

EDITAL

	PREGÃO ELETI	RÔNICO № 87/2025				
SECRETARIA	MUNICIPAL DO PLANEJA	MENTO, ORÇAMENTO E	GESTÃO – SEPLOG			
	PROCESSO	N° 21.965/2025				
SETOR	Central de Compras	s e Licitações — CCL/SEPLOG				
TIPO DE JULGAMENTO	MENOR PREÇO					
MODO DE DISPUTA	ABERTO					
ORÇAMENTO SIGILOSO	NÃO	ŎŎ				
BASE LEGAL	Este procedimento licitatório obedecerá à Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021, à Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006, à Lei nº 11.488, de 15 de junho de 2007, à Lei Municipal nº 4.565, de 1º de agosto de 2014, à Lei Complementar Municipal nº 119, de 06 de fevereiro de 2013, bem como ao Decreto Municipal nº 7.178, de 12 e junho de 2023, e à Instrução Normativa Conjunta PGM/CGM/SEPLOG nº 002/2023, e suas correspondentes alterações.					
OBJETO:	Aquisição de medicamentos das demandas judiciais para atender às necessidades da Secretaria Municipal da Saúde de Aracaju, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste instrumento, sob a forma de Registro de Preços.					
PARTICIPAÇÃO:	AMPLA com itens EXCLUSIVOS para microempresas, empresas de pequeno porte a que se refere a Lei Complementar 123/2006 e cooperativas enquadradas no art. 34 da Lei 11.488/2007.					
SESSÃO DE DISPUTA DE PREÇOS		DIA	HORÁRIO			
		17/11/2025	09:00			

REFERÊNCIA DE TEMPO: Para todas as referências de tempo será observado o <u>horário de Brasília/DF</u> e, dessa forma, serão registradas no sistema eletrônico e na documentação relativa ao certame.

FORMALIZAÇÃO DE CONSULTAS E EDITAL:

- Coordenadoria de Controle de Fornecedores e Materiais COCMAT/CCL: (0xx79) 4009-7836, via e-mail: aracaju.compras@aracaju.se.gov.br.
- Secretaria Municipal da Saúde: (079) 3711-5000.
- Sítio Eletrônico da Prefeitura www.aracajucompras.se.gov.br
- Portal de disputa da sessão www.licitanet.com.br
- E-mail do agente de contratação: kenia.conceicao@aracaju.se.gov.br
- Endereço: Central de Compras e Licitações CCL/SEPLOG Rua Frei Luis Canolo de Noronha, n° 42, Conjunto Costa e Silva, Bairro Ponto Novo, Aracaju/SE. CEP: 49.097-270.



EDITAL DO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 87/2025 Processo Administrativo nº 21.965/2025

1. DISPOSIÇÕES PRELIMINARES

- 1.1. A Secretaria Municipal da Saúde, por meio da Central de Compras e Licitações da Secretaria Municipal do Planejamento, Orçamento e Gestão, e este agente de contratação designado pela Portaria nº 03 de 24 de janeiro de 2025, torna público para conhecimento dos interessados que realizará licitação na modalidade PREGÃO, na forma ELETRÔNICA, de acordo com as condições estabelecidas neste Edital.
- 1.2 O Pregão Eletrônico será realizado em sessão pública, por meio da INTERNET, mediante condições de segurança criptografia e autenticação em todas as suas fases. Os trabalhos serão conduzidos por agente de contratação da Secretaria Municipal do Planejamento, Orçamento e Gestão SEPLOG, denominado Pregoeiro, mediante a inserção e monitoramento de dados gerados ou transferidos pela página eletrônica do Portal licitanet: www.licitanet.com.

2. OBJETO

- 2.1. Aquisição de medicamentos das demandas judiciais para atender às necessidades da Secretaria Municipal da Saúde de Aracaju, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste instrumento, sob a forma de Registro de Preços.
- 2.1.1. O Sistema de Registro de Preços tem por finalidade o registro formal de preços, fornecedores, unidades participantes e condições de execução do objeto, aplicáveis a futuras contratações decorrentes da Ata de Registro de Preços.
- 2.1.2. A existência de preços registrados não obriga a Administração Pública Municipal a firmar as contratações que dele poderão advir, ficando-lhe facultada a realização de outros processos de contratação para aquisição de um ou mais itens, hipótese em que, em igualdade de condições, o beneficiário do registro terá preferência, nos termos do art. 83 da Lei nº 14.133/2021.
- 2.2. A licitação será dividida em itens, conforme tabela constante no **ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA** .
- 2.3. Havendo mais de um item ou grupo/lote, faculta-se ao fornecedor a participação em quantos forem de seu interesse. Entretanto, optando-se por participar de um grupo/lote, deve o fornecedor enviar proposta para todos os itens que o compõe.
- 2.4. O critério de julgamento adotado será menor preço, observadas as exigências contidas



neste Edital e seus anexos.

3. PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO ELETRÔNICA

- 3.1. A participação na presente licitação eletrônica se dará através do portal licitanet, disponível no endereço eletrônico www.licitanet.com.br.
- 3.1.1. O fornecedor é o responsável por qualquer transação efetuada diretamente ou por seu representante no sistema eletrônico, não cabendo ao provedor do sistema ou ao órgão ou entidade promotora do procedimento a responsabilidade por eventuais danos decorrentes de uso indevido da senha, ainda que por terceiros não autorizados.
- 3.1.2. É de responsabilidade do fornecedor conferir a exatidão dos seus dados cadastrais no sistema relacionado no item 3.1 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.
- 3.1.3. Os fornecedores deverão atender aos procedimentos previstos no Manual do Sistema, disponível no endereço www.licitanet.com.br, para acesso ao sistema e operacionalização.
- 3.2. Poderão participar do processo os interessados que atenderem a todas as exigências contidas neste Edital e seus anexos, cujo ramo de atividade seja compatível com o objeto desta contratação.
- 3.2.1. Será concedido tratamento favorecido para as microempresas, as empresas de pequeno porte, os microempreendedores individuais e para as sociedades cooperativas mencionadas no artigo 16 da Lei nº 14.133/2021, nos limites previstos na Lei Complementar nº 123/2006, consoante detalhamento constante no item 3 do **ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA**.
- 3.2.2. A obtenção do benefício a que se refere o item 3.2.1 fica limitado às microempresas, às empresas de pequeno porte, aos microempreendedores individuais e às cooperativas 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.
- 3.3. Não fará jus ao regime diferenciado e favorecido nas contratações públicas previsto na Lei Complementar nº 123/2006 e suas alterações, a microempresa, empresa de pequeno porte ou microempreendedor individual:
 - (a) De cujo capital participe outra pessoa jurídica;
 - (b) Que seja filial, sucursal, agência ou representação, no País, de pessoa jurídica com sede no exterior;



- (c) De cujo capital participe pessoa física que seja inscrita como empresário ou seja sócia de outra empresa que receba tratamento jurídico diferenciado nos termos da Lei Complementar nº 123/2006, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do artigo 3º da referida lei;
- (d) Cujo titular ou sócio participe com mais de 10% (dez por cento) do capital de outra empresa não beneficiada pela da Lei Complementar nº 123/2006, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do artigo 3º referida lei;
- (e) Cujo sócio ou titular seja administrador ou equiparado de outra pessoa jurídica com fins lucrativos, desde que a receita bruta global ultrapasse o limite de que trata o inciso II do artigo 3º da Lei Complementar nº 123/2006;
- (f) Constituída sob a forma de cooperativas, salvo as de consumo;
- (g) Que participe do capital de outra pessoa jurídica;
- (h) Que exerça atividade de banco comercial, de investimentos e de desenvolvimento, de caixa econômica, de sociedade de crédito, financiamento e investimento ou de crédito imobiliário, de corretora ou de distribuidora de títulos, valores mobiliários e câmbio, de empresa de arrendamento mercantil, de seguros privados e de capitalização ou de previdência complementar;
- (i) Resultante ou remanescente de cisão ou qualquer outra forma de desmembramento de pessoa jurídica que tenha ocorrido em um dos 5 (cinco) anos-calendário anteriores;
- (j) Constituída sob a forma de sociedade por ações;
- (k) Cujos titulares ou sócios guardem, cumulativamente, com o contratante do serviço, relação de pessoalidade, subordinação e habitualidade.
- 3.4. Não poderão participar direta ou indiretamente desta licitação os fornecedores que se enquadrem em uma ou mais das situações a seguir:
 - 3.4.1. Que não atendam às condições deste Edital e seu(s) anexo(s);
- 3.4.2. Que estejam cumprindo a penalidade de impedimento de licitar e contratar imposta por órgão ou entidade da Administração Direta ou Indireta do Município de Aracaju, ou penalidade de declaração de inidoneidade para licitar ou contratar com a Administração Pública imposta por qualquer ente federativo;
- 3.4.3. Estrangeiros que não tenham representação legal no Brasil com poderes expressos para receber citação e responder administrativa ou judicialmente;
 - 3.4.4. Que se enquadrem nas seguintes vedações:
 - (a) autor do anteprojeto, do projeto básico ou do projeto executivo, pessoa física ou jurídica, quando a contratação versar sobre obra, serviços ou fornecimento de bens a ele relacionados;
 - (b) 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 contratação versar sobre obra, serviços ou fornecimento de bens a ela necessários;

- (c) pessoa física ou jurídica que se encontre, ao tempo da contratação, impossibilitada de contratar em decorrência de sanção que lhe foi imposta;
- (d) 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;
- (e) empresas controladoras, controladas ou coligadas, nos termos da Lei nº 6.404/1976, concorrendo entre si;
- (f) pessoa física ou jurídica que, nos 5 (cinco) anos anteriores à divulgação deste 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.
- 3.4.4.1. Equiparam-se aos autores do projeto as empresas integrantes do mesmo grupo econômico.
- 3.4.4.2. Aplica-se o disposto na alínea "c" do item 3.4.4 também ao fornecedor 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 fornecedor.
- 3.4.4.3. A critério da Administração e exclusivamente a seu serviço, o autor dos projetos e a empresa a que se referem as alíneas "a" e "b" do item 3.4.4 poderão participar no apoio das atividades de planejamento da contratação, de condução da licitação ou de gestão do contrato, desde que sob supervisão exclusiva de agentes públicos do órgão ou entidade contratante.
- 3.4.4.4. O disposto nas alíneas "a" e "b" do item 3.4.4 não impede que a contratação 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.
- 3.4.5. Organizações da Sociedade Civil de Interesse Público OSCIP, atuando nessa condição (Acórdão nº 746/2014-TCU-Plenário);
- 3.4.6. 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 14.133/2021;

- 3.4.6.1. A vedação de que trata o item 3.4.6 estende-se a terceiro que auxilie a condução da contratação na qualidade de integrante de equipe de apoio, profissional especializado ou funcionário ou representante de empresa que preste assessoria técnica.
- 3.4.7. Nas 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.
- 3.4.8. Constituídos sob a forma de consórcio, em razão da baixa complexidade da contratação;
 - 3.4.9. Pessoas físicas.
- 3.5. Será permitida a participação de cooperativas, desde que apresentem demonstrativo de atuação em regime cooperado, com repartição de receitas e despesas entre os cooperados e atendam ao art. 16 da Lei nº 14.133/2021.
- 3.5.1. Serão estendidas às cooperativas os benefícios previstos para as microempresas, as empresas de pequeno porte e os microempreendedores individuais quando elas atenderem ao disposto no art. 34 da Lei nº 11.488/2007.

4. DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

4.1 DA APRESENTAÇÃO DA PROPOSTA E DOS DOCUMENTOS DE HABILITAÇÃO

- 4.1.1. Nesta licitação, a fase de habilitação sucederá as fases de apresentação de propostas e lances.
- 4.1.2. Nos casos em que a habilitação anteceder as fases de apresentação de propostas e lances, os fornecedores deverão encaminhar simultaneamente, na forma e no prazo estabelecidos no item 4.2, os documentos de habilitação e a proposta, observado o disposto nos itens 4.1.3 e 7 deste Edital.
- 4.1.3. O fornecedor encaminhará, exclusivamente por meio do sistema indicado nos itens 1.2 e 3.1 deste Edital, a proposta com a descrição do objeto ofertado, observando-se as exigências constantes no **ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA**, e o preço correspondente, até a data e o horário estabelecidos para abertura da sessão pública.

4.1.4. A proposta anexada ao sistema deverá:



- 4.1.4.1. Ser redigida em língua portuguesa, digitada, em uma via, sem emendas, rasuras, entrelinhas ou ressalvas;
- 4.1.4.2. Conter a indicação da modalidade e do número da licitação, data e hora de sua realização;
- 4.1.4.3. Conter razão social, CNPJ, <u>endereço completo, telefone e e-mail para</u> <u>contato</u> do fornecedor proponente;
- 4.1.4.4. Conter a indicação do banco, número da conta e agência do fornecedor, para fins de pagamento caso torne-se vencedor;
- 4.1.4.5. Conter especificações do objeto proposto, de acordo com o detalhamento constante no **ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA**;
- 4.1.4.6. Conter o valor unitário, por item, e o valor global da proposta, com preços indicados em moeda corrente nacional, em algarismos arábicos, com no máximo, 02 (duas) casas decimais;
- 4.1.5. A proposta de preços inicial encaminhada através do sistema deverá conter ou estar acompanhada da(s) seguinte(s) declaração(ões):
- 4.1.5.1. Que cumpre os requisitos estabelecidos no artigo 3° da Lei Complementar nº 123/2006, se for o caso, estando apto a usufruir do tratamento favorecido estabelecido em seus arts. 42 a 49, e que 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;
- 4.1.5.1.1. Nos itens/grupos/lotes destinados à participação exclusiva de microempresas e empresas de pequeno porte, a declaração negativa ou a ausência de declaração a que se refere o item 4.1.5.1 impedirá o prosseguimento do fornecedor no certame;
- 4.1.5.1.2. Nos itens/grupos/lotes em que a participação não for exclusiva para microempresas e empresas de pequeno porte, a declaração negativa ou a ausência de declaração a que se refere o item 4.1.5.1 apenas produzirá o efeito de o fornecedor não ter direito ao tratamento favorecido previsto na Lei Complementar nº 123/2006, mesmo que microempresa, empresa de pequeno porte ou sociedade cooperativa;
- 4.1.5.1.3. A mera declaração da condição de microempresa ou empresa de pequeno porte ou a efetiva utilização dos benefícios concedidos pela Lei Complementar nº 123/2006 por fornecedor que <u>não se enquadra na definição legal reservada a essas categorias o sujeitará às sanções previstas na Lei nº 14.133/2021.</u>



- 4.1.5.2. Que está ciente e concorda com as condições contidas no edital e seus anexos;
- 4.1.5.3. Que a proposta foi elaborada de forma independente, bem como que compreende a integralidade dos custos para atendimento dos diretos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data de sua entrega em definitivo;
- 4.1.5.4. Que cumpre plenamente os requisitos de habilitação definidos no instrumento convocatório, inexistindo fatos impeditivos para sua habilitação no certame, ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores;
- 4.1.5.5. Que 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 7°, XXXIII, da Constituição;
- 4.1.5.6. Que não possui, em sua cadeia produtiva, empregados executando trabalho degradante ou forçado, em observância ao disposto nos incisos III e IV do art. 1º e no inciso III do art. 5º da Constituição Federal;
- 4.1.5.7. Que cumpre as exigências de reserva de cargos para pessoa com deficiência ou para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas;
- 4.1.5.8. Que cumpre os requisitos estabelecidos no art. 16 da Lei nº 14.133/2021, caso o fornecedor esteja organizado sob a forma de cooperativa;
- 4.1.5.9. Da veracidade e inteira responsabilidade pela autenticidade dos documentos enviados eletronicamente durante a licitação e eventualmente impressos para processamento interno da Prefeitura de Aracaju, apresentando-os quando demandado pela Administração Pública em vias originais para diligências complementares.
- 4.1.6. As declarações deverão ser apresentadas com a assinatura do representante legal da empresa, cuja assinatura deverá ser digital ou idêntica ao documento oficial com foto, reconhecido em território nacional, do sócio-administrador ou do procurador constituído, se houver.
- 4.1.7. A declaração falsa relativa ao cumprimento de qualquer condição sujeitará o licitante às sanções previstas em lei e neste edital.
- 4.1.8. O envio da proposta, acompanhada dos documentos de habilitação exigidos neste edital, ocorrerá por meio de chave de acesso e senha.



- 4.1.9. O sistema disponibilizará campo próprio para a inserção dos documentos exigidos para a habilitação na forma do item 7 deste Edital.
- 4.1.9.1. A verificação de cumprimento aos requisitos de habilitação será realizada mediante consulta pelo agente de contratação aos documentos encaminhados pelo fornecedor através do Cadastro de Fornecedores do Portal de Compras do Município de Aracaju Aracaju Compras, ou do sistema utilizado para a realização de licitação na forma eletrônica (www.licitanet.com.br), assegurado aos demais licitantes o direito de acesso aos dados constantes dos sistemas.
- 4.1.10. As microempresas e empresas de pequeno porte deverão encaminhar a documentação de habilitação, ainda que haja alguma restrição de regularidade fiscal e trabalhista, nos termos do artigo 43, § 1º da Lei Complementar nº 123/2006.
- 4.1.11. Incumbirá ao fornecedor acompanhar as operações no sistema eletrônico durante a sessão pública da licitação, ficando responsável pelo ônus decorrente da perda de negócios, diante da inobservância de quaisquer mensagens emitidas pelo sistema ou de sua desconexão.
- 4.1.12. Após a abertura da sessão pública não caberá desistência da proposta pelo fornecedor, salvo se por motivo justo, decorrente de fato superveniente e aceito pelo agente de contratação.
- 4.1.12.1. Os fornecedores 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.
- 4.1.12.2. Não haverá ordem de classificação na etapa de apresentação da proposta e dos documentos de habilitação pelo fornecedor, o que ocorrerá somente após os procedimentos de abertura da sessão pública e da fase de envio de lances.
- 4.1.13. Os documentos que compõem a proposta e a habilitação do fornecedor melhor classificado somente serão disponibilizados para avaliação do agente de contratação e para acesso público após o encerramento do envio de lances.
- 4.1.14. O valor estimado ou valor máximo aceitável para a contratação, se não constar expressamente no sistema do provedor, possuirá caráter sigiloso e será disponibilizado exclusivamente aos órgãos de controle externo e interno, sendo divulgado aos fornecedores apenas e imediatamente após o encerramento da etapa de envio de lances, sem prejuízo da divulgação do detalhamento dos quantitativos e das demais informações necessárias à elaboração das propostas.
 - 4.1.14.1. Nas hipóteses em que for adotado o critério de julgamento pelo maior



desconto, o valor estimado, o valor máximo aceitável ou o valor de referência para aplicação do desconto constará obrigatoriamente no sistema provedor.

- 4.1.15. Desde que disponibilizada a funcionalidade no sistema, o fornecedor poderá parametrizar o seu valor final mínimo quando do cadastramento da proposta e obedecerá às seguintes regras:
- 4.15.1. A aplicação do intervalo mínimo de diferença de valores, que incidirá tanto em relação aos lances intermediários quanto em relação ao lance que cobrir a melhor oferta; e
- 4.15.2. Os lances serão de envio automático pelo sistema, respeitado o valor final mínimo, caso estabelecido, e o intervalo de que trata o subitem acima.
- 4.1.16. O valor final mínimo parametrizado no sistema poderá ser alterado pelo fornecedor durante a fase de disputa, sendo vedado:
- 4.1.16.1. valor superior a lance já registrado pelo fornecedor no sistema, quando adotado o critério de julgamento por menor preço;
- 4.1.17. O valor final mínimo parametrizado na forma do item 4.1.15 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.
- 4.1.18. Caberá ao fornecedor 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.
- 4.1.19. O fornecedor deverá comunicar imediatamente ao provedor do sistema qualquer acontecimento que possa comprometer o sigilo ou a segurança, para imediato bloqueio de acesso.

4.2 DO PREENCHIMENTO DA PROPOSTA

- 4.2.1. O encaminhamento de proposta pressupõe o pleno conhecimento e atendimento de todas as exigências contidas neste Edital e seus anexos, inclusive quanto a especificações do objeto. O fornecedor será responsável por todas as transações que forem efetuadas em seu nome no sistema eletrônico, assumindo como firmes e verdadeiras suas propostas e lances.
- 4.2.2. O fornecedor deverá enviar sua proposta mediante o preenchimento, no sistema eletrônico, dos seguintes campos:



4.2.2.1. Valor unitário do item e valor total;

- 4.2.2.2. Descrição do objeto, marca/fabricante, sem prejuízo ao atendimento a todas as exigências e especificações detalhadas constantes no **ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA**.
- 4.2.2.3. As propostas e os lances devem ser formulados com valores que contenham, no máximo, 02 (duas) casas decimais.
- 4.2.3. Todas as especificações do objeto contidas na proposta, em especial o preço, vinculam o fornecedor.
- 4.2.4. Nos valores propostos estarão inclusos todos os custos operacionais, encargos previdenciários, trabalhistas, tributários, comerciais e quaisquer outros que incidam direta ou indiretamente na execução do objeto.
- 4.2.4.1. Os preços ofertados, tanto na proposta inicial, quanto na etapa de lances, serão de exclusiva responsabilidade do fornecedor, não lhe assistindo o direito de pleitear qualquer alteração, sob alegação de erro, omissão ou qualquer outro pretexto.
- 4.2.5. Se o regime tributário do fornecedor implicar o recolhimento de tributos em percentuais variáveis, a cotação adequada será a que corresponde à média dos efetivos recolhimentos da empresa nos últimos doze meses.
- 4.2.6. Independentemente do percentual de tributo inserido na proposta ou na planilha de custos, no pagamento serão retidos na fonte os percentuais estabelecidos na legislação vigente.
- 4.2.7. Na presente licitação, a microempresa e a empresa de pequeno porte poderão se beneficiar do regime de tributação pelo Simples Nacional.
- 4.2.8 A apresentação da proposta implica obrigatoriedade do cumprimento das disposições nelas contidas, em conformidade com o que dispõe o **ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA**, assumindo o fornecedor o compromisso de executar o objeto nos seus termos, bem como de fornecer os materiais, equipamentos, ferramentas e utensílios necessários, se for o caso, em quantidades e qualidades adequadas à perfeita execução contratual, promovendo, quando requerido, sua substituição.
- 4.2.9. O prazo de validade da proposta não será inferior a 60 (sessenta) dias,a contar da data de sua apresentação.

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



- 5.1. A abertura da presente licitação dar-se-á em sessão pública, por meio de sistema eletrônico, na data, horário e local indicados neste edital.
- 5.1.1. O andamento do procedimento de licitação entre a data de abertura das propostas e a adjudicação do objeto deve ser acompanhado diariamente pelos participantes por meio do portal www.licitanet.com.br, que veiculará avisos, convocações, desclassificações de licitantes, justificativas e outras decisões referentes ao procedimento.
- 5.2. O agente de contratação verificará as propostas preenchidas no sistema eletrônico na forma do item 4.2, desclassificando desde logo aquelas que não estejam em conformidade com os requisitos estabelecidos neste edital, que identifique o licitante (nos campos preenchidos no sistema eletrônico), que contenham vícios insanáveis ou não apresentem as especificações técnicas exigidas no**ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA**.
- 5.2.1. A desclassificação será sempre fundamentada e registrada no sistema, com acompanhamento em tempo real por todos os participantes.
- 5.2.2. A não desclassificação da proposta não impede o seu julgamento definitivo em sentido contrário, levado a efeito na fase de aceitação.
- 5.3. O sistema ordenará automaticamente as propostas classificadas, sendo que somente estas participarão da fase de lances.
- 5.4. O sistema disponibilizará campo próprio para troca de mensagens entre o agente de contratação e os licitantes.
- 5.5. Iniciada a etapa competitiva, os licitantes deverão encaminhar lances exclusivamente por meio de sistema eletrônico, sendo imediatamente informados do seu recebimento e do valor consignado no registro.
 - 5.5.1. O lance deverá ser ofertado pelo valor unitário do item.
- 5.6. Os licitantes poderão oferecer lances sucessivos, observando o horário fixado para abertura da sessão e as regras estabelecidas no Edital.
- 5.7. O fornecedor será imediatamente informado do recebimento do lance e do valor consignado no registro.
- 5.8. O fornecedor somente poderá oferecer valor inferior ou maior percentual de desconto em relação ao último lance por ele ofertado e registrado pelo sistema, observado, o 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.
- 5.9. Observado o disposto no item 5.8, o fornecedor 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.

- 5.10. O agente de contratação poderá, durante a disputa, como medida excepcional, excluir a proposta ou o lance que possa comprometer, restringir ou frustrar o caráter competitivo do processo licitatório, mediante comunicação eletrônica via sistema.
- 5.11. Eventual exclusão de proposta do fornecedor, de que trata o item 5.10, implica a retirada do fornecedor do certame, sem prejuízo do direito de defesa.
- 5.12. Durante a sessão pública, os fornecedores serão informados, em tempo real, do valor do melhor lance registrado, vedada a identificação do fornecedor.
- 5.13. O procedimento adotará o Modo de Disputa Aberto.
- 5.13.1. No Modo de Disputa Aberto, a etapa de envio de lances durará dez minutos e, após isso, será prorrogada automaticamente pelo sistema quando houver lance ofertado nos últimos dois minutos do período de duração desta etapa.
- 5.13.2. A prorrogação automática da etapa de envio de lances de que trata o item 5.13.1, será de dois minutos e ocorrerá sucessivamente sempre que houver lances enviados nesse período de prorrogação, inclusive quando se tratar de lances intermediários.
- 5.13.3. Na hipótese de não haver novos lances na forma estabelecida nos itens 5.13.1 e 5.13.2, a etapa será encerrada automaticamente, e o sistema ordenará e divulgará os lances em ordem (crescente ou decrescente).
- 5.13.4. Definida a melhor proposta, se a diferença em relação à proposta classificada em segundo lugar for de pelo menos 5% (cinco por cento), o agente de contratação poderá admitir o reinício da disputa aberta, para a definição das demais colocações.
- 5.13.5. Após o reinício previsto no item 5.13.4, os fornecedores serão convocados para apresentar lances intermediários.
- 5.13.6. Encerrada a etapa de que trata o item 5.13.5, o sistema ordenará e divulgará os lances conforme disposto no item 5.13.3 a fim de obter a classificação final dos fornecedores.
- 5.14. Não serão aceitos dois ou mais lances de mesmo valor, prevalecendo aquele que for recebido e registrado em primeiro lugar.
- 5.15. Durante o transcurso da sessão pública, os licitantes serão informados, em tempo real, do valor do menor lance registrado, vedada a identificação do licitante.
- 5.16. No caso de desconexão com o agente de contratação no decorrer da etapa competitiva



da licitação, o sistema eletrônico poderá permanecer acessível aos fornecedores para a recepção de lances.

- 5.17. Se a desconexão perdurar por tempo superior a 10 (dez) minutos, a sessão será suspensa e reiniciada somente após decorridas 24 (vinte e quatro) horas da comunicação do fato pelo agente de contratação aos participantes, no sítio eletrônico utilizado para divulgação.
- 5.18. Caso o fornecedor não apresente lances, concorrerá com o valor de sua proposta e, na hipótese de desistência de apresentar outros lances, valerá o último lance por ele ofertado, para efeito de ordenação das propostas.
- 5.19. Na hipótese de licitação com ampla participação, encerrada a etapa de lances, será efetivada a verificação automática, junto à Receita Federal, do porte da entidade empresarial. O sistema identificará em coluna própria as microempresas, empresas de pequeno porte e sociedades cooperativas 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 artigos 44 e 45 da Lei Complementar nº 123/2006.
- 5.19.1. Nas condições do subitem anterior, caso a melhor oferta válida tenha sido apresentada por empresa de maior porte, as propostas de pessoas qualificadas como microempresas ou empresas de pequeno porte que se encontrem na faixa de até 5% (cinco por cento) acima da proposta ou lance de menor preço serão consideradas empatadas com a primeira colocada.
- 5.19.2. A melhor classificada nos termos do subitem anterior terá o direito de encaminhar uma última oferta para desempate, obrigatoriamente em valor inferior ao da primeira colocada, no prazo de 05 (cinco) minutos controlados pelo sistema, contados após a comunicação automática para tanto.
- 5.19.2.1. Caso o fornecedor qualificado como microempresa ou empresa de pequeno porte melhor classificado desista ou não se manifesta no prazo estabelecido, serão convocados os demais fornecedores qualificados como microempresa ou empresa de pequeno porte que se enquadrem naquele intervalo de 5% (cinco por cento), na ordem de classificação, para o exercício do mesmo direito, no prazo estabelecido no subitem anterior.
- 5.20. No caso de equivalência dos valores apresentados pela microempresa ou empresa de pequeno porte que se encontrem nos intervalos estabelecidos nos subitens anteriores, será realizado sorteio entre elas para que se identifique aquela que primeiro poderá apresentar melhor oferta.
- 5.21. Só poderá haver empate entre propostas iguais (não seguidas de lances) ou entre lances finais da fase fechada do Modo de Disputa Aberto e Fechado.
- 5.22. Havendo eventual empate entre propostas ou lances, o critério de desempate será



aquele previsto no art. 60 da Lei nº 14.133/2021, nesta ordem:

- 5.22.1. disputa final, hipótese em que os fornecedores empatados poderão apresentar nova proposta em ato contínuo à classificação;
- 5.22.2. avaliação do desempenho contratual prévio dos fornecedores, para a qual deverão preferencialmente ser utilizados registros cadastrais para efeito de atesto de cumprimento de obrigações previstos na Lei nº 14.133/2021;
- 5.22.3. desenvolvimento pelo fornecedor de ações de equidade entre homens e mulheres no ambiente de trabalho, conforme regulamento;
- 5.22.4. desenvolvimento pelo fornecedor de programa de integridade, conforme orientações dos órgãos de controle.
- 5.23. Persistindo o empate, será assegurada preferência, sucessivamente, aos bens e serviços produzidos ou prestados por:
- 5.23.1. empresas estabelecidas no território do Estado do órgão ou entidade da Administração Pública Municipal licitante;
 - 5.23.2. empresas brasileiras;
- 5.23.3. empresas que invistam em pesquisa e no desenvolvimento de tecnologia no País;
- 5.23.4. empresas que comprovem a prática de mitigação, nos termos da Lei nº 12.187/2009.
- 5.24. Encerrada a etapa de envio de lances da sessão pública, será declarado o arrematante. O sistema disponibilizará automaticamente fase de negociação ao fornecedor que tenha apresentado o melhor preço para o item, pelo sistema eletrônico, para que seja obtida melhor proposta, observado o critério de julgamento, não se admitindo negociar condições diferentes daquelas previstas neste Edital.
- 5.24.1. A negociação poderá ser feita com os demais fornecedores, segundo a ordem de classificação inicialmente estabelecida, quando o primeiro colocado, mesmo após a negociação, for desclassificado em razão de sua proposta permanecer acima do preço máximo definido pela Administração.
- 5.24.2. A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelos demais fornecedores, cujo prazo limite será definido pelo agente de contratação.
 - 5.24.3. O resultado da negociação será divulgado a todos os fornecedores e anexado



aos autos do processo licitatório.

- 5.24.4. O agente de contratação solicitará ao fornecedor melhor classificado que envie no sistema eletrônico no prazo de 02 (duas) horas, a proposta adequada ao último lance ofertado, após a negociação realizada, acompanhada de eventuais documentos complementares, quando necessários à confirmação daqueles exigidos neste edital e já apresentados.
- 5.24.4.1. <u>Junto à proposta adequada,</u> deverá ser anexado pelo licitante o seguinte documento:
- **5.24.4.1.1**. Demonstração do Resultado do Exercício DRE do último exercício social, **exigida apenas das empresas que declarem no sistema a condição de microempresa ou empresa de pequeno porte**, por fotocópias devidamente registradas ou autenticadas na Junta Comercial da sede ou domicílio da licitante, ou em outro órgão equivalente, apresentada na forma da Lei, **sob pena de desclassificação**.
- **5.24.4.1.2.** Considerando o teor do Acórdão TCU nº 298/2011 Plenário, o(a) Pregoeiro(a) poderá adotar procedimentos complementares mediante diligência, como solicitação de outros documentos que julgue necessários, a fim de ratificar o atendimento pelas licitantes às exigências da Lei Complementar nº 123/2006.
- 5.24.5. É facultado ao agente de contratação prorrogar o prazo estabelecido no item 5.24.4, a partir de solicitação fundamentada feita pelo fornecedor no chat antes de findo o prazo inicialmente conferido.
- 5.25. Após a negociação do preço, o agente de contratação iniciará a fase de aceitação e julgamento da proposta.

6. JULGAMENTO DAS PROPOSTAS DE PREÇO

- 6.1. Encerrada a fase de lances e depois de verificação de possível empate, o agente de contratação examinará a conformidade da proposta classificada em primeiro lugar quanto à adequação do objeto e à compatibilidade do preço em relação ao estipulado para a contratação.
- 6.2. Será desclassificada a proposta vencedora que:
 - 6.2.1. Contiver vícios insanáveis ou ilegalidade;
- 6.2.2. Não obedecer às especificações técnicas pormenorizadas deste Edital ou de seus anexos, ou apresentar desconformidade com quaisquer outras exigências deste Edital ou seus anexos, desde que insanável;
 - 6.2.3. Apresentar preços inexequíveis ou permanecerem acima do preço máximo



definido para a contratação, se houver;

- 6.2.4. Não tiver sua exequibilidade demonstrada, quando exigido pela Administração;
- 6.2.5. Não corrigir ou justificar eventuais irregularidades apontadas pelo agente de contratação;
- 6.2.6. Identificar o fornecedor nos campos do sistema que sejam de acesso público antes do encerramento da sessão de disputa de lances, por violar o sigilo das propostas;
- 6.3. Quando o fornecedor não conseguir comprovar que possui ou possuirá recursos suficientes para executar a contento o objeto, será considerada inexequível a proposta de preços ou menor lance que:
- 6.3.1. For insuficiente para a cobertura dos custos da contratação, apresente preços global ou unitários simbólicos, irrisórios ou de valor zero, incompatíveis com os preços dos insumos e salários de mercado, acrescidos dos respectivos encargos, ainda que o edital e seus anexos não tenham estabelecido limites mínimos, exceto quando se referirem a materiais e instalações de propriedade do próprio fornecedor, para os quais ele renuncie a uma parcela ou à totalidade da remuneração.
- 6.4. Se houver indícios de inexequibilidade da proposta de preço, ou em caso da necessidade de esclarecimentos complementares, poderão ser efetuadas diligências, para que o fornecedor comprove a exequibilidade da proposta.
- 6.4.1. O prazo para atendimento à diligência será de até 24 (vinte e quatro) horas, contados a partir da notificação pelo agente público.
- 6.4.2. Eventual pedido de dilação de prazo deve ser devidamente formalizado com a justificativa correspondente e encaminhado antes de expirado o prazo inicial, o qual será analisado pela Administração quanto à aceitabilidade ou não da justificativa apresentada.
- 6.4.3. Tanto em caso de deferimento quanto em caso de negativa do pedido, o agente público responsável deverá encaminhar manifestação formal ao fornecedor.
- 6.4.4. Na hipótese de necessidade de suspensão da sessão pública para a realização de diligências, com vistas ao saneamento das propostas, a sessão pública somente poderá ser reiniciada mediante aviso prévio no sistema com, no mínimo, vinte e quatro horas de antecedência, e a ocorrência será registrada em ata.
- 6.4.5. Qualquer interessado poderá requerer que se realizem diligências para aferir a exequibilidade e a legalidade das propostas, devendo apresentar as provas ou os indícios que fundamentam a suspeita.



- 6.5. Para fins de análise da proposta quanto ao cumprimento das especificações do objeto, poderá ser colhida a manifestação escrita do setor requisitante ou da área técnica especializada no objeto.
- 6.6. Se a proposta ou lance vencedor for desclassificado, será examinada a proposta ou lance subsequente, e, assim sucessivamente, na ordem de classificação.
- 6.7. Havendo necessidade, a sessão será suspensa, informando-se no "chat" a nova data e horário para a sua continuidade.
- 6.8. O agente de contratação poderá encaminhar, por meio do sistema eletrônico, contraproposta ao fornecedor que apresentou o lance mais vantajoso, com o fim de negociar a obtenção de melhor preço, vedada a negociação em condições diversas das previstas neste edital.
- 6.8.1. Também nas hipóteses em que o agente de contratação não aceitar a proposta e passar à subsequente, poderá negociar com o fornecedor para que seja obtido preço melhor.
- 6.8.2. A negociação será realizada por meio do sistema, podendo ser acompanhada pelos demais licitantes.
- 6.8.3. Na hipótese de julgamento da licitação pelo menor preço total por grupo/lote, caso o lance para um ou mais itens que compõe o grupo/lote esteja acima dos valores estimados, a licitante será convocada, pelo "chat" do sistema, para negociar o valor do lance, e, em caso de não atendimento à convocação dentro do prazo estipulado pelo agente de contratação, de no mínimo 05 (cinco) minutos, a proposta poderá ser rejeitada, sendo convocada a próxima colocada para a negociação.
- 6.9. Na hipótese de licitação de ampla participação, sempre que a proposta não for aceita, e antes de o agente de contratação passar à subsequente, haverá nova verificação, pelo sistema, da eventual ocorrência do empate ficto, previsto nos artigos 44 e 45 da Lei Complementar nº 123/2006, seguindo-se a disciplina antes estabelecida, se for o caso.
- 6.10. Erros no preenchimento da proposta não constituem motivo para a sua desclassificação. A proposta poderá ser ajustada pelo fornecedor no prazo indicado pelo agente de contratação, desde que não haja majoração do preço proposto.
- 6.10.1. Em nenhuma hipótese poderá ser alterado o teor da proposta apresentada, seja quanto ao preço ou quaisquer outras condições que importem em modificações dos seus termos originais, ressalvadas apenas as alterações absolutamente formais, destinadas a sanar evidentes erros materiais, sem nenhuma alteração do conteúdo e das condições referidas, desde que não venham a causar prejuízos aos demais licitantes.
- 6.10. Encerrada a análise quanto à aceitação da proposta, se iniciará a fase de habilitação,



observado o disposto neste Edital.

7. HABILITAÇÃO

- 7.1. Os documentosexigidos para fins de habilitação jurídica, fiscal, social e trabalhista constam no **ANEXO I** deste Edital, e para fins de habilitação econômico-financeira e qualificação técnica constam no item 5 do **ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA**, e serão solicitados do fornecedor mais bem classificado da fase de lances.
- 7.2. Como condição prévia ao exame da documentação de habilitação do fornecedor detentor da proposta provisoriamente classificada em primeiro lugar, será verificado o eventual descumprimento das condições de participação, conforme previsto no art. 14 da Lei nº 14.133/2021, e no item 3 deste Edital, especialmente quanto à existência de sanção que impeça a participação no certame ou a futura contratação, mediante a consulta aos seguintes cadastros:
 - (a) Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas CEIS, mantido pela Controladoria-Geral da União (www.portaldatransparencia.gov.br/ceis);
 - (b) Cadastro Nacional de Empresas Punidas CNEP, mantido pela Controladoria-Geral da União (www.portaldatransparencia.gov.br/cnep);
 - (c) 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).
 - (d) Lista de Inidôneos mantida pelo Tribunal de Contas da União TCU;
 - (e) Cadastro de Licitantes/Contratados Impedidos de Licitar e Contratar com a Administração Pública de Aracaju CADIMP;
 - (f) Relatório de Pessoas Físicas e Jurídicas Proibidas de Contratar com o Poder Público do Tribunal de Contas do Estado de Sergipe TCE/SE.
- 7.2.1. Para a consulta de fornecedores pessoa jurídica poderá haver a substituição das consultas das alíneas "a", "b", "c" e "d" acima pela Consulta Consolidada de Pessoa Jurídica do TCU (https://certidoesapf.apps.tcu.gov.br/)
- 7.2.2. A consulta aos cadastros será realizada em nome da empresa fornecedora e de seu sócio majoritário, por força do artigo 12 da Lei n° 8.429/1992, que prevê, dentre as sanções impostas ao responsável pela prática de ato de improbidade administrativa, a proibição de contratar com o Poder Público, inclusive por intermédio de pessoa jurídica da qual seja sócio majoritário.
- 7.2.3. Constatada a existência de sanção, o fornecedor será reputado inabilitado, por falta de condição de participação.
- 7.3. Caso atendidas as condições de participação a que se refere o item 7.2 e de utilização do tratamento favorecido às microempresas e empresas de pequeno porte, a habilitação dos



fornecedores será verificada pelo agente de contratação por meio do Cadastro do Fornecedor no sistema do www.licitanet.com.br.

- 7.3.1. A documentação exigida para fins de habilitação jurídica, fiscal, social e trabalhista e econômico-financeira poderá ser substituída pelo registro cadastral no Portal Aracaju Compras, nos documentos por ele abrangidos e desde que se encontrem vigentes na data da consulta.
- 7.3.2. Os documentos exigidos para fins de habilitação poderão ser substituídos por outro 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.
- 7.3.3. A documentação exigida para fins de habilitação que não esteja contemplada no Cadastro do Fornecedor a que se referem os itens 7.3 e 7.3.1 deverá ser encaminhada através de funcionalidade própria do sistema de realização da licitação www.licitanet.com.br, em formato digital, no prazo de 02 (duas) horas, prorrogável por igual período, contado da solicitação do agente de contratação, sob pena de inabilitação.
- 7.3.4. É dever do fornecedor atualizar previamente as comprovações constantes do seu cadastro nos sistemas para que estejam vigentes na data da abertura da sessão pública, ou encaminhar, quando solicitado, a respectiva documentação atualizada.
- 7.3.5. O descumprimento do subitem acima implicará a inabilitação do fornecedor, exceto se a consulta aos sítios eletrônicos oficiais emissores de certidões lograr êxito em encontrar a(s) certidão(ões) válida(s), ressalvado o disposto quanto à comprovação da regularidade fiscal e trabalhista das microempresas, empresas de pequeno porte, microempreendedor individual e sociedades cooperativas, conforme estatui o artigo 43, § 1º da Lei Complementar nº 123/2006.
- 7.3.6. A verificação pelo agente de contratação em sítios eletrônicos oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões constitui meio legal de prova, para fins de habilitação.
- 7.4. A verificação no Cadastro do Fornecedor do Portal Aracaju Compras e do sistema de realização da licitação ou a exigência dos documentos nele não contidos somente será feita em relação ao fornecedor vencedor.
- 7.4.1. Os documentos relativos à regularidade fiscal que constem do **TERMO DE REFERÊNCIA** somente serão exigidos, em qualquer caso, em momento posterior ao julgamento das propostas, e apenas do fornecedor mais bem classificado.
- 7.4.2. Respeitada a exceção do item 7.4.1 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 item 7.4 ocorrerá em relação a todos os fornecedores.



- 7.5. Quando permitida a participação de empresas estrangeiras que não funcionem no País, as exigências de habilitação serão atendidas mediante documentos equivalentes, inicialmente apresentados em tradução livre.
- 7.5.1. Na hipótese de o fornecedor vencedor ser empresa estrangeira que não funcione no País, para fins de assinatura do contrato ou da ata de registro de preços, os documentos exigidos para a habilitação serão traduzidos por tradutor juramentado no País e apostilados nos termos do disposto no Decreto nº 8.660, de 29 de janeiro de 2016, ou de outro que venha a substituí-lo, ou consularizados pelos respectivos consulados ou embaixadas.
- 7.6. Quando permitida a 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.
- 7.6.1. Se o consórcio não for formado integralmente por microempresas ou empresas de pequeno porte e o **TERMO DE REFERÊNCIA** exigir requisitos de habilitação econômicofinanceira, haverá um acréscimo de para o consórcio em relação ao valor exigido para os licitantes individuais.
- 7.7. Após a entrega dos documentos para habilitação, não será permitida a substituição ou a apresentação de novos documentos, salvo em sede de diligência, para:
- a) complementação de informações acerca dos documentos já apresentados pelos fornecedores e desde que necessária para apurar fatos existentes à época da abertura do certame; e
- b) atualização de documentos cuja validade tenha expirado após a data de recebimento das propostas.
- 7.8. Havendo a necessidade de envio de documentos de habilitação complementares, necessários à confirmação daqueles exigidos neste Edital e já apresentados, o fornecedor será convocado a encaminhá-los, em formato digital através do sistemano prazo de 02(duas)horas, após solicitação do agente de contratação, sob pena de inabilitação.
- 7.9. 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.
- 7.10. O fornecedor enquadrado como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar nº 123/2006, estará dispensado: (a) da prova de inscrição nos cadastros de contribuintes estadual e municipal; e (b) da apresentação do balanço patrimonial e das demonstrações contábeis do último



exercício.

- 7.11. Havendo necessidade de analisar minuciosamente os documentos exigidos, a sessão será suspensa, sendo informada através do sistema a nova data e horário para a sua continuidade.
- 7.12. Na análise dos documentos de habilitação, o agente de contratação poderá sanar erros ou falhas, que não alterem a substância dos documentos e sua validade jurídica, mediante decisão fundamentada, registrada em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes eficácia para fins de habilitação e classificação.
- 7.12.1. Somente serão disponibilizados para acesso público os documentos de habilitação do fornecedor cuja proposta atenda ao edital de licitação, após concluídos os procedimentos de que trata o item 7.12.
- 7.13. Será inabilitado o fornecedor que não comprovar sua habilitação, seja por não apresentar quaisquer dos documentos exigidos, ressalvado o disposto nos itens 7.3.1 e 7.3.5, ou apresentá-los em desacordo com o estabelecido neste Edital.
- 7.13.1. Na hipótese de o fornecedor não atender às exigências para a habilitação, o órgão ou entidade examinará a proposta subsequente e assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a apuração de uma proposta que atenda às especificações do objeto e as condições de habilitação.
- 7.13.2. No caso de inabilitação, para os processos de contratação destinados à ampla participação dos interessados, haverá nova verificação de eventual ocorrência do empate ficto previsto nos artigos 44 e 45 da Lei Complementar nº 123/2006, seguindo-se a disciplina antes estabelecida para aceitação da proposta subsequente.
- 7.14. Constatado o atendimento às exigências de habilitação, o fornecedor será habilitado.
- 7.15. Quando a fase de habilitação anteceder a de julgamento e já tiver sido encerrada, não caberá exclusão de fornecedor por motivo relacionado à habilitação, salvo em razão de fatos supervenientes ou só conhecidos após o julgamento.
- 7.16. Para fins de integração ao sistema de pagamento utilizado pela Prefeitura de Aracaju, é imprescindível que o(s) fornecedor(es) adjudicatário(s) esteja(m) cadastrado(s) no portal www.aracajucompras.se.gov.br antes de formalizada a contratação. Em havendo dúvida, poderá entrar em contato com a Coordenação de Controle de Fornecedores e Materiais COCMAT/CLL, da Secretaria Municipal do Planejamento, Orçamento e Gestão, através do email aracaju.compras@aracaju.se.gov.br ou do telefone (79) 4009-7836.

8. DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS E DA CONTRATAÇÃO



8.1. Ata de Registro de Preços

- 8.1.1. A Ata de Registro de Preços é o documento vinculativo, obrigacional, com característica de compromisso para futura contratação com a Administração Pública Municipal, onde se registram os preços, fornecedores, unidades participantes e condições a serem praticadas.
- 8.1.2. Após a homologação do resultado da licitação, o(s) fornecedor(es) classificado(s) em primeiro lugar em cada item será(ão) convocado(s) para assinar a ata de registro de preço, que também conterá a assinatura do Secretário Municipal da Saúde.
- 8.1.3. Os convocados deverão providenciar a assinatura da Ata de Registro de Preços em prazo não superior a 02 (dois) dias úteis, contados a partir da data de sua convocação pelo ente Gerenciador da Ata, através do e-mail do fornecedor vencedor.
- 8.1.3.1. A assinatura da Ata realizar-se-á por meio de certificado digital conferido pela Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira ICP Brasil, consoante previsto no artigo 6º do Decreto Municipal nº 5.912/2019,mediante convocação através de link emitido pelo Portal de Compras do Município de Aracaju Aracaju Compras.
- 8.1.3.2. Em caso de indisponibilidade do sistema ou impossibilidade de convocação através do Portal de Compras do Município de Aracaju Aracaju Compras, alternativamente a Administração poderá encaminhá-lo ao adjudicatário através de outro meio eletrônico, para que seja assinado e devolvido no prazo de até 02 (dois) dias úteis, a contar da data de seu recebimento.
- 8.1.3.3. Os fornecedores selecionados deverão indicar representantes, às suas expensas, com poderes específicos para a assinatura da Ata de Registro de Preços.
- 8.1.3.4. O prazo para assinatura poderá ser prorrogado apenas uma vez, por igual período, quando solicitado pelo convocado durante seu transcurso e desde que ocorra motivo justificável aceito pelo ente Gerenciador da Ata.
- 8.1.3.5. Decorrido o prazo e não tendo o fornecedor respondido à convocação, será imediatamente excluído da ata, na forma do § 5º do art. 90 da Lei nº 14.133, de 2021, sem prejuízo das sanções previstas no Edital e no **ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA**.
- 8.1.3.6. Nas hipóteses de recusa do fornecedor ou do seu não-comparecimento para assinatura da ata no prazo estipulado, bem como em caso de perda dos requisitos de habilitação antes de celebração da ata, o agente público deverá examinar a proposta subsequente, obedecida a ordem classificatória da licitação, verificando a sua aceitabilidade e analisando o cumprimento dos requisitos de habilitação, e assim sucessivamente, até a apuração de um fornecedor que cumpra os requisitos do Edital, observado o disposto nos §§ 2º e 4º do art. 90 da Lei nº 14.133, de 2021.



- 8.1.4. O prazo de vigência da Ata de Registro de Preços oriunda desta licitação é de 12 (doze) meses, contados da data de sua assinatura, podendo ser prorrogado, por igual período, desde que comprovado o preço vantajoso.
- 8.1.4.1. A ata de registro de preços estará vigente até que seja consumida a totalidade do quantitativo registrado ou até o termo final do seu prazo de validade, prevalecendo o que ocorrer primeiro.
- 8.1.5. O preço registrado e os respectivos fornecedores serão divulgados no Diário Oficial do Município e ficarão disponibilizados no Portal de Compras do Município de Aracaju Aracaju Compras durante a vigência da Ata de Registro de Preços.
- 8.1.6. Será permitida a adesão de unidade não-participantes, desde que cumpridas as condições estipuladas nos arts. 304 e 305 do Decreto Municipal nº 7.178/2023 e no **ANEXO III**-MINUTA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS.
- 8.1.7. A ata poder ser alterada na forma dos arts. 300 a 303 do Decreto Municipal nº 7.178/2023 e no **ANEXO III −MINUTA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS**.
- 8.1.8. A ata pode ser cancelada na forma dos arts. 309 e 310 do Decreto Municipal nº 7.178/2023 e no **ANEXO III –MINUTA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS**.

8.1.9. DA FORMAÇÃO DO CADASTRO DE RESERVA:

- 8.1.9.1. Após a homologação da licitação, será incluído na ata, na forma de anexo, o registro:
- 8.1.9.1.1 dos licitantes que aceitarem cotar o objeto com preço igual ao do adjudicatário, observada a classificação na licitação; e
 - 8.1.9.1.2 dos licitantes que mantiverem sua proposta original;
- 8.1.9.2. Será respeitada, nas contratações, a ordem de classificação dos licitantes ou fornecedores registrados na ata.
- 8.1.9.2.1 A apresentação de novas propostas na forma deste item não prejudicará o resultado do certame em relação ao licitante mais bem classificado.
- 8.1.9.2.2 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.
- 8.1.9.3. A habilitação dos licitantes que comporão o cadastro de reserva será efetuada quando houver necessidade de contratação dos licitantes remanescentes, nas seguintes hipóteses:
- 8.1.9.3.1 quando o licitante vencedor não assinar a ata de registro de preços no prazo e nas condições estabelecidos no edital; ou



- 8.1.9.3.2 quando houver o cancelamento do registro do fornecedor ou do registro de preços, nas hipóteses previstas nos art. 244 e art. 245 do Decreto Municipal n º 7178/2023.
- 8.1.9.4. 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:
- 8.1.9.4.1 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
- 8.1.9.4.2 adjudicar e firmar o contrato nas condições ofertadas pelos licitantes remanescentes, observada a ordem de classificação, quando frustrada a negociação de melhor condição.

8.2. Contratação

- 8.2.1. Após a publicação da ata de registro de preços na forma do art. 293 do Decreto Municipal nº 7.178/2023, os órgãos e entidades participantes da ata de registro de preços poderão celebrar contratações dentro do prazo de validade da ata.
- 8.2.2. As Contratações formalizar-se-ão mediante a assinatura de ordem de fornecimento, firmada entre as unidades participantes ou pelas entidades aderentes e os fornecedores beneficiários da ata de registro de preços.
- 8.2.2.1. A Ordem de Fornecimento será encaminhada ao fornecedor, que deverá assiná-la e devolvê-la ao órgão solicitante no prazo de 02 (dois) dias úteis, a contar da data do seu recebimento.
- 8.2.2.2. A assinatura do contrato realizar-se-á por meio de certificado digital conferido pela Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira ICP Brasil, consoante previsto no artigo 6º do Decreto Municipal nº 5.912/2019, mediante convocação através de link emitido pelo Portal Aracaju Compras.
- 8.2.2.3. Em caso de indisponibilidade do sistema ou impossibilidade de convocação através do Portal de Compras do Município de Aracaju Aracaju Compras, alternativamente a Administração poderá encaminhá-lo ao adjudicatário através de outro meio eletrônico, para que seja assinado e devolvido no prazo de até 02 (dois) dias úteis, a contar da data de seu recebimento.
- 8.2.3. O prazo previsto para assinatura da Ordem de Fornecimento poderá ser prorrogado apenas uma vez, por igual período, quando solicitado pelo convocado durante seu transcurso e desde que ocorra motivo justificável aceito pela Administração.



- 8.2.3.1. Decorrido o prazo e não tendo o fornecedor respondido à convocação, perderá o direito à contratação e estará sujeito às penalidades descritas neste Edital e no **ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA**, consoante estabelecido no artigo 90 da Lei nº 14.133/2021.
- 8.2.4. A Ordem de Fornecimento terá prazo de vigência pelo período de 30 (trinta) dias, conforme previsão no item 6 do **ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA**.
- 8.2.4.1. O contrato firmado durante o prazo de validade da Ata de Registro de Preços produz efeitos até o total cumprimento das obrigações pelas partes, mesmo após o término da vigência da Ata.
- 8.2.5. Na assinatura do contrato ou aceite do instrumento equivalente será exigida a comprovação das condições de habilitação e contratação consignadas neste Edital, que deverão ser mantidas pelo fornecedor durante a vigência do contrato.
- 8.3. O Aceite do instrumento equivalente ao Contrato, emitido à empresa adjudicada, implica no reconhecimento de que:
- 8.3.1. Referido documento está substituindo o contrato, aplicando-se à relação de negócios ali estabelecida as disposições da Lei nº 14.133/2021;
- 8.3.2. A contratada se vincula à sua proposta e às previsões contidas neste Edital e seus anexos;
- 8.3.3. A contratada reconhece que as hipóteses de rescisão são aquelas previstas nos artigos 137 e 138 da Lei nº 14.133/2021 e reconhece os direitos da Administração previstos nos artigos 137 a 139 da mesma Lei.
- 8.4. O prazo de vigência da contratação é de 12 meses, conforme previsão no item 6.2 do **ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA**.
- 8.5. Na assinatura do contrato ou aceite do instrumento equivalente será exigida a comprovação das condições de habilitação e contratação consignadas neste Edital, que deverão ser mantidas pelo fornecedor durante a vigência do contrato.

9. RECURSOS

- 9.1. A interposição de recurso referente ao julgamento das propostas, à habilitação ou inabilitação de licitantes, à anulação ou revogação da licitação, observará o disposto nos arts. 165 e 168 da Lei nº 14.133/2021 e no art. 109 do Decreto Municipal nº 7.178/2023.
- 9.2.Quando o recurso apresentado impugnar o julgamento das propostas ou o ato de habilitação ou inabilitação do licitante:



- 9.2.1. A intenção de recorrer deverá ser manifestada de forma imediata, durante o prazo concedido na sessão pública, não inferior a 10 (dez) minutos, sob pena de preclusão;
- 9.2.2. A manifestação da intenção de recorrer a que se refere o item 9.2.1 será em dois momentos, após o término do julgamento das propostas e após o ato de habilitação, sob pena de preclusão.
- 9.2.3. As razões do recurso deverão ser apresentadas em momento único, no prazo de 03 (três) dias úteis, contados a partir da data de intimação ou de lavratura da ata de habilitação ou inabilitação;
- 9.2.4. Na hipótese de adoção da inversão de fases prevista no § 1º do art. 17 da Lei nº 14.133/2021, o prazo para apresentação das razões recursais será iniciado na data de intimação da ata de julgamento;
- 9.2.5. O prazo para apresentação de contrarrazões é de 3 (três) dias úteis e terá início na data de intimação pessoal ou de divulgação da interposição do recurso, assegurada a vista imediata dos elementos indispensáveis à defesa de seus interesses;
 - 9.2.6. A apreciação do recurso dar-se-á em fase única.
- 9.3. Quando o recurso apresentado impugnar a decisão que anulou ou revogou a licitação:
- 9.3.1. O prazo para apresentação das razões recursais é de 3 (três) dias úteis e será iniciado na data de publicação do ato de anulação ou revogação;
- 9.3.2. O prazo para apresentação de contrarrazões é de 3 (três) dias úteis e terá início na data de divulgação da interposição do recurso, assegurada a vista imediata dos elementos indispensáveis à defesa de seus interesses.
- 9.4. Caberá ao agente de contratação verificar o cumprimento dos pressupostos recursais, notadamente a tempestividade e a motivação do ato, para decidir se admite ou não o recurso, fundamentadamente.
- 9.4.1. Nesse momento o agente de contratação não adentrará no mérito recursal, mas apenas verificará as condições de admissibilidade do recurso.
- 9.4.2. A falta de manifestação motivada do licitante quanto à intenção de recorrer importará a decadência desse direito.
- 9.4.3. Não serão conhecidos os recursos apresentados fora do prazo legal ou subscritos por representante não habilitado legalmente, ou não identificado no processo com poderes para atuar em nome do recorrente.



- 9.5. O recurso será dirigido ao agente de contratação ou à comissão de contratação que tiver editado o ato ou proferido a decisão recorrida, que, se não reconsiderar o ato ou a decisão no prazo de 3 (três) dias úteis, encaminhará o recurso com a sua motivação à autoridade superior, a qual deverá proferir sua decisão no prazo máximo de 10 (dez) dias úteis, contado do recebimento dos autos.
- 9.6. Os recursos e contrarrazões deverão ser encaminhados em campo próprio do sistema.
- 9.7. O recurso e o pedido de reconsideração terão efeito suspensivo do ato ou da decisão recorrida até que sobrevenha decisão final da autoridade competente.
- 9.8. O acolhimento do recurso implicará invalidação apenas de ato insuscetível de aproveitamento.
- 9.9. Os autos do processo permanecerão com vista franqueada aos interessados, no endereço constante neste edital.
- 9.9.1. Por força do disposto no Decreto Municipal nº 5.912/2019, em decorrência do qual os processos administrativos oriundos da Administração Pública Municipal Direta, Autárquica e Fundacional são realizados através meio eletrônico, os interessados em dar vistas ao processo poderão obter cópia integral dos autos mediante solicitação dirigida ao email do agente de contratação ou mediante o comparecimento a esta Secretaria munidos de pen-drive, CD-ROM ou similar.

10. DAS INFRAÇÕES ADMINISTRATIVAS E SANÇÕES

- 10.1. Comete infração administrativa o fornecedor que, com dolo ou culpa, cometer quaisquer das infrações previstas no art. 155 da Lei nº 14.133/2021, quais sejam:
 - 10.1.1. Dar causa à inexecução parcial do contrato;
- 10.1.2. Dar causa à inexecução parcial do contrato que cause grave dano à Administração, ao funcionamento dos serviços públicos ou ao interesse coletivo;
 - 10.1.3. Dar causa à inexecução total do contrato;
- 10.1.4. Deixar de entregar a documentação exigida para o certame ou não entregar qualquer documento que tenha sido solicitado pelo agente de contratação durante o certame;
- 10.1.5. Não manter a proposta, salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado, em especial quando:
- 10.1.5.1. não enviar a proposta adequada ao último lance ofertado ou após a negociação;



- 10.1.5.2. recusar-se a enviar o detalhamento da proposta quando exigível;
- 10.1.5.3. pedir para ser desclassificado quando encerrada a etapa competitiva; ou
 - 10.1.5.4. deixar de apresentar amostra ou realizar prova de conceito.
- 10.1.6. Não celebrar o contrato ou não entregar a documentação exigida para a contratação, quando convocado dentro do prazo de validade de sua proposta;
- 10.1.6.1. Recursar-se, sem justificativa, a assinar o contrato ou a ata de registro de preços, ou a aceitar ou retirar o instrumento equivalente no prazo estabelecido pela Administração;
- 10.1.7. Ensejar o retardamento da execução ou da entrega do objeto da licitação sem motivo justificado;
- 10.1.8. Apresentar declaração ou documentação falsa exigida para o certame ou prestar declaração falsa durante a licitação ou a execução do contrato;
 - 101.9. Fraudar a licitação ou praticar ato fraudulento na execução do contrato;
- 10.1.10. Comportar-se de modo inidôneo ou cometer fraude de qualquer natureza, em especial quando
- 10.1.10.1. agir em conluio ou em desconformidade com a lei em qualquer momento da licitação;
 - 10.1.10.2. induzir deliberadamente a erro no julgamento;
 - 10.1.10.3. apresentar amostra falsificada ou deteriorada;
 - 10.1.10.4. prestar declaração falsa quanto ao enquadramento como ME/EPP.
 - 10.1.11. Praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos deste certame;
- 10.1.12. Praticar ato lesivo previsto no art. 5º da Lei nº 12.846, de 1º de agosto de 2013.
- 10.2. O fornecedor que cometer qualquer das infrações discriminadas nos subitens anteriores ficará sujeito, sem prejuízo da responsabilidade civil e criminal, às seguintes sanções:
 - (a) Advertência pela falta do subitem 10.1.1 deste Edital, quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave;



- (b) Multa de 0,5% (meio por cento) a 30% (trinta por cento)sobre o valor estimado do(s) item(s) prejudicado(s) pela conduta do fornecedor, por qualquer das infrações dos subitens 10.1.1 a 10.1.12, consoante gradação discriminada no item 14 do ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA.
- (c) Impedimento de licitar e contratar no âmbito da Administração Pública Direta e Indireta do Município de Aracaju, pelo prazo máximo de 3 (três) anos, nos casos dos subitens 10.1.2 a 10.1.7 deste Edital, quando não se justificar a imposição de penalidade mais grave;

Declaração de inidoneidade para licitar ou contratar, que impedirá o responsável de licitar ou contratar no âmbito da Administração Pública direta e indireta de todos os entes federativos, pelo prazo mínimo de 3 (três) anos e máximo de 6 (seis) anos, nos casos dos subitens 10.1.8 a 10.1.12, bem como nos demais casos que justifiquem a imposição da penalidade mais grave;

- 10.3. Na aplicação das sanções serão considerados:
 - 10.3.1. a natureza e a gravidade da infração cometida;
 - 10.3.2. as peculiaridades do caso concreto;
 - 10.3.3. as circunstâncias agravantes ou atenuantes;
 - 10.3.4. os danos que dela provierem para a Administração Pública;
- 10.3.5. a implantação ou o aperfeiçoamento de programa de integridade, conforme normas e orientações dos órgãos de controle.
- 10.4. Se a multa aplicada e as indenizações cabíveis forem superiores ao valor de pagamento eventualmente devido pela Administração ao contratado, além da perda desse valor, a diferença será descontada da garantia prestada ou será cobrada judicialmente.
- 10.5. A aplicação das sanções previstas neste Edital, em hipótese alguma, isenta o fornecedor da obrigação de reparação integral do dano causado à Administração Pública.
- 10.6. A penalidade de multa pode ser aplicada cumulativamente com as demais sanções.
- 10.7. Se, durante o processo de aplicação de penalidade, houver indícios de prática de infração administrativa tipificada pela Lei nº 12.846, de 1º de agosto de 2013, como ato lesivo à administração pública nacional ou estrangeira, cópias do processo administrativo necessárias à apuração da responsabilidade da empresa deverão ser remetidas à autoridade competente, com despacho fundamentado, para ciência e decisão sobre a eventual instauração de investigação preliminar ou processo administrativo de responsabilização.
- 10.8. A apuração e o julgamento das demais infrações administrativas não consideradas como



ato lesivo à Administração Pública nacional ou estrangeira nos termos da Lei nº 12.846, de 1º de agosto de 2013, seguirão seu rito normal na unidade administrativa.

- 10.9. O processamento do PAR não interfere no seguimento regular dos processos administrativos específicos para apuração da ocorrência de danos e prejuízos à Administração Pública Municipal resultantes de ato lesivo cometido por pessoa jurídica, com ou sem a participação de agente público.
- 10.10. A aplicação de qualquer das penalidades previstas realizar-se-á em processo administrativo que assegurará o contraditório e a ampla defesa ao fornecedor/adjudicatário, observando-se o procedimento previsto na Lei nº 14.133/2021, e subsidiariamente na Lei nº 9.784/1999.

11. DA IMPUGNAÇÃO AO EDITAL E DO PEDIDO DE ESCLARECIMENTO

- 11.1. Qualquer pessoa é parte legítima para impugnar este Edital por irregularidade na aplicação da Lei nº 14.133/2021 ou para solicitar esclarecimento sobre os seus termos, devendo protocolar o pedido até 3 (três) dias úteis antes da data da abertura do certame.
- 11.2. A resposta à impugnação ou ao pedido de esclarecimento será divulgado no sistema www.licitanet.com.bre no Portal Aracaju Compras no prazo de até 3 (três) dias úteis, limitado ao último dia útil anterior à data da abertura do certame.
- 11.3. A impugnação e o pedido de esclarecimento poderão ser realizados de forma eletrônica pelos seguintes meios:
 - 11.3.1. por meio de campo próprio do sistema www.licitanet.com.br;
- 11.3.2. por meio do e-mail do agente de contratação indicado na folha de rosto deste edital.
- 11.4. As impugnações e pedidos de esclarecimentos não suspendem os prazos previstos no certame.
- 11.5. Acolhida a impugnação, será definida e publicada nova data para a realização do certame.

12. DAS DISPOSIÇÕES GERAIS



- 12.2. A presente licitação não importa necessariamente em contratação, podendo a Secretaria Municipal da Saúde revogá-la, no todo ou em parte, por razões de interesse público, derivado de fato superveniente comprovado ou anulá-la por ilegalidade, de ofício ou por provocação mediante ato escrito e fundamentado disponibilizado no sistema para conhecimento dos participantes da licitação.
- 12.3. Caberá ao fornecedor acompanhar as operações, ficando responsável pelo ônus decorrente da perda do negócio diante da inobservância de quaisquer mensagens emitidas pela Administração ou de sua desconexão.
- 12.4. Os horários estabelecidos na divulgação deste procedimento e durante o envio de lances observarão o horário de Brasília-DF, inclusive para contagem de tempo e registro no Sistema e na documentação relativa ao procedimento.
- 12.5. Havendo a necessidade de realização de ato de qualquer natureza pelos fornecedores, cujo prazo não conste deste Edital, deverá ser atendido o prazo indicado pelo agente público responsável da Administração na respectiva notificação.
- 12.6. Da 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 expedientes na Secretaria Municipal da Saúde.
- 12.7. 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.
- 12.8. No julgamento das propostas e da habilitação, o agente de contratação poderá sanar erros ou falhas que não alterem a substância das propostas, dos documentos e sua validade jurídica, mediante despacho fundamentado, registrado em ata e acessível a todos, atribuindo-lhes validade e eficácia para fins de habilitação e classificação.
- 12.9. É facultada ao agente de contratação ou à autoridade superior da Secretaria Municipal da Saúde, em qualquer fase da licitação, a promoção de diligência, destinada a esclarecer ou complementar a instrução do processo, vedada a inclusão posterior de documento ou informação que deveria constar no ato da sessão pública.
- 12.10. As normas disciplinadoras deste Edital 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.



- 12.11. Os fornecedores 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 de contratação.
- 12.12. Em caso de divergência entre disposições deste Edital e de seus anexos ou demais peças que compõem o processo, prevalecerá as deste Edital.
- 12.13. Da sessão pública será divulgada Ata no sistema eletrônico.
- 12.14. Os casos omissos serão decididos pelo agente público em conformidade com as disposições constantes dos Decretos e Leis citados no preâmbulo deste Edital.
- 12.15. Integram este Edital, para todos os fins e efeitos, os seguintes anexos:
 - 12.15.1. ANEXO I DOCUMENTAÇÃO EXIGIDA PARA HABILITAÇÃO;
 - 12.15.2. ANEXO II TERMO DE REFERÊNCIA;
 - 12.15.3. ANEXO III MINUTA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS;
 - 12.15.4.ANEXO IV MINUTA DO TERMO DE ADESÃO À ATA;
 - 12.15.5. ANEXO V MINUTA DA ORDEM DE FORNECIMENTO.

Aracaju/SE, 03 de novembro de 2025.



Kênia Alvina dos Santos Conceição (Pregoeira/CCL/Seplog)



ANEXO I – DOCUMENTAÇÃO EXIGIDA PARA HABILITAÇÃO

- 1.1. <u>Empresário individual</u>: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;
- 1.2. <u>Microempreendedor Individual MEI</u>: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio <u>www.portaldoempreendedor.gov.br</u>;
- 1.3. <u>Sociedade empresária, sociedade limitada unipessoal SLU ou sociedade i9dentificada como empresa individual de responsabilidade limitada EIRELI</u>: inscrição do ato constitutivo, estatuto ou contrato social em vigor no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;
- 1.4. <u>Sociedade simples</u>: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil das Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de prova da indicação dos seus administradores;
- 1.5. 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 do local de sede da matriz;
- 1.6. <u>Sociedade empresária estrangeira com atuação permanente no país</u>: decreto de autorização para funcionamento no Brasil;
- 1.7. <u>Sociedade cooperativa</u>: 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 artigo 107 da Lei nº 5.767/1971.
- 1.8. Os documentos de habilitação jurídica elencados deverão estar acompanhados de todas as alterações que tenham sido realizadas e registradas perante o órgão competente, ou apresentar a última alteração realizada e registrada, desde que traga em seu bojo a consolidação da versão final do ato constitutivo.

2. Regularidade fiscal, social e trabalhista:

- 2.1. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas;
- 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 02/10/2014, do Secretário da



Receita Federal do Brasil e da Procuradora-Geral da Fazenda Nacional;

- 2.3. Prova de regularidade com o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS);
- 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;
- 2.5. Prova de inscrição no cadastro de contribuintes Estadual e/ou Distrital/Municipal, relativo ao domicílio ou sede do fornecedor, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;
- 2.5.1. O fornecedor enquadrado como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar n] 123/2006 estará dispensado da prova de inscrição nos cadastros de contribuintes estadual e municipal, visto que tais informações já constam no Certificado de Condição de Microempreendedor Individual CCMEI a que se refere o item 1.2.
- 2.6. Prova de regularidade com a Fazenda Estadual e/ou Distrital/Municipal do domicílio ou sede do fornecedor, relativa à atividade em cujo exercício contrata ou concorre.
- 2.7. Prova de regularidade com a Fazenda do Município de Aracaju, em observância ao disposto nos incisos II e III do art. 75 da Lei Municipal nº 1.547/1989.
- 2.8. Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos estaduais <u>ou</u> distritais/municipais 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.
- 2.9. Caso o fornecedor detentor do menor preço seja microempresa, empresa de pequeno porte, microempreendedor individual ou sociedade cooperativa equiparada deverá apresentar toda a documentação exigida para efeito de comprovação de regularidade fiscal e trabalhista, mesmo que esta apresente alguma restrição, sob pena de inabilitação.

3. Declarações gerais

- 3.1. Declaração, sob pena de inabilitação, de que cumpre as exigências de reservas de cargos para pessoa com deficiência e para reabilitado da Previdência Social, previstas em lei e em outras normas específicas;
- 3.2. Declaração de que sua proposta econômica compreende a integralidade dos custos para atendimento dos direitos trabalhistas assegurados na Constituição Federal, nas leis trabalhistas, nas normas infralegais, nas convenções coletivas de trabalho e nos termos de ajustamento de conduta vigentes na data da entrega da proposta.



TERMO DE REFERÊNCIA Processo Administrativo nº 21.965/2025

1. OBJETO

- 1.1. Aquisição de medicamentos das demandas judiciais para atender às necessidades da Secretaria Municipal da Saúde de Aracaju, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste instrumento, sob a forma de Registro de Preços.
- 1.2. O objeto desta contratação não se enquadra como sendo bem de luxo, conforme art. 43 do Decreto Municipal n^{o} 7.178/2023.
- 1.3. Natureza do objeto: material de consumo
- 1.4. Critério de julgamento: Menor preço.
- 1.5. O lance deverá ser ofertado pelo valor unitário do item.
- 1.6. Modo de disputa: Aberto.
- 1.7. 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).

2. JUSTIFICATIVA E FUNDAMENTO DA CONTRATAÇÃO

Considerando as frequentes decisões judiciais contra esta municipalidade;

Considerando que os produtos demandados em sua imensa maioria não são padronizados pelo município de Aracaju;

Considerando que os produtos devem ser fornecidos aos usuários imediatamente após a intimação iudicial:

Considerando que a vigência da Ata de Registro de Preço 02/2024 finalizou em 14 de março de 2025 e que para cumprimento dentro do prazo estabelecido,necessitamos de uma ATA de registro em vigência;

Considerando que a necessidade de especificar marcas é de acordo com o quadro clínico do pacientedescritonasdecisões judiciais, onde alguns de les apresentam processo acertas marcas de medicamentos;

Justificamos a necessidade do registro de preço para aquisição dos produtos, visando o cumprimento das decisões judiciais no prazo exequível.

3. MODELO DE ELABORAÇÃO DA PROPOSTA DE PREÇOS

Item	Especificação	Unidade	Quant.	Quantid	Valor	Valor Total
	Especificação	de medida		ade mín.	Unitário	R\$



				a ser cotada	R\$	
1.	Abiraterona comprimido com 250 mg. Acetato de Abiraterona 250 mg, embalado, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número de registro no M.S. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	СР	2500	2500	R\$ 10,31	R\$25.775,00
2.	Acetato de desmopressina comprimido com 0,2 mg. Desmopressina 0,2 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto referência: DDAVP®.(Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	СР	360	360	R\$ 7,88	R\$ 2.836,80
3.	Acetato de racealfatocoferol em cápsulas de 400 mg. Acetato de racealfatocoferol em cápsulas. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto referência: Emama®.(Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	CÁP	180	180	R\$ 1,25	R\$ 225,00
4.	Acetato de retinol 50.000 UI + Colecalciferol 10.000 UI em solução oral. Acetato de retinol em associação a Colecalciferol em solução oral,embalagens contendo 1 frasco gotejador de 20 mL Embalado	FR	12	12	R\$ 19,91	R\$ 238,92



7.	fabricação, data de validade e número de registro no M.S. Produto referência: DEPAKENE®.(Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) Ácido Valpróico em comprimido de 500 mg. Ácido Valpróico, comprimido revestido 500 mg, embalado, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação,	СР	2000	2000	R\$ 1,92	R\$ 3.840,00
6.	Ácido Valpróico em comprimido de 250 mg. Ácido Valpróico, comprimido revestido 250 mg, embalado, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de	СР	1000	1000	R\$ 1,26	R\$ 1.260,00
5.	Ácido Ursodesoxicólico em comprimido com 300 mg. ÁcidoUrsodesoxicólico em comprimido com 100 mg, embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade.Produto referência:Ursacol®.(Exclu sivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	СР	1080	1080	R\$ 8,39	R\$ 9.061,20
	conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto referência: AD-TIL®.(Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da					



	DEPAKENE®.(Exclusivo para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
8.	Ácido Zoledrônico em					
	solução injetável com 5 mg/100 mL. Ácido Zoledrônico 5mg/100 mL, embalagens contendo 1 frasco de 100 mL de solução para aplicação intravenosa acondicionada em frascos plásticos, pronta para uso 100mL. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número de registro no M.S Produto referência: ACLASTA®.(Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	FR	6	6	R\$ 866,47	R\$ 5.198,82
9.	Aripiprazol em comprimido com 10 mg. Aripiprazol, comprimido 10 mg, embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número de registro no M.S. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	СР	3600	3600	R\$ 1,35	R\$ 4.860,00
10.	Aripiprazol em comprimido com 15 mg. Aripiprazol, comprimido 15 mg, embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número de registro no M.S. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	СР	3600	3600	R\$4,13	R\$ 14.868,00
11.	Aripiprazol em comprimido com 20 mg Aripiprazol, comprimido 20 mg, embalado conforme consta no registro do	СР	2400	2400	R\$ 14,46	R\$ 34.704,00



	produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número de registro no M.S.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
12.	Aripiprazol em Solução					
12.	Oral de 1 mg/mL.					
	Aripiprazol 1 mg/mL					
	Solução Oral, embalagens					
	contendo 1 frasco de 150 mL					
	de solução oral pronta para					
	uso conforme consta no	ED	F.0	F.0	D# 160 40	D# 0 474 00
	registro do produto. A	FR	50	50	R\$ 169,48	R\$ 8.474,00
	embalagem deverá trazer					
	externamente os dados de					
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação e					
	data de validade. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
13.	Aripiprazol Suspensão					
	gotas de 20 mg/mL. Frasco					
	com 30 mL de solução oral					
	pronta para uso conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente	FR	10	10	R\$ 393,31	R\$ 3.933,10
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação e data de					
	validade. (Exclusivo para					
	Me-EPP conforme art. 48,					
	I, da LC 123/2006)					
14.	Brinzolamida 10 mg/mL					
17.	em solução oftálmica.					
	Latanoprosta 50 mcg/mL					
	em associação com Maleato					
	de Timolol 5 mg/mL em					
	solução oftálmica contendo					
	5 mL.Embalado conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente	FR	20	20	R\$ 99,19	R\$ 1.983,80
	os dados de identificação,					
	-					
	número de lote, data de					
	fabricação e data de					
	validade. Produto					
	referência:					
	Azopt®.(Exclusivo para Me-					
	EPP conforme art. 48, I, da					
	LC 123/2006)					



15.	Brometo de Glicopirrônio em cápsula com 50 mcg. Brometo de Glicopirrônio, cápsula de 50 mcg, embalado em 30 cápsulas + 1 inalador, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S. Produto de referência: Seebri®.(Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	CÁP	360	360	R\$ 9,02	R\$ 3.247,20
16.	Bupropiona comprimido revestido com 150 mg. Bupropiona 150 mg em comprimido revestido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto referência: Bupium XL®.(Exclusivo para Me- EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	СР	720	720	R\$ 3,61	R\$ 2.599,20
17.	Canabidiol em Solução Oral com 200 mg/mL. Canabidiol 200 mg/mL, solução oral com 30 mL, embalado, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S.(Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	FR	20	20	R\$ 2.460,45	R\$ 49.209,00
18.	Carbonato de Cálcio 500 mg + Colecalciferol 400 UI em comprimido revestido. Carbonato de Cálcio em associação a Colecalciferol em comprimido revestido. Embalado conforme consta no registro do produto. A	СР	1500	1500	R\$ 1,89	R\$ 2.835,00



			<u> </u>	I		
	embalagem deverá trazer					
	externamente os dados de					
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação e					
	data de validade. Produto					
	referência: Oscal					
	D®.(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
19.	Cipionato de Testosterona					
	solução oleosa injetável					
	com 100 mg/mL.					
	Testosterona, solução					
	injetável de 100 mg/mL,					
	ampola de 2 mL, embalado,					
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente	AMP	50	50	R\$ 67,23	R\$ 3.361,50
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro M.S.					
	Produto de referência:					
	Deposteron®.(Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
20.	Clobazam comprimido					
20.	com 20 mg.					
	Clobazam, comprimido 20					
	mg embalado, conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,	СР	500	500	R\$ 2,15	R\$ 1.075,00
	número de lote, data de	CF	300	300	N\$ 2,13	K\$ 1.075,00
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro M.S.					
	Produto de referência:					
	FRISIUM®. (Exclusivo para					
	` -					
	Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)					
21	Cloreto de Sódio (NaCl) em					
21.	solução de 0,9% para					
	inalação. Cloreto de sódio a 0,9% solução inalatória,					
	embalagens de 500 ml.					
	Embalagens de 500 ml. Embalado conforme consta					
	no registro do produto. A	AMP	50	50	R\$ 1,52	R\$ 76,00
	embalagem deverá trazer					
	externamente os dados de					
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação e					
	data de validade.(Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					



22.	Cloridrato de Buspirona					
\ \tag{22.}	comprimido com 10 mg.					
	Buspirona 10 mg em					
	comprimido. Embalado					
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,	СР	360	360	R\$2,36	R\$ 849,60
	número de lote, data de	CI	300	300	ΚΦ2,30	ΚΦ 047,00
	fabricação e data de					
	validade. Produto					
	referência:					
	Ansitec®.(Exclusivo para					
	Me-EPP conforme art. 48,					
	I, da LC 123/2006)					
23.	Cloridrato de escetamina					
25.	em 28 mg.					
	Frascos contendo solução					
	spray nasal de uso único					
	com 28 mg de escetamina	ED	170	170	R\$	D# 400 051 70
	em embalagens com 1	FR	170	170	2.405,01	R\$ 408.851,70
	dispositivo de 0,2 mL.					
	Produto Referência:					
	SPRAVATO®. (Ampla					
	concorrência)					
24.	Cloridrato de escetamina					
	em 28 mg.					
	Frascos contendo solução					
	spray nasal de uso único					
	com 28 mg de escetamina				R\$	
	em embalagens com 1	FR	30	30	2.405,01	R\$72.150,30
	dispositivo de 0,2 mL.				, .	
	Produto Referência:					
	SPRAVATO®. (Reserva de					
	cota conforme art.48, III,					
25.	da LC 123/2006) Cloridrato de Lurasidona					
25.	em comprimido revestido					
	com 20 mg.					
	Cloridrato de Lurasidona em					
	comprimido revestido.					
	Embalado conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer	an.	4000	4000	D4 = ::	D# 0.054.00
	externamente os dados de	CP	1080	1080	R\$ 7,64	R\$ 8.251,20
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação e					
	data de validade. Produto					
	referência: Lutab®.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
26.	Cloridrato de Nortriptilina			·		
	em cápsula com 25 mg.	CÁP	360	360	R\$ 1,80	R\$ 648,00
	Nortriptilina 25 mg em					



29,60
20.40
28,40
90,60
,



Produs de referência: Prolia®, (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 30. Desvenlafaxina em comprimido com 100 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 100 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, número de lote, data de exercisação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto referência: Valium®.		Duoduto do nofemência:		1			
Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 30. Desvenlafaxina em comprimido com 100 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 100 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido com 10 mg. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido com 10 mg. Diazepam comprimido com 1							
I, da LC 123/2006) 30. Desvenlafaxina em comprimido com 100 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 100 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
30. Desvenlafaxina em comprimido com 100 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 100 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
comprimido com 100 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 100 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto	20						
Desvenlafaxina em comprimido revestido com 100 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	30.						
comprimido revestido com 100 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
100 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto			CP	360	360	R\$ 1,91	R\$687,60
número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I., da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I. da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto		· ·					
Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto		•					
I, da LC 123/2006) 31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
31. Desvenlafaxina em comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
comprimido com 50 mg. Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto	31						
Desvenlafaxina em comprimido revestido com 50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto	31.						
50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
50 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto		comprimido revestido com					
produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto		<u> </u>					
devera trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto		produto. A embalagem	CD	260	260	D¢ 1 20	D¢ 500 40
número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto		deverá trazer externamente	CP	360	360	K\$ 1,39	K\$ 500,40
fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto		os dados de identificação,					
validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto		número de lote, data de					
Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto		fabricação e data de					
I, da LC 123/2006) 32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
32. Diazepam comprimido com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
com 10 mg. Diazepam 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto	32.						
Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto CP 360 360 R\$ 0,99 R\$ 356,40							
externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto							
identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto		_					
lote, data de fabricação e data de validade. Produto			CP	360	360	R\$ 0,99	R\$ 356,40
data de validade. Produto							
11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11							
(Exclusivo para Me-EPP							
conforme art. 48, I, da LC							
123/2006)							
33. Dimesilato de	33						
Lisdexanfetamina com] 33.						
cápsulas de 30 mg.							
Dimesilato de							
<u>Lisdexanfetamina</u> , cápsula							
30 mg. Embalado, conforme							
consta no registro do CÁP 4032 4032 R\$ 14,92 R\$ 60.157,44			CÁP	4032	4032	R\$ 14,92	R\$ 60.157,44
produto. A embalagem							·
		deverá trazer externamente					



			1	1	ı	
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação e data de validade					
	e número do Registro M.S.					
	Produto Referência:					
	VENVANSE®. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
34.	Dimesilato de					
J	Lisdexanfetamina com					
	cápsulas de 50 mg.					
	Dimesilato de					
	<u>Lisdexanfetamina</u> , cápsula					
	50 mg. Embalado, conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente	CÁP	4032	4032	R\$ 17,57	R\$70.842,24
	os dados de identificação,	CAI	1032	4032	ΚΨ 17,57	Nψ/ 0.042,24
	número de lote, data de					
	fabricação e data de validade					
	e número do Registro M.S.					
	Produto Referência:					
	VENVANSE®. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
2.5	48, I, da LC 123/2006)					
35.	<u>Dimesilato de</u>					
	<u>Lisdexanfetamina</u> com					
	cápsulas de 70 mg.					
	<u>Dimesilato de</u>					
	<u>Lisdexanfetamina</u> , cápsula					
	70 mg. Embalado, conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem	a í p	4.600	4.600	D # 4 # 00	D# 20 05 4 40
	deverá trazer externamente	CÁP	1680	1680	R\$ 17,83	R\$ 29.954,40
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação e data de validade					
	e número do Registro M.S.					
	Produto Referência:					
	VENVANSE®. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
36.	Divalproato de Sódio					
	comprimido revestido					
	com 500 mg. Divalproato de					
	sódio de 500 mg em					
	comprimido revestido.					
	Embalado conforme consta	_				
	no registro do produto. A	CP	1440	1440	R\$ 4,19	R\$ 6.033,60
	embalagem deverá trazer					
	externamente os dados de					
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação e					
	data de validade. Produto					
	referência: Depakote®.					



	(Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)					
37.	Domperidona comprimido com 10 mg. Domperidona 10 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	СР	540	540	R\$ 0,26	R\$ 140,40
38.	Duloxetina em cápsula com 30 mg. Duloxetina 30 mg cápsula de liberação retardada, embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S. Produto Referência: CYMBALTA®. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	CÁP	1800	1800	R\$ 3,52	R\$ 6.336,00
39.	Duloxetina em cápsula com 60 mg. Duloxetina 60 mg cápsula de liberação retardada, embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S. Produto Referência: CYMBALTA®. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	CÁP	2100	2100	R\$ 7,02	R\$ 14.742,00
40.	Dupilumabe em solução injetável com 200 mg. Dupilumabe, 200 mg (150 mg/mL), seringa preenchida com sistema de segurança de uso único contendo 1,14 mL. Caixa contendo 2 seringas. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem	CAIXA	34	34	R\$ 11.669,71	R\$ 396.770,14



	,		1	•		
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação.					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro no					
	M.S.Produto Referência:					
	DUPIXENT®. (Ampla					
	Concorrência)					
41.	Dupilumabe em solução					
71.	injetável com 200 mg.					
	Dupilumabe, 200 mg (150					
	mg/mL), seringa preenchida					
	com sistema de segurança					
	de uso único contendo 1,14					
	mL. Caixa contendo 2					
	seringas. Embalado					
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem	CAIXA	06	06	R\$	R\$70.018,26
	deverá trazer externamente	CAIAA	00	00	11.669,71	ΝΦ/ U.U10,ΔU
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	I -					
	<u>e número do Registro no</u> <u>M.S.</u> Produto Referência :					
	DUPIXENT®. (Reserva de					
	cota conforme art. 48, III,					
	da LC 123/2006))					
42						
42.	Dupilumabe em solução injetável com 300 mg.					
	Dupilumabe, 300 mg (150					
	mg/mL), seringa preenchida					
	com sistema de segurança de uso único contendo 2mL.					
	Caixa contendo 2 seringas. Embalado conforme consta					
	-	CAIVA	42	42	R\$	D¢471 202 (2
	no registro do produto. A	CAIXA	42	42	11.219,11	R\$471.202,62
	embalagem deverá trazer externamente os dados de					
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação, data					
	de validade e número do					
	Registro no M.S.Produto					
	Referência: DUPIXENT®.					
	(Ampla Concorrência)					
43.	Dupilumabe em solução					
43.	injetável com 300 mg.					
	Dupilumabe, 300 mg (150					
	mg/mL), seringa preenchida					
	com sistema de segurança					
	de uso único contendo 2mL.	CAIXA	08	08	R\$	R\$ 89.752,88
	Caixa contendo 2 seringas.	CAIAA	00	00	11.219,11	N# 07./ J4,00
	Embalado conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer					
1	externamente os dados de					
			i .	1	1	



	identificação, número de					
				I		
1	<u>lote, data de fabricação, data</u>					
	de validade e número do					
	Registro no M.S.Produto					
	Referência: DUPIXENT®.					
	(Reserva de cota conforme					
	art. 48, III, da LC					
	123/2006)					
44.	Escitalopram em					
	comprimido revestido					
	com 10 mg. Escitalopram					
	10 mg, comprimido					
	revestido, embalado em					
	conforme consta no registro					
	do produto. <u>Embalado</u>					
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem	CP	720	720	R\$ 8,22	R\$ 5.918,40
	deverá trazer externamente					,
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro no					
	M.S. (Exclusivo para Me-					
	EPP conforme art. 48, I, da					
	LC 123/2006)					
45.	Escitalopram em					
	comprimido revestido					
	com 20 mg. Escitalopram					
	20 mg, comprimido					
1	revestido, embalado em					
	conforme consta no registro					
	do produto. <u>Embalado</u>					
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem	CP	1080	1080	R\$ 11,49	R\$ 12.409, 20
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
1	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro no					
	M.S. (Exclusivo para Me-					
	EPP conforme art. 48, I, da					
	LC 123/2006)					
46.	Escitalopram solução oral					
	gotas de 20 mg/mL.					
	Escitalopram 20 mg/mL,					
	solução oral gotas 15 mL,					
	embalado em conforme					
	consta no registro do					
	produto. <u>Embalado</u>	FR	24	24	R\$ 16,82	R\$ 403,68
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro no M.S. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) Escitalopram em comprimido revestido com 20 mg. Escitalopram 20 mg, comprimido revestido, embalado em conforme consta no registro do produto. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro no M.S. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) Escitalopram solução oral gotas de 20 mg/mL. Escitalopram 20 mg/mL, solução oral gotas 15 mL, embalado em conforme consta no registro do produto. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de					



	e número do Registro no M.S. (Exclusivo para Me- EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)					
47.	Esilato de Nintedanibe cápsulas com 150 mg. Nintedanibe 150 mg em cápsula. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Ampla Concorrência)	CÁP	612	612	R\$ 300,23	R\$183.740,76
48.	Esilato de Nintedanibe cápsulas com 150 mg. Nintedanibe 150 mg em cápsula. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	CÁP	108	108	R\$ 300,23	R\$ 32.424,84
49.	Etexilato de dabigatrana cápsulas com 150 mg. Etexilato de dabigatrana 150 mg em comprimido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto referência: Pradaxa®. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	CÁP	300	300	R\$ 6,22	R\$ 1.866,00
50.	Fluvoxamina comprimido revestido com 100 mg. Fluvoxamina 100 mg em comprimido revestido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto	СР	1800	1800	R\$ 6,05	R\$ 10.890,00



p d o n fa	produto. A embalagem leverá trazer externamente es dados de identificação, número de lote, data de abricação, data de validade número do Registro M.S. Produto de referência:	FR	10	10	R\$ 68,90	R\$ 689,00
s F S n C C	ruroato de Flucatisona pray nasal com 27,5 mg. ruroato de Flucatisona, pray nasal contendo 27,5 ng por dose, embalagem om 120 doses, conforme onsta no registro do					
52. FC S S C C S S T C C C C C C C C C C C C	cosfato de Sitagliptina + cloridrato de Metformina co+500 mg em comprimidos revestidos. cosfato de Sitagliptina + cloridrato de Metformina co+500 mg em comprimidos evestidos. Embalado conforme consta no registro co produto. A embalagem everá trazer externamente es dados de identificação, número de lote, data de cabricação e data de calidade. (Exclusivo para comprime art. 48, compressible de deserva de la	СР	560	560	R\$ 3,79	R\$ 2.122,40
51. F c c c f n r c d d d v N	eferência: Revoc®. Exclusivo para Me-EPP onforme art. 48, I, da LC .23/2006) osfato de Sitagliptina em omprimidos revestidos om 100 mg. osfato de Sitagliptina 100 ng em comprimidos evestidos. Embalado onforme consta no registro lo produto. A embalagem leverá trazer externamente es dados de identificação, úmero de lote, data de abricação e data de alidade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, da LC 123/2006)	СР	392	392	R\$4,58	R\$ 1.795,36



	Ibrutinibe 140 mg, cápsulas duras embalados, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente					
	os dados de identificação, número de lote, data de					
	fabricação, data de validade e número de registro no M.S. Produto Referência:					
	IMBRUVICA®. (Ampla Concorrência)					
55.	Ibrutinibe em cápsula 140					
	mg. Ibrutinibe 140 mg, cápsulas duras embalados, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número de registro no M.S. Produto Referência: IMBRUVICA®. (Reserva de cota conforme art. 48, III, da LC 123/2006)	CÁP	162	162	R\$ 538,96	R\$ 87.311,52
56.	Imunoglobulina Humana frasco ampola com 5 g. Imunoglobulina Humana, 5 g em frasco ampola com 100 mL. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto referência: Privigen®. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	FR/AMP	10	10	R\$ 2.548,96	R\$ 25.489,60
57.	Indacaterol cápsulas com 150 mcg. Indacaterol de 150 mcg em cápsulas. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto referência: Onbrize®.	CÁP	360	360	R\$ 6,56	R\$ 2.361,60



	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
58.	Lacosamida comprimido					
56.	revestido com 200 mg.					
	Lacosamida, comprimido					
	200 mg embalado, conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,	CP	360	360	R\$ 14,83	R\$ 5.338,80
	número de lote, data de					,
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro M.S.					
	Produto de referência:					
	Vimpat®. (Exclusivo para					
	Me-EPP conforme art. 48,					
	I, da LC 123/2006)		<u></u>			
59.	Lamotrigina comprimido					
	com 100 mg.					
	Lamotrigina, comprimido					
	100 mg embalado, conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente	СР	720	720	R\$ 1,11	R\$ 799,20
	os dados de identificação,	Gi	720	720	ΙΨ 1,11	Ι(ψ /)), 20
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro M.S.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
60.	Latanoprosta 50 mcg/mL					
	em associação com Maleato de Timolol 5					
	mg/mL em solução oftálmica.					
	Latanoprosta 50 mcg/mL					
	em associação com Maleato					
	de Timolol 5 mg/mL em					
	solução oftálmica contendo					
	5 mL.Embalado conforme					
	consta no registro do	FR	20	20	R\$ 256,43	R\$ 5.128,60
	produto. A embalagem	- 11			114 200,10	14 0.120,00
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação e data de					
	validade. Produto					
	referência: Xalacom®.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
61.	Mavacanteno comprimido	CÁD	F 17 4	F 77.4	D# 200 57	D# 165 000 76
	com 5 mg. Mavacanteno 5	CÁP	571	571	R\$ 290,56	R\$ 165.909,76



101 D¢ 200 EC D¢ 20 246 EC
101 R\$ 290,56 R\$ 29.346,56
440 P¢4.76 P¢.6.054.40
440 R\$4,76 R\$ 6.854,40
000 P# (11 P# (500 C)
080 R\$ 6,11 R\$ 6.598,80
360 R\$ 9,75 R\$ 3.510,00
. (



	1		1	1	1	1
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação e data de					
	validade. Produto					
	referência: Concerta®.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
66.	Metilfenidato comprimido					
	com 36 mg. Metilfenidato					
	36 mg em comprimido.					
	Embalado conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer					
	externamente os dados de	an.	0.60	0.60	D	D# 4 400 00
	identificação, número de	CP	360	360	R\$ 11,45	R\$ 4.122,00
	lote, data de fabricação e					
	data de validade. Produto					
	referência: Concerta®.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
67.	Metoprolol em					
07.	comprimido revestido					
	com 50 mg.					
	Metoprolol, comprimido					
	revestido com 50 mg					
	embalado, conforme consta					
	no registro do produto. A					
		СР	360	360	R\$ 0,94	R\$ 338,40
	embalagem deverá trazer externamente os dados de	CP	360	300	K\$ 0,94	K\$ 558,40
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação, data					
	de validade e número do					
	Registro M.S. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
68.	Micofenolato de mofetila					
	comprimido revestido					
	com 500 mg.					
	Micofenolato de mofetila,					
	comprimido revestido de					
	500 mg embalado, conforme					
	consta no registro do	an.	0000	0000	D# 0.0=	D# 04 040 00
	produto. A embalagem	CP	3000	3000	R\$ 8,27	R\$ 24.810,00
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro M.S.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					



	123/2006)					
69.	Micofenolato de sódio					
	comprimido revestido					
	com 360 mg.					
	Micofenolato de sódio,					
	comprimido revestido de					
	360 mg embalado, conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem	GD.	4200	1200	D# 0 67	D# 40 404 00
	deverá trazer externamente	CP	1200	1200	R\$ 8,67	R\$ 10.404,00
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro M.S.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
70.	Mirtazapina em					
	comprimido de 15 mg.					
	Mirtazapina 15 mg					
	embalado, conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer	CD	260	260	D# 2.15	D# 774.00
	externamente os dados de	CP	360	360	R\$ 2,15	R\$ 774,00
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação, data					
	de validade e número do					
	Registro no M.S. (Exclusivo para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
71.	Niraparibe comprimido					
/ 1.	com 100 mg. Niraparibe de					
	100 mg em cápsulas.					
	Embalado conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer	CÁP	1142	1142	R\$525,24	R\$ 599.824,08
	externamente os dados de					
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação e					
	data de validade. (Ampla					
	Concorrência)					
72.	Niraparibe comprimido					
	com 100 mg. Niraparibe de					
	100 mg em cápsulas.					
	Embalado conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer				R\$ 525,24	R\$ 106.098,48
	externamente os dados de	CÁP	202	202	14 020,21	114 10010 70, 10
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação e					
	data de validade. (Reserva					
	de cota conforme art. 48,					
72	III, da LC 123/2006)					
73.	Nitrazepam em	CP	1080	1080	R\$ 0,71	R\$ 766,80
	comprimido de 5 mg.					



	<u></u>					
	Nitrazepam, comprimido					
	5mg, embalado, conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro no					
	M.S. Produto de referência :					
	SONEBON®. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
74.	Olopatadina 0,2% solução					
/	oftálmica.					
	Cloridrato de Olopatadina					
	0,2%, frascos contendo					
	solução oftálmica estéril					
	com 2,22 mg/mL de					
	olopatadina. Embalagem					
	contendo 1 frasco com 2,5					
	mL. Embalado conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem	FR	12	12	R\$77,16	R\$ 925,92
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro no					
	M.S. Produto de referência :					
	Patanol S [®] . (Exclusivo para					
	Me-EPP conforme art. 48,					
	I, da LC 123/2006)					
75.	Omalizumabe em 150 mg					
75.	frasco-ampola + 01					
	ampola de diluente com 2					
	mL.					
	Omalizumabe 150 mg. Caixa					
	com 01 frasco-ampola + 01					
	ampola de diluente de 2 mL					
	embalado conforme consta					
	no registro do produto. A	FA	110	110	R\$	R\$ 428.655,70
	embalagem deverá trazer	111	110	110	3.896,87	1(ψ 120.033,70
	externamente os dados de					
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação, data					
	de validade e número de					
	registro no M.S. Produto					
	Referência: XOLAIR®.					
	(Ampla Concorrência)					
76.	Omalizumabe em 150 mg					
/0.	frasco-ampola + 01					
	ampola de diluente com 2				R\$	R\$ 77.937,40
	mL.	FA	20	20	3.896,87	ΙΨ / / . / . / ΤΟ
	Omalizumabe 150 mg. Caixa	I A	20	20		
	omanzamabe 150 mg. Calxa		l			



	com 01 frasco-ampola + 01					
	ampola de diluente de 2 mL					
	embalado conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer					
	externamente os dados de					
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação, data					
	de validade e número de					
	registro no M.S. Produto					
	Referência: XOLAIR®.					
	(Reserva de cota conforme					
	art. 48, III, da LC					
	123/2006)					
77.	Oxcarbamazepina em					
	comprimido com 300 mg.					
	Oxcarbamazepina de 300 mg					
	em comprimido. Embalado					
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente	_				
	os dados de identificação,	CP	1440	1440	R\$ 1,73	R\$ 2.491,20
	número de lote, data de					
	fabricação e data de					
	validade. Produto					
	referência: Trileptal®.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
78.	Oxcarbamazepina em					
	comprimido com 600 mg.					
	Oxcarbamazepina de 600 mg					
	em comprimido. Embalado					
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente	CD	1440	1440	D¢ (22	D¢ 0 100 00
	os dados de identificação,	CP	1440	1440	R\$ 6,32	R\$ 9.100,80
	número de lote, data de fabricação e data de					
	validade. Produto					
	referência: Trileptal®.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
79.	Oxcarbazepina em solução					
19.	oral com 60 mg/mL.					
	Oxcarbamazepina 60					
	mg/mL em solução oral,					
	embalagens contendo 100					
	mL. Embalado conforme	FR	72	72	R\$ 85,85	R\$ 6.181,20
	consta no registro do	- 11			214 00,00	114 0.202,20
	produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
L		l .	l	l	l	



	fabricação e data de					
	validade. Produto					
	referência: Trileptal®.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
80.	Palmitato de Paliperidona					
	em solução injetável de					
	lib. prolongada com 150					
	mg em 1,5 mL.					
	Palmitato de Paliperidona,					
	150 mg, suspensão injetável					
	de liberação prolongada em					
	seringa preenchida com 1,5					
	mL. Embalado conforme					
	consta no registro do				R\$	
	produto. A embalagem	UND	30	30	2.474,39	R\$ 74.231,70
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número de registro no M.S.					
	Produto Referência:					
	INVEGA SUSTENNA®.					
	(Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
81.	Palmitato de Paliperidona					
61.	em solução injetável de					
	lib. prolongada com 100					
	mg em 1 mL.					
	Palmitato de Paliperidona,					
	100 mg, suspensão injetável					
	de liberação prolongada em					
	seringa preenchida com 1,0					
	mL. Embalado conforme					
	consta no registro do				R\$	
	produto. A embalagem	UND	30	30	2.368,74	R\$ 71.062,20
	deverá trazer externamente				2.300,74	
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número de registro no M.S.					
	Produto Referência:					
	INVEGA SUSTENNA®.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
02	123/2006) Palmitato de Paliperidona					
82.	em solução injetável de					
	lib. prolongada com 75 mg					
	em 0,75 mL.	UND	20	20	R\$	R\$ 43.952,60
	Palmitato de Paliperidona,	0110	20	20	2.197,63	1(ψ 10.702,00
	75 mg, suspensão injetável					
	de liberação prolongada em					
	ac inscrução proiongada cili	l .	1	İ	l .	



	seringa preenchida com 0,75 mL. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número de registro no M.S. Produto Referência: INVEGA SUSTENNA®. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)					
83.	Prednisolona 1% em solução oftálmica. Acetato de Prednisolona em solução oftálmica estéril, em frascos contendo 10 mg/mL de prednisolona, embalagens contendo 1 frasco gotejador com 5 mL. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S. Produto de referência: Pred Fort®. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	FR	12	12	R\$ 51,73	R\$ 620,76
84.	Polietilenoglicol 4000 sachês com 15 g. Polietilenoglicol 4000, sachê com 15 g embalado, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S. Produto de referência: PEG®. (Exclusivo para Me- EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	SACHÊ	720	720	R\$ 4,20	R\$ 3.024,00
85.	Quetiapina em comprimido de 100 mg. Quetiapina 100 mg comprimidos revestidos embalados, conforme consta no registro do produto. A	СР	300	300	R\$ 1,50	R\$ 450,00



			ı	ı	1	
	embalagem deverá trazer					
	externamente os dados de					
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação, data					
	de validade e número de					
	registro no M.S. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
86.	Quetiapina em					
00.	comprimido de 200 mg.					
	Quetiapina 200 mg					
	comprimidos revestidos					
	embalados, conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer					
	externamente os dados de					
	identificação, número de	CP	900	900	R\$ 24,72	R\$ 22.248,00
	lote, data de fabricação, data					
	de validade e número de					
	registro no M.S. Produto					
	Referência: SEROQUEL					
	XRO®. (Exclusivo para Me-					
	EPP conforme art. 48, I, da					
07	LC 123/2006)					
87.	Quetiapina em					
	comprimido de 25 mg.					
	Quetiapina 25 mg					
	comprimidos revestidos					
	embalados, conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer	CP	150	150	R\$ 0,41	R\$ 61,50
	externamente os dados de					,
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação, data					
	de validade e número de					
	registro no M.S. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
88.	Rifaximina comprimido					
	revestido com 550 mg.					
	Rifaximina 550 mg em					
	comprimido revestido.					
	Embalado conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer	CP	336	336	R\$ 25,61	R\$ 8.604,96
	externamente os dados de					
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação e					
	data de validade. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
89.	Riociguate em					
	comprimido revestido	СР	499	499	R\$ 227,29	R\$ 113.417,71
	com 2,5 mg.	CF	オフフ	サフフ	1 4 4 4 / , 4 9	ΝΨ 113.41/,/1
	Riociguate, comprimido 2,5				<u> </u>	
	J , 1 , e				•	



93.	Rituxumabe em solução para infusão de 500				R\$ 10.131,87	R\$ 81.054,96
	revestido com 2 mg. Risperidona 2 mg em comprimido revestido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	СР	900	900	R\$ 0,35	R\$ 315,00
91.	Risperidona comprimido revestido com 1 mg. Risperidona 1 mg em comprimido revestido. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006) Risperidona comprimido	СР	900	900	R\$ 0,31	R\$ 279,00
90.	Riociguate em comprimido revestido com 2,5 mg. Riociguate, comprimido 2,5 mg embalado, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S. Produto referência: ADEMPAS®. (Reserva de cota conforme art. 48, III, da LC 123/2006)	СР	89	89	R\$ 227,29	R\$ 20.228,81
	mg embalado, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S. Produto referência: ADEMPAS®. (Ampla					



	mg/50 mI	CV	00	00		
	mg/50 mL.	CX	08	08		
	Rituxumabe 500 mg/50mL					
	em solução para infusão					
	contendo 1 frasco com pó					
	para diluição e posterior					
	ifusão. Embalado conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação e data de					
	validade. Produto					
	referência: Mabthera®.					
	(Ampla Concorrência)					
94.	Rituxumabe em solução					
	para infusão de 500					
	mg/50 mL.					
	Rituxumabe 500 mg/50mL					
	em solução para infusão					
	contendo 1 frasco com pó					
	para diluição e posterior					
	ifusão. Embalado conforme					
	consta no registro do					
	produto. A embalagem	CX	02	02	R\$	R\$ 20.263,74
	deverá trazer externamente	GII	02	02	10.131,87	14 201200), 1
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação e data de					
	validade. Produto					
	referência: Mabthera®.					
	(Reserva de cota conforme					
	art. 48, III, da LC					
	123/2006)					
05	Rivaroxabana em					
95.						
	comprimido revestido					
	com 20 mg.					
	Rivaroxabana, comprimido					
	revestido com 20 mg					
	embalado, conforme consta					
	no registro do produto. A	CD	F00	F00	Deara	D¢ 1 110 00
	embalagem deverá trazer	CP	500	500	R\$ 2,22	R\$ 1.110,00
	externamente os dados de					
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação, data					
	de validade e número do					
	Registro M.S. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					
96.	Roflumilaste comprimido					
	revestido com 500 mcg.					
	Roflumilaste de 500 mcg em	СР	360	360	R\$ 10,04	R\$ 3.614,40
	comprimido. Embalado	Cr	300	300	NΦ 10,04	NA 3.014,40
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem		ĺ	ĺ		



	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação e data de					
	validade. (Exclusivo para					
	Me-EPP conforme art. 48,					
	I, da LC 123/2006)					
97.	Rosuvastatina com 20 mg					
	em associação com					
	Ezetimiba de 10 mg					
	comprimido revestido.					
	Rosuvastatina e Ezetimiba,					
	comprimido revestido com					
	20 mg + 10 mg, embalado,					
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem	CP	360	360	R\$ 3,17	R\$ 1.141,20
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação, data de validade					
	e número do Registro M.S.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
	123/2006)					
98.	Somatropina 12 UI em					
	solução injetável.					
	Somatropina 12 UI em					
	solução injetável contendo 1					
	frasco com pó e 1 frasco com					
	1 mL de diluente. Embalado					
	conforme consta no registro					
	do produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente	CX	50	50	R\$ 264,35	R\$ 13.217,50
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação e data de					
	validade. Produto					
	referência: Criscy® ou					
	Hormotrop®. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					



99.	Tacrolimo 0,1% em solução oftálmica. Tacrolimo Monoidratado em solução oftálmica com 0,1% de tacrolimo. Embalagem contendo 1 frasco gotejador com 10 mL, conforme consta					
	no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S. Medicamento manipulado. (Exclusivo	FR	24	24	R\$ 117,46	R\$ 2.819,04
	para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)					
100.	Teriparatida caneta					
	injetora com 250 mcg. Teriparatida 250 mcg em caneta injetora. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto referência: Forteo®. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	CAN	06	06	R\$ 4.184,17	R\$ 25.105,02
101.	Tiamazol em comprimido com 10 mg. Tiamazol em comprimido com 10 mg. Embalado conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto referência: Tapazol®. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	СР	200	200	R\$ 0,74	R\$ 148,00
102.	Topiramato comprimido revestido com 50 mg. Topiramato, comprimido 50 mg embalado, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação,	СР	1800	1800	R\$ 0,77	R\$ 1.386,00



	número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S.					
	(Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)					
103.	Ustequinumabe 90 mg/1,0 mL em solução injetável. Ustequinubae em solução injetável de 90 mg/mL.Embalado em seringa preenchida de 1 mL, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação e data de validade. Produto referência: Stelara®. (Exclusivo para Me-EPP	CX	30	30	R\$ 32.795,60	R\$ 983.868,00
104.	conforme art. 48, I, da LC 123/2006) Valproato de Sódio em					
	associação com Ácido Valpróico em comprimido revestido com 500 mg. Valproato de Sódio associado com Ácido Valpróico em comprimido revestido de 500 mg. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S.Produto de referência: Torval®. (Exclusivo para Me-EPP conforme art. 48, I, da LC 123/2006)	СР	720	720	R\$ 2,34	R\$ 1.684,80
105.	Venlafaxina cápsula de liberação prolongada com 150 mg. Venlafaxina, cápsula com 150 mg embalado, conforme consta no registro do produto. A embalagem deverá trazer externamente os dados de identificação, número de lote, data de fabricação, data de validade e número do Registro M.S. Produto de referência:	CÁP	1080	1080	R\$ 3,64	R\$ 3.931,20



	Venlift®. (Exclusivo para					
	Me-EPP conforme art. 48,					
	I, da LC 123/2006)					
106.	Vitamina B1 (100 mg),					
3	Vitamina B6 (100 mg),					
	Vitamina B12 (5000 mg)					
	em drágea. Vitamina B1					
	(nitrato de tiamina) 100 mg,					
	Vitamina B6 (cloridrato de					
	piridoxina) 100 mg,					
	Vitamina B12					
	(cianocobalamina) 5.000 mg,					
	drágea. Embalado conforme					
	consta no registro do	DRÁGEA	1080	1080	R\$ 2,87	R\$ 3.099,60
	produto. A embalagem					
	deverá trazer externamente					
	os dados de identificação,					
	número de lote, data de					
	fabricação e data de					
	validade. Produto					
	referência: CITONEURIN					
	5000®. (Exclusivo para Me-					
	EPP conforme art. 48, I, da					
107	LC 123/2006) Vortioxetina comprimido					
107.	revestido com 10 mg.					
	Vortioxetina, comprimido					
	revestido com 10 mg					
	embalado, conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer					
	externamente os dados de	CD	500	500	D# 12.07	De C 42፫ 00
	identificação, número de	CP	500	500	R\$ 12,87	R\$ 6.435,00
	lote, data de fabricação, data					
	de validade e número do					
	Registro M.S. Produto de					
	referência: Brintellix®.					
	(Exclusivo para Me-EPP					
	conforme art. 48, I, da LC					
4.00	123/2006)					
108.	Zolpidem comprimido					
	revestido com 20 mg.					
	Zolpidem, comprimido revestido com 20 mg					
	embalado, conforme consta					
	no registro do produto. A					
	embalagem deverá trazer	_				
	externamente os dados de	CP	720	720	R\$2,14	R\$ 1.540,80
	identificação, número de					
	lote, data de fabricação, data					
	de validade e número do					
	Registro M.S. (Exclusivo					
	para Me-EPP conforme art.					
	48, I, da LC 123/2006)					



Justificativa de item de marca específica: Os itens 2,3,4,5,6,7,8,14,15,16,18,19,20,22,23,24,25,26,27, 29,32,33,34,35,38, 39,40,41,42,49,50,53,54, 55,56,57,58,60,61, 62, 63, 64, 65, 66,73,74,75,76,77, 78, 79,80, 81, 82, 83, 84, 86,88, 89,90,93,94,98, 100, 101, 103, 104, 105 e 106 deverão ser cotados e adquiridos de acordo com a marca especificada considerando o relatório médico que embasou a decisão judicial.

- 3.1. Poderão participar do processo os interessados que atenderem a todas as exigências contidas neste Termo de Referência, cujo ramo de atividade seja compatível com o objeto desta contratação.
- 3.1.1. Será concedido tratamento favorecido para as microempresas, as empresas de pequeno porte, os microempreendedores individuais e para as sociedades cooperativas mencionadas no artigo 34 da Lei nº 11.488/2007, nos limites previstos na Lei Complementar nº 123/2006.
- 3.1.2. A obtenção do benefício a que se refere o item 3.2 fica limitado às microempresas, às empresas de pequeno porte, aos microempreendedores individuais e às cooperativas que, no anocalendário de realização do processo de contratação, 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.
- 3.1.3. Os itens 23, 40, 42, 54, 61, 71, 75, 89 e 93são destinados à ampla participação entre os interessados;
- 3.1.4. Os itens24, 41, 43, 55, 62, 72, 76, 90 e 94 correspondem à reserva de cota de até 25% do objeto, cuja participação será destinada exclusivamente às microempresas e empresas de pequeno porte, em observância ao disposto no artigo 48, inciso III da Lei Complementar 123/2006.
- 3.1.5. Os grupos ou itens 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19, 20, 21, 22, 25, 26, 27, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 35, 36, 37, 38, 39,44, 45, 46, 48, 49, 51, 52, 53, 56, 57, 58, 59, 60, 63, 64, 65, 66, 67, 69, 70, 73, 74, 77, 78, 79, 80, 82, 83, 85, 86, 87, 88, 91, 92, 95, 96, 97, 98, 99, 100, 101, 102, 103, 104, 105, 106, 107, 108 são destinados à participação exclusiva das microempresas e empresas de pequeno porte, nos termos do artigo 48, inciso I da Lei Complementar 123/2006, e das cooperativas enquadradas no art. 34 da Lei 11.488/2007.
- 3.2. Não poderão participar direta ou indiretamente desta licitação os fornecedores que se enquadrem em uma ou mais das situações a seguir:
 - 3.2.1. Pessoas físicas:
 - 3.2.2. Constituídos sob a forma de consórcio em razão da baixa complexidade da contratação;

4. DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO E REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

4.1. Para fins do presente termo de referência esclarece-se que todas as especificações de cada item está



bem detalhada no item 3 - Modelo de Elaboração de Proposta.

- 4.2. Os requisitos da contratação abrangem o seguinte:
- 4.2.1. Duração da Ata de Registro de Preço a Duração inicial será de 1 ano, podendo ser prorrogada por mais 1 ano.
- 4.3. Não haverá exigência de garantia da contratação a que se refere o artigo 96 e seguintes da Lei nº 14.133/2021, em razão de se tratar de material consumo e o valor da contratação é baixo.

5. CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR

- 5.1. Será selecionado o fornecedor que apresente proposta com menor preço para cada item, e que cumpra as exigências relativas ao objeto constantes neste Termo de Referência, bem como os critérios de habilitação elencados no Edital e neste Termo de Referência.
- 5.2. As exigências de habilitação jurídica, de regularidade fiscal e de regularidade trabalhista são as usuais para a generalidade dos objetos, conforme disciplinado no Anexo I do Edital.
- 5.3. Os **critérios de qualificação econômico-financeira** a serem atendidos pelo fornecedor são:
- 5.3.1. Certidão negativa de feitos sobre falência expedida pelo distribuidor da sede do fornecedor até 90 (noventa) dias antes da data de abertura da sessão;
- 5.3.1.1 Caso a licitante esteja em recuperação judicial ou extrajudicial, deverá ser comprovado o acolhimento do plano de recuperação judicial ou a homologação do plano de recuperação extrajudicial, conforme o caso;

5.4. Os **critérios de qualificação técnica** a serem atendidos pelo fornecedor são:

- 5.4.1. Comprovação de aptidão para o fornecimento em características, quantidades e prazos compatíveis com o objeto desta contratação, ou com o item ou grupo/lote pertinente, mediante a apresentação de atestado(s) fornecido(s) por pessoas jurídicas de direito público ou privado;
- 5.4.1.1. O fornecedor disponibilizará, caso solicitado pelo agente público, todas as informações necessárias à comprovação da legitimidade dos atestados apresentados, encaminhando, dentre outros documentos, cópia do contrato que lastreou a contratação, endereço atual da Contratante e local em que foi executado o objeto;
- 5.4.2. Apresentação de Alvará de fiscalização fornecido pelo Serviço de Vigilância Sanitária da Secretaria de Saúde da sede do fornecedor. Caso o alvará não conste o prazo de validade, considerar se -á o prazo de 12 (doze) meses;
- 5.4.3. Cópia legível da licença ou autorização de funcionamento da empresa participante expedida pela Vigilância Sanitária/MS será aceita publicação no Diário Oficial da União;
- 5.4.4. Cópia da Autorização Especial, quando a licitante matriz e/ou filial cotar preço para os medicamentos sujeitos a controle especial, medicamentos relacionados na Portaria SVS/MS nº 344/98, ob-



servadas as normas da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA;

- 5.4.5. Certificado do Registro de cada produto no Ministério da Saúde, fornecido através do seu órgão competente, conforme Decreto Federal nº 8.077/2013. Em caso de registro vencido, o fornecedor deverá apresentar as Certidões de Registro vencidas e todos os pedidos de revalidação com o carimbo do Protocolo do Ministério da Saúde perfeitamente legível, para averiguação do prazo previsto no § 2º do art. 08 do Decreto Federal nº 8.077/2013. Tratando-se de produtos dispensados de registro, que figurem em relações elaboradas pela ANVISA, CONFORME PREVISTO NA Lei 6.360/76 e Decreto 8.077/2013, deverá ser apresentado o cadastramento ou a comprovação de dispensa.
- 5.4.6. Em relação às fornecedoras cooperativas será, ainda, exigida a seguinte documentação complementar:
- 5.4.6.1. 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 no inciso XI do artigo 4º, inciso I do artigo 21, e §§ 2º a 6º do artigo 42 da Lei nº 5.764/1971;
- 5.4.6.2. A declaração de regularidade de situação do contribuinte individual DRSCI, para cada um dos cooperados indicados;
- 5.4.6.3. A comprovação do Capital social proporcional ao número de cooperados necessários à prestação do serviço;
 - 5.4.6.4. O registro previsto no art. 107 da Lei n. 5.764/1971; e
- 5.4.6.5. A comprovação de integração das respectivas quotas-partes por parte dos cooperados que executarão o contrato.

6. DA CONTRATAÇÃO:

6.1. É DISPENSÁVEL o Termo de Contrato e facultada a substituição por carta-contrato, nota de empenho de despesa, autorização de compra, ordem de fornecimento ou outros instrumentos hábeis, na forma do artigo 95 da Lei nº 14.133/2021.

7. OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

- 7.1. Efetuar o pagamento à Contratada nas condições e preços pactuados;
- 7.2. Proporcionar todas as facilidades para que a Contratada possa entregar o objeto;
- 7.3. Acompanhar, fiscalizar e avaliar o cumprimento das obrigações da Contratada, através de servidor especialmente designado;
- 7.4. Verificar minuciosamente, no prazo fixado, a conformidade do(s) bem(ns) recebido(s) provisoriamente com as especificações constantes neste Termo de Referência, para fins de aceitação e recebimento definitivo;



- 7.5. Anotar em registro próprio todas as ocorrências relacionadas com a execução do objeto contratado, determinando o que for necessário à regularização das faltas ou irregularidades observadas;
- 7.6. Rejeitar, no todo ou em parte, os produtos fornecidos em desacordo com as especificações estabelecidas neste Termo de Referência, em cumprimento ao disposto no § 1º do artigo 140 da Lei nº 14.133/2021;
- 7.7. Notificar por escrito o preposto da Contratada da não aceitação do objeto, se for o caso, para que seja substituído, reparado ou corrigido, sem prejuízo da aplicação das sanções administrativas cabíveis e eventual rescisão contratual;
- 7.8. Aplicar as sanções administrativas contratuais, quando necessário;

8. OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

- 8.1. Efetuar a entrega dos produtos, de acordo com as condições e prazos propostos, e demais especificações constantes neste Termo de Referência;
- 8.2. Arcar com as despesas para a entrega do objeto no local indicado, após a contratação;
- 8.3. Informar nas embalagens de transporte dos produtos, mediante etiqueta ou gravação na própria embalagem, os seguintes dados: n.º e data do contrato ou instrumento equivalente e o nome do fornecedor;
- 8.4. Corrigir, remover ou substituir, obrigatoriamente e às suas expensas, qualquer produto em que se verificarem vícios, defeitos ou desconformidades, no mesmo prazo definido para entrega ou em prazo específico, caso tenha sido definido em cláusula própria deste Termo de Referência ou pelo fiscal do contrato;
- 8.5. Manter seus empregados, quando nas dependências da Contratante, devidamente identificados com crachá subscrito pela Contratada;
- 8.6. Manter durante toda a execução do contrato todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na contratação;
- 8.7. Cumprir as exigências de reserva de cargos prevista em lei, bem como outras normas específicas, para pessoas com deficiência, para reabilitado da Previdência Social e para aprendiz;
- 8.8. Designar formalmente o preposto da empresa para atuar junto à Contratante durante a execução contratual;
- 8.9. Prestar os esclarecimentos que forem solicitados pela Contratante, bem como dar ciência, imediatamente e por escrito, de qualquer anormalidade que verificar quando da execução do objeto desta contratação;
- 8.10. Dispor-se a toda e qualquer fiscalização da Contratante, no tocante ao fornecimento do objeto;
- 8.11. Comunicar imediatamente à Contratante qualquer alteração ocorrida no endereço, conta bancária e outros julgados necessários para o recebimento de correspondência;
- 8.12. Aceitar nas mesmas condições contratuais os acréscimos ou supressões que se fizerem necessários, de até 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicialmente contratado, observado o disposto no artigo 125 da



Lei nº 14.133/2021, servindo como base de cálculo para as alterações os preços unitários constantes na proposta vencedora;

- 8.13. Indenizar terceiros, bem como a Contratante, mesmo em caso de ausência ou omissão de fiscalização de sua parte, por quaisquer danos ou prejuízos causados, devendo a Contratada adotar todas as medidas preventivas, com fiel observância às exigências das autoridades competentes e às disposições legais vigentes;
- 8.14. Responsabilizar-se por quaisquer multas, indenizações ou despesas impostas à Contratada pela Contratante, em decorrência do descumprimento de lei ou de regulamento a ser observado na execução do contrato;
- 8.15. Autorizar a Contratante a descontar o valor correspondente a danos ou prejuízos diretamente das faturas pertinentes aos pagamentos que lhe forem devidos, ou da garantia contratual, se houver, independentemente de qualquer procedimento judicial, assegurada a prévia defesa;

9. DO MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO

9.1. Entrega e critérios de aceitação do objeto

- 9.1.1. O prazo de entrega dos bens é de até 15 (quinze) dias, a partir da data de envio da nota de empenho, no seguinte endereço Avenida Augusto Franco, nº 2848, Ponto Novo, Aracaju-SE, CEP 49.097-670.
- 9.1.1.1. O prazo de validade na data da entrega não poderá ser inferior a 80% do prazo total recomendado pelo fabricante.
- 9.1.2. A entrega dos itens no local indicado pela Contratante é de responsabilidade da Contratada, devendo possuir pessoal habilitado para executar a logística necessária.

9.2. Da subcontratação

9.2.1. Não será admitida a subcontratação do objeto.

10. MODELO DE GESTÃO DO CONTRATO

- 10.1. O contrato deverá ser executado fielmente pelas partes de acordo com as cláusulas avençadas e as disposições da Lei nº 14.133/2021, e cada parte responderá pelas consequências de sua inexecução total ou parcial.
- 10.2. Em caso de impedimento, ordem de paralisação ou suspensão do contrato, o cronograma de execução será prorrogado automaticamente pelo tempo correspondente, anotadas tais circunstâncias através de termo de apostilamento ao contrato.
- 10.3. A Contratante exercerá ampla e irrestrita fiscalização na execução objeto contratado, por meio de gestor e fiscal integrantes do Almoxarifado Central da Secretaria Municipal da Saúde de Aracaju a serem oportunamente designados, nos termos do artigo 20 do Decreto Municipal nº 7177/2023 e dos artigos 69 a 86 da Instrução Normativa Conjunta PGM/CGM/SEPLOG nº 002/2023.



- 10.3.1. O fiscal designado acompanhará e anotará em registro próprio todas as ocorrências relacionadas com a execução do objeto, determinando o que for necessário à regularização de falhas ou defeitos observados.
- 10.3.2. O fiscal designado informará a seus superiores, em tempo hábil para a adoção das medidas necessárias, a situação que demandar decisão ou providência que ultrapasse sua competência.
- 10.3.3. O fiscal do contrato poderá ser auxiliado pelos órgãos de assessoramento jurídico e de controle interno da Administração, que deverão dirimir dúvidas e subsidiá-lo com informações relevantes para prevenir riscos na execução contratual, na forma dosartigos 74 e 75 do Decreto Municipal nº 7.177/2023, e dos artigos 316 e 317 do Decreto Municipal nº 7.178/2023, conforme o caso.
- 10.3.4. 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 o artigo 120 da Lei nº 14.133/2021.
- 10.4. Os bens serão recebidos provisoriamente no prazo de até 05(cinco) dias, 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.
- 10.4.1. 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 de 05 (cinco)dias, a contar da notificação da Contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.
- 10.5. Os bens serão recebidos definitivamente no prazo de até 05 (cinco) dias, contados do recebimento provisório, mediante termo detalhado que comprove o atendimento das exigências contratuais.
- 10.5.1. Na hipótese de a verificação a que se refere o item 10.5 não ser procedida dentro do prazo fixado, reputar-se-á como realizada, consumando-se o recebimento definitivo no dia do esgotamento do prazo.
- 10.5.2. O aceite ou aprovação do(s) produto(s) pela Administração Pública, na forma do § 2º do artigo 140 da Lei nº 14.133/2021, não exclui a responsabilidade civil do(s) contratado por vícios de quantidade ou qualidade do(s) produto(s) ou disparidades com as especificações estabelecidas neste Termo de Referência, verificadas posteriormente, garantindo-se à Administração Pública as faculdades previstas no artigo 18 da Lei n.º 8.078/1990 Código de Defesa do Consumidor.

11. PAGAMENTO E EQUILÍBRIO ECONÔMICO-FINANCEIRO

11.1. Do pagamento

11.1.1. Deverá ser realizado o pagamento por meio de crédito em conta bancária de titularidade da Contratada, no prazo de até 30 (trinta) dias, contados a partir da apresentação da Nota Fiscal ou Fatura, devidamente certificada pelo fiscal do contrato, responsável pelo recebimento do objeto.



- 11.1.1.1. Havendo erro na apresentação da Nota Fiscal ou dos documentos pertinentes à contratação, ou, ainda, circunstância que impeça a liquidação da despesa, como, por exemplo, obrigação financeira pendente, decorrente de penalidade imposta ou inadimplência, o pagamento ficará sobrestado até que a Contratada providencie as medidas saneadoras. Nesta hipótese, o prazo para pagamento iniciar-se-á após a comprovação da regularização da situação, não acarretando qualquer ônus para a Contratante.
- 11.1.2. A Nota Fiscal ou Fatura deverá ser emitida em conformidade com as unidades de medida indicadas no item 3 deste Termo de Referência.
- 11.1.3. O aceite da execução do objeto será feito mediante o devido atesto da Nota Fiscal ou Fatura, correspondendo tão somente ao objeto contratado e efetivamente recebido.
- 11.1.4. No caso de controvérsia sobre a execução do objeto, quanto a dimensão, qualidade e quantidade, a parcela incontroversa deverá ser liberada no prazo previsto para pagamento;
- 11.1.5. Quando do pagamento, será efetuada a retenção tributária prevista na legislação aplicável.
- 11.1.5.1. A Contratada regularmente optante pelo Simples Nacional, nos termos da Lei Complementar nº 123/2006, 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
- 11.1.6. Para fins de verificação da manutenção dos critérios de habilitação, o(a) contratado(a) deverá, na forma do inciso XVI do artigo 92 da Lei nº. 14.133/2021, apresentar, junto ao documento de cobrança, prova de regularidade perante o FGTS CRF, Certidões Negativas de Débitos junto às Fazendas Federal, Estadual e Municipal do domicílio do contratado, bem como a Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas.
- 11.1.6.1. Na hipótese de restar configurada a ausência de algum dos documentos exigidos ou que a empresa não está regular perante um ou mais dos órgãos elencados no item 11.6, o ente contratante deve dar continuidade aos trâmites relativos ao pagamento pelos fornecimentos já regularmente executados e, concomitantemente, notificar a Contratada para que apresente o(s) documento(s) ausente(s) ou adote as providências necessárias à sua regularização fiscal e trabalhista junto aos órgãos competentes, conforme o caso, concedendo-lhe prazo específico para fazê-lo.
- 11.1.6.2. Uma vez constatada a irregularidade, a emissão de novas ordens de fornecimento deve ser suspensa até que seja comprovada pela Contratada a sua regularidade fiscal e trabalhista, na forma do item 11.1.6. 11.1.6.3. Se, transcorrido o prazo concedido sem que a Contratada tenha apresentado o documento faltante ou a comprovação de sua regularidade fiscal e trabalhista, o ente contratante deve adotar as providências cabíveis relativas à rescisão contratual com espeque no inciso I do artigo 137 da Lei nº 14.133/2021.



- 11.1.7. Não haverá pagamento antecipado.
- 11.1.8. No caso de atraso de pagamento, será utilizado, para atualização do valor o Índice Nacional de Preços ao Consumidor INPC/IBGE.
 - 11.1.8.1. Será considerada data do pagamento o dia em que constar como emitida a ordem bancária para pagamento.

11.2. Do Equilíbrio Econômico-Financeiro

- 11.2.1. Os preços inicialmente contratados são fixos e irreajustáveis no período de um ano contado da data do orçamento estimado, realizado em 28/08/2025.
- 11.2.2. Após o interregno de um ano, os preços contratados serão reajustados pelo teto estipulado pela CMED (Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos), exclusivamente para as obrigações iniciadas e concluídas após a ocorrência da anualidade, e o prazo para resposta ao pedido de reajuste será de até 30 dias.
- 11.2.2.1. O pedido de reajuste deverá ser formulado pela contratada, sob pena de preclusão, antes de eventual prorrogação nos termos do inciso I, do § 4º do artigo 92 da Lei nº 14.133/2021.
- 11.2.2.2. Nos reajustes subsequentes ao primeiro, o interregno mínimo de um ano será contado a partir dos efeitos financeiros do último reajuste.
- 11.2.2.3. No caso de atraso ou não divulgação do índice de reajustamento, o Contratante pagará à Contratada a importância calculada pela última variação conhecida, liquidando a diferença correspondente tão logo seja divulgado o índice definitivo.
- 11.2.2.4. Caso o índice estabelecido para reajustamento venha a ser extinto, ou de qualquer forma não possa mais ser utilizado, será adotado, em substituição, o que vier a ser determinado pela legislação então em vigor.
- 11.2.2.5. 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.
- 11.2.3. Os reajustes de preço serão formalizados por meio de apostilamento, de acordo com o disposto no artigo 136 da Lei nº 14.131/2021.
- 11.2.4. A Contratante ou a Contratada podem solicitar o reequilíbrio econômico-financeiro do contrato, quando verificado fato imprevisível ocorrido após a apresentação da proposta, desde que cumpridos os seguintes requisitos:
 - a) o evento seja futuro e incerto;
 - b) o evento não ocorra por culpa da Contratada;
 - c) a modificação seja substancial nas condições contratadas, de forma que seja caracterizada alteração desproporcional entre os encargos da Contratada e a retribuição da Contratante;



- d) haja nexo causal entre a alteração dos custos com o evento ocorrido e a necessidade de recomposição da remuneração correspondente em função da majoração ou minoração dos encargos da Contratada;
- e) seja demonstrado nos autos a quebra de equilíbrio econômico-financeiro do contrato, por meio de apresentação de planilha de custos e documentação comprobatória correlata que demonstre que a contratação se tornou inviável nas condições inicialmente pactuadas.

12. ESTIMATIVA DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

12.1. O valor estimado da contratação é de R\$ 5.769.174,56 (cinco milhões setecentos e sessenta e nove mil cento e setenta e quatro reais e cinquenta e seis centavos) e será público apenas imediatamente após o encerramento do prazo para envio de lances ou das propostas, sem prejuízo da divulgação do detalhamento dos quantitativos e das demais informações necessárias para a elaboração das propostas.

13. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

13.1. As despesas com o pagamento do referido objeto correrão à conta dos recursos consignados no orçamento do Município de Aracaju para os exercícios alcançados pelo prazo de validade da Ata de Registro de Preços, a cargo da unidade orçamentária contratante, cujos programas de trabalho e elementos de despesas específicos constarão no(a) respectivo(a) contrato ou instrumento equivalente.

13. DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

- 13.1. As sanções referentes à execução do contrato são aquelas previstas no Edital / aviso de contratação, consoante gradação da penalidade de multa compensatória discriminada a seguir:
 - 13.1.1 Dar causa à inexecução parcial do contrato, incidirá multa de até 10%;
- 13.1.2 Dar causa à inexecução parcial do contrato que cause grave dano à Administração, ao funcionamento dos serviços públicos ou ao interesse coletivo, incidirá multa de até 20%;
 - 13.1.3 Dar causa à inexecução total do contrato, incidirá multa de até 20%;
 - 13.1.4 Deixar de entregar a documentação exigida para o certame, incidirá multa de até 5%;
- 13.1.5 Não manter a proposta, salvo em decorrência de fato superveniente devidamente justificado, incidirá multa de até 10 %;
- 13.1.6 Não celebrar o contrato ou não entregar a documentação exigida para a contratação, quando convocado dentro do prazo de validade de sua proposta, incidirá multa de até 10%;
- 13.1.7 Ensejar o retardamento da execução ou da entrega do objeto da licitação sem motivo justificado, incidirá multa de até 10%;
- 13.1.8 Apresentar declaração ou documentação falsa exigida para o certame ou prestar declaração falsa durante a licitação ou a execução do contrato, incidirá multa de até 10%;
- 13.1.9 Fraudar a licitação ou praticar ato fraudulento na execução do contrato, incidirá multa de até 20%:



- $13.1.10 Comportar-se \ de \ modo \ inidôneo \ ou \ cometer \ fraude \ de \ qualquer \ natureza, incidirá \ multa \ de \ até \ 20\%;$
- 13.1.11 Praticar atos ilícitos com vistas a frustrar os objetivos da licitação, incidirá multa de até 20%;
- 13.1.12 Praticar ato lesivo previsto no art. 5° da Lei n° 12.846, de 1° de agosto de 2013, incidirá multa de até 20%;

Aracaju, 07 de outubro de 2025.

Marília Matos Rezende - Matrícula 440.054

Área Técnica Farmacêutica/Judicialização - REAFI

CRF/SE: 1803



ANEXO III – MODELO DE ATA DE REGISTRO DE PREÇOS ATA DE REGISTRO DE PREÇOS № xxx/20xx

PROCESSO № xxxxx/2025
PREGÃO ELETRÔNICO № xxx/20xx

SECRETARIA CL/SEPLOG.	MUNICIPAL	DA SAÚD	E, através	da	Central	de	Compras	е	Licitações	– C-
CNPJ Nº xxxx	XXXXXX									
Endereço: xx	ххххххх									
Representan	te Legal: xxx)	xxxxxx								

A SECRETARIA MUNICIPAL DA SAÚDE, através da Central de Compras e Licitações, considerando o julgamento do pregão eletrônico nº xxx/20xx com Registro de Preços, Processo nº xxx/2025 publicado no Diário Oficial do Municipal no dia xx/xx/20xx, com certame aberto em xx/xx/20xx, às xxhxx, e a respectiva homologação publicada no Diário Oficial do Município no dia xx/xx/20xx, resolve registrar os preços das empresas, nas quantidades estimadas anuais, de acordo com a classificação por elas alcançadas por grupo/item, atendendo as condições previstas no Edital de Licitação e as constantes desta Ata de Registro de Preços. Este procedimento obedecerá, integralmente, à Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2002, a Lei Complementar 123, de 14 de dezembro de 2006, a Lei Complementar nº 119 de 06 de fevereiro de 2013, bem como o Decreto Municipal nº 7.178, de 12 de junho de 2023, e suas correspondentes alterações.

CLÁUSULA PRIMEIRA: OBJETO

A presente Ata tem por objeto o Registro de Preços para a Aquisição de medicamentos das demandas judiciais para atender às necessidades da Secretaria Municipal da Saúde de Aracaju, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste instrumento, conforme condições, quantidades e exigências estabelecidas neste instrumento, o qual deverá observar o padrão de qualidade exigido e, ainda, o disposto no Edital de Licitação nº xxx/20xx e seus anexos, que são partes integrantes e complementares desta Ata, juntamente à documentação e propostas de preços apresentadas pelas licitantes classificadas em primeiro lugar por item, conforme consta nos autos do Processo nº xxxx/2025, para atender as demandas do Município de Aracaju.

Parágrafo Único – Este instrumento não obriga as unidades participantes a firmarem contratações nas quantidades estimadas, podendo ser instaurados processos específicos para a contratação do(s) objeto(s), obedecida à legislação pertinente, sendo assegurado ao detentor do registro a preferência de contratação, em igualdade de condições.



CLÁUSULA SEGUNDA: DA VIGÊNCIA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

O prazo de vigência da Ata de Registro de Preços oriunda desta licitação é de 12 (doze) meses, contados da data de sua assinatura, podendo ser prorrogado, por igual período, desde que comprovado o preço vantajoso.

Parágrafo único – A ata de registro de preços estará vigente até que seja consumida a totalidade do quantitativo registrado ou até o termo final do seu prazo de validade, prevalecendo o que ocorrer primeiro.

CLÁUSULA TERCEIRA: DA GERÊNCIA DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

O gerenciamento desta ata caberá à Secretaria Municipal da Saúde no seu aspecto operacional e legal.

CLÁUSULA QUARTA: DOS PREÇOS, ESPECIFICAÇÕES E QUANTITATIVOS

Os preços registrados, a especificação do objeto, os quantitativos, as empresas fornecedoras e as representantes legais encontram-se elencados no Anexo 1 da presente Ata, em ordem de classificação das propostas por grupo/item.

CLÁUSULA QUINTA: DO(S) LOCAL(IS) E PRAZOS(S) DE ATENDIMENTO

O objeto deverá ser executado em conformidade com a solicitação do(s) órgão(s) participante(s) do Município de Aracaju, não podendo exceder o prazo de 15 (quinze) dias contados da solicitação da Secretaria Contratante;

Parágrafo Primeiro – O prazo de validade na data da entrega não poderá ser inferior a 75% do prazo total recomendado pelo fabricante.

Parágrafo Segundo – A entrega dos itens no local indicado pela Contratante é de responsabilidade da Contratada, devendo possuir pessoal habilitado para executar a logística necessária.

Parágrafo Terceiro- A execução deverá ocorrer nos locais indicados no Anexo 2 desta ata.

CLÁUSULA SEXTA: DAS CONDIÇÕES DA CONTRATAÇÃO

As empresas detentoras do preço registrado poderão ser convidadas a firmar contratações, observadas as condições fixadas nesta ata e seus anexos e na legislação pertinente.

Parágrafo Primeiro – As contratações decorrentes deste instrumento serão efetuadas através de Contrato ou instrumento equivalente, emitido pela(s) unidade(s) participante(s) e/ou aderente(s), contendo: n.º da ata, nome da empresa, objeto, especificação, obrigações da Contratada, endereço e data da entrega;

Parágrafo Segundo – A assinatura do contrato ou instrumento equivalente realizar-se-á por meio de certificado digital conferido pela Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira – ICP Brasil, consoante previsto no artigo 6º do Decreto Municipal nº 5.912/2019, mediante convo-



cação através de link emitido pelo Portal Aracaju Compras, no prazo de 02 (dois) dias a contar do seu recebimento.

Parágrafo Terceiro – Os fornecedores selecionados deverão indicar representantes, às suas expensas, com poderes específicos para a assinatura do Contrato ou instrumento equivalente.

Parágrafo Quarto – O fornecedor que deixar de assinar a ata de registro de preços no prazo fixado no ato de convocação será imediatamente excluído da ata, na forma do § 5º do art. 90 da Lei nº 14.133, de 2021, sem prejuízo das sanções previstas no Edital de Licitação, no Termo de Referência.

Parágrafo Quinto — Nas hipóteses de recusa do fornecedor ou do seu não-comparecimento para assinatura da ata no prazo estipulado, bem como em caso de perda dos requisitos de habilitação antes de celebração da ata, o agente público deverá examinar a proposta subsequente, obedecida a ordem classificatória do processo de contratação de licitação, verificando a sua aceitabilidade e analisando o cumprimento dos requisitos de habilitação, e assim sucessivamente, até a apuração de um fornecedor que cumpra os requisitos do Edital de Licitação, observado o disposto nos §§ 2º e 4º do art. 90 da Lei nº 14.133, de 2021.

CLÁUSULA SÉTIMA: DAS OBRIGAÇÕES DO FORNECEDOR

São obrigações do detentor do preço registrado, além das demais previstas nesta Ata e nos Anexos que integram e complementam o Edital de Licitação nº xx/20xx:

- I executar o objeto contratado nos padrões estabelecidos nesta Ata e no Edital de Licitação, desde que formalizada a contratação, responsabilizando-se por eventuais prejuízos decorrentes do descumprimento de qualquer cláusula ou condição aqui estabelecida;
- II prestar os esclarecimentos que forem solicitados pela unidade gestora e/ou unidade participante e/ou unidade aderente, bem como dar ciência à solicitante, imediatamente e por escrito, de qualquer anormalidade que verificar quando da execução da Ata de Registro de Preços;
- III dispor-se a toda e qualquer fiscalização da unidade gestora e/ou unidade participante e/ou unidade aderente, no tocante à execução do objeto, conforme contrato ou instrumento equivalente, assim como ao cumprimento das obrigações previstas nesta Ata;
- IV possibilitar à unidade gestora efetuar vistoria nas instalações do fornecedor, a fim de verificar as condições para o atendimento do objeto registrado;
- V comunicar imediatamente à unidade gestora qualquer alteração ocorrida no endereço, conta bancária e outros julgados necessários para o recebimento de correspondência;
- VI respeitar e fazer cumprir a legislação de segurança e saúde no trabalho, previstas nas normas reguladoras e pertinentes;
- VII fiscalizar a perfeita execução do objeto a que se obrigou, cabendo-lhe, integralmente, os ônus decorrentes. Tal fiscalização dar-se-á independente da que será exercida pela unidade gestora e/ou unidade participante e/ou unidade aderente;
- VIII indenizar terceiros, bem como a unidade participante e/ou aderente, mesmo em caso de ausência ou omissão de fiscalização de sua parte, por quaisquer danos ou prejuízos causados, devendo o fornecedor adotar todas as medidas preventivas, com fiel observância as exigências das autoridades competentes e as disposições legais vigentes;



IX – manter, durante toda vigência da Ata, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas no edital relativo à licitação da qual decorreu o presente ajuste, nos termos do inciso XVI do art. 92 da Lei nº 14.133/2021, que será observado, quando dos pagamentos à detentora do preço registrado;

X – não ceder ou transferir, no todo ou em parte, o objeto contido na Ata ou no contrato ou instrumento equivalente, nem subcontratar, salvo autorização prévia e por escrito da unidade gestora;

XI – designar formalmente o preposto da empresa para atuar junto à unidade gestora e/ou unidade participante e/ou unidade aderente durante a execução contratual; e

XII – responsabilizar-se por quaisquer multas, indenizações ou despesas impostas à Contratada pela autoridade competente, em decorrência do descumprimento de lei ou de regulamento a ser observado na execução do contrato.

CLÁUSULA OITAVA: OBRIGAÇÕES DA UNIDADE GESTORA:

A Secretaria Municipal de Saúde, na qualidade de órgão gerenciador da Ata, obriga-se a:

- I gerenciar a ata de registro de preços;
- II adotar as medidas de gerenciamento, através do sistema informatizado, necessárias a assegurar que seja concedida prioridade de contratação do objeto das cotas reservadas à participação exclusiva de microempresas, empresas de pequeno porte, microempreendedores individual e cooperativas, ressalvados os casos em que a cota reservada for inadequada para atender as quantidades ou as condições do pedido, justificadamente.
 - III autorizar a adesão das unidades participantes à ata de registro de preços;
- IV indicar às unidades não participantes, sempre que solicitado, os fornecedores beneficiários da ata de registro de preços, quando permitida a sua adesão;
- V conduzir os procedimentos relativos a eventuais renegociações dos preços registrados e, quando necessário, lavrar os correspondentes termos aditivos à ata para refletir os novos preços, divulgando-os às unidades participantes; e
- VI comunicar eventual prática de infrações administrativas pelo fornecedor à Comissão Permanente de Apuração de Infrações CPAI, acompanhada dos meios de prova correspondentes.

Parágrafo único – A unidade gerenciadora da ata de registro de preços não responde pelos atos praticados pelas unidades participantes e unidades não participantes no âmbito de suas atribuições.

CLÁUSULA NONA: OBRIGAÇÕES DAS UNIDADES PARTICIPANTES E ADERENTES:



As unidades participantes e aderentes obrigam-se a:

- I formalizar Termo de Adesão à Ata de Registro de Preços e submetê-lo à apreciação da unidade gerenciadora;
- II tomar conhecimento da ata de registro de preços, bem como acompanhar eventuais alterações ocorridas, com o objetivo de assegurar, quando de seu uso, o correto cumprimento de suas disposições;
- III conceder prioridade de contratação do objeto das cotas reservadas à participação exclusiva de microempresas, empresas de pequeno porte, microempreendedores individual e cooperativas, ressalvados os casos em que a cota reservada for inadequada para atender as quantidades ou as condições do pedido, justificadamente;
- IV designar o fiscal do contrato, da ordem de fornecimento ou da ordem de serviço emitidos em decorrência da ata de registro de preços, a quem competirá observar as regras sobre fiscalização e acompanhamento do contrato nos termos de regulamento emitido por ato conjunto do Procurador-Geral do Município, do Controlador-Geral do Município e do Secretário Municipal do Planejamento, Orçamento e Gestão; e
- V informar à unidade gerenciadora a eventual recusa do fornecedor em atender as condições estabelecidas no Edital de Licitação, no Termo de Referência ou Projeto Básico, ou na ata de registro de preços, eventuais divergências relativas à execução do objeto, bem como a recusa do fornecedor em celebrar contrato, ordem de serviço ou ordem de fornecimento injustificadamente durante a vigência da ata de registro de preços.

Parágrafo único – A unidade participante somente poderá celebrar contratações decorrentes da ata de registro de preços após a autorização, pela unidade gerenciadora, do correspondente Termo de Adesão.

CLÁUSULA DÉCIMA: DA ADESÃO À ATA POR UNIDADES NÃO-PARTICIPANTES (ADERENTES):

- I As unidades não-participantes do registro de preços que desejarem aderir a esta ata deverão consultar a unidade gerenciadora para manifestação sobre a possibilidade de adesão.
- II Observado o cumprimento dos requisitos elencados nos artigos 64 e 65 do Decreto Municipal nº 7.177/2023, e dos artigos 304 e 305 do Decreto Municipal nº 7.178/2023, conforme o caso, a unidade gerenciadora se manifestará sobre o aceite ou não do pedido de adesão.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA: DO PAGAMENTO

Os prazos e condições para liquidação e pagamento, o preço e as condições de pagamento, os critérios, a data-base e a periodicidade do reajustamento de preços, os critérios de atualização monetária entre a data do adimplemento das obrigações e a do efetivo pagamento, bem como as condições e o prazo para resposta ao pedido de restabelecimento do equilíbrio econô-



mico-financeiro estão discriminadas no item 11 do Termo de Referência, correspondente ao Anexo II do Edital de Licitação nº XX/20XX.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA: DAS ALTERAÇÕES DA ATA DE REGISTRO DE PRECOS

A ata de registro de preços pode ser alterada nas seguintes situações:

- I em decorrência de variação dos preços praticados no mercado, seja por eventual redução dos preços, ou de fato que eleve o custo do objeto, cabendo à unidade gerenciadora da ata promover as necessárias negociações junto aos fornecedores beneficiários da ata; e
- II em decorrência de fato imprevisível, mediante solicitação do fornecedor, devidamente justificada e comprovada.

Parágrafo Primeiro – Na hipótese do preço inicialmente registrado, por motivo superveniente, tornar-se superior ao preço praticado no mercado, a unidade gerenciadora deve convocar o fornecedor visando à negociação para redução de preços e sua adequação ao praticado pelo mercado.

Parágrafo Segundo – Se restar frustrada a negociação a que se refere o § 1º, o fornecedor deve ser liberado do compromisso assumido, sem aplicação de penalidade, e o agente público deve convocar, conforme o caso, o fornecedor beneficiário de registro adicional de preço, contemplados em cadastro de reserva da ata, ou ainda adotar o procedimento a que se refere o § 7º do art. 90 da Lei nº 14.133, de 2021.

Parágrafo Terceiro – Não havendo êxito nas negociações, a unidade gerenciadora deve proceder com o cancelamento do item, do grupo ou de toda a ata de registro de preços, conforme o caso.

Parágrafo Quarto – As alterações da ata devem ser formalizadas mediante Termo Aditivo, cabendo à unidade gerenciadora disponibilizar, no sistema eletrônico do Portal de Compras do Município de Aracaju – Aracaju Compras, os preços registrados devidamente atualizados, bem como divulgar no Portal Nacional de Contratações Públicas – PNCP e no Diário Oficial do Município, semestralmente, as respectivas alterações ocorridas no período.

Parágrafo Quinto — As alterações na ata de registro de preços passam a vigorar a partir da data da publicação do correspondente Extrato do Termo Aditivo na forma do parágrafo quarto.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA: DO CANCELAMENTO DO PREÇO REGISTRADO NA ATA DE RE-GISTRO DE PREÇOS

A presente Ata de Registro de Preços poderá ser cancelada de pleno direito, nas seguintes situações:

- I Pela Unidade Gerenciadora:
 - a. o fornecedor descumprir as exigências da ata de registro de preços ou do Edital de Licitação;



- ficar comprovada a inexecução total ou parcial das obrigações dos contratos, ordens de fornecimento ou ordens de serviço celebrados em decorrência de ata de registro de preços;
- c. o fornecedor beneficiário da ata de registro de preços, após celebrar o contrato, ordem de fornecimento ou ordem de serviço, não retirar a respectiva nota de empenho ou instrumento equivalente no prazo estabelecido pela unidade participante, sem justificativa aceitável;
- d. apresentar variações superiores aos preços praticados no mercado e o fornecedor beneficiário da ata se recusar a adequá-los, na forma do art. 62 do Decreto Municipal nº 7.177/2023, e do art. 301 do Decreto Municipal nº 7.178/2023, conforme o caso;
- e. caracterizar-se razões de interesse público, devidamente justificadas; e
- f. for solicitado pelo fornecedor beneficiário da ata, em decorrência de fato de venha a comprometer a perfeita execução contratual, proveniente de caso fortuito ou de força maior, devidamente comprovado.

II – Pelo Fornecedor:

 mediante solicitação por escrito, em decorrência de fato que venha comprometer a perfeita execução contratual, proveniente de caso fortuito ou de força maior, devidamente comprovado;

Parágrafo Primeiro – A comunicação do cancelamento do preço registrado deve ser feita às unidades participantes e ao fornecedor beneficiário da ata mediante o encaminhamento de ofício ou de correspondência eletrônica, com comprovante de recebimento pelo destinatário em qualquer dos casos.

Parágrafo Segundo – Na hipótese de ser inacessível, desconhecido ou ignorado o endereço atual do fornecedor, a comunicação a que se refere o § 1º deve ser realizada mediante publicação de edital no Diário Oficial do Município de Aracaju, bem como através do endereço de e-mail do representante do fornecedor cadastrado junto à unidade gerenciadora da ata, considerando-se cancelado o registro na data da publicação oficial.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA: DAS INCIDÊNCIAS FISCAIS

São obrigações do Fornecedor:

I —Os tributos, emolumentos, contribuições fiscais e parafiscais, custos e despesas que sejam devidos em decorrência direta ou indireta da presente ata serão de responsabilidade do Fornecedor;



II — O Fornecedor declara haver levado em conta, na apresentação de sua proposta, os tributos, emolumentos, contribuições fiscais e parafiscais, encargos trabalhistas e todas as despesas incidentes sobre a compra de material, não cabendo quaisquer reivindicações devidas a erros nessa avaliação, para efeito de solicitar revisão de preços por recolhimentos determinados pela autoridade competente.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA: DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

As sanções referentes à execução do contrato e da ata de registro de preços são aquelas previstas no item 10 do Edital de Licitação, consoante gradação da penalidade de multa compensatória discriminada no item 14 do Termo de Referência.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA: DOS RECURSOS ORÇAMENTÁRIOS

As despesas decorrentes desta contratação correrão à conta dos recursos consignados no orçamento do Município de Aracaju para os exercícios alcançados pelo prazo de validade da Ata de Registro de Preços, a cargo do órgão contratante, cujos programas de trabalho e elementos de despesas específicos constarão no Termo de Adesão e na respectiva Nota de Empenho.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA: DAS DISPOSIÇÕES FINAIS

As partes ficam, ainda, adstritas às seguintes disposições:

- I Todas as alterações que se fizerem necessárias serão registradas por intermédio de lavratura de termo aditivo à presente Ata de Registro de Preços;
- II Integram esta Ata o Edital de Licitação n° XXX/20XX e seus anexos e as propostas das empresas classificadas para cada item/grupo;
- III É vedado caucionar ou utilizar a presente ata para qualquer operação financeira, sem prévia e expressa autorização da unidade gerenciadora.

CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA: DO FORO

As partes contratantes elegem o Foro da Capital do Estado de Sergipe como único competente para dirimir as questões que porventura surgirem na execução da presente Ata, com renúncia expressa por qualquer outro.

E, por estarem assim, justas e contratadas, as partes assinam este instrumento a fim de que produza seus efeitos legais.

Nome completo da autoridade máxima do órgão ou entidade contratante (cargo no órgão/entidade)

Nome completo do representante legal da contratada (razão social da contratada)



ANEXO I DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nºxxx/20xx

Este documento é parte integrante da Ata Final de Registro de Preços nº xxx/20xx, celebrada entre a Secretaria Municipal da Saúde e as empresas cujos preços estão a seguir registrados por item, em face da realização do pregão eletrônico nº xxx/20xx.

EMPRESA: xxxxxxxxxxxx

CNPJ: xxxxxxxxxxx INSCRIÇÃO ESTADUAL: xxxxxxxxxxx

ENDEREÇO: xxxxxxxxxxxxxx TELEFONE: (xx) xxxxxxxxxxxxx

E-MAIL: xxxxxxxxxxx

REPRESENTANTE: xxxxxxxxxxxxx

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE MEDIDA	QUANTIDADE TOTAL	PREÇO UNITÁRIO

EMPRESA: xxxxxxxxxxx

CNPJ: xxxxxxxxxxx INSCRIÇÃO ESTADUAL: xxxxxxxxxxx

ENDEREÇO: xxxxxxxxxxxx TELEFONE: (xx) xxxxxxxxxxxx

E-MAIL: xxxxxxxxxxx

REPRESENTANTE: xxxxxxxxxxxx

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE MEDIDA	QUANTIDADE TOTAL	PREÇO UNITÁRIO

ETC.



ANEXO II DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nºxxx/20xx

DO CADASTRO RESERVA

Este documento é parte integrante da Ata Final de Registro de Preços nº xxx/20xx Seguindo a ordem de classificação, segue relação de fornecedores que aceitaram cotar os itens com preços iguais ao adjudicatário:

EMPRESA: xxxxxxxxxxxx

CNPJ: xxxxxxxxxxx INSCRIÇÃO ESTADUAL: xxxxxxxxxxx

E-MAIL: xxxxxxxxxxx

REPRESENTANTE: xxxxxxxxxxxx

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE MEDIDA	QUANTIDADE TOTAL	PREÇO UNITÁRIO

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

EMPRESA: xxxxxxxxxxxxx

CNPJ: xxxxxxxxxxx INSCRIÇÃO ESTADUAL: xxxxxxxxxxx

ENDEREÇO: xxxxxxxxxxxx TELEFONE: (xx) xxxxxxxxxxxx

E-MAIL: xxxxxxxxxxx

REPRESENTANTE: xxxxxxxxxxxx

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	UNIDADE DE MEDIDA	QUANTIDADE TOTAL	PREÇO UNITÁRIO



ANEXO III DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nºxxx/20xx

RELAÇÃO DE UNIDADES PARTICIPANTES

Nº DE ORDEM	ÓRGÃO / ENTIDADE	ENDEREÇO
01	Secretaria Municipal da Saúde	Avenida Augusto Franco, nº 2848, Ponto Novo, Aracaju-SE, CEP 49.097-670



PREFEITURA DE ARACAJU SECRETARIA MUNICIPAL DA SAÚDE

ANEXO IV – MODELO DE TERMO DE ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

TERMO DE ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

Termo de adesão referente à Ata de Registro de Preços n° xxxxx para aquisição xxxxxxxx requerido pela Secretaria Municipal da Saúde.

Eu, (inserir nome da autoridade competente do órgão aderente), na qualidade de (inserir o cargo da autoridade), solicito ADESÃO à Ata de Registro de Preços nº xxxxxxx para (inserir objeto do contrato), referente ao(s) item(ns) abaixo descrito(s), responsabilizando-me por designar agente público para o acompanhamento da execução do(s) contrato(s) decorrente(s) da ata e demais incumbências pertinentes ao processo, nos termos do Decreto Municipal nº 7.178, de 12 de junho de 2023.

Fornecedor Beneficiário da Ata	Nº do item	Descrição do item	Quantidade	Valor Unitário	Valor Total

Informo que as despesas para a execução contratual correrão por conta da seguinte dotação orçamentária:

UNIDADE ORÇAMENTÁRIA	CLASSIFICAÇÃO FUNCIONAL PROGRAMÁTICA	PROJETO OU ATIVIDADE	ELEMENTO DE DESPESA	FONTE DE RECURSO	ESTIMATIVA ANUAL
XXXXX	XXXXX	XXXXX	XXXXX	XXXXX	XXXXX

Nome da autoridade competente do órgão aderente

Cargo da autoridade competente do órgão aderente

Autorizo,

Nome do(a) Coordenador(a)-Geral da Central de Compras e Licitações Coordenador(a)-Geral da Central de Compras e Licitações



ANEXO V – MODELO DE ORDEM DE FORNECIMENTO

ORDEM DE FORNECIMENTO № xx/xxxx-(SMS)					
	PREGÃO ELETRÔNICO nº xx/xxxx − (objeto da contratação)				
CONTRATANTE:	A SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE, ATRAVÉS DO(A) (ORGÃO/ENTIDADE CONTRATANTE), ÓRGÃO INTEGRANTE DA ADMINISTRAÇÃO (IN)DIRETA.				
CNPJ:					
ENDEREÇO:					
REPRESENTANTE LEGAL:					
TELEFONE:					
E-MAIL:					
CONTRATADA:					
CNPJ:					
ENDEREÇO:					
REPRESENTANTE LEGAL:					
TELEFONE:					
E-MAIL:					
NOTA DE EMPENHO					
xxxxxxxxxxx					
	ОВЈЕТО				
Descrever o(s) item(ns) a que se refere a ordem de fornecimento, de acordo com a tabela descritiva constante no Termo de Referência do Edital de Licitação, indicando a quantidade, marca (se for o caso), valor unitário e					

Autorizamos vossa senhoria a iniciar o fornecimento relativo ao(s) item(ns) acima descrito(s), conforme especificações e demais condições constantes no Termo de Referência do PREGÃO ELETRÔNICO nº xxx/xxxx,

As cláusulas essenciais desta contratação a que se refere o artigo 92 da Lei nº 14.133/2021 estão dispostas no Termo de Referência do pregão eletrônico nº xxx/xxxx, o qual é parte integrante deste documento independentemente de transcrição.

As partes contratantes sujeitam-se às disposições da Lei nº 14.133/2021.

Nome completo da autoridade máxima do órgão ou entidade contratante (cargo no órgão/entidade)