decisão recorrida, que, se não a reconsiderar no prazo de 5 (cinco) dias úteis, encaminhará o recurso com sua motivação à autoridade superior, que deverá proferir sua decisão no prazo máximo de 20 (vinte) dias úteis, contado do recebimento dos autos.
- 14.12. Caberá a apresentação de pedido de reconsideração da aplicação da sanção de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data da intimação, e decidido no prazo máximo de 20 (vinte) dias úteis, contado do seu recebimento.
- 14.13. O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.
- 14.14. A aplicação das sanções previstas neste edital não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral dos danos causados.
- 14.15. A aplicação das sanções de que tratam os itens 14.7. e 14.8. importará na inclusão do licitante/contratado no Cadastro de Fornecedores Impedidos de Licitar e Contratar com o Estado da Paraíba - CAFIL/PB.
- 14.16. Para a garantia da ampla defesa e contraditório dos licitantes, as notificações serão enviadas eletronicamente para os endereços de e-mail informados na proposta comercial, bem como os cadastrados pela empresa no SICAF.
- 14.16.1. Os endereços de e-mail informados na proposta comercial e/ou cadastrados no SICAF serão considerados de uso contínuo da empresa, não cabendo alegação de desconhecimento das comunicações a eles comprovadamente enviadas.

15. DAS IMPUGNAÇÕES E PEDIDOS DE ESCLARECIMENTOS

- 15.1. Qualquer pessoa é parte legítima para impugnar ou requerer esclarecimentos acerca deste Edital e seus anexos por irregularidade na aplicação da Lei nº 14.133, de 2021, devendo protocolar o pedido até 3 (três) dias úteis antes da data da abertura do certame.
- 15.2. A decisão de impugnação ou resposta ao pedido de esclarecimentos será divulgada em sítio eletrônico oficial no prazo de até 3 (três) dias úteis, limitado ao último dia útil anterior à data da abertura do certame.



15.3. As impugnações e os pedidos de esclarecimentos poderão ser realizados por forma eletrônica, pelo e-mail gelic09@centraldecompras.pb.gov.br.

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

15.4.1. A concessão de efeito suspensivo à impugnação é medida excepcional e deverá ser motivada pela(o) Pregoeira(o), nos autos do processo de licitação.

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

16. DO CONTRATO

16.1. Após assinatura da ata de Registro de Preços e dentro do respectivo prazo de validade, o fornecedor registrado poderá ser convocado para assinar o Termo de Contrato ou retirada do instrumento equivalente, no prazo de 05 (cinco) dias úteis contados de sua convocação, desde que obedecidas todas as exigências estabelecidas neste Edital e na Ata de Registro de Preços.

16.1.1. O prazo previsto no subitem anterior poderá ser prorrogado 1 (uma) vez, por igual período, mediante solicitação da parte durante seu transcurso, devidamente justificada, e desde que o motivo apresentado seja aceito pela Administração.

16.1.2. Alternativamente à convocação para comparecer perante o órgão ou entidade para a assinatura do Termo de Contrato a Administração poderá: a) encaminhá-lo para assinatura, mediante correspondência postal com aviso de recebimento (AR), para que seja assinado e devolvido no prazo de 5 (cinco) dias úteis, a contar da data de seu recebimento; b) disponibilizar acesso a sistema de processo eletrônico para que seja assinado digitalmente em até 5 (cinco) dias úteis; ou c) outro meio eletrônico, assegurado o prazo de 5 (cinco) dias úteis para resposta após recebimento da notificação pela Administração.

16.1.3. Será admitida a assinatura digital, por pessoa física ou jurídica, em meio eletrônico, mediante certificado digital emitido em âmbito da Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira (ICP-Brasil).

16.2. O Aceite da Nota de Empenho ou do instrumento equivalente, emitida ao fornecedor adjudicado, implica o reconhecimento de que:

16.2.1. referida Nota está substituindo o contrato, aplicando-se à relação de negócios ali estabelecida as disposições da Lei nº 14.133, de 2021;

16.2.2. a contratada se vincula à sua proposta e às previsões contidas neste Edital;

16.2.3. a contratada reconhece que as hipóteses de rescisão são aquelas previstas nos artigos 137 e 138 da Lei nº 14.133, de 2021 e reconhece os direitos da Administração previstos nos artigos 137 a 139 da mesma Lei.

16.3. O prazo de vigência da contratação é o estabelecido no Termo de Referência.

16.4. Na assinatura do contrato ou instrumento equivalente será exigido o Cadastro Informativo das pendências perante órgãos e entidades da Administração Pública Estadual - CADIN/PB e a comprovação das condições de habilitação e contratação consignadas neste Edital, que deverão ser mantidas pelo fornecedor durante a vigência do contrato.

16.4.1. A existência de registro no CADIN/PB constitui fator impeditivo para a contratação.

16.5. O contrato e/ou empenho decorrentes da presente licitação alcançados pelo Decreto Estadual nº 37.237, de 2017 serão efetuados utilizando-se o valor do preço líquido calculado conforme o parágrafo



único do art. 3º do referido decreto, demonstrado na planilha anexada à proposta final apresentada na licitação.

16.6. Antes de formalizar ou prorrogar o prazo de vigência do contrato, a Administração deverá verificar a regularidade fiscal do contratado, consultar o Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (Ceis) e o Cadastro Nacional de Empresas Punidas (Cnep), bem como consulta ao Cadastro de Fornecedores Impedidos de Licitar e Contratar com a Administração Pública Estadual – CAFILPB, emitir as certidões negativas de inidoneidade, de impedimento e de débitos trabalhistas e juntá-las ao respectivo processo.

16.7. 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.

17. DA ENTREGA E DO RECEBIMENTO DO OBJETO E DA FISCALIZAÇÃO E GESTÃO DO CONTRATO

17.1. Os critérios de recebimento e aceitação do objeto e de fiscalização e gestão do contrato estão previstos no Termo de Referência, anexo deste Edital.

18. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS

18.1. A(o) Pregoeira(o) poderá, no julgamento das propostas, sanar erros ou falhas que não alterem a sua substância e sua validade jurídica, atribuindo-lhes eficácia para fins de classificação, conforme previsão do art. 41, da IN SEAD Nº 005/2023, de 08 de novembro de 2023.

18.2. A(o) Pregoeira(o) poderá, na análise dos documentos de habilitação, sanar erros ou falhas que não alterem a substância dos documentos e sua validade jurídica, mediante decisão fundamentada, registrada no relatório de julgamento e acessível a todos, atribuindo-lhes eficácia para fins de habilitação, conforme previsão do art. 42, da IN SEAD Nº 005/2023, de 08 de novembro de 2023.

18.3. Na hipótese de necessidade de suspensão da sessão pública para a realização de diligências, com vistas ao saneamento de que tratam os itens supra, o seu reinício somente poderá ocorrer mediante aviso prévio no sistema com, no mínimo, vinte e quatro horas de antecedência, e a ocorrência será registrada no relatório de julgamento, conforme previsão do art. 43, da IN SEAD Nº 005/2023, de 08 de novembro de 2023.

18.4. Será divulgado relatório de julgamento da sessão pública no sistema eletrônico.

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

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

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

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



- 18.9. Os licitantes assumem todos os custos de preparação e apresentação de suas propostas e a Administração não será, em nenhum caso, responsável por esses custos, independentemente da condução ou do resultado do processo licitatório.
- 18.10. Na contagem dos prazos estabelecidos neste Edital e seus Anexos, excluir-se-á o dia do início e incluir-se-á o do vencimento. Só se iniciam e vencem os prazos em dias de expediente na Administração.
- 18.11. O desatendimento de exigências formais não essenciais não importará o afastamento do licitante, desde que seja possível o aproveitamento do ato, observados os princípios da isonomia e do interesse público.
- 18.12. Em caso de divergência entre disposições deste Edital e de seus anexos ou demais peças que compõem o processo, prevalecerão as deste Edital.
- 18.13. O Edital e seus anexos estão disponíveis, na íntegra, no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP) e no endereço eletrônico www.centraldecompras.pb.gov.br/.
- 18.14. O resultado desta licitação será divulgado nos sítios eletrônicos: www.centraldecompras.pb.gov.br e www.gov.br/compras.
- 18.15. Integram este Edital, para todos os fins e efeitos, os seguintes anexos:
- 18.15.1. ANEXO I - Termo de Referência
- 18.15.1.1. Anexo I do Termo de Referência – Tabela de itens a serem licitados e seus respectivos quantitativos
- 18.15.2. ANEXO II – Minuta de Termo de Contrato
- 18.15.3. ANEXO III – Minuta de Ata de Registro de Preços
- 18.15.4. ANEXO IV - Modelo da proposta de preços
- 18.15.5. ANEXO V - Modelo de declaração negativa de relação familiar ou de parentesco
- 18.15.6. ANEXO VI - Modelo de declaração de enquadramento como ME - EPP
- 18.15.7. Apêndice do TR – Estudo Técnico Preliminar

João Pessoa, data da assinatura digital.

Wanessa Maria de Paula da Silva Viana
Responsável pela Elaboração do Edital

Jéssica Cecília de Albuquerque Araújo
Responsável pela Revisão do Edital



ANEXO I – TERMO DE REFERÊNCIA

PREGÃO ELETRÔNICO

COMPRAS - RP

PROCESSO Nº 19.000.000208.2024

ÓRGÃO PARTICIPANTE: Secretaria de Estado da Saúde

ÓRGÃO REQUISITANTE: Secretaria de Estado da Saúde

1 CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

- 1.1 Aquisição de MEDICAMENTOS GRUPO 1.B, nos termos da tabela constante no Anexo I deste Termo de Referência, conforme condições e exigências estabelecidas neste instrumento”.
- 1.2 Os bens objeto desta contratação são caracterizados como comuns, visto que se enquadram no conceito definido no art. 6º, inc. XIII, da Lei nº 14.133, de 2021.
- 1.3 As estimativas de consumo individualizadas, do órgão gerenciador e órgão(s) e entidade(s) participante(s) estão definidas em anexo ao presente termo.
- 1.4 O objeto desta contratação não se enquadra como sendo de bem de luxo, conforme Decreto nº 44.383, de 14 de novembro de 2023.
- 1.5 O prazo de vigência da contratação é de 12 (doze) meses, contados a partir da assinatura do contrato, prorrogável por até 10 anos, na forma dos artigos 106 e 107 da Lei nº 14.133, de 2021.
- 1.6 O fornecimento de bens é enquadrado como continuado, tendo em vista que se trata de medicamentos para atendimento ao Componente Especializado da Assistência Farmacêutica – CEAF, regido pela Portaria

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

de Consolidação nº 002/2017, sendo a vigência plurianual mais vantajosa considerando a justificativa anexa aos autos do processo.

- 1.7 O contrato oferece maior detalhamento das regras que serão aplicadas em relação à vigência da contratação.

2 FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

- 2.1 A Fundamentação da Contratação e de seus quantitativos encontra-se pormenorizada na justificativa da contratação constante nos autos do processo licitatório.
- 2.2 O objeto da contratação está previsto no Plano Anual de Contratações de 2025, conforme consta das informações básicas desse termo de referência.

3 DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO CONSIDERADO O CICLO DE VIDA DO OBJETO E ESPECIFICAÇÕES DO PRODUTO

- 3.1 A descrição da solução como um todo se encontra pormenorizada no Estudo Técnico Preliminar. A contratação dos objetos está baseada na obrigação de fornecimento de medicamentos para adultos com diversos tipos de diagnósticos e necessidades terapêuticas, tendo como objetivo garantir o tratamento à longo prazo ou até mesmo por período indeterminado, o que torna a contratação relevante para a eficiência aos atendimento ao Componente Especializado da Assistência Farmacêutica – CEAF, regido pela Portaria de Consolidação nº 002/2017.

4 REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

Sustentabilidade

4.1 Além dos critérios de sustentabilidade eventualmente inseridos na descrição do objeto, devem ser atendidos os seguintes requisitos, que se baseiam no Guia Nacional de Contratações Sustentáveis:

4.1.1 Para a natureza dessa aquisição, o emprego da política de logística reversa PARA DESFAZIMENTO E RECICLAGEM DE BENS E REFUGOS, QUANDO APLICÁVEL (Art. 9º da IN nº 58/2022) sempre será praticada diretamente com a empresa licitante nos casos em que houver perda de produto por validade, sem prejuízo ao erário público, assegurados pela mesma por meio da emissão da "Carta de Compromisso de Troca".

4.1.2 Além desses casos, a responsabilidade dos estabelecimentos de saúde sobre os resíduos gerados pelos sistemas de saúde, regulada pela Resolução CONAMA Nº 358, de 29 de abril de 2005, é da fonte geradora em todas as etapas, tais como a coleta, transporte, tratamento e disposição final, mesmo que algumas dessas atividades sejam realizadas por terceiros.

4.1.3 Para medicamentos, os Resíduos dos Serviços de Saúde (RSS) são classificados em função de suas características e consequentes riscos que podem acarretar ao meio ambiente e à saúde, conforme a seguir:

4.1.3.1 GRUPO B – resíduos químicos (medicamentos, cosméticos, etc.);

4.1.3.2 GRUPO E – materiais perfuro cortantes.

4.1.4 Os resíduos são separados por classe, conforme norma ABNT

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

NBR- 10.004, identificando-os no momento de sua geração, buscando formas de acondicioná-lo adequadamente, conforme a NBR-11174/89 (resíduos classe I e II) e NBR-12235/87 (resíduos classe I), e a melhor alternativa de armazenamento temporário e destinação final.

Subcontratação

- 4.2 Não é admitida a subcontratação do objeto contratual.

Garantia da contratação

- 4.3 Não haverá exigência da garantia da contratação dos artigos 96 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021, pelas razões constantes nos autos do processo licitatório, pois os fornecimentos dos medicamentos só ocorrerão após emissão da Nota de Empenho, Pedido de Utilização e Autorização expressa do Órgão via Gerência Executiva de Assistência Farmacêutica, via e-mail, para que a contratada proceda com a entrega do(s) objeto(s). Não engloba riscos consideráveis a Administração Pública para a exigência de garantia contratual, uma vez que não se soma complexidade ao valor da contratação que venha a causar consideráveis riscos de prejuízos a Administração.

5 MODELO DE EXECUÇÃO DO PROJETO

Condições de Entrega

- 5.1 Os bens deverão ser entregues no prazo de até 30 (trinta) dias, contados a partir da data do recebimento da Nota de Empenho pelo fornecedor, em remessa parcelada, no(s) local(is) e endereço(s) a seguir definido(s): Central de Abastecimento Farmacêutico da Secretaria Estadual da

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

Saúde, CAF/SES. Av. Pôr do Sol, 152, Loteamento Portal do Poço – QD 93, Lote AT 04, CEP 58.102-820, situado no município de Cabedelo, Estado da Paraíba, entre os horários das 08h às 12h e das 13h30 às 16h30.

- 5.2** Os bens serão recebidos provisoriamente logo após a entrega pelo(a) responsável pelo acompanhamento e fiscalização do contrato, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta.
- 5.3** Os bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, quando em desacordo com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta, devendo ser substituídos no prazo máximo de 15 (quinze) dias, a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.
- 5.4** Os bens serão recebidos definitivamente no prazo máximo de 15 (quinze) dias, contados do recebimento provisório, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo circunstanciado.
- 5.4.1** Se o recebimento dos bens for efetuado por unidade descentralizada, a unidade recebedora, por intermédio de servidor ou comissão designada, deverá encaminhar à unidade pagadora relatório declarando o recebimento do material e a conformidade das especificações técnicas e quantitativos juntamente com a Nota Fiscal.
- 5.5** O recebimento provisório ou definitivo do objeto não exclui a responsabilidade da contratada pelos prejuízos resultantes da incorreta execução do contrato.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A



- 5.6** Como condição de recebimento do objeto pelo órgão/entidade contratante, e posterior pagamento, o fornecedor deverá comprovar, no ato da entrega do material, a origem da mercadoria ou bem fornecido ao Estado, respeitados os termos da proposta apresentada na licitação, quando este cotar preço para marca que não seja de sua fabricação, mediante apresentação de nota fiscal de origem.
- 5.7** Nos termos da legislação em vigor, será designado representante para acompanhar e fiscalizar a entrega dos bens, anotando em registro próprio todas as ocorrências relacionadas com a execução e determinando o que for necessário à regularização de falhas ou defeitos observados.
- 5.8** O servidor ou Comissão responsável ao atestar o recebimento do objeto deverá informar se a entrega foi realizada no prazo; se não, anexar parecer técnico encaminhado ao Ordenador de Despesa, nos termos do Art. 4º da Lei nº 9.697/2012 (CAFIL).
- 5.9** O recebimento de material a partir de R\$ 176.000,00 (cento e setenta e seis mil reais) comparado ao valor global da Nota de Empenho será confiado a uma comissão de recebimento, composta por, no mínimo, 3 (três) membros, designados pela autoridade competente, em cumprimento ao Decreto nº 9.412, de 18 de junho de 2018.
- 5.10** A fiscalização de que trata este item não exclui nem reduz a responsabilidade da Contratada, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade, ainda que resultante de imperfeições técnicas ou vícios redibitórios, e, na ocorrência desta, não implica em corresponsabilidade da Administração ou de seus agentes e prepostos, em conformidade com a legislação em vigor.
- 5.11** O representante da Administração anotará em registro próprio todas as

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

ocorrências relacionadas com a execução do contrato, indicando dia, mês e ano, bem como o nome dos funcionários eventualmente envolvidos, determinando o que for necessário à regularização das falhas ou defeitos observados e encaminhando os apontamentos à autoridade competente para as providências cabíveis.

5.12 O prazo de validade dos medicamentos quando entregues deverão ter, no mínimo, 85% de sua validade, contados da data de fabricação.

5.12.1 Caso o licitante disponha de produtos abaixo de 85% de sua validade, este deverá, anterior ao faturamento, solicitar autorização à Gerência Executiva de Assistência Farmacêutica e encaminhar a Carta de Compromisso de Troca até a entrega do produto.

Exigências quanto ao produto ofertado

5.13 COEFICIENTE DE ADEQUAÇÃO DE PREÇOS:

5.13.1 Os preços apresentados pelos licitantes deverão ser aplicados o Coeficiente de Adequação de Preços – CAP – vigente, conforme Resolução CMED atual.

5.13.2 O CAP será aplicado, quando for o caso, sobre o preço Fábrica do produto $[PF \cdot (1 - CAP)]$, resultando no Preço Máximo de Venda ao Governo (PMVG), publicado no sítio eletrônico da ANVISA, atendendo às margens previstas na Resolução Nº 5, de 21 de dezembro de 2020, o CAP é de 21,53%.

5.13.3 Para garantir a análise da aplicação do CAP, informamos que as propostas deverão conter as seguintes informações:

5.13.3.1 Nome Genérico, conforme Denominação Comum

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

Brasileira (DCB) e, em sua ausência, a Denominação Comum Internacional (DCI);

5.13.3.2 Nome Comercial, ou identificar que se trata de medicamento genérico;

5.13.3.3 Número do Registro na ANVISA do medicamento, com 13 dígitos, de modo que seja possível identificar o medicamento, apresentação e quantidade de unidades por produto;

5.13.3.4 Empresa detentora do registro;

5.13.3.5 Identificar itens com aplicação de desoneração de ICMS, informando a normativa legal que permite aplicação da desoneração.

5.14 Todas as empresas interessadas na participação do Registro de Preços de Medicamentos devem apresentar, **JUNTAMENTE COM A PROPOSTA DE PREÇOS**, para fins de análise e emissão de Parecer Técnico:

5.14.1 Descrição detalhada do objeto, indicando fármaco conforme Denominação Comum Brasileira (Lei nº 9.787, de 10 de fevereiro de 1999), a concentração do fármaco e a forma farmacêutica, bem como o fabricante, a embalagem com o quantitativo do produto ofertado e a informação se a embalagem primária do medicamento é fracionável ou não;

5.14.2 A descrição detalhada do objeto deve ser igual ao produto comercial ofertado pela empresa, ou seja, a empresa não deve apenas replicar o descritivo constante no Termo Referência, sem comprovar tecnicamente o produto ofertado;

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

5.14.3 Bula completa e atualizada (bula profissional) do produto ofertado conforme o registro na ANVISA/MS;

5.14.4 Não serão admitidas nem aceitas, ofertas de medicamentos com especificações diversas da originalmente solicitada neste Termo de Referência;

5.14.5 Certificado de Registro do Produto emitido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA:

5.14.5.1 É exigido certificado de registro de cada produto no Ministério da Saúde, fornecido através do seu órgão competente, conforme a Lei nº 6.360/76 e o Decreto nº 8.077/2013, para medicamentos sujeitos o registro obrigatório, em plena validade;

5.14.5.2 Os certificados de registro do produto na ANVISA apresentados por distribuidoras devem se referir a cada marca/laboratório dos produtos cotados;

5.14.5.3 Deverão ser anexados os documentos comprobatórios de produtos com registro da ANVISA, constando a data expressa(dia/mês/ano) de acesso ao site da ANVISA, ou seja, será aceito apenas o documento emitido eletronicamente pelo sítio da ANVISA, dessa forma, não serão aceitos os anexos de prints de tela do site da ANVISA por não conterem a data expressa da busca;

5.14.5.4 Os registros dos produtos apresentados por meio de publicação no Diário Oficial da União (DOU) devem estar destacados (grifados) e devem ser identificados com o número do item conforme Termo de Referência, em ordem crescente, a fim de

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

facilitar o julgamento das propostas;

5.14.5.5 Em caso de registro vencido, o fornecedor deverá anexar as Certidões de Registro vencidas e todos os pedidos de revalidações (Petição 1 e 2) com o número do protocolo na ANVISA, para averiguação do prazo previsto no §2º do art. 8º do Decreto nº 8.077/2013, que preconiza que a revalidação do registro deverá ser requerida com antecedência máxima de doze meses e mínima de seis meses da data do vencimento do registro, deverá ser requerida com antecedência máxima de doze meses e mínima de seis meses da data do vencimento do registro;

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

5.14.6 Tratando-se de produtos dispensados de registro (medicamentos sujeitos à notificação simplificada - RDC ANVISA nº 199/2006), que figurem em relações elaboradas pela ANVISA, conforme previsto na Lei nº 6.360/76 e no Decreto nº 8.077/2013, deverá ser anexado:

5.14.6.1 O cadastramento ou a comprovação de dispensa;

5.14.6.2 A notificação de registro válida junto à ANVISA; e

5.14.6.3 A cópia do rótulo, catálogos, folhetos ilustrativos, manuais em português, compatíveis e adequados às especificações técnicas, a fim de permitir a verificação das características técnicas, composição e indicação do produto ofertado conforme Termo de Referência.

5.14.7 Ficará a cargo de o proponente provar que o medicamento objeto da licitação não está sujeito ao regime da Vigilância Sanitária.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



5.14.8 Quando se tratar de medicamento constante na relação do *Regulamento Técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial*, aprovadas pela **Portaria SVS/MS n.º 344** de 12/05/1998 com suas atualizações e a **Portaria SVS/MS nº 06** de 29/01/1999, também deve ser anexada a **Autorização Especial – AE** – da empresa licitante.

6 MODELO DE GESTÃO DE CONTRATO

- 6.1** O contrato deverá ser executado fielmente pelas partes, de acordo com as cláusulas avençadas e as normas da Lei nº 14.133, de 2021, e cada parte responderão pelas consequências de sua inexecução total ou parcial.
- 6.2** Em caso de impedimento, ordem de paralisação ou suspensão do contrato, o cronograma de execução será prorrogado automaticamente pelo tempo correspondente, anotadas tais circunstâncias mediante simples apostila.
- 6.3** As comunicações entre o órgão ou entidade e a contratada devem ser realizadas por escrito sempre que o ato exigir tal formalidade, admitindo-se o uso de mensagem eletrônica para esse fim.
- 6.4** O órgão ou entidade poderá convocar representante da empresa para adoção de providências que devam ser cumpridas de imediato.
- 6.5** Após a assinatura do contrato ou instrumento equivalente, o órgão ou entidade poderá convocar o representante da empresa contratada para reunião inicial para apresentação do plano de fiscalização, que conterá informações acerca das obrigações contratuais, dos mecanismos de fiscalização, das estratégias para execução do objeto, do plano

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

complementar de execução da contratada, quando houver, do método de aferição dos resultados e das sanções aplicáveis, dentre outros.

Fiscalização

- 6.6** A execução do contrato deverá ser acompanhada e fiscalizada pelo(s) fiscal (is) do contrato, ou pelos respectivos substitutos (Lei nº 14.133, de 2021, art. 117, caput).

Fiscalização Técnica

- 6.7** O fiscal técnico do contrato acompanhará a execução do contrato, para que sejam cumpridas todas as condições estabelecidas no contrato, de modo a assegurar os melhores resultados para a Administração. (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 24, VI);
- 6.8** O fiscal técnico do contrato anotará no histórico de gerenciamento do contrato todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato, com a descrição do que for necessário para a regularização das faltas ou dos defeitos observados. (Lei nº 14.133, de 2021, art. 117, §1º, e Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 24, II);
- 6.9** Identificada qualquer inexecução ou irregularidade, o fiscal técnico do contrato emitirá notificações para a correção da execução do contrato, determinando prazo para a correção. (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 24, III);
- 6.10** O fiscal técnico do contrato informará ao gestor do contrato, em tempo hábil, a situação que demandar decisão ou adoção de medidas que ultrapassem sua competência, para que adote as medidas necessárias e saneadoras, se for o caso. (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 24, IV).

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

- 6.11** No caso de ocorrências que possam inviabilizar a execução do contrato nas datas aprazadas, o fiscal técnico do contrato comunicará o fato imediatamente ao gestor do contrato. (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 24, V).
- 6.12** O fiscal técnico do contrato comunicará ao gestor do contrato, em tempo hábil, o término do contrato sob sua responsabilidade, com vistas à renovação tempestiva ou à prorrogação contratual (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 24, VII).

Fiscalização Administrativa

- 6.13** O fiscal administrativo do contrato verificará a manutenção das condições de habilitação da contratada, acompanhará o empenho, o pagamento, as garantias, as glosas e a formalização de apostilamento e termos aditivos, solicitando quaisquer documentos comprobatórios pertinentes, caso necessário (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 25, I e II).
- 6.14** Caso ocorra descumprimento das obrigações contratuais, o fiscal administrativo do contrato atuará tempestivamente na solução do problema, reportando ao gestor do contrato para que tome as providências cabíveis, quando ultrapassar a sua competência; (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 25, IV).

Gestor do Contrato

- 6.15** O gestor do contrato coordenará a atualização do processo de acompanhamento e fiscalização do contrato contendo todos os registros formais da execução no histórico de gerenciamento do contrato, a exemplo da ordem de serviço, do registro de ocorrências, das alterações e das prorrogações contratuais, elaborando relatório com vistas à

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

verificação da necessidade de adequações do contrato para fins de atendimento da finalidade da administração. (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 23, IV).

6.16 O gestor do contrato acompanhará os registros realizados pelos fiscais do contrato, de todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato e as medidas adotadas, informando, se for o caso, à autoridade superior àquelas que ultrapassarem a sua competência. (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 23, II).

6.17 O gestor do contrato acompanhará a manutenção das condições de habilitação da contratada, para fins de empenho de despesa e pagamento, e anotará os problemas que obstem o fluxo normal da liquidação e do pagamento da despesa no relatório de riscos eventuais. (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 23, III).

6.18 O gestor do contrato emitirá documento comprobatório da avaliação realizada pelos fiscais técnico, administrativo e setorial quanto ao cumprimento de obrigações assumidas pelo contratado, com menção ao seu desempenho na execução contratual, baseado nos indicadores objetivamente definidos e aferidos, e a eventuais penalidades aplicadas, devendo constar do cadastro de atesto de cumprimento de obrigações. (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 23, III).

6.19 O gestor do contrato tomará providências para a formalização de processo administrativo de responsabilização para fins de aplicação de sanções, a ser conduzido pela comissão de que trata o art. 158 da Lei nº 14.133, de 2021, ou pelo agente ou pelo setor com competência para tal, conforme o caso. (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 23, X).

6.20 O gestor do contrato deverá elaborar relatório final com informações

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

sobre a consecução dos objetivos que tenham justificado a contratação e eventuais condutas a serem adotadas para o aprimoramento das atividades da Administração. (Decreto Estadual nº 43.975, de 2023, art. 23, III).

- 6.21** O gestor do contrato deverá enviar a documentação pertinente ao setor de contratos para a formalização dos procedimentos de liquidação e pagamento, no valor dimensionado pela fiscalização e gestão nos termos do contrato.

7 CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E DE PAGAMENTO

Recebimento

- 7.1** Os bens serão recebidos provisoriamente, de forma sumária, no ato da entrega, juntamente com a nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, pelo(a) responsável pelo acompanhamento e fiscalização do contrato, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta.
- 7.2** Os bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, inclusive antes do recebimento provisório, quando em desacordo com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta, devendo ser substituídos no prazo de 15 (quinze) dias, a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.
- 7.3** O recebimento definitivo ocorrerá no prazo de 15 (quinze) dias úteis, a contar do recebimento da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente pela Administração, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo detalhado.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A



- 7.4** O prazo para recebimento definitivo poderá ser excepcionalmente prorrogado, de forma justificada, por igual período, quando houver necessidade de diligências para a aferição do atendimento das exigências contratuais.
- 7.5** No caso de controvérsia sobre a execução do objeto, quanto à dimensão, qualidade e quantidade, deverá ser observado o teor do art. 143 da Lei nº 14.133, de 2021, comunicando-se à empresa para emissão de Nota Fiscal no que pertinente à parcela incontroversa da execução do objeto, para efeito de liquidação e pagamento.
- 7.6** O prazo para a solução, pelo contratado, de inconsistências na execução do objeto ou de saneamento da nota fiscal ou de instrumento de cobrança equivalente, verificadas pela Administração durante a análise prévia à liquidação de despesa, não será computado para os fins do recebimento definitivo.
- 7.7** O recebimento provisório ou definitivo não excluirá a responsabilidade civil pela solidez e pela segurança dos bens nem a responsabilidade ético-profissional pela perfeita execução do contrato.

Liquidação

- 7.8** Recebida a Nota Fiscal ou documento de cobrança equivalente, correrá o prazo de dez dias úteis para fins de liquidação, na forma desta seção, prorrogáveis por igual período, nos termos do art. 7º, §3º da Instrução Normativa SEGES/ME nº 77/2022.
- 7.8.1** O prazo de que trata o item anterior será reduzido à metade, mantendo-se a possibilidade de prorrogação, no caso de contratações decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o limite de que

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

trata o inciso II do art. 75 da Lei nº 14.133, de 2021.

7.9 Para fins de liquidação, o setor competente deverá verificar se a nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente apresentado expressa os elementos necessários e essenciais do documento, tais como:

7.9.1 O prazo de validade;

7.9.2 A data da emissão;

7.9.3 Os dados do contrato e do órgão contratante;

7.9.4 O período respectivo de execução do contrato;

7.9.5 O valor a pagar; e

7.9.6 Eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis.

7.9.6.1 Se o destaque de retenção de imposto de renda se enquadra nas hipóteses da IN RFB nº 1.234/2012.

7.9.7 Se o fornecedor/contratado for empresa do Estado da Paraíba, não Optante pelo Simples, os responsáveis pelo recebimento e pagamento verificarão se o documento fiscal foi emitido nos termos do Art. 6º do Decreto nº 37.237, de 2017 (Isenção do ICMS), com a demonstração expressa do valor correspondente à isenção do ICMS deduzido do preço ofertado constante da proposta vencedora da licitação, rejeitando-o quando não atender ao referido normativo.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

7.9.7.1 O valor da nota fiscal deverá ser idêntico ao valor do preço líquido demonstrado na planilha anexada à proposta final apresentada na licitação.

7.9.8 Observar as disposições da INSTRUÇÃO NORMATIVA CONJUNTA SEAD/CGE Nº 01/2016 (SIGBP PB).

7.9.9 No caso de bens adquiridos com entregas parceladas, a liquidação e pagamento deverão observar as disposições da PORTARIA CONJUNTA Nº 001/2022-CGE-SEAD-SEFAZ, de 04 de agosto de 2022.

7.10 Havendo erro na apresentação da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, ou circunstância que impeça a liquidação da despesa, esta ficará sobrestada até que o contratado providencie as medidas saneadoras, reiniciando-se o prazo após a comprovação da regularização da situação, sem ônus ao contratante;

7.11 A nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente deverá ser obrigatoriamente acompanhado da comprovação da regularidade fiscal, constatada por meio de consulta *on-line* ao SICAF ou SIREF/PB ou, na impossibilidade de acesso ao referido Sistema, mediante consulta aos sítios eletrônicos oficiais ou à documentação mencionada no art. 68 da Lei nº 14.133, de 2021.

7.12 A Administração deverá realizar consulta ao SICAF ou SIREF/PB e ao Cadastro de Fornecedores Impedido de licitar e Contratar – CAFIL/PB para: a) verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas no edital; b) identificar possível razão que impeça a participação em licitação, no âmbito do órgão ou entidade, que implique proibição de contratar com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

- 7.13** Constatando-se, junto ao SICAF ou SIREF e ao CAFIL/PB, a situação de irregularidade do contratado, será providenciada sua notificação, por escrito, para que, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, regularize sua situação ou, no mesmo prazo, apresente sua defesa. O prazo poderá ser prorrogado uma vez, por igual período, a critério do contratante.
- 7.14** Não havendo regularização ou sendo a defesa considerada improcedente, o contratante deverá comunicar aos órgãos responsáveis pela fiscalização da regularidade fiscal quanto à inadimplência do contratado, bem como quanto à existência de pagamento a ser efetuado, para que sejam acionados os meios pertinentes e necessários para garantir o recebimento de seus créditos.
- 7.15** Persistindo a irregularidade, o contratante deverá adotar as medidas necessárias à rescisão contratual nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada ao contratado a ampla defesa.
- 7.16** Havendo a efetiva execução do objeto, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pela rescisão do contrato, caso o contratado não regularize sua situação junto ao SICAF ou SIREF e ao CAFIL/PB.

Prazo de pagamento

- 7.17** O pagamento será efetuado no prazo de até 10 (dez) dias úteis contados da finalização da liquidação da despesa, conforme seção anterior, nos termos da Instrução Normativa Conjunta nº 001/2024/SEFAZ/SEAD/CGE, de 25 de janeiro de 2024.
- 7.18** No caso de atraso pelo Contratante, os valores devidos ao contratado

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

serão atualizados monetariamente entre o termo final do prazo de pagamento até a data de sua efetiva realização, mediante aplicação do índice *IPCA* de correção monetária.

Forma de pagamento

7.19 O pagamento será efetuado por meio de Autorização de Pagamento, mediante depósito em conta corrente, conforme dados bancários indicados pela Contratada, ou por outro meio previsto na legislação vigente, consideradas as disposições do Decreto Estadual nº 43.250, de 2022.

7.20 Será considerada data do pagamento o dia em que constar como emitida a Autorização de Pagamento.

7.21 Quando do pagamento, será efetuada a retenção tributária prevista na legislação aplicável.

7.21.1 Observar se a retenção do IR se enquadra nas hipóteses previstas na Instrução Normativa RFB nº 1.234, de 11 de janeiro de 2012.

7.21.2 Independentemente do percentual de tributo inserido na planilha, quando houver, serão retidos na fonte, quando da realização do pagamento, os percentuais estabelecidos na legislação vigente.

7.22 O contratado regularmente optante pelo Simples Nacional, nos termos da Lei Complementar nº 123, de 2006, não sofrerá a retenção tributária quanto aos impostos e contribuições abrangidos por aquele regime. No entanto, o pagamento ficará condicionado à apresentação de comprovação, por meio de documento oficial, de que faz jus ao tratamento tributário favorecido previsto na referida Lei Complementar.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

Antecipação de pagamento

7.23 A presente contratação não permite a antecipação de pagamento.

8 FORMAS E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DE FORNECEDOR E FORMA DE RECEBIMENTO

Forma de solução e critério de julgamento da proposta

8.1 O fornecedor será selecionado por meio da realização de procedimento de LICITAÇÃO, na modalidade PREGÃO, sob a forma ELETRÔNICA, com adoção do critério de julgamento pelo MENOR PREÇO.

Forma de fornecimento

8.2 O fornecimento do objeto será parcelado.

Exigências da habilitação técnica

8.3 Para fins de habilitação técnica, deverá o licitante comprovar os seguintes requisitos:

Qualificação Técnica

8.4 Comprovação de aptidão para o fornecimento de bens similares de complexidade tecnológica e operacional equivalente ou superior com o objeto desta contratação, ou com o item pertinente, por meio da apresentação de certidões ou atestados, por pessoas jurídicas de direito público ou privado, ou regularmente emitido(s) pelo conselho profissional

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

competente, quando for o caso.

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

8.4.1.1 Fornecimento de Medicamentos.

8.4.2 Será admitida, para fins de comprovação de quantitativo mínimo, a apresentação e o somatório de diferentes atestados executados de forme concomitante.

8.4.3 Os atestados de capacidade técnica poderão ser apresentados em nome da matriz ou da filial do fornecedor.

8.4.4 O fornecedor disponibilizará todas as informações necessárias à comprovação da legitimidade dos atestados, apresentando, quando solicitado pela Administração, cópia do contrato que deu suporte à contratação, endereço atual da contratante e local em que foi executado o objeto contratado, dentre outros documentos.

8.5 Carta de Solidariedade, conforme previsto no art. 41, inciso IV, da Lei 14.133/2021, emitida pelo fabricante previamente licenciado e autorizado pela autoridade sanitária competente (ANVISA), que assegure a execução do contrato, no caso de licitante revendedor ou distribuidor na perspectiva de cercear dentro cadeia farmacêutica a entrada de medicamento irregular (falsificados ou adulterados), zelando assim pela garantia das condições de eficácia, segurança e qualidade.

8.6 Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária/Licença de Funcionamento) da empresa licitante tal como exigido pela Lei Federal n.º 6.360/76, Lei

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

Federal n.º 5.991/73, Lei Federal n.º 9.782/99, Decreto Federal n.º 8.077/2013, Decreto Federal n.º 74.170/74, Portaria GM/MS n.º 2.814 de 29/05/98 e demais normas regulamentares aplicáveis à espécie. O Alvará Sanitário poderá ser anexado na forma de **Certificado expedido pela Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal**, bem como por **cópia da publicação no Diário Oficial Estadual ou Municipal**;

8.6.1 Caso o prazo de validade do Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária/Licença de Funcionamento) da empresa licitante esteja vencido, deverá ser anexado o Alvará Sanitário (ou Licença Sanitária/Licença de Funcionamento) vencido, sendo acompanhado do pedido de revalidação (protocolo) requerido até 120 (cento e vinte) dias antes do término de sua vigência, na forma do artigo 22, Parágrafos 1º e 2º do Decreto Federal n.º 74.170 de 10 de junho de 1974;

8.7 Autorização de Funcionamento – AFE – da empresa licitante, expedida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA – de cada empresa que realiza as atividades de armazenamento, distribuição, embalagem, expedição, exportação, extração, fabricação, fracionamento, importação, produção, purificação, reembalagem, síntese, transformação e transporte de medicamentos e insumos farmacêuticos destinados a uso humano, cosméticos, produtos de higiene pessoal, perfumes saneantes e envase ou enchimento de gases medicinais (Art. 3º da RDC n.º 16 de 1º de abril de 2014), bem como atendendo as exigências das seguintes regulamentações: Lei Federal n.º 6.360/76, Decreto Federal n.º 8.077/2013, Lei Federal n.º 9.782/99, Portaria GM/MS n.º 2.814 de 29/05/1998 e demais normas regulamentares aplicáveis à espécie;

8.8 Autorização Especial – AE – expedida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária – ANVISA – de cada empresa que realiza as

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

atividades de armazenamento, distribuição, embalagem, expedição, exportação, extração, fabricação, fracionamento, importação, produção, purificação, reembalagem, síntese, transformação e transporte de medicamentos ou qualquer outra atividade, para qualquer fim, com substâncias sujeitas a controle especial ou com os medicamentos que as contenham, segundo o disposto na Portaria SVS/MS nº 344, de 12 de maio de 1998 e na Portaria SVS/MS nº 6, de 29 de janeiro de 1999 (Art. 4º da RDC nº 16, de 1º de abril de 2014);

8.9 Estando a AFE ou AE vencida, deverá ser anexada a petição de renovação, acompanhada da Autorização vencida, desde que a petição de renovação tenha sido protocolada no período compreendido entre 60 (sessenta) e 180 (cento e oitenta) dias anteriores à data de vencimento, que corresponde a 01 (um) ano após a data de publicação da concessão inicial no DOU, nos termos e condições previstas no art. 20 da RDC nº 16, de 01 de abril de 2014;

8.10 A não apresentação da AFE/AE ou da petição de renovação implicará na desclassificação da empresa, todavia, no que tange as autorizações de funcionamento das empresas previstas exclusivamente nos subitens dos itens 3.1, 3.2, 5.1 e 7.1 do Anexo II, da Lei nº 9.782/1999, ficam isentas de renovação;

8.10.1 O documento do item 8.7 (Autorização Especial – AE) será exigido somente nos pregões para aquisição de medicamentos sujeitos a controle especial ou com os medicamentos que as contenham, segundo o disposto na Portaria SVS/MS nº 344/1998;

8.11 Os documentos acima deverão estar acompanhados de todas as alterações legais vigentes ou da consolidação respectiva e deverão estar em plena validade.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

8.12 Caso admitida a participação de cooperativas, será exigida a seguinte documentação complementar:

8.12.1 A relação de cooperados que atender aos requisitos técnicos exigidos para a contratação e que executarão o contrato, com as respectivas atas de inscrição e comprovação de que estão domiciliados na localidade da sede da cooperativa, respeitado o disposto nos Arts. 4º, inciso XI, 21, inciso I e 42, § 2º ao 6º, da Lei nº 5.764, de 1971;

8.12.2 A declaração de regularidade de situação do contribuinte individual – DRSCI, para cada um dos cooperados indicados;

8.12.3 A comprovação do capital social proporcional ao número de cooperados necessários à execução contratual;

8.12.4 O registro previsto na Lei nº 5.764, de 1971, Art. 107;

8.12.5 A comprovação de integração das respectivas quotas-partes por parte dos cooperados que executarão o contrato; e

8.12.6 Os seguintes documentos para a comprovação da regularidade jurídica da cooperativa: a) ata de fundação/ b) estatuto social com a ata da assembleia que o aprovou; c) regimento dos fundos instituídos pelos cooperados, com a ata da assembleia; d) editais de convocação das três últimas assembleias gerais extraordinárias; e) três registros de presença dos cooperados autorizaram a cooperativa a contratar o objeto da licitação;

8.12.7 A última auditoria contábil-financeira, conforme dispõe o Art. 112 da Lei nº 5.764, de 1971, ou uma declaração, sob as penas da lei, de que tal auditoria não foi exigida pelo órgão fiscalizador.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

9 ESTIMATIVAS DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

9.1 O custo estimado total da contratação está definido no Anexo I deste Termo de Referência.

9.2 A estimativa de custo levou em consideração o risco envolvido na contratação e sua alocação entre contratante e contratado, conforme especificado na matriz de risco constante do Contrato.

9.3 Em caso de licitação para Registro de Preços, os preços registrados poderão ser alterados ou atualizados em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo dos bens, das obras ou dos serviços registrados, nas seguintes situações (art. 42 do Decreto nº 43.759/2023):

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

9.3.2 decorrente da criação, alteração ou extinção de quaisquer tributos ou encargos legais ou superveniência de disposições legais, com comprovada repercussão sobre os preços registrados;

9.3.3 serão reajustados os preços registrados, respeitada a contagem da anualidade e o índice previsto para a contratação; ou

9.3.4 poderão ser repactuados, a pedido do interessado, conforme critérios definidos para a contratação.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A

10 ANEXO(S)

Anexo I – Tabela com itens a serem licitados e valor estimado da contratação.

João Pessoa, data e assinatura eletrônica.

Wênia Brito Barreto Faheina

Gerente Executiva de Assistência Farmacêutica

Mat. nº 189.401-3

Aprovado por:

ARIMATHEUS SILVA REIS

Secretário de Estado da Saúde

Mat. nº 191.365-4

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 21/02/2025 - 11:00hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 21/02/2025 - 11:21hs.
Documento Nº: 7094663.57418716-3405 - consulta à autenticidade em
<https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7094663.57418716-3405>



SESOFN202505772A



ANEXO I DO TERMO DE REFERÊNCIA

Número processo:19.000.000208.2024

1- TABELA DE ITENS A SEREM LICITADOS E SEUS RESPECTIVOS QUANTITATIVOS

Item	Código	Descrição	Unidade	Qtde	R\$ Un.
1	115984	ACIDO URSODESOXICOLICO 150 mg comprimido em blíster. BQ	Comp.	68010	0,731
2	115985	ACIDO URSODESOXICOLICO 300 mg comprimido em blíster. BQ	Comp.	68760	1,332
3	82935	ACITRETINA, 10mg. NT	Cap	108600	3,692
4	82934	ACITRETINA, 25 MG NT	Cap	69400	9,590
5	80115	AMANTADINA, 100 MG CZ	Comp	171680	0,685
6	96853	AMBRISSENTANA, 5mg por comprimido revestido. NT	Comp.	2820	44,180
7	96854	AMBRISSENTANA, 10mg por comprimido revestido. NT	Comp.	4740	44,180
8	82094	BOSENTANA, 125 MG. CZ	Comp	30300	5,430
9	82095	BOSENTANA, 62,5 MG CZ	Comp	16080	25,185
10	134624	BROMETO DE GLICOPIRRÔNIO 12,5 mcg + dipropionato de beclometasona 100 mcg + fumarato de formoterol di-hidratado 6 mcg, solução aerossol, frasco com 120 doses. CZ	FRASCO	18000	120,000
11	112632	BROMETO DE UMECLIDÍNIO 62,5MCG + TRIFENATO DE VILANTEROL 25MCG. FRASCO COM 30 DOSES. CZ	Fr	5200	91,330
12	80114	CIPROTERONA 50 mg comprimido. NT	Comp	2460	3,662
13	83880	DEFERIPRONA, 500 MG NT	Comp	7600	11,260
14	97149	ELTROBOMPAGUE OLAMINA 25 MG. NT	Comp	15288	119,990
15	109526	ELTROBOMPAGUE OLAMINA 50MG. NT	Comp	19110	239,664
16	82612	ENZIMAS PANCREÁTICAS, PANCREATINA (AMILASE + LIPASE + PROTEASE), 10.000 UI NT	Cap	148080	1,400
17	82695	ENZIMAS PANCREÁTICAS, PANCREATINA (AMILASE + LIPASE + PROTEASE), 25.000 UI NT	Cap	159060	2,798
18	80130	GOSSERRELINA 10,8 mg implante injetável subcutâneo (seringa). NT	Ser	3680	1503,170
19	80132	HIDROXIUREIA 500 mg cápsula. NT	Cap	102300	1,120
20	81841	HIDRÓXIDO DE FERRO III., SOLUÇÃO INJETÁVEL, EQUIVALENTE A 20MG/ML DE FERRO III, USO ENDOVENOSO, NA FORMA DE CompLEXO COLOIDAL SACARATO BQ	Amp 5ML	132535	11,022
21	58333	ILOPROSTA 10 MCG/ML solução para nebulização. Acondicionado em embalagem original do fabricante, com o nome do responsável técnico, o lote, data de fabricação, validade e registro no Ministério da Saúde. BQ	Amp-1ML	17100	33,300
22	129900	LEUPRORRELINA 45,0 mg pó liofílico para solução injetável (frasco-ampola). BQ	frasco-amp	720	1351,970
23	82783	LEUPRORRELINA ACETATO, 3,75 MG, PÓ LIÓFILO P/INJETÁVEL BQ	Fr-Amp	13884	269,066
24	126978	MEPOLIZUMABE 100 MG/ML solução injetável - caneta auto injetora (1 ml).	Un	1100	2025,830
25	134578	MEPOLIZUMABE 40 MG, solução injetável, seringa preenchida com 0,4 ML.	SER/PRE	1000	2423,607
26	82933	OMALIZUMABE 150 mg solução injetável. NT	Ser 1ML	2700	695,705
27	81451	PENICILAMINA, 250 MG NT	Cap	39500	29,440
28	81463	RISPERIDONA, 1 MG OK	Comp	285630	0,084
29	82202	RISPERIDONA, 1 MG/ML, SOLUÇÃO ORAL, COM PIPETA DOSADORA OK	Fr 30ML	20970	9,698
30	80154	RISPERIDONA, 2 MG OK	Comp	1163430	0,099
31	82200	RISPERIDONA, 3 MG OK	Comp	331200	0,169
32	103554	ROMIPLOSTIM 250 mcg, pó liofilizado, solução injetável. NT	frasco-amp	1500	2357,243
33	109534	SACUBITRIL VALSARTANA sódica hidratada 100 MG. NT	Comp	300000	4,125
34	122123	SACUBITRIL VALSARTANA sódica hidratada 200 MG. NT	Comp	270000	4,090



ANEXO I DO TERMO DE REFERÊNCIA

Número processo:19.000.000208.2024

1- TABELA DE ITENS A SEREM LICITADOS E SEUS RESPECTIVOS QUANTITATIVOS

35	109536	SACUBITRIL VALSARTANA sódica hidratada 50 MG. NT	Comp	250040	4,135
36	126979	TIOTRÓPIO + OLODATEROL, 2,5 + 2,5 mcg (fr) solução para inalação 60 doses. NT	Fr	13500	237,815
37	134623	TRIFENATATO DE VILANTEROL 25 mcg + brometo de umeclidínio 62,5 mcg + furoato de fluticasona 100 mcg/dose, pó inalatório oral, dispositivo inalatório com 30 doses. NT	Un	18000	144,540
38	129901	TRIPTORRELINA 22,5 mg pó liofílico para suspensão injetável (frasco-ampola). NT	frasco-amp	800	2813,380
39	126980	TRIPTORRELINA 3,75 mg pó liofílico para suspensão injetável (frasco-ampola). NT	frasco-amp	2100	409,000

2- O CUSTO ESTIMADO TOTAL DA CONTRATAÇÃO É DE R\$48.335.980,154

ANEXO II - MINUTA DE CONTRATO

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE – SES

PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 19.000.000208.2024

PREGÃO ELETRÔNICO - RP

Contrato de Compras

CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº <NumeroAnoContrato>
QUE FAZEM ENTRE SI O ESTADO DA PARAÍBA, POR
INTERMÉDIO DA SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
– SESE A EMPRESA <NomeEmpresa>.

O Estado da Paraíba, por intermédio da SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE – SES, com sede no (a) <EnderecoCompletoOrgao>, inscrito no CNPJ sob o nº <CNPJOrgao>, neste ato representado pelo <NomeRepresentanteOrgaoECargo>, nomeado pela(o) <Portaria_AtoGovernamental> de <DataPortaria_Ato>, publicado em <DataPublicacaoPortaria_Ato>, portador da Matrícula Funcional nº <MatriculaFuncionalRepresentanteOrgao>, doravante denominado simplesmente CONTRATANTE, e a empresa <NomeEmpresa>, inscrita no CNPJ nº <CNPJEmpresa>, com sede na <EnderecoCompletoEmpresa>, denominada CONTRATADA, neste ato representada por <NomeRepresentanteEmpresaEFuncao>, conforme <Atos Constitutivos da Empresa OU Procuracao apresentada nos autos>, tendo em vista o que consta no Processo nº 19.000.000208.2024 e em observância às disposições da Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021, e demais legislação aplicável, resolvem celebrar o presente Termo de Contrato, decorrente do Pregão Eletrônico nº 106/2025, mediante as cláusulas e condições a seguir enunciadas.

1. CLÁUSULA PRIMEIRA – OBJETO (art. 92, I e II)

1.1. O objeto do presente instrumento é a AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS GRUPO 1.B, nas condições estabelecidas no Termo de Referência.

1.2. Objeto da contratação:

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	CÓDIGO	UNIDADE DE MEDIDA	QUANTIDADE	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
1						
2						
3						
...						

1.3. Vinculam esta contratação, independentemente de transcrição:

1.3.1. O Termo de Referência;



1.3.2. O Edital da Licitação;

1.3.3. A Proposta do contratado;

1.3.4. Eventuais anexos dos documentos supracitados.

2. CLÁUSULA SEGUNDA – VIGÊNCIA E PRORROGAÇÃO

2.1. O prazo de vigência da contratação é de 12 (doze) meses contados da data de divulgação no PNCP, prorrogável sucessivamente por até 10 anos, na forma dos artigos 106 e 107 da Lei nº 14.133, de 2021.

2.1.1. A prorrogação de que trata este item é condicionada ao ateste, pela autoridade competente, de que as condições e os preços permanecem vantajosos para a Administração, permitida a negociação com o contratado.

2.2. O contratado não tem direito subjetivo à prorrogação contratual.

2.3. A prorrogação de contrato deverá ser promovida mediante celebração de termo aditivo.

2.4. O contrato não poderá ser prorrogado quando o contratado tiver sido penalizado nas sanções de declaração de inidoneidade ou impedimento de licitar e contratar com poder público, observadas as abrangências de aplicação.

3. CLÁUSULA TERCEIRA – MODELOS DE EXECUÇÃO E GESTÃO CONTRATUAIS (art. 92, IV, VII e XVIII)

3.1. O regime de execução contratual, os modelos de gestão e de execução, assim como os prazos e condições de conclusão, entrega, observação e recebimento do objeto constam no Termo de Referência, anexo a este Contrato.

4. CLÁUSULA QUARTA - SUBCONTRATAÇÃO

4.1. Não é admitida a subcontratação do objeto contratual.

5. CLÁUSULA QUINTA - PREÇO

5.1. O valor mensal da contratação é de R\$ <ValorMensalContratado> (<ValorMensalContratadoExtenso>), perfazendo o valor total de R\$ <ValorTotalContratado> (<ValorTotalContratadoExtenso>).

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

6. CLÁUSULA SEXTA - PAGAMENTO (art. 92, V e VI)

6.1. O prazo para pagamento ao contratado e demais condições a ele referentes encontram-se definidos no Termo de Referência, anexo a este Contrato.



7. CLÁUSULA SÉTIMA - REAJUSTE (art. 92, V)

- 7.1. Os preços inicialmente contratados são fixos e irremovíveis no prazo de um ano contado da data do orçamento estimado, em {DataOrçamentoEstimado}.
- 7.2. Após o interregno de um ano, e independentemente de pedido do contratado, os preços iniciais serão reajustados, mediante a aplicação, pelo contratante, do índice IPCA, exclusivamente para as obrigações iniciadas e concluídas após a ocorrência da anualidade.
- 7.3. Nos reajustes subsequentes ao primeiro, o interregno mínimo de um ano será contado a partir dos efeitos financeiros do último reajuste.
- 7.4. No caso de atraso ou não divulgação do(s) índice (s) de reajustamento, o contratante pagará ao contratado a importância calculada pela última variação conhecida, liquidando a diferença correspondente tão logo seja(m) divulgado(s) o(s) índice(s) definitivo(s).
- 7.5. Nas aferições finais, o(s) índice(s) utilizado(s) para reajuste será(ão), obrigatoriamente, o(s) definitivo(s).
- 7.6. Caso o(s) índice(s) estabelecido(s) para reajustamento venha(m) a ser extinto(s) ou de qualquer forma não possa(m) mais ser utilizado(s), será(ão) adotado(s), em substituição, o(s) que vier(em) a ser determinado(s) pela legislação então em vigor.
- 7.7. Na ausência de previsão legal quanto ao índice substituto, as partes elegerão novo índice oficial, para reajustamento do preço do valor remanescente, por meio de termo aditivo.
- 7.8. O reajuste será realizado por apostilamento.

8. CLÁUSULA OITAVA - OBRIGAÇÕES DO CONTRATANTE (art. 92, X, XI e XIV)

- 8.1. São obrigações do Contratante:
- 8.2. Exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pelo Contratado, de acordo com o contrato e seus anexos;
- 8.3. Receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Termo de Referência;
- 8.4. Notificar o Contratado, por escrito, sobre vícios, defeitos ou incorreções verificadas no objeto fornecido, para que seja por ele substituído, reparado ou corrigido, no total ou em parte, às suas expensas;
- 8.5. Acompanhar e fiscalizar a execução do contrato e o cumprimento das obrigações pelo Contratado;
- 8.6. Efetuar o pagamento ao Contratado do valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo, forma e condições estabelecidos no presente Contrato e no Termo de Referência;
- 8.7. Aplicar ao Contratado as sanções previstas na lei e neste Contrato;



- 8.8. Cientificar o órgão de representação judicial da Procuradoria Geral do Estado para adoção das medidas cabíveis quando do descumprimento de obrigações pelo Contratado;
- 8.9. Explicitamente emitir decisão sobre todas as solicitações e reclamações relacionadas à execução do presente Contrato, ressalvados os requerimentos manifestamente impertinentes, meramente protelatórios ou de nenhum interesse para a boa execução do ajuste.
- 8.10. A Administração terá o prazo de 30 (trinta) dias, a contar da data do protocolo do requerimento para decidir, admitida a prorrogação motivada, por igual período.
- 8.11. Responder eventuais pedidos de reestabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro feitos pelo contratado no prazo máximo de 30 (trinta) dias.
- 8.12. Quando houver prestação de garantia, notificar os emitentes das garantias quanto ao início de processo administrativo para apuração de descumprimento de cláusulas contratuais.
- 8.13. A Administração não responderá por quaisquer compromissos assumidos pelo Contratado com terceiros, ainda que vinculados à execução do contrato, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato do Contratado, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

9. CLÁUSULA NONA - OBRIGAÇÕES DO CONTRATADO (art. 92, XIV, XVI e XVII)

- 9.1. O Contratado deve cumprir todas as obrigações constantes deste Contrato e em seus anexos, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto, observando, ainda, as obrigações a seguir dispostas.
- 9.2. Entregar o objeto acompanhado do manual do usuário, com uma versão em português, e da relação da rede de assistência técnica autorizada, nos casos em que couber;
- 9.3. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com o Código de Defesa do Consumidor (Lei nº 8.078, de 1990);
- 9.4. Comunicar ao contratante, no prazo máximo de 02 (dois) dias que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;
- 9.5. Atender às determinações regulares emitidas pelo fiscal ou gestor do contrato ou autoridade superior (art. 137, II, da Lei nº 14.133, de 2021) e prestar todo esclarecimento ou informação por eles solicitados;
- 9.6. Reparar, corrigir, remover, reconstruir ou substituir, às suas expensas, no total ou em parte, no prazo fixado pelo fiscal do contrato, os bens nos quais se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes da execução ou dos materiais empregados;
- 9.7. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes da execução do objeto, de acordo com o Código de Defesa do Consumidor (Lei nº 8.078, de 1990), bem como por todo e qualquer dano causado à Administração ou terceiros, não reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento da execução contratual pelo contratante, que ficará autorizado a descontar dos pagamentos devidos ou da garantia, caso exigida, o valor correspondente aos danos sofridos;



- 9.8. Quando não for possível a verificação da regularidade no Sistema de Cadastro de Fornecedores – SICAF e/ou no SIREF PB, o contratado deverá entregar ao setor responsável pela fiscalização do contrato, junto com a Nota Fiscal para fins de pagamento, os seguintes documentos: 1) prova de regularidade relativa à Seguridade Social; 2) certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União; 3) certidões que comprovem a regularidade perante a Fazenda Estadual ou Distrital do domicílio ou sede do contratado; 4) Certidão de Regularidade do FGTS – CRF; e 5) Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas – CNDT;
- 9.9. Responsabilizar-se pelo cumprimento de todas as obrigações trabalhistas, previdenciárias, fiscais, comerciais e as demais previstas em legislação específica, cuja inadimplência não transfere a responsabilidade ao contratante e não poderá onerar o objeto do contrato;
- 9.10. Comunicar ao Fiscal do contrato, no prazo de 24 (vinte e quatro) horas, qualquer ocorrência anormal ou acidente que se verifique no local da execução do objeto contratual.
- 9.11. Paralisar, por determinação do contratante, qualquer atividade que não esteja sendo executada de acordo com a boa técnica ou que ponha em risco a segurança de pessoas ou bens de terceiros.
- 9.12. Manter durante toda a vigência do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições exigidas para habilitação na licitação;
- 9.13. Cumprir, durante todo o período de execução do contrato, a reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência, para reabilitado da Previdência Social ou para aprendiz, bem como as reservas de cargos previstas na legislação (art. 116, da Lei n.º 14.133, de 2021);
- 9.14. Comprovar a reserva de cargos a que se refere a cláusula acima, no prazo fixado pelo fiscal do contrato, com a indicação dos empregados que preencheram as referidas vagas (art. 116, parágrafo único, da Lei n.º 14.133, de 2021);
- 9.15. Guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência do cumprimento do contrato;
- 9.16. Arcar com o ônus decorrente de eventual equívoco no dimensionamento dos quantitativos de sua proposta, inclusive quanto aos custos variáveis decorrentes de fatores futuros e incertos, devendo complementá-los, caso o previsto inicialmente em sua proposta não seja satisfatório para o atendimento do objeto da contratação, exceto quando ocorrer algum dos eventos arrolados no art. 124, II, d, da Lei nº 14.133, de 2021.
- 9.17. Cumprir, além dos postulados legais vigentes de âmbito federal, estadual ou municipal, as normas de segurança do contratante;

10. CLÁUSULA DÉCIMA– GARANTIA DE EXECUÇÃO (art. 92, XII e XIII)

- 10.1. Não haverá exigência de garantia contratual da execução.

11. CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – INFRAÇÕES E SANÇÕES ADMINISTRATIVAS (art. 92, XIV)

- 11.1. Comete infração administrativa, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021, o contratado que:



- a. der causa à inexecução parcial do contrato;
- b. der causa à inexecução parcial do contrato que cause grave dano à Administração ou ao funcionamento dos serviços públicos ou ao interesse coletivo;
- c. der causa à inexecução total do contrato;
- d. ensejar o retardamento da execução ou da entrega do objeto da contratação sem motivo justificado;
- e. apresentar documentação falsa ou prestar declaração falsa durante a execução do contrato;
- f. praticar ato fraudulento na execução do contrato;
- g. comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza;
- h. praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei nº 12.846, de 1º de agosto de 2013.

11.2. Serão aplicadas ao contratado que incorrer nas infrações acima descritas as seguintes sanções:

- i. Advertência, quando o contratado der causa à inexecução parcial do contrato, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave (art. 156, §2º, da Lei nº 14.133, de 2021);
- ii. Impedimento de licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nas alíneas “b”, “c” e “d” do subitem acima deste Contrato, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave (art. 156, § 4º, da Lei nº 14.133, de 2021);
- iii. Declaração de inidoneidade para licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nas alíneas “e”, “f”, “g” e “h” do subitem acima deste Contrato, bem como nas alíneas “b”, “c” e “d”, que justifiquem a imposição de penalidade mais grave (art. 156, §5º, da Lei nº 14.133, de 2021).
- iv. Multa:

(1) moratória de 0,5% (meio por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor da parcela inadimplida, até o limite de 60 (sessenta) dias;

[(2) moratória de {MultaMinimaMoratoriaGarantia} % ({MultaMinimaMoratoriaGarantiaExtenso} por cento por dia de atraso injustificado sobre o valor total do contrato, até o máximo de <MultaMaximaMoratoriaGarantia> % ({MultaMaximaMoratoriaGarantia}) por cento, pela inobservância do prazo fixado para apresentação, suplementação ou reposição da garantia.]

[a. O atraso superior a <PrazoMaximoDias> (<PrazoMaximoDiasExtenso>) dias autoriza a Administração a promover a extinção do contrato por descumprimento ou cumprimento irregular de suas cláusulas, conforme dispõe o inciso I do art. 137 da Lei n. 14.133, de 2021.]

(3) Compensatória, para as infrações descritas nas alíneas “e” a “h” do subitem 11.1, de <MultaCompensatoriaMinima> % (<MultaCompensatoriaMinimaExtenso>) a <MultaCompensatoriaMaxima> % (<MultaCompensatoriaMaximaExtenso>) por cento do valor do Contrato.



(4) Compensatória, para a inexecução total do contrato prevista na alínea “c” do subitem 11.1, de <MultaCompensatoriaMínima> % (<MultaCompensatoriaExtenso>) a <MultaCompensatoriaMaxima> % (<MultaCompensatóriaMaximaExtenso>) por cento do valor do Contrato.

(5) Para infração descrita na alínea “b” do subitem 11.1, a multa será de <Multa Mínima> % (<MultaMínimaExtenso>) a <Multa Maxima> % (<MultaMaximaExtenso>) por cento do valor do Contrato.

(6) Para infrações descritas na alínea “d” do subitem 11.1, a multa será <MultaMínima> % (<MultaMínimaExtenso>) a <MultaMaxima> % (<Multa MaximaExtenso>) por cento do valor do Contrato.

(7) Para a infração descrita na alínea “a” do subitem 11.1, a multa será de <MultaMínima> % (<MultaMínimaExtenso>) a <MultaMaxima> % (<MultaMaximaExtenso>) por cento do valor do Contrato, ressalvadas as seguintes infrações: [INDICAR ITENS ESPECÍFICOS DE INEXECUÇÃO PARCIAL QUE JUSTIFIQUEM PENA DIVERSA.]

11.3. A aplicação das sanções previstas neste Contrato não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral do dano causado ao Contratante (art. 156, §9º, da Lei nº 14.133, de 2021)

11.4. Todas as sanções previstas neste Contrato poderão ser aplicadas cumulativamente com a multa (art. 156, §7º, da Lei nº 14.133, de 2021).

11.4.1. Antes da aplicação da multa será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação (art. 157, da Lei nº 14.133, de 2021)

11.4.2. Se a multa aplicada e as indenizações cabíveis forem superiores ao valor do pagamento eventualmente devido pelo Contratante ao Contratado, além da perda desse valor, a diferença será descontada da garantia prestada ou será cobrada judicialmente (art. 156, §8º, da Lei nº 14.133, de 2021).

11.4.3. Previamente ao encaminhamento à cobrança judicial, a multa poderá ser recolhida administrativamente no prazo máximo de 30 (trinta) dias, a contar da data do recebimento da comunicação enviada pela autoridade competente.

11.5. A aplicação das sanções realizar-se-á em processo administrativo que assegure o contraditório e a ampla defesa ao Contratado, observando-se o procedimento previsto no caput e parágrafos do art. 158 da Lei nº 14.133, de 2021, para as penalidades de impedimento de licitar e contratar e de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar.

11.6. Na aplicação das sanções serão considerados (art. 156, §1º, da Lei nº 14.133, de 2021):

- a) a natureza e a gravidade da infração cometida;
- b) as peculiaridades do caso concreto;
- c) as circunstâncias agravantes ou atenuantes;
- d) os danos que dela provierem para o Contratante;



e) a implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.

11.7. Os atos previstos como infrações administrativas na Lei nº 14.133, de 2021, ou em outras leis de licitações e contratos da Administração Pública que também sejam tipificados como atos lesivos na Lei nº 12.846, de 2013, serão apurados e julgados conjuntamente, nos mesmos autos, observados o rito procedimental e autoridade competente definidos na referida Lei (art. 159).

11.8. A personalidade jurídica do Contratado poderá ser desconsiderada sempre que utilizada com abuso do direito para facilitar, encobrir ou dissimular a prática dos atos ilícitos previstos neste Contrato ou para provocar confusão patrimonial, e, nesse caso, todos os efeitos das sanções aplicadas à pessoa jurídica serão estendidos aos seus administradores e sócios com poderes de administração, à pessoa jurídica sucessora ou à empresa do mesmo ramo com relação de coligação ou controle, de fato ou de direito, com o Contratado, observados, em todos os casos, o contraditório, a ampla defesa e a obrigatoriedade de análise jurídica prévia (art. 160, da Lei nº 14.133, de 2021).

11.9. O Contratante deverá, no prazo máximo 15 (quinze) dias úteis, contado da data de aplicação da sanção, informar e manter atualizados os dados relativos às sanções por ela aplicadas, para fins de publicidade no Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas (Ceis) e no Cadastro Nacional de Empresas Punidas (Cnep), instituídos no âmbito do Poder Executivo Federal. (Art. 161, da Lei nº 14.133, de 2021).

11.10. As sanções de impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar são passíveis de reabilitação na forma do art. 163 da Lei nº 14.133/21.

12. CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA – DA EXTINÇÃO CONTRATUAL (art. 92, XIX)

12.1. O contrato será extinto quando vencido o prazo nele estipulado, independentemente de terem sido cumpridas ou não as obrigações de ambas as partes contraentes.

12.2. O contrato poderá ser extinto antes do prazo nele fixado, sem ônus para o Contratante, quando esta não dispuser de créditos orçamentários para sua continuidade ou quando entender que o contrato não mais lhe oferece vantagem.

12.2.1. A extinção nesta hipótese ocorrerá na próxima data de aniversário do contrato, desde que haja a notificação do contratado pelo contratante nesse sentido com pelo menos 2 (dois) meses de antecedência desse dia.

12.2.2. Caso a notificação da não-continuidade do contrato de que trata este subitem ocorra com menos de 2 (dois) meses da data de aniversário, a extinção contratual ocorrerá após 2 (dois) meses da data da comunicação.

12.3. O contrato poderá ser extinto antes de cumpridas as obrigações nele estipuladas, ou antes do prazo nele fixado, por algum dos motivos previstos no artigo 137 da Lei nº 14.133/21, bem como amigavelmente, assegurados o contraditório e a ampla defesa.

12.3.1. Nesta hipótese, aplicam-se também os artigos 138 e 139 da mesma Lei.



12.3.2. A alteração social ou a modificação da finalidade ou da estrutura da empresa não ensejará a extinção se não restringir sua capacidade de concluir o contrato.

12.3.2.1. Se a operação implicar mudança da pessoa jurídica contratada, deverá ser formalizado termo aditivo para alteração subjetiva.

12.4. O termo de extinção, sempre que possível, será precedido:

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

12.4.2. Relação dos pagamentos já efetuados e ainda devidos;

12.4.3. Indenizações e multas.

12.5. A extinção do contrato não configura óbice para o reconhecimento do desequilíbrio econômico-financeiro, hipótese em que será concedida indenização por meio de termo indenizatório (art. 131, caput, da Lei n.º 14.133, de 2021).

12.6. O contrato poderá ser extinto caso se constate que o contratado mantém vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade contratante ou com agente público que tenha desempenhado função na licitação ou atue na fiscalização ou na gestão do contrato, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau (art. 14, inciso IV, da Lei n.º 14.133, de 2021).

13. CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA (art. 92, VIII)

13.1. As despesas decorrentes da presente contratação correrão à conta de recursos específicos consignados no Orçamento Geral do Estado da Paraíba deste exercício, na dotação abaixo discriminada:

I. Gestão/Unidade:

II. Fonte de Recursos:

III. Programa de Trabalho:

IV. Elemento de Despesa:

V. Nota de Empenho:

13.2. A dotação relativa aos exercícios financeiros subsequentes será indicada após aprovação da Lei Orçamentária respectiva e liberação dos créditos correspondentes, mediante apostilamento.

14. CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA – DOS CASOS OMISSOS (art. 92, III)

14.1. Os casos omissos serão decididos pelo contratante, segundo as disposições contidas na Lei nº 14.133, de 2021, e demais normas federais e estaduais aplicáveis e, subsidiariamente, segundo as disposições contidas na Lei nº 8.078, de 1990 – Código de Defesa do Consumidor – e normas e princípios gerais dos contratos.

15. CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA – ALTERAÇÕES

15.1. Eventuais alterações contratuais reger-se-ão pela disciplina dos arts. 124 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021.



- 15.2. O contratado é obrigado 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 do contrato.
- 15.3. As alterações contratuais deverão ser promovidas mediante celebração de termo aditivo, submetido à prévia aprovação da procuradoria jurídica do contratante, salvo nos casos de justificada necessidade de antecipação de seus efeitos, hipótese em que a formalização do aditivo deverá ocorrer no prazo máximo de 1 (um) mês (art. 132 da Lei nº 14.133, de 2021).
- 15.4. Registros que não caracterizam alteração do contrato podem ser realizados por simples apostila, dispensada a celebração de termo aditivo, na forma do art. 136 da Lei nº 14.133, de 2021.

16. CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA – PUBLICAÇÃO

- 16.1. Incumbirá ao contratante divulgar o presente instrumento no Portal Nacional de Contratações Públicas (PNCP), na forma prevista no art. 94 da Lei 14.133, de 2021, bem como no respectivo sítio oficial na Internet, em atenção ao art. 91, caput, da Lei 14.133, de 2021, e ao art. 8º, §2º, da Lei n. 12.527, de 2011, c/c art. 6º, §3º, inciso V, do Decreto nº 33.050, de 2012.

17. CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA – FORO (art. 92, §1º)

- 17.1. Fica eleito o Foro da comarca de João Pessoa - PB para dirimir os litígios que decorrerem da execução deste Termo de Contrato que não puderem ser compostos pela conciliação, conforme art. 92, §1º, da Lei nº 14.133/21.

<Município>, <DataCorrente>.

<NomeRepresentanteLegalOrgaoECargo>
{Orgao}

<NomeRepresentanteLegalEmpresa>
<NomeEmpresa>

TESTEMUNHAS:

1-

2-



GOVERNO DA PARAÍBA

PROCESSO	Nº x
MODALIDADE: licitação/ dispensa/ inexigibilidade	Nº x
CADASTRO CGE	Nº x

MINUTA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº X

ORGÃO GERENCIADOR: X

ORGÃO (S) PARTICIPANTES (S): X

A (O) <Orgao>, gerenciador da ata de registro de preços, com sede no (a) <EnderecoCompletoOrgao>, inscrito no CNPJ sob o nº <CNPJOrgao>, neste ato representado pelo <NomeRepresentanteOrgaoECargo>, nomeado pela(o) <Portaria_AtoGovernamental> de <DataPortaria_Ato>, publicado em <DataPublicacaoPortaria_Ato>, portador da Matrícula Funcional nº <MatriculaFuncionalRepresentanteOrgao>, considerando o julgamento da licitação na modalidade de X, na forma eletrônica, para REGISTRO DE PREÇOS nº/202..., processo administrativo n.º, RESOLVE registrar os preços da(s) empresa(s) indicada(s) e qualificada(s) nesta ATA, de acordo com a classificação por ela(s) alcançada(s) e na(s) quantidade(s) cotada(s), atendendo as condições previstas no Edital de licitação ou Aviso da Contratação Direta, sujeitando-se as partes às normas constantes na Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021, no Decreto Estadual nº 43.759, de 01 de junho de 2023, e em conformidade com as disposições a seguir:

1. DO OBJETO

1.1. A presente Ata tem por objeto o registro de preços para a eventual , especificado(s) no(s) item(ns) do Termo de Referência, anexo [do edital de Licitação nº/20...] ou [do Aviso da Contratação Direta nº], que é parte integrante desta Ata, assim como as propostas cujos preços tenham sido registrados, independentemente de transcrição.

2. DOS PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS

2.1. O preço registrado, as especificações do objeto e as demais condições ofertadas na(s) proposta(s) são as que seguem:

DETENTORA DA ATA	
Razão Social: X	CNPJ: X
Endereço: X / CEP: X	
Email: X / Telefone: X	
Representante Legal: X (Cargo ou Função) - CPF nº X	

ITEM	CÓD/ LOTE	DESCRIÇÃO	UNID	QTDE	VALOR UNIT.	VALOR TOTAL	MARCA
DETENTORA DA ATA:		X		TOTAL:		X	

OBSERVAÇÃO: Trata-se de quadro meramente ilustrativo. Adaptar à realidade de cada objeto ou serviço.

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

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

3.1. O órgão gerenciador será a X.

3.2. São órgãos e entidades públicas participantes do registro de preços:

3.2.1 X.

4. DA ADEÇÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

4.1. Durante a vigência da ata, desde que já utilizada por algum dos participantes, poderá ser utilizada por qualquer órgão ou entidade da Administração Pública que não participaram do procedimento de registro de preços, mediante prévia e expressa anuência do órgão gerenciador, que exigirá:

4.1.1. solicitação formal de adesão ao órgão ou entidade gerenciadora com a indicação dos produtos ou serviços e quantitativos demandados;

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

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

4.1.4. comprovação da prévia consulta e aceitação do licitante registrado em fornecer os produtos ou prestar os serviços registrados, sem prejuízo ao cumprimento das obrigações pactuadas com os órgãos e entidades participantes;

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

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

4.4. As adesões a atas de registro de preços observarão as seguintes regras:

4.4.1. São independentes e não poderão comprometer os quantitativos registrados dos órgãos participantes;

4.4.2. Não poderão exceder, por órgão ou entidade, a 50% (cinquenta por cento) dos quantitativos dos itens do instrumento convocatório e registrados na Ata de Registro de Preços para os órgãos ou entidades participantes.

4.4.3. O quantitativo decorrente das adesões à ata de registro de preços a que se refere o art. 48 do Decreto Estadual nº 43.759, de 2023 não poderá exceder, na totalidade, ao dobro do quantitativo de cada item registrado na ata de registro de preços para o órgão ou entidade gerenciadora e órgãos ou entidades participantes, independentemente do número de órgãos ou entidades não participantes que aderirem à ata de registro de preços.

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

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

5.1. A validade da Ata de Registro de Preços será de 1 (um) ano, contado a partir da publicação do extrato no Diário Oficial do Estado da Paraíba - DOEPB, podendo ser prorrogada por igual período, mediante a anuência do fornecedor, desde que comprovado o preço vantajoso.

5.1.1. O contrato decorrente da ata de registro de preços terá sua vigência estabelecida em conformidade com as disposições nela contidas e observará no momento da contratação e a cada exercício financeiro a disponibilidade de créditos orçamentários, bem como a previsão no plano plurianual, quando ultrapassar 1 (um) exercício financeiro.

5.1.2. Na formalização do contrato ou do instrumento substituto deverá haver a indicação da disponibilidade dos créditos orçamentários respectivos.

5.1.3. A ata de registros de preços será considerada encerrada com o término de sua vigência ou quando todos os quantitativos registrados e limites permitidos para adesão forem utilizados.

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

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

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

5.4. O registro a que se refere o inciso II do art. 26 do Decreto Estadual nº 43.759, de 2023 tem por objetivo a formação de cadastro de reserva para o caso de impossibilidade de atendimento pelo primeiro colocado da ata.

5.5. Se houver mais de um licitante na situação de que trata o inciso II do art. 26 do Decreto Estadual nº 43.759, de 2023, serão classificados segundo a ordem da última proposta apresentada durante a fase competitiva.

5.6. A habilitação dos licitantes que comporão o cadastro de reserva somente será efetuada quando houver necessidade de contratação dos licitantes remanescentes, nas seguintes hipóteses:

5.6.1. Quando o licitante vencedor não assinar a ata de registro de preços, no prazo e nas condições estabelecidos no edital ou no aviso de contratação direta; e

5.6.2. Quando houver o cancelamento do registro do licitante ou do registro de preços nas hipóteses previstas no item 9.

5.7. O preço registrado com indicação dos licitantes e fornecedores será divulgado no sítio eletrônico da Central de Compras do Estado da Paraíba e no PNCP e ficará disponível durante a vigência da ata de registro de preços.

5.8. A existência de preços registrados implicará compromisso de fornecimento nas condições estabelecidas, após cumpridos os requisitos de publicidade, mas não obrigará a Administração a contratar, facultada a realização de licitação específica para a aquisição ou contratação pretendida, desde que devidamente assegurada preferência ao fornecedor registrado em igualdade de condições.

6. ALTERAÇÃO DOS PREÇOS REGISTRADOS

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

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

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

6.1.3. Resultante de previsão no edital ou no aviso de contratação direta de cláusula de reajustamento ou repactuação sobre os preços registrados, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021.

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

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

7. NEGOCIAÇÃO DE PREÇOS REGISTRADOS

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

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

7.1.2. Havendo a liberação do fornecedor, o gerenciador deverá convocar os fornecedores do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para verificar se aceitam reduzir seus preços aos valores de mercado.

7.1.3. Não havendo êxito nas negociações, o órgão ou entidade gerenciadora deverá proceder ao cancelamento da ata de registro de preços, adotando as medidas cabíveis para obtenção de contratação mais vantajosa.

7.1.4. Caso haja a redução do preço registrado, o gerenciador deverá comunicar aos órgãos e às entidades participantes para que avaliem a conveniência e a oportunidade de efetuar a alteração contratual, observado o disposto no art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021.

7.2. No caso do preço de mercado tornar-se superior ao preço registrado e o fornecedor não puder cumprir as obrigações contidas na ata, será facultado ao fornecedor requerer ao gerenciador a alteração do preço registrado, mediante comprovação de fato superveniente que supostamente o impossibilite de cumprir o compromisso.

7.2.1. Para fins do disposto no item 7.2, deverá o fornecedor encaminhar juntamente com o pedido de alteração, documentação comprobatória e planilha de custos que demonstre que o preço registrado se tornou inviável frente às condições inicialmente pactuadas.

7.2.2. Caso não demonstrada a existência de fato superveniente que torne insubsistente o preço registrado, o pedido será indeferido pelo órgão ou entidade gerenciadora, ficando o fornecedor obrigado a cumprir as obrigações contidas na ata, sob pena de cancelamento do seu registro, sem prejuízo das sanções previstas na Lei nº 14.133, de 2021 e em outras legislações aplicáveis.

7.2.3. Havendo cancelamento do registro do fornecedor, nos termos do item anterior, o gerenciador convocará os fornecedores do cadastro de reserva, na ordem de classificação, para verificar se aceitam manter seus preços registrados.

7.2.4. Não havendo êxito nas negociações, o órgão ou entidade gerenciadora deverá proceder o cancelamento da ata de registro de preços, adotando as medidas cabíveis para obtenção da contratação mais vantajosa.

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

7.2.6. O órgão ou entidade gerenciadora comunicará aos órgãos e às entidades participantes sobre a efetiva alteração do preço registrado, para que avaliem a necessidade de alteração contratual, observado o disposto no art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021.

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

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

8.2. O remanejamento somente poderá ser feito:

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

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

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

9. CANCELAMENTO DO REGISTRO DO LICITANTE VENCEDOR E DOS PREÇOS REGISTRADOS

9.1. O registro do licitante fornecedor será cancelado pelo órgão ou entidade gerenciadora quando:

9.1.1. Descumprir as condições da ata de registro de preços;

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

9.1.3. Não aceitar reduzir o seu preço registrado, na hipótese deste se tornar superior àqueles praticados no mercado; ou,

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

9.2. O cancelamento de registros nas hipóteses previstas nos subitens 9.1.1, 9.1.2. e 9.1.4. será formalizado por despacho do órgão ou da entidade gerenciadora, assegurado o contraditório e a ampla defesa.

9.3. O cancelamento de registro na hipótese do subitem 9.1.2. será formalizado pelo órgão gerenciador a partir da informação da ocorrência, nos termos do Parágrafo único do art. 12 do Decreto Estadual nº 43.759, de 2023, pelo órgão ou entidade participante.

9.4. O cancelamento dos preços registrados poderá ocorrer, em determinada ata de registro de preços, total ou parcialmente, pelo gerenciador, desde que devidamente comprovados e justificados, nas seguintes hipóteses:

9.4.1. Por razão de interesse público;

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

9.4.3. Se não houver êxito nas negociações, nas hipóteses em que o preço de mercado tornar-se superior ou inferior ao preço registrado, nos termos do § 3º do art. 43 e no § 4º do art. 44, ambos do Decreto Estadual nº 43.759, de 2023.

10. DAS PENALIDADES

10.1. O descumprimento da Ata de Registro de Preços ensejará aplicação das penalidades estabelecidas no edital ou no aviso de contratação direta.

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

10.2. É da competência do gerenciador a aplicação das penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado nesta ata de registro de preço (art. 7º, inc. XIII, do Decreto Estadual nº 43.759, de 2023), exceto nas hipóteses em que o descumprimento disser respeito às contratações dos órgãos ou entidade participante, caso no qual caberá ao respectivo órgão participante a aplicação da penalidade (art. 12, Parágrafo único, do Decreto Estadual nº 43.759, de 2023).

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

11. CONDIÇÕES GERAIS

11.1. É de responsabilidade dos órgãos e entidades contratantes, a gestão dos contratos decorrentes da ata de registro de preços e demais atos inerentes, desde a sua formalização até o processamento da despesa, em todas as suas fases, especialmente, o controle, inclusão e divulgação nos sistemas e órgãos pertinentes, em conformidade com as normas aplicáveis.

11.2. No caso de adjudicação por preço global de grupo de itens, só será admitida a contratação de parte de itens do grupo se houver prévia pesquisa de mercado e demonstração de sua vantagem para o órgão ou a entidade.

Para firmeza e validade do pactuado, a presente Ata foi lavrada em 01 (uma) via, que, depois de lida e achada em ordem, vai assinada pelas partes e disponibilizada aos demais órgãos participantes no endereço eletrônico www.centraldecompras.pb.gov.br.

Local e Data

REPRESENTANTE LEGAL DO ÓRGÃO GERENCIADOR

REPRESENTANTE(S) LEGAL(IS) DO(S) FORNECEDOR(S) REGISTRADO(S)

Anexo

Cadastro Reserva

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

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

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

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

ANEXO IV – MODELO DE PROPOSTA DE PREÇOS

Pregão Eletrônico nº xxx – Processo nº XXXX – Objeto e órgão(s) participante(s)

Empresa (Razão Social/CNPJ):

Endereço/Telefone/E-mail:

Dados Bancários: (Banco, Agência e Conta)

Em atendimento ao Edital do Pregão em epígrafe, apresentamos a seguinte proposta de preços:

Item	Descrição	Unid.	Quant.	Valor Unit. (R\$)	Valor Total do Item (R\$)

Valor global da Proposta:

Valor global da proposta por extenso:

Alíquota de ISS e/ou ICMS, conforme o caso:

Validade da Proposta: *(Não poderá ser inferior a 90 dias)*

Declaração de que no preço ofertado estão incluídos todos os custos e que atende todas as exigências do instrumento convocatório.

Outras informações importantes para o dimensionamento da proposta constantes no Edital/TR (atender às exigências do instrumento convocatório)

Assinatura do Representante Legal

(Cargo/RG/CPF)

Observação:

Declaração que a empresa se enquadra na categoria de microempresa ou empresa de pequeno porte, se for o caso;

No caso de ME/EPP, declarar expressamente na proposta comercial, se for o caso, a opção pelo SIMPLES NACIONAL, apresentando a comprovação que faz jus ao tratamento tributário favorecido;

ANEXO V - Modelo de declaração negativa de relação familiar ou de parentesco

DECLARAÇÃO NEGATIVA DE RELAÇÃO FAMILIAR OU DE PARENTESCO

A empresa (Razão Social da Licitante), CNPJ nº _____, sediada no seguinte endereço: _____, nº e complemento _____, CEP, bairro, cidade/UF, por intermédio de seu representante legal, (Nome completo/CPF), DECLARA, sob as penas da lei e para os fins do disposto no inciso III, do art. 1º da Lei nº 8.124/2006 (alterada pela Lei nº 12.272/2014), QUE NÃO HÁ DENTRE SEUS SÓCIOS cônjuge, companheiro ou parente em linha reta ou colateral, por consanguinidade ou por afinidade, até o terceiro grau, dos agentes públicos e políticos definidos no inciso I da referida lei, a seguir descritos: Governador do Estado, Vice-Governador do Estado e dos servidores investidos em cargos de Secretário de Estado, Secretário Executivo ou equivalentes a estes, Gerências de Áreas Instrumentais e Gerências Executivas e Regionais de Áreas Finalísticas, além dos ocupantes de cargos de Direção superior, Diretoria de Sociedades de Economia Mista e de Gerências Executivas e Regionais ou equivalentes da Administração Indireta, inclusive de Sociedades de Economia Mista.

Cidade/UF, _____ de _____ de 20 ____.

(Nome, Cargo e Assinatura do Representante Legal da Empresa)

ANEXO VI - Modelo de declaração de enquadramento como ME/EPP

DECLARAÇÃO DE ENQUADRAMENTO COMO ME/EPP

A empresa (Razão Social da Licitante), CNPJ nº _____, sediada no seguinte endereço: _____, nº e complemento _____, CEP, bairro, cidade/UF, por intermédio de seu representante legal, (Nome completo/CPF), DECLARA, sob as penas da lei e para os fins do disposto no § 2º do art. 4º da Lei nº 14.133/21, que:

A licitante é uma microempresa ou empresa de pequeno porte, devidamente enquadrada nos termos da legislação vigente. Portanto, confirma que no ano-calendário de realização do presente certame não celebrou contratos com a Administração Pública cujos valores somados extrapolem a receita bruta máxima admitida para fins de enquadramento como empresa de pequeno porte, conforme definido na Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006.

Declaro ainda estar ciente de que o não cumprimento das disposições legais acima referidas pode acarretar na inabilitação da empresa nesta licitação, bem como outras sanções previstas na legislação.

Por fim, coloco-me à disposição para apresentar quaisquer documentos comprobatórios que se façam necessários para a verificação da veracidade das informações ora prestadas.

Cidade/UF, ____ de _____ de 20____.

(Nome, Cargo e Assinatura do Representante Legal da Empresa)

ESTUDO TÉCNICO PRELIMINAR
CEAF – GRUPO 1B
SES-PRC-2024/29196
19.000.000208.2024

INTRODUÇÃO

Mesmo com a evolução ao longo dos tempos do conceito para os chamados “medicamentos excepcionais ou de alto custo” verifica-se que há diversas interpretações diferentes daquela proposta pela Portaria GM/MS nº 2.577/2006. No sentido de aprimorar o conceito, deixando-o mais preciso, após pactuação na Comissão Intergestores Tripartite, foi publicada a Portaria GM/MS nº 2.981, de 26 de novembro de 2009 (BRASIL, 2009b) que, a partir de 1º de março de 2010, aprovou o Componente Especializado da Assistência Farmacêutica, em substituição ao antigo Componente de Medicamentos de Dispensação Excepcional, popularmente de “medicamentos de alto custo” (BRASIL, 2004).

Para os usuários do SUS, dependendo da sua condição econômica, as possibilidades de custo são as mais variadas possíveis, ou seja, o que é alto custo para um pode não ser para outro usuário do Sistema. Com o advento dos conceitos da medicina baseada em evidências e da farmacoeconomia, hoje amplamente utilizados para a tomada de decisão em relação ao processo de incorporação de tecnologias em saúde, considera-se que essa percepção não pode ser a principal para definição dos elencos de medicamentos (BRASIL, 2007).

O Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF) é o componente mais sensível da Política de Assistência Farmacêutica, uma vez que a esmagadora maioria do elenco oferecido se trata de medicamentos de elevado valor unitário, ou que, pela cronicidade do tratamento, se tornam excessivamente caros para serem suportados pela população (BRASIL, 2010).

Atualmente, é regulamentado pela Portaria de Consolidação GM/MS nº 02 (regras de financiamento e execução) e pela Portaria de Consolidação GM/MS nº 06 (regras de financiamento, controle e monitoramento), ambas de 28 de setembro de 2017 e retificadas no Diário Oficial da União de 13 de abril de 2018.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000





A principal característica do Componente é a garantia da integralidade do tratamento medicamentoso, em âmbito ambulatorial, para todas as condições clínicas contempladas no CEAF, por meio das diferentes linhas de cuidado definidas nos Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas (PCDT). O acesso a esses medicamentos está garantido mediante a pactuação entre a União, Estados, Distrito Federal e Municípios (BRASIL, 2002).

Os medicamentos que constituem as linhas de cuidado para as doenças contempladas pelo Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF) estão divididos em **três grupos** com características, responsabilidades e formas de organização distintas, contudo, cabe apenas às Secretarias Estaduais de Saúde a abertura do processo aquisitivo dos medicamentos que compõem o Grupo 1B e o Grupo 2.

A disponibilização de medicamentos pelo CEAF é determinada por alguns critérios, a saber:

- A incorporação, exclusão, ampliação ou redução de cobertura de medicamentos ocorrerá mediante decisão do Ministério da Saúde, assessorado pela Comissão Nacional de Incorporação de Tecnologias no SUS (CONITEC);
- A responsabilidade pelo financiamento das incorporações, ampliação de cobertura e incorporações de novas concentrações e/ou apresentações farmacêuticas será pactuada na Comissão Intergestores Tripartite (CIT);
- A inclusão efetiva neste Componente ocorrerá somente após a publicação da versão final do Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas (PCDT) específico pelo Ministério da Saúde (BRASIL, 2006)

Os órgãos governamentais brasileiros têm uma despesa com medicamentos considerada elevada e crescente. Levando-se em conta que 72% da população utiliza o SUS (de acordo com dados da Fundação Getúlio Vargas), e que muitas vezes os programas de Assistência Farmacêutica constituem a única fonte de aquisição de medicamentos possível para essas pessoas, esse aumento era de se esperar. O acesso aos medicamentos está presente nas agendas internacional e nacional como um importante tema, estando incluído nas Metas do Milênio da Organização das Nações Unidas.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



**Números do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF)**

No último ano, foram 103 condições clínicas atendidas, reverberando em 2.956.644 (até outubro de 2024- Fonte SIA-SUS) para 67.620 usuários em 2024. O impacto orçamentário para aquisição dos medicamentos do Grupo 1B (58 fármacos em 71 apresentações) já no ano de 2024 atingiu R\$ 28.852.323,74 (vinte e oito milhões oitocentos e cinquenta e dois mil trezentos e vinte e três reais e setenta e quatro centavos).

1 - DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE

A partir do processo de revisão da Rename 2024, coordenado pelo Departamento de Assistência Farmacêutica do Ministério da Saúde, estabelecido a cada 2 (dois) anos, resultou na publicação da última versão em janeiro de 2025, descritos no Anexo III da Rename (anexo III – Relação Nacional de Medicamentos do Componente Especializado da Assistência Farmacêutica – indica, ainda, os grupos dos medicamentos constantes nas linhas de cuidado deste Componente, definidos pela Portaria de Consolidação GM/MS n.º 2, de 28 de setembro de 2017, conforme características, responsabilidades e formas de organização distintas e apresenta ainda os Protocolos Clínicos e Diretrizes Terapêuticas e Diretrizes de Diagnóstico e Tratamento que norteiam o acesso aos medicamentos deste Componente).

Atualmente, o Grupo 1B é composto por 71 (setenta e um) apresentações medicamentosas distintas. Os medicamentos alocados neste Grupo são indicados para tratamento de uma fase da doença após um tratamento ambulatorial realizado em nível da atenção básica. Para esse conjunto de medicamentos, o financiamento está sob responsabilidade do Ministério da Saúde. Ressaltamos que esse componente disponibiliza medicamentos de distribuição gratuita para doenças crônico-degenerativas, inclusive doenças raras.

2 – PREVISÃO NO PLANO DE CONTRATAÇÕES ANUAL

A aquisição dos bens está prevista no Plano de Contratações Anual (PAC 2025) da Gerência Executiva de Assistência Farmacêutica desta Secretaria, todos com quantitativo dentro do estimado no mesmo PAC, com exceção:

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000





- Do item 22 (OMALIZUMABE 150 MG SOL INJ (FR-AMP) 2 ML GRUPO 1.B), tendo em vista que houve um aumento exponencial de usuários com tratamentos autorizados no Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Asma;
- Dos itens 38 ao 42, não foram contemplados no PAC 2025, pois são medicamentos recentemente incorporados e com definição de pactuação de financiamento em Comissão Intergestores Triparte apenas realizada em fevereiro de 2025.

Cabe-nos ainda informar que a assistência farmacêutica ambulatorial tem uma natureza dinâmica, observando a inclusão de novos medicamentos, a ampliação de cobertura ou de outras necessidades identificadas internamente no âmbito do Componente, a partir da solicitação de gestores, órgãos, instituições da área de saúde e outros da sociedade organizada, além dos processos de exclusão de tecnologias em medicamentos.

É, indiscutivelmente, a estratégia de acesso a medicamentos a nível ambulatorial que mais causa preocupação entre os gestores, não apenas em função do vertiginoso crescimento dos custos unitários, do ingresso de novos pacientes, levando ao incremento do total de recursos financeiros necessários incompatíveis com os orçamentos disponíveis, como também pela diversidade e magnitude das ações e serviços envolvidos no mesmo.

3 – REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

3.1 Os bens deverão ser entregues no prazo de até 30 (trinta) dias, contados a partir da data do recebimento da Nota de Empenho pelo fornecedor, em remessa parcelada, no(s) local(is) e endereço(s) a seguir definido(s): Central de Abastecimento Farmacêutico da Secretaria Estadual da Saúde, CAF/SES. situado à Av. Pôr do Sol, 152, Loteamento Portal do Poço – QD 93, Lote AT 04, CEP 58.102-820, situado no município de Cabedelo, Estado da Paraíba, entre os horários das 08h às 12h e das 13h às 16h.

3.2 Os bens serão recebidos provisoriamente logo após a entrega pelo(a) responsável pelo acompanhamento e fiscalização do contrato, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta.

3.3 Os bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, quando em desacordo com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta, devendo ser substituídos no prazo máximo de 15(quinze) dias, a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000





- 3.4 Os bens serão recebidos definitivamente no prazo máximo de 15(quinze) dias, contados do recebimento provisório, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo circunstanciado.
- 3.5 Se o recebimento dos bens for efetuado por unidade descentralizada, a unidade recebedora, por intermédio de servidor ou comissão designada, deverá encaminhar à unidade pagadora relatório declarando o recebimento do material e a conformidade das especificações técnicas e quantitativos juntamente com a Nota Fiscal.
- 3.6 O recebimento provisório ou definitivo do objeto não exclui a responsabilidade da contratada pelos prejuízos resultantes da incorreta execução do contrato.
- 3.7 Como condição de recebimento do objeto pelo órgão/entidade contratante, e posterior pagamento, o fornecedor deverá comprovar, no ato da entrega do material, a origem da mercadoria ou bem fornecido ao Estado, respeitados os termos da proposta apresentada na licitação, quando este cotar preço para marca que não seja de sua fabricação, mediante apresentação de nota fiscal de origem.
- 3.8 O servidor ou Comissão responsável ao atestar o recebimento do objeto deverá informar se a entrega foi realizada no prazo; se não, anexar parecer técnico encaminhado ao Ordenador de Despesa, nos termos do Art. 4º da Lei nº 9.697/2012 (CAFIL).
- 3.9 O prazo de validade dos medicamentos quando entregues deverão ter no mínimo, 85% de sua validade, contados da data de fabricação.
- 3.10. Caso o licitante disponha de produtos abaixo de 85% de sua validade, este deverá, anterior ao faturamento, solicitar autorização à Gerência Executiva de Assistência Farmacêutica e encaminhar a Carta de Compromisso de Troca até a entrega do produto.
- 3.11. Os preços apresentados pelos licitantes deverão ser aplicados o Coeficiente de Adequação de Preços – CAP – vigente, conforme Resolução CMED atual.
- 3.11.1. O CAP será aplicado, quando for o caso, sobre o preço Fábrica do produto $[PF \cdot (1 - CAP)]$, resultando no Preço Máximo de Venda ao Governo (PMVG), publicado no sítio eletrônico da ANVISA, atendendo às margens previstas na Resolução Nº 5, de 21 de dezembro de 2020, o CAP é de 21,53%.
- 3.12 Todas as empresas interessadas na participação do Pregão Comum de medicamentos e alimentos dietéticos isentos de fenilalanina devem apresentar, **JUNTAMENTE COM A PROPOSTA DE PREÇOS**, para fins de análise e emissão de Parecer Técnico:

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



SESOFN202505603A



- 3.13. Descrição detalhada do objeto, indicando fármaco conforme Denominação Comum Brasileira (Lei nº 9.787, de 10 de fevereiro de 1999), a concentração do fármaco e a forma farmacêutica, bem como o fabricante, a embalagem com o quantitativo do produto ofertado e a informação se a embalagem primária do medicamento é fracionável ou não;
- 3.14. A descrição detalhada do objeto deve ser igual ao produto comercial ofertado pela empresa, ou seja, a empresa não deve apenas replicar o descritivo constante no Termo Referência, sem comprovar tecnicamente o produto ofertado;
- 3.15. Bula completa e atualizada (bula profissional) do produto ofertado conforme o registro na ANVISA/MS, sob pena de desclassificação;
- 3.16. Não serão admitidas nem aceitas, ofertas de medicamentos com especificações diversas da originalmente solicitada neste Termo de Referência, sob pena de desclassificação;
- 3.17. Certificado de Registro do Produto emitido pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA:

- a) É exigido certificado de registro de cada produto no Ministério da Saúde, fornecido através do seu órgão competente, conforme a Lei nº 6.360/76 e o Decreto nº 8.077/2013, para medicamentos sujeitos ao registro obrigatório, em plena validade;
- b) Os certificados de registro do produto na ANVISA apresentados por distribuidoras devem se referir a cada marca/laboratório dos produtos cotados;
- c) Os documentos comprobatórios de produtos com registro da ANVISA deverão constar a data expressa (dia/mês/ano) de acesso ao site da ANVISA, ou seja, será aceito apenas a cópia emitida eletronicamente pelo site da ANVISA; dessa forma, não serão aceitos os anexos de *prints* de tela do site da ANVISA que não contêm a data expressa da busca, sob pena de desclassificação;
- d) Os registros dos produtos apresentados por meio de publicação no Diário Oficial da União (DOU) devem estar destacados (grifados) e devem ser identificados com o número do item conforme Termo de Referência, em ordem crescente, a fim de facilitar o julgamento das propostas;
- e) Em caso de registro vencido, o fornecedor deverá apresentar as Certidões de Registro vencidas e todos os pedidos de revalidações (Petição 1 e 2) com o número do protocolo na ANVISA autenticada e perfeitamente legível, para averiguação do prazo previsto no §2º do art. 8º do Decreto Nº 8.077/2013, que preconiza que a

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



SESOFN202505603A



revalidação do registro deverá ser requerida com antecedência máxima de doze meses e mínima de seis meses da data do vencimento do registro, deverá ser requerida com antecedência máxima de doze meses e mínima de seis meses da data do vencimento do registro;

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

3.18. Tratando-se de produtos dispensados de registro (medicamentos sujeitos à notificação simplificada - RDC ANVISA nº199/2006), que figurem em relações elaboradas pela ANVISA, conforme previsto na Lei nº 6.360/76 e no Decreto nº8.077/2013, deverá ser apresentado:

a) O cadastramento ou a comprovação de dispensa;

b) A notificação de registro válida junto à ANVISA e;

c) A cópia do rótulo, catálogos, folhetos ilustrativos, manuais em português, compatíveis e adequados às especificações técnicas, a fim de permitir a verificação das características técnicas, composição e indicação do produto ofertado conforme Termo de Referência.

3.19. Ficará a cargo de o proponente provar que o medicamento objeto da licitação não está sujeito ao regime da Vigilância Sanitária.

11.2.8. Quando se tratar de medicamento constante na relação do *Regulamento Técnico sobre substâncias e medicamentos sujeitos a controle especial*, aprovadas pela **Portaria SVS/MS n.º 344** de 12/05/1998 com suas atualizações e a **Portaria SVS/MS nº 06** de 29/01/1999, também deve ser apresentado a **Autorização Especial – AE** – da empresa licitante.

4 – ESTIMATIVA DAS QUANTIDADES

Considerando a normativa exigida pela Portaria nº 138/2023 do Tribunal de Contas do Estado da Paraíba, cabe-nos informar que segue em anexo a memória de cálculo utilizada, memória esta que teve como parâmetro a média do consumo dos medicamentos dispensados nos últimos 3 (três) anos dos referidos medicamentos aos usuários que têm seus tratamentos autorizados, conforme preconizados nos protocolos clínicos e diretrizes terapêuticas do CEAF.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000





ITEM	CODIGO	PRODUTO	QTDE 2021	QTDE 2022	QTDE 2023	MÉDIA ULTIMOS 3 ANOS	FATOR EMBALAGEM	QTDE ESTIMADA PARA O CERTAME	JUSTIFICATIVA
1	115984	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO 150 MG COMP GRUPO 1.B	56.550	58.650	48.000	54.400	30	68.010	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
2	115985	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO 300 MG COMP GRUPO 1.B	42.150	51.280	71.565	54.998	30	68.760	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
3	82935	ACITRETINA 10 MG CAP GRUPO 1.B	45.107	112.247	103.236	86.863	100	108.600	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
4	82934	ACITRETINA 25 MG CAP GRUPO 1.B	60.380	42.600	63.555	55.512	100	69.400	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
5	80115	AMANTADINA 100 MG COMP GRUPO 1.B	119.115	138.645	154.230	137.330	60	171.680	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
6	96854	AMBRISSENTANA 10 MG COMP REV GRUPO 1.B	2.580	4.680	4.050	3.770	60	4.740	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
7	96853	AMBRISSENTANA 5 MG COMP REV GRUPO 1.B	690	1.650	2.250	1.530	60	2.820	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
8	82094	BOSENTANA 125 MG COMP REV GRUPO 1.B	15.030	14.220	24.240	17.830	60	30.300	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
9	82095	BOSENTANA 62,5 MG COMP REV GRUPO 1.B	14.386	14.520	9.570	12.825	60	16.080	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
10	126979	BROMETO DE TIOTRÓPIO MONOIDRATADO + CLORIDRATO DE OLODATEROL 2,5 + 2,5 MCG SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO INAL (FR DE 60 DOSES) GRUPO 1.B	0	420	7.443	2.621	1	13.500	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB

CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 20/02/2025 - 12:49hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 20/02/2025 - 13:33hs.

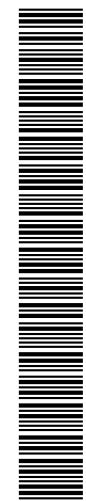
Documento Nº: 7085965.57342604-1803 - consulta à autenticidade em <https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7085965.57342604-1803>

SESOFN202505603A

11	112632	BROMETO DE UMECLIDÍNIO + TRIFENATATO DE VILANTEROL 62,5 + 25 MCG PÓ INAL (FR DE 30 DOSES) GRUPO 1.B	0	124	2.827	984	1	5.200	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
12	80114	CIPROTERONA 50 MG COMP GRUPO 1.B	3.483	1.664	741	1.963	20	2.460	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
13	126977	DANAZOL 100 MG CAP GRUPO 1.B	361	540	450	450	50	720	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
14	83880	DEFERIPRONA 500 MG COMP GRUPO 1.B	4.300	4.750	9.010	6.020	100	7.600	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
15	97149	ELTROMBOPAGUE 25 MG COMP REV GRUPO 1.B	7.411	10.617	18.654	12.227	14	15.288	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
16	109526	ELTROMBOPAGUE 50 MG COMP REV GRUPO 1.B	10.843	14.426	15.990	13.753	14	19.110	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
17	80130	GOSSERRELINA 10,8 MG DEPOT (SER PREENC) GRUPO 1.B	2.827	2.912	11.525	5.755	1	3.680	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
18	80132	HIDROXIURÉIA 500 MG CAP GRUPO 1.B	74.181	81.010	1.100	52.097	100	102.300	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
19	58333	ILOPROSTA 10 MCG/ML SOL P/ NEBUL (AMP) 1 ML GRUPO 1.B	10.921	14.130	486	8.512	30	17.100	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
20	82783	LEUPRORRELINA 3,75 MG, PÓ LIOF INJ (FR-AMP) GRUPO 1.B	8.886	12.842	1.238	7.655	1	13.884	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
21	129900	LEUPRORRELINA 45 MG, PÓ LIOF INJ (SER PREENC) GRUPO 1.B	0	0	1.100	367	1	720	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
22	126978	MEPOLIZUMABE100 MG/ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL, CANETA AUTO INJETORA COM 1ML	0	61	486	182	1	1.100	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



23	82933	OMALIZUMABE 150 MG SOL INJ (SER) 1 ML GRUPO 1.B	8	597	1.238	614	1	2.700	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo. Quantitativo acima da média devido aumento exponencial de usuários com tratamentos autorizados no Protocolo Clínico e Diretrizes Terapêuticas de Asma.
24	82612	PANCREATINA 10.000 UI CAP GRUPO 1.B	104.256	140.462	110.600	118.439	60	148.080	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
25	82695	PANCREATINA 25.000 UI CAP GRUPO 1.B	96.712	123.382	161.593	127.229	60	159.060	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
26	81451	PENICILAMINA 250 MG CAP GRUPO 1.B	30.964	32.540	31.160	31.555	100	39.500	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
27	81463	RISPERIDONA 1 MG COMP GRUPO 1.B	246.827	214.573	224.059	228.486	30	285.630	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
28	82202	RISPERIDONA 1 MG/ML SOL ORAL (FR) 30 ML GRUPO 1.B	8.724	10.139	16.770	11.878	5	20.970	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
29	80154	RISPERIDONA 2 MG COMP GRUPO 1.B	1.046.185	857.007	889.024	930.739	30	1.163.430	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
30	82200	RISPERIDONA 3 MG COMP GRUPO 1.B	235.673	269.830	289.289	264.931	30	331.200	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
31	79772	RIVASTIGMINA 2 MG/ML SOL ORAL (FR) 120 ML GRUPO 1.B	274	237	173	228	1	290	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
32	81841	SACARATO DE HIDRÓXIDO FÉRRICO 100 MG SOL INJ (FR) 5 ML GRUPO 1.B	98.893	107.180	112.022	106.032	5	132.535	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
33	109536	SACUBITRIL VALSARTANA 50 MG, COMPRIMIDO GRUPO 1.B	5.246	35.563	116.428	52.412	28	250.040	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



SESOFN202505603A

									permitida dentro de cada Protocolo.
34	109534	SACUBITRIL VALSARTANA 100 MG, COMPRIMIDO GRUPO 1.B	10.862	49.937	148.734	69.844	60	300.000	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
35	122123	SACUBITRIL VALSARTANA 200 MG, COMPRIMIDO GRUPO 1.B	8.586	37.444	113.274	53.101	60	270.000	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
36	129901	TRIPITORRELINE 22,5 MG SUSP INJ (FR-AMP) GRUPO 1.B	0	0	251	84	1	800	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
37	126980	TRIPITORRELINE 3,75 MG SUSP INJ (FR-AMP) GRUPO 1.B	257	764	1.663	895	1	2.100	Baseado a partir do número de tratamentos autorizados, considerando a dose máxima permitida dentro de cada Protocolo.
38	134578	MEPOLIZUMABE 40 MG, solução injetável, seringa preenchida com 0,4 ML	0	0	0	0	1	1.000	Baseado a partir de boletins epidemiológicos editado pela Secretaria de Vigilância em Saúde e Ambiente, de caráter técnico-científico, acesso livre, formato eletrônico com periodicidade mensal e semanal para os casos de monitoramento e investigação de doenças específicas.
39	103554	ROMIPLOSTIM 250 MCG, PÓ LIOFILIZADO, SOLUÇÃO INJETÁVEL	0	0	0	0	1	1.500	Baseado a partir de boletins epidemiológicos editado pela Secretaria de Vigilância em Saúde e Ambiente, de caráter técnico-científico, acesso livre, formato eletrônico, com potencial para contribuir com a orientação de ações em Saúde Pública no país.
40	134623	TRIFENATATO DE VILANTEROL 25 MCG + BROMETO DE UMECLIDÍNIO 62,5 MCG + FUROATO DE FLUTICASONA 100 MCG/DOSE, PÓ INALATÓRIO ORAL, DISPOSITIVO INALATÓRIO COM 30 DOSES	0	0	0	0	1	18.000	Baseado a partir de boletins epidemiológicos editado pela Secretaria de Vigilância em Saúde e Ambiente, de caráter técnico-científico, acesso livre, formato eletrônico, com potencial para contribuir com a orientação de ações em Saúde Pública no

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



									país.
41	134624	BROMETO DE GLICOPIRRÔNIO 12,5 MCG + DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA 100 MCG + FUMARATO DE FORMOTEROL DI-HIDRATADO 6 MCG, SOLUÇÃO AEROSOL, FRASCO COM 120 DOSES.	0	0	0	0	1	18.000	Baseado a partir de boletins epidemiológicos editado pela Secretaria de Vigilância em Saúde e Ambiente, de caráter técnico-científico, acesso livre, formato eletrônico, com potencial para contribuir com a orientação de ações em Saúde Pública no país.
42	134625	OMALIZUMABE 75MG, SOLUÇÃO INJETÁVEL, SERINGA PREENCHIDA COM 1ML.	0	0	0	0	1	2.500	Baseado a partir de boletins epidemiológicos editado pela Secretaria de Vigilância em Saúde e Ambiente, de caráter técnico-científico, acesso livre, formato eletrônico, com potencial para contribuir com a orientação de ações em Saúde Pública no país.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



SESOFN202505603A



5 – LEVANTAMENTO DE MERCADO

Diante das modalidades de compra para aquisição de medicamentos, esta Gerência tem priorizado as solicitações de compras através de Sistema de Registro de Preços - SRP, procedimento este executado pela Secretaria de Estado da Administração, e em segundo lugar licitação comum através de Pregão Eletrônico, processado pela própria Secretaria de Estado da Saúde.

As vantagens observadas no SRP são a reserva orçamentária apenas no momento da execução contratual, e a não obrigatoriedade de aquisição de todos os medicamentos projetados, para os casos de mudança de tratamento dos usuários. Além disso, por meio do SRP pretende-se assegurar que as contratações públicas sejam eficientes, econômicas e alinhadas aos princípios da eficiência, previsto no artigo 37, e da economicidade, previsto no artigo 70, ambos da Constituição Federal, com possibilidade de manifestação de todos os interessados, o que leva à promoção de competição e a obtenção de futuras propostas realistas e vantajosas.

Entretanto, com a vigência da nova Lei de Licitações, todos os procedimentos que tramitavam na Lei antiga foram cancelados, necessitando assim de agilidade para as referidas compras, com o intuito de evitarmos aquisições através de Dispensa de Licitação, uma vez que não é salutar ocorrer descontinuidade no tratamento dos usuários atendidos pela Assistência Farmacêutica no âmbito do Sistema Único de Saúde.

Verificamos ainda que nas outras Federações, as aquisições de medicamentos são processadas através de licitações comuns, através de Pregão Eletrônico, demonstrando ser a modalidade mais viável e econômica para os órgãos públicos.

Faz-se importante elencar que o planejamento para aquisição dos medicamentos da Assistência Farmacêutica se norteia na aquisição para todo o exercício financeiro, totalizando o quantitativo para suprir a necessidade por 12 (doze) meses, através de entregas parceladas. Desta forma, evidenciamos economicidade no processo de aquisição, na gestão de estoque e evitando perda de medicamentos por validade, garantindo assim o tratamento farmacológico a todos os usuários que necessitam deste serviço.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



6 – ESTIMATIVA DO PREÇO DA CONTRATAÇÃO

A estimativa de preço de contratação está estreitamente alinhada às dinâmicas e realidades do mercado. Farmácias, drogarias, assim como laboratórios, distribuidores e importadores, não podem cobrar pelos medicamentos preço acima do permitido pela CMED. A lista de preços máximos permitidos para a venda de medicamentos é disponibilizada para consulta dos consumidores e é atualizada mensalmente. Para as aquisições públicas de medicamentos (Administração Pública Direta e Indireta da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios) existem em vigor dois tetos máximos de preços: o Preço Fábrica – PF e o Preço Máximo de Venda ao Governo – PMVG.

O Preço Máximo de Venda ao Governo (PMVG) é o preço-teto para vendas de medicamentos constantes do rol anexo da Resolução CTE-CMED Nº 6, de 27 de maio de 2021 que compõe o “Programa de Componente Especializado da Assistência Farmacêutica” ou para atender ordem judicial e corresponde ao resultado da aplicação de um desconto mínimo obrigatório em relação ao Preço Fábrica (PF), que é o teto de preço pelo qual um laboratório ou distribuidor pode comercializar um medicamento no mercado brasileiro.

O PMVG é o resultado da aplicação do Coeficiente de Adequação de Preços (CAP) sobre o Preço Fábrica – PF, $PMVG = PF \times (1 - CAP)$. Sobre a análise do CAP, é importante destacar que esse coeficiente é calculado a partir do Preço Fábrica (PF) de cada produto registrado na ANVISA, com seu respectivo código de registro e não pelo princípio ativo do medicamento. Portanto, é possível existirem diferentes valores de referência para aplicação do CAP de cada item solicitado no pregão, pois esses devem ser calculados conforme os produtos apresentados por cada empresa, que podem ter diferentes registros na ANVISA, por serem de fabricantes ou apresentação distinta. Outro importante destaque é que a análise do CAP é aplicada apenas a medicamentos.

A seguir consta um recorte da LISTA DE PREÇOS DE MEDICAMENTOS - PREÇOS FÁBRICA E MÁXIMOS DE VENDA AO GOVERNO (Publicada em 03/09/2024 às 16h00min). É importante ressaltar que a lista especifica os Preços Máximos de Venda ao Governo e os Preços Fábrica nas diversas alíquotas de ICMS. Para os medicamentos isentos de ICMS, conforme convênios do CONFAZ ou regulamentação de Laboratórios Oficiais são disponibilizados apenas os preços na alíquota de ICMS 0%.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



SUBSTÂNCIA	CNPJ	LABORATÓRIO	CODIGO SUS/EM	REGISTRO	SAN-1	PRODUTO	APRESENTAÇÃO	CLASSE TERAPÊUTICA	TIPO DE PRODUTO (STATUS DO PRODUTO)	REGIME DE PREÇO	PF Sem Impostos	PF 0%	PF 20%	PF 30% ALC	PMV0 Sem Imposto	PMV0 0%	PMV0 20%	CAP	CONFAZ EF	CMV 0%	LISTA DE CONCESSÃO DE CRÉDITO (RUBRICADO) (PIS/COFINS)	
ACTATO DE CIPROTERONA	61.382.661/0001-41	LABORATÓRIO QUÍMICO 93508010118111		1064601740019	788149994514	ACTATO DE CIPROSTO MS COM CT BL AL PLAS TRANS X 2L282 -	HORMÔNIOS ANTIANDROBENÓICO	Genérico	Regulado	89,00	89,00	111,25*	111,25*	69,84	69,84	87,30*	87,30*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ACTATO DE CIPROTERONA	18.458.628/0001-15	BAYER S.A.	53812000012813	170560660037	7891106907460	ANDROCUR	50 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 2L282 -	HORMÔNIOS ANTIANDROBENÓICO	Novo	Regulado	143,34	143,34	179,18*	179,18*	112,48	112,48	140,60*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ACTATO DE CIPROTERONA	18.458.628/0001-15	BAYER S.A.	53812000012813	170560660061	7891106907460	ANDROCUR	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 2L282 -	HORMÔNIOS ANTIANDROBENÓICO	Novo	Regulado	269,91	269,91	337,39*	337,39*	211,80	211,80	264,75*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ACTATO DE CIGBIRELINA	61.316.797/0001-00	ASTRAZENECA DO BRASIL 50212000013707	114180043046	500046047554	724-ADXY	10,2 MG DORTY - SER PRENCE TRIL282 -	ANÁLOGOS HORMONAIS DE LRI	Novo	Regulado	2060,73	2060,73	2587,18*	2587,18*	1624,12	1624,12	2030,14*	Sim	Sim	Não	Positiva		
ACTATO DE LUPORILURINA	61.286.647/0001-16	SANODZ DO BRASIL 105113301158415		1004704400109	7897059604460	LECTRUM	3,75 MG PO LOP SUS IN CT FA VO TRIL282 -	ANÁLOGOS HORMONAIS DE LRI	Similar	Regulado	609,84	609,84	762,30*	762,30*	478,54	478,54	598,18*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ACTATO DE LUPORILURINA	50.886.084/0001-27	ADUM S.A.	5342130800093	1221400740033	7892953000823	ELUGARO	45 MG PO LOP SUS IN CT FA VO TRIL282 -	ANÁLOGOS HORMONAIS DE LRI	Novo	Regulado	9366,89	9366,89	11708,61*	11708,61*	7350,20	7350,20	9187,75*	Não	Não	Não	Positiva	
ACTATO DE LUPORILURINA	15.890.544/0001-00	ABBEVIE FARMACEÚTICA 154371010001117		1986000700941	80548003870	LUPRON	3,75 MG PO LOP SUS IN CT FA VO TRIL282 -	ANÁLOGOS HORMONAIS DE LRI	Novo	Regulado	641,99	641,99	802,49*	802,49*	503,77	503,77	629,71*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ACTRETRINA	44.363.661/0001-57	GLENNMARK FARMACEÚTICA 521519300018814		1101307130019	7897473206760	NEOTIGASON	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS AMB D58 -	ANTIPROLIFERANTES	Novo	Regulado	467,82	467,82	584,78*	584,78*	367,10	367,10	458,88*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ACTRETRINA	44.363.661/0001-57	GLENNMARK FARMACEÚTICA 521519300002007		1101308800021	7897473207417	ACTRETRINA	25 MG CAP DURA CT BL AL AL X 100 -	ANTIPROLIFERANTES	Genérico	Regulado	337,20	337,20	421,50*	421,50*	264,80	264,80	330,75*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ACTRETRINA	44.363.661/0001-57	GLENNMARK FARMACEÚTICA 5215193000020407		1101310300046	7897473207417	ACTRETRINA	10 MG CAP DURA CT BL AL AL X 100 -	ANTIPROLIFERANTES	Genérico	Regulado	817,90	817,90	1027,38*	1027,38*	641,81	641,81	802,29*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ACTRETRINA	05.313.542/0001-08	TEVA FARMACEÚTICA 11537319122008617		1557300400016	7898587991295	NEOTIGASON	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS AMB D58 -	ANTIPROLIFERANTES	Novo	Regulado	467,82	467,82	584,78*	584,78*	367,10	367,10	458,88*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ACTRETRINA	05.313.542/0001-08	TEVA FARMACEÚTICA 11537319122008617		1557300400016	7898587991307	NEOTIGASON	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS AMB D58 -	ANTIPROLIFERANTES	Novo	Regulado	155,64	155,64	194,55*	194,55*	122,13	122,13	152,64*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ACTRETRINA	05.313.542/0001-08	TEVA FARMACEÚTICA 11537319122008617		1557300400016	7898587991321	NEOTIGASON	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS AMB D58 -	ANTIPROLIFERANTES	Novo	Regulado	177,47	177,47	471,84*	471,84*	226,20	226,20	370,25*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ACTRETRINA	05.313.542/0001-08	TEVA FARMACEÚTICA 11537319122008617		1557300400016	7898587991321	NEOTIGASON	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS AMB D58 -	ANTIPROLIFERANTES	Novo	Regulado	1258,29	1258,29	1572,88*	1572,88*	987,38	987,38	1254,22*	Sim	Sim	Não	Positiva	
AMBRISISTANA	33.247.743/0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL 510812201112111		1010702810013	7896015520694	VOLIBRIS	5 MG COM REV CT BL AL PVC X 30 -	C081 - PRODUTOS HIPERTENSÃO ARTERIAL	Novo	Regulado	152,04	152,04	2620,31*	2620,31*	1423,82	1423,82	1954,68	2056,17*	Sim	Sim	Não	Negativa
AMBRISISTANA	33.247.743/0001-10	GLAXOSMITHKLINE BRASIL 510812201112111		1010702810013	7896015520700	VOLIBRIS	10 MG COM REV CT BL AL PVC X 30 -	C081 - PRODUTOS HIPERTENSÃO ARTERIAL	Novo	Regulado	3628,00	3628,00	5240,70*	5240,70*	2847,68	2847,68	3389,40	4112,38*	Sim	Sim	Não	Negativa
BOSENTANA	33.150.764/0001-12	BOEHRER FARMA GERICOS 5061810001000303		1049020370011	7899551307860	HAGVAN	62,5 MG COM REV CT FR PLAS OPQ X 6C081 -	PRODUTOS HIPERTENSÃO ARTERIAL	Novo	Regulado	393,23	393,23	4940,29*	4940,29*	3102,31	3102,31	3876,46*	Sim	Sim	Não	Positiva	
BOSENTANA	33.150.764/0001-12	BOEHRER FARMA GERICOS 5061810001000303		1049020370011	7899551307860	HAGVAN	62,5 MG COM REV CT FR PLAS OPQ X 6C081 -	PRODUTOS HIPERTENSÃO ARTERIAL	Novo	Regulado	1976,10	1976,10	2470,11*	2470,11*	1550,65	1550,65	1938,31*	Sim	Sim	Não	Positiva	
BOSENTANA	33.150.764/0001-12	BOEHRER FARMA GERICOS 5061810001000303		1049020370011	7899551307860	HAGVAN	125 MG COM REV CT FR PLAS OPQ X 6C081 -	PRODUTOS HIPERTENSÃO ARTERIAL	Novo	Regulado	393,23	393,23	4940,29*	4940,29*	3102,31	3102,31	3876,46*	Sim	Sim	Não	Positiva	
BICOMET DE TIOTIOPH MONODR	60.611.604/0001-77	BOEHRINGER INGENIERUNGSGESAMTSCHAFT 5020010011307		1051705170011	7896263806796	SPICOT	(2,5 + 2,5) MG SOL. INAL. OR CT FR PLAS D2 -	ASSOCIAÇÃO DE ANTI-COAGULANTE	Novo	Regulado	185,19	185,19	306,84	306,84	160,64	160,64	239,21	Não	Não	Não	Negativa	
CLORIDRATO DE AMANTADINA	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATÓRIO 50802500161317		1004314100014	7891131701507	MANTADIN	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRAMINA -	ANTIPARKINSONIANOS	Novo	Regulado	15,01	15,01	18,76	18,76	11,78	11,78	14,72	Não	Não	Não	Positiva	
CLORIDRATO DE AMANTADINA	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATÓRIO 50802500161317		1004314100014	7891131701521	MANTADIN	100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRAMINA -	ANTIPARKINSONIANOS	Novo	Regulado	22,51	22,51	28,14	28,14	17,66	17,66	22,08	Sim	Sim	Não	Positiva	
DANAZOL	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATÓRIO 50802500161317		1004314100014	7891131701547	LAGOSAL	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRAXEX -	OUTROS HORMONAIS SEXUAIS	Novo	Regulado	163,70	163,70	204,63*	204,63*	128,46	128,46	160,57*	Sim	Sim	Não	Positiva	
DANAZOL	61.190.096/0001-92	EUROFARMA LABORATÓRIO 50802500161317		1004314100014	7897599903020	LAGOSAL	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRAXEX -	OUTROS HORMONAIS SEXUAIS	Novo	Regulado	193,74	193,74	242,18*	242,18*	152,03	152,03	190,04*	Sim	Sim	Não	Positiva	
DANAZOL	10.846.959/0010-92	SANOFI MEDLEY FARMACEÚTICA 7720040062317		181260550015	7897599903080	LAGOSAL	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRAXEX -	OUTROS HORMONAIS SEXUAIS	Novo	Regulado	163,70	163,70	204,63*	204,63*	128,46	128,46	160,57*	Sim	Sim	Não	Positiva	
DANAZOL	10.846.959/0010-92	SANOFI MEDLEY FARMACEÚTICA 7720040062317		181260550015	7897599903080	LAGOSAL	100 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRAXEX -	OUTROS HORMONAIS SEXUAIS	Novo	Regulado	221,13	221,13	276,41*	276,41*	173,52	173,52	216,90*	Sim	Sim	Não	Positiva	
ELTROMBOGAGUE OLAMINA	66.994.502/0001-30	NOVARTIS BIOCENOSIS 1526511700089317		1008811320019	789626100672	REVOLADE	25 MG COM REV CT BL AL AL X 14 -	Agente da Tromboopetia	Novo	Regulado	1862,98	1862,98	2690,37*	2690,37*	1461,88	1461,88	2111,13	Sim	Sim	Não	Negativa	
ELTROMBOGAGUE OLAMINA	66.994.502/0001-30	NOVARTIS BIOCENOSIS 1526511700089317		1008811320019	789626100689	REVOLADE	50 MG COM REV CT BL AL AL X 14 -	Agente da Tromboopetia	Novo	Regulado	3726,35	3726,35	5381,29*	5381,29*	2924,07	2924,07	3274,95	4222,70	Sim	Sim	Não	Negativa
EMONATO DE TRIFLUORETIL	60.615.402/0001-92	ACE LABORATÓRIOS FA 5020504016121414		1057300120017	7896015520694	NO DOCEPTYL	3,75 MG PO LOP SUS IN LAR PROL. IN LAR -	ANÁLOGOS HORMONAIS DE LRI	Novo	Regulado	798,82	798,82	998,53*	998,53*	626,83	626,83	783,55*	Sim	Sim	Não	Positiva	
EMONATO DE TRIFLUORETIL	60.615.402/0001-92	ACE LABORATÓRIOS FA 5020504016121414		1057300120017	7896015520694	NO DOCEPTYL	3,75 MG PO LOP SUS IN LAR PROL. IN LAR -	ANÁLOGOS HORMONAIS DE LRI	Novo	Regulado	2596,80	2596,80	3246,38*	3246,38*	1880,38	1880,38	2350,48*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT FR VO AMB X 1L109 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	226,80	226,80	281,50*	281,50*	177,97	177,97	222,46*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181700001024	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 100 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	226,80	226,80	281,50*	281,50*	177,97	177,97	222,46*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT FR VO AMB X 1L109 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	340,21	340,21	425,26*	425,26*	266,96	266,96	333,70*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 100 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	340,21	340,21	425,26*	425,26*	266,96	266,96	333,70*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100103	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT FR VO AMB X 2L109 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	433,57	433,57	546,96*	546,96*	355,92	355,92	444,89*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 200 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	433,57	433,57	546,96*	546,96*	355,92	355,92	444,89*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT FR VO AMB X 1L109 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	147,41	147,41	184,26*	184,26*	115,67	115,67	144,58*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 100 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	147,41	147,41	184,26*	184,26*	115,67	115,67	144,58*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT FR VO AMB X 1L109 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	221,13	221,13	276,41*	276,41*	173,52	173,52	216,90*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 100 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	221,13	221,13	276,41*	276,41*	173,52	173,52	216,90*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT FR VO AMB X 1L109 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	294,83	294,83	368,54*	368,54*	231,35	231,35	289,19*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 200 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	294,83	294,83	368,54*	368,54*	231,35	231,35	289,19*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT FR VO AMB X 1L109 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	236,77	236,77	282,46*	282,46*	177,95	177,95	222,46*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT FR VO AMB X 1L109 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	147,41	147,41	184,26*	184,26*	115,67	115,67	144,58*	Sim	Sim	Não	Positiva	
HIDROKUREIA	57.507.374/0001-65	EMS S/A	54181900100063	1023511400027	789604744771	TEPEV	500 MG CAP DURA CT BL AL AL X 100 -	TOODS OS OUTROS ANTIPROLIFERANTES	Similar	Regulado	147,41	147,41	184,26*	184,								



RESPERIDONA	33.258.401.0000.03	INSTITUTO BIOQUIMICO	5134231.0003.3806	1006302790084	7897406120264	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	92.76	92.76	115.95*	115.95*	72.79	72.79	90.99*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	33.258.401.0000.03	INSTITUTO BIOQUIMICO	5134231.0003.3906	1006302790092	7897406120271	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	192.30	192.30	240.38*	240.38*	150.90	150.90	188.63*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	33.258.401.0000.03	INSTITUTO BIOQUIMICO	5134231.0003.4006	1006302790106	7897406120288	RESPERIDONA	3 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	286.31	286.31	357.89*	357.89*	224.67	224.67	280.84*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	56.994.502.0000.10	NOVARTIS BIOCIENCIAS	13361591.2009.4027	1008611610013	7897595637885	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	26.39	26.39	32.24*	32.24*	20.55	20.55	25.69*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	56.994.502.0000.10	NOVARTIS BIOCIENCIAS	13361591.2009.4027	1008611610076	7897595637932	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	26.39	26.39	32.24*	32.24*	20.55	20.55	25.69*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	33.069.212.0000.48	MERCK S/A	5254200201111114	1008901490022	7891721201219	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	46.39	46.39	57.99*	57.99*	36.40	36.40	45.51*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	33.069.212.0000.48	MERCK S/A	5254200201111114	1008901490057	7891721201219	RESPERIDONA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	58.65	58.65	73.11*	73.11*	46.02	46.02	57.53*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	33.069.212.0000.48	MERCK S/A	5254200201141110	1008901490081	7891721201237	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	124.28	124.28	155.35*	155.35*	97.52	97.52	121.90*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	57.507.378.0000.65	EMS S/A	507732011311131	1023508240012	7896004721255	RESPERIDONA (PORT	1 M5G/M, SOL, OR CT FR VD AMB X 30 NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	99.33	99.33	124.16*	124.16*	77.94	77.94	97.43*	Não	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	506720070084027	1029802000057	7896764064500	RESPERIDONA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	52.43	52.43	65.54*	65.54*	41.14	41.14	51.43*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	506720070084027	1029802000065	7896764064548	RESPERIDONA	3 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	75.96	75.96	93.83*	93.83*	58.90	58.90	73.63*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	5067134021144115	1029802000073	7896764079699	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	46.69	46.69	60.86*	60.86*	38.21	38.21	47.76*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	5067134021144115	1029802000081	7896764010914	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	49.14	49.14	63.93*	63.93*	38.40	38.40	48.17*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	5067134041174111	1029802000103	7896764010914	RESPERIDONA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	67.14	67.14	83.94*	83.94*	52.96	52.96	63.87*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	5067134061114110	1029802000103	7896764010938	RESPERIDONA	3 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	89.07	89.07	111.84*	111.84*	69.92	69.92	87.43*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	5067134081124114	1029802000111	7896764012208	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	53.03	53.03	66.29*	66.29*	41.61	41.61	51.02*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	5067134091124112	1029802000128	7896764012927	RESPERIDONA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	53.03	53.03	66.29*	66.29*	41.61	41.61	51.02*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	50671340111317411	1029802000138	7896764012246	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	53.03	53.03	66.29*	66.29*	41.61	41.61	51.02*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	5067134081124114	1029802000146	7896764015797	RESPERIDONA	1 M5G/M, SOL, OR CT FR VD AMB X 30 NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	53.03	53.03	66.29	66.29	41.61	41.61	51.02	Não	Não	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	506713401110010303	1029802000154	7896764015803	RESPERIDONA	1 M5G/M, SOL, OR CT FR VD AMB X 30 NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	130.54	130.54	160.18	160.18	116.31	116.31	150.40	Não	Não	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	506713401110017003	1029802000162	7896764013661	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	98.36	98.36	122.90*	122.90*	77.18	77.18	96.48*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	506713401110018003	1029802000170	7896764013678	RESPERIDONA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	153.76	153.76	192.20*	192.20*	120.66	120.66	150.82*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	506713401110019003	1029802000189	7896764013485	RESPERIDONA	3 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC TRL NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	218.07	218.07	272.59*	272.59*	171.12	171.12	213.90*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	44.734.671.0000.51	CRISTALIA PRODUTOS Q	50672007008005007	1029802000197	7896764016543	RESPERIDONA	1 M5G/M, SOL, OR CT FR VD AMB X 40 NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	111.63	111.63	139.54	139.54	87.60	87.60	109.50	Não	Não	Não	Positiva
RESPERIDONA	17.159.229.0000.76	LABORATORIO TELITTO	BF 5207348070040046	1037006190003	7896112171355	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	92.74	92.74	115.93*	115.93*	72.77	72.77	90.97*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	17.159.229.0000.76	LABORATORIO TELITTO	BF 5207348070040046	10370061900078	7896112171416	RESPERIDONA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	192.31	192.31	240.39*	240.39*	150.91	150.91	188.63*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	17.159.229.0000.76	LABORATORIO TELITTO	BF 5207348070040046	10370061900116	7896112171478	RESPERIDONA	3 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	286.29	286.29	357.89*	357.89*	224.65	224.65	280.81*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	30.222.814.0000.31	VITAMINIC INDUSTRIA	5153210200013306	1039201970012	7896001290023	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	26.34	26.34	32.24*	32.24*	20.43	20.43	25.54*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	30.222.814.0000.31	VITAMINIC INDUSTRIA	5153210200013306	1039201970075	7896004977475	RESPERIDONA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	31.86	31.86	39.83*	39.83*	25.00	25.00	31.26*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	30.222.814.0000.31	VITAMINIC INDUSTRIA	5153210200013306	1039201970113	7896004977752	RESPERIDONA	3 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	33.81	33.81	41.64*	41.64*	26.14	26.14	32.68*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.665.981.0000.18	UNIAO QUIMICA FARMA	531013205110411408	7896001290024	7896001290024	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC/PPV NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	26.39	26.39	32.24*	32.24*	20.55	20.55	25.69*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.665.981.0000.18	UNIAO QUIMICA FARMA	531013205110411404	7896001290024	7896000227564	VERIDAL	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC/PPV NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	33.78	33.78	42.23*	42.23*	26.51	26.51	33.14*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.665.981.0000.18	UNIAO QUIMICA FARMA	5310132051106112412	7896000227601	7896000227601	VERIDAL	3 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC/PPV NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	33.78	33.78	42.23*	42.23*	26.51	26.51	33.14*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.665.981.0000.18	UNIAO QUIMICA FARMA	531013205110064006	7896001290025	7896000215912	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC/PPV NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	92.72	92.72	115.90*	115.90*	72.76	72.76	90.95*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.665.981.0000.18	UNIAO QUIMICA FARMA	531013205110064076	7896000215929	7896000215929	RESPERIDONA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC/PPV NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	192.30	192.30	240.38*	240.38*	150.90	150.90	188.63*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.665.981.0000.18	UNIAO QUIMICA FARMA	531013205110064006	7896000215974	7896000215974	RESPERIDONA	3 M5G COM REV CT BL AL PLAS PVC/PPV NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	286.27	286.27	357.84*	357.84*	224.64	224.64	280.80*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	17.115.437.0000.73	LABORATORIO GLOBIO	5151762200027800	1035302270035	7896020015367	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	92.78	92.78	115.98*	115.98*	72.80	72.80	91.01*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	17.115.437.0000.73	LABORATORIO GLOBIO	5151762200027800	1035302270035	7896020015404	RESPERIDONA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	192.30	192.30	240.38*	240.38*	150.90	150.90	188.63*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	17.115.437.0000.73	LABORATORIO GLOBIO	5151762200028006	1035302270108	7896020015442	RESPERIDONA	3 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	286.31	286.31	357.89*	357.89*	224.67	224.67	280.84*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	17.115.437.0000.73	LABORATORIO GLOBIO	51517622100028035	1035302290036	789620015497	RESPIDNA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	92.78	92.78	115.98*	115.98*	72.80	72.80	91.01*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	17.115.437.0000.73	LABORATORIO GLOBIO	51517622100028035	1035302290060	789620015534	RESPIDNA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	192.30	192.30	240.38*	240.38*	150.90	150.90	188.63*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	17.115.437.0000.73	LABORATORIO GLOBIO	51517622100028035	1035302290075	789620015537	RESPIDNA	3 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	286.31	286.31	357.89*	357.89*	224.67	224.67	280.84*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.659.463.0029.92	ACHE LABORATORIOS FA	525200020115887	1057305390022	789618316819	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	61.82	61.82	77.28*	77.28*	48.51	48.51	60.64*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.659.463.0029.92	ACHE LABORATORIOS FA	525200020115937	1057305390030	789618316866	RESPERIDONA	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	92.72	92.72	115.90*	115.90*	72.76	72.76	90.95*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.659.463.0029.92	ACHE LABORATORIOS FA	525200020116027	1057305390073	789618316864	RESPERIDONA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	128.20	128.20	160.25*	160.25*	100.40	100.40	125.70*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.659.463.0029.92	ACHE LABORATORIOS FA	525200020116117	1057305390081	789618316871	RESPERIDONA	2 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	192.30	192.30	240.38*	240.38*	150.90	150.90	188.63*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.659.463.0029.92	ACHE LABORATORIOS FA	525200020116217	1057305390121	789618316918	RESPERIDONA	3 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	199.79	199.79	238.61*	238.61*	149.79	149.79	187.24*	Sim	Sim	Não	Positiva
RESPERIDONA	60.659.463.0029.92	ACHE LABORATORIOS FA	525200020116027	1057305390121	789618317908	ZARGUS	1 M5G COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSCOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	17.18	17.18	21.48*	21.48*	13.48	13.48	16.96*	Sim	Sim</		



RSFERIDONA	73.856.593/0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA S28521010179103	1256802910071	7899547532814	PERLID	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDG 4 NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	30.88	30.88	38.60*	38.60*	24.23	24.23	30.29*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	73.856.593/0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA S28521010179203	1256802910134	7899547532876	PERLID	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDG 4 NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	64.02	64.02	80.03*	80.03*	50.24	50.24	62.80*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	73.856.593/0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA S28520050170407	1256802910150	7899547532890	PERLID	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDG 4 NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	192.05	192.05	240.06*	240.06*	150.70	150.70	188.37*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	73.856.593/0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA S28521010179303	1256802910193	7899547532937	PERLID	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDG 4 NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	64.02	64.02	80.03*	80.03*	50.24	50.24	62.80*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	73.856.593/0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA S28520050170607	1256802910274	7899547533019	PERLID	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDG 4 NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	286.25	286.25	357.81*	357.81*	224.62	224.62	280.77*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	73.856.593/0001-66	PRATI DONADUZZI & CIA S28520050170007	1256802920032	7899547533132	PERLID	1MG/ML SOL OR CT FR PLAS PEAD OP NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	94.14	94.14	117.68	117.68	73.87	73.87	92.34	Sim	Não	Não	Positiva
RSFERIDONA	72.593.791/0001-11	NOVA QUIMICA FARMAC S25390100553106	1267503360014	789529645313	RSFERIDONA	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	99.38	99.38	124.23*	124.23*	77.98	77.98	97.48*	Não	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	02.501.297/0001-02	PHARLAB INDUSTRIA FAPS27922110041106	1410706400036	7898216364107	RSFERIDONA	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	92.75	92.75	115.94*	115.94*	72.78	72.78	90.98*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	02.501.297/0001-02	PHARLAB INDUSTRIA FAPS27922110041206	1410706400079	7898216364145	RSFERIDONA	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	192.29	192.29	240.36*	240.36*	150.89	150.89	188.61*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	02.501.297/0001-02	PHARLAB INDUSTRIA FAPS27922110041306	1410706400117	7898216364183	RSFERIDONA	3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	286.29	286.29	357.86*	357.86*	224.65	224.65	280.82*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	03.485.572/0001-04	GEOLAB INDUSTRIA FARM S04210801851016	1542302830033	789095626782	RSFERIDONA	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	76.77	76.77	95.96*	95.96*	60.24	60.24	75.30*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	03.485.572/0001-04	GEOLAB INDUSTRIA FARM S04210801851016	1542302830068	789095626751	RSFERIDONA	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	159.15	159.15	198.94*	198.94*	124.89	124.89	156.11*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	03.485.572/0001-04	GEOLAB INDUSTRIA FARM S04210801851016	1542302830106	7890956267213	RSFERIDONA	3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	236.94	236.94	296.18*	296.18*	185.93	185.93	232.41*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	64.171.697/0001-46	ACCORD FARMACEUTICAS S38013070013006	1553700270033	7889802749001	RSFERIDONA	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	92.73	92.73	115.91*	115.91*	72.77	72.77	90.95*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	64.171.697/0001-46	ACCORD FARMACEUTICAS S38022110043806	1553700270041	7889802749018	RSFERIDONA	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	185.40	185.40	231.75*	231.75*	145.48	145.48	181.85*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	64.171.697/0001-46	ACCORD FARMACEUTICAS S38013070013406	1553700270076	7889802749049	RSFERIDONA	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	192.29	192.29	240.36*	240.36*	150.89	150.89	188.61*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	64.171.697/0001-46	ACCORD FARMACEUTICAS S38022110043906	1553700270084	7889802749056	RSFERIDONA	3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	384.47	384.47	480.59*	480.59*	301.69	301.69	377.12*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	64.171.697/0001-46	ACCORD FARMACEUTICAS S38013070013806	1553700270114	7889802749087	RSFERIDONA	3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	286.25	286.25	357.81*	357.81*	224.62	224.62	280.77*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	64.171.697/0001-46	ACCORD FARMACEUTICAS S38022110044006	1553700270122	7889802749094	RSFERIDONA	3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	572.50	572.50	715.63*	715.63*	449.24	449.24	561.56*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	64.171.697/0001-46	ACCORD FARMACEUTICAS S3801300012001214	1553700280071	7898956880029	RSFERAC	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	110.87	110.87	138.59*	138.59*	87.00	87.00	108.75*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	64.171.697/0001-46	ACCORD FARMACEUTICAS S38013000125004	1553700280111	7898956880067	RSFERAC	3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Similar	Regulado	148.00	148.00	185.00*	185.00*	116.14	116.14	145.17*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	10.588.595/0010-92	SANOHI MEDLEY FARMAS S46737001100606	1832604780018	7896422524018	RSFERIDONA	1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	44.82	44.82	56.03*	56.03*	35.17	35.17	43.97*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	10.588.595/0010-92	SANOHI MEDLEY FARMAS S46737001100606	1832604780052	7896422524072	RSFERIDONA	2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	44.82	44.82	56.03*	56.03*	35.17	35.17	43.97*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	10.588.595/0010-92	SANOHI MEDLEY FARMAS S46737001100606	1832604780087	7896422524089	RSFERIDONA	3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	45.09	45.09	56.36*	56.36*	35.38	35.38	44.22*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	10.588.595/0010-92	SANOHI MEDLEY FARMAS S46737001090596	1832604780014	7896422527446	RSFERIDONA	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVP/NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	40.03	40.03	50.04*	50.04*	31.41	31.41	39.27*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	10.588.595/0010-92	SANOHI MEDLEY FARMAS S46737001090606	1832604780022	7896422527453	RSFERIDONA	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVP/NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	40.03	40.03	50.04*	50.04*	31.41	31.41	39.27*	Sim	Sim	Não	Positiva
RSFERIDONA	10.588.595/0010-92	SANOHI MEDLEY FARMAS S46737001096106	1832604780030	7896422527460	RSFERIDONA	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVP/NSAI - ANTIPSICOTICOS ATIPICOS	Genérico	Regulado	40.26	40.26	50.33*	50.33*	31.59	31.59	39.50*	Sim	Sim	Não	Positiva
VALSANTANA SABCIBITRL	56.994.502/0001-30	NOVARTIS BIOCIENCIAS S536517080090401	1006811410018	7896261020369	ENTRESTO	50 MG COM REV CT BL AL X 28 C009 - ANTAGONISTAS DA ANGIOTENS	Novo	Regulado	107.61	120.52	155.40	134.51	84.44	94.57	121.94	Não	Não	Não	Negativa
VALSANTANA SABCIBITRL	56.994.502/0001-30	NOVARTIS BIOCIENCIAS S536517080090801	1006811410034	7896261020318	ENTRESTO	200 MG COM REV CT BL AL X 80 C009 - ANTAGONISTAS DA ANGIOTENS	Novo	Regulado	230.61	258.28	333.02	288.26	180.96	202.67	261.32	Não	Não	Não	Negativa
VALSANTANA SABCIBITRL	56.994.502/0001-30	NOVARTIS BIOCIENCIAS S536517080090601	1006811410050	7896261020306	ENTRESTO	100 MG COM REV CT BL AL X 40 C009 - ANTAGONISTAS DA ANGIOTENS	Novo	Regulado	230.61	258.28	333.02	288.26	180.96	202.67	261.32	Não	Não	Não	Negativa
ACIDO URSODESOXICOLICO	61.100.004/0001-36	ZAMBON LABORATORIOS S33814110007003	1008400670111	7898074618435	URSACOL	150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Novo	Regulado	96.12	96.12	120.15	120.15	75.43	75.43	94.28	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	61.100.004/0001-36	ZAMBON LABORATORIOS S33814110007703	1008400670134	7898074618442	URSACOL	300 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Novo	Regulado	190.00	190.00	237.50	237.50	149.09	149.09	186.37	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	541821100167504	1023513770075	DUXIO	150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Similar	Regulado	61.08	61.08	78.85	78.85	48.50	48.50	61.87	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211001676704	1023513770083	DUXIO	150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Similar	Regulado	94.61	94.61	118.26	118.26	74.24	74.24	92.80	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211001676704	1023513770091	DUXIO	150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Similar	Regulado	189.24	189.24	236.55	236.55	148.50	148.50	185.62	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211001677014	1023513770105	DUXIO	150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Similar	Regulado	283.85	283.85	354.81	354.81	222.74	222.74	278.42	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211001680004	1023513770131	DUXIO	300 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Similar	Regulado	125.47	125.47	156.84	156.84	98.46	98.46	123.07	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211001681004	1023513770148	DUXIO	300 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Similar	Regulado	188.20	188.20	235.25	235.25	147.68	147.68	184.60	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211001682004	1023513770156	DUXIO	300 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Similar	Regulado	376.40	376.40	470.50	470.50	295.36	295.36	369.20	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211001678004	1023513770164	DUXIO	300 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Similar	Regulado	564.60	564.60	705.75	705.75	443.04	443.04	553.80	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211201754006	1023513840073	DUXIO	ACIDO URSODESOXICOLICO 150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Genérico	Regulado	41.64	41.64	52.05	52.05	32.67	32.67	40.84	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211201755006	1023513840081	DUXIO	ACIDO URSODESOXICOLICO 150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Genérico	Regulado	62.47	62.47	78.09	78.09	49.02	49.02	61.28	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211201756006	1023513840091	DUXIO	ACIDO URSODESOXICOLICO 150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Genérico	Regulado	124.94	124.94	156.18	156.18	98.04	98.04	122.56	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211201757006	1023513840101	DUXIO	ACIDO URSODESOXICOLICO 150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Genérico	Regulado	187.41	187.41	234.26	234.26	147.68	147.68	183.82	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211201758006	1023513840118	DUXIO	ACIDO URSODESOXICOLICO 150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Genérico	Regulado	82.34	82.34	102.93	102.93	64.61	64.61	80.77	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211201759006	1023513840146	DUXIO	ACIDO URSODESOXICOLICO 150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Genérico	Regulado	123.50	123.50	154.38	154.38	96.91	96.91	121.14	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211201760006	1023513840154	DUXIO	ACIDO URSODESOXICOLICO 300 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Genérico	Regulado	247.00	247.00	308.75	308.75	193.82	193.82	242.28	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	57.507.378/0003-65	EMS S/A	5418211201761006	1023513840162	DUXIO	ACIDO URSODESOXICOLICO 300 MG COM CT BL AL PLAS PVP/NSAI - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Genérico	Regulado	370.49	370.49	463.11	463.11	290.72	290.72	363.40	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	73.663.650/0001-90	RANBAXY FARMACEUTICAS S29921030071206	123502780059	7897076926270	ACIDO URSODESOXICOLICO	ACIDO URSODESOXICOLICO 150 MG COM CT BL AL PLAS PVP/PE/ASA2 - TERAPIA DOS CALCULOS BILIARES	Genérico	Regulado	41.62	41.62	52.03	52.03	32.66	32.66	40.83	Sim	Não	Não	Positiva
ACIDO URSODESOXICOLICO	73.663.650/000																		



Quanto à estimativa do valor da contratação, foram utilizados como parâmetros os valores unitários praticados para última aquisição de cada medicamento pela Secretaria de Estado da Saúde.

Vale salientar que, anualmente, ocorre o ajuste de preços de medicamentos, divulgado no sítio eletrônico da Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED), no Portal da Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Anvisa), que permite que as empresas produtoras de medicamentos possam ajustar os preços de seus medicamentos a partir da data em que for publicada a Resolução CMED em 2024. Para o ano de 2023, o ajuste máximo de preços permitido foi de:

I - Nível 1: 4,50 % (quatro inteiros e cinquenta centésimos por cento);

II - Nível 2: 4,50 % (quatro inteiros e cinquenta centésimos por cento); e

III - Nível 3: 4,50 % (quatro inteiros e cinquenta centésimos por cento).

REGULAÇÃO DO SETOR FARMACÊUTICO

A Lei nº 10.742, de 6.10.2003, definiu normas de regulação para o setor farmacêutico e criou a Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED).

O § 1º do art. 49 da Lei nº 10.742/2003 estabeleceu que o ajuste de preços de medicamentos será baseado em modelo de teto de preços calculado com base em um índice, em um fator de produtividade e em um fator de ajuste de preços relativos intrassetor e entre setores. A CMED, segundo o art. 5º da mencionada Lei, tem por objetivos a adoção, implementação e coordenação de atividades relativas à regulação econômica do mercado de medicamentos voltada a promover a assistência farmacêutica à população, por meio de mecanismos que estimulem a oferta de medicamentos e a competitividade do setor.

Assim, é da CMED a competência para expedição de orientações e regulamentos que disciplinam os preços máximos dos medicamentos para venda a drogarias e farmácias, ao consumidor final e aos órgãos públicos.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000





Nesse sentido, com base no Decreto nº 4.937, de 29.12.2003, que regulamentou o art. 49 da Lei nº 10.742/2003, a CMED edita normativos visando à regulação econômica do mercado de medicamentos.

Por sua vez, nos termos da Resolução CMED nº 01, de 23.2.2015, as empresas produtoras de medicamentos poderão ajustar anualmente os preços de seus medicamentos em 31 de março, para vigorar de 18 de abril a 31 de março do exercício subsequente. Excepcionalmente, no ano de 2020, para fazer frente à situação pandêmica decorrente do surto mundial da Covid-19, o reajuste dos preços dos medicamentos ocorreu somente em 31.5.2020, consoante a Resolução nº 1, de 19 de junho de 2020. Além disso, a Resolução CMED nº 01/2015 estabelece que o cálculo desse reajuste considera, além da inflação acumulada no período dos doze meses anteriores à publicação do ajuste, aferida por meio do Índice Nacional de Preços ao Consumidor Amplo (IPCA), o custo com energia elétrica, variações cambiais em função do dólar, dentre outros fatores.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



ITEM	CODIGO	PRODUTO	QUANT	VALOR UNITÁRIO R\$	VALOR TOTAL R\$	NÚMERO DO PROCESSO DE AQUISIÇÃO
1	115984	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO 150 MG COMP GRUPO 1.B	68.010	1,74	118.337,40	SES-PRC-2024/00550
2	115985	ÁCIDO URSODESOXICÓLICO 300 MG COMP GRUPO 1.B	68.760	3,33	228.970,80	SES-PRC-2024/00550
3	82935	ACITRETINA 10 MG CAP GRUPO 1.B	108.600	3,67	398.562,00	SES-PRC-2024/00550
4	82934	ACITRETINA 25 MG CAP GRUPO 1.B	69.400	8,02	556.588,00	SES-PRC-2024/00550
5	80115	AMANTADINA 100 MG COMP GRUPO 1.B	171.680	0,58	99.574,40	SES-PRC-2024/00550
6	96854	AMBRISENTANA 10 MG COMP REV GRUPO 1.B	4.740	44,25	209.745,00	SES-PRC-2024/00550
7	96853	AMBRISENTANA 5 MG COMP REV GRUPO 1.B	2.820	44,25	124.785,00	SES-PRC-2024/00550
8	82094	BOSENTANA 125 MG COMP REV GRUPO 1.B	30.300	31,90	966.570,00	SES-PRC-2024/00550
9	82095	BOSENTANA 62,5 MG COMP REV GRUPO 1.B	16.080	24,25	389.940,00	SES-PRC-2024/00550
10	126979	BROMETO DE TIOTRÓPIO MONOIDRATADO + CLORIDRATO DE OLODATEROL 2,5 + 2,5 MCG SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO INAL (FR DE 60 DOSES) GRUPO 1.B	13.500	239,21	3.229.335,00	SES-PRC-2024/00550
11	112632	BROMETO DE UMECLIDÍNIO + TRIFENATATO DE VILANTEROL 62,5 + 25 MCG PÓ INAL (FR DE 30 DOSES) GRUPO 1.B	5.200	91,47	475.644,00	SES-PRC-2024/00550
12	80114	CIPROTERONA 50 MG COMP GRUPO 1.B	2.460	3,40	8.364,00	SES-PRC-2024/00550
13	126977	DANAZOL 100 MG CAP GRUPO 1.B	720	3,36	2.419,20	SES-PRC-2024/00550

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



SESOFN202505603A

14	83880	DEFERIPRONA 500 MG COMP GRUPO 1.B	7.600	11,84	89.984,00	SES-PRC-2024/00550
15	97149	ELTROMBOPAGUE 25 MG COMP REV GRUPO 1.B	15.288	116,95	1.787.931,60	SES-PRC-2024/00550
16	109526	ELTROMBOPAGUE 50 MG COMP REV GRUPO 1.B	19.110	233,92	4.470.211,20	SES-PRC-2024/00550
17	80130	GOSSERRELINA 10,8 MG DEPOT (SER PREENC) GRUPO 1.B	3.680	1.554,17	5.719.345,60	SES-PRC-2024/00550
18	80132	HIDROXIURÉIA 500 MG CAP GRUPO 1.B	102.300	1,11	113.553,00	SES-PRC-2024/00550
19	58333	ILOPROSTA 10 MCG/ML SOL P/ NEBUL (AMP) 1 ML GRUPO 1.B	17.100	32,74	559.854,00	SES-PRC-2024/00550
20	82783	LEUPRORRELINA 3,75 MG, PÓ LIOF INJ (FR-AMP) GRUPO 1.B	13.884	219,00	3.040.596,00	SES-PRC-2024/00550
21	129900	LEUPRORRELINA 45 MG, PÓ LIOF INJ (SER PREENC) GRUPO 1.B	720	1.250,00	900.000,00	SES-PRC-2023/00604
22	126978	MEPOLIZUMABE100 MG/ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL, CANETA AUTO INJETORA COM 1ML	1.100	2.028,87	2.231.757,00	SES-PRC-2024/00550
23	82933	OMALIZUMABE 150 MG SOL INJ (SER) 1 ML GRUPO 1.B	2.700	2.300,00	6.210.000,00	SES-PRC-2024/00550
24	82612	PANCREATINA 10.000 UI CAP GRUPO 1.B	148.080	1,36	201.388,80	SES-PRC-2024/00550
25	82695	PANCREATINA 25.000 UI CAP GRUPO 1.B	159.060	28,70	4.565.022,00	SES-PRC-2024/00550
26	81451	PENICILAMINA 250 MG CAP GRUPO 1.B	39.500	2,46	97.170,00	SES-PRC-2024/00550
27	81463	RISPERIDONA 1 MG COMP GRUPO 1.B	285.630	0,09	25.706,70	SES-PRC-2024/00550
28	82202	RISPERIDONA 1 MG/ML SOL ORAL (FR) 30 ML GRUPO 1.B	20.970	5,35	112.189,50	SES-PRC-2024/00550
29	80154	RISPERIDONA 2 MG COMP GRUPO 1.B	1.163.430	0,10	116.343,00	SES-PRC-2024/00550

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



SESOFN202505603A

30	82200	RISPERIDONA 3 MG COMP GRUPO 1.B	331.200	0,13	43.056,00	SES-PRC-2024/00550
31	79772	RIVASTIGMINA 2 MG/ML SOL ORAL (FR) 120 ML GRUPO 1.B	290	292,28	84.761,20	SES-PRC-2024/00550
32	81841	SACARATO DE HIDRÓXIDO FÉRRICO 100 MG SOL INJ (FR) 5 ML GRUPO 1.B	132.535	8,00	1.060.280,00	SES-PRC-2024/00550
33	109536	SACUBITRIL VALSARTANA 50 MG, COMPRIMIDO GRUPO 1.B	250.040	4,35	1.087.674,00	SES-PRC-2024/00550
34	109534	SACUBITRIL VALSARTANA 100 MG, COMPRIMIDO GRUPO 1.B	300.000	4,34	1.302.000,00	SES-PRC-2024/00550
35	122123	SACUBITRIL VALSARTANA 200 MG, COMPRIMIDO GRUPO 1.B	270.000	4,34	1.171.800,00	SES-PRC-2024/00550
36	129901	TRIPITORRELINA 22,5 MG SUSP INJ (FR-AMP) GRUPO 1.B	800	2.500,00	2.000.000,00	SES-PRC-2024/00550
37	126980	TRIPITORRELINA 3,75 MG SUSP INJ (FR-AMP) GRUPO 1.B	2.100	320,00	672.000,00	SES-PRC-2024/00550
38	134578	MEPOLIZUMABE 40 MG, solução injetável, seringa preenchida com 0,4 ML	1.000	R\$ 3.075,32	3.075.320,00	LISTA DE PREÇOS DE MEDICAMENTOS - PREÇOS FÁBRICA E MÁXIMOS DE VENDA AO GOVERNO - Publicada em 05/02/2025 às 12h00min, atualizada em 16/02/2025 às 09:00
39	103554	ROMIPLOSTIM 250 MCG, PÓ LIOFILIZADO, SOLUÇÃO INJETÁVEL	1.500	R\$ 2.111,38	3.167.070,00	Processo nº 19.000.000025.2024
40	134623	TRIFENATATO DE VILANTEROL 25 MCG + BROMETO DE UMECLIDÍNIO 62,5 MCG + FUROATO DE FLUTICASONA 100 MCG/DOSE, PÓ INALATÓRIO ORAL, DISPOSITIVO INALATÓRIO COM 30 DOSES	18.000	R\$ 265,67	4.782.060,00	LISTA DE PREÇOS DE MEDICAMENTOS - PREÇOS FÁBRICA E MÁXIMOS DE VENDA AO GOVERNO - Publicada em 05/02/2025 às 12h00min, atualizada em 16/02/2025 às 09:00
41	134624	BROMETO DE GLICOPIRRÔNIO 12,5 MCG + DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA 100 MCG + FUMARATO DE FORMOTEROL DI-HIDRATADO 6 MCG, SOLUÇÃO AEROSSOL, FRASCO COM 120 DOSES.	18.000	R\$ 283,85	5.109.300,00	SES-PRC-2024/13742

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



SESOFN202505603A



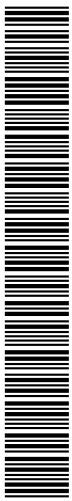
42	134625	OMALIZUMABE 75MG, SOLUÇÃO INJETÁVEL, SERINGA PREENCHIDA COM 1ML.	2.500	R\$ 1.150,93	2.877.325,00	LISTA DE PREÇOS DE MEDICAMENTOS - PREÇOS FÁBRICA E MÁXIMOS DE VENDA AO GOVERNO - Publicada em 05/02/2025 às 12h00min, atualizada em 16/02/2025 às 09:00
TOTAL R\$					63.482.533,40	

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 20/02/2025 - 12:49hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 20/02/2025 - 13:33hs.
Documento Nº: 7085965.57342604-1803 - consulta à autenticidade em <https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7085965.57342604-1803>





7- DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO

O proposto registro de preço se trata de medicamentos que constituem as linhas de cuidado para as doenças contempladas pelo Componente Especializado da Assistência Farmacêutica (CEAF). Para aquisição de medicamentos, a *solução como um todo* não prevê exigências relacionadas à manutenção ou assistência técnica, contudo, no ato de recebimento das notas fiscais, nos casos em que se identificarem avarias nas embalagens secundárias, estas serão temporariamente armazenadas, separadas dos demais e identificadas como impróprios para consumo, em área exclusiva e identificada até a aplicação da política de logística reversa pela empresa vencedora. Frisamos que a referida aquisição possui a execução da contratação no momento da entrega dos medicamentos na Central de Abastecimento Farmacêutico – CAF.

8 – JUSTIFICATIVA PARA PARCELAMENTO

- 8.1. Facilidade de Pagamento: O parcelamento pode oferecer uma forma mais acessível para o órgão público pagar pelos bens ou serviços adquiridos, permitindo um alívio orçamentário ao longo do tempo;
- 8.2. Participação de Empresas Menores: O parcelamento pode facilitar a participação de empresas menores, já que estas podem ser capazes de lidar com valores menores em comparação com um pagamento único;
- 8.3. Estímulo à Concorrência: O parcelamento pode estimular a concorrência, permitindo que empresas de diferentes portes participem da licitação, o que pode resultar em propostas mais competitivas;
- 8.4. Incentivo à Inovação: Em alguns casos, o parcelamento pode ser utilizado para contratar serviços inovadores de forma progressiva, acompanhando o desenvolvimento do projeto ao longo do tempo;
- 8.5. Adaptação a Orçamentos Disponíveis: O parcelamento permite que os órgãos públicos se adaptem aos orçamentos disponíveis em diferentes períodos fiscais, ajustando os gastos de acordo com as disponibilidades financeiras.
- 8.6. Redução de Riscos: Ao parcelar os pagamentos, o órgão público pode reduzir os riscos associados à execução do contrato, pagando apenas pelas fases ou etapas já concluídas de forma satisfatória.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000





9 - DEMONSTRATIVO DOS RESULTADOS PRETENDIDOS

Consideramos que este pregão obedecerá ao **princípio constitucional da economicidade**, por meio de pesquisa direta com fornecedores, mediante solicitação formal de cotação, prezando pelo princípio da competitividade, deve ser perseguido e alcançado pela Administração Pública, ou seja, atingir o resultado esperado ao menor custo possível, com a qualidade almejada e em breve prazo é um imperativo, sobretudo, quando se trata de atendimento ambulatorial para doenças crônico-degenerativas e raras. Ademais, espera-se otimizar o tempo empregado pelos recursos humanos deste Órgão, tendo em vista que se trata de um único processo contemplando 37 (trinta e sete) itens.

10 – PROVIDÊNCIAS PRÉVIAS AO CONTRATO

Na indústria farmacêutica, onde a ciência e a tecnologia estão em constante evolução, a educação continuada desempenha um papel crucial em nossa capacidade de oferecer o melhor cuidado aos pacientes e manter-se à frente das últimas inovações. Durante o período de contratação, este Órgão, por meio da Gerência Executiva de Assistência Farmacêutica poderá requisitar, por meio de relações institucionais, programas de educação continuada aos profissionais que atuam na Farmácia, e, sobretudo, aos profissionais farmacêuticos, tendo em vista a diversidade de PCDTs aplicados nesse âmbito.

11 – CONTRATAÇÕES CORRELATAS/INTERDEPENDENTES

As contratações interdependentes são aquelas que são pré-requisitos para o sucesso da nova solução, ou contratações cujo sucesso depende da solução ora examinada. Será necessário o fornecimento de papel e de mobiliário para acomodação dos equipamentos e guarda dos medicamentos; a locação de impressoras e o gerenciamento de impressão por terceiros. Faz-se necessário ainda o serviço de segurança armada patrimonial, deverá haver o fornecimento de conexão à internet via cabo para as câmeras de vigilância e utilização dos sistemas informatizados, a aquisição e manutenção de aparelhos de ar-condicionado para os ambientes em que ficarão os servidores e todos os medicamentos que são armazenados em temperatura ambiente e câmaras frias para os considerados termolábeis (2º-8ºC). O contrato de manutenção da câmara fria e do gerador é indispensável para segurança patrimonial da matéria em questão.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000





12 – IMPACTOS AMBIENTAIS

A responsabilidade dos estabelecimentos de saúde sobre os resíduos gerados pelos sistemas de saúde é regulada pela Resolução CONAMA N° 358, de 29 de Abril de 2005. Essa responsabilidade sobre os Resíduos de Serviço de Saúde é da fonte geradora em todas as etapas, tais como a coleta, transporte, tratamento e disposição final, mesmo que algumas dessas atividades sejam realizadas por terceiros.

Os **Resíduos dos Serviços de Saúde (RSS)** são classificados em função de suas características e consequentes riscos que podem acarretar ao meio ambiente e à saúde.

- ❖ **GRUPO A (NÃO SE APLICA)** - resíduos com a possível presença de agentes biológicos que, por suas características, podem apresentar risco de infecção (**algodão com sangue**, etc);
- ❖ **GRUPO B** - resíduos químicos (**medicamentos, cosméticos**, etc);
- ❖ **GRUPO C (NÃO SE APLICA)** - rejeitos radioativos;
- ❖ **GRUPO D (NÃO SE APLICA)** - resíduos comuns (**alimentos, domiciliares**, etc);
- ❖ **GRUPO E** - materiais **perfuro-cortantes**.

Os resíduos são separados por classe, conforme norma ABNT NBR- 10.004, identificando-os no momento de sua geração, buscando formas de acondicioná-lo adequadamente, conforme a NBR-11174/89 (resíduos classe I e II) e NBR-12235/87 (resíduos classe I), e a melhor alternativa de armazenamento temporário e destinação final.

• SEGREGAÇÃO

A segregação dos resíduos tem como finalidade evitar a mistura daqueles incompatíveis, visando garantir a possibilidade de segurança no manuseio. Os resíduos recolhidos pela empresa contratada (grupos B e E) são tratados por meio de tecnologias aplicáveis às suas respectivas classificações (incineração / autoclavagem), de acordo com o contrato firmado, e destinados a aterros autorizados e licenciados pelo órgão ambiental competente.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



• QUANTIFICAÇÃO DOS RESÍDUOS

Segue abaixo o quadro de quantidade aproximada de cada tipo de resíduo gerado, em litros ou kg por semana, no estabelecimento:

GRUPOS	LITROS/SEMANA	Kg/SEMANA
B - Resíduos Químicos	0,5 L	4,0 Kg
D - Resíduos Comuns	5,0 L	10,0 Kg
E - Resíduos Perfurocortantes	-	0,2 Kg

• COLETA E TRANSPORTE INTERNO

Compreende a operação de transferência dos resíduos acondicionados do local da geração para o local de armazenamento temporário (**ESTABELECIMENTO FARMACÊUTICO - PONTO DE COLETA**).

- O transporte dos recipientes é realizado sem esforço excessivo ou risco de acidente para o funcionário;
- Os procedimentos são realizados de forma a não permitir o rompimento dos recipientes. No caso de acidente ou derramamento, imediatamente realiza-se a limpeza e desinfecção simultânea do local.

• ESTOCAGEM TEMPORÁRIA

A área de armazenamento temporário de resíduos obedece às seguintes medidas de segurança e proteção ambiental:

- Área identificada e apresentando a sinalização de segurança;
- O descarte dos resíduos é feito de maneira a não colocar em risco a integridade dos produtos, a saúde dos funcionários e o meio ambiente;
- O piso e paredes são impermeáveis;
- Na planta baixa consta a localização das áreas de estocagem temporária dos resíduos;

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000





- O acondicionamento dos resíduos químicos (grupo B) é feito em "contêineres" ou "bombonas" de coleta externa, com capacidade de 20 litros, rotulados e apresentando bom estado de conservação;
- Resíduos Comuns (grupo D) são acondicionados em sacos plásticos, dentro de lixeiras plásticas resistentes, de modo a evitar derramamento durante o manuseio;
- Resíduos perfurocortantes (grupo E) são colocados em recipientes adequados ao seu manuseio (descartex).

OBSERVAÇÃO: Medicamentos sujeitos a controle especial (Portaria 344) devolvidos pela população, avariados e vencidos na própria farmácia ou Central de Abastecimento Farmacêutico serão temporariamente armazenados, separados dos demais e identificados como impróprios para consumo, em área exclusiva delimitada no armário de controlados até a data de sua coleta para incineração. São arquivados os certificados de incineração destes produtos para controle e comprovação junto à Vigilância Sanitária (Medicamentos das **listas B2 e A**).

- **COLETA E TRANSPORTE EXTERNO (contrato com a empresa responsável)**

- A coleta externa dos resíduos gerados é realizada por empresa contratada devidamente licenciada e apta a este serviço, comprometendo-se a tratar os resíduos de acordo com as determinações legais dos órgãos responsáveis;
- Os resíduos são identificados de acordo com o grupo ao qual pertencem (B ou E) e coletados mensalmente, em horário comercial, nos recipientes de acondicionamento (bombonas) fornecidos pela empresa em regime de comodato;
- Os resíduos comuns (grupo D) são coletados três vezes por semana, em dias alternados, pelo serviço público municipal de coleta de lixo.

No Diário Oficial do Estado da Paraíba na data de 14/09/2024 (figura abaixo), foi publicado o resultado definitivo da 1ª Chamada do Credenciamento 001/2024 - Coleta de Resíduos Sólidos, com a seguinte empresa credenciada: **SIM GESTÃO AMBIENTAL SERVIÇOS LTDA**, com sede na Rua Empresária Clóvis Rolim, 2051, sala 2201, Torre Sul, Bairro dos Ipês, João Pessoa – PB, CEP: 58.028-873, inscrita no CNPJ sob o nº 07.575.881/0001-18. Declarou que possui balanças e equipamentos com as especificações e quantitativos necessários para atender todas as coletas da Secretaria do Estado de Saúde, bem como não se opunha a adquirir mais equipamentos caso seja necessário, sem ônus a contratante. Declara também possuir em seu quadro os profissionais exigidos na etapa de qualificação técnica, e que estes têm total disponibilidade para serem responsáveis técnicos pelos serviços credenciados.

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



SESOFN202505603A



50		João Pessoa - Sábado, 14 de Setembro de 2024		Diário Oficial							
Secretaria de Estado da Saúde											
LICITAÇÕES											
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE HEMOCENTRO COORDENADOR DA PARAÍBA NÚCLEO DE LICITAÇÃO											
AVISO DE LICITAÇÃO PROCESSO Nº SES-PRC-2024/0384 PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2024 DATA DE SESSÃO: 26/09/2024 - ÀS 09:30h. REGISTRO CGE Nº 24-40549-4 LICITAÇÃO Nº 189/40-3											
OBJETO AQUISIÇÃO DE BOLSAS COLETORAS DE SANGUE (TRANSFERÊNCIA E SIMPLES), FIM DE ATENDER AS NECESSIDADES DO HEMOCENTRO COORDENADOR DA PARAÍBA E TORA DE MORRÊS ESTADUAL.											
O Homencente Coordenador da Paraíba, através da sua Pregoeira, Srs. Amy Kariny Carvalho de Almeida, Mat. 170.097-6, nomeada pela Portaria nº 789/GS de 14 de julho de 2024, torna público, para conhecimento dos interessados, que fará a licitação acima, na modalidade Pregão do tipo Eletrônico, sob o critério do menor preço global por item. O Edital ficará à disposição dos interessados no prazo prescrito na legislação pertinente, na sala do NÚCLEO DE LICITAÇÃO DO HEMOCENTRO-PB, situada no Av. Dom Pedro II, nº 1548, Jaguaribe, João Pessoa-PB de segunda a sexta-feira, no HORÁRIO de 08h às 12h e de 13h30 às 17h, no Telefone/Fax: 83. 3133-3490 ou pelo e-mail judia.demarcantoni@sepsa.pb.gov.br ou nos endereços eletrônicos dos portais licitacao24h.com.br , www.comprasnet.gov.br e www.transpfa.com.br e no SUPORTE LEGAL: Lei nº 14.133/2021. Fonte de recursos: 600 – TRANS FAF-MANUTENÇÃO AÇÕES E SERVIÇOS.											
João Pessoa, 13 de setembro de 2024.											
AMY KARINY CARVALHO DE ALMEIDA PREGOEIRA DO NÚCLEO DE LICITAÇÃO DO HCPB MATRÍCULA Nº 170.097-6											
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE PROJETO AMAR COMISSÃO ESPECIAL DE LICITAÇÃO DO PROJETO AMAR											
AVISO DE JULGAMENTO DE PROPOSTAS TÉCNICAS E FINANCEIRAS E CLASSIFICAÇÃO PRELIMINAR DA LICITAÇÃO PÚBLICA NACIONAL Nº 008/2024 PROCESSO Nº SES-PRC-2024/1473											
OBJETO CONTRATAÇÃO DE EMPRESA ESPECIALIZADA EM ENGENHARIA E CONSTRUÇÃO CIVIL PARA EXECUÇÃO DA REFORMA E ADEQUAÇÃO DAS INSTALAÇÕES DO HOSPITAL DISTRITAL DR. JOSÉ GOMES DA SILVA, COM RECURSOS DO CONTRATO DE EMPRÉSTIMO Nº 4740/OC-GR NO ÂMBITO DO PROJETO AMAR.											
A Unidade Gestora do Projeto Amar – UGP-AMAR, por meio da Comissão Especial de Licitação do Projeto Amar, nomeada através da Portaria nº 073/GS de 16 de abril de 2024, torna público, para conhecimento dos interessados, que após o resultado de julgamento da proposta técnica e financeira das empresas participantes no presente processo, com base no Relatório de Avaliação Técnica apresentado pela Comissão Especial de Avaliação, nomeada através da Portaria nº 021/GS, de 04 de setembro de 2024 e conforme Edital e Termo de Referência, chegou a seguinte conclusão:											
<table border="1"><thead><tr><th colspan="2">CLASSIFICAÇÃO PRELIMINAR</th></tr><tr><th>EMPRESA</th><th>CLASSIFICAÇÃO</th></tr></thead><tbody><tr><td>CLINICA VETERINARIA RECANTO DO CRIADOR LTDA.</td><td>1 - CLASSIFICADA</td></tr></tbody></table>						CLASSIFICAÇÃO PRELIMINAR		EMPRESA	CLASSIFICAÇÃO	CLINICA VETERINARIA RECANTO DO CRIADOR LTDA.	1 - CLASSIFICADA
CLASSIFICAÇÃO PRELIMINAR											
EMPRESA	CLASSIFICAÇÃO										
CLINICA VETERINARIA RECANTO DO CRIADOR LTDA.	1 - CLASSIFICADA										
O detalhamento do julgamento preliminar está presente nos relatórios de julgamento de proposta técnica e no relatório preliminar de julgamento de proposta comercial. Ficam transcritas vistas ao processo, <u>destacando-se a parte comercial de 01 (uma) página</u> , disponibilizado desde já aos licitantes apresentarem eventuais pedidos de esclarecimento com intuito de divergência dos resultados do julgamento das propostas técnicas e comerciais, devendo tais pedidos serem enviados para o e-mail judia.demarcantoni@sepsa.pb.gov.br até às 23:59h de dia 18/09/2024. Caso sejam apresentados pedidos com intuito de divergência, será concedido o prazo para apresentação de contrarrazões pelos interessados até às 23:59h de dia 23/09/2024. Qualquer informação referente ao certame será disponibilizada no link https://paraiba.pb.gov.br/licitacao/licitacao/licitacao .											
João Pessoa, 13 de setembro de 2024.											
ELIS ROBERTA SOUSA DE MEDEIROS PRESIDENTE DA COMISSÃO ESPECIAL DE LICITAÇÃO DO PROJETO AMAR MATRÍCULA Nº 192.826-7											
EXTRATOS											
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE											
EXTRATO CONTRATO Nº 0371/2024 Contratante: Arimatheus Silva Reis – Secretário de Estado da Saúde Contratado: MEDICAL CENTER DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA CNPJ: 23.706.033/0001-37 Nº do Cadastro: 24-10440-6 Data da Assinatura: 21/08/2024 Vigência: 21/08/2024 a 21/08/2025 Classificação Funcional Programática: 2024.25.101.10.303.5007.4735.0000287.3300.32.00.60 Reserva: 1468											
Valor Global: R\$51.890,00 (cinquenta e um mil, oitocentos e noventa reais) Gestor do contrato: WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA Matrícula nº 189.401-3 Portaria nº 2343/GS – 03/05/2022											
OBJETO: O OBJETO DO PRESENTE TERMO DE CONTRATO É ACONTRATAÇÃO DE EMPRESA PARA AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS E INSUMOS, PARA ATENDER A SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE – SES-GEAF, DESTINADO AO SISTEMA PRESSIONAL (PARTE 01), CONFORME DOCUMENTAÇÃO ANEXADA E PROPOSTA VENCEDORA CONSTANTES NO PROCESSO SES-PRC-2024/01483.											
EXTRATO CONTRATO Nº 0371/2024 Contratante: Arimatheus Silva Reis – Secretário de Estado da Saúde Contratado: PROMEFARMA MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA CNPJ: 01.706.251/0001-96 Nº do Cadastro: 24-10297-0 Data da Assinatura: 13/08/2024 Vigência: 13/08/2024 a 13/08/2025 Classificação Funcional Programática: 2024.25.101.10.303.5007.6015.0000287.3300.91.00.50 Reserva: 9384 Valor Global: R\$3.340,00 (três mil, trezentos e quarenta e cinco reais) Gestor do contrato: WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA Matrícula nº 189.401-3 Portaria nº 2343/GS – 03/05/2022											
OBJETO: O OBJETO DO PRESENTE TERMO DE CONTRATO É ACONTRATAÇÃO EMERGENCIAL DE EMPRESA PARA AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS PARA ATENDER A DETERMINAÇÃO JUDICIAL DE DISPENSAÇÃO AOS USUÁRIOS SAMARA BANDEIRA DE MORAIS E OUTROS, CONFORME DOCUMENTAÇÃO ANEXADA E PROPOSTA VENCEDORA CONSTANTES NO PROCESSO SES-PRC-2024/16690.											
CREDECIMENTOS											
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE											
RESULTADO DE CREDENCIAMENTO RELATIVO AO EDITAL DE CHAMADA PÚBLICA Nº 001/2024 DA SECRETARIA ESTADUAL DE SAÚDE											
1 - A COMISSÃO DE CONTRATAÇÃO, designada pela Portaria nº 789/GS de 14 de julho de 2024, torna público, após análise dos recursos: Resultado definitivo: 1ª Chamada de Credenciamento relativo à Chamada Pública Edital nº 001/2024, da Secretaria Estadual de Saúde, conforme quantidades e detalhamento do já referido Edital, com o CREDENCIAMENTO da seguinte empresa: SIM GESTÃO AMBIENTAL SERVIÇOS LTDA – CNPJ 07.575.881/0001-18											
2 - Empresa INABILITADA: B-GREEN GESTÃO AMBIENTAL LTDA – CNPJ 01.568.077/0001-25											
3 - Declara que o relatório de análise dos recursos das empresas credenciadas/inabilitadas encontra-se disponível com vistas transcritas aos interessados na Secretaria Estadual de Saúde.											
João Pessoa - PB, 13 de setembro de 2024.											
GEORGE ALEXANDRE RIBEIRO DE OLIVEIRA MAT. 191.485-5 BRUNA KELLY LENO DA SILVA MAT. 193.014-1 RAYANNE PINHEIRO DE ALMEIDA MAT. 915.227-8 JEFFERSON JOSÉ ABREU DA LIMA MAT. 181.737-8 PRESIDENTE DA COMISSÃO											
SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE											
RESULTADO DE CREDENCIAMENTO RELATIVO AO EDITAL DE CHAMADA PÚBLICA Nº 002/2024 DA SECRETARIA ESTADUAL DE SAÚDE											
1 - A COMISSÃO DE CONTRATAÇÃO, designada pela Portaria nº 789/GS de 14 de julho de 2024, torna público o Resultado definitivo da 1ª Chamada de Credenciamento relativo à Chamada Pública Edital nº 002/2024, da Secretaria Estadual de Saúde, conforme quantidades e detalhamento do já referido Edital, com o CREDENCIAMENTO da seguinte empresa: CLINICA VETERINARIA RECANTO DO CRIADOR LTDA, CNPJ: 23.506.805/0001-07 CAT DOG CLINICA VETERINARIA E PET SHOP LTDA, CNPJ: 26.682.457/0001-17											
João Pessoa - PB, 13 de setembro de 2024.											
GEORGE ALEXANDRE RIBEIRO DE OLIVEIRA MAT. 191.485-5 BRUNA KELLY LENO DA SILVA MAT. 193.014-1 RAYANNE PINHEIRO DE ALMEIDA MAT. 915.227-8 JEFFERSON JOSÉ ABREU DA LIMA MAT. 181.737-8 PRESIDENTE DA COMISSÃO											

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE
Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



Assinado com senha por [SES23969] [SENHA] WÊNIA BRITO BARRETO FAHEINA em 20/02/2025 - 12:49hs e [SES73527] [SENHA] ARIMATHEUS SILVA REIS em 20/02/2025 - 13:33hs.
Documento Nº: 7085965.57342604-1803 - consulta à autenticidade em <https://pbdoc.pb.gov.br/sigaex/public/app/autenticar?n=7085965.57342604-1803>



SESOFN202505603A



- **DESTINO FINAL**

- Os resíduos recolhidos pela empresa contratada (grupos B e E) são tratados por meio de tecnologias aplicáveis às suas respectivas classificações (incineração/autoclavação), de acordo com o contrato firmado, e destinados a aterros autorizados e licenciados pelo órgão ambiental competente;
- Os resíduos comuns (grupo D), coletados pelo serviço público do Município, seguem em caminhão para o aterro sanitário onde será realizado o tratamento do lixo.

13 – VIABILIDADE DA CONTRATAÇÃO

O elenco dos medicamentos considerados essenciais de responsabilidade de aquisição, financiamento, distribuição e dispensação da instância gestora estadual são previamente pactuadas, de forma articulada pelos municípios, estados e União, na Comissão Intergestores Tripartite – CIT. Espera-se que o proposto pregão faça valer o princípio básico das compras públicas, a partir da contratação das propostas mais vantajosas para a Administração, para que possa ser garantida a continuidade dos tratamentos autorizados, regulado pelas próprias regras de execução do Componente.

Ressalta-se que, ainda que a Administração Pública se cerque de todos os cuidados, planejamento e estratégias para a aquisição de medicamentos, muitas determinantes extrapolam as competências desta Pasta, tais como: regulação de preços e registros, disponibilidade de medicamento no mercado nacional, o não comparecimento de empresas com registro nos certames desta Pasta, a limitação de fornecedores com capacidade de atender a demanda incomparável do SUS, dentre outras.

14 – VIABILIDADE DA CONTRATAÇÃO

O elenco dos medicamentos considerados essenciais de responsabilidade de aquisição, financiamento, distribuição e dispensação da instância gestora estadual são previamente pactuadas, de forma articulada pelos municípios, estados e União, na Comissão Intergestores Tripartite – CIT. Espera-se que o proposto pregão faça valer o

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB
CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000





princípio básico das compras públicas, a partir da contratação das propostas mais vantajosas para a Administração, para que possa ser garantida a continuidade dos tratamentos autorizados, regulado pelas próprias regras de execução do Componente.

15 – CARTA DE SOLIDARIEDADE

Conforme previsto no art. 41, inciso IV, da Lei 14.133/2021, nesta licitação será EXIGIDA a apresentação de carta de solidariedade emitida pelo fabricante previamente licenciado e autorizado pela autoridade sanitária competente (ANVISA), que assegure a execução do contrato, no caso de licitante revendedor ou distribuidor na perspectiva de cercear dentro cadeia farmacêutica a entrada de medicamento irregular (falsificados ou adulterados), zelando assim pela garantia das condições de eficácia, segurança e qualidade.

João Pessoa, data e assinatura eletrônica.

Atenciosamente,

Wênia Brito Barreto Faheina

Gerente Executiva de Assistência Farmacêutica

Mat. nº 189.401-3

Aprovado por:

ARIMATHEUS SILVA REIS

Secretário de Estado da Saúde

Mat. nº 191.365-4

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

Av. Dom Pedro II, 1826 – Torre – João Pessoa-PB

CEP: 58.040-440 Tel.: (83) 3211-9000



SESOFN202505603A

MAPA DE CONFERÊNCIA DE QUANTITATIVO DE ÓRGÃOS: AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS, GRUPO 1B - SES

[illegible]

MAPA DE CONFERÊNCIA DE QUANTITATIVO DE ÓRGÃOS: AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS, GRUPO 1B - SES

PROCESSO N° : 19.000.000208.2024

ÓRGÃOS

Total	
-------	--

[illegible]

MAPA DE CONFERÊNCIA DE QUANTITATIVO DE ÓRGÃOS: AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS, GRUPO 1B - SES																									
PROCESSO N° : 19.000.000208.2024								ÓRGÃOS																	Total
Item	Cod	Descrição	Item	Uni	SES																				
39	126980	TRIPTORRELIN A 3,75 mg pó liofílico para suspensão	Único	frasc o-amp	2100																				2100



GOVERNO DO ESTADO DA PARAÍBA
SECRETARIA DE ADMINISTRAÇÃO

MAPA DE ESTIMATIVA DE ÓRGÃOS NÃO PARTICIPANTES

PESQUISA: AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS, GRUPO 1B - SES

ITEM	CÓDIGO	DESCRIÇÃO	ITEM	UNID	TOTAL
1	115984	ACIDO URSODESOXICOLICO 150 mg comprimido em blíster.	Único	Comp.	136020
2	115985	ACIDO URSODESOXICOLICO 300 mg comprimido em blíster.	Único	Comp.	137520
3	82935	ACITRETINA, 10mg.	Único	Cap	217200
4	82934	ACITRETINA, 25 MG	Único	Cap	138800
5	80115	AMANTADINA, 100 MG	Único	Comp	343360
6	96853	AMBRISSENTANA, 5mg por comprimido revestido.	Único	Comp.	5640
7	96854	AMBRISSENTANA, 10mg por comprimido revestido.	Único	Comp.	9480
8	82094	BOSENTANA, 125 MG.	Único	Comp	60600
9	82095	BOSENTANA, 62,5 MG	Único	Comp	32160

10	134624	BROMETO DE GLICOPIRRÔNIO 12,5 mcg + dipropionato de beclometasona 100 mcg + fumarato de formoterol di-hidratado 6 mcg, solução aerossol, frasco com 120 doses.	Único	FRASCO	36000
11	112632	BROMETO DE UMECLIDÍNIO 62,5MCG + TRIFENATO DE VILANTEROL 25MCG. FRASCO COM 30 DOSES.	Único	Fr	10400
12	80114	CIPROTERONA 50 mg comprimido.	Único	Comp	4920
13	83880	DEFERIPRONA, 500 MG	Único	Comp	15200
14	97149	ELTROBOMPAGUE OLAMINA 25 MG.	Único	Comp	30576
15	109526	ELTROBOMPAGUE OLAMINA 50MG.	Único	Comp	38220
16	82612	ENZIMAS PANCREÁTICAS, PANCREATINA (AMILASE + LIPASE + PROTEASE), 10.000 UI	Único	Cap	296160
17	82695	ENZIMAS PANCREÁTICAS, PANCREATINA (AMILASE + LIPASE + PROTEASE), 25.000 UI	Único	Cap	318120
18	80130	GOSSERRELINA 10,8 mg implante injetável subcutâneo (seringa).	Único	Ser	7360
19	80132	HIDROXIUREIA 500 mg cápsula.	Único	Cap	204600
20	81841	HIDRÓXIDO DE FERRO III,, SOLUÇÃO INJETÁVEL, EQUIVALENTE A 20MG/ML DE FERRO III, USO ENDOVENOSO, NA FORMA DE Complexo COLOIDAL SACARATO	Único	Amp 5ML	265070

21	58333	ILOPROSTA 10 MCG/ML solução para nebulização. Acondicionado em embalagem original do fabricante, com o nome do responsável técnico, o lote, data de fabricação, validade e registro no Ministério da Saúde.	Único	Amp-1ML	34200
22	129900	LEUPRORRELINA 45,0 mg pó liofílico para solução injetável (frasco-ampola).	Único	frasco-amp	1440
23	82783	LEUPRORRELINA ACETATO, 3,75 MG, PÓ LIÓFILO P/INJETÁVEL	Único	Fr-Amp	27768
24	126978	MEPOLIZUMABE 100 MG/ML solução injetável - caneta auto injetora (1 ml).	Único	Un	2200
25	134578	MEPOLIZUMABE 40 MG, solução injetável, seringa preenchida com 0,4 ML.	Único	SER/PRE	2000
26	82933	OMALIZUMABE 150 mg solução injetável.	Único	Ser 1ML	5400
27	81451	PENICILAMINA, 250 MG	Único	Cap	79000
28	81463	RISPERIDONA, 1 MG	Único	Comp	571260
29	82202	RISPERIDONA, 1 MG/ML, SOLUÇÃO ORAL, COM PIPETA DOSADORA	Único	Fr 30ML	41940
30	80154	RISPERIDONA, 2 MG	Único	Comp	2326860
31	82200	RISPERIDONA, 3 MG	Único	Comp	662400

32	103554	ROMIPLOSTIM 250 mcg, pó liofilizado, solução injetável.	Único	frasco-amp	3000
33	109534	SACUBITRIL VALSARTANA sódica hidratada 100 MG.	Único	Comp	600000
34	122123	SACUBITRIL VALSARTANA sódica hidratada 200 MG.	Único	Comp	540000
35	109536	SACUBITRIL VALSARTANA sódica hidratada 50 MG.	Único	Comp	500080
36	126979	TIOTRÓPIO + OLODATEROL, 2,5 + 2,5 mcg (fr) solução para inalação 60 doses.	Único	Fr	27000
37	134623	TRIFENATATO DE VILANTEROL 25 mcg + brometo de umeclidínio 62,5 mcg + furoato de fluticasona 100 mcg/dose, pó inalatório oral, dispositivo inalatório com 30 doses.	Único	Un	36000
38	129901	TRIPTORRELINA 22,5 mg pó liofílico para suspensão injetável (frasco-ampola).	Único	frasco-amp	1600
39	126980	TRIPTORRELINA 3,75 mg pó liofílico para suspensão injetável (frasco-ampola).	Único	frasco-amp	4200