

**EDITAL DE PREGÃO ELETRÔNICO OBJETIVANDO A CONSTITUIÇÃO DE SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO DE BENS – PARTICIPAÇÃO AMPLA**

**EDITAL DE PREGÃO ELETRÔNICO SDE n.º 057/2023**  
**PROCESSO FUNDCASASP-PRC-2023/01109**  
**OFERTA DE COMPRA N.º 171312170482023OC00085**  
**ENDEREÇO ELETRÔNICO: [www.bec.sp.gov.br](http://www.bec.sp.gov.br)**  
**DATA DO INÍCIO DO PRAZO PARA ENVIO DA PROPOSTA ELETRÔNICA: 27/06/2023**  
**DATA E HORA DA ABERTURA DA SESSÃO PÚBLICA: 12/07/2023 – às 09h30min**

A Fundação Centro de Atendimento Socioeducativo ao Adolescente – **Fundação CASA-SP**, por intermédio da Diretora da Divisão de Suprimentos, a senhora Rosana Moreno Pires, usando a competência delegada pela Portaria Administrativa n.º 1245, editada em 01.11.2019, torna público que se acha aberta, nesta unidade, situada à **Rua Florêncio de Abreu, n.º 848 - 7º andar - Luz - São Paulo-SP - CEP 01.030-001**, licitação na modalidade **PREGÃO**, a ser realizada por intermédio do sistema eletrônico de contratações denominado “Bolsa Eletrônica de Compras do Governo do Estado de São Paulo – Sistema BEC/SP”, com utilização de recursos de tecnologia da informação, denominada **PREGÃO ELETRÔNICO**, do tipo **MENOR PREÇO**, objetivando a **CONSTITUIÇÃO DE SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS PARA AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS**, que será regida pela Lei Federal n.º 10.520/2002, pelo Decreto Estadual n.º 63.722/2018 e pelo regulamento anexo à Resolução CC-27, de 25 de maio de 2006, aplicando-se, subsidiariamente, no que couberem, as disposições da Lei Federal n.º 8.666/1993, do Decreto Estadual n.º 47.297/2002, Portaria Normativa n.º 063/2003, Portaria Normativa n.º 339/2020 e demais normas regulamentares aplicáveis à espécie.

A opção da Administração por licitar de acordo com a Lei Federal n.º 10.520/2002 e as normas mencionadas no parágrafo anterior observa o disposto no artigo 191 c/c o inciso II do artigo 193 da Lei Federal n.º 14.133/2021.

As propostas deverão obedecer às especificações deste instrumento convocatório e seus anexos e ser encaminhadas por meio eletrônico após o registro dos interessados em participar do certame e o credenciamento de seus representantes no Cadastro Unificado de Fornecedores do Estado de São Paulo – CAUFESP.

A sessão pública de processamento do Pregão Eletrônico será realizada no endereço eletrônico [www.bec.sp.gov.br](http://www.bec.sp.gov.br), no dia e hora mencionados no preâmbulo deste Edital, e será conduzida pelo Pregoeiro com o auxílio da equipe de apoio, designados nos autos do processo em epígrafe e indicados no sistema pela autoridade competente.

## **1. OBJETO**

1.1. **Descrição.** A presente licitação tem por objeto a constituição de Sistema de Registro de Preços – SRP para a **aquisição de medicamentos**, em conformidade com as especificações técnicas constantes do **Anexo I.1** e visando contratações futuras pelo Órgão Gerenciador e pelos Órgãos Participantes relacionados no **Anexo I.2**.



1.2. **Critério de julgamento.** O objeto deste certame licitatório será dividido em itens, conforme tabela constante do Memorial Descritivo, facultando-se ao licitante a participação em quantos itens forem de seu interesse.

## 2. PARTICIPAÇÃO NA LICITAÇÃO

2.1. **Participantes.** Poderão participar do certame todos os interessados em contratar com a Administração Estadual que estejam registrados no CAUFESP, que atuem em atividade econômica compatível com o seu objeto, sejam detentores de senha para participar de procedimentos eletrônicos e tenham credenciado os seus representantes na forma estabelecida no regulamento que disciplina a inscrição no referido Cadastro.

2.1.1. O registro no CAUFESP, o credenciamento dos representantes que atuarão em nome da licitante no sistema de pregão eletrônico e a senha de acesso deverão ser obtidos anteriormente à abertura da sessão pública e autorizam a participação em qualquer pregão eletrônico realizado por intermédio do Sistema BEC/SP.

2.1.2. O registro no CAUFESP é gratuito. As informações a respeito das condições exigidas e dos procedimentos a serem cumpridos para a inscrição no Cadastro, para o credenciamento de representantes e para a obtenção de senha de acesso estão disponíveis no endereço eletrônico [www.bec.sp.gov.br](http://www.bec.sp.gov.br).

2.2. **Vedações.** Não será admitida a participação, neste certame licitatório, de pessoas físicas ou jurídicas:

2.2.1. Que estejam com o direito de licitar e contratar temporariamente suspenso, ou que tenham sido impedidas de licitar e contratar com a Administração Pública estadual, direta e indireta, com base no artigo 87, inciso III, da Lei Federal nº 8.666/1993 e no artigo 7º da Lei Federal nº 10.520/2002;

2.2.2. Que tenham sido declaradas inidôneas pela Administração Pública federal, estadual ou municipal, nos termos do artigo 87, inciso IV, da Lei Federal nº 8.666/1993;

2.2.3. Que possuam vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira ou trabalhista com a autoridade competente, o Pregoeiro, o subscritor do edital ou algum dos membros da respectiva equipe de apoio, nos termos do artigo 9º da Lei Federal nº 8.666/1993;

2.2.4. Que não tenham representação legal no Brasil com poderes expressos para receber citação e responder administrativa ou judicialmente;

2.2.5. Que estejam reunidas em consórcio ou sejam controladoras, coligadas ou subsidiárias entre si;

2.2.6. Que tenham sido proibidas pelo Plenário do CADE de participar de licitações promovidas pela Administração Pública federal, estadual, municipal, direta e indireta, em virtude de prática de infração à ordem econômica, nos termos do artigo 38, inciso II, da Lei Federal nº 12.529/2011;



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

2.2.8. Que tenham sido proibidas de contratar com o Poder Público em razão de condenação por ato de improbidade administrativa, nos termos do artigo 12 da Lei Federal nº 8.429/1992;

2.2.9. Que tenham sido declaradas inidôneas para contratar com a Administração Pública pelo Plenário do Tribunal de Contas do Estado de São Paulo, nos termos do artigo 108 da Lei Complementar Estadual nº 709/1993;

2.2.10. Que tenham sido suspensas temporariamente, impedidas ou declaradas inidôneas para licitar ou contratar com a Administração Pública estadual, direta e indireta, por desobediência à Lei de Acesso à Informação, nos termos do artigo 33, incisos IV e V, da Lei Federal nº 12.527/2011 e do artigo 74, incisos IV e V, do Decreto Estadual nº 58.052/2012;

2.2.11. Que estejam proibidas de participar da licitação ou de celebrar a contratação em decorrência do efeito de sanção registrada no Cadastro Nacional de Empresas Punidas - CNEP (artigo 22 da Lei Federal nº 12.846/2013), ou no Cadastro Estadual de Empresas Punidas – CEEP (artigo 37 do Decreto Estadual nº 67.301/2022).

**2.3. Inexistência de fato impeditivo à participação.** A participação no certame está condicionada, ainda, a que o interessado declare, ao acessar o ambiente eletrônico de contratações do Sistema BEC/SP, mediante assinalação nos campos próprios, que inexistente qualquer fato impeditivo de sua participação no certame ou de sua contratação, bem como que conhece e aceita os regulamentos do Sistema BEC/SP, relativos a Dispensa de Licitação, Convite e Pregão Eletrônico.

**2.4. Uso do sistema BEC/SP.** A licitante responde integralmente por todos os atos praticados no pregão eletrônico, por seus representantes devidamente credenciados, assim como pela utilização da senha de acesso ao sistema, ainda que indevidamente, inclusive por pessoa não credenciada como sua representante. Em caso de perda ou quebra do sigilo da senha de acesso, caberá ao interessado efetuar o seu cancelamento por meio do sítio eletrônico [www.bec.sp.gov.br](http://www.bec.sp.gov.br) (opção "CAUFESP"), conforme Resolução CC-27, de 25 de maio de 2006.

2.5. Cada representante credenciado poderá representar apenas uma licitante em cada pregão eletrônico.

2.6. O envio da proposta vinculará a licitante ao cumprimento de todas as condições e obrigações inerentes ao certame.

**2.7. Direito de preferência.** Para o exercício do direito de preferência de que trata o item 5.6 e subdivisões, bem como para a fruição do benefício de habilitação previsto na alínea "f" e subdivisão do item 5.9, a condição de microempresa ou de empresa de pequeno porte deverá constar do registro da licitante junto ao CAUFESP, sem prejuízo do disposto nos itens 4.1.4.3 e 4.1.4.4 deste Edital.



2.8. **Participação de cooperativas.** Será permitida a participação de sociedades cooperativas nesta licitação, nos termos do artigo 1º do Decreto Estadual nº 55.938, de 21 de junho de 2010, com a redação dada pelo Decreto Estadual nº 57.159, de 21 de julho de 2011.

2.8.1. Às cooperativas que preencham as condições estabelecidas no art. 34 da Lei Federal nº 11.488/2007, estendem-se as regras previstas para as microempresas e empresas de pequeno porte referentes ao direito de preferência de que trata o item 5.6 e subdivisões, bem como à fruição do benefício de habilitação previsto na alínea “f” e subdivisão do item 5.9.

2.8.2. Para o exercício do direito de preferência e a fruição do benefício de habilitação indicados no item 2.8.1, a condição de cooperativa que preencha as condições estabelecidas no art. 34 da Lei Federal nº 11.488/2007 deverá constar do registro da licitante junto ao CAUFESP, sem prejuízo do disposto no item 4.1.4.5 deste Edital.

### 3. PROPOSTAS

3.1. **Envio.** As propostas deverão ser enviadas por meio eletrônico disponível no endereço [www.bec.sp.gov.br](http://www.bec.sp.gov.br) na opção “PREGAO-ENTREGAR PROPOSTA”, desde a divulgação da íntegra do Edital no referido endereço eletrônico até o dia e horário previstos no preâmbulo para a abertura da sessão pública, devendo a licitante, para formulá-las, assinalar a declaração de que cumpre integralmente os requisitos de habilitação constantes do Edital.

3.2. **Preços.** Os preços unitários e total serão ofertados no formulário eletrônico próprio, em moeda corrente nacional, em algarismos, sem inclusão de qualquer encargo financeiro ou previsão inflacionária. Nos preços propostos deverão estar incluídos, além do lucro, todas as despesas e custos diretos ou indiretos relacionados ao fornecimento do objeto da presente licitação, tais como tributos, remunerações, despesas financeiras e quaisquer outras necessárias ao cumprimento do objeto desta licitação, inclusive gastos com transporte.

3.2.1. As propostas não poderão impor condições e deverão limitar-se ao objeto desta licitação, sendo desconsideradas quaisquer alternativas de preço ou qualquer outra condição não prevista no Edital e seus anexos.

3.2.2. Não será admitida cotação inferior à quantidade prevista neste Edital.

3.2.3. **Simples Nacional.** As microempresas e empresas de pequeno porte impedidas de optar pelo Simples Nacional, ante as vedações previstas na Lei Complementar Federal nº 123/2006, não poderão aplicar os benefícios decorrentes desse regime tributário diferenciado em sua proposta, devendo elaborá-la de acordo com as normas aplicáveis às demais pessoas jurídicas, sob pena de não aceitação dos preços ofertados pelo Pregoeiro.

3.2.3.1. Caso venha a ser contratada, a microempresa ou empresa de pequeno porte na situação descrita no item 3.2.3 deverá requerer ao órgão fazendário competente a sua exclusão do Simples Nacional até o último dia útil do mês subsequente àquele em que celebrado a contratação, nos termos do artigo 30, caput, inciso II, e §1º, inciso II, da Lei Complementar Federal nº 123/2006,



apresentando à Administração a comprovação da exclusão ou o seu respectivo protocolo.

3.2.3.2. Se a contratada não realizar espontaneamente o requerimento de que trata o item 3.2.3.1, caberá ao ente público contratante comunicar o fato ao órgão fazendário competente, solicitando que a empresa seja excluída de ofício do Simples Nacional, nos termos do artigo 29, inciso I, da Lei Complementar Federal nº 123/2006.

3.3. **Reajuste.** O preço ofertado permanecerá fixo e irrealizável.

3.4. **Validade da proposta.** Na ausência de indicação expressa em sentido contrário no **Anexo II**, o prazo de validade da proposta será de 60 (sessenta) dias contados a partir da data de sua apresentação.

3.5. Cada licitante deverá informar, no formulário eletrônico próprio, **a procedência, a marca e o número do registro do medicamento na ANVISA (número completo com 13 (treze) dígitos)** do produto cotado.

3.6. **Não serão aceitas propostas que contenham produtos manipulados, considerando o disposto no item 5.10 da Resolução RDC n.º 67 de 08/10/07, da Agência Nacional de Vigilância Sanitária**

#### 4. HABILITAÇÃO

4.1. O julgamento da habilitação se processará mediante o exame dos documentos a seguir relacionados, os quais dizem respeito a:

##### 4.1.1. Habilitação jurídica

- a) Registro empresarial na Junta Comercial, no caso de empresário individual;
- b) Ato constitutivo, estatuto ou contrato social atualizado e registrado na Junta Comercial, em se tratando de sociedade empresária;
- c) Documentos de eleição ou designação dos atuais administradores, tratando-se de sociedades empresárias;
- d) Ato constitutivo atualizado e registrado no Registro Civil de Pessoas Jurídicas, tratando-se de sociedade não empresária, acompanhado de prova da diretoria em exercício;
- e) Decreto de autorização, tratando-se de sociedade empresária estrangeira em funcionamento no País, e ato de registro ou autorização para funcionamento expedido pelo órgão competente, quando a atividade assim o exigir;
- f) Em se tratando de sociedade cooperativa: ato constitutivo e estatuto atualizado e registrado na Junta Comercial, devendo o estatuto estar adequado à Lei Federal nº 12.690/2012; documentos de eleição ou designação dos atuais administradores; e registro perante a entidade estadual da Organização das Cooperativas Brasileiras, nos termos do artigo 107 da



Lei Federal nº 5.764/1971.

#### 4.1.2. Regularidade fiscal e trabalhista

- a) Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas (CNPJ);
- b) Prova de inscrição no cadastro de contribuintes estadual ou municipal, relativo à sede ou domicílio do licitante, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto do certame;
- c) Certificado de regularidade do Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (CRF - FGTS);
- d) Certidão negativa, ou positiva com efeitos de negativa, de débitos trabalhistas (CNDT);
- e) Certidão negativa, ou positiva com efeitos de negativa, de Débitos relativos a Créditos Tributários Federais e à Dívida Ativa da União;
- f) Certidão emitida pela Fazenda Estadual da sede ou domicílio da licitante que comprove a regularidade de débitos tributários relativos ao Imposto sobre Operações relativas à Circulação de Mercadorias e sobre Prestações de Serviços de Transporte Interestadual, Intermunicipal e de Comunicação – ICMS.

#### 4.1.3. Qualificação econômico-financeira

- a) Certidão negativa de falência, recuperação judicial ou extrajudicial, expedida pelo distribuidor da sede da pessoa jurídica ou do domicílio do empresário individual;
  - a.1) Se a licitante for sociedade não empresária, a certidão mencionada na alínea “a” deverá ser substituída por certidão cujo conteúdo demonstre a ausência de insolvência civil, expedida pelo distribuidor competente.
  - a.2) Caso o 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.

#### 4.1.4. Declarações e outras comprovações

4.1.4.1. Declaração subscrita por representante legal da licitante, em conformidade com o modelo constante do **Anexo III.1**, atestando que:

- a) se encontra em situação regular perante o Ministério do Trabalho e Emprego no que se refere a observância do disposto no inciso XXXIII do artigo 7.º da Constituição Federal, na forma do Decreto Estadual nº 42.911/1998;
- b) não se enquadra em nenhuma das vedações de participação na licitação do item 2.2 deste Edital;
- c) não possui empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do artigo 1º e no inciso III do artigo 5º da Constituição Federal;



4.1.4.2. Declaração subscrita por representante legal da licitante, em conformidade com o modelo constante do **Anexo III.2**, afirmando que sua proposta foi elaborada de maneira independente e que conduz seus negócios de forma a coibir fraudes, corrupção e a prática de quaisquer outros atos lesivos à Administração Pública, nacional ou estrangeira, em atendimento à Lei Federal nº 12.846/ 2013 e ao Decreto Estadual nº 67.301/2022.

4.1.4.3. Em se tratando de microempresa ou de empresa de pequeno porte, declaração subscrita por representante legal da licitante, em conformidade com o modelo constante do **Anexo III.3**, declarando seu enquadramento nos critérios previstos no artigo 3º da Lei Complementar Federal nº 123/2006, bem como sua não inclusão nas vedações previstas no mesmo diploma legal.

4.1.4.4. **Comprovação da condição de ME/EPP.** Sem prejuízo da declaração exigida no item 4.1.4.3 e admitida a indicação, pelo licitante, de outros meios e documentos aceitos pelo ordenamento jurídico vigente, a condição de microempresa ou de empresa de pequeno porte será comprovada da seguinte forma:

4.1.4.4.1. Se sociedade empresária, pela apresentação de certidão expedida pela Junta Comercial competente;

4.1.4.4.2. Se sociedade simples, pela apresentação da "Certidão de Breve Relato de Registro de Enquadramento de Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte", expedida pelo Cartório de Registro de Pessoas Jurídicas.

4.1.4.5. Em se tratando de cooperativa que preencha as condições estabelecidas no art. 34 da Lei Federal nº 11.488/2007:

4.1.4.5.1. Declaração subscrita por representante legal da licitante, em conformidade com o modelo constante do **Anexo III.4**, declarando que seu estatuto foi adequado à Lei Federal nº 12.690/2012 e que auferir Receita Bruta até o limite definido no inciso II do *caput* do art. 3º da Lei Complementar Federal nº 123/2006;

4.1.4.5.2. Sem prejuízo da declaração exigida no item 4.1.4.5.1 e admitida a indicação, pelo licitante, de outros meios e documentos aceitos pelo ordenamento jurídico vigente, a condição de cooperativa que preencha as condições estabelecidas no art. 34 da Lei Federal nº 11.488/2007 será comprovada pela Demonstração do Resultado do Exercício ou documento equivalente que comprove Receita Bruta até o limite definido no inciso II do *caput* do art. 3º da Lei Complementar Federal nº 123/2006.

#### 4.1.5. Qualificação técnica

4.1.5.1. Registro ou inscrição no Conselho Regional de Farmácia - CRF;

4.1.5.2. Licença para o funcionamento do estabelecimento, expedida pela Vigilância Sanitária do Estado ou do Município onde estiver instalado (Atualizada) e, no caso de renovação e esta não houver sido deferida, tempestivamente, será apresentado o protocolo do pedido, formulado no prazo, acompanhado da licença anterior, correspondente ao último exercício;



4.1.5.3. Autorização para o funcionamento, expedida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (Atualizada);

4.1.5.4. Cópia da Autorização Especial, para os casos em que a licitante - matriz e/ou filial - cotar preço para os medicamentos sujeitos a controle especial, medicamentos relacionados na Portaria SVS/MS nº 344/98, observadas as normas da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA;

4.1.5.4.1. A licitante que for empresa distribuidora dos medicamentos relacionados na citada Portaria SVS/MS nº 344/98, deverá apresentar, cópia da Autorização Especial da empresa titular do registro, inclusive da filial, se for o caso.

4.1.5.5. Declaração subscrita por representante legal da licitante, elaborada em papel timbrado, de que, em sendo vencedora, se compromete a entregar os medicamentos com observância das condições que seguem, relativo aos respectivos prazos de validade:

4.1.5.5.1. medicamentos com validade igual ou inferior a 24 meses – No mínimo 75% (setenta e cinco por cento) da validade, a partir da data de fabricação.

4.1.5.5.2. medicamentos com validade superior a 24 meses – No mínimo 60% (sessenta por cento) de sua validade, a partir da data de fabricação.

## 4.2. Disposições gerais sobre os documentos de habilitação

4.2.1. Na hipótese de não constar prazo de validade nas certidões apresentadas, a Administração aceitará como válidas as expedidas nos 180 (cento e oitenta) dias imediatamente anteriores à data de apresentação das propostas.

4.2.2. O Pregoeiro, a seu critério, poderá diligenciar para esclarecer dúvidas ou confirmar o teor das declarações solicitadas no item 4.1.4 deste Edital e das comprovações de qualificação econômico-financeira e de qualificação técnica (caso exigidas nos itens 4.1.3 e 4.1.5), aplicando-se, em caso de falsidade, as sanções penais e administrativas pertinentes.

4.2.3. Se o licitante for a matriz, os documentos exigidos no item 4.1.2 deverão estar em nome da matriz, e, se for filial, os documentos exigidos no item 4.1.2 deverão estar em nome da filial que, na condição de licitante, executará o objeto da contratação, exceto aqueles documentos que, pela própria natureza, comprovadamente, forem emitidos somente em nome da matriz.

4.2.4. O licitante que se considerar isento ou imune de tributos relacionados ao objeto da licitação, cuja regularidade fiscal ou trabalhista seja exigida no presente Edital, deverá comprovar tal condição mediante a apresentação de declaração emitida pela correspondente Fazenda do domicílio ou sede, ou outra equivalente, na forma da lei.

## 5. SESSÃO PÚBLICA E JULGAMENTO

5.1. **Abertura das propostas.** No dia e horário previstos neste Edital, o Pregoeiro dará início à sessão pública do pregão eletrônico, com a abertura automática das propostas e a sua





divulgação pelo sistema na forma de grade ordenatória, em ordem crescente de preços.

5.2. **Análise.** A análise das propostas pelo Pregoeiro se limitará ao atendimento das condições estabelecidas neste Edital e seus anexos e à legislação vigente.

5.2.1. Serão desclassificadas as propostas:

- a) cujo objeto não atenda as especificações, prazos e condições fixados neste Edital;
- b) que apresentem preço baseado exclusivamente em proposta das demais licitantes;
- c) apresentadas por licitante impedida de participar, nos termos do item 2.2 deste Edital;
- d) que apresentem preços unitários ou total simbólicos, irrisórios ou de valor zero, incompatíveis com os preços dos insumos ou salários de mercado;
- e) formuladas por licitantes participantes de cartel, conluio ou qualquer acordo colusivo voltado a fraudar ou frustrar o caráter competitivo do certame licitatório.

5.2.2. A desclassificação se dará por decisão motivada do Pregoeiro, observado o disposto no artigo 43, §3º, da Lei Federal nº 8.666/1993.

5.2.3. Serão desconsideradas ofertas ou vantagens baseadas nas propostas das demais licitantes.

5.2.4. O eventual desempate de propostas do mesmo valor será promovido pelo sistema, com observância dos critérios legais estabelecidos para tanto.

5.3. Nova grade ordenatória será divulgada pelo sistema, contendo a relação das propostas classificadas e das desclassificadas.

5.4. **Lances.** Será iniciada a etapa de lances com a participação de todas as licitantes detentoras de propostas classificadas.

5.4.1. Os lances deverão ser formulados exclusivamente por meio do sistema eletrônico em valores distintos e decrescentes, inferiores à proposta de menor preço ou ao último valor apresentado pela própria licitante ofertante, observada em ambos os casos a redução mínima fixada no item 5.4.2, aplicável, inclusive, em relação ao primeiro formulado, prevalecendo o primeiro lance recebido, quando ocorrerem 02 (dois) ou mais lances do mesmo valor.

5.4.2. O valor de redução mínima entre os lances será de **R\$ 0,001 (um milésimo de real)** para os itens 04, 05, 08, 10, 12, 13, 14, 22, 28, 30, 31, 32, 34, 37, 38, 42, 51, 52, 53, 57, 58, 60, 61, 62, 64, 70, 71, 74, 78, 79, 85, 90, 91, 93, 94, 95, 98, 112, 113, 116, 119, 121, 124, 127, 128 e 135; **R\$ 0,002 (dois milésimos de real)** para os itens 01, 06, 07, 16, 21, 27, 29, 50, 56, 59, 63, 72, 81, 87, 89, 92, 100, 106, 108, 117 e 126; **R\$ 0,003 (três milésimos de real)** para os itens 02, 03, 09, 11, 15, 17, 19, 20, 26, 54, 55, 73, 82, 88, 99,



103 e 133; **R\$ 0,004 (quatro milésimos de real)** para os itens 35, 45, 46, 47, 66, 68, 80, 83, 84, 97, 102, 111, 129 e 132; **R\$ 0,005 (cinco milésimos de real)** para os itens 23, 25, 36, 39, 40, 43, 48, 69, 107 e 114; **R\$ 0,008 (oito milésimos de real)** para os itens 18, 33, 44, 49, 77, 96, 104, 105 e 120; **R\$ 0,01 (um centavo de real)** para os itens 24, 41, 65, 67, 75, 76, 86, 101, 109, 110, 130 e 131; **R\$ 0,05 (cinco centavos de real)** para os itens 115, 123, 125 e 134; **R\$ 0,30 (trinta centavos de real)** para o item 122; **R\$ 0,50 (cinquenta centavos de real)** para o item 118, e incidirá sobre o **valor unitário do item**.

5.4.3. A etapa de lances terá a duração de 15 (quinze) minutos.

5.4.3.1. A duração da etapa de lances será prorrogada automaticamente pelo sistema, visando à continuidade da disputa, quando houver lance admissível ofertado nos últimos 03 (três) minutos do período de que trata o item 5.4.3 ou nos sucessivos períodos de prorrogação automática.

5.4.3.2. Não havendo novos lances ofertados nas condições estabelecidas no item 5.4.3.1, a duração da prorrogação encerrar-se-á, automaticamente, quando atingido o terceiro minuto contado a partir do registro no sistema do último lance que ensejar prorrogação.

5.4.4. No decorrer da etapa de lances, as licitantes serão informadas pelo sistema eletrônico:

5.4.4.1. dos lances admitidos e dos inválidos, horários de seus registros no sistema e respectivos valores;

5.4.4.2. do tempo restante para o encerramento da etapa de lances.

5.4.5. A etapa de lances será considerada encerrada findos os períodos de duração indicados no item 5.4.3.

5.5. **Classificação.** Encerrada a etapa de lances, o sistema divulgará a nova grade ordenatória contendo a classificação final, em ordem crescente de valores, considerando o último preço admitido de cada licitante.

5.6. **Empate ficto.** Com base na classificação a que alude o item 5.5, será assegurada às licitantes microempresas e empresas de pequeno porte preferência à contratação, observadas as seguintes regras:

5.6.1. A microempresa ou empresa de pequeno porte detentora da proposta de menor valor, dentre aquelas cujos valores sejam iguais ou superiores até 5% (cinco por cento) ao valor da proposta melhor classificada, será convocada pelo Pregoeiro para que apresente preço inferior ao da melhor classificada no prazo de 5 (cinco) minutos, sob pena de preclusão do direito de preferência. Caso haja propostas empatadas, a convocação recairá sobre a licitante vencedora de sorteio.

5.6.2. Não havendo a apresentação de novo preço, inferior ao preço da proposta melhor classificada, serão convocadas para o exercício do direito de preferência, respeitada a



ordem de classificação, as demais microempresas e empresas de pequeno porte cujos valores das propostas se enquadrem nas condições indicadas no item 5.6.1.

5.6.3. Caso a detentora da melhor oferta, de acordo com a classificação de que trata o item 5.5, seja microempresa ou empresa de pequeno porte, não será assegurado o direito de preferência, passando-se, desde logo, à negociação do preço.

5.6.4. Sempre que, em momento subsequente, a proposta melhor classificada não for aceita, ou for desclassificada ou inabilitada, e antes de o Pregoeiro passar à proposta subsequente, haverá nova verificação da eventual ocorrência de empate ficto, nos termos dos itens 5.6 e 5.6.1 a 5.6.3 do Edital, se for o caso.

5.7. **Negociação.** O Pregoeiro poderá negociar com o autor da oferta de menor valor mediante troca de mensagens abertas no sistema, com vistas à redução do preço.

5.8. **Aceitabilidade.** Após a negociação, se houver, o Pregoeiro examinará a aceitabilidade do menor preço, decidindo motivadamente a respeito.

5.8.1. A aceitabilidade dos preços será aferida a partir dos preços de mercado vigentes na data da apresentação das propostas, apurados mediante pesquisa realizada pelo Órgão Gerenciador que será juntada aos autos por ocasião do julgamento.

5.8.2. Não serão aceitas as propostas que tenham sido apresentadas por microempresas ou empresas de pequeno porte impedidas de optar pelo Simples Nacional e que, não obstante, tenham considerado os benefícios desse regime tributário diferenciado.

5.8.3. Na mesma sessão pública, o Pregoeiro solicitará da licitante detentora da melhor oferta o envio, no campo próprio do sistema, da planilha de proposta detalhada, elaborada de acordo com o modelo do **Anexo II** deste Edital, contendo os preços unitários e o novo valor total para a contratação a partir do valor total final obtido no certame.

5.8.3.1. A planilha de proposta deverá conter da **procedência e marca** do produto ofertado, bem como sua **apresentação/embalagem comercial, quantidade por embalagem e número do registro do medicamento na ANVISA (número completo com 13 (treze) dígitos)**, observadas as especificações do Memorial Descritivo constante do **Anexo I**.

5.8.3.2. O Pregoeiro poderá a qualquer momento solicitar às licitantes os esclarecimentos que julgar necessários.

5.8.3.3. A critério do Pregoeiro, a sessão pública poderá ser suspensa por até 02 (dois) dias úteis para a apresentação da planilha de proposta em conformidade com o modelo do **Anexo II**.

5.8.3.4. Se a licitante detentora da melhor oferta deixar de cumprir a obrigação estabelecida no item 5.8.3, sua proposta não será aceita pelo Pregoeiro.

5.8.3.5. No formulário eletrônico de encaminhamento da proposta deverá(ão)



ser anexado(s) arquivo(s) contendo:

- a) Condições pertinentes ao prazo de validade, parte integrante do Memorial Descritivo – Anexo I deste edital;
- b) Bula do medicamento quando for o caso, aprovada pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA);
- c) Cópia da publicação em Diário Oficial da União ou da Resolução que concedeu o registro do objeto licitado, concedido pelo órgão sanitário competente do Ministério da Saúde. Estando o registro vencido, deverão ser apresentadas cópias de todas as petições de revalidações devidamente protocolizadas, acompanhadas de cópia da publicação do registro vencido. A não apresentação do registro e/ou do pedido de revalidação do produto (protocolo) implicará na desclassificação da proposta em relação ao item cotado;
  - c.1) Para a comprovação de que trata a alínea “c” supra, serão aceitos documentos expedidos pela rede de comunicação Internet;
- d) Cópia do D.O.U. de comprovante de isenção do registro em vigência, quando for o caso;
- e) No caso de empresas em processo de transformação societária; (incorporação, fusão, cisão ou outra) e ou transferência de titularidade, sendo oferecido objeto cujo registro esteja em nome da empresa anterior, deverão ser expressamente indicados os números dos lotes a serem comercializados e respectiva validade.

**5.9. Exame das condições de habilitação.** Considerada aceitável a oferta de menor preço, passará o Pregoeiro ao julgamento da habilitação, observando as seguintes diretrizes:

- a) Verificação dos dados e informações do autor da oferta aceita, constantes do CAUFESP e extraídos dos documentos indicados no item 4 deste Edital;
- b) Caso os dados e informações constantes no CAUFESP não atendam aos requisitos estabelecidos no item 4 deste Edital, o Pregoeiro verificará a possibilidade de suprir ou sanear eventuais omissões ou falhas mediante consultas efetuadas por outros meios eletrônicos hábeis de informações. Essa verificação será certificada pelo Pregoeiro na ata da sessão pública, devendo ser anexados aos autos os documentos obtidos por meio eletrônico, salvo impossibilidade devidamente certificada e justificada;
- c) A licitante poderá suprir eventuais omissões ou sanear falhas relativas ao cumprimento dos requisitos e condições de habilitação estabelecidos neste Edital mediante a apresentação de documentos, preferencialmente no campo próprio do Sistema BEC/SP ou por correio eletrônico a ser fornecido pelo Pregoeiro no chat do sistema, desde que os envie no curso da própria sessão pública e antes de ser proferida a decisão sobre a habilitação.
- d) A Administração não se responsabilizará pela eventual indisponibilidade dos meios eletrônicos hábeis de informações, no momento da verificação a que se refere a alínea



“b”, ou dos meios para a transmissão de cópias de documentos a que se refere a alínea “c”, ambas deste subitem 5.9, ressalvada a indisponibilidade de seus próprios meios. Na hipótese de ocorrerem essas indisponibilidades e/ou não sendo supridas ou saneadas as eventuais omissões ou falhas, na forma prevista nas alíneas “b” e “c”, a licitante será inabilitada, mediante decisão motivada;

e) Os originais ou cópias autenticadas por tabelião de notas dos documentos enviados na forma constante da alínea “c” deverão ser apresentados no endereço indicado no preâmbulo deste Edital, em até 02 (dois) dias após o encerramento da sessão pública, sob pena de invalidade do respectivo ato de habilitação e aplicação das penalidades cabíveis;

e.1) Os documentos poderão ser apresentados mediante publicação em órgão da imprensa oficial, ou por cópia simples, desde que acompanhados dos originais para que sejam autenticados por servidor da administração; ou

e.2) Os documentos eletrônicos produzidos com a utilização de processo de certificação disponibilizada pela ICP-Brasil, nos termos da Medida Provisória nº 2.200-2, de 24 de agosto de 2001, serão recebidos e presumidos verdadeiros em relação aos signatários, dispensando-se o envio de documentos originais e cópias autenticadas em papel.

f) A comprovação da regularidade fiscal e trabalhista de microempresas ou empresas de pequeno porte será exigida apenas para efeito de celebração da contratação. Não obstante, a apresentação de todas as certidões e documentos exigidos para a comprovação da regularidade fiscal e trabalhista será obrigatória na fase de habilitação, ainda que apresentem alguma restrição ou impedimento.

f.1) A prerrogativa tratada na alínea “f” abrange apenas a regularidade fiscal e trabalhista do licitante enquadrado como microempresa ou empresa de pequeno porte, não abrangendo os demais requisitos de habilitação exigidos neste Edital, os quais deverão ser comprovados durante o certame licitatório e na forma prescrita neste item 5.9.

g) Constatado o cumprimento dos requisitos e condições estabelecidos no Edital, a licitante será habilitada e declarada vencedora do certame.

h) Havendo necessidade de maior prazo para analisar os documentos exigidos, o Pregoeiro suspenderá a sessão, informando no chat eletrônico a nova data e horário para sua continuidade.

i) Por meio de aviso lançado no sistema, o Pregoeiro informará às demais licitantes que poderão consultar as informações cadastrais da licitante vencedora utilizando opção disponibilizada no próprio sistema para tanto. O Pregoeiro deverá, ainda, informar o teor dos documentos recebidos por meio eletrônico.

5.10. A licitante habilitada nas condições da alínea “f” do item 5.9 deverá comprovar sua regularidade fiscal e trabalhista sob pena de decadência do direito à contratação, sem prejuízo da aplicação das sanções cabíveis, mediante a apresentação das competentes certidões negativas de débitos, ou positivas com efeito de negativa, no prazo de 5 (cinco) dias úteis,



contado a partir do momento em que a licitante for declarada vencedora do certame, prorrogável por igual período, a critério da Administração.

5.11. Ocorrendo a habilitação na forma indicada na alínea “f”, do item 5.9, a sessão pública será suspensa pelo Pregoeiro, observados os prazos previstos no item 5.10 para que a licitante vencedora possa comprovar a regularidade fiscal e trabalhista.

5.12. Por ocasião da retomada da sessão, o Pregoeiro decidirá motivadamente sobre a comprovação ou não da regularidade fiscal e trabalhista de que trata o item 5.10, ou sobre a prorrogação de prazo para a mesma comprovação.

5.13. **Exame da oferta subsequente.** Se a oferta não for aceitável, se a licitante desatender às exigências para a habilitação, ou não sendo saneada a irregularidade fiscal e trabalhista, nos moldes dos itens 5.10 a 5.12, o Pregoeiro, respeitada a ordem de classificação de que tratam os itens 5.5 e 5.6, examinará a oferta subsequente de menor preço, negociará com o seu autor, decidirá sobre a sua aceitabilidade e, em caso positivo, verificará as condições de habilitação e assim sucessivamente, até a apuração de uma oferta aceitável cujo autor atenda aos requisitos de habilitação, caso em que será declarado vencedor.

5.14. **Formação do cadastro de reserva.** Conhecida a licitante vencedora, o Pregoeiro consultará as demais licitantes classificadas para saber se aceitam executar o objeto por valor igual ao ofertado pelo licitante vencedor de cada item, excluído o percentual referente à margem de preferência, caso aplicada. Em seguida, observada a ordem de classificação original no certame, o Pregoeiro procederá ao julgamento da habilitação (item 5.9 e 5.10) das licitantes que concordarem.

## 6. RECURSO, HOMOLOGAÇÃO E CELEBRAÇÃO DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

6.1. **Recursos.** Divulgado o vencedor ou, se for o caso, saneada a irregularidade fiscal e trabalhista nos moldes dos itens 5.10 a 5.12, o Pregoeiro informará às licitantes por meio de mensagem lançada no sistema que poderão interpor recurso, imediata e motivadamente, por meio eletrônico, utilizando exclusivamente o campo próprio disponibilizado no sistema.

6.2. Havendo interposição de recurso o Pregoeiro informará aos recorrentes que poderão apresentar memoriais contendo as razões recursais no prazo de 03 (três) dias úteis após o encerramento da sessão pública, sob pena de preclusão. Os demais licitantes poderão apresentar contrarrazões ao(s) recurso(s) interposto(s) no prazo comum de 03 (três) dias úteis contados a partir do término do prazo para apresentação, pelo(s) recorrente(s), dos memoriais recursais, sendo-lhes assegurada vista aos autos do processo no endereço indicado pela Unidade Compradora.

6.3. Os memoriais de recurso e as contrarrazões serão oferecidos por meio eletrônico no sítio [www.bec.sp.gov.br](http://www.bec.sp.gov.br), opção “RECURSO”. A apresentação de documentos relativos às peças antes indicadas, se houver, será efetuada mediante protocolo dentro dos prazos estabelecidos no item 6.2.

6.4. A falta de interposição do recurso na forma prevista no item 6.1 importará na decadência do direito de recorrer, podendo o Pregoeiro declarar o vencedor do certame na própria sessão



pública e, em seguida, propor à autoridade competente a homologação do procedimento licitatório.

6.5. O recurso terá efeito suspensivo e o seu acolhimento importará a invalidação dos atos insuscetíveis de aproveitamento.

6.6. **Homologação.** Decididos os recursos e constatada a regularidade dos atos praticados, a autoridade competente homologará o procedimento licitatório.

6.7. **Convocação para assinatura da Ata de Registro de Preços.** Serão convocados para assinar a Ata de Registro de Preços, respeitados os quantitativos ofertados e a ordem de classificação do certame, a licitante vencedora e os fornecedores que concordarem com as condições previstas no item 5.14 do Edital.

6.7.1. A convocação será feita pelo Órgão Gerenciador em até 5 (cinco) dias úteis após a publicação, no Diário Oficial do Estado, do ato que homologou o procedimento licitatório.

6.7.2. Salvo disposição diversa constante no ato de convocação, o prazo para assinatura da Ata de Registro de Preços pelo fornecedor, com a utilização de meio eletrônico nos termos da legislação aplicável, será de 5 (cinco) dias úteis, contados da data da convocação, e a Ata será celebrada pelo Presidente e pelo Diretor Administrativo do Órgão Gerenciador.

6.7.3. A critério da Fundação CASA-SP e amparada no interesse público, a Ata de Registro de Preços poderá ser desmembrada e encaminhada individualmente para cada uma das beneficiárias, por meio de fac-símile ou e-mail, independentemente de convocação, iniciando-se a contagem do prazo referido no item 6.7.2 a partir do 1º (primeiro) dia útil subsequente à data do seu efetivo recebimento.

6.7.4. O prazo do item 6.7.2 poderá ser prorrogado uma única vez, por igual período, por solicitação do fornecedor e desde que ocorra motivo justificado aceito pelo Órgão Gerenciador.

6.7.5. Sem prejuízo da aplicação de penalidades, será excluído do Sistema de Registro de Preços o fornecedor que, tendo sido convocado para assinar a Ata, deixar de fazê-lo no prazo fixado.

6.8. **Publicação.** Colhidas as assinaturas, o Órgão Gerenciador providenciará a publicação da Ata de Registro de Preços e, se for o caso, do ato que promover a exclusão de que trata o item 6.7.5.

6.9. **Constituição, validade e cancelamento.** A constituição, a validade e o cancelamento do Sistema de Registro de Preços atenderão ao disposto na Ata de Registro de Preços, cuja minuta constitui o **Anexo V** deste Edital.

6.10. **Sistema e-GRP.** O Sistema Eletrônico de Gerenciamento de Registro de Preços - e-GRP, instituído pelo Decreto Estadual nº 62.329, de 20 de dezembro de 2016, poderá ser utilizado para realizar as etapas preparatórias do procedimento licitatório e para acompanhar os quantitativos e preços registrados na Ata, em conformidade com os fluxos e etapas



estabelecidos no Sistema e-GRP.

## 7. DESCONEXÃO COM O SISTEMA ELETRÔNICO

7.1. **Desconexão.** À licitante caberá acompanhar as operações no sistema eletrônico durante a sessão pública, respondendo pelos ônus decorrentes de sua desconexão ou da inobservância de quaisquer mensagens emitidas pelo sistema.

7.2. **Efeitos.** A desconexão do sistema eletrônico com o Pregoeiro, durante a sessão pública, implicará:

a) fora da etapa de lances, a sua suspensão e o seu reinício, desde o ponto em que foi interrompida. Neste caso, se a desconexão persistir por tempo superior a 15 (quinze) minutos, a sessão pública deverá ser suspensa e reiniciada somente após comunicação expressa às licitantes de nova data e horário para a sua continuidade;

b) durante a etapa de lances, a continuidade da apresentação de lances pelas licitantes, até o término do período estabelecido no Edital.

7.3. A desconexão do sistema eletrônico com qualquer licitante não prejudicará a conclusão válida da sessão pública ou do certame.

## 8. PRAZOS, LOCAIS E CONDIÇÕES DE ENTREGA

8.1. **Remissão ao Memorial Descritivo.** O objeto desta licitação deverá ser entregue no prazo constante no Memorial Descritivo, que constitui **Anexo I** deste Edital, correndo por conta da contratada todas as despesas de embalagem, seguros, transporte, tributos, encargos trabalhistas e previdenciários decorrentes do fornecimento.

8.2. A entrega do objeto desta licitação deverá ser feita no(s) locais indicados na Relação de Órgãos Participantes, que constitui **Anexo I.2** deste Edital.

## 9. RECEBIMENTO DO OBJETO

9.1. **Recebimento provisório.** O objeto poderá ser recebido provisoriamente em até **05 (cinco) dias úteis**, contados da data da entrega dos bens nos locais e endereços indicados pelos Órgãos Participantes, acompanhado da respectiva nota fiscal/fatura.

9.2. Por ocasião da entrega, a contratada deverá colher no comprovante respectivo a data, o nome, o cargo, a assinatura e o número do Cadastro de Pessoas Físicas (CPF) do servidor do contratante responsável pelo recebimento.

9.3. Constatadas irregularidades no objeto contratual, o contratante poderá:





9.3.1. Se disser respeito à especificação, rejeitá-lo no todo ou em parte, determinando sua substituição ou rescindindo a contratação, sem prejuízo das penalidades cabíveis;

9.3.1.1. Na hipótese de substituição, a Contratada deverá fazê-la em conformidade com a indicação da Administração, no prazo máximo de **05 (cinco) dias úteis**, contados da notificação por escrito, mantido o preço inicialmente contratado;

9.3.2. Se disser respeito à diferença de quantidade ou de partes, determinar sua complementação ou rescindir a contratação, sem prejuízo das penalidades cabíveis;

9.3.2.1. Na hipótese de complementação, a Contratada deverá fazê-la em conformidade com a indicação do contratante, no prazo máximo de **05 (cinco) dias úteis**, contados da notificação por escrito, mantido o preço inicialmente contratado.

9.4. **Recebimento definitivo.** O recebimento do objeto dar-se-á definitivamente no prazo de **05 (cinco) dias úteis** após o recebimento provisório, uma vez verificado o atendimento integral da quantidade e das especificações contratadas, mediante “Termo de Recebimento Definitivo” ou “Recibo”, firmado pelo servidor responsável.

## 10. PAGAMENTOS

10.1. **Prazo.** Os pagamentos serão efetuados em 30 (trinta) dias, contados da apresentação de cada nota fiscal/fatura no protocolo do Órgão Participante, conforme item 10.6, à vista do respectivo “Termo de Recebimento Definitivo” ou “Recibo”.

10.2. As notas fiscais/faturas que apresentarem incorreções serão devolvidas à contratada e seu vencimento ocorrerá em **30 (trinta) dias** após a data de sua apresentação válida.

10.3. **CADIN ESTADUAL.** Constitui condição para a realização dos pagamentos a inexistência de registros em nome da contratada no “Cadastro Informativo dos Créditos não Quitados de Órgãos e Entidades do Estado de São Paulo – CADIN ESTADUAL”, o qual deverá ser consultado por ocasião da realização de cada pagamento. O cumprimento desta condição poderá se dar pela comprovação, pela contratada, de que os registros estão suspensos, nos termos do artigo 8º da Lei Estadual nº 12.799/2008.

10.4. Os pagamentos serão feitos mediante crédito aberto em conta corrente em nome da contratada no Banco do Brasil S/A.

10.5. **Correção monetária.** Havendo atraso nos pagamentos, incidirá correção monetária sobre o valor devido na forma da legislação aplicável, utilizando-se a “Tabela Prática do Tribunal de Justiça do Estado de São Paulo” ou outra ferramenta que lhe venha a substituir, bem como juros moratórios, a razão de 0,5% (meio por cento) ao mês, calculados pro rata temporis, em relação ao atraso verificado.

10.6. **FATURAMENTO.** O documento fiscal a ser emitido pela Contratada conterá os seguintes dados:





Fundação Centro de Atendimento Socioeducativo ao Adolescente – Fundação CASA-SP  
CNPJ/MF: 44.480.283/0001-91.

Rua Florêncio de Abreu, nº 848 - Luz, São Paulo, Capital – CEP 01030-001.

## 11. CONTRATAÇÕES DECORRENTES DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

11.1. **Efeitos da Ata.** Os fornecedores que assinarem a Ata de Registro de Preços estarão obrigados a celebrar as contratações que dela poderão advir, observadas as condições estabelecidas neste Edital, nos seus anexos e na própria Ata.

11.1.1. A existência de preços registrados não obriga a Administração a firmar as contratações decorrentes da Ata de Registro de Preços, ficando-lhe facultada a utilização de outros meios, respeitada a legislação relativa às licitações, sendo assegurado ao beneficiário do registro a preferência de contratação em igualdade de condições.

11.1.2. Quando da necessidade de contratação, o Órgão Participante, por intermédio do gestor do contrato por ele indicado, consultará o Órgão Gerenciador para obter a indicação do fornecedor, dos quantitativos a que este ainda se encontra obrigado e dos preços registrados.

11.1.3. O Órgão Gerenciador poderá admitir o remanejamento de quantitativos entre Órgãos Participantes sediados em um mesmo Município, desde que não sejam ultrapassadas as quantidades totais indicadas para cada item na Ata de Registro de Preços.

11.2. **Celebração.** As contratações decorrentes da Ata de Registro de Preços serão formalizadas mediante a emissão de nota de empenho ou instrumento equivalente.

11.2.1. Se, por ocasião da formalização da contratação, algum dos documentos apresentados pelo fornecedor para fins de comprovação da regularidade fiscal e trabalhista estiver com o prazo de validade expirado, o Órgão Participante verificará a situação por meio eletrônico hábil de informações, certificando nos autos do processo a regularidade e anexando os documentos passíveis de obtenção por tais meios, salvo impossibilidade devidamente justificada.

11.2.2. Se não for possível atualizá-las por meio eletrônico hábil de informações, o fornecedor será notificado para, no prazo de 02 (dois) dias úteis, comprovar a sua situação de regularidade de que trata o item 11.2.1, mediante a apresentação das certidões respectivas com prazos de validade em vigência, sob pena de a contratação não se realizar.

11.2.3. Constitui condição para a celebração da contratação, bem como para a realização dos pagamentos dela decorrentes, a inexistência de registros em nome do fornecedor no “Cadastro Informativo dos Créditos não Quitados de Órgãos e Entidades Estaduais– CADIN ESTADUAL”. Esta condição será considerada cumprida se a devedora comprovar que os respectivos registros se encontram suspensos, nos termos do artigo 8º, §§ 1º e 2º. da Lei Estadual nº 12.799/2008.



11.2.4. Com a finalidade de verificar o eventual descumprimento pelo licitante das condições de participação previstas no item 2.2 deste Edital serão consultados, previamente à celebração da contratação, os seguintes cadastros:

11.2.4.1. Sistema Eletrônico de Aplicação e Registro de Sanções Administrativas – e-Sanções (<http://www.esancoes.sp.gov.br>);

11.2.4.2. Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas – CEIS (<https://portaldatransparencia.gov.br/sancoes/consulta>);

11.2.4.3. Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Atos de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade – CNIA, do Conselho Nacional de Justiça ([http://www.cnj.jus.br/improbidade\\_adm/consultar\\_requerido.php](http://www.cnj.jus.br/improbidade_adm/consultar_requerido.php)), devendo ser consultados o nome da pessoa jurídica licitante e também de seu sócio majoritário (artigo 12 da Lei Federal nº 8.429/1992);

11.2.4.4. Cadastro Nacional de Empresas Punidas - CNEP (<https://portaldatransparencia.gov.br/sancoes/consulta>);

11.2.4.5. Cadastro Estadual de Empresas Punidas – CEEP (<http://www.corregedoria.sp.gov.br/PesquisaCEEP.aspx>);

11.2.4.6. Relação de apenados publicada pelo Tribunal de Contas do Estado de São Paulo (<https://www.tce.sp.gov.br/apenados>).

11.2.5. Constituem, igualmente, condições para a celebração da contratação:

a) a indicação de gestor encarregado de representar o fornecedor com exclusividade perante o contratante, caso se trate de sociedade cooperativa;

b) a apresentação do(s) documento(s) que o fornecedor, à época do certame licitatório, houver se comprometido a exibir antes da celebração da contratação por meio de declaração específica, caso exigida no item 4.1.4.6 deste Edital.

11.3. No prazo de 5 (cinco) dias corridos contados da data da convocação, o fornecedor deverá comparecer perante o Órgão Participante para a retirada da nota de empenho ou instrumento equivalente, ou, alternativamente, solicitar o seu envio por meio eletrônico.

11.3.1. O prazo indicado no item 11.3 poderá ser prorrogado, por igual período, por solicitação justificada do interessado e aceita pela Administração.

11.3.1.1 A critério da Fundação CASA-SP e amparada no interesse público, o instrumento de contratação referido no item 11.2 poderá ser encaminhado à licitante por meio eletrônico, independentemente da convocação da contratada para a retirada da nota de empenho ou instrumento equivalente.

11.3.2. O não comparecimento do fornecedor para retirar a nota de empenho ou, quando solicitado o seu envio por meio eletrônico, a ausência de envio de confirmação de recebimento dentro do prazo indicado no item 11.3 importará na recusa à contratação, sujeita à aplicação das sanções cabíveis.



11.3.3. Quando a nota de empenho for encaminhada por meio eletrônico, o prazo para entrega terá início no dia útil posterior ao envio da confirmação de recebimento, que será juntada aos autos do processo pelo Órgão Participante.

11.4. As despesas decorrentes das contratações eventualmente realizadas em decorrência do presente Sistema de Registro de Preços poderão onerar o crédito orçamentário 1.659.8.1.001, de classificação funcional programática 10.301.1729.5906.0000 e categoria econômica 3.3.90.30.30.

## 12. SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

12.1. **Impedimento de licitar e contratar.** Ficará impedida de licitar e contratar com a Administração direta e indireta do Estado de São Paulo, pelo prazo de até 05 (cinco) anos, a pessoa física ou jurídica, que praticar quaisquer atos previstos no artigo 7º da Lei Federal nº 10.520/2002, sem prejuízo da responsabilidade civil ou criminal, quando couber.

12.2. **Multas e registros.** A sanção de que trata o subitem anterior poderá ser aplicada juntamente com as multas previstas no **Anexo IV** deste Edital, garantido o exercício de prévia e ampla defesa, e deverá ser registrada no CAUFESP, no “Sistema Eletrônico de Aplicação e Registro de Sanções Administrativas – e-Sanções”, no endereço [www.esancoes.sp.gov.br](http://www.esancoes.sp.gov.br), e também no “Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas – CEIS”, no endereço <https://portaldatransparencia.gov.br/sancoes/consulta>.

12.3. **Autonomia.** As sanções são autônomas e a aplicação de uma não exclui a de outra.

12.4. **Descontos.** O contratante poderá descontar das faturas os valores correspondentes às multas que eventualmente lhe forem aplicadas por descumprimento de obrigações estabelecidas neste Edital, ou em seus anexos.

12.5. **Conformidade com o marco legal anticorrupção.** A prática de atos que atentem contra o patrimônio público nacional ou estrangeiro, contra princípios da administração pública, ou que de qualquer forma venham a constituir fraude ou corrupção, durante a licitação ou ao longo da execução da contratação, será objeto de instauração de processo administrativo de responsabilização nos termos da Lei Federal nº 12.846/2013 e do Decreto Estadual nº 67.301/2022, sem prejuízo da aplicação das sanções administrativas previstas no artigo 7º da Lei Federal nº 10.520/2002.

12.6. **Competência para aplicação no SRP.** Garantida a ampla defesa e o contraditório, compete:

12.6.1. Ao Órgão Gerenciador aplicar as penalidades decorrentes:

- a) de infrações no procedimento licitatório;
- b) do descumprimento do pactuado na Ata de Registro de Preços ou do descumprimento das obrigações contratuais em relação às suas próprias contratações.

12.6.2. Ao Órgão Participante aplicar as penalidades decorrentes do descumprimento do pactuado na Ata de Registro de Preços ou do descumprimento das obrigações contratuais



em relação às suas próprias contratações, informando as ocorrências ao Órgão Gerenciador.

### 13. GARANTIA DE EXECUÇÃO CONTRATUAL

13.1. Não será exigida a prestação de garantia de execução para celebrar a contratação decorrente deste certame licitatório.

### 14. IMPUGNAÇÕES E PEDIDOS DE ESCLARECIMENTOS

14.1. **Forma.** As impugnações e os pedidos de esclarecimentos serão formulados por meio eletrônico, em campo próprio do sistema, encontrado na opção "EDITAL". As impugnações e os pedidos de esclarecimentos não suspendem os prazos previstos no certame.

14.2. **Decisão.** As impugnações serão decididas pelo subscritor do Edital e os pedidos de esclarecimentos respondidos pelo Pregoeiro até o dia útil anterior à data fixada para a abertura da sessão pública.

14.2.1. Acolhida a impugnação contra o ato convocatório, será designada nova data para realização da sessão pública, se for o caso.

14.2.2. As decisões das impugnações e as respostas aos pedidos de esclarecimentos serão entranhados aos autos do processo licitatório e estarão disponíveis para consulta por qualquer interessado.

14.3. **Aceitação tácita.** A ausência de impugnação implicará na aceitação tácita, pelo licitante, das condições previstas neste Edital e em seus anexos, em especial no Memorial Descritivo.

### 15. ADESÃO À ATA DE REGISTRO DE PREÇOS POR ÓRGÃOS OU ENTIDADES NÃO PARTICIPANTES

15.1. Não será admitida a utilização da Ata de Registro de Preços decorrente desta licitação por órgãos e entidades que não tenham participado do certame licitatório.

### 16. DISPOSIÇÕES GERAIS

16.1. **Interpretação.** As normas disciplinadoras desta licitação serão interpretadas em favor da ampliação da disputa, respeitada a igualdade de oportunidade entre as licitantes, desde que não comprometam o interesse público, a finalidade e a segurança da contratação.

16.2. **Omissões.** Os casos omissos serão solucionados pelo Pregoeiro e as questões relativas ao sistema, pelo órgão responsável pela Bolsa Eletrônica de Compras do Governo



do Estado de São Paulo - BEC/SP.

16.3. **Atas.** Das sessões públicas de processamento do Pregão serão lavradas atas circunstanciadas, observado o disposto no artigo 14, inciso IX, do Regulamento anexo à Resolução CC-27/2006, a serem assinadas pelo Pregoeiro e pela equipe de apoio.

16.4. **Sigilo dos licitantes.** O sistema manterá sigilo quanto à identidade das licitantes:

16.4.1. Para o Pregoeiro, até a etapa de negociação com o autor da melhor oferta;

16.4.2. Para os demais participantes, até a etapa de habilitação;

16.5. Será excluído do certame o licitante que, por quaisquer meios, antes ou durante a sessão pública, franqueie, permita ou possibilite a sua identificação para a Unidade Compradora, para o Pregoeiro ou para os demais participantes em qualquer momento, desde a publicação do aviso até a conclusão da etapa de negociação, especialmente no preenchimento do formulário eletrônico para a entrega das propostas.

16.6. A exclusão de que trata o item anterior dar-se-á por meio de desclassificação do licitante na etapa "Análise de Propostas" e/ou pela não aceitabilidade do preço pelo pregoeiro na etapa "Análise da Aceitabilidade de Preço".

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

16.7.1. As falhas passíveis de saneamento na documentação apresentada pelo licitante são aquelas cujo conteúdo retrate situação fática ou jurídica já existente na data da abertura da sessão pública deste Pregão.

16.7.2. O desatendimento de exigências formais não essenciais não importará no afastamento do licitante, desde que seja possível o aproveitamento do ato, observados os princípios da isonomia e do interesse público.

16.8. **Publicidade.** O resultado deste Pregão e os demais atos pertinentes a esta licitação, sujeitos à publicação, serão divulgados no Diário Oficial do Estado e nos sítios eletrônicos [www.imprensaoficial.com.br](http://www.imprensaoficial.com.br), opção "NEGÓCIOS PÚBLICOS" e [www.bec.sp.gov.br](http://www.bec.sp.gov.br), opção "PREGÃO ELETRÔNICO".

16.9. **Prazos.** Os prazos indicados neste Edital em dias corridos, quando vencidos em dia não útil, prorrogam-se para o dia útil subsequente.

16.10. **Foro.** Para dirimir quaisquer questões decorrentes da licitação, não resolvidas na esfera administrativa, será competente o foro da Comarca da Capital do Estado de São Paulo.

16.11. **Anexos.** Integram o presente Edital:

Anexo I – Memorial Descritivo;

Anexo II – Modelo de planilha de proposta;





Anexo III – Modelos de Declarações;  
Anexo IV – Cópia do Regulamento para os procedimentos de sanções administrativas no âmbito da Fundação CASA-SP;  
Anexo V – Ata de Registro de Preços.

São Paulo, 23 de junho de 2023.

Rosana Moreno Pires  
Diretora de Divisão



**ANEXO I  
MEMORIAL DESCRITIVO**

**ANEXO I.1  
ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS**

ITEM	QUANT.	UNID.	DESCRIÇÃO	SIAFÍSICO
1	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO ACETILSALICILICO 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	10319-5 (1) 33903030 6531
2	2.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO ASCORBICO 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>COMPRIMIDO/</b> COMPRIMIDO REVESTIDO/ CAPSULA; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO/CAPSULA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	10324-1 (1) 33903030 6531
3	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACICLOVIR 200MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	10325-0 (1) 33903030 6531
4	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO FOLICO 5MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	10329-2 (1) 33903030 6531
5	150.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DIPIRONA 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA / <b>COMPRIMIDO /</b> COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	10331-4 (1) 33903030 6531
6	24.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>SIMETICONA 75MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA EMULSAO ORAL; FORMA DE APRESENTACAO <b>FRASCO CONTA-GOTAS</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL ( <b>FRASCO COM ATÉ 20 ML</b> )	10333-0 (420) 33903030 6531
7	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>AMITRIPTILINA, CLORIDRATO 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO	10746-8 (1) 33903030 6531





			CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	
8	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>CLONAZEPAM 2MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>10783-2</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
9	30.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CLORETO DE SODIO 9MG/ML (0,9%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO NASAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO <b>CONTA-GOTAS</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO NASAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 30 ML)</b>	<b>10786-7</b> <b>(420)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
10	50.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>BENZOATO DE BENZILA 250MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>EMULSAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; <b>(FRASCO COM ATÉ 100ML)</b>	<b>10787-5</b> <b>(420)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
11	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>BIPERIDENO, CLORIDRATO 2MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>10793-0</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
12	1.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CAPTOPRIL 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>10814-6</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
13	8.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>CARBAMAZEPINA 200MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO</b> REVESTIDO/ DRAGEA; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO/ DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>10815-4</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
14	60.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CARBOCISTEINA 50MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>XAROPE/SOLUCAO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO/FRASCO CONTA-GOTA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>	<b>10816-2</b> <b>(420)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
15	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>LITIO, CARBONATO 300MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>10817-0</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
16	6.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CIPROFLOXACINO, CLORIDRATO 500MG</b> ; FORMA	<b>10854-5</b> <b>(1)</b>



			FARMACEUTICA CAPSULA /COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>33903030 6531</b>
17	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>IMIPRAMINA, CLORIDRATO 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>10870-7 (1) 33903030 6531</b>
18	10.500	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>COLAGENASE 0,6U/G; CLORANFENICOL 0,01G/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>POMADA DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BISNAGA; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; <b>(BISNAGA COM ATÉ 30 GR)</b>	<b>10872-3 (21) 33903030 6531</b>
19	100.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CLOTRIMAZOL 10MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BISNAGA/TUBO/POTE; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; <b>(BISNAGA COM ATÉ 20GR)</b>	<b>10874-0 (21) 33903030 6531</b>
20	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>CLORPROMAZINA, CLORIDRATO 100MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>10892-8 (1) 33903030 6531</b>
21	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>CLORPROMAZINA, CLORIDRATO 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA /COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>10894-4 (1) 33903030 6531</b>
22	84.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>OLEO MINERAL PURO 100%</b> ; FORMA FARMACEUTICA OLEO; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO <b>ORAL; (FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>	<b>10895-2 (420) 33903030 6531</b>
23	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>NORFLOXACINO 400MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA /COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>10899-5 (1) 33903030 6531</b>
24	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ITRACONAZOL 100MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ;	<b>11003-5 (1)</b>



			FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>25</b>	<b>2.000</b>	<b>MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>PERICIAZINA 40MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>FRASCO CONTA-GOTA</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 20 ML)</b>	<b>11010-8</b> <b>(420)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>26</b>	<b>4.000</b>	<b>MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>IPRATROPIO, BROMETO 0,25MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>FRASCO</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO INALATORIA; <b>(FRASCO COM ATÉ</b> <b>20 ML)</b>	<b>11016-7</b> <b>(420)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>27</b>	<b>2.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>HALOPERIDOL 5MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>11035-3</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>28</b>	<b>2.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>HALOPERIDOL 1MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>11037-0</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>29</b>	<b>4.000</b>	<b>MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>FENOTEROL, BROMIDRATO 5MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>FRASCO CONTA-GOTA</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO INALATORIA; <b>(FRASCO COM</b> <b>ATÉ 20 ML)</b>	<b>11066-3</b> <b>(420)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>30</b>	<b>3.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>METOCLOPRAMIDA, CLORIDRATO 10MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>11094-9</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>31</b>	<b>18.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>RISPERIDONA 2MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA / <b>COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>11098-1</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>32</b>	<b>9.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>RISPERIDONA 1MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>11101-5</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>



33	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>TETRACICLINA, CLORIDRATO 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRI M I D O REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRI M I D O/COMPRI M I D O REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	11110-4 (1) 33903030 6531
34	10.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>SULFADIAZINA DE PRATA 10 MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BISNAGA/POTE; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLOGICA; <b>(BISNAGA COM ATÉ 50 GR)</b>	11141-4 (21) 33903030 6531
35	18.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>RETINOL (VITAMINA A) 5000 UI/G</b> ; <b>COLECALCIFEROL (VITAMINA D3) 900 UI/G</b> ; <b>OXIDO DE ZINCO 150 MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>POMADA DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>BISNAGA</b> / TUBO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLOGICA; <b>(BISNAGA COM ATÉ 45 GR)</b>	11151-1 (21) 33903030 6531
36	4.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>POLIVITAMINICO</b> ; <b>VITAMINA A</b> ; <b>VITAMINA D3</b> ; <b>VITAMINA B1</b> ; <b>VITAMINA B6</b> ; <b>NICOTINAMIDA</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 20 ML)</b>	11286-0 (420) 33903030 6531
37	20.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>OMEPRAZOL 20MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRI M I D O REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRI M I D O/ COMPRI M I D O REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	11941-5 (1) 33903030 6531
38	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>SULFATO FERROSO-EQUIVALENTE A 40MG DE FERRO ELEMENTAR</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRI M I D O REVESTIDO/DRAGEA; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRI M I D O/ COMPRI M I D O REVESTIDO/ DRAGEA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	11943-1 (1) 33903030 6531
39	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>OXIBUTININA, CLORIDRATO 5MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRI M I D O REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	12296-3 (1) 33903030 6531
40	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DOXICICLINA, CLORIDRATO 100MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRI M I D O REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRI M I D O/COMPRI M I D O REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	12771-0 (1) 33903030 6531



41	1.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DEXAMETASONA 1 MG/ML; NEOMICINA, SULFATO 5 MG/ML; POLIMIXINA B, SULFATO 6000 UI/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SUSPENSAO OFTALMICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO <b>CONTA-GOTAS</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO OFTALMICA; <b>(FRASCO COM ATÉ 5 ML)</b>	12795-7 (420) 33903030 6531
42	30.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DIPIRONA 500MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO <b>CONTA-GOTA</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 10 ML)</b>	14356-1 (420) 33903030 6531
43	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ALBENDAZOL 400MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO/ COMPRIMIDO MASTIGAVEL; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> MASTIGAVEL; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	15512-8 (1) 33903030 6531
44	10.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>AZITROMICINA 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	15516-0 (1) 33903030 6531
45	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ESCOPOLAMINA, BUTILBROMETO 10MG; DIPIRONA SODICA 250MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	16516-6 (1) 33903030 6531
46	8.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ESCOPOLAMINA, BUTILBROMETO 6,67MG/ML; DIPIRONA SODICA 333,4MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO <b>CONTA-GOTAS</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 20 ML)</b>	16517-4 (420) 33903030 6531
47	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>PARACETAMOL 500MG; CODEINA, FOSFATO 30MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	16794-0 (1) 33903030 6531
48	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>ACIDO VALPROICO/ VALPROATO DE SODIO 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE	18252-4 (1) 33903030 6531



			APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	
49	2.400	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>TROLAMINA 140MG/ML; HIDROXIQUINOLINA 0,4MG/ML;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO OTOLÓGICA;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO CONTA-GOTAS; VIA DE ADMINISTRAÇÃO OTOLÓGICA; <b>(FRASCO COM ATÉ 8 ML)</b>	18354-7 (420) 33903030 6531
50	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>BISACODIL 5MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	18540-0 (1) 33903030 6531
51	84.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DELTAMETRINA 0,2MG/ML;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>EMULSAO DERMATOLOGICA;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLÓGICO; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>	18639-2 (420) 33903030 6531
52	30.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DELTAMETRINA 0,2 MG/ML;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>XAMPU;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO CAPILAR; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>	18641-4 (420) 33903030 6531
53	50.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PARACETAMOL 500MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	19100-0 (1) 33903030 6531
54	12.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>HIDROCORTISONA, ACETATO 10 MG/G;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO BISNAGA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLOGICA; <b>(BISNAGA COM ATÉ 30 GR)</b>	19145-0 (21) 33903030 6531
55	6.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DIMENDRINATO 25MG/ML; PIRIDOXINA, CLORIDRATO 5MG/ML;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO ORAL;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO CONTA-GOTAS; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 20 ML)</b>	20118-9 (420) 33903030 6531
56	40.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>IBUPROFENO 300MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	20123-5 (1) 33903030 6531
57	60.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DEXAMETASONA 0,1MG/ML;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>ELIXIR;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO	20490-0 (420) 33903030



			FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO <b>ORAL; (FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>	<b>6531</b>
<b>58</b>	<b>60.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>NIMESULIDA 100MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA / <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO <b>ORAL; (UNIDADE)</b>	<b>20851-5 (1)</b> <b>33903030 6531</b>
<b>59</b>	<b>3.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>MELOXICAM 15MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO REVESTIDO</b> /DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO <b>ORAL; (UNIDADE)</b>	<b>20854-0 (1)</b> <b>33903030 6531</b>
<b>60</b>	<b>8.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>LORATADINA 10MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO <b>ORAL; (UNIDADE)</b>	<b>21386-1 (1)</b> <b>33903030 6531</b>
<b>61</b>	<b>15.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PROMETAZINA, CLORIDRATO 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO <b>ORAL; (UNIDADE)</b>	<b>21966-5 (1)</b> <b>33903030 6531</b>
<b>62</b>	<b>60.000</b>	<b>MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>AMBROXOL, CLORIDRATO 6MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>XAROPE/ SOLUCAO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO <b>FRASCO</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO <b>ORAL; (FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>	<b>22299-2 (420)</b> <b>33903030 6531</b>
<b>63</b>	<b>5.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>FLUOXETINA, CLORIDRATO 20MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO <b>ORAL; (UNIDADE)</b>	<b>22309-3 (1)</b> <b>33903030 6531</b>
<b>64</b>	<b>150.000</b>	<b>MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CETOCONAZOL 20MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>XAMPU</b> ; FORMA DE APRESENTACAO <b>FRASCO</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO <b>DERMATOLOGICA; (FRASCO COM ATÉ 100 ML)</b>	<b>22463-4 (420)</b> <b>33903030 6531</b>
<b>65</b>	<b>2.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACETILCISTEINA 40MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>GRANULADO SOLUVEL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO <b>ENVELOPE 5G</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO <b>ORAL; (UNIDADE)</b>	<b>22944-0 (1)</b> <b>33903030 6531</b>
<b>66</b>	<b>10.500</b>	<b>GRAMA</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>TRIANCINOLONA, ACETONIDA 1MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>POMADA BUCAL</b> ; FORMA DE	<b>23296-3 (21)</b>



			APRESENTAÇÃO BISNAGA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO BUCAL; <b>(BISNAGA COM ATÉ 15 GR)</b>	<b>33903030 6531</b>
67	1.250	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>TOBRAMICINA, SULFATO 3MG/ML (0,3%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO OFTÁLMICA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO CONTA-GOTA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO OFTÁLMICA; <b>(FRASCO COM ATÉ 5ML)</b>	<b>23901-1 (420) 33903030 6531</b>
68	2.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>OLANZAPINA 10MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>24514-3 (1) 33903030 6531</b>
69	12.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>TRIANCINOLONA, ACETONIDA 1MG/G; NEOMICINA, SULFATO 2,5MG/G; GRAMICIDINA 0,25MG/G; NISTATINA 100.000 UI/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLÓGICO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BISNAGA/TUBO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLÓGICA; <b>(BISNAGA COM ATÉ 30 GR)</b>	<b>27327-9 (21) 33903030 6531</b>
70	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>LOSARTANA POTÁSSICA 50MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>28430-0 (1) 33903030 6531</b>
71	90.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DICLOFENACO DIETILAMONIO 10 MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>GEL DERMATOLÓGICA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BISNAGA /TUBO /POTE; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLÓGICA; <b>(BISNAGA COM ATÉ 60 GR)</b>	<b>28554-4 (21) 33903030 6531</b>
72	80.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>NEOMICINA, SULFATO 5 MG/G; BACITRACINA, ZINCICA 250 UI/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>POMADA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BISNAGA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO <b>DERMATOLÓGICA</b> ; <b>(BISNAGA COM ATÉ 20GR)</b>	<b>29216-8 (21) 33903030 6531</b>
73	8.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>ACIDO VALPROICO 250MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>30714-9 (1) 33903030 6531</b>
74	1.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>HIDROCLOROTIAZIDA 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b>	<b>33391-3 (1) 33903030 6531</b>





			COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	
75	8.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>AMOXICILINA 500MG; CLAVULANATO DE POTASSIO 125MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	35761-8 (1) 33903030 6531
76	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>LEVOFLOXACINO 500 MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA / <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	35809-6 (1) 33903030 6531
77	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>FLUCONAZOL 150MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA / <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	36411-8 (1) 33903030 6531
78	48.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>LORATADINA 1MG/ML;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>XAROPE</b> / <b>SOLUCAO</b> ORAL; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>	41734-3 (420) 33903030 6531
79	40.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PERMETRINA 10 MG/ML;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>EMULSAO DERMATOLOGICA;</b> FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; <b>(FRASCO COM ATÉ 100ML)</b>	45507-5 (420) 33903030 6531
80	20.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CEFLEXINA MONOIDRATADA 500MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	46206-3 (1) 33903030 6531
81	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>SULFAMETOXAZOL 400MG; TRIMETOPRIMA 80MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	46237-3 (1) 33903030 6531
82	10.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACICLOVIR 50MG/G;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO;</b> FORMA DE APRESENTACAO TUBO/BISNAGA; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; <b>(BISNAGA COM ATÉ 10 GR)</b>	46280-2 (21) 33903030 6531
83	100.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>AMOXICILINA 500MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/	46288-8 (1) 33903030 6531



			COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	
84	6.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CETOCONAZOL 200MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	46315-9 (1) 33903030 6531
85	210.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CETOCONAZOL 20 MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BISNAGA /TUBO /POTE; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; <b>(BISNAGA COM ATÉ 30GR)</b>	46316-7 (21) 33903030 6531
86	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CLINDAMICINA, CLORIDRATO 300MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	46325-6 (1) 33903030 6531
87	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>VITAMINAS DO COMPLEXO B:MONONITRATO DE TIAMINA (VITAMINA B1) 4 MG; RIBOFLAVINA (VITAMINA B2) 2 MG; NICOTINAMIDA (VITAMINA B3) 10 MG; PANTOTENATO DE CALCIO (VITAMINA B5) 2 MG; CLORIDRATO DE PIRIDOXINA (VITAMINA B6) 1 MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	47229-8 (1) 33903030 6531
88	1.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>TRAMADOL, CLORIDRATO 50MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	48026-6 (1) 33903030 6531
89	80.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DEXAMETASONA, ACETATO 1MG/G (0,1%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BISNAGA/ TUBO/ POTE; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; <b>(BISNAGA COM ATÉ 20 GR)</b>	48047-9 (21) 33903030 6531
90	8.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DEXCLORFENIRAMINA, MALEATO 2MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	48413-0 (1) 33903030 6531
91	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PREDNISONA 5MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA	48700-7 (1)



			CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>92</b>	<b>10.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PREDNISONA 20MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>48702-3</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>93</b>	<b>3.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>METRONIDAZOL 250MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>50133-6</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>94</b>	<b>24.000</b>	<b>GRAMA</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>NISTATINA 25.000 UI/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME VAGINAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BISNAGA/TUBO; VIA DE ADMINISTRACAO VAGINAL; <b>(BISNAGA COM ATÉ 60 GR)</b>	<b>50407-6</b> <b>(21)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>95</b>	<b>40.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>SERTRALINA, CLORIDRATO 50 MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>56411-7</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>96</b>	<b>2.250</b>	<b>MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO SALICILICO 165MG/ML; ACIDO LACTICO 145,2MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; <b>(FRASCO COM ATÉ 15ML)</b>	<b>57170-9</b> <b>(420)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>97</b>	<b>1000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>HIDROXIZINA, DICLORIDRATO 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>62621-0</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>98</b>	<b>20.000</b>	<b>MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PARACETAMOL 200MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO <b>CONTA-GOTA</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 20ML)</b>	<b>62629-5</b> <b>(420)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
<b>99</b>	<b>5.000</b>	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PARACETAMOL 300MG; CARISOPRODOL 125MG; DICLOFENACO SODICO 50MG; CAFEINA 30MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /	<b>67762-0</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>



			COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	
100	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>PAROXETINA, CLORIDRATO 20MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA /COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	69149-6 (1) 33903030 6531
101	12.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>IVERMECTINA 6MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	76320-9 (1) 33903030 6531
102	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ESCOPOLAMINA, BUTILBROMETO 10MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	77667-0 (1) 33903030 6531
103	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>LEVOMEPRIMAZINA, MALEATO 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	78566-0 (1) 33903030 6531
104	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>LEVOMEPRIMAZINA, MALEATO 100MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO/ DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	78567-9 (1) 33903030 6531
105	2.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>FLUOCINOLONA, ACETONIDA 275MG/ML</b> ; <b>POLIMIXINA B, SULFATO 3,85MG/ML</b> ; <b>NEOMICINA, SULFATO 11.000UI/ML</b> ; <b>LIDOCAINA, CLORIDRATO 20MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO</b> <b>OTOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO/ML; VIA DE ADMINISTRACAO <b>OTOLOGICO</b> ; <b>(FRASCO COM ATÉ 10 ML)</b>	82348-1 (420) 33903030 6531
106	6.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>METILFENIDATO, CLORIDRATO 10MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA /COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	84424-1 (1) 33903030 6531



107	7.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CETOPROFENO 100MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>89015-4</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
108	15.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CETOCONAZOL 20MG/G</b> ; <b>BETAMETASONA, DIPROPIONATO 0,64MG/G (EQUIV A 0,5MG/G DE BETAMETASONA)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BISNAGA/TUBO; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; <b>(BISNAGA COM ATÉ 30 GR)</b>	<b>102011-0</b> <b>(21)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
109	1.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CLARITROMICINA 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>104789-2</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
110	3.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>POLICRESULENO A 50% 0,1 G/G</b> ; <b>CINCHOCAINA, CLORIDRATO 0,01 G/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>POMADA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BISNAGA; VIA DE ADMINISTRACAO RETAL; <b>(BISNAGA COM ATÉ 30 GR)</b>	<b>110255-9</b> <b>(21)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
111	2.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>LEVOMEPROMAZINA 40 MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO CONTA GOTA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 20 ML)</b>	<b>114379-4</b> <b>(420)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
112	300.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>BENZOATO DE BENZILA 0,1G/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SABONETE</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BARRA; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; <b>(SABONETE COM ATÉ 100 GRAMAS)</b>	<b>128849-0</b> <b>(21)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
113	24.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>SALBUTAMOL, SULFATO 0,4 MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO ORAL/XAROPE</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>	<b>128907-1</b> <b>(420)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
114	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>QUETIAPINA 100MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>136441-3</b> <b>(1)</b> <b>33903030</b> <b>6531</b>
115	500	DOSE (FRASCO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>BUDESONIDA 32MCG/DOSE</b> ; FORMA	<b>140475-0</b> <b>(540)</b>



		<b>COM 120 DOSES)</b>	FARMACEUTICA SUSPENSÃO <b>AQUOSA NASAL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO SPRAY; VIA DE ADMINISTRAÇÃO NASAL; <b>(CADA UNIDADE DE FORNECIMENTO “DOSE” EQUIVALE A “1 FRASCO COM 120 DOSES”)</b>	<b>33903030 6531</b>
116	3.000	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>QUETIAPINA 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>145809-4 (1) 33903030 6531</b>
117	1.500	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CICLOBENZAPRINA, CLORIDRATO 5MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>	<b>164490-4 (1) 33903030 6531</b>
118	60	<b>DOSE (FRASCO COM 60 DOSES)</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>FORMOTEROL, FUMARATO 12MCG; BUDESONIDA 400MCG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>PO INALANTE</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/PO INALANTE <b>COM APLICADOR</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO BUCAL; <b>(CADA UNIDADE DE FORNECIMENTO “DOSE” EQUIVALE A “1 FRASCO COM 60 DOSES”)</b>	<b>182836-3 (540) 33903030 6531</b>
119	40.000	<b>GRAMA</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO SALICILICO 30MG/G; ENXOFRE 100MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SABONETE</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BARRA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLOGICA; <b>(SABONETE EM BARRA DE ATÉ 100 GRAMAS)</b>	<b>194499-1 (21) 33903030 6531</b>
120	9.000	<b>MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DEXTRANA 70 - 1 MG/ML (0,1%); HIPROMELOSE 3 MG/ML (0,3%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO OFTALMICA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO/ML; VIA DE ADMINISTRAÇÃO OFTALMICA; <b>(FRASCO COM ATÉ 15ML)</b>	<b>195701-5 (420) 33903030 6531</b>
121	12.000	<b>MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>IBUPROFENO 50MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SUSPENSÃO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO <b>CONTA-GOTA</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 30 ML)</b>	<b>202260-5 (420) 33903030 6531</b>
122	250	<b>DOSE (FRASCO COM 200 DOSES)</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>BECLOMETASONA, DIPROPIONATO 50MCG/DOSE</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SUSPENSÃO NASAL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>FRASCO AEROSSOL</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO INALATORIA NASAL; <b>(CADA UNIDADE DE FORNECIMENTO “DOSE” EQUIVALE A “1 FRASCO COM 200 DOSES”)</b>	<b>220492-4 (540) 33903030 6531</b>
123	250	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>VASELINA 1ML/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>LIQUIDA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>ALMOTOLIA</b>	<b>224975-8 (1) 33903030 6531</b>



			<b>100ML; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; (UNIDADE)</b>	
124	30.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DROPROPIZINA 3MG/ML; FORMA FARMACEUTICA XAROPE/ SOLUCAO ORAL; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; (FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>	<b>225624-0 (420) 33903030 6531</b>
125	1.250	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CIPROFLOXACINO, CLORIDRATO 2MG/ML; HIDROCORTISONA 10MG/ML; FORMA FARMACEUTICA SUSPENSÃO OTOLÓGICA; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO CONTA-GOTAS; VIA DE ADMINISTRACAO OTOLÓGICO; (FRASCO COM ATÉ 5ML)</b>	<b>227019-6 (420) 33903030 6531</b>
126	60.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PERMETRINA 50MG/ML; FORMA FARMACEUTICA EMULSAO DERMATOLOGICA; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; (FRASCO COM ATÉ 100 ML)</b>	<b>235892-1 (420) 33903030 6531</b>
127	30.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO BORICO (AGUA BORICADA) 30 MG/ML (3%); FORMA FARMACEUTICA SOLUCAO DERMATOLOGICA; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; (FRASCO COM ATÉ 100 ML)</b>	<b>258942-7 (420) 33903030 6531</b>
128	20.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>IODOPOVIDONA 100 MG/ML (10%); FORMA FARMACEUTICA SOLUCAO AQUOSA; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO/FRASCO ALMOTOLIA OPACO; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; (FRASCO COM ATÉ 100 ML)</b>	<b>283862-1 (420) 33903030 6531</b>
129	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>POLIVITAMINICO + SAIS MINERAIS; RETINOL, PALMITATO (VITAMINA A ) 3.333 UI; TIAMINA, MONONITRATO (VITAMINA B1) 20 MG; RIBOFLAVINA (VITAMINA B2) 5 MG; PANTOTENATO DE CALCIO(VITAMINA B5) 11.6 MG; PIRIDOXINA, CLORIDRATO (VITAMINA B6) 10.0 MG; BIOTINA (VITAMINA B8) 0.25 MG; ACIDO FOLICO (VITAMINA B9) 1.0 MG; CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12) 5 MCG; ACIDO ASCORBICO (VITAMINA C) 150 MG; COLECALCFEROL (VITAMINA D3) 500 UI; TOCOFEROL, ACETATO (VITAMINA E) 10.0 MG; CALCIO 51.3 MG; COBRE (SULFATO DE COBRE ANIDRO)1.0 MG; FERRO (SULFATO DE FERRO) 10.MG; FOSFORO 23.8 MG; MAGNESIO 21.2 MG; MANGANES 0.5 MG; MOLIBIDENIO 0.1 MG; ZINCO 0.5 MG; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; (UNIDADE)</b>	<b>317873-0 (1) 33903030 6531</b>



130	10.000	FRASCO ALMOTOLIA 100 MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ALCOOL ETILICO 70%</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO ALMOTOLIA; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; ( <b>FRASCO ALMOTOLIA COM 100 ML</b> )	367322-7 (1497) 33903030 6531
131	1.500	FRASCO ALMOTOLIA 100,00 MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PEROXIDO DE HIDROGENIO 10 VOLUMES (3%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO/FRASCO ALMOTOLIA; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; ( <b>FRASCO ALMOTOLIA COM 100 ML</b> )	382532-9 (1497) 33903030 6531
132	15.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CETOCONAZOL 20 MG/G; BETAMETASONA 0,5 MG/G; NEOMICINA 2,5 MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BISNAGA; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; ( <b>BISNAGA COM ATÉ 30 GRAMA</b> )	383756-4 (21) 33903030 6531
133	60.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PERÓXIDO DE BENZOILA 50MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>GEL DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BISNAGA/TUBO/POTE; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; ( <b>BISNAGA COM ATÉ 30 GRAMA</b> )	431205-8 (21) 33903030 6531
134	3.000	BOLSA FRASCO 100,00 MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CLORETO DE SODIO 9MG/ML (0,9%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO INJETAVEL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BOLSA/FRASCO EM SISTEMA FECHADO; VIA DE ADMINISTRACAO INTRAVENOSA; ( <b>BOLSA FRASCO COM 100ML</b> )	461470-4 (1571) 33903030 6531
135	80.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DICLOFENACO SODICO 50MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; ( <b>UNIDADE</b> )	554886-1 (1) 33903030 6531

#### LOCAL DE ENTREGA:

A entrega dos materiais, deverá ser feita na Seção de Farmácia Central - Rua Coronel Mursa, 270 - Brás - São Paulo - SP - CEP 03043-050, de segunda a sexta-feira, das 8:00 às 16:00 horas, após prévio agendamento através dos telefones (11) 3204-7139/7140.

#### CONDIÇÕES DE FORNECIMENTO

I - Prazo de entrega: O objeto desta licitação deverá ser entregue em até **30 (trinta) dias corridos**, contados a partir do recebimento, por parte da detentora da Ata, da Nota de Empenho ou do instrumento equivalente expedidos pelo Órgão Gerenciador.







II – Os produtos deverão ser entregues em embalagens adequadas, entendendo-se como tal aquelas que acondicionam devidamente o produto em frascos de vidro ou plástico, fitas aluminizadas, blister, envelopes ou outros acondicionamentos similares, que correspondam efetivamente à apresentação do produto registrado no Ministério da Saúde. Não serão aceitas etiquetas adesivas às embalagens informando a validade e/ou número do lote, devendo tais informações serem impressas nas embalagens.

III – Prazo de Validade dos Medicamentos na Entrega:

- a) Medicamentos com validade IGUAL ou INFERIOR a 24 meses devem ser entregues com no mínimo 75% (setenta e cinco por cento) da validade, a partir da data de fabricação;
- b) Medicamentos com validade superior a 24 meses devem ser entregues com no mínimo 60% (sessenta por cento) de sua validade, a partir da data de sua fabricação.





## ANEXO I.2

### RELAÇÃO DE ÓRGÃOS PARTICIPANTES

ÓRGÃO PARTICIPANTE - FUNDAÇÃO CASA – SEDE ADMINISTRAÇÃO	
ÁREA SOLICITANTE	ENDEREÇO PARA ENTREGA
Seção de Farmácia Central	Rua Coronel Mursa, 270 - Brás - São Paulo - SP - CEP 03043-050 Telefones (11) 3204-7139 / 7140



**ANEXO II**  
**MODELO DE PLANILHA DE PROPOSTA**

Item	Quant.	Unid.	Descrição	Procedência/ Marca	Apresentação Embalagem (caixa, frasco, blister, bolsinha, etc.)	Quantidade por Embalagem	Número de Registro na ANVISA (13 dígitos)	Valor Unitário	Valor Total
1	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO ACETILSALICILICO 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
2	2.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO ASCORBICO 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>COMPRIMIDO/</b> COMPRIMIDO REVESTIDO/ CAPSULA; FORMA DE APRESENTACAO COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO/CAPSULA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
3	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACICLOVIR 200MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b>						



			COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
4	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO FOLICO 5MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
5	150.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DIPIRONA 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA / <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
6	24.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>SIMETICONA 75MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA EMULSAO ORAL; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>FRASCO CONTA- GOTAS</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL <b>(FRASCO COM ATÉ 20 ML)</b>						
7	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>AMITRIPTILINA, CLORIDRATO</b> <b>25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO;						



			FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
8	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>CLONAZEPAM 2MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
9	30.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CLORETO DE SODIO 9MG/ML (0,9%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO NASAL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO <b>CONTA-GOTAS</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO NASAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 30 ML)</b>						
10	50.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>BENZOATO DE BENZILA 250MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>EMULSAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLOGICO; <b>(FRASCO COM ATÉ 100ML)</b>						
11	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>BIPERIDENO, CLORIDRATO 2MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO						



			CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
12	1.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CAPTOPRIL 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
13	8.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>CARBAMAZEPINA 200MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO/ DRAGEA; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
14	60.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CARBOCISTEINA 50MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>XAROPE/SOLUCAO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO/FRASCO CONTA-GOTA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>						
15	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>LITIO, CARBONATO 300MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO						



			CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
16	6.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CIPROFLOXACINO, CLORIDRATO 500MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA / <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
17	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>IMIPRAMINA, CLORIDRATO 25MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/COMPRIMIDO / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
18	10.500	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>COLAGENASE 0,6U/G; CLORANFENICOL 0,01G/G;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>POMADA DERMATOLOGICA;</b> FORMA DE APRESENTACAO BSNAGA; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; <b>(BISNAGA COM ATÉ 30 GR)</b>						



19	100.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CLOTRIMAZOL 10MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BISNAGA/TUBO/POTE; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; <b>(BISNAGA COM ATÉ 20GR)</b>						
20	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>CLORPROMAZINA, CLORIDRATO 100MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
21	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>CLORPROMAZINA, CLORIDRATO 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA /COMPRIMIDO / <b>COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
22	84.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>OLEO MINERAL PURO 100%</b> ; FORMA FARMACEUTICA OLEO; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE						





			ADMINISTRAÇÃO ORAL; (FRASCO COM ATÉ 120 ML)						
23	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>NORFLOXACINO 400MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA / <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; (UNIDADE)						
24	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ITRACONAZOL 100MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; (UNIDADE)						
25	2.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>PERICIAZINA 40MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>FRASCO CONTAGOTA</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; (FRASCO COM ATÉ 20 ML)						
26	4.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>IPRATROPIO, BROMETO 0,25MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO; VIA DE						



			ADMINISTRAÇÃO INALATORIA; <b>(FRASCO COM ATÉ 20 ML)</b>						
27	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>HALOPERIDOL 5MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
28	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>HALOPERIDOL 1MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
29	4.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>FENOTEROL, BROMIDRATO 5MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>FRASCO CONTA-GOTA</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO INALATORIA; <b>(FRASCO COM ATÉ 20 ML)</b>						
30	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>METOCLOPRAMIDA, CLORIDRATO 10MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO						



			CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
31	18.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>RISPERIDONA 2MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA / <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
32	9.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>RISPERIDONA 1MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
33	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>TETRACICLINA, CLORIDRATO 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
34	10.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>SULFADIAZINA DE PRATA 10 MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE						



			APRESENTAÇÃO BISNAGA/POTE; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLÓGICA; <b>(BISNAGA COM ATÉ 50 GR)</b>						
35	18.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>RETINOL (VITAMINA A) 5000 UI/G; COLECALCIFEROL (VITAMINA D3) 900 UI/G; OXIDO DE ZINCO 150 MG/G;</b> FORMA FARMACÊUTICA <b>POMADA DERMATOLÓGICA;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>BISNAGA/ TUBO;</b> VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLÓGICA; <b>(BISNAGA COM ATÉ 45 GR)</b>						
36	4.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>POLIVITAMÍNICO; VITAMINA A; VITAMINA D3; VITAMINA B1; VITAMINA B6; NICOTINAMIDA;</b> FORMA FARMACÊUTICA <b>SOLUÇÃO;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 20 ML)</b>						
37	20.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>OMEPRAZOL 20MG;</b> FORMA FARMACÊUTICA <b>CAPSULA/ COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO;</b> VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
38	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>SULFATO FERROSO-EQUIVALENTE A 40MG DE FERRO ELEMENTAR;</b> FORMA FARMACÊUTICA <b>CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO</b>						



			REVESTIDO/DRAGEA; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
39	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>OXIBUTININA, CLORIDRATO 5MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
40	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DOXICICLINA, CLORIDRATO 100MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
41	1.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DEXAMETASONA 1 MG/ML; NEOMICINA, SULFATO 5 MG/ML; POLIMIXINA B, SULFATO 6000 UI/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SUSPENSÃO OFTÁLMICA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO <b>CONTA-GOTAS</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO OFTÁLMICA; <b>(FRASCO COM ATÉ 5 ML)</b>						
42	30.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DIPIRONA 500MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO ORAL</b> ; FORMA						



			DE APRESENTAÇÃO FRASCO <b>CONTA-GOTA</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 10 ML)</b>						
43	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ALBENDAZOL 400MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO/ COMPRIMIDO MASTIGAVEL; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/ COMPRIMIDO MASTIGAVEL; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
44	10.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>AZITROMICINA 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
45	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ESCOPOLAMINA, BUTILBROMETO 10MG; DIPIRONA SODICA 250MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						



46	8.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ESCOPOLAMINA, BUTILBROMETO 6,67MG/ML; DIPIRONA SODICA 333,4MG/ML;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO ORAL;</b> FORMA DE APRESENTACAO FRASCO <b>CONTA-GOTAS;</b> VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 20 ML)</b>						
47	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>PARACETAMOL 500MG; CODEINA, FOSFATO 30MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO;</b> FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO;</b> VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
48	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>ACIDO VALPROICO/ VALPROATO DE SODIO 500MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO;</b> FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO;</b> VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
49	2.400	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>TROLAMINA 140MG/ML; HIDROXIQUINOLINA 0,4MG/ML;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO OTOLOGICA;</b> FORMA DE APRESENTACAO FRASCO <b>CONTA-GOTAS;</b> VIA DE ADMINISTRACAO OTOLOGICA; <b>(FRASCO COM ATÉ 8 ML)</b>						



50	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>BISACODIL 5MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
51	84.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DELTAMETRINA 0,2MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>EMULSAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLOGICO; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>						
52	30.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DELTAMETRINA 0,2 MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>XAMPU</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO CAPILAR; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>						
53	50.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PARACETAMOL 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
54	12.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>HIDROCORTISONA, ACETATO 10 MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME</b>						





			DERMATOLOGICO; FORMA DE APRESENTACAO BISNAGA; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; (BISNAGA COM ATÉ 30 GR)						
55	6.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; DIMENIDRINATO 25MG/ML; PIRIDOXINA, CLORIDRATO 5MG/ML; FORMA FARMACEUTICA SOLUCAO ORAL; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO CONTA-GOTAS; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; (FRASCO COM ATÉ 20 ML)						
56	40.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; IBUPROFENO 300MG; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; (UNIDADE)						
57	60.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; DEXAMETASONA 0,1MG/ML; FORMA FARMACEUTICA ELIXIR; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; (FRASCO COM ATÉ 120 ML)						
58	60.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; NIMESULIDA 100MG; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA /COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/						



			COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
59	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>MELOXICAM 15MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
60	8.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>LORATADINA 10MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
61	15.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PROMETAZINA, CLORIDRATO 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
62	60.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>AMBROXOL, CLORIDRATO 6MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>XAROPE/ SOLUCAO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE						



			ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>						
63	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>FLUOXETINA, CLORIDRATO 20MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
64	150.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; CETOCONAZOL 20MG/ML; FORMA FARMACEUTICA <b>XAMPU</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO <b>DERMATOLÓGICA</b> ; <b>(FRASCO COM ATÉ 100 ML)</b>						
65	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACETILCISTEINA 40MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>GRANULADO SOLUVEL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>ENVELOPE 5G</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
66	10.500	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>TRIANCINOLONA, ACETONIDA 1MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>POMADA BUCAL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BISNAGA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO BUCAL; <b>(BISNAGA COM ATÉ 15 GR)</b>						
67	1.250	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>TOBRAMICINA, SULFATO 3MG/ML (0,3%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA						



			<b>SOLUCAO OFTALMICA;</b> FORMA DE APRESENTACAO FRASCO CONTA-GOTA; VIA DE ADMINISTRACAO OFTALMICA; <b>(FRASCO COM ATÉ 5ML)</b>						
68	2.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>OLANZAPINA 10MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
69	12.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>TRIANCINOLONA, ACETONIDA 1MG/G; NEOMICINA, SULFATO 2,5MG/G; GRAMICIDINA 0,25MG/G; NISTATINA 100.000 UI/G;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO;</b> FORMA DE APRESENTACAO BSNAGA/TUBO; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; <b>(BSNAGA COM ATÉ 30 GR)</b>						
70	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>LOSARTANA POTASSICA 50MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO /</b> COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
71	90.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DICLOFENACO DIETILAMONIO 10 MG/G;</b> FORMA FARMACEUTICA GEL <b>DERMATOLOGICA;</b> FORMA DE						



			APRESENTAÇÃO BISNAGA /TUBO /POTE; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLÓGICA; <b>(BISNAGA COM ATÉ 60 GR)</b>						
72	80.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>NEOMICINA, SULFATO 5 MG/G; BACITRACINA, ZINCICA 250 UI/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>POMADA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BISNAGA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO <b>DERMATOLÓGICA</b> ; <b>(BISNAGA COM ATÉ 20GR)</b>						
73	8.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>ACIDO VALPROICO 250MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
74	1.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>HIDROCLOROTIAZIDA 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
75	8.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>AMOXICILINA 500MG; CLAVULANATO DE POTASSIO 125MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/						



			COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
76	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>LEVOFLOXACINO 500 MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA / <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
77	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>FLUCONAZOL 150MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
78	48.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>LORATADINA 1MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>XAROPE</b> / <b>SOLUCAO</b> ORAL; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>						
79	40.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PERMETRINA 10 MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>EMULSAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; <b>(FRASCO COM ATÉ 100ML)</b>						



80	20.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CEFALEXINA MONODRATADA 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
81	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>SULFAMETOXAZOL 400MG</b> ; <b>TRIMETOPRIMA 80MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
82	10.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACICLOVIR 50MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO TUBO/BISNAGA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLOGICO; <b>(BISNAGA COM ATÉ 10 GR)</b>						
83	100.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>AMOXICILINA 500MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						



84	6.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CETOCONAZOL 200MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
85	210.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CETOCONAZOL 20 MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BISNAGA /TUBO /POTE; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLOGICO; <b>(BISNAGA COM ATÉ 30GR)</b>						
86	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CLINDAMICINA, CLORIDRATO 300MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
87	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>VITAMINAS DO COMPLEXO B: MONONITRATO DE TIAMINA (VITAMINA B1) 4 MG; RIBOFLAVINA (VITAMINA B2) 2 MG; NICOTINAMIDA (VITAMINA B3) 10 MG; PANTOTENATO DE CALCIO (VITAMINA B5) 2 MG; CLORIDRATO DE PIRIDOXINA (VITAMINA B6) 1 MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/COMPRIMIDO/						





			COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; (UNIDADE)						
88	1.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>TRAMADOL, CLORIDRATO 50MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; (UNIDADE)						
89	80.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DEXAMETASONA, ACETATO 1MG/G (0,1%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BISNAGA/ TUBO/ POTE; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLOGICO; ( <b>BISNAGA COM ATÉ 20 GR</b> )						
90	8.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DEXCLORFENIRAMINA, MALEATO 2MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; (UNIDADE)						
91	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PREDNISONA 5MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE						



			APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
92	10.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PREDNISONA 20MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
93	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>METRONIDAZOL 250MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
94	24.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>NISTATINA 25.000 UI/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME VAGINAL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BISNAGA/TUBO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO VAGINAL; <b>(BISNAGA COM ATÉ 60 GR)</b>						
95	40.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>SERTRALINA, CLORIDRATO 50 MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> / COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/						



			COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
96	2.250	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO SALICILICO 165MG/ML; ACIDO LACTICO 145,2MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; <b>(FRASCO COM ATÉ 15ML)</b>						
97	1000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>HIDROXIZINA, DICLORIDRATO 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
98	20.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PARACETAMOL 200MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO <b>CONTA-GOTA</b> ; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 20ML)</b>						
99	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PARACETAMOL 300MG; CARISOPRODOL 125MG; DICLOFENACO SODICO 50MG; CAFEINA 30MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/						



			COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
100	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>PAROXETINA, CLORIDRATO 20MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA /COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
101	12.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>IVERMECTINA 6MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
102	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ESCOPOLAMINA, BUTILBROMETO 10MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
103	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>LEVOMEPRIMAZINA, MALEATO 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO						



			REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
104	4.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>LEVOMEPROMAZINA, MALEATO 100MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO/DRAGEA; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO/ DRAGEA; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
105	2.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>FLUOCINOLONA, ACETONIDA 275MG/ML; POLIMIXINA B, SULFATO 3,85MG/ML; NEOMICINA, SULFATO 11.000UI/ML; LIDOCAINA, CLORIDRATO 20MG/ML;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO OTOLOGICA;</b> FORMA DE APRESENTACAO FRASCO/ML; VIA DE ADMINISTRACAO OTOLOGICO; <b>(FRASCO COM ATÉ 10 ML)</b>						
106	6.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>METILFENIDATO, CLORIDRATO 10MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA /COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTACAO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
107	7.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CETOPROFENO 100MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b>						



			/COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
108	15.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CETOCONAZOL 20MG/G; BETAMETASONA, DIPROPIONATO 0,64MG/G (EQUIV A 0,5MG/G DE BETAMETASONA);</b> FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO BISPAGA/TUBO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLOGICA; <b>(BISPAGA COM ATÉ 30 GR)</b>						
109	1.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CLARITROMICINA 500MG;</b> FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO REVESTIDO;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
110	3.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>POLICRESULENO A 50% 0,1 G/G; CINCHOCAINA, CLORIDRATO 0,01 G/G;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>POMADA;</b> FORMA DE APRESENTAÇÃO BISPAGA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO RETAL; <b>(BISPAGA COM ATÉ 30 GR)</b>						
111	2.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>LEVOMEPRIMAZINA 40 MG/ML;</b> FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO ORAL;</b>						



			FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO CONTA GOTA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 20 ML)</b>						
112	300.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>BENZOATO DE BENZILA 0,1G/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SABONETE</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BARRA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO <b>DERMATOLÓGICO</b> ; <b>(SABONETE COM ATÉ 100 GRAMAS)</b>						
113	24.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>SALBUTAMOL, SULFATO 0,4 MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO ORAL/XAROPE</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>						
114	2.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>QUETIAPINA 100MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
115	500	DOSE <b>(FRASCO COM 120 DOSES)</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>BUDESONIDA 32MCG/DOSE</b> ; FORMA FARMACEUTICA SUSPENSÃO <b>AQUOSA NASAL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO SPRAY; VIA DE ADMINISTRAÇÃO NASAL; <b>(CADA UNIDADE)</b>						



			<b>DE FORNECIMENTO “DOSE” EQUIVALE A “1 FRASCO COM 120 DOSES”)</b>						
116	3.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS CONTROLADOS DE USO HUMANO; <b>QUETIAPINA 25MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO</b> /COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/COMPRIMIDO/COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
117	1.500	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CICLOBENZAPRINA, CLORIDRATO 5MG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ <b>COMPRIMIDO</b> REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
118	60	<b>DOSE (FRASCO COM 60 DOSES)</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>FORMOTEROL, FUMARATO 12MCG; BUDESONIDA 400MCG</b> ; FORMA FARMACEUTICA CAPSULA/ PO INALANTE; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/PO INALANTE <b>COM APLICADOR</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO BUCAL; <b>(CADA UNIDADE DE FORNECIMENTO “DOSE” EQUIVALE A “1 FRASCO COM 60 DOSES”)</b>						
119	40.000	GRAMA	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO SALICILICO 30MG/G; ENXOFRE 100MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SABONETE</b> ; FORMA DE						





			APRESENTAÇÃO BARRA; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLÓGICA; <b>(SABONETE EM BARRA DE ATÉ 100 GRAMAS)</b>						
120	9.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DEXTRANA 70 - 1 MG/ML (0,1%); HIPROMELOSE 3 MG/ML (0,3%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUÇÃO OFTÁLMICA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO/ML; VIA DE ADMINISTRAÇÃO OFTÁLMICA; <b>(FRASCO COM ATÉ 15ML)</b>						
121	12.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>IBUPROFENO 50MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SUSPENSÃO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO <b>CONTA-GOTA</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 30 ML)</b>						
122	250	<b>DOSE (FRASCO COM 200 DOSES)</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>BECLOMETASONA, DIPROPIONATO 50MCG/DOSE</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SUSPENSÃO NASAL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>FRASCO AEROSSOL</b> ; VIA DE ADMINISTRAÇÃO INALATORIA NASAL; <b>(CADA UNIDADE DE FORNECIMENTO "DOSE" EQUIVALE A "1 FRASCO COM 200 DOSES")</b>						
123	250	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>VASELINA 1ML/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>LÍQUIDA</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO <b>ALMOTOLIA 100ML</b> ; VIA						



			DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; (UNIDADE)						
124	30.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DROPROPIZINA 3MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>XAROPE/ SOLUCAO ORAL</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(FRASCO COM ATÉ 120 ML)</b>						
125	1.250	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CIPROFLOXACINO, CLORIDRATO 2MG/ML</b> ; <b>HIDROCORTISONA 10MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SUSPENSÃO OTOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO CONTA-GOTAS; VIA DE ADMINISTRACAO OTOLOGICO; <b>(FRASCO COM ATÉ 5ML)</b>						
126	60.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PERMETRINA 50MG/ML</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>EMULSAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICO; <b>(FRASCO COM ATÉ 100 ML)</b>						
127	30.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ACIDO BORICO (AGUA BORICADA) 30 MG/ML (3%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO; VIA DE						



			ADMINISTRAÇÃO DERMATOLÓGICA; (FRASCO COM ATÉ 100 ML)						
128	20.000	MILILITRO	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>IDOPOVIDONA 100 MG/ML (10%)</b> ; FORMA FARMACÊUTICA SOLUÇÃO AQUOSA; FORMA DE APRESENTAÇÃO FRASCO/FRASCO ALMOTOLIA OPACO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLÓGICA; (FRASCO COM ATÉ 100 ML)						
129	5.000	UNIDADE	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>POLIVITAMÍNICO + SAIS MINERAIS; RETINOL, PALMITATO (VITAMINA A ) 3.333 UI; TIAMINA, MONONITRATO (VITAMINA B1) 20 MG; RIBOFLAVINA (VITAMINA B2) 5 MG; PANTOTENATO DE CÁLCIO(VITAMINA B5) 11.6 MG; PIRIDOXINA, CLORIDRATO (VITAMINA B6) 10.0 MG; BIOTINA (VITAMINA B8) 0.25 MG; ÁCIDO FOLÍCO (VITAMINA B9) 1.0 MG; CIANOCOBALAMINA (VITAMINA B12) 5 MCG; ÁCIDO ASCORBÍCO (VITAMINA C) 150 MG; COLECALCFEROL (VITAMINA D3) 500 UI; TOCOFEROL, ACETATO (VITAMINA E) 10.0 MG; CÁLCIO 51.3 MG; COBRE (SULFATO DE COBRE ANÍDRO)1.0 MG; FERRO (SULFATO DE FERRO) 10.MG; FOSFORO 23.8 MG; MAGNÉSIO 21.2 MG; MANGANES 0.5 MG; MOLIBDÊNIO 0.1 MG; ZINCO 0.5 MG</b> ; FORMA FARMACÊUTICA CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; FORMA DE APRESENTAÇÃO						



			CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO/</b> COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRACAO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						
130	10.000	<b>FRASCO ALMOTOLIA 100 MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>ALCOOL ETILICO 70%</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO ALMOTOLIA; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; <b>(FRASCO ALMOTOLIA COM 100 ML)</b>						
131	1.500	<b>FRASCO ALMOTOLIA 100,00 MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PEROXIDO DE HIDROGENIO 10 VOLUMES (3%)</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>SOLUCAO DERMATOLOGICA</b> ; FORMA DE APRESENTACAO FRASCO/FRASCO ALMOTOLIA; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; <b>(FRASCO ALMOTOLIA COM 100 ML)</b>						
132	15.000	<b>GRAMA</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CETOCONAZOL 20 MG/G; BETAMETASONA 0,5 MG/G; NEOMICINA 2,5 MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>CREME DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE APRESENTACAO BSNAGA; VIA DE ADMINISTRACAO DERMATOLOGICA; <b>(BSNAGA COM ATÉ 30 GRAMA)</b>						
133	60.000	<b>GRAMA</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>PERÓXIDO DE BENZOILA 50MG/G</b> ; FORMA FARMACEUTICA <b>GEL DERMATOLOGICO</b> ; FORMA DE						



			APRESENTAÇÃO BISNAGA/TUBO/POTE; VIA DE ADMINISTRAÇÃO DERMATOLÓGICO; <b>(BISNAGA COM ATÉ 30 GRAMA)</b>						
134	3.000	<b>BOLSA FRASCO 100,00 MILILITRO</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>CLORETO DE SÓDIO 9MG/ML (0,9%)</b> ; FORMA FARMACÊUTICA <b>SOLUÇÃO INJETÁVEL</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO BOLSA/FRASCO EM SISTEMA FECHADO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO INTRAVENOSA; <b>(BOLSA FRASCO COM 100ML)</b>						
135	80.000	<b>UNIDADE</b>	MEDICAMENTOS GERAIS DE USO HUMANO; <b>DICLOFENACO SÓDICO 50MG</b> ; FORMA FARMACÊUTICA CAPSULA/ <b>COMPRIMIDO /COMPRIMIDO REVESTIDO</b> ; FORMA DE APRESENTAÇÃO CAPSULA/ COMPRIMIDO/ COMPRIMIDO REVESTIDO; VIA DE ADMINISTRAÇÃO ORAL; <b>(UNIDADE)</b>						

- Validade da proposta: 60 (sessenta) dias.





**ANEXO III**  
**MODELOS DE DECLARAÇÕES**  
**ANEXO III.1**

**MODELO A QUE SE REFERE O ITEM 4.1.4.1. DO EDITAL**  
(em papel timbrado da licitante)

Nome completo: \_\_\_\_\_

CPF nº: \_\_\_\_\_

**DECLARO**, sob as penas da Lei, que o licitante \_\_\_\_\_ (*nome empresarial*), interessado em participar do Pregão Eletrônico SDE nº \_\_\_\_/\_\_\_\_, Processo SDE nº \_\_\_\_/\_\_\_\_:

- a) está em situação regular perante o Ministério do Trabalho e Emprego no que se refere a observância do disposto no inciso XXXIII do artigo 7.º da Constituição Federal, na forma do Decreto Estadual nº 42.911/1998;
- b) não se enquadra em nenhuma das vedações de participação na licitação do item 2.2 deste Edital;
- c) não possui empregados executando trabalho degradante ou forçado, observando o disposto nos incisos III e IV do artigo 1º e no inciso III do artigo 5º da Constituição Federal.

(Local e data).

\_\_\_\_\_  
(Nome/assinatura do representante legal)



### ANEXO III.2

#### DECLARAÇÃO DE ELABORAÇÃO INDEPENDENTE DE PROPOSTA E ATUAÇÃO CONFORME AO MARCO LEGAL ANTICORRUPÇÃO

(em papel timbrado da licitante)

Eu, \_\_\_\_\_, portador do CPF nº \_\_\_\_\_, representante legal do licitante \_\_\_\_\_ (*nome empresarial*), interessado em participar do Pregão Eletrônico SDE nº \_\_\_\_/\_\_\_\_, Processo SDE nº \_\_\_\_/\_\_\_\_, **DECLARO**, sob as penas da Lei, especialmente o artigo 299 do Código Penal Brasileiro, que:

- a) a proposta apresentada foi elaborada de maneira independente e o seu conteúdo não foi, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, informado ou discutido com qualquer outro licitante ou interessado, em potencial ou de fato, no presente procedimento licitatório;
- b) a intenção de apresentar a proposta não foi informada ou discutida com qualquer outro licitante ou interessado, em potencial ou de fato, no presente procedimento licitatório;
- c) o licitante não tentou, por qualquer meio ou por qualquer pessoa, influir na decisão de qualquer outro licitante ou interessado, em potencial ou de fato, no presente procedimento licitatório;
- d) o conteúdo da proposta apresentada não será, no todo ou em parte, direta ou indiretamente, comunicado ou discutido com qualquer outro licitante ou interessado, em potencial ou de fato, no presente procedimento licitatório antes da adjudicação do objeto;
- e) o conteúdo da proposta apresentada não foi, no todo ou em parte, informado, discutido ou recebido de qualquer integrante relacionado, direta ou indiretamente, ao órgão licitante antes da abertura oficial das propostas; e
- f) o representante legal do licitante está plenamente ciente do teor e da extensão desta declaração e que detém plenos poderes e informações para firmá-la.

**DECLARO**, ainda, que a pessoa jurídica que represento conduz seus negócios de forma a coibir fraudes, corrupção e a prática de quaisquer atos lesivos à Administração Pública, nacional ou estrangeira, em atendimento à Lei Federal nº 12.846/ 2013 e ao Decreto Estadual nº 67.301/2022, tais como:

- I – prometer, oferecer ou dar, direta ou indiretamente, vantagem indevida a agente público, ou a terceira pessoa a ele relacionada;
- II – comprovadamente, financiar, custear, patrocinar ou de qualquer modo subvencionar a prática dos atos ilícitos previstos em Lei;
- III – comprovadamente, utilizar-se de interposta pessoa física ou jurídica para ocultar ou dissimular seus reais interesses ou a identidade dos beneficiários dos atos praticados;
- IV – no tocante a licitações e contratos:



- a) frustrar ou fraudar, mediante ajuste, combinação ou qualquer outro expediente, o caráter competitivo de procedimento licitatório público;
- b) impedir, perturbar ou fraudar a realização de qualquer ato de procedimento licitatório público;
- c) afastar ou procurar afastar licitante, por meio de fraude ou oferecimento de vantagem de qualquer tipo;
- d) fraudar licitação pública ou contrato dela decorrente;
- e) criar, de modo fraudulento ou irregular, pessoa jurídica para participar de licitação pública ou celebrar contrato administrativo;
- f) obter vantagem ou benefício indevido, de modo fraudulento, de modificações ou prorrogações de contratos celebrados com a administração pública, sem autorização em lei, no ato convocatório da licitação pública ou nos respectivos instrumentos contratuais; ou
- g) manipular ou fraudar o equilíbrio econômico-financeiro dos contratos celebrados com a administração pública;

V – dificultar atividade de investigação ou fiscalização de órgãos, entidades ou agentes públicos, ou intervir em sua atuação, inclusive no âmbito das agências reguladoras e dos órgãos de fiscalização do sistema financeiro nacional.

(Local e data).

\_\_\_\_\_  
(Nome/assinatura do representante legal)







### ANEXO III.3

#### DECLARAÇÃO DE ENQUADRAMENTO COMO MICROEMPRESA OU EMPRESA DE PEQUENO PORTE

(em papel timbrado da licitante)

**ATENÇÃO: ESTA DECLARAÇÃO DEVE SER APRESENTADA APENAS POR LICITANTES QUE SEJAM ME/EPP, NOS TERMOS DO ITEM 4.1.4.3. DO EDITAL.**

Eu, \_\_\_\_\_, portador do CPF nº \_\_\_\_\_, representante legal do licitante \_\_\_\_\_ (*nome empresarial*), interessado em participar do Pregão Eletrônico SDE nº \_\_\_\_/\_\_\_\_, Processo SDE nº \_\_\_\_/\_\_\_\_, **DECLARO**, sob as penas da Lei, o seu enquadramento na condição de Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte, nos critérios previstos no artigo 3º da Lei Complementar Federal nº 123/2006, bem como sua não inclusão nas vedações previstas no mesmo diploma legal.

(Local e data).

\_\_\_\_\_  
(Nome/assinatura do representante legal)



#### ANEXO III.4

### DECLARAÇÃO DE ENQUADRAMENTO COMO COOPERATIVA QUE PREENCHA AS CONDIÇÕES ESTABELECIDAS NO ART. 34, DA LEI FEDERAL Nº 11.488/2007

(em papel timbrado da licitante)

**ATENÇÃO: ESTA DECLARAÇÃO DEVE SER APRESENTADA APENAS POR LICITANTES QUE SEJAM COOPERATIVAS, NOS TERMOS DO ITEM 4.1.4.5. DO EDITAL.**

Eu, \_\_\_\_\_, portador do CPF nº \_\_\_\_\_, representante legal do licitante \_\_\_\_\_ (*nome empresarial*), interessado em participar do Pregão Eletrônico SDE nº \_\_\_\_/\_\_\_\_, Processo SDE nº \_\_\_\_/\_\_\_\_, **DECLARO**, sob as penas da Lei, que:

- a) O Estatuto Social da cooperativa encontra-se adequado à Lei Federal nº 12.690/2012;
- b) A cooperativa auferir Receita Bruta até o limite definido no inciso II do *caput* do art. 3º da Lei Complementar Federal nº 123/2006, a ser comprovado mediante Demonstração do Resultado do Exercício ou documento equivalente;

(Local e data).

\_\_\_\_\_  
(Nome/assinatura do representante legal)



## ANEXO IV

### REGULAMENTO PARA OS PROCEDIMENTOS DE SANÇÕES ADMINISTRATIVAS NO ÂMBITO DA FUNDAÇÃO CASA-SP

Artigo 1º - Os processos administrativos que objetivem apurar a prática de infração e registrar sanções administrativas previstas na Lei federal nº 8.666, de 21 de junho de 1993, na Lei federal nº 10.520, de 17 de julho de 2002, ou na Lei nº 6.544, de 22 de novembro de 1989, serão disciplinados por este Regulamento.

Parágrafo único: O disposto neste Regulamento aplica-se, também, às contratações celebradas com dispensa ou inexigibilidade de licitação, com fundamento nos artigos 24 e 25 da Lei federal nº 8.666, de 21 de junho de 1993.

Artigo 2º – Caberá ao Diretor da Divisão Regional, nos ajustes a ela vinculados, e ao Diretor Administrativo, nos ajustes vinculados à Sede, pela inexecução total ou parcial ou por descumprimento injustificado de prazos ou de outras obrigações, aplicar ao contratado as penalidades de advertência, multa, suspensão temporária de participação em licitação e impedimento de licitar e contratar com a Administração.

Artigo 3º - Caberá ao Presidente desta Fundação rescindir unilateralmente o termo de contrato ou instrumento equivalente, sem prejuízo da aplicação das demais penalidades previstas no artigo 2º.

Artigo 4º - As penalidades de multa serão calculadas na forma prevista nos artigos 5º ao 9º.

Artigo 5º - Pela recusa injustificada em assinar, aceitar ou retirar o contrato ou instrumento equivalente, dentro do prazo estabelecido pela Fundação, será aplicada ao adjudicatário ou vencedor da licitação, multa de 40% (quarenta por cento) sobre o valor total da compra, serviço ou obra, reajustado até a data da aplicação da penalidade, ou multa correspondente à diferença de preço resultante da nova licitação realizada para o mesmo objeto.

Artigo 6º - Pela inexecução total do ajuste, será aplicada ao contratado multa compensatória de 50% (cinquenta por cento) calculada sobre o valor total do contrato ou instrumento equivalente, reajustado até a data da aplicação da penalidade, ou multa compensatória no valor correspondente à diferença de preço resultante de nova licitação realizada para o mesmo objeto.

Artigo 7º - Pela inexecução parcial do ajuste, será aplicada ao contratado multa compensatória de 30% (trinta por cento) calculada sobre o valor dos materiais não entregues, dos serviços ou obras não executadas, ou multa compensatória no valor correspondente à diferença de preço resultante de nova licitação realizada para o mesmo objeto.

Parágrafo único: Considera-se inexecução parcial o inadimplemento de cláusulas essenciais do contrato, que comprometa a obtenção do objeto contratual.

Artigo 8º - Pelo descumprimento injustificado de prazos fixados no contrato ou instrumento equivalente para entrega de materiais, execução de etapas ou conclusão de obras e de



serviços com prazos determinados, serão aplicadas as seguintes multas moratórias, que incidirão sobre o valor das obrigações não cumpridas:

- I – Atraso de 30 dias: multa de 0,2% (dois décimos por cento) por dia de atraso;
- II – Atraso de 31 a 60 dias: multa de 0,3% (três décimos por cento) por dia, desde o primeiro dia de atraso;
- III – Atraso superior a 60 dias: multa de 30% calculada sobre o valor correspondente ao material entregue ou serviço finalizado com atraso.

§1º - Se o material ou serviço entregue não for aceito pela Fundação, caberá ao contratado substituí-lo ou refazê-lo nas seguintes condições:

- I – Quando a entrega ocorrer dentro do prazo estipulado na contratação, o contratado deverá substituir o material ou refazer o serviço, sem prejuízo ao prazo inicialmente previsto no instrumento contratual para a entrega / conclusão do serviço, sob pena de aplicação da penalidade cabível caso a nova entrega / conclusão ocorra após o prazo inicialmente fixado;
- II – Quando a entrega ocorrer após o final do prazo estipulado na contratação, o contratado deverá substituir o material ou refazer o serviço em até 5 (cinco) dias úteis a contar da data da recusa do material ou serviço, sem prejuízo das penalidades previstas para o atraso, que será contado a partir do prazo inicialmente previsto no instrumento contratual.

Artigo 9º - Pelo descumprimento injustificado de outras obrigações que não configurem inexecução total ou parcial do contrato ou mora no adimplemento, será aplicada multa de 0,1% a 2% (um décimo por cento a dois por cento) sobre o valor faturado mensalmente pelo contratado, correspondente ao mês da ocorrência do ato ou fato irregular.

§1º - No caso de obras e serviços os percentuais previstos neste artigo serão aplicados sobre o último valor faturado pela empresa contratada, que corresponde ao mês da ocorrência do ato ou fato irregular.

§2º - As obrigações do 'caput' deste artigo são aquelas que não comprometem diretamente o objeto principal do contrato, mas que ferem critérios e condições nele explicitamente previstos.

§3º - A aplicação da penalidade a que se refere o presente artigo será procedida mediante a avaliação e justificativa, por parte do gestor do contrato, quanto à gravidade da infração contratual e o percentual aplicável, na forma do caput.

Artigo 10 - As multas previstas neste Regulamento serão calculadas pela aplicação das seguintes fórmulas:

- I – Inexecução Parcial – multa de 30%

$$M = [TX1 \times SD]$$



II – Atraso até 30 dias – multa de 0,2%

$$M = [TX2 \times (DA \times VA)]$$

III – Atraso de 31 a 60 dias – multa de 0,3%

$$M = [TX3 \times (DA \times VA)]$$

IV – Atraso superior a 60 dias – multa de 30%

$$M = [TX1 \times VA]$$

V - Descumprimento de condições de execução contratual – multa de 0,1% a 2% (conforme proposto pelo gestor).

$$M = [TX4 \times VM]$$

Sendo:

M = multa

TX1 = 30%

TX2 = 0,2%

TX3 = 0,3%

TX4 = 0,1% a 2% (conforme proposto pelo gestor)

DA = dias de atraso

SD = saldo devedor

VA = valor do produto / serviço entregue com atraso

VM = valor mensal do contrato

Artigo 11 - Instruído na forma prevista no Capítulo XIII da Portaria Administrativa nº 339/2020, o procedimento será encaminhado:

I – Ao Diretor Administrativo, quando a aplicação da penalidade decorrer de contrato iniciado na Sede desta Fundação, ou;

II – Ao respectivo Diretor da Divisão Regional, quando o processo for iniciado em uma das Regionais da Fundação CASA-SP.

Parágrafo único: As autoridades referidas neste artigo deverão analisar o ato ou fato irregular, e, mediante ato fundamentado, classificá-lo como inexecução total ou inexecução parcial, ou mero descumprimento de outras obrigações, e, sendo o caso, rescisão contratual.

Artigo 12 - A contagem dos prazos de entrega ou de execução será feita em dias corridos, iniciando-se no primeiro dia útil subsequente à data estabelecida no contrato ou instrumento equivalente, configurando-se o atraso a partir do primeiro dia útil subsequente ao do encerramento deste prazo.

Parágrafo único: Somente se iniciam e vencem os prazos referidos neste artigo em dia útil.



Artigo 13 - As multas previstas nos artigos 7º, 8º e 9º serão descontadas do primeiro pagamento eventualmente devido pela Fundação, ou da garantia do respectivo contrato ou instrumento equivalente, após a publicação da sanção no Diário Oficial.

Parágrafo único: Se a multa aplicada for superior ao valor do primeiro pagamento, o excesso será descontado do pagamento seguinte e assim sucessivamente.

Artigo 14 – O Diretor Administrativo ou o Diretor da Divisão Regional, constatado o descumprimento das obrigações previstas nos artigos 5º, 6º, 7º, 8º e 9º e, após procederem na forma estabelecida no artigo 11, intimarão o licitante, a adjudicatária ou a contratada para apresentação de defesa prévia, obedecendo os seguintes prazos:

I - 5 (cinco) dias úteis, quando a sanção proposta for de advertência ou multa, conforme previsto neste Regulamento, ou suspensão temporária, prevista no inciso III, do artigo 87 da Lei federal nº 8.666, de 21 de junho de 1993;

II - 10 (dez) dias, quando a sanção proposta for a de declaração de inidoneidade, prevista no inciso IV, do artigo 87 da Lei federal nº 8.666, de 21 de junho de 1993;

III - 10 (dez) dias, quando a sanção proposta for a de impedimento de licitar e contratar com a Administração, prevista no artigo 7º da Lei federal nº 10.520, de 17 de julho de 2002.

§1º - se, no prazo de defesa prévia, o licitante, a adjudicatária ou a contratada manifestar-se expressamente pela concordância com a aplicação da penalidade ou manter-se inerte, o Diretor Administrativo ou o Diretor da Divisão Regional, conforme o caso, decidirá sobre a aplicação da sanção;

§2º - se, no prazo previsto neste Regulamento, o licitante, a adjudicatária ou a contratada apresentar defesa prévia, o feito deverá ser remetido ao GTAJ.

§3º - As defesas apresentadas serão analisadas pelo GTAJ desta Fundação, que poderá solicitar diligência, encaminhando o procedimento ao Diretor Administrativo ou Diretor da Divisão Regional para esclarecimentos.

Artigo 15 – O licitante, a adjudicatária ou a contratada deverá efetuar o recolhimento do valor da multa no prazo de 05 dias úteis, contados do primeiro dia útil subsequente à data da notificação quanto à decisão pela sua aplicação, através de publicação na imprensa oficial.

§1º - após a publicação e, sendo aplicada a penalidade de multa, as autoridades procederão aos encaminhamentos necessários para o desconto de tal valor de eventuais créditos que sejam devidos à empresa;

Artigo 16 - Havendo atraso no pagamento da multa, incidirá correção monetária sobre o valor devido na forma da legislação aplicável, bem como juros moratórios, a razão de 0,5% (meio por cento) ao mês, calculados *pro rata temporis*, em relação ao atraso verificado.

Artigo 17 – Se o pagamento da multa imposta ao contratado não for efetuado extrajudicialmente, dentro do prazo estabelecido no artigo 15, sua cobrança será efetuada



judicialmente, nos termos da legislação em vigor.

Artigo 18 – As penalidades estabelecidas neste Regulamento são autônomas e a aplicação de uma não exclui a aplicação da outra e não impede a rescisão unilateral do ajuste.

Parágrafo único: A aplicação da multa prevista no artigo 8º, de natureza moratória, não impede a aplicação superveniente das multas, de natureza compensatória, prevista nos artigos 6º e 7º, cumulando-se os respectivos valores.

Artigo 19 – As disposições estabelecidas neste Regulamento deverão constar em todos os instrumentos convocatórios das licitações e em todos os contratos de fornecimento, serviços ou obras inclusive os de fornecimento de materiais, execução de serviços e de obras a serem realizadas com dispensa ou inexigibilidade de licitação.

Artigo 20 - Da aplicação das penalidades previstas neste Regulamento caberá recurso à Presidência da Fundação, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, nos termos do artigo 109 da Lei Federal 8.666, de 21 de junho de 1993.

Parágrafo único: Os recursos interpostos serão analisados pelo GTAJ desta Fundação, instruídos, quando necessário, da manifestação dos gestores, do Diretor Administrativo ou do Diretor da Divisão Regional.

Artigo 21 – Os casos não previstos neste Regulamento serão decididos pelo Diretor Administrativo que poderá, a depender da complexidade da decisão, alçar ao Presidente da Fundação.



**ANEXO V**  
**ATA DE REGISTRO DE PREÇOS**

PROCESSO FUNDCASASP-PRC-20 \_\_/\_\_/\_\_

PREGÃO ELETRÔNICO SDE n.º \_\_/\_\_/\_\_

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS n.º: **1713121704820\_\_OCXXXXX.ARPXXXXX**

A Fundação Centro de Atendimento Socioeducativo ao Adolescente – **Fundação CASA – Sede Administração**, doravante designada “ÓRGÃO GERENCIADOR”, situada à Rua Florêncio de Abreu, n.º 848 - 7º andar - Luz - São Paulo - SP - CEP 01.030-001, neste ato representada por seu Presidente João Veríssimo Fernandes, nos termos do Decreto de 10-01-2023, publicado no DOE de 11-01-2023, e Aurelio Olimpio de Souza, Diretor Administrativo, conforme Portaria Administrativa n.º 831/2019, em face do resultado obtido no Pregão Eletrônico indicado em epígrafe, devidamente homologado pela autoridade competente, resolve celebrar a presente ATA DE REGISTRO DE PREÇOS com fundamento no Decreto Estadual n.º 63.722/2018, procedendo ao registro de preço do primeiro colocado e das demais FORNECEDORES que concordaram em fornecer o objeto do certame por igual valor, obedecida a ordem crescente das respectivas propostas, nos seguintes termos.

**1. OBJETO E QUANTIDADES ESTIMADAS**

1.1. A presente Ata de Registro de Preços tem por objeto a aquisição futura e eventual, pelos ÓRGÃOS PARTICIPANTES, de **medicamentos**, conforme o detalhamento e as especificações técnicas constantes do Memorial Descritivo, e demais documentos constantes do processo administrativo em epígrafe.

ITEM	CÓDIGO BEC	DESCRIÇÃO	UNIDADE DE FORNECIMENTO	QUANTITATIVO ESTIMADO TOTAL	MUNICÍPIO
01					
02					
(...)					

1.2. Deverão ser respeitadas todas as especificações técnicas e as demais condições de fornecimento contidas no Memorial Descritivo que figurou como **Anexo I** do Edital que precedeu esta Ata e que dela fica fazendo parte integrante.

1.3. É vedado efetuar acréscimos nos quantitativos fixados nesta Ata de Registro de Preços, inclusive o acréscimo de que trata o § 1º do artigo 65 da Lei Federal n.º 8.666, de 21 de junho de 1993.





## 2. ÓRGÃOS PARTICIPANTES

2.1. Figura(m) como ÓRGÃO(S) PARTICIPANTE(S) da presente Ata de Registro de Preços:

UNIDADE PARTICIPANTE - FUNDAÇÃO CASA – SEDE ADMINISTRAÇÃO	
ÁREA SOLICITANTE	ENDEREÇO PARA ENTREGA
Seção de Farmácia Central	Rua Coronel Mursa, 270 - Brás - São Paulo - SP - CEP 03043-050 Telefones (11) 3204-7139 / 7140

## 3. FORNECEDORES E CADASTRO DE RESERVA

3.1. Figura como primeira classificada e DETENTORA desta Ata de Registro de Preços a empresa ..... inscrita no CNPJ sob o n.º ....., estabelecida na Rua ....., Telefone ....., Fax ..... e e-mail .....

ITEM	CÓDIGO BEC	DESCRIÇÃO	UNIDADE DE FORNECIMENTO	QUANTITATIVO ESTIMADO TOTAL	MARCA
01					
02					
(...)					

- Se **NENHUM OUTRO LICITANTE ACEITAR** o fornecimento pelas condições da detentora da Ata, adote a redação seguinte:

3.2. Consultadas as empresas participantes do Pregão Eletrônico que precedeu esta Ata, nos termos do artigo 11 do Decreto Estadual n.º 63.722/2018, nenhuma concordou em fornecer ao preço ofertado, na licitação, pela DETENTORA da Ata.

**OU**

- Caso **UM OU MAIS LICITANTES ACEITEM** executar o objeto da contratação nas mesmas condições da detentora da Ata, adote a redação seguinte:

3.2. Nos termos do artigo 11 do Decreto Estadual n.º 63.722/2018, ficam também registradas os seguintes fornecedores, obedecida a ordem de classificação original no certame:



3.2.1. .... inscrita no CNPJ sob o n.º ....., estabelecida na Rua ....., ....., Telefone ....., Fax ..... e e-mail .....

ITEM	CLASSIFICAÇÃO	MARCA

3.2.2. (...)

#### 4. PREÇOS

4.1. Os preços unitários que vigorarão nesta Ata de Registro de Preços são os seguintes:

ITEM	CÓDIGO BEC	DESCRIÇÃO	UNIDADE DE FORNECIMENTO	VALOR UNITÁRIO (R\$)
01				
02				
(...)				

4.2. Os preços registrados permanecerão fixos e irrevogáveis.

4.3. O preço registrado abrangerá os custos diretos e indiretos decorrentes do fornecimento do objeto, incluindo tributos (impostos, taxas, emolumentos, contribuições fiscais e parafiscais, entre outros), seguros, despesas de administração, lucro, custos com transporte, frete e demais despesas correlatas.

4.4. O ÓRGÃO GERENCIADOR realizará periodicamente pesquisa de mercado para comprovação da vantajosidade do preço registrado. Se o preço registrado se tornar superior aos valores praticados no mercado, o ÓRGÃO GERENCIADOR adotará as seguintes providências:

4.4.1. convocará o FORNECEDOR, obedecida a ordem de classificação no certame, visando à negociação para a redução de preços e sua adequação ao mercado;

4.4.2. liberará o FORNECEDOR do compromisso assumido e cancelará o seu registro, quando frustrada a negociação, respeitadas as contratações já celebradas;

4.4.3. convocará os demais FORNECEDORES, visando igual oportunidade de negociação.

4.5. Não logrando êxito nas negociações, o ÓRGÃO GERENCIADOR cancelará o item objeto do preço negociado.



## 5. VALIDADE DO REGISTRO DE PREÇOS

5.1. O prazo de validade do Sistema de Registro de Preços será de 12 (doze) meses, contados a partir da data da publicação do extrato da Ata de Registro de Preços no Diário Oficial do Estado.

5.2. A prorrogação da validade do Sistema de Registro de Preços será admitida até que se alcance o prazo máximo de 12 (doze) meses, nele incluídas as eventuais prorrogações.

## 6. CANCELAMENTO DO REGISTRO DE PREÇOS

6.1 O FORNECEDOR terá seu registro cancelado quando:

6.1.1. Descumprir as condições da Ata de Registro de Preços;

6.1.2. Não retirar o instrumento equivalente, no prazo estabelecido pelo ÓRGÃO PARTICIPANTE contratante, sem justificativa aceitável;

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

6.1.4. For declarado inidôneo para licitar ou contratar com a Administração nos termos do artigo 87, inciso IV, da Lei Federal nº 8.666/93;

6.1.5. For impedido de licitar e contratar com a Administração nos termos do artigo 7º da Lei Federal nº 10.520/02.

6.2. O cancelamento do registro de preços poderá ocorrer por fato superveniente, decorrente de caso fortuito ou força maior, que prejudique o cumprimento da ata, devidamente comprovados e justificados, por razões de interesse público ou a pedido do fornecedor.

## 7. CONTRATAÇÕES DECORRENTES DA ATA DE REGISTRO DE PREÇOS

7.1. Os fornecedores que assinarem a Ata de Registro de Preços estarão obrigados a celebrar as contratações que dela poderão advir, observadas as condições estabelecidas no Edital, em seus anexos e nesta Ata.

7.1.1. A existência de preços registrados não obriga a Administração a firmar as contratações decorrentes da Ata de Registro de Preços, ficando-lhe facultada a utilização de outros meios, respeitada a legislação relativa às licitações, sendo assegurado ao beneficiário do registro a preferência de contratação em igualdade de condições.

7.1.2. Quando da necessidade de contratação, o ÓRGÃO PARTICIPANTE, por intermédio do gestor do contrato por ele indicado, consultará o ÓRGÃO GERENCIADOR para obter a indicação do FORNECEDOR, dos quantitativos a que este ainda se encontra obrigado e dos preços registrados.



7.2. A contratação dos FORNECEDORES pelo ÓRGÃO PARTICIPANTE será formalizada pela emissão de nota de empenho ou instrumento equivalente.

7.2.1. Se, por ocasião da formalização da contratação, algum dos documentos apresentados pelo FORNECEDOR para fins de comprovação da regularidade fiscal ou trabalhista estiver com o prazo de validade expirado, o ÓRGÃO PARTICIPANTE verificará a situação por meio eletrônico hábil de informações, certificando nos autos do processo a regularidade e anexando os documentos passíveis de obtenção por tais meios, salvo impossibilidade devidamente justificada.

7.2.2. Se não for possível atualizá-las por meio eletrônico hábil de informações, o FORNECEDOR será notificado para, no prazo de 02 (dois) dias úteis, comprovar a sua situação de regularidade de que trata o item 7.2.1, mediante a apresentação das certidões respectivas com prazos de validade em vigência, sob pena de a contratação não se realizar.

7.2.3. Constitui condição para a celebração da contratação, bem como para a realização dos pagamentos dela decorrentes, a inexistência de registros em nome da licitante vencedora no “Cadastro Informativo dos Créditos não Quitados de Órgãos e Entidades Estaduais – CADIN ESTADUAL”. Esta condição será considerada cumprida se a devedora comprovar que os respectivos registros se encontram suspensos, nos termos do artigo 8º, §§ 1º e 2º, da Lei Estadual nº 12.799/2008.

7.2.4. O Sistema Eletrônico de Aplicação e Registro de Sanções Administrativas – e-Sanções, no endereço <http://www.esancoes.sp.gov.br>, o Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas – CEIS, no endereço <https://portaldatransparencia.gov.br/sancoes/consulta>, o Cadastro Nacional de Condenações Cíveis por Atos de Improbidade Administrativa e Inelegibilidade – CNIA, do Conselho Nacional de Justiça, no endereço [http://www.cnj.jus.br/improbidade\\_adm/consultar\\_requerido.php](http://www.cnj.jus.br/improbidade_adm/consultar_requerido.php) (quanto ao nome da pessoa jurídica licitante e também de seu sócio majoritário - artigo 12 da Lei Federal nº 8.429/1992), o Cadastro Nacional de Empresas Punidas – CNEP, no endereço <https://portaldatransparencia.gov.br/sancoes/consulta>, o Cadastro Estadual de Empresas Punidas – CEEP, no endereço <http://www.corregedoria.sp.gov.br/PesquisaCEEP.aspx>, e a Relação de apenados publicada pelo Tribunal de Contas do Estado de São Paulo, no endereço <https://www.tce.sp.gov.br/apenados>, deverão ser consultados previamente à celebração da contratação, observando-se o item 2.2 do Edital.

7.2.5. Constitui também condição para a celebração da contratação, caso se trate de sociedade cooperativa, a indicação de gestor encarregado de representá-la com exclusividade perante o contratante.

7.3. No prazo de 5 (cinco) dias corridos contados da data da convocação, o fornecedor deverá comparecer perante o ÓRGÃO PARTICIPANTE para a retirada da nota de empenho ou instrumento equivalente ou, alternativamente, solicitar o seu envio por meio eletrônico.

7.3.1. O prazo indicado no item 7.3 poderá ser prorrogado, por igual período, por solicitação justificada do interessado e aceita pela Administração.

7.3.2. O não comparecimento do fornecedor para retirar a nota de empenho ou instrumento equivalente ou, quando solicitado o seu envio por meio eletrônico, a ausência de envio de



confirmação de recebimento dentro do prazo indicado no item 7.3 importará na recusa à contratação, sujeita à aplicação das sanções cabíveis.

7.4. Aplicam-se às contratações realizadas com base neste Sistema de Registro de Preços, as disposições estabelecidas no Edital da licitação que o precedeu, relativas aos prazos, às condições de local de entrega do objeto, às condições de recebimento do objeto, à forma de pagamento e às sanções administrativas.

7.5. A utilização da Ata de Registro de Preços por órgãos e entidades que não tenham participado do certame licitatório, quando admitida, obedecerá aos prazos, limites e demais condições estabelecidas no Edital que regeu o certame licitatório.

E, lida e achada conforme, a presente ata segue assinada pelo representante do ÓRGÃO GERENCIADOR e pelos representantes dos FORNECEDORES com preços registrados nesta Ata, todos abaixo indicados e identificados.

São Paulo, \_\_\_\_ de \_\_\_\_\_ de 20XX.

**PELO ÓRGÃO GERENCIADOR:**

**FUNDAÇÃO CENTRO DE ATENDIMENTO SOCIOEDUCATIVO AO ADOLESCENTE**

**João Veríssimo Fernandes**  
Presidente

**Aurelio Olimpio de Souza**  
Diretor Administrativo

**PELA DETENTORA:** \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_  
(nome e CPF)

**TESTEMUNHAS:**

Carla Pires Priosti da Silva  
Gerente Administrativo

Rosana Moreno Pires  
Diretora de Divisão

