

TERMO DE REFERÊNCIA

Processo nº 2025.289.227

CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

OBJETO: Aquisição de soluções antissépticas e processamento e esterilização de materiais, para atender as demandas da Rede de Atenção à Saúde do município.

1. CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

1.2.1 Aquisição de soluções antissépticas e processamento e esterilização de materiais, para atender as demandas da Rede de Atenção à Saúde do município, nos termos da tabela abaixo, conforme condições e exigências estabelecidas neste instrumento.

ITEM	DESCRIÇÃO	CATMAT	Unidade	Estimativa 2026	FUNTE DE RECURSO	VALOR UNITÁRIO	VALOR TOTAL
					MAC		MAC
01	<p>Ácido Peracético, concentração de 0,2% a 0,3% (pronto para uso). Solução para desinfecção de alto nível e esterilização química de artigos semicríticos termossensíveis; biodegradável; atóxico; odor leve, acompanhado de inibidor de corrosão garantindo a atividade de até 30 dias. Embalagem opaca, resistente a fim de manter as propriedades do produto e impedir rupturas e perdas durante o transporte e manipulação. Produto deve apresentar rotulagem conforme RDC nº 700/2022. Deve possuir ação bactericida, esporicida, fungicida e virucida com eficácia antimicrobiana comprovada e conter registro na Anvisa. A empresa deverá apresentar a comprovação de propriedades conforme laudos técnicos: <u>atividade antimicrobiana em desinfecção de alto nível</u> para: <i>Staphylococcus aureus</i>; <i>Salmonella choleraesuis</i>; <i>Escherichia coli</i>; <i>Pseudomona aeruginosa</i>; <i>Trichophyton mentagrophytes</i>; <i>Candida albicans</i>; <i>Mycobacterium smegmatis</i>; <i>Mycobacterium bovis</i> (BCG); <i>Mycobacterium massiliense</i>; <i>Bacillus subtilis</i>; e <i>Clostridium sporogenes</i>. Com ação <u>esterilizante</u> para: <i>Bacillus subtilis</i>; <i>Clostridium sporogenes sterilizante</i>; e <i>Mycobacterium massiliense</i>. Produto para uso hospitalar.</p> <p>Apresentação de galão de 5 litros.</p> <p>Condições: A empresa deverá fornecer 30 fitas/tiras específica para leitura diária e que possibilite a avaliação da estabilidade e eficácia da solução. A cada 03 (três) galões totalizando 4.000 fitas/tiras). A empresa vencedora deverá proporcionar treinamento para equipe da CME de todas as unidades de emergências, quanto à utilização do produto em todas as unidades de serviços de saúde da Secretaria I de Saúde de Aparecida de Goiânia e em caso de necessidade de desativação do produto para descarte, o fornecimento do produto para este fim deverá ser fornecido juntamente com o item adquirido.</p>	348040	Galão	400	400	R\$ 135,91	R\$ 54.364,00

Rua Antônio Barbosa Sandoval, Qd. 04, Lt. 01, APM 3,
Centro - Aparecida de Goiânia - GO
Telefone: (62) 3545-5883

aparecida.go.gov.br

Digitally signed by ALESSANDRO LEONARDO ALVARES MAGALHAES:78499518168
Date: 2025.10.13 13:16:56 GMT-03:00
Reason: Arquivo assinado digitalmente
Location: BR

02	Álcool 70%, antisséptico para uso hospitalar (álcool etílico hidratado 70º INPM), incolor, límpido, isento de partículas a olho nu, volátil. O produto deve possuir embalagem transparente, resistente e tampa rosqueada com excelente vedação e em conformidade com a RDC n. 576/2021. Produto deve possuir registro na Anvisa. Apresentação em frasco de 1.000 ml.	269941	Frasco	35.000	35.000	R\$ 6,48	R\$ 226.800,00
03	Detergente multienzimático para limpeza de instrumentais. Composto no mínimo por quatro enzimas: amilase, carbohidrase, protease e lipase. Tensoativo não iônico, pH neutro, biodegradável, não corrosivo para metais e plástico. Deve atender para ser utilizado em temperatura ambiente ou aquecida em processo de limpeza manual, de ação rápida, não irritante à pele e mucosa. O produto deve possuir registro na Anvisa e atender os requisitos RDC nº 55/2012. A empresa deverá apresentar a comprovação de propriedades conforme laudos técnicos: Laudo de estabilidade das enzimas, durante o prazo de validade do produto; Laudo de pH do produto puro e diluído; Laudo de determinação da corrosividade; Laudo de determinação da biodegradabilidade; Laudo de contagem total de microorganismos viáveis; Laudo de corrosão/irritação ocular e cutânea. A embalagem primária deve ser opaca, de plástico rígido e de difícil ruptura. Apresentação de galão de 5 litros.	396158	Galão	400	400	R\$ 93,25	R\$ 37.300,00
04	Digluconato de clorexidina aquosa 0,2%, solução com tensoativo, dermosuave, antisséptico com ação antifúngica e bactericida para uso hospitalar. O produto deve possuir embalagem opaca, resistente e tampa rosqueada com excelente vedação e em conformidade com a RDC n. 576/2021. Enquadramento registro na Anvisa como medicamento notificado (baixo risco/notificação simplificada) de acordo com a Instrução Normativa nº 106/2021. Apresentação em frasco de 1.000 ml.	269881	Frasco	2.500	2.500	R\$ 6,44	R\$ 16.100,00
05	Digluconato de clorexidina alcoólica 0,5%, solução incolor, antisséptico dermatológico, para uso hospitalar. O produto deve possuir embalagem opaca, resistente e tampa rosqueada com excelente vedação e em conformidade com a RDC n. 576/2021. Enquadramento de registro na Anvisa como medicamento notificado (baixo risco/notificação simplificada) de acordo com a Instrução Normativa nº 106/2021. Apresentação em frasco de 1.000 ml.	269878	Frasco	1.000	1.000	R\$ 11,68	R\$ 11.680,00
06	Digluconato de clorexidina degermante 2%, solução com tensoativo, suave, para uso hospitalar. O produto deve possuir embalagem opaca, resistente e tampa rosqueada com excelente vedação e em conformidade com a RDC n. 576/2021. Enquadramento de registro na Anvisa como medicamento notificado (baixo risco/notificação simplificada) de acordo com a Instrução Normativa nº 106/2021. Apresentação em frasco de 1.000 ml.	269876	Frasco	1.200	1.200	R\$ 19,39	R\$ 23.268,00
07	Escova de limpeza de instrumentais cirúrgicos, reutilizável, autoclavável (cabeça única), cerdas em nylon de dureza média ou flexível, com diâmetro mínimo de 75mm x 25mm. Cabo anatômico em material plástico, comprimento mínimo de 220mm. Produto isento de registro ANVISA.	450514	Unidade	100	100	R\$ 59,00	R\$ 5.900,00

08	Escova de limpeza de instrumentais cirúrgicos , reutilizável, autoclavável (cabeça única), cerdas em nylon de dureza média ou flexível, com diâmetro mínimo de 12mm. Cabo anatômico em material plástico, comprimento mínimo de 170mm. Produto isento de registro ANVISA.	396680	Unidade	100	100	R\$ 28,79	R\$ 2.879,00
09	Escova para limpeza de tubos de circuito ventilação (traqueia adulto) , (cabeça única), cerdas em nylon de dureza macia com diâmetro mínimo de 30mm. Haste anatômica lisa plástica e de aço inox com extensão mínima 950mm. Produto isento de registro ANVISA.	481975	Unidade	100	100	R\$ 62,77	R\$ 6.277,00
10	Escova para limpeza de tubos de circuito ventilação (traqueia infantil) , (cabeça única), cerdas em nylon de dureza macia com diâmetro mínimo de 15mm. Haste anatômica lisa plástica e de aço inox com extensão mínima 950mm. Produto isento de registro ANVISA.	481976	Unidade	100	100	R\$ 60,52	R\$ 6.052,00
11	Indicador químico Classe I do tipo (Fita zebra para autoclave) . Confeccionada em papel crepado cor bege com listras diagonais cor amarela que muda de coloração para marrom. Deve apresentar excelente aderência. Produto para preparo de pacotes a serem esterilizados em conformidade com ISO 11140-1:2019. Embalagem individual. Produto isento de registro ANVISA. Apresentação em rolo: 19mm x 30m	332343	Unidade	10.000	10.000	R\$ 5,41	R\$ 54.100,00
	Indicador químico Classe 2 do tipo (Teste Bowie & Dick) Pacote pronto para o uso . Constitui em folha teste impregnada com reagente químico que muda de cor quando exposta ao vapor saturado sob pressão de 134°C e 3,5 minutos com tolerância ($\pm 1,5^\circ\text{C}$ e $\pm 5\text{s}$). A folha teste impregnada de indicador químico sensível ao vapor que muda de cor, disposta ao centro geométrico do pacote, e envolvida em folhas porosas em formato de pacote com barreira equivalente à 7kg. O pacote pronto para uso. Embalagem individual atóxico, isento de chumbo ou qualquer metal pesado. A fabricação deve estar de acordo com a, RDC nº 15/2012; ISO 11140-5:2018. Produto isento de registro Anvisa.	340924	Pacote	2.000	2.000	R\$ 19,74	R\$ 39.480,00
13	Integrador químico Classe 5 do tipo pastilha . Cada integrador deve ser composto por uma pílula química sensível à temperatura e ao vapor contida em uma bolsa laminada de papel, filme e alumínio laminado que se funde quando as condições padrões pré-estabelecidas de esterilização a vapor, são alcançadas indicando através da palavra "ACCEPT" e "REJECT" para não alcançadas (mudança de limite). Produto para monitoramento de ciclos em valor saturado em (121°C) e/ou (132°C). O indicador químico classe 5 deve seguir os critérios estabelecidos em ISO 11140-1:2019. O produto deve conter embalagem aluminizada, vedada e selada. Isento de registro da Anvisa.	346860	Unidade	60.000	60.000	R\$ 1,35	R\$ 81.000,00
14	Indicador biológico (Pacote teste desafio com indicador biológico de leitura rápida a vapor) Pacote pronto para o uso O pacote deve conter folhas porosas que envolvem uma ampola de indicador biológico, folha registro de manutenção e um integrador químico classe 5. Cada pacote deve ser acompanhado de outra ampola (indicador Biológico) que é considerada a "ampola teste". O indicador Biológico deve atender ISO 11138-1:2021 e o integrador químico atender ISO	340941	Pacote	3.000	3.000	R\$ 44,74	R\$ 134.220,00

	<p>11140-1:2019. O indicador biológico deve ser de leitura Rápida e capaz detectar a presença de esporos vivos de <i>Geobacillusstearothermophilus</i> por uma reação de mudança de cor visual. A leitura deve atender até 3 horas. Produto descartável e isento de registro da Anvisa.</p> <p>Incubadora (regime de comodato) Especificações mínimas: Equipamento automático de leitura por fluorescência, compacta e que permita a leitura de indicadores biológicos rápida em até três (03) horas, para processamentos a vapor saturado. Deve possuir no mínimo (03) três cavidades para os indicadores biológicos e uma (01) cavidade de trituração de ampola. Ao termino da leitura, automaticamente, será impresso ticket com registro do resultado/ processo. A empresa deverá fornecer até TRINTA (30) incubadoras por meio de comodato, conforme a necessidade do município e garantir a instalação, o suporte, a manutenção e o funcionamento das incubadoras, bem como, treinamento da equipe caso seja, necessário. A empresa deverá fornecer previamente as bobinas térmicas para reposição.</p>						
15	<p>Embalagem para esterilização 1ª geração (Papel Crepado 60x60cm), com gramatura mínima de 60g/m². Produto livre de resíduos e corantes, confeccionado em 100% celulose, compatível e resistente às condições físicas de esterilização à vapor saturado, repelente à líquidos e que permita penetração de agente esterilizante. Empresa deverá fornecer laudos de eficiência de Barreira Bacteriana (BFE) e viral (VFE) em consonância com a ISO 11607-1. Apresentação em folha</p>	456905	Unidade	50.000	50.000	R\$ 0,81	R\$ 40.500,00
16	<p>Embalagem para esterilização 1ª geração (Papel Crepado 90x90cm), com gramatura mínima de 60g/m². Produto livre de resíduos e corantes, confeccionado em 100% celulose, compatível e resistente às condições físicas de esterilização à vapor saturado, repelente à líquidos e que permita penetração de agente esterilizante. Produto de uso único e atóxico. Isento de registro da ANVISA. Empresa deverá fornecer laudos de eficiência de Barreira Bacteriana (BFE) e viral (VFE) em consonância com a ISO 11607-1. Apresentação em folha</p>	456906	Unidade	40.000	40.000	R\$ 1,62	R\$ 64.800,00
17	<p>Embalagem para esterilização (Papel grau cirúrgico 20cmx100mt). Apresentação tubular do tipo bobina, termoselável, permeável ao agente esterilizante vapor saturado. Deve conter dupla face, sendo uma em papel grau cirúrgico com gramatura mínima 60 g/m², e outra em filme multilaminado de poliéster e polipropileno com mínimo 54 g/m², transparente. Produto atóxico, descartável com excelente acabamento e permita selagem satisfatória atendendo os requisitos da com a ISO 14990-5. Isento de registro. Empresa deverá fornecer laudos de eficiência de Barreira Bacteriana (BFE) e viral (VFE).</p>	442483	Unidade	400	400	R\$ 78,27	R\$ 31.308,00

18	Embalagem para esterilização (Papel grau cirúrgico 30cmx100mt). Apresentação tubular do tipo bobina, termoselável, permeável ao agente esterilizante vapor saturado. Deve conter dupla face, sendo uma em papel grau cirúrgico com gramatura mínima 60 g/m ² , e outra em filme multilaminado de poliéster e polipropileno com mínimo 54 g/m ² , transparente. Produto atóxico, descartável com excelente acabamento e permita selagem satisfatória atendendo os requisitos da com a ISO 14990-5. Isento de registro. Empresa deverá fornecer laudos de eficiência de Barreira Bacteriana (BFE) e viral (VFE).	442386	Unidade	400	400	R\$ 151,94	R\$ 60.776,00
19	Embalagem para esterilização (Papel grau cirúrgico 40cmx100mt). Apresentação tubular do tipo bobina, termoselável, permeável ao agente esterilizante vapor saturado. Deve conter dupla face, sendo uma em papel grau cirúrgico com gramatura mínima 60 g/m ² , e outra em filme multilaminado de poliéster e polipropileno com mínimo 54 g/m ² , transparente. Produto atóxico, descartável com excelente acabamento e permita selagem satisfatória atendendo os requisitos da ISO 14990-5. Isento de registro. Empresa deverá fornecer laudos de eficiência de Barreira Bacteriana (BFE) e viral (VFE).	443097	Unidade	300	300	R\$ 176,13	R\$ 52.839,00
VALOR GLOBAL R\$ 949.643,00							

1.2.1 Termos e condições aplicáveis ao comodato das incubadoras

- 1.2.2 As incubadoras deverão ser compatíveis com o pacote teste desafio licitado e fornecido em regime de comodato. A empresa vencedora deverá ceder, gratuitamente, em regime de comodato, até 30 (duzentas) unidades, em perfeitas condições de uso.
- 1.2.2 A empresa ficará responsável pela a instalação, o suporte, a manutenção e o funcionamento das incubadoras, bem como, treinamento da equipe caso seja, necessário.
- 1.2.3 Fica estabelecido que o comodato se dará no cumprimento do prazo de 12 meses previsto em contrato ou enquanto houver produto da referida marca em estoque.
- 1.2.4 As incubadoras deverão ser fornecidas mediante a solicitação e necessidade da Secretaria de Saúde e a mesma ficará responsável pelo recebimento, guarda, conservação e distribuição das bombas de infusão para as unidades de saúde solicitantes.
- 1.2.5 As incubadoras alocadas nas unidades de saúde ficaram sob a tutela dos gestores das respectivas, sendo de sua responsabilidade, a conversação e guarda dos mesmos.
- 1.2.6 Findado a vigência do contrato e/ou enquanto houver produto da referida marca em estoque, a secretaria de saúde fica responsável pelo reconhecimento das incubadoras das unidades de saúde e a empresa vencedora ficará responsável pela retirada das incubadoras no almoxarifado de medicamentos. O comodatário não

poderá jamais recobrar do comodante as despesas feitas com o uso e gozo da coisa emprestada.

1.1. O prazo de vigência da contratação é de 12 (doze) meses (máximo 5 anos) contados da publicação do contrato, prorrogável por até 10 anos, na forma dos artigos 106 e 107 da Lei nº 14.133/2021.

1.1.1. O serviço é enquadrado como continuado tendo em vista que compromete o funcionamento das unidades de saúde, sendo a vigência plurianual mais vantajosa considerando o Estudo Técnico Preliminar.

- 2 O custo estimado total da contratação é **de R\$ 949.643,00 (Novecentos e quarenta e nove mil e seiscentos e quarenta e três reais)**. Conforme custos unitários apostos na tabela acima e em anexo.

2. FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

2.1. Fundamentação da Contratação e de seus quantitativos encontra-se detalhado em tópico específico do Estudo Técnico Preliminar.

2.2 DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO CONSIDERADO O CICLO DE VIDA DO OBJETO E ESPECIFICAÇÃO DO PRODUTO

3.1. A descrição da solução como um todo encontra-se pormenorizada em tópico específico dos Estudos Técnicos Preliminares, apêndice deste Termo de Referência.

2.3 REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

2.3.1 Autorização de Funcionamento do Licitante emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde – ANVISA, constando autorização para o exercício de distribuição ou comércio atacadista de medicamentos e produtos de uso médico e saúde, conforme art. 2º da Resolução RDC nº 16 de 01 de abril de 2014 – ANVISA;

2.3.2 Cópia autenticada do Alvará Sanitário Municipal/Distrital para o ano vigente, constando autorização para o exercício de distribuição ou comércio atacadista de medicamentos e produtos de uso médico e saúde, conforme art. 2º da Resolução RDC nº 16 de 01 de abril de 2014 – ANVISA;

2.3.3. Para as empresas que cotarem especialidade farmacêutica relacionada na Portaria 344/98 da Secretaria de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde deverá ser apresentada

a Autorização Especial emitida pela ANVISA, constando autorização para o exercício de distribuição ou comércio atacadista de medicamentos e produtos de uso médico e saúde, conforme art. 2º da Resolução RDC nº 16 de 01 de abril de 2014 – ANVISA;

2.3.4. Apresentar cópia do registro do produto de uso médico e saúde, na apresentação cotada, emitido pela ANVISA, vinculada ao Ministério da Saúde;

2.3.5. A proposta deverá conter o número completo do registro de produto de uso médico e saúde, junto a ANVISA (13 dígitos) ofertado no processo licitatório.

2.3.6. Os documentos apresentados deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva.

2.3.7. Não é admitida a subcontratação do objeto contratual.

2.4 MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO

2.4.1. O prazo de entrega dos bens é de 10 (dez) dias úteis, contados da data de envio da Autorização de Entrega (pedido).

2.4.2. Caso não seja possível a entrega na data assinalada, a empresa deverá comunicar as razões respectivas com pelo menos 3 dias de antecedência para que qualquer pleito de prorrogação de prazo seja analisado, ressalvadas situações de caso fortuito e força maior.

2.4.3. Os bens deverão ser entregues no seguinte endereço: Rua Washington Luiz, Qd 10, Lote 29/30 Jardim Transbrasiliano, Aparecida de Goiânia, Goiás CEP: 74.919.361; de segunda a sexta-feira, exceto feriados, nos horários de 08:00 às 11:00 horas e 13:00 às 16:00 horas.

2.4.4. No caso de produtos perecíveis, o prazo de validade do produto na data da entrega não poderá ser inferior a 12 meses, contados a partir do seu recebimento pelo Almojarifado de Medicamentos da Secretaria Municipal de Saúde.

2.4.5. Os produtos deverão estar em sua embalagem original, com identificação completa em língua portuguesa: nome genérico (de acordo com a Denominação Comum Brasileira) e comercial, data de fabricação e de validade, lote, número do Registro junto à Agência Nacional de Vigilância Sanitária, nome e endereço do fabricante.

2.4.6. As embalagens individuais devem conter inscritas, de forma destacada e não removível, a frase “PROIBIDA A VENDA PELO COMÉRCIO”.

2.4.7. Os bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, quando em desacordo com as especificações constantes neste Termo de Referência e na proposta, devendo ser substituídos no prazo de 05 (cinco) dias, a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

2.4.8. A nota fiscal deverá ser emitida pela própria contratada obrigatoriamente com o número de inscrição do Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica (CNPJ) apresentado nos documentos de habilitação, proposta e no contrato. Não serão aceitas notas fiscais emitidas com outros CNPJ's, mesmo aqueles de filiais e matriz;

2.4.9. Além do número do lote, na nota fiscal deve constar a data de validade e fabricante do e produtos de uso médico e saúde.

2.4.9.1. O prazo de garantia é aquele estabelecido na Lei nº 8.078, de 11 de setembro de 1990 (Código de Defesa do Consumidor).

2.5 MODELO DE GESTÃO DO CONTRATO

2.6 O contrato deverá ser executado fielmente pelas partes, de acordo com as cláusulas avençadas e as normas da Lei nº 14.133, de 2021, e cada parte responderá pelas consequências de sua inexecução total ou parcial.

2.7 Em caso de impedimento, ordem de paralisação ou suspensão do contrato, o cronograma de execução será prorrogado automaticamente pelo tempo correspondente, anotadas tais circunstâncias mediante simples apostila.

2.8 As comunicações entre o órgão ou entidade e a contratada devem ser realizadas por escrito sempre que o ato exigir tal formalidade, admitindo-se o uso de mensagem eletrônica para esse fim.

2.9 O órgão ou entidade poderá convocar representante da empresa para adoção de providências que devam ser cumpridas de imediato.

2.10 Após a assinatura do contrato ou instrumento equivalente, o órgão ou entidade poderá convocar o representante da empresa contratada para reunião inicial para apresentação do plano de fiscalização, que conterá informações acerca das obrigações contratuais, dos mecanismos de fiscalização, das estratégias para execução do objeto, do plano complementar de execução da contratada, quando houver, do método de aferição dos resultados e das sanções aplicáveis, dentre outros.

2.11 Fiscalização

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

2.12 Fiscalização Técnica

2.12.1 O fiscal técnico do contrato acompanhará a execução do contrato, para que sejam cumpridas todas as condições estabelecidas no contrato, de modo a assegurar os melhores resultados para a Administração. (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, VI);

2.12.2 O fiscal técnico do contrato anotar no histórico de gerenciamento do contrato todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato, com a descrição do que for necessário para a regularização das faltas ou dos defeitos observados. (Lei nº 14.133, de 2021, art. 117, §1º, e Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, II);

2.12.3 Identificada qualquer inexecução ou irregularidade, o fiscal técnico do contrato emitirá notificações para a correção da execução do contrato, determinando prazo para a correção. (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, III);

- 2.12.4 O fiscal técnico do contrato informará ao gestor do contrato, em tempo hábil, a situação que demandar decisão ou adoção de medidas que ultrapassem sua competência, para que adote as medidas necessárias e saneadoras, se for o caso. (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, IV).
- 2.12.5 No caso de ocorrências que possam inviabilizar a execução do contrato nas datas aprazadas, o fiscal técnico do contrato comunicará o fato imediatamente ao gestor do contrato. (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, V).
- 2.12.6 O fiscal técnico do contrato comunicará ao gestor do contrato, em tempo hábil, o término do contrato sob sua responsabilidade, com vistas à renovação tempestiva ou à prorrogação contratual (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 22, VII).

2.13 Fiscalização Administrativa

- 2.13.1 O fiscal administrativo do contrato verificará a manutenção das condições de habilitação da contratada, acompanhará o empenho, o pagamento, as garantias, as glosas e a formalização de apostilamento e termos aditivos, solicitando quaisquer documentos comprobatórios pertinentes, caso necessário (Art. 23, I e II, do Decreto nº 11.246, de 2022).
- 2.13.2 Caso ocorra descumprimento das obrigações contratuais, o fiscal administrativo do contrato atuará tempestivamente na solução do problema, reportando ao gestor do contrato para que tome as providências cabíveis, quando ultrapassar a sua competência; (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 23, IV).

2.14 Gestor do Contrato

- 2.14.1 O gestor do contrato coordenará a atualização do processo de acompanhamento e fiscalização do contrato contendo todos os registros formais da execução no histórico de gerenciamento do contrato, a exemplo da ordem de serviço, do registro de ocorrências, das alterações e das prorrogações contratuais, elaborando relatório com vistas à verificação da necessidade de adequações do contrato para fins de atendimento da finalidade da administração. (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, IV).
- 2.14.2 O gestor do contrato acompanhará os registros realizados pelos fiscais do contrato, de todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato e as medidas adotadas, informando, se for o caso, à autoridade superior àquelas que ultrapassarem a sua competência. (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, II).
- 2.14.3 O gestor do contrato acompanhará a manutenção das condições de habilitação da contratada, para fins de empenho de despesa e pagamento, e anotará os

problemas que obstem o fluxo normal da liquidação e do pagamento da despesa no relatório de riscos eventuais. (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, III).

2.14.4 O gestor do contrato emitirá documento comprobatório da avaliação realizada pelos fiscais técnico, administrativo e setorial quanto ao cumprimento de obrigações assumidas pelo contratado, com menção ao seu desempenho na execução contratual, baseado nos indicadores objetivamente definidos e aferidos, e a eventuais penalidades aplicadas, devendo constar do cadastro de atesto de cumprimento de obrigações. (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, VIII).

2.14.5 O gestor do contrato tomará providências para a formalização de processo administrativo de responsabilização para fins de aplicação de sanções, a ser conduzido pela comissão de que trata o art. 158 da Lei nº 14.133, de 2021, ou pelo agente ou pelo setor com competência para tal, conforme o caso. (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, X).

2.14.6 O gestor do contrato deverá elaborar relatório final com informações sobre a consecução dos objetivos que tenham justificado a contratação e eventuais condutas a serem adotadas para o aprimoramento das atividades da Administração. (Decreto nº 11.246, de 2022, art. 21, VI).

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

2.15 FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR E FORMA DE FORNECIMENTO

2.16 DO RECEBIMENTO

2.16.1 Os bens serão recebidos provisoriamente, de forma sumária, no ato da entrega, juntamente com a nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, pelo (a) responsável pelo acompanhamento e fiscalização do contrato, para efeito de posterior verificação de sua conformidade com as especificações constantes no Termo de Referência e na proposta.

2.16.2 Os bens poderão ser rejeitados, no todo ou em parte, inclusive antes do recebimento provisório, quando em desacordo com as especificações constantes no Termo

de Referência e na proposta, devendo ser substituídos no prazo de 7 (sete) dias, a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

2.16.3 O recebimento definitivo ocorrerá no prazo de 30 (trinta) dias úteis, a contar do recebimento da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente pela Administração, após a verificação da qualidade e quantidade do material e consequente aceitação mediante termo detalhado.

2.16.4 Para as contratações decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o limite de que trata o inciso II do art. 75 da Lei nº 14.133, de 2021, o prazo máximo para o recebimento definitivo será de até 30 (trinta) dias úteis.

2.16.5 O prazo para recebimento definitivo poderá ser excepcionalmente prorrogado, de forma justificada, por igual período, quando houver necessidade de diligências para a aferição do atendimento das exigências contratuais.

2.16.6 No caso de controvérsia sobre a execução do objeto, quanto à dimensão, qualidade e quantidade, deverá ser observado o teor do art. 143 da Lei nº 14.133, de 2021, comunicando-se à empresa para emissão de Nota Fiscal no que pertence à parcela incontroversa da execução do objeto, para efeito de liquidação e pagamento.

2.16.7 O prazo para a solução, pelo contratado, de inconsistências na execução do objeto ou de saneamento da nota fiscal ou de instrumento de cobrança equivalente, verificadas pela Administração durante a análise prévia à liquidação de despesa, não será computado para os fins do recebimento definitivo.

2.17 O recebimento provisório ou definitivo não excluirá a responsabilidade civil pela solidez e pela segurança dos bens nem a responsabilidade ético-profissional pela perfeita execução do contrato.

2.18 DA LIQUIDAÇÃO

2.19 Recebida a Nota Fiscal ou documento de cobrança equivalente, correrá o prazo de dez dias úteis para fins de liquidação, na forma desta seção, prorrogáveis por igual período, nos termos do art. 7º, §3º da Instrução Normativa SEGES/ME nº 77/2022.

O prazo de que trata o item anterior será reduzido à metade, mantendo-se a possibilidade de prorrogação, no caso de contratações decorrentes de despesas cujos valores não ultrapassem o limite de que trata o inciso II do art. 75 da Lei nº 14.133, de 2021.

- 2.20 Para fins de liquidação, o setor competente deverá verificar se a nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente apresentado expressa os elementos necessários e essenciais do documento, tais como:
- 2.20.1 O prazo de validade;
 - 2.20.2 A data da emissão;
 - 2.20.3 Os dados do contrato e do órgão contratante;
 - 2.20.4 O período respectivo de execução do contrato;
 - 2.20.5 O valor a pagar;
- 2.21 Eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis. Havendo erro na apresentação da nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente, ou circunstância que impeça a liquidação da despesa, esta ficará sobrestada até que o contratado providencie as medidas saneadoras, reiniciando-se o prazo após a comprovação da regularização da situação, sem ônus ao contratante;
- 2.22 A nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente deverá ser obrigatoriamente acompanhado da comprovação da regularidade fiscal, constatada por meio de consulta on-line ao SICAF ou, na impossibilidade de acesso ao referido Sistema, mediante consulta aos sítios eletrônicos oficiais ou à documentação mencionada no art. 68 da Lei nº 14.133, de 2021.
- 2.23 A Administração deverá realizar consulta ao SICAF para: a) verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas no edital; b) identificar possível razão que impeça a participação em licitação, no âmbito do órgão ou entidade, proibição de contratar com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas (INSTRUÇÃO NORMATIVA Nº 3, DE 26 DE ABRIL DE 2018).
- 2.24 Constatando-se, junto ao SICAF, a situação de irregularidade do contratado, será providenciada sua notificação, por escrito, para que, no prazo de 5 (cinco) dias úteis, regularize sua situação ou, no mesmo prazo, apresente sua defesa. O prazo poderá ser prorrogado uma vez, por igual período, a critério do contratante.
- 2.25 Não havendo regularização ou sendo a defesa considerada improcedente, o contratante deverá comunicar aos órgãos responsáveis pela fiscalização da regularidade fiscal quanto à inadimplência do contratado, bem como quanto à existência de pagamento a ser efetuado, para que sejam acionados os meios pertinentes e necessários para garantir o recebimento de seus créditos.
- 2.26 Persistindo a irregularidade, o contratante deverá adotar as medidas necessárias à rescisão contratual nos autos do processo administrativo correspondente, assegurada ao contratado a ampla defesa.

2.27 Havendo a efetiva execução do objeto, os pagamentos serão realizados normalmente, até que se decida pela rescisão do contrato, caso o contratado não regularize sua situação junto ao SICAF.

2.28 PRAZO DE PAGAMENTO

O pagamento será efetuado no prazo de até 10 (dez) dias úteis contados da finalização da liquidação da despesa, conforme seção anterior, nos termos da Instrução Normativa SEGES/ME nº 77, de 2022.

2.29 FORMA DE PAGAMENTO

2.29.1 O pagamento será realizado por meio de ordem bancária, para crédito em banco, agência e conta corrente indicados pelo contratado.

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

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

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

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

2.31 FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR E FORMA DE FORNECIMENTO

2.32 Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

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

2.34 Forma de fornecimento

2.34.1 O fornecimento do objeto será parcelado.

2.35 Exigências de habilitação

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

2.36 Habilitação jurídica

2.36.1 Pessoa física: cédula de identidade (RG) ou documento equivalente que, por força de lei, tenha validade para fins de identificação em todo o território nacional;

- 2.36.2 Empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;
- 2.36.3 Microempreendedor Individual - MEI: Certificado da Condição de Microempreendedor Individual - CCMEI, cuja aceitação ficará condicionada à verificação da autenticidade no sítio <https://www.gov.br/empresas-e-negocios/pt-br/empreendedor>;
- 2.36.4 Sociedade empresária, sociedade limitada unipessoal – SLU ou sociedade identificada como empresa individual de responsabilidade limitada - EIRELI: inscrição do ato constitutivo, estatuto ou contrato social no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;
- 2.36.5 Sociedade empresária estrangeira: portaria de autorização de funcionamento no Brasil, publicada no Diário Oficial da União e arquivada na Junta Comercial da unidade federativa onde se localizar a filial, agência, sucursal ou estabelecimento, a qual será considerada como sua sede, conforme Instrução Normativa DREI/ME n.º 77, de 18 de março de 2020.
- 2.36.6 Sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil de Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores.
- 2.36.7 Filial, sucursal ou agência de sociedade simples ou empresária: inscrição do ato constitutivo da filial, sucursal ou agência da sociedade simples ou empresária, respectivamente, no Registro Civil das Pessoas Jurídicas ou no Registro Público de Empresas Mercantis onde opera, com averbação no Registro onde tem sede a matriz
- 2.36.8 Sociedade cooperativa: ata de fundação e estatuto social, com a ata da assembleia que o aprovou, devidamente arquivado na Junta Comercial ou inscrito no Registro Civil das Pessoas Jurídicas da respectiva sede, além do registro de que trata o art. 107 da Lei nº 5.764, de 16 de dezembro 1971.
- 2.36.9 Agricultor familiar: Declaração de Aptidão ao Pronaf – DAP ou DAP-P válida, ou, ainda, outros documentos definidos pela Secretaria Especial de Agricultura Familiar e do Desenvolvimento Agrário, nos termos do art. 4º, §2º do Decreto nº 10.880, de 2 de dezembro de 2021
- 2.36.10 Produtor Rural: matrícula no Cadastro Específico do INSS – CEI, que comprove a qualificação como produtor rural pessoa física, nos termos da Instrução Normativa RFB n. 971, de 13 de novembro de 2009 (arts. 17 a 19 e 165).
- 2.36.11 Cópia autenticada do Alvará Sanitário Municipal/Distrital para o ano vigente, constando autorização para o exercício de distribuição ou comércio atacadista de medicamentos e produtos de uso médico e saúde, conforme art. 2º da Resolução RDC nº 16 de 01 de abril de 2014 – ANVISA;
- 2.36.12 Autorização de Funcionamento do Licitante emitida pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde – ANVISA, constando autorização para o

exercício de distribuição ou comércio atacadista de medicamentos e produtos de uso médico e saúde, conforme art. 2º da Resolução RDC nº 16 de 01 de abril de 2014 – ANVISA;

2.36.13 Para as empresas que cotarem especialidade farmacêutica relacionada na Portaria 344/98 da Secretaria de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde deverá ser apresentada a Autorização Especial emitida pela ANVISA, constando autorização para o exercício de distribuição ou comércio atacadista de medicamentos e produtos de uso médico e saúde, conforme art. 2º da Resolução RDC nº 16 de 01 de abril de 2014 – ANVISA;

2.36.14 Apresentar cópia do registro do produto de uso médico e saúde, na apresentação cotada, emitido pela ANVISA, vinculada ao Ministério da Saúde; A proposta deverá conter o número completo do registro do produto de uso médico e saúde, junto a ANVISA (13 dígitos) ofertado no processo licitatório.

2.36.15 Os documentos apresentados deverão estar acompanhados de todas as alterações ou da consolidação respectiva.

2.37 Habilitação fiscal, social e trabalhista

2.37.1 Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas ou no Cadastro de Pessoas Físicas, conforme o caso;

2.37.2 Prova de regularidade fiscal perante a Fazenda Nacional, mediante apresentação de certidão expedida conjuntamente pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB) e pela Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN), referente a todos os créditos tributários federais e à Dívida Ativa da União (DAU) por elas administrados, inclusive aqueles relativos à Seguridade Social, nos termos da Portaria Conjunta nº 1.751, de 02 de outubro de 2014, do Secretário da Receita Federal do Brasil e da Procuradora-Geral da Fazenda Nacional.

2.37.3 Prova de regularidade com o Fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS).

2.37.4 Prova de inexistência de débitos inadimplidos perante a Justiça do Trabalho, mediante a apresentação de certidão negativa ou positiva com efeito de negativa, nos termos do Título VII-A da Consolidação das Leis do Trabalho, aprovada pelo Decreto-Lei nº 5.452, de 1º de maio de 1943;

2.37.5 Prova de inscrição no cadastro de contribuintes Estadual/Distrital ou Municipal/Distrital relativo ao domicílio ou sede do fornecedor, pertinente ao seu ramo de atividade e compatível com o objeto contratual;

2.37.6 Prova de regularidade com a Fazenda Estadual/Distrital ou Municipal/Distrital do domicílio ou sede do fornecedor, relativa à atividade em cujo exercício contrata ou concorre;

2.37.7 Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos [Estadual/Distrital] ou [Municipal/Distrital] relacionados ao objeto contratual, deverá comprovar tal condição

mediante a apresentação de declaração da Fazenda respectiva do seu domicílio ou sede, ou outra equivalente, na forma da lei.

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

2.38 Qualificação Econômico-Financeira

- 2.38.1 Certidão negativa de insolvência civil expedida pelo distribuidor do domicílio ou sede do licitante, caso se trate de pessoa física, desde que admitida a sua participação na licitação (art. 5º, inciso II, alínea “c”, da Instrução Normativa Seges/ME nº 116, de 2021), ou de sociedade simples;
- 2.38.2 Certidão negativa de falência expedida pelo distribuidor da sede do fornecedor - Lei nº 14.133, de 2021, art. 69, caput, inciso II);
- 2.38.3 Balanço patrimonial, demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis dos 2 (dois) últimos exercícios sociais, comprovando;
- 2.38.4 Índices de Liquidez Geral (LG), Liquidez Corrente (LC), e Solvência Geral (SG) superiores a 1 (um).
- 2.38.5 As empresas criadas no exercício financeiro da licitação deverão atender a todas as exigências da habilitação e poderão substituir os demonstrativos contábeis pelo balanço de abertura.
- 2.38.6 Os documentos referidos acima limitar-se-ão ao último exercício no caso de a pessoa jurídica ter sido constituída há menos de 2 (dois) anos;
- 2.38.7 Os documentos referidos acima deverão ser exigidos com base no limite definido pela Receita Federal do Brasil para transmissão da Escrituração Contábil Digital - ECD ao Sped.

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

2.40 Qualificação técnica

- 2.40.1 Registro ou inscrição da empresa na entidade profissional Conselho Regional de Farmácia, em plena validade;
- 2.40.2 Comprovação de aptidão para o fornecimento de bens similares de complexidade tecnológica e operacional equivalente ou superior com o objeto desta contratação, ou com o item pertinente, por meio da apresentação de certidões ou atestados, por pessoas jurídicas de direito público ou privado, ou regularmente emitido (s) pelo conselho profissional competente, quando for o caso.
- 2.40.3 *Os atestados de capacidade técnica poderão ser apresentados em nome da matriz ou da filial do fornecedor.*

- 2.41 O fornecedor disponibilizará todas as informações necessárias à comprovação da legitimidade dos atestados, apresentando, quando solicitado pela Administração, cópia do contrato que deu suporte à contratação, endereço atual da contratante e local em que foi executado o objeto contratado, dentre outros documentos.
- 2.42 Caso admitida a participação de cooperativas, será exigida a seguinte documentação complementar:
- 2.42.1 A relação dos cooperados que atendem aos requisitos técnicos exigidos para a contratação e que executarão o contrato, com as respectivas atas de inscrição e a comprovação de que estão domiciliados na localidade da sede da cooperativa, respeitado o disposto nos arts. 4º, inciso XI, 21, inciso I e 42, §§2º a 6º da Lei n. 5.764, de 1971;
- 2.42.2 A declaração de regularidade de situação do contribuinte individual – DRSCI, para cada um dos cooperados indicados;
- 2.42.3 A comprovação do capital social proporcional ao número de cooperados necessários à execução contratual;
- 2.42.4 O registro previsto na Lei n. 5.764, de 1971, art. 107;
- 2.42.5 A comprovação de integração das respectivas quotas-partes por parte dos cooperados que executarão o contrato; e
- 2.42.6 Os seguintes documentos para a comprovação da regularidade jurídica da cooperativa: a) ata de fundação; b) estatuto social com a ata da assembleia que o aprovou; c) regimento dos fundos instituídos pelos cooperados, com a ata da assembleia; d) editais de convocação das três últimas assembleias gerais extraordinárias; e) três registros de presença dos cooperados que executarão o contrato em assembleias gerais ou nas reuniões seccionais; e f) ata da sessão que os cooperados autorizaram a cooperativa a contratar o objeto da licitação;
- 2.43 A última auditoria contábil-financeira da cooperativa, conforme dispõe o art. 112 da Lei n. 5.764, de 1971, ou uma declaração, sob as penas da lei, de que tal auditoria não foi exigida pelo órgão fiscalizador.
- 2.44 ESTIMATIVAS DO VALOR DA CONTRATAÇÃO
- 2.45 O custo estimado total da contratação **de R\$ 949.643,00 (Novecentos e quarenta e nove mil e seiscentos e quarenta e três reais)**, conforme custos unitários apostos na tabela acima e em anexo.

- 2.46 Cabe ressaltar que a média de valor estimado, foi realizada com base na média de preços cotados em bancos de preços e contratos anteriores.
- 2.47 Em caso de licitação para Registro de Preços, os preços registrados poderão ser alterados ou atualizados em decorrência de eventual redução dos preços praticados no mercado ou de fato que eleve o custo dos bens, das obras ou dos serviços registrados, nas seguintes situações (art. 25 do Decreto nº 11.462/2023):
- 2.47.1 em caso de força maior, caso fortuito ou fato do príncipe ou em decorrência de fatos imprevisíveis ou previsíveis de consequências incalculáveis, que inviabilizem a execução da ata tal como pactuada, nos termos do disposto na alínea “d” do inciso II do caput do art. 124 da Lei nº 14.133, de 2021;
- 2.47.2 Em caso de criação, alteração ou extinção de quaisquer tributos ou encargos legais ou superveniência de disposições legais, com comprovada repercussão sobre os preços registrados;
- 2.47.3 Serão reajustados os preços registrados, respeitada a contagem da anualidade e o índice previsto para a contratação; ou
- 2.48 Poderão ser repactuados, a pedido do interessado, conforme critérios definidos para a contratação.

2.49 ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

2.50 *As despesas decorrentes da presente contratação correrão à conta de recursos específicos consignados no Orçamento Geral da União.*

2.51 A contratação será atendida pela seguinte dotação:

- I) Gestão/Unidade: [...];
- II) Fonte de Recursos: [...];
- III) Programa de Trabalho: [...];
- IV) Elemento de Despesa: [...];
- V) Plano Interno: [...];

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

Aparecida de Goiânia, 08 de outubro de 2025.

Digitally signed by GUSTAVO AMOURY ASSUNCAO
Date: 2025.10.13 08:27:22 GMT-03:00
Reason: Arquivo assinado eletronicamente
Location: BR

Superintendente de Atenção à Saúde

Rua Antônio Barbosa Sandoval, Qd. 04, Lt. 01, APM 3,
Centro - Aparecida de Goiânia - GO
Telefone: (62) 3545-5883

aparecida.go.gov.br

De acordo, na forma da Lei.

Dr. Alessandro Magalhães
Secretário Municipal de Saúde

JUSTIFICATIVA TÉCNICA

Nos últimos anos, a Secretaria de Saúde de Aparecida de Goiânia vivenciou a expansão de atendimentos em unidades de saúde, o que proporcionou aumento dos serviços ofertados e a universalização do acesso. Para viabilização e continuidade dos serviços e assistência em saúde à população torna-se fundamental, oferecer insumos e materiais médico-hospitalares em quantidade suficiente para atender as demandas.

Os dispositivos médicos constituem o elo entre a aquisição, o fornecimento e a distribuição dos materiais essenciais para a assistência à saúde. Dessa forma, aquisição de **“soluções antissépticas e produtos para processamento e esterilização de materiais”**, destina-se ao abastecimento da Rede de Atenção em saúde do município (Unidades Básicas de Saúde, Unidades de Pronto Atendimento, Centros de Saúde Ambulatorial e Psicossocial, Centros de Consultas Especializadas (Centro Clínico, Pronto Socorro, AMAG), Serviço Móvel de Urgência (SAMU), Serviço de Atenção Domiciliar (SAD), Maternidade Maria da Cruz, Agência Prisional, e as vigilâncias epidemiológica e sanitária). Além dos atendimentos e serviços disponibilizados previstos, como o setor de transporte e postos de vacinação (campanhas).

Os produtos a serem licitados estão incluídos e padronizados na Relação de Materiais Médico Hospitalares (REMAT) – 2024, 2ª edição e pertencem ao Grupo G - Soluções antissépticas e processamento e esterilização de materiais. Estes têm como finalidade garantir a desinfecção de superfícies, antissepsia para procedimentos e processamento da central de materiais e esterilização.

As soluções para antissepsia (clorexidinas alcoólica, degermante e aquosa) são utilizadas reduzir ou inibir o crescimento de microrganismos presentes em tecidos vivos, como pele e mucosas realizadas antes dos procedimentos médicos / cirúrgicos (partos, sondagens, suturas). No caso da desinfecção de superfícies, utiliza-se o álcool à 70%, considerado desinfetante nível médio / intermediário que permite a

desinfecção de superfícies de mobiliários e equipamentos, termômetros, e olivas de estetoscópios, bandejas de medicação, ampolas e frascos de medicamentos.

No que tange, processamento e esterilização de materiais a RDC/ANVISA nº15/2012 que dispõe sobre requisitos de boas práticas para o processamento de produtos para saúde, as atividades destinam-se à Central de Material Esterilizado (CME), que é área responsável pela limpeza, desinfecção, preparo e esterilização.

Dessa forma, para limpeza e desinfecção dos produtos são necessários: detergente enzimático; escovas específicas para limpeza e ácido peracético. A limpeza dos materiais garante a remoção de sujidades orgânicas e inorgânicas, redução da carga microbiana presente nos produtos para saúde, utilizando água, detergentes, produtos e acessórios de limpeza. Já a desinfecção, configura-se em processo físico ou químico que destrói a maioria dos microrganismos de artigos semicríticos, inclusive micobactérias e fungos, exceto um número elevado de esporos bacterianos. A desinfecção dos artigos semicríticos ou críticos é realizada através da imersão dos mesmos na solução. O tempo dessa imersão será de acordo com o fabricante, bem como o prazo de validade do produto e solução preparada, devendo estar acompanhado de estudo de estabilidade correspondente

Para o preparo e esterilização, são necessárias embalagens específicas para esterilização a vapor saturado e indicadores para monitoramento do processo de esterilização. A esterilização é o método mais eficiente para a eliminação de vírus, bactérias, esporos, fungos, protozoários e helmintos causadores de infecções/doenças. O uso do método exige monitoramento diário, o que se faz necessário de indicadores para certificação da destruição dos micro-organismos.

A instauração do processo licitatório tem por objetivo fazer a previsão estimativa para 2026 e configura-se pela necessidade em garantir o quantitativo essencial para assistência de qualidade e segura, bem como a continuidade aos serviços de saúde.

Para programação do planejamento de quantitativo das soluções e produtos a serem adquirido foi considerado:

- Projeção da média de consumo mensal dos itens
- Número de atendimentos da unidade.


A ausência dos itens inviabiliza o processo de desinfecção, preparo e esterilização de artigos para a saúde, pois não há garantia da eficácia do processo, o que pode contribuir em materiais inadequados para uso no atendimento aos pacientes, em procedimentos cirúrgicos. Tais situações trariam graves consequências à saúde do usuário dos serviços e saúde, como aumento do índice de infecção hospitalar, do tempo de internação e dos gastos hospitalares.

É imprescindível se ater ao o direito constitucional previsto em CF/1988, art. 198, § 2º atendimento integral, com prioridade para as atividades preventivas, sem prejuízo dos serviços assistenciais. Ressaltamos que é de responsabilidade tripartite garantir assistência de qualidade e segura à população usuária do Sistema Único de Saúde – SUS amparado pelos princípios da Lei nº 8.080/1990 e organização do sistema - Decreto nº 7.5088/2011.

A Secretaria Municipal de Saúde coloca-se a disposição para todo e qualquer esclarecimento que entenda necessário.

Atenciosamente,

Aparecida de Goiânia, 08 de outubro de 2025.

Digitally signed by EDMILA LUCAS DE LIMA
Date: 2025.10.08 13:28:20 GMT-03:00
Reason: Arquivo assinado eletronicamente
Location: 

Edmila d Lima

Enfermeira COREN GO: 280.944
Doutora em Enfermagem (UFG)
Analista em saúde- CAF/SAS/SMS
Matrícula 34.679