

HOSPITAL DAS FORCAS ARMADAS

Termo de Referência 555/2025

Informações Básicas

Número do artefato	UASG	Editado por	Atualizado em
555/2025	112408-HOSPITAL DAS FORCAS ARMADAS	MICHELE DAIANE GABRIEL DA VEIGA OLIVESKI	23/01/2026 11:23 (v 0.24)
Status	ASSINADO		

Outras informações

Categoria	Número da Contratação	Processo Administrativo
II - compra, inclusive por encomenda/Bens de consumo		60550.015281/2025-67

1. CONDIÇÕES GERAIS DA CONTRATAÇÃO

1.1. Aquisição de Pregão de medicamentos Quimioterápicos 2025, nos termos da tabela abaixo, conforme condições e exigências estabelecidas neste instrumento.

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	CATMAT	UNIDADE DE MEDIDA	QUANTIDADE
1	ABEMACICLIBE 100 MG	461325	COMPRIMIDO	4680
2	ABEMACICLIBE 150 MG	461326	COMPRIMIDO	5760
3	ACALABRUTINIBE 100 MG	458278	COMPRIMIDO	1440
4	ACETATO DE ABIRATERONA 250MG	412776	COMPRIMIDO	5760
5	ACETATO DE DEGARELIX 120 MG, INJETÁVEL	435230	FRASCO-AMPOLA	24
6	ACETATO DE DEGARELIX 80 MG, INJETÁVEL	435231	FRASCO-AMPOLA	60
7	ÁCIDO ZOLEDRÔNICO 4MG	338411	FRASCO-AMPOLA	60
8	ADALIMUMABE 40 MG	290058	SERINGA 0,4 MILILITRO	24
9	ALECTINIBE 150 MG	458500	CÁPSULA	1440
10	ANASTROZOL 1MG COMPRIMIDO	278348	COMPRIMIDO	14400
11	APALUTAMIDA 60 MG	457206	COMPRIMIDO	10800
12	ATEZOLIZUMABE 1200 MG	449866	FRASCO 20 MILILITRO	48
13	AZACITIDINA 100 MG	383436	FRASCO-AMPOLA	420
14	BEVACIZUMABE 25MGML C/16ML, INJETÁVEL	311390	FRASCO 16 MILILITRO	120
15	BEVACIZUMABE 25MGML C/4ML,	311390	FRASCO 4	240

	INJETÁVEL		MILILITRO	
16	BICALUTAMIDA 50MG, COMPRIMIDO	271761	COMPRIMIDO	720
17	BLEOMICINA 15 UI	398707	FRASCO-AMPOLA	72
18	BORTEZOMIBE 3,5 MG	280201	FRASCO-AMPOLA	96
19	BRENTUXIMABE VEDOTINA 50 MG	412830	FRASCO-AMPOLA	48
20	CAPECITABINA 500MG, COMPRIMIDO	268403	COMPRIMIDO	2880
21	CARBOPLATINA 100MG /ML C/45ML, INJETÁVEL	270409	FRASCO 45 MILILITRO	180
22	CEMPIIMABE 350 MG	465440	FRASCO-AMPOLA	48
23	CETUXIMABE 5MG/ML C /100ML, INJETÁVEL	390008	FRASCO 100 MILILITRO	36
24	CETUXIMABE 5MG/ML C /20ML, INJETÁVEL	390008	FRASCO 20 MILILITRO	60
25	CICLOFOSFAMIDA 1G, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	340148	FRASCO-AMPOLA	120
26	CICLOFOSFAMIDA 50MG, COMPRIMIDO	268427	COMPRIMIDO	600
27	CISPLATINA 1MG/ML C /50ML, INJETÁVEL	340186	FRASCO-AMPOLA	120
28	DACARBAZINA 200 MG	270438	FRASCO-AMPOLA	180
29	DACARBAZINA 600 MG	422363	FRASCO-AMPOLA	120
30	DARATUMUMABE 1.800 MG	475967	FRASCO 15 MILILITRO	72
31	DAROLUTAMIDA 300 MG	470668	COMPRIMIDO	4320
32	DENOSUMABE 120 MG, 1,7ML, INJETÁVEL	406358	FRASCO 1,7 MILILITRO	48
33	DENOSUMABE 60 MG /ML, SERINGA PREENCHIDA, 1ML	421223	SERINGA 1 MILILITRO	144
34	DOCETAXEL 20MG/ML, FRASCO C/4ML, INJETÁVEL.	455883	FRASCO 4 MILILITRO	144
35	DOXORRUBICINA (CLORIDRATO DE) 50MG, SOLUÇÃO INJETÁVEL	429928	FRASCO-AMPOLA	120
36	DOXORRUBICINA LIPOSSOMAL PEGUILADO 2MG/ML C /10ML, INJETÁVEL	323260	FRASCO 10 MILILITRO	144
37	DURVALUMABE 500 MG	454939	FRASCO 10 MILILITRO	72
38	ENZALUTAMIDA 80 MG, COMPRIMIDO	615826	COMPRIMIDO	17280
39	ETOPOSÍDEO 20MG/ML C/ 5ML, INJETÁVEL	342178	FRASCO 5 MILILITRO	144
40	EVEROLIMO, 10MG, COMPRIMIDO	393139	COMPRIMIDO	360
41	EXEMESTANO, 25MG, DRÁGEA	282151	DRÁGEA	5400
42	FILGRASTIM 300MCG, INJETÁVEL	268118	FRASCO 1 MILILITRO	840
43	FILGRASTIM, COMPOSIÇÃO PEGUILADO, CONCENTRAÇÃO 10MG /ML C/ 0,6ML INJETÁVEL	367723	SERINGA	120
44	FLUORURACILA 50MG /ML C/50ML, INJETÁVEL	268478	FRASCO 50 MILILITRO	480

45	FOSAPREPITANTO (DIMEGLUMINA), PÓ LIÓFILO 150 MG	440396	FRASCO-AMPOLA	60
46	FULVESTRANTO 50MG /ML, SERINGA PREENCHIDA C/5ML, INJETÁVEL	448707	SERINGA 5 MILILITRO	72
47	GANCICLOVIR SÓDICO FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL DOSAGEM: 1 MG/ML C /250 ML	330115	BOLSA COM 250 MILILITRO	360
48	GENCITABINA (CLORIDRATO DE) 1G, INJETÁVEL	270430	FRASCO-AMPOLA	180
49	GENCITABINA (CLORIDRATO DE) 200MG, INJETÁVEL	270431	FRASCO-AMPOLA	180
50	GOLIMUMABE 50 MG	414430	SERINGA	24
51	GOSSERRELINA (ACETATO) 10,8MG, SERINGA PREENCHIDA	268108	SERINGA	144
52	GOSSERRELINA (ACETATO) 3,6MG, SERINGA PREENCHIDA	268109	SERINGA	72
53	HIDROXIURÉIA 500MG, CÁPSULA	268110	CÁPSULA	4800
54	IFOSFAMIDA 2G, INJETÁVEL	270444	FRASCO-AMPOLA	96
55	IMATINIBE (MESILATO DE) 400MG, COMPRIMIDO	274704	COMPRIMIDO	720
56	INFLIXIMABE 100MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	333447	FRASCO-AMPOLA	108
57	IPILIMUMABE 50 MG	427533	FRASCO 10 MILILITRO	36
58	IRINOTECANO (CLORIDRATO DE) 20MG /ML C/5ML, INJETÁVEL	294912	FRASCO 5 MILILITRO	240
59	LENALIDOMIDA 10 MG	365048	CÁPSULA	720
60	LENALIDOMIDA 15 MG	365049	CÁPSULA	720
61	LENALIDOMIDA 25 MG	364816	CÁPSULA	720
62	LENALIDOMIDA 5 MG	365047	CÁPSULA	720
63	LETROZOL 2,5MG, COMPRIMIDO	273407	COMPRIMIDO	5400
64	MESNA 100 MG/ML C/4 ML, INJETÁVEL	273659	AMPOLA 4 MILILITRO	500
65	MESNA 400MG, COMPRIMIDO	273664	COMPRIMIDO	720
66	METOTREXATO 50 MG	292249	FRASCO 2 MILILITRO	40
67	METOTREXATO 500 MG	322080	FRASCO-AMPOLA	120
68	NATALIZUMABE 300 MG	367664	FRASCO 15 MILILITRO	36
69	NILOTINIBE, 200MG, CÁPSULA	374967	CÁPSULA	720
70	NIVOLUMABE 10 MG /ML, C/ 10ML	436778	FRASCO 10 MILILITRO	60
71	NIVOLUMABE 10 MG /ML, C/ 4ML	436778	FRASCO 4 MILILITRO	120
72	OBINUTUZUMABE 1.000 MG	436546	FRASCO 40 MILILITRO	36

73	OCTREOTIDA (ACETATO) 30MG, PÓ LIÓFILO, C/SISTEMA DE APLICAÇÃO	342981	FRASCO-AMPOLA	48
74	OLAPARIBE 100 MG	458279	COMPRIMIDO	360
75	OLAPARIBE 150 MG	458280	COMPRIMIDO	360
76	OSIMERTINIBE 80 MG	442723	COMPRIMIDO	2520
77	OXALIPLATINA 100MG, INJETÁVEL	270416	FRASCO 20 MILILITRO	300
78	OXALIPLATINA 50MG, INJETÁVEL	270415	FRASCO 10 MILILITRO	300
79	PACLITAXEL 100 MG, LIGADO À ALBUMINA	444211	FRASCO-AMPOLA	36
80	PACLITAXEL 6MG/ML C /50ML, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	394804	FRASCO 50 MILILITRO	180
81	PALBOCICLIBE 125 MG	446772	CÁPSULA	504
82	PALONOSETRONA (CLORIDRATO DE) 0,05 MG/ML C/5ML, INJETÁVEL	315610	FRASCO 5 MILILITRO	180
83	PALONOSETRONA 0,56 MG + NETUPITANTO 300 MG	453502	CÁPSULA	300
84	PANITUMUMABE, 20MG /ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL, AMPOLA DE 5ML	403033	FRASCO 5 MILILITRO	144
85	PAZOPANIBE, 200MG, COMPRIMIDO	399997	COMPRIMIDO	720
86	PAZOPANIBE, 400MG, COMPRIMIDO	399996	COMPRIMIDO	720
87	PEMBROLIZUMABE 25 MG/ML C/ 4ML, INJETÁVEL	440269	FRASCO 4 MILILITRO	600
88	PEMETREXEDE, 500MG, PÓ LIOFILIZADO, INJETÁVEL	331938	FRASCO-AMPOLA	96
89	PERTUZUMABE 30MG /ML C/14ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL	427532	FRASCO 14 MILILITRO	72
90	RAMUCIRUMABE 10 MG /ML, C/ 10ML, INJETÁVEL	440264	FRASCO 10 MILILITRO	48
91	RAMUCIRUMABE 10 MG /ML, C/50ML, INJETÁVEL	440264	FRASCO 50 MILILITRO	24
92	RIBOCICLIBE 200 MG	457888	COMPRIMIDO	3780
93	RITUXIMABE 10MG/ML C /10ML, INJETÁVEL	268520	FRASCO 10 MILILITRO	84
94	RITUXIMABE 10MG/ML C /50ML, INJETÁVEL	268520	FRASCO 50 MILILITRO	60
95	SACITUZUMABE GOVITECANA 200 MG	615638	FRASCO-AMPOLA	24
96	SECUQUINUMABE 150 MG	465482	SERINGA 1 MILILITRO	24
97	TAMOXIFENO (CITRATO DE) 20MG, COMPRIMIDO	272023	COMPRIMIDO	7200
98	TEMOZOLOMIDA 100 MG	273195	CÁPSULA	180
99	TEMOZOLOMIDA 140 MG	393953	CÁPSULA	180
100	TEMOZOLOMIDA 180 MG	389803	CÁPSULA	180
101	TEMOZOLOMIDA 20 MG	273194	CÁPSULA	240
102	TEMOZOLOMIDA 250 MG	273192	CÁPSULA	180
103	TEMOZOLOMIDA 5 MG	273193	CÁPSULA	300

104	TRASTUZUMABE DERUXTECANA 100 MG	482292	FRASCO-AMPOLA	120
105	TRASTUZUMABE ENTANSINA 100 MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	430403	FRASCO-AMPOLA	60
106	TRASTUZUMABE ENTANSINA 160 MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	430402	FRASCO-AMPOLA	60
107	TRASTUZUMABE, 440MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	295302	FRASCO-AMPOLA	120
108	VENETOCLAX 10 MG	450783	COMPRIMIDO	360
109	VENETOCLAX 100 MG	450785	COMPRIMIDO	360
110	VENETOCLAX 50 MG	450784	COMPRIMIDO	360
111	VIMBLASTINA 10 MG	268542	FRASCO-AMPOLA	48
112	VINCRISTINA 1 MG	270376	FRASCO-AMPOLA	48

1.2. Estimativas de consumo Individualizadas:

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	REQUISIÇÃO MÍNIMA	REQUISIÇÃO MÁXIMA	QTDE MÍNIMA
1	ABEMACICLIBE 100 MG	390	2.340	390
2	ABEMACICLIBE 150 MG	480	2.880	480
3	ACALABRUTINIBE 100 MG	120	720	120
4	ACETATO DE ABIRATERONA 250MG	480	2.880	480
5	ACETATO DE DEGARELIX 120 MG, INJETÁVEL	2	12	2
6	ACETATO DE DEGARELIX 80 MG, INJETÁVEL	5	30	5
7	ÁCIDO ZOLEDRÔNICO 4MG	5	30	5
8	ADALIMUMABE 40 MG	2	12	2
9	ALECTINIBE 150 MG	120	720	120
10	ANASTROZOL 1MG COMPRIMIDO	1.200	7.200	1.200
11	APALUTAMIDA 60 MG	900	5.400	900
12	ATEZOLIZUMABE 1200 MG	4	24	4
13	AZACITIDINA 100 MG	35	210	35
14	BEVACIZUMABE 25MGML C/16ML, INJETÁVEL	10	60	10
15	BEVACIZUMABE 25MGML C/4ML, INJETÁVEL	20	120	20
16	BICALUTAMIDA 50MG, COMPRIMIDO	60	360	60
17	BLEOMICINA 15 UI	6	36	6
18	BORTEZOMIBE 3,5 MG	8	48	8
19	BRENTUXIMABE VEDOTINA 50 MG	4	24	4
20	CAPECITABINA 500MG, COMPRIMIDO	240	1.440	240
21	CARBOPLATINA 100MG/ML C/45ML, INJETÁVEL	15	90	15
22	CEMIPLIMABE 350 MG	4	24	4
23	CETUXIMABE 5MG/ML C/100ML, INJETÁVEL	3	18	3
24	CETUXIMABE 5MG/ML C/20ML, INJETÁVEL	5	30	5
25	CICLOFOSFAMIDA 1G, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	10	60	10
26	CICLOFOSFAMIDA 50MG, COMPRIMIDO	50	300	50
27	CISPLATINA 1MG/ML C/50ML, INJETÁVEL	10	60	10
28	DACARBAZINA 200 MG	15	90	15
29	DACARBAZINA 600 MG	10	60	10
30	DARATUMUMABE 1.800 MG	6	36	6
31	DAROLUTAMIDA 300 MG	360	2.160	360
32	DENOSUMABE 120 MG, 1,7ML, INJETÁVEL	4	24	4
33	DENOSUMABE 60 MG/ML, SERINGA PREENCHIDA, 1ML	12	72	12
34	DOCETAXEL 20MG/ML, FRASCO C/4ML, INJETÁVEL.	12	72	12
35	DOXORRUBICINA (CLORIDRATO DE) 50MG, SOLUÇÃO INJETÁVEL	10	60	10
36	DOXORRUBICINA LIPOSSOMAL PEGUILADO 2MG/ML C/10ML, INJETÁVEL	12	72	12
37	DURVALUMABE 500 MG	6	36	6
38	ENZALUTAMIDA 80 MG, CÁPSULA	1.440	8.640	1.440
39	ETOPOSÍDEO 20MG/ML C/ 5ML, INJETÁVEL	12	72	12

40	EVEROLIMO, 10MG, COMPRIMIDO	30	180	30
41	EXEMESTANO, 25MG, DRÁGEA	450	2.700	450
42	FILGRASTIM 300MCG, INJETÁVEL	70	420	70
43	FILGRASTIM, COMPOSIÇÃO PEGUIADO, CONCENTRAÇÃO 10MG/ML C/ 0,6 ML INJETÁVEL	10	60	10
44	FLUORURACILA 50MG/ML C/50ML, INJETÁVEL	40	240	40
45	FOSAPREPITANTO (DIMEGLUMINA), PÓ LIÓFILO 150 MG	5	30	5
46	FULVESTRANTO 50MG/ML, SERINGA PREENCHIDA C/5ML, INJETÁVEL	6	36	6
47	GANCICLOVIR SÓDICO FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL DOSAGEM: 1 MG/ML C/250 ML	30	180	30
48	GENCITABINA (CLORIDRATO DE) 1G, INJETÁVEL	15	90	15
49	GENCITABINA (CLORIDRATO DE) 200MG, INJETÁVEL	15	90	15
50	GOLIMUMABE 50 MG	2	12	2
51	GOSSERRELINA (ACETATO) 10,8MG, SERINGA PREENCHIDA	12	72	12
52	GOSSERRELINA (ACETATO) 3,6MG, SERINGA PREENCHIDA	6	36	6
53	HIDROXIURÉIA 500MG, CÁPSULA	400	2.400	400
54	IFOSFAMIDA 2G, INJETÁVEL	8	48	8
55	IMATINIBE (MESILATO DE) 400MG, COMPRIMIDO	60	360	60
56	INFLIXIMABE 100MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	9	54	9
57	IPILIMUMABE 50 MG	3	18	3
58	IRINOTECANO (CLORIDRATO DE) 20MG/ML C/5ML, INJETÁVEL	20	120	20
59	LENALIDOMIDA 10 MG	60	360	60
60	LENALIDOMIDA 15 MG	60	360	60
61	LENALIDOMIDA 25 MG	60	360	60
62	LENALIDOMIDA 5 MG	60	360	60
63	LETROZOL 2,5MG, COMPRIMIDO	450	2700	450
64	MESNA 100 MG/ML C/4 ML, INJETÁVEL	35	250	35
65	MESNA 400MG, COMPRIMIDO	60	360	60
66	METOTREXATO 50 MG	3	20	3
67	METOTREXATO 500 MG	10	60	10
68	NATALIZUMABE 300 MG	3	18	3
69	NILOTINIBE, 200MG, CÁPSULA	60	360	60
70	NIVOLUMABE 10 MG/ML, C/ 10ML	5	30	5
71	NIVOLUMABE 10 MG/ML, C/ 4ML	10	60	10
72	OBINUTUZUMABE 1.000 MG	3	18	3
73	OCTREOTIDA (ACETATO) 30MG, PÓ LIÓFILO, C/SISTEMA DE APLICAÇÃO	4	24	4
74	OLAPARIBE 100 MG	30	180	30
75	OLAPARIBE 150 MG	30	180	30
76	OSIMERTINIBE 80 MG	210	1.260	210
77	OXALIPLATINA 100MG, INJETÁVEL	25	150	25
78	OXALIPLATINA 50MG, INJETÁVEL	25	150	25
79	PACLITAXEL 100 MG, LIGADO À ALBUMINA	3	18	3
80	PACLITAXEL 6MG/ML C/50ML, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	15	90	15
81	PALBOCICLIBE 125 MG	42	252	42
82	PALONOSETRONA (CLORIDRATO DE) 0,05MG/ML C/5ML, INJETÁVEL	15	90	15
83	PALONOSETRONA 0,56 MG + NETUPITANTO 300 MG	25	150	25
84	PANITUMUMABE, 20MG/ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL, AMPOLA DE 5ML	12	72	12
85	PAZOPANIBE, 200MG, COMPRIMIDO	60	360	60
86	PAZOPANIBE, 400MG, COMPRIMIDO	60	360	60
87	PEMBROLIZUMABE 25 MG/ML C/ 4ML, INJETÁVEL	50	300	50
88	PEMETREXEDE, 500MG, PÓ LIOFILIZADO, INJETÁVEL	8	48	8
89	PERTUZUMABE 30MG/ML C/14ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL	6	36	6
90	RAMUCIRUMABE 10 MG/ML, C/ 10ML, INJETÁVEL	4	24	4
91	RAMUCIRUMABE 10 MG/ML, C/50ML, INJETÁVEL	2	12	2
92	RIBOCICLIBE 200 MG	315	1.890	315
93	RITUXIMABE 10MG/ML C/10ML, INJETÁVEL	7	42	7
94	RITUXIMABE 10MG/ML C/50ML, INJETÁVEL	5	30	5
95	SACITUZUMABE GOVITECANA 200 MG	2	12	2
96	SECUQUINUMABE 150 MG	2	12	2

97	TAMOXIFENO (CITRATO DE) 20MG, COMPRIMIDO	600	3.600	600
98	TEMOZOLOMIDA 100 MG	15	90	15
99	TEMOZOLOMIDA 140 MG	15	90	15
100	TEMOZOLOMIDA 180 MG	15	90	15
101	TEMOZOLOMIDA 20 MG	20	120	20
102	TEMOZOLOMIDA 250 Mg	15	90	15
103	TEMOZOLOMIDA 5 MG	25	150	25
104	TRASTUZUMABE DERUXTECANA 100 MG	10	60	10
105	TRASTUZUMABE ENTANSINA 100 MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	5	30	5
106	TRASTUZUMABE ENTANSINA 160 MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	5	30	5
107	TRASTUZUMABE, 440MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	10	60	10
108	VENETOCLAX 10 MG	30	180	30
109	VENETOCLAX 100 MG	30	180	30
110	VENETOCLAX 50 MG	30	180	30
111	VIMBLASTINA 10 MG	4	24	4
112	VINCRISTINA 1 MG	4	24	4

1.3. Os bens objeto desta contratação são caracterizados como comuns, conforme justificativa constante do Estudo Técnico Preliminar.

1.4. O contrato ou outro instrumento hábil que o substitua oferece maior detalhamento das regras que serão aplicadas em relação à vigência da contratação.

1.5. Os valores estimados serão divulgados após a fase de lances.

1.6. As propostas deverão conter as especificações do medicamento cotado: o nome comercial, o nome do produto farmacêutico de acordo com a Denominação Comum Brasileira (DCB) ou Denominação Comum Internacional (DCI), o nome do Laboratório fabricante de cada medicamento ofertado, composição dos produtos farmacêuticos, peso, volume líquido contido no frasco e quantidade de unidades por embalagem;

1.7. Os medicamentos cotados deverão estar obrigatoriamente registrados no Ministério da Saúde/ANVISA, pois nenhum medicamento, inclusive os importados, poderá ser industrializado, exposto à venda ou entregue ao consumo antes de registrado no Ministério da Saúde, conforme art. 12 da Lei 6.360, de 23 de setembro de 1976.

1.8. Caso o registro do produto esteja vencido e a empresa tenha protocolado sua revalidação sem que tenha sido publicada no Diário Oficial da União, a licitante deverá apresentar o registro anterior vencido ou a publicação do registro antigo na Imprensa Oficial, acompanhada, em ambos os casos, do protocolo de revalidação, sendo necessário que este tenha sido máximo até o primeiro semestre do último ano quinquênio de validade do registro, conforme disposto no art. 12, § 6º da Lei Nº 6.360/76, regulamentada pelo Decreto Nº 8.077, de 14 de agosto de 2013. requerido no máximo até o primeiro semestre do último ano quinquênio de validade do registro, conforme disposto no art. 12, § 6º da Lei Nº 6.360/76, regulamentada pelo Decreto Nº 8.077, de 14 de agosto de 2013.

1.9. Será exigida a bula do medicamento, com o objetivo de verificar se o medicamento ofertado está de acordo com a especificação do item no edital, uma vez que não são solicitadas amostras dos medicamentos para essa finalidade;

1.10. Os medicamentos entregues em seringa preenchida deverão apresentar dispositivo de segurança que atenda a NR32 – Segurança e Saúde no Trabalho em Serviços de Saúde do Ministério do Trabalho e Emprego.

1.11. Não serão aceitos medicamentos manipulados, devido ao curto prazo de validade, exceto para os itens que só tiverem essa apresentação no mercado, conforme RDC Nº 67, de 8 de outubro de 2007.

1.12. O licitante obrigatoriamente deve apresentar a Autorização de Funcionamento da Empresa (AFE).

1.13. A proposta deverá conter ainda: Número do Registro na ANVISA; Quantidade do item fornecido por embalagem secundária (caixa) a fim de evitar o seu fracionamento na entrega.

1.14. Não serão aceitas as propostas com valor acima do permitido pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED), ainda que abaixo do valor estimado.

1.15. Em relação aos casos de fabricante único, conforme identificados no Levantamento de Mercado, não se aplicará o tratamento diferenciado. A justificativa reside na baixa disponibilidade de produtos que atendam ao descritivo, o que, por sua vez, dificulta significativamente a existência de fornecedores aptos aos critérios de tratamento diferenciado, impactando a competição do certame.

2. FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

2.1. A Fundamentação da Contratação e de seus quantitativos encontra-se pormenorizada em tópico específico dos Estudos Técnicos Preliminares, apêndice deste Termo de Referência.

2.2. *O objeto da contratação está previsto no Plano de Contratações Anual 2025, conforme detalhamento a seguir:*

I) ID PCA no PNCP: 03277610000125-0-000001/2026;

II) Data de publicação no PNCP: 01/04/2025;

III) Id do item no PCA: 474;

VI) Classe/Grupo: 6505;

V) Identificador da Futura Contratação: 112408-34/2026;

3. 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.

4. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

Sustentabilidade

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

4.1.1. a) Só será admitida a oferta de produto previamente notificado/registrado na ANVISA, conforme a Lei nº 6.360, de 1976 e Decreto nº 8.077, de 2013:.

b) O Pregoeiro solicitará ao licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar que apresente ou envie juntamente com a proposta, sob pena de não aceitação:

b.1) o documento comprobatório da notificação/registro do produto na ANVISA, conforme legislação vigente, notadamente a Lei nº 6.360, de 1976 e o Decreto nº 8.077, de 2013;

4.1.2. O licitante obrigatoriamente deve apresentar a Autorização de Funcionamento da Empresa (AFE).

4.1.3. Autorização de Funcionamento (AFE) vigente, emitida pela ANVISA, para os produtos abrangidos pela RDC nº 16, de 1º de abril de 2014, da ANVISA.

- 4.1.4. Caso a licitante seja dispensada da AFE, deverá apresentar documento de comprovação da dispensa; e
- 4.1.5. Licença Sanitária Estadual ou Municipal vigente, nos termos do artigo 21 da Lei n.º 5.991, de 17 de dezembro de 1973. Caso a licitante seja dispensada da Licença, deverá apresentar documento de comprovação da dispensa.
- 4.1.6. A contratada deverá apresentar o Certificado de Boas Práticas de Fabricação (CBPF) para os produtos abrangidos pela RDC nº497, de 20 de maio de 2021.
- 4.1.7. Os medicamentos entregues em seringa preenchida deverão apresentar dispositivo de segurança que atenda a NR32 – Segurança e Saúde no Trabalho em Serviços de Saúde do Ministério do Trabalho e Emprego.
- 4.1.8. Caso nenhum dos fornecedores do certame apresente proposta de medicamentos na forma farmacêutica de comprimido com embalagem primária fracionável, poderá ser aceito a proposta do medicamento com embalagem primária não fracionável.
- 4.1.9. Não serão aceitos medicamentos manipulados, devido ao curto prazo de validade, exceto para os itens que só tiverem essa apresentação no mercado, conforme RDC Nº 67, de 8 de outubro de 2007.
- 4.1.10. As propostas deverão conter as especificações do medicamento cotado: o nome comercial, o nome do produto farmacêutico de acordo com a Denominação Comum Brasileira (DCB) ou Denominação Comum Internacional (DCI), o nome do Laboratório fabricante de cada medicamento ofertado, composição dos produtos farmacêuticos, peso, volume líquido contido no frasco e quantidade de unidades por embalagem;
- 4.1.11. Os medicamentos cotados deverão estar obrigatoriamente registrados no Ministério da Saúde/ANVISA, pois nenhum medicamento, inclusive os importados, poderá ser industrializado, exposto à venda ou entregue ao consumo antes de registrado no Ministério da Saúde, conforme art. 12 da Lei 6.360, de 23 de setembro de 1976.
- 4.1.12. Caso o registro do produto esteja vencido e a empresa tenha protocolado sua revalidação sem que tenha sido publicada no Diário Oficial da União, a licitante deverá apresentar o registro anterior vencido ou a publicação do registro antigo na Imprensa Oficial, acompanhada, em ambos os casos, do protocolo de revalidação, sendo necessário que este tenha sido requerido no máximo até o primeiro semestre do último ano quinquênio de validade do registro, conforme disposto no art. 12, § 6º da Lei Nr 6.360/76, regulamentada pelo Decreto Nr 8.077, de 14 de agosto de 2013.
- 4.1.13. Bula do medicamento, com o objetivo de verificar se o medicamento ofertado está de acordo com a especificação do item no edital, uma vez que não são solicitadas amostras dos medicamentos para essa finalidade;
- 4.1.14. Os medicamentos entregues em seringa preenchida deverão apresentar dispositivo de segurança que atenda a NR32 – Segurança e Saúde no Trabalho em Serviços de Saúde do Ministério do Trabalho e Emprego.
- 4.1.15. Caso nenhum dos fornecedores do certame apresente proposta de medicamentos na forma farmacêutica de comprimido com embalagem primária fracionável, poderá ser aceito a proposta do medicamento com embalagem primária não fracionável.
- 4.1.16. Não serão aceitos medicamentos manipulados, devido ao curto prazo de validade, exceto para os itens que só tiverem essa apresentação no mercado, conforme RDC Nº 67, de 8 de outubro de 2007.
- 4.1.17. O licitante obrigatoriamente deve apresentar a Autorização de Funcionamento da Empresa (AFE).
- 4.1.18. A proposta deverá conter ainda:
- Número do Registro na ANVISA;
 - Quantidade do item fornecido por embalagem secundária (caixa) a fim de evitar o seu fracionamento na entrega.
- 4.1.19. As propostas poderão ser recusadas pelo setor requisitante caso o fator de embalagem não seja compatível com as necessidades desta Administração.
- 4.1.20. Não serão aceitas as propostas com valor acima do permitido pela Câmara de Regulação do Mercado de Medicamentos (CMED), ainda que abaixo do valor estimado.

4.1.21. A empresa deverá apresentar, dentro do seu prazo de validade o documento que comprove as Boas Práticas de Fabricação, conforme descrito abaixo:

- a)Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos emitida pela ANVISA, para produtos abrangidos pela RDC nº 497, de 20 de maio de 2021 e de acordo com a diretrizes da RDC nº 658 de 30 de março 2022 e futuras atualizações, ou sua publicação no Diário Oficial da União;
- b)Certificado de Boas Práticas de Distribuição, Armazenagem e de Transporte de Medicamentos ou publicação no Diário Oficial, de acordo com a RDC nº 430 de 8 de outubro de 2020 e RDC nº 234, de 21 de junho de 2018 que dispõe sobre a terceirização de etapas de produção, de análises de controle de qualidade, de transporte e de armazenamento de medicamentos e produtos biológicos, e dá outras providências;

Indicação de marcas ou modelos

4.2. Na presente aquisição não será admitida a indicação de marcas ou modelos.

Da vedação de contratação de marca ou produto

4.3. Não haverá vedação de marcas ou produtos na presente aquisição.

Da exigência de amostra

4.4. Não há a necessidade de apresentação de amostras, uma vez que o produto será analisado por meio da proposta oficial e, sendo o caso, auxiliado pelo catálogo do material.

Subcontratação

4.5. Não é admitida a subcontratação do objeto contratual.

Garantia da contratação

4.6. Não haverá exigência da garantia da contratação dos artigos 96 e seguintes da Lei nº 14.133, de 2021, pelas razões constantes do Estudo Técnico Preliminar.

Reserva de cotas para microempresas e empresas de pequeno porte:

4.7. Na presente licitação, será realizada a reserva de cota de até vinte e cinco por cento do objeto para a contratação de microempresas e empresas de pequeno porte.

4.7.1. Na hipótese de não haver vencedor para a cota reservada, esta poderá ser adjudicada ao vencedor da cota principal ou, diante de sua recusa, aos fornecedores remanescentes, desde que pratiquem o preço do primeiro colocado da cota principal.

4.7.2 Se a mesma empresa vencer a cota reservada e a cota principal, a contratação das cotas deverá ocorrer pelo menor preço.

4.7.3. Será dada a prioridade de aquisição aos produtos das cotas reservadas quando forem adjudicados aos licitantes qualificados como microempresas ou empresas de pequeno porte, ressalvados os casos em que a cota reservada for inadequada para atender as quantidades ou as condições do pedido, conforme vier a ser decidido pela Administração, nos termos do art. 8º, §4º, do Decreto n. 8.538, de 2015.

Margem de Preferência:

4.8. O objeto da contratação enquadra-se na margem de preferência **normal de 5%**, nos termos da **Resolução CICS /MGI nº 7, de 23 de dezembro de 2024**, por se tratar de bens manufaturados nacionais que atendem às normas técnicas brasileiras, conforme tabela abaixo:

ITEM	ESPECIFICAÇÃO	CATMAT	UNIDADE DE MEDIDA	NCM	REGRA DE ORIGEM	MARGEM NORMAL	REGRA QUALIFICADA	MARGEM ADICIONAL
1	ABEMACICLIBE 100 MG	461325	COMPRIMIDO	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%

2	ABEMACICLIBE 150 MG	461326	COMPRIMIDO	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
3	ACALABRUTINIBE 100 MG	458278	COMPRIMIDO	3004.90.79	MedNac	5%	MedIFANac	10%
4	ACETATO DE ABIRATERONA 250MG	412776	COMPRIMIDO	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
5	ACETATO DE DEGARELIX 120 MG, INJETÁVEL	435230	FRASCO-AMPOLA	3004.39.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
6	ACETATO DE DEGARELIX 80 MG, INJETÁVEL	435231	FRASCO-AMPOLA	3004.39.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
7	ÁCIDO ZOLEDRÔNICO 4MG	338411	FRASCO-AMPOLA	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
8	ADALIMUMABE 40 MG	290058	SERINGA 0,4 MILILITRO	3002.15.20	N/A	N/A	N/A	N/A
9	ALECTINIBE 150 MG	458500	CÁPSULA	3004.90.79	MedNac	5%	MedIFANac	10%
10	ANASTROZOL 1MG COMPRIMIDO	278348	COMPRIMIDO	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
11	APALUTAMIDA 60 MG	457206	COMPRIMIDO	3004.90.79	MedNac	5%	MedIFANac	10%
12	ATEZOLIZUMABE 1200 MG	449866	FRASCO 20 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
13	AZACITIDINA 100 MG	383436	FRASCO-AMPOLA	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
14	BEVACIZUMABE 25MGML C/16ML, INJETÁVEL	311390	FRASCO 16 MILILITRO	3002.15.20	N/A	N/A	N/A	N/A
15	BEVACIZUMABE 25MGML C/4ML, INJETÁVEL	311390	FRASCO 4 MILILITRO	3002.15.20	N/A	N/A	N/A	N/A
16	BICALUTAMIDA 50MG, COMPRIMIDO	271761	COMPRIMIDO	3004.90.59	MedNac	5%	MedIFANac	10%
17	BLEOMICINA 15 UI	398707	FRASCO-AMPOLA	3004.20.93	N/A	N/A	N/A	N/A
18	BORTEZOMIBE 3,5 MG	280201	FRASCO-AMPOLA	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
19	BRENTUXIMABE VEDOTINA 50 MG	412830	FRASCO-AMPOLA	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
20	CAPECITABINA 500MG, COMPRIMIDO	268403	COMPRIMIDO	3004.90.79	MedNac	5%	MedIFANac	10%
21	CARBOPLATINA 100MG/ML C/45ML, INJETÁVEL	270409	FRASCO 45 MILILITRO	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
22	CEMPIPLIMABE 350 MG	465440	FRASCO-AMPOLA	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
23	CETUXIMABE 5MG/ML C/100ML, INJETÁVEL	390008	FRASCO 100 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
24	CETUXIMABE 5MG/ML C/20ML, INJETÁVEL	390008	FRASCO 20 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
25	CICLOFOSFAMIDA 1G, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	340148	FRASCO-AMPOLA	3004.90.79	MedNac	5%	MedIFANac	10%
26	CICLOFOSFAMIDA 50MG, COMPRIMIDO	268427	COMPRIMIDO	3004.90.79	MedNac	5%	MedIFANac	10%
27	CISPLATINA 1MG/ML C/50ML, INJETÁVEL	340186	FRASCO-AMPOLA	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
28	DACARBAZINA 200 MG	270438	FRASCO-AMPOLA	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
29	DACARBAZINA 600 MG	422363	FRASCO-AMPOLA	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
30	DARATUMUMABE 1.800 MG	475967	FRASCO 15 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
31	DAROLUTAMIDA 300 MG	470668	COMPRIMIDO	3004.90.79	MedNac	5%	MedIFANac	10%
32	DENOSUMABE 120 MG, 1,7ML, INJETÁVEL	406358	FRASCO 1,7 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
33	DENOSUMABE 60 MG/ML, SERINGA PREENCHIDA, 1ML	421223	SERINGA 1 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
34	DOCETAXEL 20MG/ML, FRASCO C/4ML, INJETÁVEL.	455883	FRASCO 4 MILILITRO	3004.90.59	MedNac	5%	MedIFANac	10%
35	DOXORRUBICINA (CLORIDRATO DE) 50MG, SOLUÇÃO INJETÁVEL	429928	FRASCO-AMPOLA	3003.20.69	N/A	N/A	N/A	N/A
36	DOXORRUBICINA LIPOSSOMAL PEGUILADO 2MG/ML C/10ML, INJETÁVEL	323260	FRASCO 10 MILILITRO	3003.20.69	N/A	N/A	N/A	N/A
37	DURVALUMABE 500 MG	454939	FRASCO 10 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A

38	ENZALUTAMIDA 80 MG, COMPRIMIDO	615826	COMPRIMIDO	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
39	ETOPOSÍDEO 20MG/ML C/ 5ML, INJETÁVEL	342178	FRASCO 5 MILILITRO	3004.90.74	N/A	N/A	N/A	N/A
40	EVEROLIMO, 10MG, COMPRIMIDO	393139	COMPRIMIDO	3004.90.78	MedNac	5%	MedIFANac	10%
41	EXEMESTANO, 25MG, DRÁGEA	282151	DRÁGEA	3004.39.94	N/A	N/A	N/A	N/A
42	FILGRASTIM 300MCG, INJETÁVEL	268118	FRASCO 1 MILILITRO	3002.10.39	N/A	N/A	N/A	N/A
43	FILGRASTIM, COMPOSIÇÃO PEGUILADO, CONCENTRAÇÃO 10MG/ML C/ 0,6ML INJETÁVEL	367723	SERINGA	3002.10.39	N/A	N/A	N/A	N/A
44	FLUORURACILA 50MG/ML C/50ML, INJETÁVEL	268478	FRASCO 50 MILILITRO	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
45	FOSAPREPITANTO (DIMEGLUMINA), PÓ LIÓFILO 150 MG	440396	FRASCO-AMPOLA	3004.90.78	MedNac	5%	MedIFANac	10%
46	FULVESTRANTO 50MG/ML, SERINGA PREENCHIDA C/5ML, INJETÁVEL	448707	SERINGA 5 MILILITRO	3004.39.35	N/A	N/A	N/A	N/A
47	GANCICLOVIR SÓDICO FORMA FARMACÊUTICA: SOLUÇÃO INJETÁVEL DOSAGEM: 1 MG/ML C/250 ML	330115	BOLSA COM 250 MILILITRO	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
48	GENCITABINA (CLORIDRATO DE) 1G, INJETÁVEL	270430	FRASCO-AMPOLA	3004.90.78	MedNac	5%	MedIFANac	10%
49	GENCITABINA (CLORIDRATO DE) 200MG, INJETÁVEL	270431	FRASCO-AMPOLA	3004.90.78	MedNac	5%	MedIFANac	10%
50	GOLIMUMABE 50 MG	414430	SERINGA	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
51	GOSSERRELINA (ACETATO) 10,8MG, SERINGA PREENCHIDA	268108	SERINGA	3004.39.27	N/A	N/A	N/A	N/A
52	GOSSERRELINA (ACETATO) 3,6MG, SERINGA PREENCHIDA	268109	SERINGA	3004.39.27	N/A	N/A	N/A	N/A
53	HIDROXIURÉIA 500MG, CÁPSULA	268110	CÁPSULA	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
54	IFOSFAMIDA 2G, INJETÁVEL	270444	FRASCO-AMPOLA	3004.90.79	MedNac	5%	MedIFANac	10%
55	IMATINIBE (MESILATO DE) 400MG, COMPRIMIDO	274704	COMPRIMIDO	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
56	INFLIXIMABE 100MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	333447	FRASCO-AMPOLA	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
57	IPILIMUMABE 50 MG	427533	FRASCO 10 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
58	IRINOTECANO (CLORIDRATO DE) 20MG /ML C/5ML, INJETÁVEL	294912	FRASCO 5 MILILITRO	3004.49.90	MedNac	5%	MedIFANac	10%
59	LENALIDOMIDA 10 MG	365048	CÁPSULA	3004.90.49	MedNac	5%	MedIFANac	10%
60	LENALIDOMIDA 15 MG	365049	CÁPSULA	3004.90.49	MedNac	5%	MedIFANac	10%
61	LENALIDOMIDA 25 MG	364816	CÁPSULA	3004.90.49	MedNac	5%	MedIFANac	10%
62	LENALIDOMIDA 5 MG	365047	CÁPSULA	3004.90.49	MedNac	5%	MedIFANac	10%
63	LETROZOL 2,5MG, COMPRIMIDO	273407	COMPRIMIDO	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
64	MESNA 100 MG/ML C/4 ML, INJETÁVEL	273659	AMPOLA 4 MILILITRO	3004.90.59	MedNac	5%	MedIFANac	10%
65	MESNA 400MG, COMPRIMIDO	273664	COMPRIMIDO	3004.90.59	MedNac	5%	MedIFANac	10%
66	METOTREXATO 50 MG	292249	FRASCO 2 MILILITRO	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
67	METOTREXATO 500 MG	322080	FRASCO-AMPOLA	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
68	NATALIZUMABE 300 MG	367664	FRASCO 15 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
69	NILOTINIBE, 200MG, CÁPSULA	374967	CÁPSULA	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
70	NIVOLUMABE 10 MG/ML, C/ 10ML	436778	FRASCO 10 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
71	NIVOLUMABE 10 MG/ML, C/ 4ML	436778	FRASCO 4 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
72	OBINUTUZUMABE 1.000 MG	436546	FRASCO 40 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
	OCTREOTIDA (ACETATO) 30MG, PÓ		FRASCO-					

73	LIÓFILO, C/SISTEMA DE APLICAÇÃO	342981	AMPOLA	3004.39.26				
74	OLAPARIBE 100 MG	458279	COMPRIMIDO	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
75	OLAPARIBE 150 MG	458280	COMPRIMIDO	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
76	OSIMERTINIBE 80 MG	442723	COMPRIMIDO	3004.90.79	MedNac	5%	MedIFANac	10%
77	OXALIPLATINA 100MG, INJETÁVEL	270416	FRASCO 20 MILILITRO	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
78	OXALIPLATINA 50MG, INJETÁVEL	270415	FRASCO 10 MILILITRO	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
79	PACLITAXEL 100 MG, LIGADO À ALBUMINA	444211	FRASCO-AMPOLA	3004.49.90	MedNac	5%	MedIFANac	10%
80	PACLITAXEL 6MG/ML C/50ML, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	394804	FRASCO 50 MILILITRO	3004.49.90	MedNac	5%	MedIFANac	10%
81	PALBOCICLIBE 125 MG	446772	CÁPSULA	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
82	PALONOSETRONA (CLORIDRATO DE) 0,05MG/ML C/5ML, INJETÁVEL	315610	FRASCO 5 MILILITRO	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
83	PALONOSETRONA 0,56 MG + NETUPITANTO 300 MG	453502	CÁPSULA	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
84	PANITUMUMABE, 20MG/ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL, AMPOLA DE 5ML	403033	FRASCO 5 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
85	PAZOPANIBE, 200MG, COMPRIMIDO	399997	COMPRIMIDO	3004.90.79	MedNac	5%	MedIFANac	10%
86	PAZOPANIBE, 400MG, COMPRIMIDO	399996	COMPRIMIDO	3004.90.79	MedNac	5%	MedIFANac	10%
87	PEMBROLIZUMABE 25 MG/ML C/ 4ML, INJETÁVEL	440269	FRASCO 4 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
88	PEMETREXEDE, 500MG, PÓ LIOFILIZADO, INJETÁVEL	331938	FRASCO-AMPOLA	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
89	PERTUZUMABE 30MG/ML C/14ML, SOLUÇÃO INJETÁVEL	427532	FRASCO 14 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
90	RAMUCIRUMABE 10 MG/ML, C/ 10ML, INJETÁVEL	440264	FRASCO 10 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
91	RAMUCIRUMABE 10 MG/ML, C/50ML, INJETÁVEL	440264	FRASCO 50 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
92	RIBOCICLIBE 200 MG	457888	COMPRIMIDO	3004.90.69	MedNac	5%	MedIFANac	10%
93	RITUXIMABE 10MG/ML C/10ML, INJETÁVEL	268520	FRASCO 10 MILILITRO	3002.15.20	N/A	N/A	N/A	N/A
94	RITUXIMABE 10MG/ML C/50ML, INJETÁVEL	268520	FRASCO 50 MILILITRO	3002.15.20	N/A	N/A	N/A	N/A
95	SACITUZUMABE GOVITECANA 200 MG	615638	FRASCO-AMPOLA	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
96	SECUQUINUMABE 150 MG	465482	SERINGA 1 MILILITRO	3002.15.90	N/A	N/A	N/A	N/A
97	TAMOXIFENO (CITRATO DE) 20MG, COMPRIMIDO	272023	COMPRIMIDO	3004.90.34	N/A	N/A	N/A	N/A
98	TEMOZOLOMIDA 100 MG	273195	CÁPSULA	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
99	TEMOZOLOMIDA 140 MG	393953	CÁPSULA	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
100	TEMOZOLOMIDA 180 MG	389803	CÁPSULA	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
101	TEMOZOLOMIDA 20 MG	273194	CÁPSULA	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
102	TEMOZOLOMIDA 250 MG	273192	CÁPSULA	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
103	TEMOZOLOMIDA 5 MG	273193	CÁPSULA	3004.90.68	MedNac	5%	MedIFANac	10%
104	TRASTUZUMABE DERUXTECANA 100 MG	482292	FRASCO-AMPOLA	3002.15.20	N/A	N/A	N/A	N/A
105	TRASTUZUMABE ENTANSINA 100 MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	430403	FRASCO-AMPOLA	3002.15.20	N/A	N/A	N/A	N/A
106	TRASTUZUMABE ENTANSINA 160 MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	430402	FRASCO-AMPOLA	3002.15.20	N/A	N/A	N/A	N/A
107	TRASTUZUMABE, 440MG, PÓ LIÓFILO, INJETÁVEL	295302	FRASCO-AMPOLA	3002.15.20	N/A	N/A	N/A	N/A
108	VENETOCLAX 10 MG	450783	COMPRIMIDO	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
109	VENETOCLAX 100 MG	450785	COMPRIMIDO	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
110	VENETOCLAX 50 MG	450784	COMPRIMIDO	3004.90.99	MedNac	5%	MedIFANac	10%
111	VIMBLASTINA 10 MG	268542	FRASCO-AMPOLA	3004.49.10	N/A	N/A	N/A	N/A

112	VINCRISTINA 1 MG	270376	FRASCO- AMPOLA	3004.49.10	N/A	N/A	N/A	N/A
-----	------------------	--------	-------------------	------------	-----	-----	-----	-----

4.8.1. os dados obtidos na tabela supracitada foram retirados da comparação do NCM correspondente a cada CATMAT com o anexo do Decreto n.º 11.890,de 22 de janeiro de 2024.

4.9. **POSSIBILIDADE DE RENOVAÇÃO DO QUANTITATIVO REGISTRADO EM ATA**

4.9.1. Considerando que a prorrogação de ata de registro de preços, prevista no art. 84 da Lei nº 14.133/2021, é uma ferramenta eficiente para garantir que a Administração Pública continue se beneficiando de preços vantajosos, evitando a necessidade de novas licitações em curtos intervalos de tempo, esta Equipe de Planejamento optou por prever a prorrogação das atas derivadas deste certame.

4.9.2. O prazo de vigência da ata de registro de preços será de 1 (um) ano e poderá ser prorrogado, por igual período, desde que comprovado o preço vantajoso.

4.9.3. Em caso de prorrogação da ata, ser renovado o quantitativo originalmente registrado.

4.9.4. Durante a vigência da Ata de Registro de Preços, poderá haver reajuste de preços pelo índice do IPCA, nos termos do art. 25 do Decreto n.º 11.462/2023.

5. **MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO**

Condições de Entrega

5.1.1. O prazo de entrega dos bens é **de 10 (dez) dias úteis**, contados do envio da **Nota de Empenho**, em remessa integral.

5.1.2. Caso não seja possível a entrega na data assinalada, a empresa deverá comunicar as razões respectivas com pelo menos **05 (cinco) dias úteis** de antecedência para que qualquer pleito de prorrogação de prazo seja analisado, ressalvadas situações de caso fortuito e força maior.

5.1.3. Os bens deverão ser entregues no HOSPITAL DAS FORÇAS ARMADAS: Setor HFA - Sudoeste - Brasília/DF - CEP: 70673-900, Seção de Almoxarifado, Sala de Entrada, portão de acesso pela Via HCE Dois, quando se tratar de Nota Fiscal com natureza de operação venda, sendo o recebimento, neste momento, de caráter provisório, compreendido no horário entre 7:00 às 11:30 e 13:00 às 15:30h, de segunda às quintas-feiras e nas sextas-feiras das 7h às 11:30h.

5.1.4. No caso de produtos perecíveis, deverá ser observado o seguinte:

5.2. Quando a validade for superior a 24 (vinte e quatro) meses: validade mínima de 60% (sessenta por cento) a partir da data de fabricação; e

5.2.1. Quando a validade for igual ou inferior a 24 (vinte e quatro) meses: validade mínima de 75% (setenta e cinco por cento) a partir da data de fabricação.

5.2.2. Com aplicação exclusiva a este prazo de validade, na hipótese de absoluta impossibilidade de cumprimento da condição estabelecida, devidamente justificada pelo fornecedor e previamente avaliada e autorizada pela instância gestora das Atas de Registro de Preços dos respectivos fármacos, o hospital poderá, em caráter de extrema excepcionalidade, admitir a entrega dos medicamentos acompanhada de Termo de Compromisso de Troca, obrigando-se o fornecedor a proceder à substituição dos produtos, quando acionado, diante da inviabilidade de sua utilização dentro do período de validade, observadas as seguintes condições:

a) Na hipótese de impossibilidade de cumprimento da condição de prazo de validade, poderá ser admitida a entrega do produto acompanhada de Termo de Compromisso de Troca, obrigando-se o

fornecedor, quando acionado, a proceder à substituição no prazo de até 30 (trinta) dias corridos, contados a partir da notificação formal para troca.

b) Na hipótese de impossibilidade de cumprimento da condição de prazo de validade, poderá ser admitida a entrega do produto acompanhada de Termo de Compromisso de Troca, obrigando-se o fornecedor, quando acionado, a proceder à substituição no prazo de até 30 (trinta) dias corridos, contados a partir da notificação formal para troca.

c) A troca dos produtos entregues com Termo de Compromisso de Troca poderá ser realizada de forma parcelada, conforme a conveniência e a oportunidade do HFA..

d) O descumprimento do prazo estabelecido para a troca e/ou a não efetivação da substituição dos produtos entregues com Termo de Compromisso de Troca sujeitará o fornecedor à aplicação das sanções cabíveis, a serem apuradas e aplicadas pelo setor competente.

e) A não efetivação da troca dos produtos entregues com Termo de Compromisso de Troca implicará a obrigatoriedade de ressarcimento financeiro ao HFA por parte da empresa fornecedora, sem prejuízo das demais sanções previstas.

f) O descarte dos produtos entregues com Termo de Compromisso de Troca e não utilizados até a expiração do prazo de validade será de responsabilidade exclusiva da empresa fornecedora, observadas as normas sanitárias e ambientais aplicáveis.

g) Uma vez acionada para a efetivação da troca, a empresa fornecedora deverá proceder ao recolhimento dos produtos vencidos, ficando sujeita à aplicação de sanções, a serem analisadas pelo setor competente, em caso de descumprimento desta obrigação.

h) O Termo de Compromisso de Troca deverá conter, no mínimo, as seguintes informações: referência à Nota de Empenho e/ou Ata de Registro de Preços; razão social da empresa, CNPJ e telefone para contato; descrição do objeto, quantidade, número do lote, data de fabricação e prazo de validade.

5.1.5. A empresa deverá apresentar, dentro do seu prazo de validade o documento que comprove as Boas Práticas de Fabricação, conforme descrito abaixo:

a) Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos emitida pela ANVISA, para produtos abrangidos pela RDC nº 497, de 20 de maio de 2021 e de acordo com as diretrizes da RDC nº 658 de 30 de março 2022 e futuras atualizações, ou sua publicação no Diário Oficial da União;

b) Certificado de Boas Práticas de Distribuição, Armazenagem e de Transporte de Medicamentos ou publicação no Diário Oficial, de acordo com a RDC nº 430 de 8 de outubro de 2020 e RDC nº 234, de 21 de junho de 2018 que dispõe sobre a terceirização de etapas de produção, de análises de controle de qualidade, de transporte e de armazenamento de medicamentos e produtos biológicos, e dá outras providências;

Garantia, manutenção e assistência técnica

5.3. Não se aplica tendo em vista se tratar de medicamentos dos quais são itens de consumo com validade determinada após sua fabricação.

6. MODELO DE GESTÃO DO CONTRATO

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

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

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

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

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

Fiscalização

6.6. A execução do contrato deverá ser acompanhada e fiscalizada pelo(s) fiscal(is) do contrato, ou pelos respectivos substitutos.

Fiscalização Técnica

6.7. O fiscal técnico do contrato acompanhará a execução do contrato, para que sejam cumpridas todas as condições estabelecidas no contrato, de modo a assegurar os melhores resultados para a Administração.

6.8. O fiscal técnico do contrato anotará no histórico de gerenciamento do contrato todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato, com a descrição do que for necessário para a regularização das faltas ou dos defeitos observados.

6.9. Identificada qualquer inexatidão ou irregularidade, o fiscal técnico do contrato emitirá notificações para a correção da execução do contrato, determinando prazo para a correção.

6.10. O fiscal técnico do contrato informará ao gestor do contrato, em tempo hábil, a situação que demandar decisão ou adoção de medidas que ultrapassem sua competência, para que adote as medidas necessárias e saneadoras, se for o caso.

6.11. No caso de ocorrências que possam inviabilizar a execução do contrato nas datas aprazadas, o fiscal técnico do contrato comunicará o fato imediatamente ao gestor do contrato.

6.12. O fiscal técnico do contrato comunicará ao gestor do contrato, em tempo hábil, o término do contrato sob sua responsabilidade, com vistas à renovação tempestiva ou à prorrogação contratual.

Fiscalização Administrativa

6.13. O fiscal administrativo do contrato verificará a manutenção das condições de habilitação da contratada, acompanhará o empenho, o pagamento, as garantias, as glosas e a formalização de apostilamento e termos aditivos, solicitando quaisquer documentos comprobatórios pertinentes, caso necessário.

6.14. Caso ocorra descumprimento das obrigações contratuais, o fiscal administrativo do contrato atuará tempestivamente na solução do problema, reportando ao gestor do contrato para que tome as providências cabíveis, quando ultrapassar a sua competência.

Gestor do Contrato

6.15. Cabe ao gestor do contrato:

6.15.1. coordenar 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.

6.15.2. acompanhar 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.

6.15.3. acompanhar a manutenção das condições de habilitação da contratada, para fins de empenho de despesa e pagamento, e anotar os problemas que obstem o fluxo normal da liquidação e do pagamento da despesa no relatório de riscos eventuais.

6.15.4. emitir 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.

6.15.5. tomar 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.

6.15.6. 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.

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

7. INFRAÇÕES E SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

7.1. Comete infração administrativa, nos termos da Lei nº 14.133, de 2021, o Contratado que:

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

7.2. Serão aplicadas ao Contratado que incorrer nas infrações acima descritas as seguintes sanções:

7.2.1. Advertência, quando o Contratado der causa à inexecução parcial do contrato, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave;

7.2.2. Impedimento de licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nas alíneas “b”, “c” e “d” do subitem acima, sempre que não se justificar a imposição de penalidade mais grave;

7.2.3. Declaração de inidoneidade para licitar e contratar, quando praticadas as condutas descritas nas alíneas “e”, “f”, “g” e “h” do subitem acima, bem como nas alíneas “b”, “c” e “d”, que justifiquem a imposição de penalidade mais grave.

7.2.4. Multa:

7.2.4.1. Moratória, para as infrações descritas no item “d”, de 1% (um por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor da parcela inadimplida, até o limite de 20 (vinte) dias;

7.2.4.2. *Moratória de 0,07% (sete centésimos por cento) por dia de atraso injustificado sobre o valor total do contrato, até o máximo de 2% (dois por cento), pela inobservância do prazo fixado para apresentação, suplementação ou reposição da garantia;*

7.2.4.2.1. *O atraso superior a 25 (vinte e cinco) dias para apresentação, suplementação ou reposição da garantia autoriza a Administração a promover a extinção do contrato por descumprimento ou cumprimento irregular de suas cláusulas, conforme dispõe o inciso I do art. 137 da Lei n. 14.133, de 2021.*

7.2.4.3. *. Compensatória, para as infrações descritas acima alíneas “e” a “h” de 20% (vinte por cento) do valor da contratação.*

7.2.4.4. *Compensatória, para a inexecução total do contrato prevista acima na alínea “c”, de 20% (vinte por cento) do valor da contratação.*

7.2.4.5. *Compensatória, para a infração descrita acima na alínea “b”, de 20% (vinte por cento) do valor da contratação.*

7.2.4.6. *Compensatória, em substituição à multa moratória para a infração descrita acima na alínea “d”, de 10 % (dez por cento) do valor da contratação.*

7.2.4.7. *Compensatória, para a infração descrita acima na alínea “a”, de 10% (dez por cento) do valor da contratação.*

7.3. A aplicação das sanções previstas neste Termo de Referência não exclui, em hipótese alguma, a obrigação de reparação integral do dano causado ao Contratante.

7.4. Todas as sanções previstas neste Termo de Referência poderão ser aplicadas cumulativamente com a multa.

7.5. Antes da aplicação da multa será facultada a defesa do interessado no prazo de 15 (quinze) dias úteis, contado da data de sua intimação.

7.6. Se a multa aplicada e as indenizações cabíveis forem superiores ao valor do pagamento eventualmente devido pelo Contratante ao Contratado, além da perda desse valor, a diferença será descontada da garantia prestada ou será cobrada judicialmente.

7.7. A multa poderá ser recolhida administrativamente no prazo máximo de 30 (trinta) dias, a contar da data do recebimento da comunicação enviada pela autoridade competente.

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

7.8.1. Para a garantia da ampla defesa e contraditório, as notificações serão enviadas eletronicamente para os endereços de e-mail informados na proposta comercial, bem como os cadastrados pela empresa no SICAF.

7.8.2. Os endereços de e-mail informados na proposta comercial e/ou cadastrados no SICAF serão considerados de uso contínuo da empresa, não cabendo alegação de desconhecimento das comunicações a eles comprovadamente enviadas.

7.9. Na aplicação das sanções serão considerados:

7.9.1. a natureza e a gravidade da infração cometida;

7.9.2. as peculiaridades do caso concreto;

7.9.3. as circunstâncias agravantes ou atenuantes;

7.9.4. os danos que dela provierem para o Contratante; e

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

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

7.11. A personalidade jurídica do Contratado poderá ser desconsiderada sempre que utilizada com abuso do direito para facilitar, encobrir ou dissimular a prática dos atos ilícitos previstos neste Termo de Referência ou para provocar confusão patrimonial, e, nesse caso, todos os efeitos das sanções aplicadas à pessoa jurídica serão estendidos aos seus administradores e sócios com poderes de administração, à pessoa jurídica sucessora ou à empresa do mesmo ramo com relação de coligação ou controle, de fato ou de direito, com o Contratado, observados, em todos os casos, o contraditório, a ampla defesa e a obrigatoriedade de análise jurídica prévia.

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

7.12.1. As penalidades serão obrigatoriamente registradas no SICAF.

7.13. As sanções de impedimento de licitar e contratar e declaração de inidoneidade para licitar ou contratar são passíveis de reabilitação na forma do art. 163 da Lei nº 14.133, de 2021.

7.14. Os débitos do Contratado para com a Administração Contratante, resultantes de multa administrativa e/ou indenizações, não inscritos em dívida ativa, poderão ser compensados, total ou parcialmente, com os créditos devidos pelo referido órgão decorrentes deste mesmo contrato ou de outros contratos administrativos que o Contratado possua com o mesmo órgão ora Contratante, na forma da Instrução Normativa SEGES/ME nº 26, de 13 de abril de 2022.

8. CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E DE PAGAMENTO

Recebimento

8.1. 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.

8.2. 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 **10 (dez) dias úteis**, a contar da notificação da contratada, às suas custas, sem prejuízo da aplicação das penalidades.

8.3. O recebimento definitivo ocorrerá no prazo de **10 (dez) 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.

8.4. 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 **5 (cinco) dias úteis**, correspondente à metade do prazo estabelecido no item 8.3.

8.5. 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.

8.6. 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 quanto à parcela incontroversa da execução do objeto, para efeito de liquidação e pagamento.

8.7. 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.

8.8. 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.

8.9. As atividades de montagem, instalação e quaisquer outras necessárias para o funcionamento ou uso do bem correrão por conta do Contratado e são condição para o recebimento do objeto.

Liquidação

8.10. 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.

8.11. 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.

8.12. 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:

8.12.1. o prazo de validade;

8.12.2. a data da emissão;

8.12.3. os dados do contrato e do órgão contratante;

8.12.4. o período respectivo de execução do contrato;

8.12.5. o valor a pagar; e

8.12.6. eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis.

8.13. 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;

8.14. 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.

8.15. A Administração deverá realizar consulta ao SICAF para:

8.15.1 verificar a manutenção das condições de habilitação exigidas;

8.15.2. identificar possível razão que impeça a participação em licitação/contratação no âmbito do órgão ou entidade, tais como a proibição de contratar com a Administração ou com o Poder Público, bem como ocorrências impeditivas indiretas.

8.16. 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.

8.17. 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.

8.18. 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.

8.19. 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.

Prazo de pagamento

8.20. 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.

8.21. No caso de atraso pelo Contratante, os valores devidos ao Contratado serão atualizados monetariamente entre o termo final do prazo de pagamento até a data de sua efetiva realização, mediante aplicação do índice *IPCA (Índice de Preços ao consumidor Amplo)* de correção monetária.

Forma de pagamento

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

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

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

8.25. 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.[A5]

8.26. 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.

Cessão de Crédito

8.27. As cessões de crédito dependerão de prévia aprovação do Contratante.

8.27.1. A eficácia da cessão de crédito, em relação à Administração, está condicionada à celebração de termo aditivo ao contrato administrativo.

8.27.2. Sem prejuízo do regular atendimento da obrigação contratual de cumprimento de todas as condições de habilitação por parte do Contratado (cedente), a celebração do aditamento de cessão de crédito e a realização dos pagamentos respectivos também se condicionam à regularidade fiscal e trabalhista do cessionário, bem como à certificação de que o cessionário não se encontra impedido de licitar e contratar com o Poder Público, conforme a legislação em vigor, ou de receber benefícios ou incentivos fiscais ou creditícios, direta ou indiretamente, conforme o art. 12 da Lei nº 8.429, de 1992, nos termos do Parecer JL-01, de 18 de maio de 2020.

8.27.3. O crédito a ser pago à cessionária é exatamente aquele que seria destinado à cedente (Contratado) pela execução do objeto contratual, restando absolutamente incólumes todas as defesas e exceções ao pagamento e todas as demais cláusulas exorbitantes ao direito comum aplicáveis no regime jurídico de direito público incidente sobre os contratos administrativos, incluindo a possibilidade de pagamento em conta vinculada ou de pagamento pela efetiva comprovação do fato gerador, quando for o caso, e o desconto de multas, glosas e prejuízos causados à Administração.

8.27.4. A cessão de crédito não afetará a execução do objeto contratado, que continuará sob a integral responsabilidade do Contratado.

8.28. O disposto nesta seção não afeta as operações de crédito de que trata a Instrução Normativa SEGES/MGI nº 82, de 21 de fevereiro de 2025, as quais ficam por esta regidas.

Reajuste

8.29. Os preços inicialmente contratados são fixos e irreajustáveis no prazo de um ano contado da data do orçamento estimado, em **15/09/2025**.

8.30. Após o interregno de um ano, e independentemente de pedido do Contratado, os preços iniciais serão reajustados, mediante a aplicação, pelo Contratante, do IPCA, exclusivamente para as obrigações iniciadas e concluídas após a ocorrência da anualidade.

8.31. Nos reajustes subsequentes ao primeiro, o interregno mínimo de um ano será contado a partir dos efeitos financeiros do último reajuste.

8.32. No caso de atraso ou não divulgação do(s) índice (s) de reajustamento, o Contratante pagará ao Contratado a importância calculada pela última variação conhecida, liquidando a diferença correspondente tão logo seja(m) divulgado(s) o(s) índice(s) definitivo(s).

8.33. Nas aferições finais, o(s) índice(s) utilizado(s) para reajuste será(ão), obrigatoriamente, o(s) definitivo(s).

8.34. Caso o(s) índice(s) estabelecido(s) para reajustamento venha(m) a ser extinto(s) ou de qualquer forma não possa(m) mais ser utilizado(s), será(ão) adotado(s), em substituição, o(s) que vier(em) a ser determinado(s) pela legislação então em vigor.

8.35. Na ausência de previsão legal quanto ao índice substituto, as partes elegerão novo índice oficial, para reajustamento do preço do valor remanescente, por meio de termo aditivo.

8.47. O reajuste será realizado por apostilamento.

9. FORMA E CRITÉRIOS DE SELEÇÃO DO FORNECEDOR E FORMA DE FORNECIMENTO

Forma de seleção e critério de julgamento da proposta

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

Forma de fornecimento

9.3. O fornecimento do objeto será Integral.

Critérios de aceitabilidade de preços

9.4. *Em se tratando de contratação para registro de preços, caso adotado o critério de julgamento de menor preço ou de maior desconto por grupo de itens, o critério de aceitabilidade de preços unitários máximos será:*

9.4.1. Valores unitários: conforme planilha de composição de preços anexa à tabela constante no item 1.1. deste Termo de Referência.

Exigências de habilitação

9.5. Para fins de habilitação, deverá o interessado comprovar os seguintes requisitos:

Habilitação jurídica

9.6. 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;

9.7. empresário individual: inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis, a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;

9.8. 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>;

9.9. 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;

9.10. 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;

9.11. sociedade simples: inscrição do ato constitutivo no Registro Civil de Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;

9.12. 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;

9.13. 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.

9.14. para o exercício de Funcionamento (AFE) para o exercício da atividade de comércio, distribuição, armazenamento, embalagem, expedição, exportação, extração, fabricação, fracionamento, importação, produção, purificação, reembalagem, síntese, transformação e transporte de drogas, medicamentos, insumos farmacêuticos e correlatos (produtos para a saúde), expedido pela ANVISA para os produtos abrangidos pela RDC nº 16, de 1º de abril de 2014, da ANVISA. Caso a licitante seja dispensada da AFE, deverá apresentar documento de comprovação da dispensa; e

9.14.1. Licença Sanitária Estadual ou Municipal vigente, nos termos do artigo 21 da Lei n.º 5.991, de 17 de dezembro de 1973. Caso a licitante seja dispensada da Licença, deverá apresentar documento de comprovação da dispensa.

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

Habilitação fiscal, social e trabalhista

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

9.17. 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;

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

9.19. 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;

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

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

9.22. Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos 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.

9.23. 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.

Qualificação Econômico-Financeira

9.24. certidão negativa de insolvência civil expedida pelo distribuidor do domicílio ou sede do interessado, caso se trate de pessoa física, desde que admitida a sua participação na licitação/contratação, ou de sociedade simples;

9.25. certidão negativa de falência expedida pelo distribuidor da sede do fornecedor;

9.26. Balanço patrimonial, demonstração de resultado de exercício e demais demonstrações contábeis do último exercício social, já exigíveis e apresentados na forma da lei, comprovando, índices de Liquidez Geral (LG), Liquidez Corrente (LC), e Solvência Geral (SG) superiores a 1 (um), obtidos por meio da aplicação das seguintes fórmulas :

$$LG = \frac{\text{Ativo Circulante} + \text{Realizável a Longo Prazo}}{\text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não Circulante}}$$

$$SG = \frac{\text{Ativo Total}}{\text{Passivo Circulante} + \text{Passivo Não Circulante}}$$

$$LC = \frac{\text{Ativo Circulante}}{\text{Passivo Circulante}}$$

9.27. Caso a empresa interessada apresente resultado inferior ou igual a 1 (um) em qualquer dos índices de Liquidez Geral (LG), Solvência Geral (SG) e Liquidez Corrente (LC), será exigido para fins de habilitação *patrimônio líquido mínimo* de 10% do *valor total estimado da contratação*.

9.28. 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;

9.29. 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.

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

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

Qualificação Técnica

9.32. Comprovação de aptidão para o fornecimento de bens similares, de complexidade tecnológica e operacional equivalente ou superior à do objeto desta contratação, ou do item pertinente, por meio da apresentação de certidões ou atestados emitidos por pessoas jurídicas de direito público ou privado, ou pelo conselho profissional competente, quando for o caso.

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

9.32.1.1. Para todos os itens/grupo será exigido que o licitante vencedor comprove o fornecimento do referido material em no mínimo 50% do quantitativo total do item no pregão.

9.32.1.2. Para fim de comprovação do quantitativo constante no(s) atestado(s), quando este não estiver discriminado, poderá ser constatado através de instrumento de contrato, Nota Fiscal ou outro documento equivalente.

9.32.2. . Serão admitidos, para fins de comprovação de quantitativo mínimo exigido, a apresentação e o somatório de diferentes atestados relativos a contratos executados de forma concomitante.

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

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

9.33. A contratada deverá apresentar a Declaração do Detentor de Registro (DDR), na forma da RDC 81, de 5 de novembro de 2018 e RDC 103, de 31 de agosto de 2016, quando for o caso de importação de medicamento feita por um terceiro e não pelo detentor do registro do medicamento na Anvisa;

9.33.1. A Autorização de Funcionamento (AE) vigente, emitida pela ANVISA, para os produtos abrangidos pelo art. 3º da RDC nº 16, de 1º de abril de 2014, da ANVISA.

Disposições gerais sobre habilitação

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

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

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

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

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

10. ESTIMATIVAS DO VALOR DA CONTRATAÇÃO

10.1. O custo estimado da contratação possui caráter sigiloso e será tornado público apenas e imediatamente após o julgamento das propostas.

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

10.3. Em caso de 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:

10.3.1. 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;

10.3.2. 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;

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

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

11. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

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

11.4. A indicação da dotação orçamentária fica postergada para o momento da assinatura do contrato ou instrumento equivalente.

12. DISPOSIÇÕES FINAIS

12.1. As informações contidas neste Termo de Referência não são classificadas como sigilosas exceto o custo estimado da contratação, que possui caráter sigiloso até o julgamento das propostas.

13. ANEXO I Regras aplicáveis ao instrumento substitutivo ao contrato

(Contratações de pequeno valor - art. 95, inciso I, da Lei n. 14.133/2021, Orientação Normativa nº 84, de 17 de maio de 2024)

OU

(Compra com entrega imediata e integral de bens adquiridos, sem previsão de obrigações futuras, inclusive quanto à assistência técnica, independentemente do valor - art. 95, inciso II, da Lei n. 14.133 /2021)

1 . FORMALIZAÇÃO DA CONTRATAÇÃO

1.1. O adjudicatário terá o *prazo e as condições estabelecidas no edital*, contado a partir da data de sua convocação, para aceitar o instrumento equivalente ao contrato *Nota de Empenho*, sob pena de decair do direito à contratação, sem prejuízo das sanções previstas.

1.2. O prazo poderá ser prorrogado, por igual período, por solicitação justificada do adjudicatário e aceita pela Administração.

1.3. O aceite do instrumento equivalente pelo adjudicatário implica no reconhecimento de que:

1.3.1. referido instrumento substitui o termo de contrato, sendo-lhe aplicáveis as disposições da Lei nº 14.133 /2021;

1.3.2. o Contratado se vincula à sua proposta e às previsões contidas no *Edital*, no Termo de Referência e em seus anexos, conforme Termo de Ciência e Concordância (Anexo II).

2. VIGÊNCIA E PRORROGAÇÃO

2.1. *O prazo de vigência da contratação é aquele estabelecido no Termo de Referência, na forma do artigo 105 da Lei nº 14.133, de 2021.*

2.2. *O prazo de vigência será automaticamente prorrogado, independentemente de termo aditivo, quando o objeto não for concluído no período firmado acima, ressalvadas as providências cabíveis no caso de culpa do Contratado, previstas neste instrumento.*

3. OBRIGAÇÕES DO CONTRATANTE

3.1. São obrigações do Contratante:

3.1.1. Exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pelo Contratado, de acordo com o Termo de Referência e seus anexos;

3.1.2. Receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Termo de Referência;

3.1.3. Notificar o Contratado, por escrito, sobre vícios, defeitos incorreções, imperfeições, falhas ou irregularidades verificadas na execução do objeto contratual, fixando prazo para que seja substituído, reparado ou corrigido, total ou parcialmente, às suas expensas, certificando-se de que as soluções por ele propostas sejam as mais adequadas;

3.1.4. Acompanhar e fiscalizar a execução contratual e o cumprimento das obrigações pelo Contratado;

3.1.5. Efetuar o pagamento ao Contratado do valor correspondente ao fornecimento do objeto, no prazo, forma e condições estabelecidos no Termo de Referência e neste Anexo;

3.1.6. Aplicar ao Contratado as sanções previstas na lei e no Termo de Referência;

3.1.7. Cientificar o órgão de representação judicial da Advocacia - Geral da União para adoção das medidas cabíveis quando do descumprimento de obrigações pelo Contratado;

3.1.8. Explicitamente emitir decisão sobre todas as solicitações e reclamações relacionadas à execução contratual, ressalvados os requerimentos manifestamente impertinentes, meramente protelatórios ou de nenhum interesse para a boa execução do ajuste.

3.1.8.1 A Administração terá o prazo de *30 (trinta) dias úteis*, a contar da data do protocolo do requerimento para decidir, admitida a prorrogação motivada, por igual período.

3.1.9. Responder eventuais pedidos de reestabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro feitos pelo Contratado no prazo máximo de *30 (trinta) dias úteis*.

3.1.10. Notificar os emitentes das garantias quanto ao início de processo administrativo para apuração de descumprimento de cláusulas contratuais.

3.2. A Administração não responderá por quaisquer compromissos assumidos pelo Contratado com terceiros, ainda que vinculados à execução do objeto contratual, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato do Contratado, de seus empregados, prepostos ou subordinados.

4. OBRIGAÇÕES DO CONTRATADO[A8]

4.1. O Contratado deve cumprir todas as obrigações constantes do Termo de Referência e deste Anexo, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto, observando, ainda, as obrigações a seguir dispostas:

4.1.1. Entregar o objeto acompanhado do manual do usuário, com uma versão em português, e *da relação da rede de assistência técnica autorizada*;

4.1.2. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do objeto, de acordo com o Código de Defesa do Consumidor;

4.1.3. Comunicar ao Contratante, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;

4.1.4. Atender às determinações regulares emitidas pelo fiscal ou gestor contratuais ou autoridade superior e prestar todo esclarecimento ou informação por eles solicitados;

4.1.5. Reparar, corrigir, remover, reconstruir ou substituir, às suas expensas, no total ou em parte, no prazo fixado pelo fiscal contratual, os bens nos quais se verificarem vícios, defeitos ou incorreções resultantes da execução ou dos materiais empregados;

4.1.6. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes da execução do objeto, bem como por todo e qualquer dano causado à Administração ou terceiros, não reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento da execução contratual pelo Contratante, que ficará autorizado a descontar dos pagamentos devidos ou da garantia, caso exigida, o valor correspondente aos danos sofridos;

4.1.7. Quando não for possível a verificação da regularidade no Sistema de Cadastro de Fornecedores – SICAF, o Contratado deverá entregar ao setor responsável pela fiscalização contratual, junto com a Nota Fiscal para fins de pagamento, os seguintes documentos:

4.1.7.1. prova de regularidade relativa à Seguridade Social;

4.1.7.2. certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União;

4.1.7.3. certidões que comprovem a regularidade perante a Fazenda Estadual ou Distrital do domicílio ou sede do Contratado;

4.1.7.4. Certidão de Regularidade do FGTS – CRF; e

4.1.7.5. Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas – CNDT;

4.1.8. Responsabilizar-se pelo cumprimento de todas as obrigações trabalhistas, previdenciárias, fiscais, comerciais e as demais previstas em legislação específica, cuja inadimplência não transfere a responsabilidade ao Contratante e não poderá onerar o objeto da contratação;

4.1.9. Comunicar ao Fiscal, no prazo de 24 (vinte e quatro) horas, qualquer ocorrência anormal ou acidente que se verifique no local da execução do objeto contratual.

4.1.10. Paralisar, por determinação do Contratante, qualquer atividade que não esteja sendo executada de acordo com a boa técnica ou que ponha em risco a segurança de pessoas ou bens de terceiros.

4.1.11. Manter, durante toda a vigência da contratação, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições exigidas para habilitação na licitação ou para qualificação na contratação direta;

4.1.12. Cumprir, durante todo o período de execução contratual, a reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência, para reabilitado da Previdência Social ou para aprendiz, bem como as reservas de cargos previstas na legislação;

4.1.13. Comprovar a reserva de cargos a que se refere a cláusula acima, no prazo fixado pela fiscalização contratual, com a indicação dos empregados que preencheram as referidas vagas;

4.1.14. Guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência da execução do objeto;

4.1.15. Arcar com o ônus decorrente de eventual equívoco no dimensionamento dos quantitativos de sua proposta, inclusive quanto aos custos variáveis decorrentes de fatores futuros e incertos, devendo complementá-los, caso o previsto inicialmente em sua proposta não seja satisfatório para o atendimento do objeto da contratação, exceto quando ocorrer algum dos eventos arrolados no art. 124, II, d, da Lei nº 14.133, de 2021;

4.1.16. Cumprir, além dos postulados legais vigentes de âmbito federal, estadual ou municipal, as normas de segurança do Contratante;

5. DA EXTINÇÃO CONTRATUAL

5.1. A contratação será extinta quando cumpridas as obrigações de ambas as partes, ainda que isso ocorra antes do prazo estipulado para tanto.

5.2. Se as obrigações não forem cumpridas no prazo estipulado, a vigência ficará prorrogada até a conclusão do objeto, caso em que deverá a Administração providenciar a readequação do cronograma fixado para a contratação.

5.3. Quando a não conclusão do objeto referida no item anterior decorrer de culpa do Contratado:

5.3.1. ficará ele constituído em mora, sendo-lhe aplicáveis as respectivas sanções administrativas; e

5.3.2. poderá a Administração optar pela extinção contratual e, nesse caso, adotará as medidas admitidas em lei para a continuidade da execução contratual.

5.4. A contratação poderá ser extinta antes de cumpridas as obrigações nela estipuladas, ou antes do prazo fixado, por algum dos motivos previstos no artigo 137 da Lei nº 14.133/21, bem como amigavelmente, assegurados o contraditório e a ampla defesa.

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

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

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

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

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

5.5.2. Relação dos pagamentos já efetuados e ainda devidos;

5.5.3. Indenizações e multas.

5.6. A extinção contratual não configura óbice para o reconhecimento do desequilíbrio econômico-financeiro, hipótese em que será concedida indenização por meio de termo indenizatório.

5.7. A contratação poderá ser extinta caso se constate que o Contratado mantém vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade contratante ou com agente público que tenha desempenhado função na licitação ou atue na fiscalização ou na gestão contratuais, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau.

6. DOS CASOS OMISSOS

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

7. ALTERAÇÕES

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

7.2. O Contratado é obrigado a aceitar, nas mesmas condições contratuais, os acréscimos ou supressões que se fizerem necessários, até o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado da contratação.

7.3. As supressões resultantes de acordo celebrado entre as partes contratantes poderão exceder o limite de 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do contrato.

7.4. As alterações contratuais deverão ser promovidas mediante celebração de termo aditivo, submetido à prévia aprovação da consultoria jurídica do Contratante, salvo nos casos de justificada necessidade de antecipação de seus efeitos, hipótese em que a formalização do aditivo deverá ocorrer no prazo máximo de 1 (um) mês.

7.5. Registros que não caracterizam alterações contratuais podem ser realizados por simples apostila, dispensada a celebração de termo aditivo, na forma do art. 136 da Lei nº 14.133, de 2021.

8. FORO

8.1. Fica definido o Foro da Justiça Federal em, Seção Judiciária de para dirimir os litígios que decorrerem da execução contratual que não puderem ser compostos pela conciliação, conforme art. 92, §1º, da Lei nº 14.133, de 2021.

14. ANEXO II TERMO DE CIÊNCIA E CONCORDÂNCIA

Por meio deste instrumento, a empresa declara que está ciente e concorda com as disposições e obrigações previstas no *Edital*, no Termo de Referência e nos demais anexos a que se refere o *Pregão* nº..... /2025, bem como que se responsabiliza, sob as penas da Lei, pela veracidade e legitimidade das informações e documentos apresentados durante o processo de contratação.

Brasília-DF, de de 20.... .

(Nome e Cargo do Representante Legal)

15. Responsáveis

Todas as assinaturas eletrônicas seguem o horário oficial de Brasília e fundamentam-se no §3º do Art. 4º do [Decreto nº 10.543, de 13 de novembro de 2020](#).

DEBORA FERNANDA DO COUTO LIMA

Requisitante e Integrante Técnico



Assinou eletronicamente em 23/01/2026 às 11:20:56.

WESLEY LANDIM DE FARIAS

Integrante Administrativo



Assinou eletronicamente em 23/01/2026 às 11:23:26.