



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

**PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 035/2026
DISPENSA DE VALOR Nº 015/2026**

EXCLUSIVO PARA MEI, ME E EPP

COM BASE NO ART. Nº 75, INCISO VIII da Lei 14.133/2021

O município de Corguinho, Estado da Mato Grosso do Sul, inscrito no CNPJ sob nº 03.501.525/0001-07, com sede Administrativa na Rua Antônio Furtado Mendonça, nº 10, Bairro Centro – Corguinho/MS, CEP: 79.460.000, por intermédio do Setor de Compras e Licitações, torna público que, realizará Chamada Pública, com critério de julgamento **MENOR PREÇO POR ITEM**, nos termos Artigo Nº 75, inciso VIII da Lei 14.133/2021, e as exigências estabelecidas neste aviso de contratação direta, conforme os critérios e procedimentos a seguir definidos, objetivando obter a melhor proposta, observadas as datas e horários discriminados a seguir:

Data limite para apresentação das Propostas e Documentações:	DIA 07/04/2026 ÀS 23:59 HORAS (protocolo por e-mail) ou até as 13:00 HORAS (protocolo presencial)
REFERÊNCIA DO HORÁRIO	HORÁRIO DE MS
Endereço Eletrônico para enviadas Propostas e Documentações:	corguinhocompras@gmail.com
Link do Edital:	http://corguinho.ms.gov.br/

1.0–DO OBJETO:

1.1. Constitui objeto deste aviso de contratação direta a aquisição complementar de medicamentos de natureza emergencial, visando suprir o desabastecimento da rede municipal de saúde em decorrência de erro material de quantificação e omissão de itens no Processo Administrativo nº 024/2026 da Secretaria Municipal de Saúde, conforme as condições, quantidades e exigências estabelecidas neste instrumento.

1.2. Compõem este Edital, além das condições específicas, os seguintes documentos:

- 1.2.1. **ANEXO I** – Termo de Referência;
- 1.2.2. **ANEXO II** – Modelo de Proposta;
- 1.2.3. **ANEXO III** - Modelo de Declaração de Inexistência de Fato Superveniente Impeditivo da Habilitação;
- 1.2.4. **ANEXO IV** - Declaração dando ciência de que cumpre plenamente os requisitos de habilitação;
- 1.2.5. **ANEXO V** – Declaração não emprega menor;
- 1.2.6. **ANEXO VI** – Minuta Contrato;
- 1.2.7. **ANEXO VII** – Declaração de Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte;

2.0 – DOS RECURSOS ORÇAMENTÁRIOS:

2.1. As despesas decorrentes da contratação, objeto dessa licitação, correrão por conta das dotações abaixo discriminadas e para o exercício futuro correrão por conta das dotações que as substituírem:



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

FUNDO MUNICIPAL DE SAUDE
102-14.002-10.303.0003.2065-3.3.90.30.00.1500

3.0 – DO VALOR ESTIMADO:

3.1. O valor global estimado para contratação será de R\$ 389.283,70 (Trezentos e oitenta e nove mil, duzentos e oitenta e três reais e setenta centavos)

4.0–PERÍODOPARAENVIODAPROPOSTADE PREÇO/COTAÇÃO E DOCUMENTAÇÃODEHABILITAÇÃO:

4.1. A presente Dispensa ficará ABERTA por um período mínimo de 03 (três) dias úteis, a partir da data da divulgação no Diário Oficial do Município e/ou site oficial da prefeitura, e os respectivos documentos de habilitação e propostas deverão ser encaminhados presencialmente na sala do setor de Compras ou por e- mail: corguinhocompras@gmail.com, fazendo referência a DISPENSA DE LICITAÇÃO Nº 014/2026

4.1.1. Limite para apresentação da Proposta de Preço e documentação: 07/04/2026 às 23:59h, protocolo por e-mail.

4.1.2. Limite para apresentação da Proposta de Preço e documentação: 07/04/2026 às 13:00h, protocolo presencial.

4.2 Habilitação Jurídica:

a) **Empresário individual:** inscrição no Registro Público de Empresas Mercantis a cargo da Junta Comercial da respectiva sede;

b) **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>;

c) **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;

d) **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 nº 77, de 18 de março de 2020;

e) **Sociedade simples:** inscrição do ato constitutivo no Registro Civil de Pessoas Jurídicas do local de sua sede, acompanhada de documento comprobatório de seus administradores;

f) **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;



g) **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 de 1971;

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

4.3 Habilitação Fiscal, Social e Trabalhista:

a) Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas;

b) 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 IDAUI 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;

c) Prova de regularidade com o fundo de Garantia do Tempo de Serviço (FGTS);

d) 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;

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

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

g) Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos Municipais relacionados ao objeto contratual, deverá comprovar tal condição mediante a apresentação de declaração da fazenda respectiva do seu domicílio ou sede, ou outra equivalente, na forma da lei;

h) O fornecedor enquadrado como microempreendedor individual que pretenda auferir os benefícios do tratamento diferenciado previstos na Lei Complementar nº 123, de 2006, estará dispensado da prova de inscrição nos cadastros de contribuintes estadual e municipal.

i) Além dos documentos elencados acima, a contratada deverá apresentar:

ii) Licença ou Alvará Sanitário Estadual ou Municipal emitido pela Vigilância Sanitária do domicílio ou sede do fornecedor.

4.4. Habilitação Qualificação Econômico-financeira

a) Certidão negativa de falência expedida pelo distribuidor da sede do fornecedor - Lei nº 14.133, de 2021, art. 69, caput, inciso II.

4.5. Habilitação Qualificação Técnica

I – Comprovação de aptidão para o fornecimento de bens compatíveis com o objeto da contratação, mediante apresentação de, no mínimo, 01 (um) atestado de capacidade técnica, emitido por pessoa



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

jurídica de direito público ou privado, que comprove o fornecimento anterior de medicamentos ou produtos farmacêuticos de natureza similar;

O atestado deverá conter:

- identificação do emitente;
- descrição do objeto fornecido;
- período de fornecimento;
- declaração de que o fornecimento foi realizado de forma satisfatória.

II – Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) emitida pela ANVISA, quando exigível para a atividade de distribuição ou comercialização de medicamentos;

III – Alvará ou Licença Sanitária vigente, expedido pelo órgão competente da sede da empresa;

4.6. Apresentar as seguintes declarações:

4.6.1. Declaração de Inexistência de Fato Superveniente Impeditivo da Habilitação (Modelo anexo III);

4.6.2. Declaração dando ciência de que cumpre plenamente os requisitos de habilitação (Modelo anexo IV);

4.6.3. Declaração não emprega menor (Modelo anexo V).

4.6.4. Declaração de Microempresa ou Empresa de Pequeno Porte (se for o caso) (Modelo anexo VII).

4.7. Proposta de Preço/Cotação:

4.7.1 A Proposta de preço deverá ser apresentada conforme modelo constante no Anexo II deste aviso de contratação direta.

4.7.2 As propostas de preço que não estiverem em consonância com as exigências deste aviso de contratação direta serão desconsideradas julgando-se pela desclassificação.

4.7.3 Os preços ofertados não poderão exceder os valores unitários, constantes neste Edital. Devendo obedecer ao valor estipulado pela administração.

5. PARTICIPAÇÃO NA DISPENSA

5.1. Poderão participar da presente Dispensa:

5.1.1. Apenas Microempresa (ME), Empresa de Pequeno Porte (EPP) ou Microempreendedor Individual (MEI), conforme dispõe o art. 48, inciso I, da Lei Complementar nº 123/2006 e art. 6º, do Decreto nº 8.538/2015, legalmente constituídas, enquadradas no ramo de atividade econômica pertinente e compatível (CNAE), comprovadamente correlacionado ao objeto da licitação, e que, satisfaçam as condições do aviso de dispensa.

5.1.1.1. Para participar COM EXCLUSIVIDADE, as interessadas deverão comprovar o enquadramento como Microempresa (ME), Empresa de Pequeno Porte (EPP) ou Microempreendedor Individual (MEI), nos termos da Lei Complementar nº 123/2006, alterada pela Lei Complementar nº 147/2014 e do Decreto Federal nº 8.538/2015, objetivando os benefícios concedidos nos mesmos diplomas legais.



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

5.1.1.2. A obtenção do benefício a que se refere o item anterior fica limitada às microempresas e às empresas de pequeno porte que, no ano-calendário de realização da licitação, ainda não tenham celebrado contratos com a Administração Pública cujos valores somados extrapolem a receita bruta máxima admitida para fins de enquadramento como empresa de pequeno porte.

5.1.1.3. Será concedido tratamento favorecido para as microempresas e empresas de pequeno porte, para as sociedades cooperativas conforme mencionadas no artigo 16 da Lei nº 14.133, de 2021 e para o microempreendedor individual - MEI, nos limites previstos da Lei Complementar nº 123, de 2006.

5.1.1.4. Caso não haja licitantes ME, EPP ou MEI para participação, fica liberado para ampla participação, desde que enquadradas no ramo de atividade econômica pertinente e compatível (CNAE), comprovadamente correlacionado ao objeto da licitação, e que, satisfaçam as condições do aviso de dispensa.

5.2. Não poderão participar desta dispensa de licitação os fornecedores:

5.2.1. que não atendam às condições deste Aviso de Contratação Direta e seu(s) anexo(s);

5.2.2. estrangeiros que não tenham representação legal no Brasil com poderes expressos para receber citação e responder administrativa ou judicialmente;

5.2.3. que se enquadrem nas seguintes vedações;

a) autor do anteprojeto, do projeto básico ou do projeto executivo, pessoa física ou jurídica, quando a contratação versar sobre obra, serviços ou fornecimento de bens a ele relacionados;

b) empresa, isoladamente ou em consórcio, responsável pela elaboração do projeto básico ou do projeto executivo, ou empresa da qual o autor do projeto seja dirigente, gerente, controlador, acionista ou detentor de mais de 5% (cinco por cento) do capital com direito a voto, responsável técnico ou subcontratado, quando a contratação versar sobre obra, serviços ou fornecimento de bens a ela necessários;

c) pessoa física ou jurídica que se encontre, ao tempo da contratação, impossibilitada de contratar em decorrência de sanção que lhe foi imposta;

d) aquele que mantenha vínculo de natureza técnica, comercial, econômica, financeira, trabalhista ou civil com dirigente do órgão ou entidade contratante ou com agente público que desempenhe função na dispensa de licitação ou atue na fiscalização ou na gestão do contrato, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau;

e) empresas controladoras, controladas ou coligadas, nos termos da Lei nº 6.404, de 15 de dezembro de 1976, concorrendo entre si;

f) pessoa física ou jurídica que, nos 5 (cinco) anos anteriores à divulgação do aviso, tenha sido condenada judicialmente, com trânsito em julgado, por exploração de trabalho infantil, por submissão de trabalhadores a condições análogas às de escravo ou por contratação de adolescentes nos casos vedados pela legislação trabalhista.

5.2.3.1. Equiparam-se aos autores do projeto as empresas integrantes do mesmo grupo econômico;

5.2.3.2. O disposto na alínea “c” aplica-se também ao fornecedor que atue em substituição a outra pessoa, física ou jurídica, com o intuito de burlar a efetividade da sanção a ela aplicada, inclusive a sua



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

controladora, controlada ou coligada, desde que devidamente comprovado o ilícito ou a utilização fraudulenta da personalidade jurídica do fornecedor;

5.2.4. organizações da Sociedade Civil de Interesse Público - OSCIP, atuando nessa condição (Acórdão nº 746/2014-TCU-Plenário); e

5.2.5. sociedades cooperativas.

5.2.6. Não poderá participar, direta ou indiretamente, da dispensa ou da execução do contrato agente público do órgão ou entidade contratante, devendo ser observadas as situações que possam configurar conflito de interesses no exercício ou após o exercício do cargo ou emprego, nos termos da legislação que disciplina a matéria, conforme § 1º do art. 9º da Lei n.º 14.133, de 2021.

6.0 – DAS DISPOSIÇÕES GERAIS:

6.1. Será inabilitado o fornecedor que não comprovar sua habilitação, seja por não apresentar quaisquer dos documentos exigidos, ou apresentá-los em desacordo com o estabelecido neste Aviso de Contratação Direta.

6.2. Na hipótese de o fornecedor não atender às exigências para a habilitação, o órgão ou entidade examinará a proposta subsequente e assim sucessivamente, na ordem de classificação, até a apuração de uma proposta que atenda às especificações do objeto e as condições de habilitação.

6.3. Constatado o atendimento às exigências de habilitação, o fornecedor será habilitado.

6.4. No caso de todos os fornecedores restarem desclassificados ou inabilitados (procedimento fracassado), a Administração poderá:

6.4.1. republicar o presente aviso com uma nova data;

6.4.2. valer-se, para a contratação, de proposta obtida na pesquisa de preços que serviu de base ao procedimento, se houver, privilegiando-se os menores preços, sempre que possível, e desde que atendidas às condições de habilitação exigidas.

6.5. As providências dos subitens 6.4.1 e 6.4.2 também poderão ser utilizadas se não houver o comparecimento de quaisquer fornecedores interessados (procedimento deserto).

6.6. Havendo a necessidade de realização de ato de qualquer natureza pelos fornecedores, cujo prazo não conste deste Aviso de Contratação Direta, deverá ser atendido o prazo indicado pelo agente competente da Administração na respectiva notificação.

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

6.8. As normas disciplinadoras deste Aviso de Contratação Direta serão sempre interpretadas em favor da ampliação da disputa entre os interessados, desde que não comprometam o interesse da Administração, o princípio da isonomia, a finalidade e a segurança da contratação.



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

6.9. Os fornecedores assumem todos os custos de preparação e apresentação de suas propostas e a Administração não será, em nenhum caso, responsável por esses custos, independentemente da condução ou do resultado do processo de contratação.

6.10. Poderá o Município de Corguinho revogar o presente Aviso de Contratação Direta, no todo ou em parte, por conveniência administrativa e interesse público, decorrente de fato superveniente, devidamente justificado.

6.11. O Município de Corguinho deverá anular o presente Aviso de Contratação Direta, no todo ou em parte, sempre que acontecer ilegalidade, de ofício ou por provocação.

6.12. A anulação do procedimento de Aviso de Contratação Direta, não gera direito à indenização, ressalvada o disposto no parágrafo único do art. 71 da Lei Federal nº 14.133/21.

6.13. Após a fase de classificação das propostas, não cabe desistência da mesma, salvo por motivo justo decorrente de fato superveniente e aceito pelo Município.

6.14. Os documentos solicitados, deverão estar no prazo de validade neles previstos, e todos os demais que não conste expressamente seu prazo de validade, considerar-se-ão válidos por 60 (sessenta) dias contados da data de sua emissão, à exceção de atestado (s) de capacidade técnica que não será(ão) objeto de aferição quanto a esse aspecto.

Corguinho - MS, 31 de março de 2026.

Marcio Novaes Pereira
Prefeito Municipal



ANEXO I - TERMO DE REFERÊNCIA

DISPENSA DE VALOR COM BASE NO ART. Nº 75, INCISO VIII da Lei 14.133/2021

1. CONDIÇÕES GERAIS DA AQUISIÇÃO

1. Constitui objeto deste aviso de contratação direta a aquisição complementar de medicamentos de natureza emergencial, visando suprir o desabastecimento da rede municipal de saúde em decorrência de erro material de quantificação e omissão de itens no Processo Administrativo nº 024/2026 da Secretaria Municipal de Saúde, conforme as condições, quantidades e exigências estabelecidas neste instrumento.

ITEM	DESCRIÇÃO	Quant.	Unid.	Média Unit.	Média Total
1	ACEBROFILINA: em xarope de 10 mg/ml, em frasco com 120 ml + 1 copo-medida graduado, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	400	FRASCO	5,49	2.196,00
2	ACIDO FÓLICO: em comprimidos re-vestidos de 5 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	0,11	2.200,00
3	ÁCIDO TRANEXÂMICO: em comprimido revestido de 250 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2500	CP	2,81	7.025,00
4	ÁGUA PARA INJEÇÃO: em solução injetável, límpida e hipotônica, estéril e apirrogênica, em ampola de 10 ml, via de administração intravenoso e individualizado, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1800	AMPOLA	0,48	864
5	ALBENDAZOL: em suspensão oral de 40mg/ml, em frasco de 10 ml, via de administração oral, uso pediátrico (crianças acima de 2 anos) ou adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde	1800	FRASCO	1,42	2.556,00
6	AMINOFILINA: em solução injetável de 24mg/ml, via de administração intravenoso, em ampola de 10 ml, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	AMPOLA	2,23	1.115,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

7	AMIODARONA: em solução injetável de 50mg/ml, via de administração intravenoso, em ampola de 3 ml, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	AMPOLA	2,7	1.350,00
8	BISSULFATO DE CLOPIDOGREL: compri-mido revestido de 75 mg, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	15000	CP	0,34	5.100,00
9	BUDESONIDA: em solução aquosa de 32 mcg, em frasco-spray com válvula do-sificadora de 6 ml (120 doses), via de ad-ministração intranasal, aerossol nasal, uso adulto e pediátrico acima de 6 anos de idade. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de valida-de no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	250	FRASCO	12,33	3.082,50
10	CARBAMAZEPINA: em suspensão oral na concentração de 2%, via de administração oral, em frasco de 100 ml + copo dosador, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	FRASCO	7,16	3.580,00
11	CARBONATO DE LITIO: em comprimidos revestido de 300 mg, via de administração oral, uso adulto. .Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,31	3.100,00
12	CARVEDILOL: em comprimidos revestidos de 12,5 mg, via de administração uso oral, uso adulto. .Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	25000	CP	0,18	4.500,00
13	CETOCONAZOL: em comprimidos reves-tidos de 200 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em emba-lagem original de fábrica, contendo ex-ternamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deve-rá ter registro no ministério da saúde.	5000	CP	0,27	1.350,00
14	CETOPROFENO: em comprimidos reves-tidos de 150 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente espe-cificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	4000	CP	3,71	14.840,00
15	CINARIZINA: em comprimidos revestidos de 75 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábr-ca, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o pro-duto deverá ter registro no ministério da saúde.	25000	CP	0,34	8.500,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

16	CIPROFIBRATO: em comprimidos revesti-dos de 100 mg, via de administração uso oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente espe-cificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	0,28	5.600,00
17	CLORETO DE POTÁSSIO 19,1%: em solução injetável na concentração de 191mg/2,56 mEq/ml, em ampola de 10 ml, via de administração intravenosa e indivi-dualizada, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2000	AMPOLA	0,55	1.100,00
18	CLORETO DE SÓDIO: em solução injetá-vel, estéril e apirogênica na concentra-ção de 10%/3,4 mEq/ml, em ampola de 10 ml, via de administração intravenosa, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externa-mente especificação do produto, infor-mações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no míni-mo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	800	AMPOLA	0,3	240
19	CLORETO DE SÓDIO: em solução inje-tável, estéril e apirogênica na concentração de 20%/3,4 mEq/ml, em ampola de 10 ml, via de administração intravenosa, uso adulto e pediátrico. . Em embalagem ori-ginal de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2000	AMPOLA	0,42	840
20	CLORIDRATO DE BIPERIDENO: em comprimido revestido de 02 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 3 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especi-ficação do produto, informações do fabri-cante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	5000	CP	0,41	2.050,00
21	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA: em comprimido revestido de 100 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 2 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,3	3.000,00
22	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA: em solução injetável de 25 mg/ml, em ampo-la de 5 ml, via de administração intra-muscular, uso adulto e pediátrico acima de 2 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especifi-cação do produto, informações do fabri-cante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 me-ses, o produto deverá ter registro no mi-nistério da saúde.	500	AMPOLA	0,23	115
23	CLORIDRATO DE DOPAMINA: em solução injetável de 5 mg/ml, em ampola de 10 ml, via de administração intravenoso, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	300	AMPOLA	4,62	1.386,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

24	CLORIDRATO DE ETILEFRINA: em solução injetável de 10 mg/ml, em ampola de 1 ml, via endovenosa, intramuscular ou subcutânea, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	UNID	2,34	1.170,00
25	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA: em solução injetável de 20 mg / ml, em ampola de 1 ml, via de administração intramuscular, intravenosa e infusão intravenosa, uso adulto e pediátrico. . Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	600	AMPOLA	6,3	3.780,00
26	CLORIDRATO DE METOCLOPRA-MIDA: em solução oral (xarope) de 4 mg/ml, em frasco de 10 ml, via de administração oral, uso adulto e infantil (acima de 10 anos). Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	750	FRASCO	2,08	1.560,00
27	CLORIDRATO DE PETIDINA: em solução injetável de 50 mg/ml, em ampola de 2 ml, via de administração intramuscular, subcutâneo ou intravenoso, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	AMPOLA	2,29	1.145,00
28	CLORIDRATO DE SERTRALINA: comprimidos revestidos de 75 mg, uso pediátrico acima de 6 anos e adultos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	3,57	35.700,00
29	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA: 150 mg, em comprimidos, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	9500	CP	2,49	23.655,00
30	COMPLEXO VITAMINICO B (RIBOFLAVINA + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + NICOTINAMIDA + PANTENOL): em solução injetável de 2,5mg/mL + 20mg/ml + 3 mg/ml, em ampola de 2 ml, via de administração intravenoso/intramuscular, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2000	AMPOLA	2,05	4.100,00
31	COMPLEXO VITAMÍNICO B: em comprimido revestido, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 12 anos de idade. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	1,24	24.800,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

32	DICLOFENACO POTÁSSICO: em comprimido revestido de 50 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 14 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	0,23	4.600,00
33	DICLOFENACO SÓDICO: em comprimidos revestidos de 50 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	0,07	1.400,00
34	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA: em solução injetável de 5 mg/mL + 2 mg/mL, via de administração uso intramuscular, intra-articular, periartricular, intrabursico, entradermico, entresional e em tecidos moles, uso adulto e pediátrico (acima de 15 anos). Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1400	AMPOLA	7,08	9.912,00
35	ESPIRONOLACTONA: em comprimido revestido de 25 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	30000	CP	0,27	8.100,00
36	ESTRIOL: em creme vaginal de 1mg/g, em bisnaga de 50 g + aplicador, via de administração intravaginal, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	TUBETE	17,44	8.720,00
37	FENOBARBITAL: em solução oral (gotas) de 40mg/ml, em frasco de 20 ml, via de administração oral, uso pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2920	FRASCO	5,71	16.673,20
38	FOLINATO DE CÁLCIO (ÁCIDO FOLÍNICO): em comprimidos revestidos de liberação controlada de 100 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2000	CP	2,21	4.420,00
39	HALOPERIDOL: em solução injetável de 5 mg/ml, em ampola de 1 ml, via de administração intramuscular, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1000	AMPOLA	1,86	1.860,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

40	LEVOTIROXINA SÓDICA: em comprimido revestido de 100 mcg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,3	3.000,00
41	LEVOTIROXINA SÓDICA: em comprimido revestido de 25 mcg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,27	2.700,00
42	LEVOTIROXINA: em comprimido de 12,5 mcg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,22	2.200,00
43	LEVOTIROXINA: em comprimido de 37,5 mcg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	9500	CP	0,71	6.745,00
44	MALEATO DE ENALAPRIL: em comprimido revestido de 5 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	8500	CP	0,14	1.190,00
45	MALEATO DE METILERGOMETRINA: em solução injetável 0,2 mg/ml, em ampola de 1 ml, via de administração subcutâneo, endovenoso e intramuscular, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	AMPOLA	2,13	1.065,00
46	MALEATO DE MIDAZOLAN: em solução injetável 5 mg/ml, em ampola de 3 ml, via de administração intravenoso, intramuscular e retal. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	UNID	16,56	8.280,00
47	MALEATO DE TIMOLOL: em solução oftálmica estéril (colírio) 0,5%, em frasco de 5 ml, via de administração oftálmica, uso adulto e pediátrico acima de 02 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	FRASCO	3,2	1.600,00
48	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA: em comprimidos revestidos de 20 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	3000	CP	0,25	750



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

49	NISTATINA: em creme de 100.000u.i./4g, em bisnaga com 60g + aplicadores, via de administração vaginal, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deve-rá ter registro no ministério da saúde.	1500	TUBETE	8,32	12.480,00
50	NITROFURANTOINA: em comprimidos 100mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico (acima de 12 anos). Em embalagem original de fábrica, con-tendo externamente especificação do pro-duto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,41	4.100,00
51	OLANZAPINA: em comprimidos 10 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico (acima de 13 anos). Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde	5000	CP	7,11	35.550,00
52	OXALATO DE ESCITALOPRAM: em com-primido revestido de 10 mg, via de admi-nistração oral, uso adulto. Em embala-gem original de fábrica, contendo exter-namente especificação do produto, in-formações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mi-nimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	25000	CP	0,3	7.500,00
53	PARACETAMOL: em comprimido revestido de 500mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 12 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	0,07	1.400,00
54	PREGABALINA: em comprimido revestido de 150 mg, via de administração oral uso adulto e pediátrico acima de 12 anos (vide indicações). Em embalagem origi-nal de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	17000	CP	1,01	17.170,00
55	RISPERIDONA: em comprimido revestido de 2 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 5 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	18000	CP	0,42	7.560,00
56	RISPERIDONA: em comprimido revestido de 3 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 5 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deve-rá ter registro no ministério da saúde.	4000	CP	0,42	1.680,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

57	SOLUÇÃO DE CLORETO DE SÓDIO 9,0MG/ML + CLORETO DE BENZALCÔNIO 0,1 MG/ML: em solução nasal, frasco de 30 ml, via de administração nasal, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1000	UNID	1,14	1.140,00
58	SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA: em comprimidos 50 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	5000	CP	0,85	4.250,00
59	SULFATO DE GENTAMICINA: em solução oftálmica estéril de 5 mg/ml, em frasco plástico conta-gotas de 5 ml, via de administração tópica ocular, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	FRASCO	11,35	5.675,00
60	SULFATO DE MAGNÉSIO: em solução in-jetável de sulfato de magnésio de 100 mg/ml (10%), em ampola de 10 ml, via de administração intravenosa, via intra-muscular ou via infusão intravenosa, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	400	AMPOLA	1,17	468
61	SULFATO DE SALBUTAMOL: em solução inalatória de 5 mg/ml, em frasco de 10 ml, via de administração inalatória, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1000	UNID	16,37	16.370,00
62	VALPROATO DE SÓDICO OU ÁCIDO VALPRÓICO: em solução oral de 57,624 mg/ml (equivale a 50 mg de ácido valpróico), via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 10 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	950	FRASCO	4,28	4.066,00
63	VITAMINA D3: em solução oral de 200 UI, em frasco com 20 ml ou 30 ml, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 02 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1000	FRASCO	15,06	15.060,00
Totais		437370		196,28	389.283,70



1.2. A aquisição complementar de medicamentos de natureza emergencial destinados ao suprimento dos Departamentos de Saúde do Município de Corguinho/MS, visa garantir o atendimento imediato às necessidades da rede municipal de saúde e suprir o desabastecimento decorrente de erro material de quantificação e omissão de itens no Processo Administrativo nº 024/2026 da Secretaria Municipal de Saúde, conforme as condições, especificações e exigências estabelecidas neste instrumento e na tabela de itens anexa.

1.2.1. Assim, trata-se de aquisição de itens que não demandam soluções inovadoras ou especificações técnicas complexas, sendo possível a definição clara do objeto e a comparação objetiva das propostas, o que justifica a adoção do critério de julgamento pelo menor preço, nos termos da Lei nº 14.133/2021.

1.3. O prazo de vigência da contratação é de 03 (três) meses contados da data da assinatura do contrato, na forma do artigo 105 da Lei nº 14.133, de 2021.

1.4. O contrato oferece maior detalhamento das regras que serão aplicadas em relação à vigência da contratação.

2. FUNDAMENTAÇÃO E DESCRIÇÃO DA NECESSIDADE DA CONTRATAÇÃO

2.1. A presente contratação tem por objeto a aquisição complementar de medicamentos emergenciais destinados ao suprimento das unidades e farmácias da rede municipal de saúde, visando atender às necessidades imediatas identificadas pelos Departamentos de Saúde do Município de Corguinho/MS, como forma de garantir o acesso universal e igualitário à assistência farmacêutica e aos insumos essenciais de saúde, contribuindo para o tratamento eficaz de enfermidades e para a preservação da vida e da dignidade humana.

2.2. A necessidade desta contratação fundamenta-se, ademais, na imperativa retificação de erro material de digitação ocorrido na fase de planejamento do Processo Administrativo nº 024/2026. Tal falha resultou no envio de um Documento de Formalização de Demanda (DFD) com quantitativos subdimensionados e a omissão de itens críticos, gerando um saldo contratual insuficiente para a manutenção das atividades da rede. Diante do risco iminente de desabastecimento, a Administração exerce seu dever de autotutela para corrigir o planejamento e assegurar a continuidade do serviço público essencial.

2.3. A necessidade desta contratação decorre do dever do Poder Público Municipal de promover políticas públicas voltadas à proteção da saúde, à prevenção de agravos e à garantia de direitos fundamentais, em especial o direito social à saúde e o acesso a medicamentos, conforme previsto no ordenamento jurídico brasileiro.

2.4. Nesse sentido, a Constituição Federal de 1988, em seu Artigo 196, consagra a saúde como um "direito de todos e dever do Estado", impondo ao Poder Público a obrigação de garantir o acesso universal e igualitário às ações e serviços de saúde, o que inclui a assistência farmacêutica plena. Tal preceito é reforçado pelo Artigo 6º, que eleva a saúde ao status de direito social fundamental, indissociável do direito à vida.

2.5. No âmbito infraconstitucional, a necessidade de garantir o acesso a medicamentos emergenciais encontra respaldo na Lei nº 8.080/1990 (Lei Orgânica da Saúde), que dispõe sobre as condições para a promoção, proteção e recuperação da saúde. A referida lei estabelece, em seu Artigo 6º, inciso I, alínea "d", que a assistência terapêutica integral, inclusive farmacêutica, é parte integrante do campo de atuação do Sistema Único de Saúde (SUS). Dessa forma, a atuação do Município de Corguinho/MS orienta-se



pela descentralização e pela responsabilidade de assegurar a disponibilidade de insumos essenciais, em consonância com as diretrizes do SUS e as resoluções do Conselho Nacional de Saúde, sendo o fornecimento de medicamentos um instrumento concreto de garantia do direito à vida e à integridade física do cidadão.

2.6. Ademais, destaca-se a Portaria MS nº 3.916/1998 (Política Nacional de Medicamentos) e a Resolução CNS nº 338/2004, que institui a Política Nacional de Assistência Farmacêutica, reconhecendo o acesso aos medicamentos como parte fundamental do direito à saúde. Tais normas impõem ao Poder Público o dever de formular e implementar políticas que assegurem o acesso regular e permanente a medicamentos de qualidade, seguros e eficazes, garantindo que a Rename (Relação Nacional de Medicamentos Essenciais) e a Remume (Relação Municipal de Medicamentos Essenciais) sejam devidamente supridas para atender às necessidades da população de Corguinho/MS.

2.7. A aquisição dos medicamentos complementar emergenciais constitui medida essencial para atender, de forma imediata e eficiente, as necessidades de saúde dos usuários da rede pública, garantindo o suporte terapêutico contínuo e contribuindo para a estabilização de quadros clínicos agudos ou crônicos e o enfrentamento de vulnerabilidades em saúde, conforme prescrição médica e avaliação técnica realizada pela equipe farmacêutica e clínica dos Departamentos de Saúde de Corguinho/MS.

2.7. A contratação encontra amparo nos princípios e diretrizes da Lei nº 14.133/2021, sendo necessária para viabilizar o fornecimento regular e oportuno dos itens, garantindo eficiência administrativa, planejamento, economicidade e atendimento ao interesse público, observando-se os princípios da legalidade, impessoalidade, moralidade, publicidade e eficiência, bem como os princípios específicos aplicáveis às licitações e contratações.

2.8. Dessa forma, resta evidenciada a necessidade da presente contratação como instrumento indispensável para assegurar a continuidade das ações e serviços de saúde desenvolvidos no Município de Corguinho/MS, garantindo atendimento humanitário e suporte farmacêutico à população, em consonância com as normas constitucionais e legais aplicáveis, prevenindo o agravamento de patologias e a sobrecarga dos serviços de urgência e emergência.

2.9. A distribuição dos medicamentos emergenciais observará critérios técnicos e administrativos definidos pelos Departamentos de Saúde de Corguinho/MS, mediante prescrição médica e/ou odontológica e sob supervisão da equipe de assistência farmacêutica, com registros obrigatórios de dispensação, controle de estoque e relatórios de saída, visando assegurar a impessoalidade, a rastreabilidade sanitária e a total transparência da ação pública.

2.10. Da estimativa de quantitativos

2.10.1. Os quantitativos previstos neste Termo de Referência foram estimados pelos Departamentos de Saúde do Município de Corguinho/MS com base em critérios técnicos e administrativos, considerando: (I) o histórico de consumo e dispensação de medicamentos nas farmácias da rede municipal; (II) os registros de prescrições médicas e odontológicas realizadas nas Unidades de Saúde; e (III) a projeção de demanda para o período de vigência contratual, considerando a sazonalidade de patologias e a necessidade de manutenção de estoque de segurança para o pronto atendimento à população de Corguinho/MS.

2.10.2. A estimativa visa assegurar a continuidade da assistência farmacêutica, evitando o desabastecimento da rede e a interrupção do tratamento dos pacientes, bem como reduzir a necessidade de aquisições emergenciais repetidas, garantindo a eficiência no planejamento público e a disponibilidade constante de itens essenciais à saúde da população de Corguinho/MS.



3. DESCRIÇÃO DA SOLUÇÃO COMO UM TODO

3.1. A solução a ser adotada consiste na aquisição de medicamentos emergenciais, compostos por princípios ativos essenciais à terapêutica, com qualidade compatível com o uso humano, devidamente acondicionados, com registro na ANVISA e entregues em conformidade com as especificações técnicas constantes neste Termo de Referência. Esta contratação, fundamentada no Artigo 75, inciso VIII, da Lei Federal nº 14.133/2021, apresenta-se como a melhor alternativa para atender à Secretaria Municipal de Saúde de Corguinho/MS, visando, em caráter de urgência, a retificação de erro material de planejamento identificado no Processo Administrativo nº 024/2026. A medida busca o suprimento de itens omitidos e a complementação de quantitativos que foram subdimensionados no Documento de Formalização de Demanda (DFD) originário, garantindo o abastecimento imediato da assistência farmacêutica e a preservação da vida e do bem-estar da população que depende da rede pública de saúde.

3.2. Trata-se de solução de caráter de assistência farmacêutica e emergencial, destinada a garantir o acesso a medicamentos essenciais aos pacientes acompanhados e/ou atendidos pela rede municipal de saúde, especialmente nos casos em que a necessidade de tratamento imediato e a falta de recursos demandem apoio direto do Poder Público, conforme avaliação técnica da equipe clínica e farmacêutica responsável.

3.3. A solução contempla, de forma integrada:

a) fornecimento dos medicamentos emergenciais com composição farmacêutica previamente definida, em quantidades suficientes para suprir necessidades terapêuticas básicas por período determinado, conforme a demanda epidemiológica e critérios estabelecidos pela política municipal de saúde e pela Remume (Relação Municipal de Medicamentos Essenciais).

b) entrega parcelada, de acordo com a necessidade da Administração, evitando armazenamento excessivo, perdas por vencimento e garantindo maior adequação às demandas efetivas do Município;

c) fornecimento de produtos com validade mínima compatível, devidamente embalados, rotulados, dentro das exigências sanitárias e de boas práticas, de modo a assegurar a qualidade e a segurança alimentar dos itens distribuídos;

d) Logística de entrega sob responsabilidade da contratada, que deverá garantir a integridade dos produtos, a manutenção da cadeia de frio (especialmente para medicamentos termolábeis, transportados entre 2°C e 8°C) e a estrita observância às normas sanitárias vigentes da ANVISA, desde a saída da contratada até o recebimento definitivo pela equipe técnica local. A entrega será realizada nos locais indicados pelos Departamentos de Saúde de Corguinho/MS, conforme necessidade da Administração:

1. ESF Urbano: Rua Mato Grosso, s/nº (esquina com Rua Presidente Dutra), Corguinho - MS.

3.4. A escolha desta solução mostra-se adequada e proporcional ao problema a ser enfrentado, uma vez que o Município necessita de instrumento eficiente, pronto e padronizado para atendimento das demandas de saúde recorrentes e sazonais, com impacto direto na mitigação de riscos à saúde pública e na garantia da continuidade dos tratamentos.

3.5. Ainda, a adoção de fornecimento via aquisição pública, com especificação clara do objeto e condições de entrega, assegura o atendimento aos princípios do planejamento, eficiência, economicidade e transparência, permitindo à Administração obter os itens com regularidade, qualidade e conformidade com as normas da ANVISA, viabilizando a execução de políticas públicas voltadas à proteção da saúde.



3.6. Portanto, a solução proposta consiste no fornecimento contínuo (sob demanda) de medicamentos emergenciais, com entrega conforme necessidade da Administração, observando padrões mínimos de qualidade, prazos, condições sanitárias de transporte e armazenamento, e logística apropriada, garantindo a efetividade da ação de saúde e assistência farmacêutica no Município de Corguinho/MS.

4. REQUISITOS DA CONTRATAÇÃO

4.1. Requisitos gerais

4.1.1. A contratação tem por finalidade o fornecimento de medicamentos emergenciais, compostos por princípios ativos essenciais à terapêutica, conforme especificações técnicas e quantitativos estabelecidos neste Termo de Referência, destinados a suprir as necessidades dos Departamentos de Saúde do Município de Corguinho/MS.

4.1.2. Todos os itens fornecidos deverão ser novos, possuir registro ativo na ANVISA, dentro do prazo de validade (mínimo de 12 meses no ato da entrega) e atender aos padrões de qualidade exigidos pela legislação sanitária vigente. As embalagens devem estar lacradas, sem sinais de violação, avarias, umidade, ou qualquer característica que indique deterioração, contaminação ou manuseio inadequado.

4.1.3. A solução deverá atender rigorosamente às exigências sanitárias aplicáveis da ANVISA e demais órgãos reguladores, inclusive quanto à fabricação, armazenamento, acondicionamento, transporte e distribuição. A contratada deve garantir a segurança terapêutica e a integridade dos medicamentos, incluindo a manutenção da cadeia de frio para itens termolábeis, até o recebimento definitivo pela equipe técnica municipal.

4.2. Requisitos sanitários e regulatórios

4.2.1. Os produtos deverão estar em conformidade com as normas sanitárias e regulatórias pertinentes, incluindo obrigatoriamente:

a) ANVISA: Normas para registro de medicamentos, rotulagem, segurança terapêutica, boas práticas de fabricação (BPF) e boas práticas de transporte e armazenamento (BPCT);

b) Legislação Federal, Estadual e Municipal: Sobre controle sanitário, rotulagem, prazo de validade, conservação, transporte e armazenamento de produtos farmacêuticos.

4.2.2. Os itens deverão conter registro ativo na ANVISA, bem como rotulagem em língua portuguesa, contendo no mínimo: nome comercial e/ou genérico (princípio ativo), número do lote, data de fabricação, data de validade, concentração/dosagem, forma farmacêutica, identificação do fabricante/CNPJ, número do registro na ANVISA e instruções de conservação (especialmente para termolábeis).

4.2.3. A contratada deverá fornecer produtos provenientes de estabelecimentos regularizados, com Autorização de Funcionamento (AFE) emitida pela ANVISA para as atividades de fabricação ou distribuição, sendo vedado o fornecimento de itens sem identificação de origem, sem registro ou fora de conformidade com as normas sanitárias vigentes.

4.3. Validade mínima dos produtos

4.3.1. Os produtos deverão ser entregues com prazo de validade remanescente compatível com o tempo necessário para o seu consumo total, respeitando os seguintes critérios:



a) Para **medicamentos** e produtos para saúde: prazo mínimo de validade de **12 (doze) meses** contados a partir da data de entrega no almoxarifado municipal; ou

b) Quando o prazo de validade total do produto for inferior a 18 meses, a entrega deverá ocorrer com, no mínimo, **2/3 (dois terços)** do prazo total de validade ainda vigente.

4.3.2. Produtos com validade inferior ao estabelecido no item 4.3.1 poderão ser recusados pela fiscalização, devendo ser substituídos sem ônus ao Município.

4.3.3. Para fins de compatibilização e segurança técnica, prevalecerá a regra do presente item 4.3 quanto à validade mínima remanescente, aplicando-se às exigências específicas do item 1 (composição dos lotes de medicamentos), de modo a evitar a entrega de produtos com prazo de eficácia terapêutica reduzido e prevenir perdas por vencimento no estoque.

4.4. Embalagem, acondicionamento e integridade

4.4.1. Os medicamentos emergenciais deverão ser entregues acondicionados em embalagens originais do fabricante, resistentes o suficiente para proteger o conteúdo contra danos físicos, vibrações e variações de temperatura durante o manuseio e transporte. As embalagens de transporte (caixas máster) deverão estar devidamente lacradas e identificadas.

4.4.2. Os itens deverão estar acondicionados de forma a evitar:

- a) Contaminação cruzada e interação entre produtos químicos;
- b) Vazamentos ou quebra de frascos (especialmente líquidos, ampolas e injetáveis);
- c) Danos por empilhamento ou pressão excessiva sobre as embalagens primárias;
- d) Exposição a umidade, luz solar direta, poeira ou variações de temperatura fora dos limites recomendados pelo fabricante (necessidade de monitoramento de temperatura para termolábeis).

4.4.3. Produtos termolábeis deverão ser transportados em caixas térmicas validadas, com monitoramento de temperatura (termômetro de máxima e mínima ou datalogger), garantindo a manutenção da cadeia de frio entre 2°C e 8°C durante todo o trajeto até o recebimento definitivo. Frascos de vidro e ampolas deverão estar protegidos contra impactos.

4.5. Transporte e entrega

4.5.1. O transporte dos produtos será de responsabilidade da contratada, devendo ser realizado em veículo adequado, limpo e em condições sanitárias compatíveis, assegurando a integridade da carga até a entrega.

4.5.2. É vedado o transporte em condições que submetam os produtos a:

- a) intempéries;
- b) contaminações;
- c) exposição direta ao sol;
- d) umidade excessiva;
- e) calor excessivo;
- f) contato com produtos químicos, combustíveis ou outros materiais que possam comprometer a qualidade.

4.5.3. A entrega será realizada de forma parcelada, conforme a demanda dos Departamentos de Saúde de Corguinho/MS, em local indicado pelo Município (Almoxarifado Central, farmácia municipal ou unidades de saúde designadas), em dias úteis e horários estabelecidos pela Administração, garantindo a



manutenção da integridade sanitária dos produtos durante todo o trajeto.4.5.4. A contratada deverá garantir a entrega dentro dos prazos solicitados, mantendo capacidade logística para atendimento das requisições.

4.6. Critérios de recebimento, conferência e aceitação

4.6.1. No ato da entrega, os produtos serão submetidos a conferência minuciosa pela fiscalização/servidor designado (preferencialmente farmacêutico ou técnico em farmácia), verificando-se no mínimo:

- a) Conformidade com a descrição técnica (princípio ativo, concentração, forma farmacêutica) e quantitativos constantes na nota de empenho;
- b) Marca e características de cada item, conforme especificação do edital;
- c) Integridade dos lacres e embalagens primárias e secundárias;
- d) Número do lote e datas de fabricação/validade (conferindo se cumpre o prazo mínimo de 12 meses);
- e) Registro ativo na ANVISA, rotulagem em língua portuguesa e identificação do fabricante;
- f) Ausência de avarias, sinais de violação, defeitos de acondicionamento ou características que indiquem deterioração ou contaminação;
- g) Temperatura de transporte (exigência de registro em termômetro/datalogger para produtos termolábeis, devendo estar entre 2°C e 8°C).

4.6.2. Os itens entregues em desacordo poderão ser recusados total ou parcialmente, sem prejuízo da aplicação de sanções administrativas, quando cabíveis.

4.7. Substituição de produtos avariados, vencidos ou em desconformidade

4.7.1. A contratada deverá substituir, no prazo máximo de 10 dias úteis (devido ao caráter de urgência dos itens de saúde) ou outro prazo definido pela Administração, quaisquer itens que:

- a) Estejam em desconformidade com as especificações técnicas (princípio ativo, dosagem, forma farmacêutica);
- b) Apresentem avarias, violação de lacres, quebra de frascos/ampolas ou vazamentos;
- c) Estejam com validade inferior ao mínimo exigido (conforme item 4.3.1);
- d) Não tenham sido transportados ou armazenados na temperatura correta (rompimento da cadeia de frio para termolábeis);
- e) Estejam fora das condições sanitárias adequadas ou com registro na ANVISA vencido/cancelado.

4.7.2. A substituição ocorrerá sem qualquer ônus adicional para o Município de Corguinho/MS, incluindo a retirada dos itens recusados e a nova entrega dos produtos conformes.

4.8. Requisitos de garantia de qualidade

4.8.1. A contratada deverá assegurar que todos os itens fornecidos atendam padrões de qualidade e procedência, comprometendo-se com o fornecimento de produtos em condições adequadas ao consumo.

4.8.2. Sempre que solicitado pela Administração, a contratada deverá apresentar documentos e/ou comprovações relativas à regularidade do fornecimento, tais como:

- a) nota fiscal detalhada;
- b) informações de lote e validade;
- c) comprovação de origem e/ou fabricante;
- d) documentos sanitários do fornecedor, quando aplicável.



4.9. Proibições

4.9.1. É expressamente vedado o fornecimento de:

- a) Medicamentos fracionados sem a embalagem primária original e sem a devida identificação (lote, validade, registro ANVISA);
- b) Itens reembalados por terceiros ou sem rotulagem regular e em conformidade com as normas da ANVISA;
- c) Produtos com embalagem violada, danificada ou que comprometa a integridade sanitária;
- d) Produtos vencidos ou com validade inferior à mínima exigida (conforme item 4.3.1);
- e) Produtos com características diferentes das especificadas (princípio ativo, dosagem, forma farmacêutica ou marca não autorizada) neste Termo de Referência, sem autorização formal e prévia da Administração;
- f) Produtos sem registro ativo na ANVISA.

4.10. Requisitos de sustentabilidade

4.10.1. A contratada deverá observar, no que couber, práticas sustentáveis no fornecimento e logística, sem prejuízo da segurança sanitária e integridade dos medicamentos, especialmente:

- a) Utilização de embalagens de transporte (caixas máster) recicláveis ou reutilizáveis, desde que garantam a proteção física e térmica dos medicamentos;
- b) Otimização do acondicionamento para reduzir o volume de embalagens secundárias desnecessárias, visando a eficiência logística;
- c) Adoção de logística eficiente que minimize danos, quebras e o descarte de produtos por vencimento ou má conservação durante o transporte e entrega.

4.10.2. Considerando tratar-se de fornecimento de medicamentos essenciais destinados à garantia da saúde pública, eventuais exigências ambientais adicionais deverão respeitar a disponibilidade de mercado local e a manutenção da competitividade, sem restrição indevida ao caráter competitivo do certame, observando-se sempre as normas sanitárias vigentes.

4.11. Da qualidade mínima e padronização do fornecimento

4.11.1. Não será indicada marca de referência para os itens, devendo todos os medicamentos fornecidos atender integralmente às especificações técnicas, sanitárias e de qualidade previstas neste Termo de Referência, na Remume (Relação Municipal de Medicamentos Essenciais) e na legislação aplicável, garantindo a equivalência terapêutica.

4.11.2. Os itens deverão ser entregues conforme composição definida, observando rigorosamente:

- a) Dosagem e forma farmacêutica exigida;
- b) Qualidade mínima comprovada por registro na ANVISA;
- c) Validade mínima (conforme item 4.3.1);
- d) Rotulagem regular conforme normas da ANVISA;
- e) Origem e conformidade com exigências da ANVISA, quando aplicável.

4.11.3. A Administração poderá recusar o recebimento de quaisquer itens que apresentem padrão inferior ao especificado, alteração relevante de características (ex.: dosagem incorreta, troca da forma farmacêutica, baixa qualidade, alterações físicas/químicas indicativas de deterioração ou embalagens inadequadas/violadas) ou que não atendam às exigências sanitárias da ANVISA.



4.11.4. Não será admitida a substituição de itens (inclusive quanto ao fabricante/marca ofertada) sem prévia anuência formal e por escrito do fiscal do contrato ou da equipe farmacêutica, especialmente quando houver risco de redução de qualidade, inadequação terapêutica ou comprometimento da segurança do paciente.

5. MODELO DE EXECUÇÃO DO OBJETO

5.1. Forma de execução

5.1.1. O objeto será executado sob o regime de fornecimento parcelado, conforme a necessidade dos Departamentos de Saúde do Município de Corguinho/MS, mediante emissão de requisições/ordens de fornecimento.

5.1.2. A contratação visa garantir o atendimento contínuo das demandas de saúde, evitando o desabastecimento de medicamentos essenciais e garantindo a continuidade dos tratamentos dos pacientes, conforme critérios técnicos e a Relação Municipal de Medicamentos Essenciais (Remume).

5.2. Local de entrega

5.2.1. Os medicamentos deverão ser entregues nos seguintes locais, conforme indicado na ordem de fornecimento:

Opção 1:ESF Urbano – Rua Mato Grosso, s/nº (esquina com Rua Presidente Dutra), Corguinho - MS.

5.2.2. A entrega deverá ser realizada no horário de expediente do setor de ESF Urbano das 07: as 11:00 e 13:00 as 17:00 garantindo a conferência técnica por profissional habilitado.

5.3. Prazo de entrega

5.3.1. Devido ao caráter de urgência dos itens, a contratada deverá realizar a entrega dos medicamentos no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas, contados do recebimento da requisição/ordem de fornecimento emitida pela Administração.

5.3.2. Em casos excepcionais e devidamente justificados pela Secretaria Municipal de Saúde, poderá ser estabelecido prazo diferenciado, desde que formalizado na requisição e aceito pela contratada.

5.4. Condições de entrega e logística

5.4.1. A entrega será efetuada em dias e horários previamente ajustados com a Administração, de modo a garantir a conferência técnica e o recebimento formal.

5.4.2. A contratada é responsável por toda a logística necessária para entrega, incluindo:

- a) Transporte em veículos adequados e higienizados, conforme normas da ANVISA;
- b) Mão de obra para carga e descarga;
- c) Acondicionamento adequado para evitar avarias, quebras ou contaminação;
- d) Manutenção da integridade dos produtos e da cadeia de frio (entre 2°C e 8°C para termolábeis) até o recebimento definitivo.

5.4.3. Os medicamentos deverão ser entregues em suas embalagens originais de fábrica, com lacres inviolados, garantindo a preservação, eficácia terapêutica e conformidade com as normas sanitárias vigentes.



5.5. Documentação fiscal e rastreabilidade

5.5.1. Cada entrega deverá ser acompanhada de:

- a) Nota Fiscal correspondente, devidamente discriminada;
- b) relação/romaneio de entrega com quantitativos fornecidos;
- c) informações mínimas de rastreabilidade (lotes/validade), quando aplicável.

5.5.2. A Nota Fiscal deverá conter a identificação do contrato/ordem de fornecimento, bem como o local de entrega.

5.6. Recebimento provisório e definitivo

5.6.1. O recebimento do objeto observará o disposto na Lei nº 14.133/2021, sendo realizado em duas etapas:

a) Recebimento Provisório: ocorrerá no ato da entrega, mediante conferência preliminar (quantidade, integridade das embalagens, presença dos itens, conformidade aparente e documentação fiscal), com registro em documento próprio;

b) Recebimento Definitivo: ocorrerá após verificação detalhada de conformidade com as especificações do Termo de Referência, incluindo checagem de validade mínima, qualidade, rotulagem e demais requisitos, formalizado por servidor/fiscal designado.

5.6.2. Constatada qualquer desconformidade, poderá ser recusado o recebimento, total ou parcial, e será solicitada substituição conforme item específico deste Termo de Referência.

5.7. Substituição e correções

5.7.1. Verificada a entrega de itens em desacordo com as exigências, a contratada deverá promover a substituição do(s) item(ns) irregular(es), vencido(s), avariado(s) ou fora da especificação, sem ônus ao Município, incluindo retirada e nova entrega.

5.7.2. O prazo para substituição será de até 24 (vinte e quatro) horas, contados da notificação formal da Administração, dada a natureza crítica dos produtos farmacêuticos e o risco de descontinuidade do tratamento dos pacientes, podendo este prazo ser reduzido em casos de extrema urgência, a critério da Secretaria Municipal de Saúde.

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 ([Lei nº 14.133, de 2021, art. 117, caput](#)).

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;

6.7.1. 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. ([Lei nº 14.133, de 2021, art. 117, §1º](#)).

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

6.7.3. 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.

6.7.4. 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.

6.7.5. 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

6.8. 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.

6.8.1. 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

6.9. O gestor do contrato coordenará a atualização do processo de acompanhamento e fiscalização do contrato contendo todos os registros formais da execução no histórico de gerenciamento do contrato, a exemplo da ordem de serviço, do registro de ocorrências, das alterações e das prorrogações contratuais,



elaborando relatório com vistas à verificação da necessidade de adequações do contrato para fins de atendimento da finalidade da administração.

6.10. O gestor do contrato acompanhará os registros realizados pelos fiscais do contrato, de todas as ocorrências relacionadas à execução do contrato e as medidas adotadas, informando, se for o caso, à autoridade superior àquelas que ultrapassarem a sua competência.

6.11. O gestor do contrato acompanhará a manutenção das condições de habilitação da contratada, para fins de empenho de despesa e pagamento, e anotará os problemas que obstem o fluxo normal da liquidação e do pagamento da despesa no relatório de riscos eventuais.

6.12. O gestor do contrato emitirá documento comprobatório da avaliação realizada pelos fiscais técnico, administrativo e setorial quanto ao cumprimento de obrigações assumidas pelo contratado, com menção ao seu desempenho na execução contratual, baseado nos indicadores objetivamente definidos e aferidos, e a eventuais penalidades aplicadas, devendo constar do cadastro de atesto de cumprimento de obrigações.

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

6.14. O gestor do contrato deverá elaborar relatório final com informações sobre a consecução dos objetivos que tenham justificado a contratação e eventuais condutas a serem adotadas para o aprimoramento das atividades da Administração.

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

7. CRITÉRIOS DE MEDIÇÃO E DE PAGAMENTO

Recebimento

7.1. 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.

7.2. Da substituição de itens

7.2.1. Constatada a entrega de produtos em desconformidade com as especificações, com avarias, violação de embalagens, vazamentos, validade inferior à mínima exigida, ou qualquer inadequação sanitária, a contratada deverá proceder à substituição, sem ônus à Administração.

7.2.2. A substituição deverá ocorrer no prazo máximo de 05 (cinco) dias úteis, contados do recebimento da notificação formal emitida pelo fiscal do contrato.

7.3. O recebimento definitivo ocorrerá no prazo de 05 (cinco) 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.



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

7.4. 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.

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

7.6. 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.

7.7. 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.

Liquidação

7.8. 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.

7.8.1. 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](#).

7.9. 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:

7.9.1. O prazo de validade;

7.9.2. A data da emissão;

7.9.3. Os dados do contrato e do órgão contratante;

7.9.4. O período respectivo de execução do contrato;

7.9.5. O valor a pagar; e

7.9.6. Eventual destaque do valor de retenções tributárias cabíveis.

7.10. 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;

7.11. A nota fiscal ou instrumento de cobrança equivalente deverá ser obrigatoriamente acompanhado da comprovação da regularidade fiscal e trabalhista.

7.12. Constatando-se, 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.



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

7.13. 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.

7.14. 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.

7.15. 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 de regularidade fiscal e trabalhista.

Prazo de pagamento

7.16. O pagamento será efetuado no prazo de até 30 (trinta) dias contados da finalização da liquidação da despesa, conforme seção anterior.

Forma de pagamento

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

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

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

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

7.20. 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.

Da garantia contratual

7.21. Considerando o objeto, o valor estimado e a forma de fornecimento parcelado, não será exigida garantia contratual da contratada, nos termos da Lei nº 14.133/2021.

Reajuste

7.22. Os preços inicialmente contratados são fixos e irreajustáveis no prazo de um ano contado da data do orçamento estimado, em 03/03/2026.

7.22.1. Considerando que a vigência contratual prevista é inferior a 12 (doze) meses, o reajuste anual somente será aplicável na hipótese de prorrogação contratual ou vigência superior a 12 (doze) meses, observado o interregno mínimo legal e o índice definido no instrumento convocatório/contrato.

7.23. Após o interregno de um ano, e independentemente de pedido do Contratado, os preços iniciais serão reajustados, mediante a aplicação, pelo Contratante, do Índice Nacional de Preços ao Consumidor



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

Ampla (IPCA), exclusivamente para as obrigações iniciadas e concluídas após a ocorrência da anualidade.

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

7.25. 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).

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

7.27. 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.

7.28. 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.

7.29. O reajuste será realizado por apostilamento.

8. INFRAÇÕES E SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

8.1. 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.

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

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

8.2.2. 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;

8.2.3. 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.

8.2.4. Multa:

8.2.4.1. 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 15 (quinze) dias.



8.2.4.2. 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, ressarcimento de eventuais prejuízos apurados e demais cominações legais/contratuais, quando cabível;

8.2.4.2.1. O atraso superior a 25 (vinte e cinco) dias para apresentação, ressarcimento de eventuais prejuízos apurados e demais cominações legais/contratuais, quando cabível, 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.

8.2.4.3. Compensatória, para as infrações descritas acima alíneas “e” a “h” de 1% (um por cento) a 10% (dez por cento) do valor da contratação.

8.2.4.4. Compensatória, para a inexecução total do contrato prevista acima na alínea “c”, de 1% (um por cento) a 15% (quinze por cento) do valor da contratação.

8.2.4.5. Compensatória, para a infração descrita acima na alínea “b”, de 1% (um por cento) a 30% (trinta por cento) do valor da contratação.

8.2.4.6. Compensatória, em substituição à multa moratória para a infração descrita acima na alínea “d”, de 1% (um por cento) a 5% (cinco por cento) do valor da contratação.

8.2.4.7. Compensatória, para a infração descrita acima na alínea “a”, de 1% (um por cento) a 15% (quinze por cento) do valor da contratação, ressalvadas as seguintes infrações também enquadráveis nessa alínea.

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

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

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

8.6. 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.

8.7. 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.

8.8. 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.

8.8.1. Para a garantia da ampla defesa e contraditório, as notificações serão enviadas eletronicamente para os endereços de e-mail informados na proposta comercial.



8.8.2. Os endereços de e-mail informados na proposta comercial serão considerados de uso contínuo da empresa, não cabendo alegação de desconhecimento das comunicações a eles comprovadamente enviadas.

8.9. Na aplicação das sanções serão considerados:

8.9.1. a natureza e a gravidade da infração cometida;

8.9.2. as peculiaridades do caso concreto;

8.9.3. as circunstâncias agravantes ou atenuantes;

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

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

8.10. 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.

8.11. 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.

8.12. 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.

8.13. 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.

8.14. 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.

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

9.1. O fornecedor será selecionado por meio da realização de procedimento de dispensa de licitação, com fundamento na hipótese do art. 75, inciso VIII da Lei nº 14.133/2021, com adoção do critério de julgamento pelo MENOR PREÇO POR ITEM.

9.1.1. Considerando que o objeto desta contratação consiste no fornecimento de medicamentos emergenciais previamente especificados no Termo de Referência, tratando-se de produtos com especificações usuais de mercado e requisitos objetivos de qualidade, registro na ANVISA e conformidade técnica, o julgamento pelo critério MENOR PREÇO POR ITEM mostra-se o mais adequado para garantir a seleção da proposta mais vantajosa para a Administração.



9.1.2. A adoção do critério menor preço por item permite que cada medicamento seja avaliado separadamente, assegurando transparência, padronização farmacológica, melhor controle de preços e atendimento às demandas da Secretaria Municipal de Saúde, sem prejuízo da competitividade e da economicidade.

9.1.3. Além disso, a definição do objeto por item, com composição e apresentações detalhadas (dosagem, forma farmacêutica e unidade de medida), assegura igualdade de condições entre os fornecedores, facilitando a comparação das propostas e o rigoroso controle da execução contratual, especialmente quanto ao recebimento, conferência de lotes, prazos de validade e fiscalização técnica.

Exigências de habilitação

9.2. Previamente à celebração do contrato, a Administração verificará o eventual descumprimento das condições para contratação, especialmente quanto à existência de sanção que a impeça, mediante a consulta a cadastros informativos oficiais, tais como:

a) Cadastro Nacional de Empresas Inidôneas e Suspensas – CEIS e Cadastro Nacional de Empresas Punidas – CNEP, mantido pela Controladoria-Geral da União (<https://certidoes.cgu.gov.br/>);

9.3. A consulta aos cadastros será realizada em nome da empresa interessada e de seu sócio majoritário, por força do artigo 12 da Lei nº 8.429, de 1992, que prevê, dentre as sanções impostas ao responsável pela prática de ato de improbidade administrativa, a proibição de contratar com o Poder Público, inclusive por intermédio de pessoa jurídica da qual seja sócio majoritário.

9.4. Caso conste na Consulta de Situação do interessado a existência de Ocorrências Impeditivas Indiretas, o gestor diligenciará para verificar se houve fraude por parte das empresas apontadas no Relatório de Ocorrências Impeditivas Indiretas.

9.5. A tentativa de burla será verificada por meio dos vínculos societários, linhas de fornecimento similares, dentre outros.

9.6. O interessado será convocado para manifestação previamente a uma eventual negativa de contratação.

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

9.8. Se o interessado 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, caso exigidos, e no caso daqueles documentos que, pela própria natureza, comprovadamente, forem emitidos somente em nome da matriz.

9.9. 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.

9.10. Para fins de habilitação, deverá o interessado comprovar os seguintes requisitos, que serão exigidos conforme sua natureza jurídica:

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



9.12. 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>;

9.13. 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;

9.14. 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](#).

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

9.16. 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

9.17. 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](#).

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

Habilitação fiscal, social e trabalhista

9.19. Prova de inscrição no Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas;

9.20. 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.

9.21. Prova de regularidade relativa ao Fundo de Garantia por Tempo de Serviço (FGTS).

9.22. 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.

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

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



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

9.25. Declaração de que não emprega menor de 18 anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 anos, salvo menor, a partir de 14 anos, na condição de aprendiz, nos termos do artigo 7º, XXXIII, da Constituição.

9.26. Caso o fornecedor seja considerado isento dos tributos Estadual 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.

9.27. 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.

9.28. Licença ou Alvara Sanitário Estadual ou Municipal emitido pela Vigilância Sanitária do domicílio ou sede do fornecedor.

Habilitação Qualificação Técnica

I – Comprovação de aptidão para o fornecimento de bens compatíveis com o objeto da contratação, mediante apresentação de, no mínimo, 01 (um) atestado de capacidade técnica, emitido por pessoa jurídica de direito público ou privado, que comprove o fornecimento anterior de medicamentos ou produtos farmacêuticos de natureza similar;

O atestado deverá conter:

- Identificação do emitente;
- Descrição do objeto fornecido;
- Período de fornecimento;
- Declaração de que o fornecimento foi realizado de forma satisfatória.

II – Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) emitida pela ANVISA, quando exigível para a atividade de distribuição ou comercialização de medicamentos;

III – Alvará ou Licença Sanitária vigente, expedido pelo órgão competente da sede da empresa;

Qualificação Econômico-Financeira

9.28. Certidão negativa de falência pelo distribuidor da sede da empresa.

10. ESTIMATIVAS DO VALOR DA COMPRA

10.1. O valor estimado da COMPRA será fixado em R\$ 389.283,70 (Trezentos e oitenta e nove mil, duzentos e oitenta e três reais e setenta centavos)

11. ADEQUAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

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

11.2. A contratação será atendida pela seguinte dotação:

102-14.002-10.303.0003.2065-3.3.90.30.00.1500



12. GESTÃO DE RISCOS DA CONTRATAÇÃO

12.1. Em atendimento ao princípio do planejamento e à necessidade de garantir maior eficiência, segurança terapêutica e conformidade sanitária na execução do objeto, foi realizada a identificação, análise e tratamento dos riscos relacionados à contratação para aquisição de medicamentos emergenciais destinados ao atendimento da população e unidades de saúde do Município de Corguinho/MS.

12.2. A gestão de riscos tem como finalidade antecipar possíveis eventos que possam comprometer o alcance do interesse público, especialmente quanto ao fornecimento adequado dos itens, cumprimento de prazos, qualidade dos produtos, rastreabilidade e regularidade da execução contratual.

12.3. Os riscos identificados e as medidas preventivas/corretivas foram registrados em instrumento próprio, conforme Mapa de Riscos Simplificado, constante no ANEXO I deste Termo de Referência, contendo, no mínimo:

- I – Descrição do risco;
- II – Probabilidade;
- III – impacto;
- IV – Medidas preventivas;
- V – Medidas corretivas;
- VI – Responsável pelo monitoramento.

12.4. O acompanhamento dos riscos será realizado durante toda a vigência contratual pelo Gestor do Contrato e Fiscal do Contrato (preferencialmente profissional da área farmacêutica), com apoio do Setor de Compras/Contratos e da Secretaria Municipal de Saúde, conforme responsabilidades definidas no Mapa de Riscos e visando garantir a segurança terapêutica e a conformidade sanitária dos produtos.

12.5. Quando identificada a ocorrência de risco ou não conformidade, deverão ser adotadas as medidas corretivas previstas, com registro formal e, quando cabível, aplicação das penalidades contratuais, além da implementação de melhorias nos controles administrativos.

12.6. O Mapa de Riscos poderá ser revisado e atualizado sempre que necessário, considerando ocorrências verificadas durante a execução contratual, mudanças no cenário de fornecimento ou novas orientações dos órgãos de controle.

Corguinho/MS, 31 de março de 2026.

RITA DE CASSIA FERREIRA BATISTA

Responsável pela Elaboração do Termo de Referência

Aprovado por:

Alex Julião

Secretária Municipal de saúde



ANEXO I-A – MAPA DE RISCO DA CONTRATAÇÃO

1. IDENTIFICAÇÃO

- **Objeto:** aquisição complementar de medicamentos de natureza emergencial, visando suprir o desabastecimento da rede municipal de saúde.
- **Órgão Demandante:** Secretaria Municipal de Saúde.
- **Vigência Contratual:** 03 meses.

2. FINALIDADE

O presente Mapa de Riscos Simplificado tem por finalidade identificar e tratar riscos que possam comprometer:

- O fornecimento regular dos medicamentos;
- A segurança terapêutica dos pacientes;
- A conformidade sanitária dos produtos;
- O cumprimento das obrigações contratuais.

A gestão de riscos busca prevenir falhas e assegurar a continuidade do serviço público essencial de saúde.

Descrição do Risco	Probabilidade	Impacto	Medida Preventiva	Medida Corretiva	Responsável
Atraso na entrega	Média	Alto	Estabelecimento de prazo contratual e previsão de multa	Notificação e aplicação de penalidade	Fiscal do Contrato
Entrega com validade inferior à exigida	Baixa	Alto	Exigência de validade mínima de 12 meses e conferência no recebimento	Recusa do item e substituição imediata	Fiscal do Contrato
Rompimento da cadeia de frio	Baixa	Alto	Transporte adequado com monitoramento térmico	Recusa do lote e substituição sem ônus	Fiscal do Contrato
Fornecimento sem registro ativo na ANVISA	Baixa	Alto	Conferência documental e consulta ao registro	Suspensão do recebimento e aplicação de sanção	Fiscal do Contrato
Desabastecimento por falha do fornecedor	Média	Alto	Previsão de entrega parcelada e substituição imediata	Aplicação de multa e possível rescisão	Gestor do Contrato
Entrega em desconformidade técnica	Baixa	Alto	Conferência técnica detalhada	Recusa e substituição imediata	Fiscal Farmacêutico

4. ALOCAÇÃO DOS RISCOS



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

São de responsabilidade da CONTRATADA os riscos relacionados à:

- Qualidade e integridade dos medicamentos;
- Transporte e manutenção da cadeia de frio;
- Regularidade sanitária e registro na ANVISA;
- Cumprimento dos prazos contratuais.

Compete à Administração Municipal:

- Emitir ordens de fornecimento tempestivamente;
- Fiscalizar a execução contratual;
- Aplicar penalidades quando cabíveis;
- Monitorar a regularidade da execução.
-

5. MONITORAMENTO

O acompanhamento dos riscos será realizado durante toda a vigência contratual pelo:

- Gestor do Contrato;
- Fiscal do Contrato (preferencialmente profissional da área farmacêutica);
- Secretaria Municipal de Saúde.

Havendo ocorrência de risco ou não conformidade, serão adotadas as medidas corretivas previstas no Termo de Referência e no Contrato, com registro formal no processo administrativo.



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

ANEXOII - MODELO DE PROPOSTA COMERCIAL

COM BASE NO ART. N° 75, INCISO VIII da Lei 14.133/2021

PROCESSO ADMINISTRATIVO ____/2026 DISPENSA DE VALOR N° ____/2025					MENOR PREÇO POR ITEM	
Razão Social da Proponente:						
Endereço:					CNPJ N.º:	
Cidade:					Data de Abertura: ____/____/2026	
Telefone:					E-mail:	
OBJETO: Constitui objeto deste aviso de contratação direta a aquisição complementar de medicamentos de natureza emergencial, visando suprir o desabastecimento da rede municipal de saúde em decorrência de erro material de quantificação e omissão de itens no Processo Administrativo nº 024/2026 da Secretaria Municipal de Saúde, conforme as condições, quantidades e exigências estabelecidas neste instrumento.						
Item	Descrição	Unid.	Quant	Marca	Valor Unit.	Valor Total
1					R\$	R\$
2					R\$	R\$
VALOR TOTAL						

Valor Global da Proposta:

Validade da Proposta: 60 dias

Despesas inerentes a impostos, tributos, contratação de pessoal e outros, correrão totalmente por conta da Empresa contratada;

Apresentamos nossa proposta conforme o Item e preço, estabelecidos no Termo de Referência.

XXXXXXXXXX/XX, ____ de _____ de 2026.

Assinatura do Responsável CPF:

Obs.: Identificação, assinatura do representante legal e carimbo do CNPJ, se houver.

1) Da Identificação e Composição da Proposta: A licitante deverá informar a **MARCA/LABORATÓRIO** dos medicamentos ofertados e os **valores unitários** (por comprimido, ampola, frasco ou unidade de medida especificada) de cada item que compõe o lote de medicamentos emergenciais, sob pena de desclassificação da proposta.

2) Das Normas e Conformidade Técnica: Todos os produtos cotados deverão obedecer rigorosamente às normas da legislação vigente, em especial às resoluções da **ANVISA (Agência Nacional de Vigilância Sanitária)** e do **Ministério da Saúde**, devendo possuir registro válido e estar em plena conformidade com as Boas Práticas de Fabricação e Distribuição.



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

ANEXO III

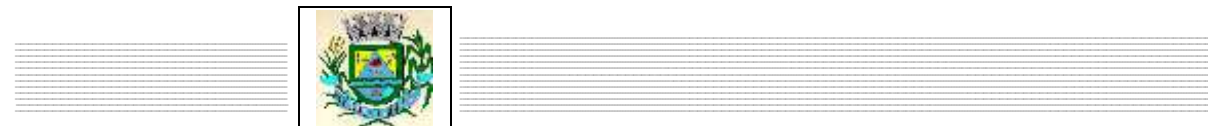
(Modelo de Declaração de Inexistência de Fato Superveniente Impeditivo da Habilitação)

(NOME DA EMPRESA) _____, CNPJ No
_____, sediada _____(endereço completo)
_____, declara, sob as penas da lei, que até a presente data
inexistem fatos impeditivos para sua habilitação no presente processo licitatório, ciente da
obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

XXXXXXXXXX/xx, ____ de _____ de 2026.

Assinatura do Responsável CPF:

Obs.: Identificação, assinatura do representante legal e carimbo do CNPJ, se houver.



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

ANEXO IV

(Modelo de Declaração dando ciência de que cumpre plenamente os requisitos de habilitação)

Declaramos, em atendimento ao previsto no item 4.0 do Edital de Dispensa nº.xxx/2025, que cumprimos plenamente os requisitos de habilitação exigidos para participação no presente certame.

XXXXXXXXXX/XX, ____ de _____ de 2026.

Assinatura do Responsável CPF:

Obs.: Identificação, assinatura do representante legal e carimbo do CNPJ, se houver.



ANEXO V

Modelo da Declaração (Empregador Pessoa Jurídica)

A....., inscrito no CNPJ nº.
....., por intermédio de seu representante legal o(a)
Sr.(a)....., portador(a) da Carteira de Identidade nº.
..... SSP..... e do CPF nº., DECLARA, para fins
do disposto no inciso VI do art. 68 da Lei nº 14.133/2021, que não emprega menor de 18 (dezoito) anos
em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de 16 (dezesesseis) anos, salvo menor,
a partir de 14 (quatorze) anos, na condição de aprendiz, nos contratos do inciso XXXIII, do art. 7º da
Constituição Federal.

Ressalva: emprega menor, a partir de quatorze anos, na condição de aprendiz ().

XXXXXXXXXX/XX, ____ de _____ de 2026.

Assinatura do Responsável CPF:

Obs.: Identificação, assinatura do representante legal e carimbo do CNPJ, se houver.



ANEXO VI
MINUTA CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº xx/2026

**TERMOCONTRATUALQUEENTRESI
CELEBRAM A PREFEITURA
MUNICIPAL DE CORGUINHO E A
EMPRESA XXXXXXXX.**

O MUNICÍPIO DE CORGUINHO/MS, com sede na Antônio Furtado Mendonça, nº 10 - Centro – Corguinho/MS - CEP 79.460-000, devidamente inscrito no CNPJ sob o nº 03.501.525/0001-07, representado neste ato por seu Prefeito o Sr. Marcio Novaes Pereira, inscrito Cédula de Identidade RG n. 90017 SSP/MS e CPF n.º 939.185.261-00, residente e domiciliado na Rua Presidente Dutra, nº67, Centro, Corguinho - MS, doravante denominado simplesmente de **CONTRATANTE** e a empresa _____, inscrita no CNPJ/MF sob o n.º _____, com estabelecimento na _____, na cidade _____, doravante denominada Contratada, representada neste ato por _____, brasileiro, portador da carteira de identidade tipo RG n.º _____, emitida pela SSP/____, e do CPF n.º _____, tendo em vista o que consta no Processo nº 010/2026 e em observância às disposições da Lei nº 14.133, de 1º de abril de 2021, e demais legislação aplicável, resolvem celebrar o presente Termo de Contrato, decorrente da Dispensa de Licitação nº 004/2026, mediante as cláusulas e condições a seguir enunciadas.

CLAUSULA PRIMEIRA – OBJETO

1.1. Constitui objeto deste aviso de contratação direta a aquisição complementar de medicamentos de natureza emergencial, visando suprir o desabastecimento da rede municipal de saúde em decorrência de erro material de quantificação e omissão de itens no Processo Administrativo nº 024/2026 da Secretaria Municipal de Saúde, conforme as condições, quantidades e exigências estabelecidas neste instrumento.

1.2. Objeto da contratação:

ITEM	DESCRIÇÃO	Quant.	Unid.	Média Unit.	Média Total
1	ACEBROFILINA: em xarope de 10 mg/ml, em frasco com 120 ml + 1 copo-medida graduado, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	400	FRASCO	5,49	2.196,00
2	ACIDO FÓLICO: em comprimidos re-vestidos de 5 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	0,11	2.200,00
3	ÁCIDO TRANEXÂMICO: em comprimido revestido de 250 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2500	CP	2,81	7.025,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

4	ÁGUA PARA INJEÇÃO: em solução injetável, límpida e hipotônica, estéril e apirrogênica, em ampola de 10 ml, via de administração intravenoso e individualizado, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1800	AMPOLA	0,48	864
5	ALBENDAZOL: em suspensão oral de 40mg/ml, em frasco de 10 ml, via de administração oral, uso pediátrico (crianças acima de 2 anos) ou adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde	1800	FRASCO	1,42	2.556,00
6	AMINOFILINA: em solução injetável de 24mg/ml, via de administração intravenoso, em ampola de 10 ml, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	AMPOLA	2,23	1.115,00
7	AMIODARONA: em solução injetável de 50mg/ml, via de administração intravenoso, em ampola de 3 ml, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	AMPOLA	2,7	1.350,00
8	BISSULFATO DE CLOPIDOGREL: comprimido revestido de 75 mg, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	15000	CP	0,34	5.100,00
9	BUDESONIDA: em solução aquosa de 32 mcg, em frasco-spray com válvula dosificadora de 6 ml (120 doses), via de administração intranasal, aerossol nasal, uso adulto e pediátrico acima de 6 anos de idade. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	250	FRASCO	12,33	3.082,50
10	CARBAMAZEPINA: em suspensão oral na concentração de 2%, via de administração oral, em frasco de 100 ml + copo dosador, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	FRASCO	7,16	3.580,00
11	CARBONATO DE LÍTIO: em comprimidos revestido de 300 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,31	3.100,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

12	CARVEDILOL: em comprimidos revestidos de 12,5 mg, via de administração uso oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	25000	CP	0,18	4.500,00
13	CETOCONAZOL: em comprimidos revestidos de 200 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	5000	CP	0,27	1.350,00
14	CETOPROFENO: em comprimidos revestidos de 150 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	4000	CP	3,71	14.840,00
15	CINARIZINA: em comprimidos revestidos de 75 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	25000	CP	0,34	8.500,00
16	CIPROFIBRATO: em comprimidos revestidos de 100 mg, via de administração uso oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	0,28	5.600,00
17	CLORETO DE POTÁSSIO 19,1%: em solução injetável na concentração de 191mg/2,56 mEq/ml, em ampola de 10 ml, via de administração intravenosa e individualizada, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2000	AMPOLA	0,55	1.100,00
18	CLORETO DE SÓDIO: em solução injetável, estéril e apirrogênica na concentração de 10%/3,4 mEq/ml, em ampola de 10 ml, via de administração intravenosa, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	800	AMPOLA	0,3	240
19	CLORETO DE SÓDIO: em solução injetável, estéril e apirrogênica na concentração de 20%/3,4 mEq/ml, em ampola de 10 ml, via de administração intravenosa, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2000	AMPOLA	0,42	840
20	CLORIDRATO DE BIPERIDENO: em comprimido revestido de 02 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 3 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	5000	CP	0,41	2.050,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

21	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA: em comprimido revestido de 100 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 2 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,3	3.000,00
22	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA: em solução injetável de 25 mg/ml, em ampo-la de 5 ml, via de administração intra-muscular, uso adulto e pediátrico acima de 2 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 me-ses, o produto deverá ter registro no mi-nistério da saúde.	500	AMPOLA	0,23	115
23	CLORIDRATO DE DOPAMINA: em solução injetável de 5 mg/ml, em ampola de 10 ml, via de administração intravenoso, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	300	AMPOLA	4,62	1.386,00
24	CLORIDRATO DE ETILEFRINA: em solução injetável de 10 mg/ml, em ampola de 1 ml, via endovenosa, intramuscular ou subcutânea, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	UNID	2,34	1.170,00
25	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA: em solução injetável de 20 mg / ml, em ampola de 1 ml, via de administração intramuscular, intravenosa e infusão intravenosa, uso adulto e pediátrico. . Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	600	AMPOLA	6,3	3.780,00
26	CLORIDRATO DE METOCLOPRA-MIDA: em solução oral (xarope) de 4 mg/ml, em frasco de 10 ml, via de administração oral, uso adulto e infantil (acima de 10 anos). Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	750	FRASCO	2,08	1.560,00
27	CLORIDRATO DE PETIDINA: em solução injetável de 50 mg/ml, em ampola de 2 ml, via de administração intramuscular, subcutâneo ou intravenoso, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	AMPOLA	2,29	1.145,00
28	CLORIDRATO DE SERTRALINA: comprimidos revestidos de 75 mg, uso pediátrico acima de 6 anos e adultos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	3,57	35.700,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

29	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA: 150 mg, em comprimidos, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	9500	CP	2,49	23.655,00
30	COMPLEXO VITAMINICO B (RIBOFLAVINA + CLORIDRATO DE PIRIDOXINA + NICO-TINAMIDA + PANTENOL): em solução injetável de 2,5mg/mL + 20mg/ml + 3 mg/ml, em ampola de 2 ml, via de administração intravenoso/intramuscular, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2000	AMPOLA	2,05	4.100,00
31	COMPLEXO VITAMÍNICO B: em comprimido revestido, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 12 anos de idade. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	1,24	24.800,00
32	DICLOFENACO POTÁSSICO: em comprimido revestido de 50 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 14 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	0,23	4.600,00
33	DICLOFENACO SÓDICO: em comprimidos revestidos de 50 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	0,07	1.400,00
34	DIPROPIONATO DE BETAMETASONA + FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA: em solução injetável de 5 mg/mL + 2 mg/mL, via de administração uso intramuscular, intra-articular, periarticular, intrabursico, entradermico, entresional e em tecidos moles, uso adulto e pediátrico (acima de 15 anos). Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1400	AMPOLA	7,08	9.912,00
35	ESPIRONOLACTONA: em comprimido revestido de 25 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	30000	CP	0,27	8.100,00
36	ESTRIOL: em creme vaginal de 1mg/g, em bisnaga de 50 g + aplicador, via de administração intravaginal, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	TUBETE	17,44	8.720,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

37	FENOBARBITAL: em solução oral (go-tas) de 40mg/ml, em frasco de 20 ml, via de administração oral, uso pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2920	FRASCO	5,71	16.673,20
38	FOLINATO DE CÁLCIO (ÁCIDO FO-LÍNICO): em comprimidos revestidos de liberação controlada de 100 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	2000	CP	2,21	4.420,00
39	HALOPERIDOL: em solução injetável de 5 mg/ml, em ampola de 1 ml, via de administração intramuscular, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1000	AMPOLA	1,86	1.860,00
40	LEVOTIROXINA SÓDICA: em comprimido revestido de 100 mcg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,3	3.000,00
41	LEVOTIROXINA SÓDICA: em comprimido revestido de 25 mcg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,27	2.700,00
42	LEVOTIROXINA: em comprimido de 12,5 mcg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,22	2.200,00
43	LEVOTIROXINA: em comprimido de 37,5 mcg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	9500	CP	0,71	6.745,00
44	MALEATO DE ENALAPRIL: em comprimido revestido de 5 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	8500	CP	0,14	1.190,00
45	MALEATO DE METILERGOMETRINA: em solução injetável 0,2 mg/ml, em ampola de 1 ml, via de administração subcutâneo, endovenoso e intramuscular, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	AMPOLA	2,13	1.065,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

46	MALEATO DE MIDAZOLAN: em solução injetável 5 mg/ml, em ampola de 3 ml, via de administração intravenoso, intramuscular e retal. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	UNID	16,56	8.280,00
47	MALEATO DE TIMOLOL: em solução oftálmica estéril (colírio) 0,5%, em frasco de 5 ml, via de administração oftálmico, uso adulto e pediátrico acima de 02 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde	500	FRASCO	3,2	1.600,00
48	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA: em comprimidos revestidos de 20 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	3000	CP	0,25	750
49	NISTATINA: em creme de 100.000u.i./4g, em bisnaga com 60g + aplicadores, via de administração vaginal, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deve-rá ter registro no ministério da saúde.	1500	TUBETE	8,32	12.480,00
50	NITROFURANTOINA: em comprimidos 100mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico (acima de 12 anos). Em embalagem original de fábrica, con-tendo externamente especificação do pro-duto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de valida-de no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	10000	CP	0,41	4.100,00
51	OLANZAPINA: em comprimidos 10 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico (acima de 13 anos). Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde	5000	CP	7,11	35.550,00
52	OXALATO DE ESCITALOPRAM: em com-primido revestido de 10 mg, via de admi-nistração oral, uso adulto. Em embala-gem original de fábrica, contendo exter-namente especificação do produto, in-formações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mí-nimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	25000	CP	0,3	7.500,00
53	PARACETAMOL: em comprimido revestido de 500mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 12 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	20000	CP	0,07	1.400,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

54	PREGABALINA: em comprimido revestido de 150 mg, via de administração oral uso adulto e pediátrico acima de 12 anos (vide indicações). Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	17000	CP	1,01	17.170,00
55	RISPERIDONA: em comprimido revestido de 2 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 5 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	18000	CP	0,42	7.560,00
56	RISPERIDONA: em comprimido revestido de 3 mg, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 5 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	4000	CP	0,42	1.680,00
57	SOLUÇÃO DE CLORETO DE SÓDIO 9,0MG/ML + CLORETO DE BENZALCÔNIO 0,1 MG/ML: em solução nasal, frasco de 30 ml, via de administração nasal, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1000	UNID	1,14	1.140,00
58	SUCCINATO DE DESVENLAFAXINA: em comprimidos 50 mg, via de administração oral, uso adulto. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	5000	CP	0,85	4.250,00
59	SULFATO DE GENTAMICINA: em solução oftálmica estéril de 5 mg/ml, em frasco plástico conta-gotas de 5 ml, via de administração tópica ocular, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	500	FRASCO	11,35	5.675,00
60	SULFATO DE MAGNÉSIO: em solução in-jetável de sulfato de magnésio de 100 mg/ml (10%), em ampola de 10 ml, via de administração intravenosa, via intra-muscular ou via infusão intravenosa, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	400	AMPOLA	1,17	468
61	SULFATO DE SALBUTAMOL: em solução inalatória de 5 mg/ml, em frasco de 10 ml, via de administração inalatória, uso adulto e pediátrico. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, nº do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1000	UNID	16,37	16.370,00



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

62	VALPROATO DE SÓDICO OU ÁCI-DO VALPRÓICO: em solução oral de 57,624 mg/ml (equivale a 50 mg de ácido valpróico), via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 10 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	950	FRASCO	4,28	4.066,00
63	VITAMINA D3: em solução oral de 200 UI, em frasco com 20 ml ou 30 ml, via de administração oral, uso adulto e pediátrico acima de 02 anos. Em embalagem original de fábrica, contendo externamente especificação do produto, informações do fabricante, n° do lote, data de fabricação e prazo de validade no mínimo de 12 meses, o produto deverá ter registro no ministério da saúde.	1000	FRASCO	15,06	15.060,00
Totais		437370		196,28	389.283,70

1.3. Vinculam esta contratação, independentemente de transcrição:

- 1.3.1. O Termo de Referência;
- 1.3.2. Autorização de Contratação Direta;
- 1.3.3. A Proposta do contratado;
- 1.3.4. Eventuais anexos dos documentos supracitados.

CLAUSULA SEGUNDA - VIGÊNCIA E PRORROGAÇÃO

2.1. O prazo de vigência da contratação é de 03 (três) meses contados da assinatura do contrato, na forma do artigo 105 da Lei nº 14.133, de 2021.

CLÁUSULA TERCEIRA – MODELOS DE EXECUÇÃO E GESTÃO CONTRATUAIS

3.1. O regime de execução contratual, os modelos de gestão e de execução, assim como os prazos e condições de conclusão, entrega, observação e recebimento do objeto constam no Termo de Referência.

CLÁUSULA QUARTA – SUBCONTRATAÇÃO

4.1. Não será admitida a subcontratação do objeto contratual.

CLÁUSULA QUINTA – PREÇO

5.1. O valor total da contratação é de R\$ 389.283,70 (Trezentos e oitenta e nove mil, duzentos e oitenta e três reais e setenta centavos)

5.2. No valor acima estão incluídas todas as despesas ordinárias diretas e indiretas decorrentes da execução do objeto, inclusive tributos e/ou impostos, encargos sociais, trabalhistas, previdenciários, fiscais e comerciais incidentes, taxa de administração, frete, seguro e outros necessários ao cumprimento integral do objeto da contratação.

5.3. O valor acima é meramente estimativo, de forma que os pagamentos devidos ao CONTRATADO dependerão dos quantitativos efetivamente fornecidos.

CLÁUSULA SEXTA – PAGAMENTO

6.1. O prazo para pagamento ao CONTRATADO e demais condições a ele referentes encontram-se definidos no Termo de Referência, anexo a este Contrato.



CLÁUSULA SÉTIMA – DO REAJUSTE:

7.1. As regras acerca do reajuste do valor contratual são aquelas definidas no Termo de Referência, anexo a este Contrato.

CLÁUSULA OITAVA – DAS OBRIGAÇÕES E RESPONSABILIDADES DA CONTRATANTE:

- 8.1. São obrigações do Contratante, além das previstas no termo de referência:
- 8.2. Exigir o cumprimento de todas as obrigações assumidas pelo Contratado, de acordo com o contrato e seus anexos;
- 8.3. Receber o objeto no prazo e condições estabelecidas no Termo de Referência;
- 8.4. Notificar o Contratado, por escrito, sobre vícios, defeitos ou incorreções verificadas no objeto fornecido, para que seja por ele substituído, reparado ou corrigido, no total ou em parte, às suas expensas;
- 8.5. Acompanhar e fiscalizar a execução do contrato e o cumprimento das obrigações pelo Contratado;
- 8.6. Comunicar a empresa para emissão de Nota Fiscal no que pertine à parcela incontroversa da execução do objeto, para efeito de liquidação e pagamento, quando houver controvérsia sobre a execução do objeto, quanto à dimensão, qualidade e quantidade, conforme o art. 143 da Lei nº 14.133, de 2021;
- 8.7. Efetuar o pagamento ao Contratado do valor correspondente à execução do objeto, no prazo, forma e condições estabelecidos no presente Contrato e no Termo de Referência;
- 8.8. Aplicar ao Contratado as sanções previstas na lei e neste Contrato;
- 8.9. Explicitamente emitir decisão sobre todas as solicitações e reclamações relacionadas à execução do presente Contrato, ressalvados os requerimentos manifestamente impertinentes, meramente protelatórios ou de nenhum interesse para a boa execução do ajuste.
- 8.10. A Administração terá o prazo de 30 (trinta) dias, a contar da data do protocolo do requerimento para decidir, admitida a prorrogação motivada, por igual período.
- 8.11. Responder eventuais pedidos de reestabelecimento do equilíbrio econômico-financeiro feitos pelo contratado no prazo máximo de 60 (sessenta) dias.
- 8.12. Notificar os emitentes das garantias quanto ao início de processo administrativo para apuração de descumprimento de cláusulas contratuais.
- 8.13. Comunicar o Contratado na hipótese de posterior alteração do projeto pelo Contratante, no caso do art. 93, §2º, da Lei nº 14.133, de 2021.
- 8.14. A Administração não responderá por quaisquer compromissos assumidos pelo Contratado com terceiros, ainda que vinculados à execução do contrato, bem como por qualquer dano causado a terceiros em decorrência de ato do Contratado, de seus empregados, prepostos ou subordinados.



CLÁUSULA NONA – DAS OBRIGAÇÕES E RESPONSABILIDADES DA CONTRATADA:

- 9.1. O Contratado deve cumprir todas as obrigações constantes deste Contrato e de seus anexos, assumindo como exclusivamente seus os riscos e as despesas decorrentes da boa e perfeita execução do objeto, observando, ainda, as obrigações a seguir dispostas, além das previstas no Termo de Referência.
- 9.2. Fornecer os medicamentos emergenciais de acordo com as especificações técnicas previstas no Termo de Referência, com itens novos, dentro do prazo de validade, em perfeitas condições de uso, com rotulagem regular (contendo número de lote e data de fabricação), procedência comprovável e em estrita conformidade com as exigências da ANVISA e demais normas pertinentes do Ministério da Saúde.
- 9.3. Realizar o fornecimento de forma parcelada, conforme requisições/ordens de fornecimento emitidas pela Administração, respeitando os quantitativos, prazos e locais estabelecidos no Termo de Referência e/ou na requisição.
- 9.4. Manter preposto aceito pela Administração, com poderes para representá-lo durante a execução contratual, especialmente para tratar de assuntos relacionados às entregas, recebimento, substituições e demais providências necessárias ao fiel cumprimento do contrato.
- 9.5. A indicação ou manutenção do preposto poderá ser recusada pelo órgão ou entidade, desde que devidamente justificada, devendo o Contratado designar outro para o exercício da atividade.
- 9.6. Atender às determinações regulares emitidas pelo fiscal do contrato ou autoridade superior (art. 137, II, da Lei nº 14.133/2021) e prestar todo esclarecimento ou informação por eles solicitados.
- 9.7. Providenciar, às suas expensas, todos os recursos necessários ao fornecimento do objeto, incluindo transporte adequado que garanta a estabilidade dos fármacos, carga e descarga, mão de obra, embalagens, acondicionamento, logística e quaisquer outros insumos indispensáveis à entrega e ao perfeito cumprimento do contrato.
- 9.8. Entregar os medicamentos devidamente acondicionados em suas embalagens primárias e secundárias originais, preservando a integridade das embalagens e garantindo que o transporte ocorra em condições de temperatura e umidade adequadas às especificações de cada fármaco até o recebimento definitivo.
- 9.9. Responsabilizar-se pela qualidade e integridade dos produtos fornecidos, garantindo que estejam dentro do prazo de validade mínima exigido (conforme Termo de Referência), com lacres intactos, bulas presentes, sem sinais de violação, umidade, avarias físicas ou qualquer característica que indique alteração química ou física do medicamento.
- 9.10. Substituir, às suas expensas, no prazo estabelecido pelo fiscal do contrato, os medicamentos entregues em desconformidade com o Termo de Referência, com avarias, validade inferior à exigida, embalagens violadas ou quaisquer irregularidades técnicas, sem qualquer ônus adicional ao Contratante.
- 9.11. Responsabilizar-se pelos vícios e danos decorrentes do fornecimento do objeto, de acordo com o Código de Defesa do Consumidor (Lei nº 8.078/1990) e as normas de Fármaco vigilância, bem como por todo e qualquer dano causado à Administração ou a terceiros, não reduzindo essa responsabilidade a fiscalização ou o acompanhamento da execução contratual pelo Contratante.
- 9.12. Não contratar, durante a vigência do contrato, cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau, de dirigente do contratante ou do fiscal ou gestor do contrato, nos termos do art. 48, parágrafo único, da Lei nº 14.133/2021.



9.13. Entregar ao setor responsável pela fiscalização do contrato, juntamente com a nota fiscal de fornecimento, os documentos de regularidade fiscal e trabalhista, quando exigidos pela Administração, especialmente:

- I – Prova de regularidade relativa à Seguridade Social;
- II – Certidão conjunta relativa aos tributos federais e à Dívida Ativa da União;
- III – certidões de regularidade perante a Fazenda Estadual do domicílio ou sede do contratado;
- IV – Certidão de Regularidade do FGTS – CRF; e
- V – Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas – CNDT.

9.14. Manter, durante toda a vigência do contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições exigidas para habilitação e contratação.

9.15. Comunicar ao fiscal do contrato, no prazo de 24 (vinte e quatro) horas, qualquer ocorrência anormal que comprometa ou possa comprometer a execução do contrato, especialmente atrasos relevantes, indisponibilidade de itens, interrupção de fornecimento, problemas logísticos ou qualquer situação que possa causar descontinuidade no atendimento da demanda pública.

9.16. Prestar todos os esclarecimentos solicitados pelo Contratante ou por seus prepostos, fornecendo informações necessárias à fiscalização, controle e acompanhamento do fornecimento.

9.17. 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, exceto quando ocorrer algum dos eventos arrolados no art. 124, II, “d”, da Lei nº 14.133/2021.

9.18. Não permitir a utilização de qualquer trabalho do menor de 16 (dezesesseis) anos, exceto na condição de aprendiz, a partir de 14 (quatorze) anos, nem permitir a utilização do trabalho do menor de 18 (dezoito) anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre.

9.19. Cumprir, durante todo o período de execução do contrato, a reserva de cargos prevista em lei para pessoa com deficiência, para reabilitado da Previdência Social ou para aprendiz, bem como as demais reservas previstas na legislação aplicável (art. 116 da Lei nº 14.133/2021).

9.20. Comprovar a reserva de cargos a que se refere a cláusula acima, no prazo fixado pelo fiscal do contrato, com a indicação dos empregados que preencheram as referidas vagas, quando exigível (art. 116, parágrafo único, da Lei nº 14.133/2021).

9.21. Guardar sigilo sobre todas as informações obtidas em decorrência do cumprimento do contrato, quando houver, inclusive dados e informações relacionadas às rotinas internas da Administração.

9.22. Cumprir, além dos postulados legais vigentes em âmbito federal, estadual ou municipal, e das normas sanitárias aplicáveis, as orientações e determinações da Administração relacionadas à execução contratual.

CLÁUSULA DÉCIMA – OBRIGAÇÕES PERTINENTES À LGPD

10.1. As partes deverão cumprir a Lei nº 13.709, de 14 de agosto de 2018 (LGPD), quanto a todos os dados pessoais a que tenham acesso em razão do certame ou do contrato administrativo que eventualmente venha a ser firmado, a partir da apresentação da proposta no procedimento de contratação, independentemente de declaração ou de aceitação expressa.



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

10.2. Os dados obtidos somente poderão ser utilizados para as finalidades que justificaram seu acesso e de acordo com a boa-fé e com os princípios do art. 6º da LGPD.

10.3. É vedado o compartilhamento com terceiros dos dados obtidos fora das hipóteses permitidas em Lei.

10.4. A Administração deverá ser informada no prazo de 5 (cinco) dias úteis sobre todos os contratos de suboperação firmados ou que venham a ser celebrados pelo Contratado.

10.5. Terminado o tratamento dos dados nos termos do art. 15 da LGPD, é dever do contratado eliminá-los, com exceção das hipóteses do art. 16 da LGPD, incluindo aquelas em que houver necessidade de guarda de documentação para fins de comprovação do cumprimento de obrigações legais ou contratuais e somente enquanto não prescritas essas obrigações.

10.6. É dever do contratado orientar e treinar seus empregados sobre os deveres, requisitos e responsabilidades decorrentes da LGPD.

10.7. O Contratado deverá exigir de suboperadores e subcontratados o cumprimento dos deveres da presente cláusula, permanecendo integralmente responsável por garantir sua observância.

10.8. O Contratante poderá realizar diligência para aferir o cumprimento dessa cláusula, devendo o Contratado atender prontamente eventuais pedidos de comprovação formulados.

10.9. O Contratado deverá prestar, no prazo fixado pelo Contratante, prorrogável justificadamente, quaisquer informações acerca dos dados pessoais para cumprimento da LGPD, inclusive quanto a eventual descarte realizado.

10.10. Bancos de dados formados a partir de contratos administrativos, notadamente aqueles que se proponham a armazenar dados pessoais, devem ser mantidos em ambiente virtual controlado, com registro individual rastreável de tratamentos realizados (LGPD, art. 37), com cada acesso, data, horário e registro da finalidade, para efeito de responsabilização, em caso de eventuais omissões, desvios ou abusos.

10.10.1. Os referidos bancos de dados devem ser desenvolvidos em formato interoperável, a fim de garantir a reutilização desses dados pela Administração nas hipóteses previstas na LGPD.

10.11. O contrato está sujeito a ser alterado nos procedimentos pertinentes ao tratamento de dados pessoais, quando indicado pela autoridade competente, em especial a ANPD por meio de opiniões técnicas ou recomendações, editadas na forma da LGPD.

10.12. Os contratos e convênios de que trata o § 1º do art. 26 da LGPD deverão ser comunicados à autoridade nacional.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – GARANTIA DE EXECUÇÃO

11.1. Não haverá exigência de garantia contratual da execução.

CLÁUSULA DÉCIMA SEGUNDA – INFRAÇÕES E SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

12.1. As regras acerca de infrações e sanções administrativas referentes à execução do contrato são aquelas definidas no Termo de Referência, anexo a este Contrato.



CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA – DA EXTINÇÃO CONTRATUAL

13.1. O contrato será extinto quando cumpridas as obrigações de ambas as partes, ainda que isso ocorra antes do prazo estipulado para tanto.

13.2. 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 o contrato.

13.2.1. Quando a não conclusão do contrato referida no item anterior decorrer de culpa do CONTRATADO:

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

13.2.1.2. poderá a Administração optar pela extinção do contrato e, nesse caso, adotar as medidas admitidas em lei para a continuidade da execução contratual.

13.3. O contrato poderá ser extinto antes de cumpridas as obrigações nele estipuladas, ou antes do prazo nele fixado, por algum dos motivos previstos no artigo 137 da Lei nº 14.133, de 2021, bem como amigavelmente, assegurados o contraditório e a ampla defesa.

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

13.5. 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 contrato.

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

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

13.7.1. Do balanço dos eventos contratuais já cumpridos ou parcialmente cumpridos;

13.7.2. Da relação dos pagamentos já efetuados e ainda devidos;

13.7.3. Das indenizações e multas.

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

13.9. O CONTRATANTE poderá ainda:

13.9.1. nos casos de obrigação de pagamento de multa pelo CONTRATADO, reter a garantia prestada a ser executada, conforme legislação que rege a matéria; e

13.9.2. nos casos em que houver necessidade de ressarcimento de prejuízos causados à Administração, nos termos do inciso IV do art. 139 da Lei n.º 14.133, de 2021, reter os eventuais créditos existentes em favor do CONTRATADO decorrentes do contrato.

13.10. O contrato poderá ser extinto 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 contratação direta, ou



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

atue na fiscalização ou na gestão do contrato, ou que deles seja cônjuge, companheiro ou parente em linha reta, colateral ou por afinidade, até o terceiro grau.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA – ALTERAÇÕES

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

14.2. 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 do contrato. 14.3. 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.

14.4. 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.

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

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA – DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA

11.1. As despesas decorrentes da presente contratação correrão à conta de recursos específicos consignados no Orçamento do Município deste exercício, na dotação abaixo discriminada:

102-14.002-10.303.0003.2065-3.3.90.30.00.1500

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

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA – DOS CASOS OMISSOS

16.1. Os casos omissos serão decididos pelo contratante, segundo as disposições contidas na Lei nº 14.133, de 2021, e demais normas 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.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA – PUBLICAÇÃO

17.1. A publicação do presente instrumento, em extrato, no Diário Oficial do Município, ficará a cargo da CONTRATANTE, no prazo e forma dispostos pela legislação pertinente.

CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA – FORO

18.1. Fica eleito o Foro da comarca da cidade de Rio Negro, Estado de Mato Grosso do Sul, para dirimir os litígios que decorrerem da execução deste Termo de Contrato que não puderem ser compostos pela conciliação, conforme art. 92, §1º, da Lei nº 14.133/21.

E, para firmeza e validade do que aqui ficou estipulado firmam o presente instrumento, com 02 (duas) cópias de igual teor, as partes contratantes e duas testemunhas que a tudo assistiram.



ESTADO DE MATO GROSSO DO SUL
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO

_____ -MS, ____ de _____ de 2026.

CONTRATANTE
PREFEITURA MUNICIPAL DE CORGUINHO
Rep. Marcio Novaes Pereira
Prefeito

CONTRATADA
.....
Rep.

TESTEMUNHAS:

Nome:
CPF/MF

Nome:
CPF/MF



ANEXO VII

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

A Empresa _____, inscrita no CNPJ/MF nº _____, por intermédio de seu representante legal o(a) Sr.(a) _____, portador (a) da Carteira de Identidade nº _____ expedida pela SSP/____ e de CPF nº _____
DECLARA, para fins do disposto no **Dispensa nº xxxx/2026**, sob as sanções administrativas cabíveis e sob penas da Lei, que esta empresa, na presente data, é considerada:

- () MICROEMPRESA, conforme Inciso I, art. 3º da Lei Complementar nº 123/2006, de 14/12/2006;
- () EMPRESA DE PEQUENO PORTE, conforme inciso II, art. 3º da lei Complementar nº 123/2006, de 14/12/2006.
- () MICROEMPREENDEDOR INDIVIDUAL, conforme parágrafo 1º do artigo 18-A da Lei Complementar nº 123, de 14/12/2006, com redação dada pela Lei Complementar nº 188, de 2021.

Afirma ainda que quer participar da referida licitação com tratamento diferenciado, conforme previsto na Lei Complementar 123/2006 e que a empresa está excluída das vedações constantes do § 4º do art. 3.º da Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006.

Que estará observando as disposições do § 2º do art. 4, não tendo celebrado contratos com a Administração Pública cujos valores somados extrapolem a receita bruta máxima admitida para fins de enquadramento como empresa de pequeno porte, no ano-calendário de realização da licitação.

(localidade) _____, de _____ de 2026.

(Representante Legal empresa)

Contador/Técnico e nº. CRC

OBS.: A declaração acima deverá ser assinalada com um “X”, ratificando-se a condição jurídica da empresa licitante.