

**Consórcio Público Interfederativo de Saúde da**

Outros

**PRAZO PARA ENVIO DE COTAÇÕES POR E-MAIL: 29/01/2021****E-MAIL: [comprasconsorciodesaudefsa@hotmail.com](mailto:comprasconsorciodesaudefsa@hotmail.com) / Tel: (75) - 3625 8196**

**CONSÓRCIO PÚBLICO INTERFEDERATIVO DE SAÚDE - PORTAL DO SERTÃO**  
CNPJ: 29.664.289/0001-25

**FORMULÁRIO DE COTAÇÃO DE PREÇOS**

|                                  |                 |
|----------------------------------|-----------------|
| <b>EMPRESA:</b>                  |                 |
| <b>CNPJ:</b>                     | <b>CEP:</b>     |
| <b>ENDEREÇO:</b>                 | <b>UF:</b>      |
| <b>INSC. MUNICIPAL/ESTADUAL:</b> | <b>CONTATO:</b> |
| <b>EMAIL:</b>                    |                 |

**OBJETO: CONTRATAÇÃO DE EMPRESA ESPECIALIZADA NO FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS HOSPITALARES PARA ATENDER À DEMANDA DA POLICLÍNICA REGIONAL DE SAÚDE EM FEIRA DE SANTANA.**

| ITEM | DESCRIÇÃO DO PRODUTO   | UND | QTD  | V.UNITÁRIO | V.TOTAL |
|------|--|-----|------|------------|---------|
| 1    | ACIDO acetilsalicílico, comprimido 100 mg. A embalagem do produto devera conter a impressao " venda proibida pelo comercio. "  | UN  | 40   |            |         |
| 2    | ADENOSINA, 3mg/mL, solucao injetavel, ampola com 2mL. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comercio. Unidade de fornecimento: ampola   | UN  | 50   |            |         |
| 3    | AMIODARONA, cloridrato, 50mg/mL, solucao injetavel, ampola, 3 mL. A embalagem deve conter venda proibida pelo comercio. Unidade de fornecimento: ampola  | UN  | 100  |            |         |
| 4    | ATROPINA sulfato, solucao injetavel 0,25 mg/mL, ampola 1mL. a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: " venda proibida pelo comercio. "   | UN  | 200  |            |         |
| 5    | BANDAGEM, elastica de poliester e gaze de algodao branca, medindo 10,2 cm x 914,4 cm, impregnada com pasta nao solidificavel, oxido de zinco, acacia, glicerina, oleo de ricino e petrolato branco Embalagem individual. Na embalagem devera estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. | UN  | 600  |            |         |
| 6    | BICARBONATO de sodio 8,4%, solucao injetavel 1 mEq/ml ampola 250 mL. a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: " venda proibida pelo comercio. "  | UN  | 20   |            |         |
| 7    | BROMOPRIDA, solucao injetavel 5mg/mL ampola 2 mL. a embalagem do produto devera conter a seguinte impressa: " venda proibida pelo comercio. "  | UN  | 50   |            |         |
| 8    | CAPTOPRIL, comprimido 25 mg. a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: " venda proibida pelo comercio. "  | UN  | 600  |            |         |
| 9    | CETOPROFENO 100 mg, po liofilizado para solucao injetavel, frasco ou ampola. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comercio. Unidade de fornecimento: Frasco ou ampola.   | UN  | 50   |            |         |
| 10   | CICLOPENTOLATO, solucao oftalmica 10mg/mL, frasco com 5mL A embalagem do produto devera conter a impressao venda proibida pelo comercio.   | FR  | 58   |            |         |
| 11   | CLONIDINA, cloridrato de, 0,100mg comprimido, a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: " venda proibida pelo comercio. "   | UN  | 180  |            |         |
| 12   | CLOPIDOGREL, bissulfato de 75 mg, de clopidogrel base, comprimido revestido. A embalagem deve conter venda proibida pelo comercio.   | UN  | 56   |            |         |
| 13   | CLORIDRATO de oximetazolina Solução nasal – spray a - 0,05% em embalagem com 1 frasco vaporizador com 10 mL ou 30 mL. USO NASAL USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS DE IDADE. Cada mL contém 0,5 mg de cloridrato de oximetazolina. Excipientes: cloreto de benzalcônio, fosfato de sódio monobásico monohidratado, edetato dissódico, propilenoalcolol e água purificada.                   | UN  | 17   |            |         |
| 14   | COLAGENASE + cloranfenicol, pomada topica (0,6 UI + 0,01g)g tb. com 15g., a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: " venda proibida pelo comercio. "   | UN  | 40   |            |         |
| 15   | CONTRASTE, a base de gadolinio composto quelado, nao-ionico, baixa osmolaridade, para uso em ressonancia magnetica, solucao injetavel, frasco-ampola com 10ml. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comercio. Unidade de fornecimento: frasco-ampola. Caixas com 25 ampolas.   | CX  | 139  |            |         |
| 16   | CONTRASTE, radiologico iodado, nao ionico, baixa osmolaridade, equivalente a 300mg/ml de iodo, solucao injetavel, frasco-ampola com 100ml. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comercio. Unidade de fornecimento: frasco-ampola.  | FR  | 6912 |            |         |
| 17   | CREME, barreira em mililitros (ml), protetor de pele contra efluentes e exsudatos, hidratante, hidrofobo, compativel com dispositivos adesivos, uso externo, apresentacao em tubo ou bisnaga. Embalagem deve conter: dados do produto, nome do fabricante, lote, data de fabricacao, data de validade do produto, responsavel tecnico.   | UN  | 15   |            |         |
| 18   | CURATIVO a base de acidos graxos essenciais, rico em acidos linoleico e oleico, contendo ainda acido caprico, caprilico, laurico, palmítico, mirístico, estearico, palmitato de retinol (vitamina A), acetato de tocoferol (vitamina E) e lecitina de soja. Embalado em frascos PET tipo almotolia 100ml, com tampa inviolável e autopercutante.   | UN  | 12   |            |         |

Rua São Cosme E Damião | 500 | Santa Mônica | Feira de Santana-Ba

[consorciportaladosertao.ba.ipmbrasil.org.br](http://consorciportaladosertao.ba.ipmbrasil.org.br)Este documento foi assinado digitalmente por SERASA Experian  
859C4395BF0283CB39606C5E5F288260

**Consórcio Público Interfederativo de Saúde da**

|    |  |    |     |  |  |
|----|--|----|-----|--|--|
| 19 | CURATIVO, composto de tecido impregnado de carvão ativado e prata, envolto por uma camada de não tecido, a base de nylon de baixa aderência e selada em toda sua extensão, dimensões 20 cm x 12 cm podendo variar em +/- 3 cm. Embalagem em papel grau cirúrgico e abertura em petala. Na embalagem deverá conter nome e/ou marca do produto, lote e data de fabricação, prazo de validade, modo de usar, restrições de uso (quando necessário), informações toxicológicas (quando necessário), indicação quantitativa, fabricante, origem, distribuidor e/ou importador, composição, categoria do produto, tipo de esterilização (quando necessário), técnico responsável, registro no Ministério da Saúde.   | CX | 12  |  |  |
| 20 | CURATIVO, de alginato de prata, antimicrobiano, composto de fibras de carboximetilcelulose, alginato de cálcio e prata iônica, absorvente, recortável, esteril, de uso único, descartável, apirogênico, dimensões 10cm x 10cm, podendo variar para + ou menos 1cm. Embalagem acondicionada individualmente de acordo com RDC185/ ANVISA sobre normas de embalagem que garanta a integridade do produto até o momento da sua utilização, permita abertura e transparência com técnica aséptica, constando externamente dados de identificação do produto número de lote tempo de validade da esterilização de no mínimo dois anos a partir da data de esterilização dados de identificação do fabricante, número de registro no Ministério da Saúde.  | CX | 12  |  |  |
| 21 | CURATIVO, de espuma em poliuretano, esteril, descartável, de uso único, não aderente, hidrofílico, extra absorvente, impregnado com antimicrobiano PHMB a 0,5%, com absorção vertical, dimensões mínimas de 10 cm x 10 cm, podendo variar em +/- 1 cm, recoberta externamente por uma película de poliuretano, impermeável a agentes externos. Embalagem primária acondicionada de acordo com as normas de embalagem que garanta a integridade do produto até o momento de sua utilização, permitindo abertura e transferência com técnica aséptica; conforme RDC 185/2001; o rotulo da embalagem primária e/ou o próprio produto deve conter informações de identificação e características do produto, tais como: nome do fabricante, lote, data de fabricação, data de validade do produto, data da esterilização, validade da esterilização, nome do responsável técnico, registro ANVISA/MS; a embalagem secundária deve ser conforme a praxe do fabricante, de forma a garantir a integridade do produto durante o armazenamento até o momento do uso; o produto deve obedecer a qualquer legislação que seja inerente ao mesmo. | UN | 50  |  |  |
| 22 | CURATIVO, de hidrofibras, 10 x 10 cm, esteril, agrupadas com 100% de carboximetil celulose sódica e prata iônica altamente absorvente. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.   | CX | 12  |  |  |
| 23 | CURATIVO, Hidrogel com Alginato, gel constituído por água purificada, propilenoglicol, carbomero 940, trietanolamina, alginato de cálcio e sódio, conservantes e carboximetilcelulose. Apresentação: Bisnaga de 85g. Na embalagem deverá conter nome e/ou marca do produto, lote e data de fabricação, data de validade ou prazo de validade, modo de usar, restrições de uso (quando necessário), informações toxicológicas (quando necessário), indicação quantitativa, fabricante, origem, distribuidor e/ou importador, composição, categoria do produto, tipo de esterilização (quando necessário), técnico responsável, registro no Ministério da Saúde.   | UN | 13  |  |  |
| 24 | CURATIVO, hidrogel, gel esteril, formulado com base hidrofílica, contendo carbopol e propilenoglicol enriquecida, com ácidos graxos essenciais (AGE). Embalagem: bisnaga contendo 30 g. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.  | UN | 12  |  |  |
| 25 | DESLANOSÍDEO, solução injetável 0,4 mg, ampola 2mL, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: "venda proibida pelo comércio."   | UN | 50  |  |  |
| 26 | DEXAMETASONA, fosfato dissódico, 4mg/ml, solução injetável, ampola ou frasco-ampola com 2,5ml. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comércio. Unidade de fornecimento: ampola ou frasco-ampola.  | UN | 100 |  |  |
| 27 | DEXMEDETOMIDINA cloridrato, de 118mcg/mL (100mcg de dexmedetomidina base) solução injetável, frasco ampola 2ml. Deve conter na embalagem a descrição "proibida a venda pelo comércio"  | UN | 40  |  |  |
| 28 | DIAZEPAM solução injetável 5 mg/mL ampola 2mL (R), a embalagem deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio".   | UN | 100 |  |  |
| 29 | DIPIRONA sódica, solução injetável 500 mg/ml ampola 2mL, a embalagem deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio".   | UN | 100 |  |  |
| 30 | DOBUTAMINA cloridrato de, solução injetável 12,5 mg/mL ampola 20 mL, a embalagem deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio"  | UN | 10  |  |  |
| 31 | DOPAMINA cloridrato, solução injetável 5 mg/mL ampola 10mL, a embalagem deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio"   | UN | 20  |  |  |
| 32 | EPINEFRINA, solução injetável 1 mg/mL ampola 1mL, a embalagem deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio"   | UN | 100 |  |  |
| 33 | ESCOPOLAMINA, butilbrometo 20mg/mL, solução injetável, ampola com 1mL. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comércio. Unidade de fornecimento: caixa com 50 ampolas.   | CX | 20  |  |  |
| 34 | FENILEFRINA, cloridrato 100mg/ml (10%), solução oftálmica, frasco c/ 5 ml. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comércio. Unidade de fornecimento: Frasco  | UN | 12  |  |  |
| 35 | FENITOINA, solução injetável 50mg/mL. ampola com 5mL, a embalagem deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio".  | UN | 50  |  |  |
| 36 | FENTANILA, citrato de, 78,5mcg/ml, solução injetável, ampola ou frasco-ampola com 10ml. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comércio. Unidade de fornecimento: ampola ou frasco-  | UN | 25  |  |  |
| 37 | FLUMAZENIL, solução injetável 0,1mg/mL ampola 5mL, a embalagem deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio".   | UN | 200 |  |  |
| 38 | FLUORESCÉINA, solução oftálmica 10mg/mL, frasco 3mL. A embalagem deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio".   | UN | 120 |  |  |
| 39 | FOSFATO de sódio ( monobásico 160 mg/mL e dibásico 60mg/mL ), enema solução frasco de 130ml. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio.   | UN | 768 |  |  |
| 40 | FUROSEMIDA, comprimido 40mg, a embalagem deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio"  | UN | 500 |  |  |
| 41 | GADOXETATO dissódico - Cartucho com 1 seringa pré-carregada contendo 10 mL de solução injetável na concentração de 181,43 mg (0,25 mmol) de gadoxetato dissódico/mL.   | UN | 5   |  |  |
| 42 | HIDROCORTISONA, succinato sódico, 500 mg, injetável. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comércio.  | FR | 100 |  |  |
| 43 | ISOSSORBIDA, dinitrato, comprimido sublingual 5mg, a embalagem deverá conter a impressão "venda proibida pelo comércio".   | UN | 300 |  |  |
| 44 | LEVOPUPIVACAÍNA, cloridrato de, a 0,5% com excesso de enantiomérico de 50% sem vaso constritor solução injetável frasco ampola de 20ml. A embalagem deve conter "venda proibida pelo comércio."  | UN | 300 |  |  |
| 45 | LIDOCAÍNA, 100mg/mL(10%), spray, frasco com 50mL. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comércio.   | FR | 100 |  |  |

**Consórcio Público Interfederativo de Saúde da**

|                                 |  |    |       |  |     |   |
|---------------------------------|--|----|-------|--|-----|---|
| 46                              | LIDOCAINA, cloridrato 2%, geleia 20mg/g bisnaga, com 30gr, a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".   | UN | 724   |  |     |   |
| 47                              | LIDOCAINA, cloridrato 2%, solucao injetavel 20mg/mL ampola 5mL, a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".  | UN | 700   |  |     |   |
| 48                              | LIDOCAINA, cloridrato de, solucao injetavel 20mg/mL F.A. 20mL, a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".   | UN | 125   |  |     |   |
| 49                              | LOSARTANA, potassica, comprimido ou capsula 50mg. A embalagem primaria deve apresentar mecanismos que permitam a subdivisao em fracoes individualizadas (fracionavel manualmente), sem contato do medicamento com o meio externo, de acordo com RDC nº 80/2006. Cada subdivisao deve apresentar: nome do principio ativo, dosagem, lote e validade. A embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: "venda proibida pelo comercio". | UN | 600   |  |     |   |
| 50                              | MANITOL, 20%, solucao injetavel 200 mg/mL F.A./bolsa 250mL em sistema fechado. A embalagem deve conter venda proibida pelo comercio. CX com 60 und.  | CX | 4     |  |     |   |
| 51                              | METOCLOPRAMIDA, solucao injetavel 5 mg/mL ampola 2 mL, a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".   | UN | 100   |  |     |   |
| 52                              | MIDAZOLAN, solucao injetavel 1mg/mL amp. 5mL A embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".   | UN | 500   |  |     |   |
| 53                              | MORFINA, sulfato de, 1mg/mL, solucao injetavel ampola 2mL. A embalagem devera conter a impressao: "venda proibida pelo comercio".  | UN | 50    |  |     |   |
| 54                              | NALOXONA, solucao injetavel 0,4mg/ml, ampola 1ml, a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".  | UN | 20    |  |     |   |
| 55                              | NITROGLICERINA 5mg/mL, solucao injetavel 10mL, a embalagem deve conter a descricao "proibida a venda pelo comercio".   | UN | 20    |  |     |   |
| 56                              | NITROPRUSSETO, de sodio 25mg/mL, solucao injetavel, ampola com 2mL ou po liofilizado ampola com 50mg + ampola com diluente 2mL. A embalagem deve conter a frase: venda proibida pelo comercio. Unidade de fornecimento: Ampola ou ampola + diluente.   | UN | 20    |  |     |   |
| 57                              | NOREPINEFRINA, hemitartrato, 2mg/mL (equiv. a 1mg de norepinefrina base), solucao injetavel, ampola com 4mL. A embalagem deve conter a frase: venda proibida pelo comercio. Unidade de fornecimento: ampola.   | UN | 50    |  |     |   |
| 58                              | PARACETAMOL, comprimido 500mg, a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".   | UN | 500   |  |     |   |
| 59                              | POLICRESULENO 360mg/g (36%), solucao concentrada, frasco 12mL. A embalagem deve apresentar a frase: venda proibida pelo comercio. Unidade de fornecimento: frasco.   | UN | 3     |  |     |   |
| 60                              | PROMETAZINA, solucao injetavel 25mg/ml ampola 2mL, a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".   | UN | 50    |  |     |   |
| 61                              | PROPOFOL, emulsao injetavel 10mg/mL Ampola ou F.A. 20mL ( R ). A embalagem devera conter a impressao venda proibida pelo comercio.   | UN | 5.000 |  |     |   |
| 62                              | PROXIMETACAINA, cloridrato 0,5% solucao oftalmica 5mL (R), a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".   | UN | 70    |  |     |   |
| 63                              | RETINOL, acetato 10000UI, aminoacidos 25mg, metionina 5mg, cloranfenicol 5mg, pomada oftalmica A embalagem deve conter venda proibida pelo comercio.   | UN | 12    |  |     |   |
| 64                              | SEVOFLURANO solucao inalatorio 100mL (anestésico). Deve conter na embalagem a descricao "proibida a venda pelo comercio".  | FR | 97    |  |     |   |
| 65                              | SIMETICONA GOTAS 75 mg/ml,frasco contendo 15 ml.   | FR | 484   |  |     |   |
| 66                              | SULFADIAZINA, de prata 10mg/g, creme dermatologico, pote, 400g. A embalagem deve conter a frase: venda proibida pelo comercio. I. Unidade de fornecimento: pote.   | UN | 25    |  |     |   |
| 67                              | SUXAMETONIO injetavel 10mg/mL, frasco ampola 10mL (succinilcolina, cloreto), a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".   | UN | 45    |  |     |   |
| 68                              | TRAMADOL, solucao injetavel 50mg/ml ampola 2mL, a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".  | UN | 100   |  |     |   |
| 69                              | TROPICAMIDA 0,01g/mL solucao oftalmica frasco com 5mL (R), a embalagem devera conter a impressao "venda proibida pelo comercio".   | UN | 100   |  |     |   |
| 70                              | VALERATO de betametasona + sulfato de gentamicina + tolnaftato + clioquinol: creme apresenta-se em bisnaga com 20g.  | UN | 5     |  |     |   |
| <b>VALOR GLOBAL</b>             |  |    |       |  | R\$ | - |
| <b>VALOR TOTAL POR EXTENSO:</b> |  |    |       |  |     |   |

JUSTIFICATIVA: FAZ-SE NECESSÁRIA A AQUISIÇÃO DESTES MEDICAMENTOS A FIM DE DAR CONTINUIDADE AOS ATENDIMENTOS PRESTADOS NA POLICLINICA REGIONAL DE SAUDE EM FEIRA DE SANTANA-BA QUE ATUALMENTE ATENDE À POPULAÇÃO DE 28 MUNICIPIOS CONSORCIADOS.

\_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_ de 2021

Validade da Proposta: 60 (sessenta) dias.

ASSINATURA DO REPRESENTANTE DA EMPRESA

NOME: \_\_\_\_\_

CPF: \_\_\_\_\_

RG: \_\_\_\_\_

CARIMBO DA EMPRESA