



**PREFEITURA MUNICIPAL DE BELÉM**  
**SECRETARIA MUNICIPAL DE SAUDE**

<b>PROCESSO Nº 00009729/2020</b>	
<b>ESPÉCIE</b> SOLICITAÇÃO DE MEDICAMENTOS	<b>DATA</b> 09/04/2020 11:38
<b>NRº DOC DE ORIGEM: 486/2020</b>	
<b>INTERESSADO: SESMA - SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE</b>	
<b>SETOR DE ORIGEM: NUPS / RT MEDICAMENTOS</b>	
<b>DOCUMENTOS ANEXADOS:</b>	
<b>ASSUNTO: SOLICITAÇÃO DE AQUISIÇÃO EMERGENCIAL DO MEDICAMENTO HIDROXICLOROQUINA 400MG COMPRIMIDO PARA ENFRENTAMENTO DA PANDEMIA DE COVID - 19.</b>	

**INFORMAÇÕES DO INTERESSADO**

<b>ENDEREÇO: AV. JOSÉ MALCHER</b>	<b>Nº 2821</b>
<b>BAIRRO: SÃO BRAS</b>	<b>UF: PA</b>
<b>CEP: 66063075</b>	<b>CIDADE: BELÉM</b>
<b>COMPLEMENTO:</b>	

<b>SECRETARIA MUNICIPAL DE SAUDE</b>
<b>Protocolado em 09/04/2020 11:38</b>
<b>POR</b>
<b>SANDRA MARIA PIRES MACEDO</b>
<b>PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 00009729/2020</b>

MEMO Nº 486/2020 – REFERÊNCIA TÉCNICA DE MEDICAMENTOS/NUPS

PARA: Direção Geral

Belém, 09 de abril de 2020.

Considerando que o Governo Federal declarou Emergência em Saúde Pública de Importância Nacional (ESPIN), por meio da Portaria nº 188, de 3 de fevereiro de 2020 e ainda a publicação da Lei nº 13.979, de 6 de fevereiro de 2020, que dispõe sobre as medidas para o enfrentamento da ESPIN, e afim de garantir a qualidade das ações e a continuidade do serviço de prevenção, promoção e recuperação da saúde no âmbito da Secretaria Municipal de Saúde de Belém;

Considerando o Decreto Municipal 95.955 de 18 de março de 2020 que em seu artigo 1º decreta a situação de emergência em saúde pública no município de Belém, proveniente do risco de infecção humana em virtude da pandemia do novo Coronavírus (COVID-19);

Considerando as orientações do Ministério da Saúde quanto ao uso da Hidroxicloroquina e Azitromicina no enfrentamento de infecção humana pelo novo Coronavírus (COVID-2019), conforme Nota Informativa nº 6/2020-DAF/SCTIE/MS, e objetivando o abastecimento da rede de assistência da Secretaria Municipal de Saúde do Município de Belém, para assegurar o adequado fornecimento de medicamentos, visando o atendimento das necessidades dos profissionais e usuários dos serviços de saúde pública do município de Belém e respeitar o princípio fundamental da integralidade do Sistema Único de Saúde (SUS).

Considerando a reunião realizada no Gabinete da SESMA no dia 09/04, onde esta RFTM foi informada da elaboração do protocolo municipal para utilização dos medicamentos

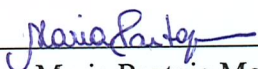
HIDROXICLOROQUINA E AZITROMICINA no enfrentamento da pandemia por COVID-19, que será publicado tempestivamente.

Solicitamos a aquisição **EMERGENCIAL** do fármaco constante no termo de referência em anexo, esta torna-se essencial, do ponto de vista desta administração, para garantir a qualidade das ações e a continuidade do serviço de prevenção, promoção e recuperação da saúde no âmbito da Secretaria Municipal de Saúde de Belém, considerando que o medicamento HIDROXICLOROQUINA não faz parte da REMUME e por consequência não existe estoque ou processo de aquisição vigente deste, o medicamento AZITROMICINA faz parte da REMUME, porém seu quantitativo em ata não supre o atendimento das necessidades advindas da situação de emergência decretada nos âmbitos federal, estadual e municipal

Reiteramos **URGÊNCIA** da presente solicitação lembrando que desta maneira estaremos garantindo a terapêutica dos profissionais e pacientes atendidos em nossas unidades.

Desde já colocamo-nos à vossa disposição para demais esclarecimentos necessários.

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID.	QUANT.
01	HIDROXICLOROQUINA 400MG	COMPRIMIDOS	1.800.000
02	AZITROMICINA 500 MG	COMPRIMIDOS	1.500.000



Maria Pantoja Moreira

CRF/PA: 5254

Coordenadora Referência Técnica de Medicamentos

## TERMO DE REFERENCIA

### **1 OBJETO**

1.1 O presente Termo de Referência tem por finalidade a **COMPRA EMERGENCIAL DE HIDROXICLOROQUINA e AZITROMICINA**, objetivando abastecer os Estabelecimentos de Saúde da Secretaria Municipal de Saúde de Belém- SESMA, pelo período de 180 (cento e oitenta) dias, conforme os prazos, especificações e quantitativos discriminados neste Termo.

### **2 JUSTIFICATIVA**

2.1 Justifica-se esta **COMPRA EMERGENCIAL** com enquadramento legal no art. 24, IV da Lei 8.666/1993 e artigo 4º da Lei nº 13.979/2020, do tipo "**MENOR PREÇO POR ITEM**" pelo regime de execução indireta **empreitada por preço unitário**, a fim de atender as orientações do Ministério da Saúde quanto ao uso da Hidroxicloroquina e Azitromicina no enfrentamento de infecção humana pelo novo Coronavírus (COVID-2019), conforme Nota Informativa nº 6/2020-DAF/SCTIE/MS, com o objetivo de abastecimento da rede de assistência da Secretaria Municipal de Saúde do Município de Belém, para assegurar o adequado fornecimento de medicamentos, visando o atendimento das necessidades dos profissionais e usuários dos serviços de saúde pública do município de Belém e respeitar o princípio fundamental da integralidade do Sistema Único de Saúde (SUS).

2.2 Considerando que o Governo Federal declarou Emergência em Saúde Pública de Importância Nacional (ESPIN), por meio da Portaria nº 188, de 3 de fevereiro de 2020 e considerando a publicação da Lei nº 13.979, de 6 de fevereiro de 2020, que dispõe sobre as medidas para o enfrentamento da ESPIN, a fim de garantir a qualidade das ações e a continuidade do serviço de **prevenção, promoção e recuperação da saúde no âmbito da Secretaria Municipal de Saúde de Belém**.

2.3 Considerando o Decreto Municipal 95.955 de 18 de março de 2020 que em seu artigo 1º decreta a situação de emergência em saúde pública no município de Belém, proveniente do risco de infecção humana em virtude da pandemia do novo coronavírus (COVID-19).

2.4 A presente aquisição torna-se essencial, do ponto de vista desta administração, para garantir a qualidade das ações e a continuidade do serviço de **prevenção, promoção e recuperação da saúde no âmbito da Secretaria Municipal de Saúde de Belém**, considerando que o medicamento HIDROXICLOROQUINA não faz parte da REMUME e por consequência não existe estoque ou processo de aquisição vigente deste, o medicamento AZITROMICINA faz parte da REMUME, porém seu quantitativo em ata não supre o

*upw*



atendimento das necessidades advindas da situação de emergência decretada nos âmbitos federal, estadual e municipal.

### 3 ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS

3.1. Os objetos desta contratação deverão observar rigorosamente as especificações técnicas constantes no **Anexo A** do presente Termo.

### 4 ESTIMATIVA DE CUSTO/DOTAÇÃO

4.1. A estimativa de custo para a aquisição do objeto do presente Termo de Referência será realizada após a ampla consulta/pesquisa no mercado do valor dos itens a serem licitados, devendo obrigatoriamente ser elaborada, com base na IN nº 05/2014-SLTI/MPOG e suas alterações, a fim de permitir a posterior indicação dos recursos orçamentários em dotação correta e suficiente para as aquisição.

### 5 DISPOSIÇÕES RELATIVAS ÀS PROPOSTAS DE PREÇOS

5.1. A proponente deverá na ocasião da apresentação da proposta:

5.1.1. Apresentar proposta de preços e documentações de forma clara e detalhada, citando especificação, fabricante, país de procedência e outras características que permitam identificá-los, anexando-se, inclusive, quando possível, prospectos em Português, sem referência às expressões “similar”, de acordo com os requisitos indicados neste Termo de Referência;

5.1.2. Indicar o valor unitário e total de cada item e o valor total da proposta que a proponente se propõe a fornecer, em algarismo e por extenso, já incluídas, discriminadamente, todas e quaisquer despesas tais como frete, taxas e impostos, inclusive o desembaraço alfandegário, dentre outras, observadas as isenções previstas na legislação, com cotações em moeda corrente nacional e internacional, sendo o preço unitário do item ofertado será fixo e irrevogável;

5.1.3. Indicar o prazo de validade da proposta, que não poderá ser inferior a **120 (cento e vinte) dias** contados da data de sua apresentação;

5.1.4. Apresentar na proposta garantia/validade dos medicamentos, não podendo ser menor que **12 (doze) meses**, sendo a garantia prevista para o item diz respeito à solução de problemas no que tange as embalagens, produtos avariados, bem como todo e qualquer defeito de fabricação apresentado e terá início a partir da data do recebimento definitivo, sem ônus adicional para a SESMAPMB;

5.1.5. Qualquer opção oferecida pela licitante, que não atenda as especificações contidas no Anexo A, não será levada em consideração durante o julgamento;

5.1.6. Deverá ser apresentada, juntamente com a proposta de preços, comprovação de **Registro do medicamento ofertado junto ao Ministério da Saúde – ANVISA**, dentro do período de vigência para os itens que necessitem da referida exigência, conforme o descritivo contido no **Anexo A** deste Termo de Referência.

5.1.7. Nos itens referentes às soluções parenterais, deverão atender a **RDC Nº 29, DE ABRIL DE 2007, ANVISA**.

5.1.8. As propostas de preço deverão estar adequadas à **Resolução – CMED nº 3, de 2 de março de 2011 que dispõe sobre o Coeficiente de Adequação de Preços – CAP** e a **Resolução –**

*upw*

**CMED nº 1, de 09 de março de 2018, que dispõe sobre a forma de definição do Preço Fabricante e do Preço Máximo ao Consumidor dos medicamentos;**

**5.1.9. A empresa vencedora deverá mencionar explicitamente em sua proposta de preços, a ESPECIFICAÇÃO DETALHADA DO MEDICAMENTO ofertado, e ainda informação de:**

- a) nome genérico;
- b) formulação;
- c) dosagem;
- d) forma farmacêutica e tipo de embalagem;
- e) nome fantasia;
- f) nome do fabricante;
- g) nº do registro;
- h) marca;
- i) procedência.

**5.2. Não será aceita imposição de valor mínimo para faturamento do pedido e de faturamento mínimo na proposta.**

## **6 DOCUMENTOS LEGAIS PARA QUALIFICAÇÃO TÉCNICA**

### **6.1. QUALIFICAÇÃO TÉCNICA:**

a) **Atestado de Capacidade Técnica** fornecida por pessoa jurídica de direito público ou privado, comprovando que a empresa licitante desempenhou ou desempenha atividade pertinente e compatível em características ao objeto da licitação, deverá estar emitido em nome e com o CNPJ/MF da matriz e/ou da(s) filial(ais) da licitante;

b) **Licença de Funcionamento (Alvará Sanitário)** atualizada, ou cadastramento definitivo emitidos por órgão da Vigilância Sanitária local;

c) **Comprovação da Autorização de Funcionamento (AFE)** Expedida pelo Órgão Competente do Ministério da Saúde – ANVISA. Quando se tratar de medicamentos submetidos à Portaria SVS/MS nº 344/1998, medicamentos de controle especial, deverá ser apresentada a **Autorização Especial (AE)** do estabelecimento;

**6.2. A verificação em sítios oficiais de órgãos e entidades emissores de certidões constitui meio legal de prova.**

## **7 DA AMOSTRA**

**7.1. Caso seja necessário,** poderá ser exigido do licitante provisoriamente classificado em primeiro lugar que apresente **AMOSTRA(S)** do(s) item(s), no prazo máximo de até **02 (dois) dias úteis**, para a verificação da compatibilidade com as especificações deste termo de referência e consequente aceitação da proposta, no local e prazo indicado no edital;

**7.2. A AMOSTRA** deverá estar devidamente identificada com o nome do licitante, conter os respectivos prospectos e manuais, e dispor na embalagem de informações quanto às suas características, tais como data de fabricação, prazo de validade, quantidade do produto, sua marca, número de referência, código do produto e modelo;

7.3. Os exemplares colocados à disposição da administração serão tratados como protótipo, podendo ser manuseados e submetidos aos testes necessários pela equipe técnica responsável e não serão devolvidos ao licitante, em qualquer hipótese;

7.4. Os licitantes deverão colocar à disposição da administração todas as condições indispensáveis à realização de testes e fornecer, sem ônus, os manuais impressos em língua portuguesa, necessários ao seu perfeito manuseio, quando for o caso;

7.5. Será considerada aprovada a **AMOSTRA** que atender aos requisitos das especificações do objeto citados no **item 3**, deste Termo, sendo que a recusa do medicamento será efetivada através de relatório técnico que integrará o processo administrativo.

## **8 PRAZO, LOCAL E CONDIÇÃO DE ENTREGA**

8.1. Os produtos deverão ser entregues em até 2 (dois) dias úteis após o recebimento da nota de empenho e de acordo com a solicitação formal do órgão no seguinte endereço: **Almoxarifado Central – Travessa Timbó, nº 2303 – entre Avenida Duque de Caxias e Avenida Rômulo Maiorana, Bairro: Marco – Belém/PA, no Horário de 08h às 17h, de 2ª a 6ª-feira**, para efetivar a entrega respectiva, quando então apresentará a nota fiscal correspondente. A empresa vencedora deverá comunicar a data e o horário previsto para a entrega à **SESMA/PMB**, no horário de expediente, com no mínimo 48 (quarenta e oito) horas de antecedência.

8.1.1. A critério da **CONTRATANTE** poderá ser modificado o local de entrega, para outro endereço no Município de Belém, sem qualquer tipo de ônus adicionais;

8.2. O recebimento e a aceitação dos medicamentos estarão condicionados após avaliação pelo responsável técnico da **SESMA**, sendo atestados, mediante avaliação técnica favorável.

8.3. A aceitação do objeto está condicionada ao atendimento das especificações mínimas constantes deste termo de referência.

8.4. No **ATO DA ENTREGA DO MEDICAMENTO** não poderá conter prazo de validade **INFERIOR A 75% (setenta e cinco por cento)** de sua validade total. Deverá ser apresentado o medicamento em sua embalagem externa a expressão **“PROIBIDA A VENDA NO COMÉRCIO”**, e que o **TRANSPORTE** do medicamento ofertado deverá estar de acordo com as especificações do fabricante.

8.5. **Não serão aceitos produtos diferentes dos especificados neste Termo de Referência, fora dos prazos mínimos estipulados, em mau estado de conservação, de qualidade inferior, com a embalagem danificada ou com os lacres de segurança rompidos;**

8.6. Apresentar o produto com a embalagem em perfeito estado, nas condições de temperatura exigidas no rótulo, sendo que todos os dados (rótulo e bula) devem estar em língua portuguesa. Deverá, ainda, estar separado por lotes e prazos de validade, com seus respectivos quantitativos impressos na nota fiscal;

8.7. O transporte dos produtos deverá ser feito por transportadora que detenha autorização de funcionamento emitida pela ANVISA e deverá obedecer a critérios de modo a não afetar a identidade, qualidade, integridade e, quando for o caso, esterilidade do mesmo. Medicamento fotossensível deverá ser acondicionado em caixas que evitem a entrada de luminosidade.

*upw*

**8.7.1.** Em se tratando de produtos termolábeis, os mesmos deverão ser acondicionados em caixas térmicas (isopor ou equivalente) e, no caso de medicamentos fotossensíveis, estes deverão ser acondicionados em caixas que evitem a entrada de luminosidade.

**8.8.** Caso, durante o prazo de garantia, seja constatado quaisquer defeitos ou divergências nas características dos produtos, o Contratante, comunicará o fato, por escrito, ao Fornecedor, **sendo de até 2 (dois) dias úteis o prazo para correção dos defeitos e/ou troca dos produtos**, contadas a partir da solicitação efetuada, sem qualquer ônus à Administração Pública.

## **9 DO RECEBIMENTO**

**9.1.** O recebimento e a aceitação dos produtos licitados dar-se-ão por comissão ou servidor responsável, sendo atestados, mediante termo circunstanciado, e serão recebidos:

**a) Provisoriamente:** no ato da entrega, para posterior verificação da conformidade do objeto, com as especificações contidas no Termo de Referência, mediante a emissão do termo de Recebimento Provisório; e

**b) Definitivamente:** no prazo máximo de **até 05 (cinco) dias úteis**, contados a partir da assinatura do termo de recebimento provisório e após a verificação de sua compatibilidade com as especificações do objeto desta licitação, mediante a emissão de Termo de Recebimento Definitivo assinado pelas partes.

## **10 DAS RESPONSABILIDADES DA CONTRATADA**

São responsabilidades da **CONTRATADA**:

**10.1.** Fornecer o objeto de acordo com os parâmetros estabelecidos neste Termo de Referência, atendidos os requisitos e observadas às normas constantes deste instrumento;

**10.2.** Colocar à disposição da **SESMA/PMB**, os meios necessários à comprovação da qualidade dos itens, permitindo a verificação das especificações em conformidade com o descrito neste Termo de Referência;

**10.3.** Assumir os ônus e responsabilidade pelo recolhimento de todos os tributos federais, estaduais e municipais que incidam ou venham a incidir sobre o objeto deste Termo;

**10.4.** Declarar, detalhadamente, a garantia dos objetos cotados, contado a partir da data do recebimento definitivo, indicando, inclusive;

**10.5.** Prazo para sanar os óbices, compreendendo reparos e substituições dos objetos, obrigando-se a reposição em perfeito estado de uso, que será no máximo de **até 2 (dois) dias úteis**, contados a partir da solicitação efetuada;

**10.6.** Disponibilização e fornecimento de todos os meios necessários ao saneamento dos óbices ocorridos;

**10.7.** Arcar com todas as despesas, diretas ou indiretas, decorrentes do cumprimento das obrigações assumidas, inclusive aquelas com deslocamentos;

**10.8.** Em nenhuma hipótese poderá veicular publicidade acerca do objeto adquirido pelo contratante,

Av. Governador Jose Malcher Nº 2821 – São Braz ( Ao lado da Receita Federal)

E-mail: [rt.medicamentos@gmail.com](mailto:rt.medicamentos@gmail.com)

Tel: (91) 32364235

*ypw*



sem prévia autorização;

**10.9.** Prestar todos os esclarecimentos que forem solicitados pela **SESMA/PMB**, ou pelo órgão participante, durante a vigência do contrato;

**10.10.** Manter, durante toda a execução do contrato, em compatibilidade com as obrigações por ele assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação;

**10.11.** Aceitar os acréscimos e supressões do valor inicialmente estimado para aquisição dos objetos em até 25% (vinte e cinco por cento), nos termos do § 1º do art. 65 da Lei Federal nº 8.666/93;

## **11 DAS RESPONSABILIDADES DA CONTRATANTE - SESMA/PMB**

São obrigações da **SESMA/PMB**:

**11.1.** Proporcionar todas as facilidades para que o fornecedor possa cumprir suas obrigações dentro das condições estabelecidas no Termo de Referência;

**11.2.** Rejeitar os produtos cujas especificações não atendam aos requisitos mínimos constantes neste Termo de Referência;

**11.3.** Acompanhar e fiscalizar a execução do Contrato por intermédio da comissão ou gestor, designado para este fim, de acordo com o art. 67 da Lei Federal nº 8.666/93;

**11.4.** Efetuar o(s) pagamento(s) da(s) Nota(s) Fiscal(ais)/Fatura(s) da contratada, após a efetiva entrega dos itens e emissão dos Termos de Recebimentos Provisório e Definitivo;

**11.5.** Designar comissão ou servidor, para proceder à avaliação de cada um dos itens que compõem o objeto deste termo a serem recebidos;

**11.6.** Notificar a empresa, por escrito, sobre imperfeições, falhas ou irregularidades constantes de cada um dos itens que compõem o objeto deste termo, para que sejam adotadas as medidas corretivas necessárias;

**11.7.** Estabelecer normas e procedimentos de acesso às suas instalações para ajustes e/ou substituições dos objetos que compõem o objeto deste termo.

## **12 DAS CONDIÇÕES E PRAZO DE PAGAMENTO**

**12.1.** Após homologada a licitação, a **CONTRATANTE** convocará a licitante vencedora para a assinatura do instrumento contratual, dentro do prazo de até **02 (dois) dias úteis**, sob pena de decair o direito à contratação, sem prejuízo das sanções constantes neste Termo de Referência e do previsto no art. 81 da Lei Federal nº 8.666/93.

**12.2.** É facultado à Administração, quando o convocado não apresentar situação regular na assinatura do contrato ou se recusar a assinar o referido documento, no prazo e condições estabelecidas, chamar os licitantes remanescentes, obedecida a ordem de classificação, para fazê-lo em igual prazo, nas condições de suas propostas, ou conforme negociação, podendo ainda, revogar a licitação independentemente da cominação prevista no art. 81 da Lei Federal nº 8.666/93.

Av. Governador Jose Malcher Nº 2821 – São Braz ( Ao lado da Receita Federal)

E-mail: [rt.medicamentos@gmail.com](mailto:rt.medicamentos@gmail.com)

Tel: (91) 32364235

*ypw*

**12.3.** A recusa injustificada da licitante vencedora em assinar o Contrato, dentro do prazo estabelecido pela **CONTRATANTE**, caracterizará o descumprimento total da obrigação assumida, sujeitando-o às penalidades legalmente estabelecidas.

**12.4.** O prazo para recebimento da Nota de Empenho poderá ser prorrogado uma única vez, por igual período, quando solicitado pelo licitante vencedor durante o seu transcurso, desde que ocorra motivo justificado e aceito pela Administração.

**12.5.** A emissão da Nota de Empenho está condicionada à verificação da regularidade da habilitação parcial do licitante vencedor no SICAF.

**12.6.** O pagamento será efetuado em até **30 (trinta) dias** subsequentes à entrega definitiva dos itens, mediante a apresentação da Fatura (Nota Fiscal) devidamente atestada e visada pelo setor competente, após conferência das quantidades e da qualidade do mesmo.

### **13 DA SUBCONTRATAÇÃO**

**13.1.** Não será admitida a subcontratação do objeto licitatório.

### **14 ALTERAÇÃO SUBJETIVA**

**14.1.** É admissível a fusão, cisão ou incorporação da contratada, desde que sejam observados pela nova pessoa jurídica todos os requisitos de habilitação exigidos na licitação original; sejam mantidas as demais cláusulas e condições do contrato; não haja prejuízo à execução do objeto pactuado e haja a anuência expressa da Administração à continuidade do contrato.

### **15 ACOMPANHAMENTO E FISCALIZAÇÃO DO CONTRATO**

**15.1.** Nos termos do art. 58, inciso III cominado com o artigo 67 da Lei Federal nº 8.666/93, será designado representante para acompanhar e fiscalizar a entrega dos itens, anotando em registro próprio todas as ocorrências relacionadas com a execução e determinando o que for necessário à regularização de falhas ou defeitos observados;

**15.2.** A fiscalização de que trata este item não exclui nem reduz a responsabilidade da Contratada, inclusive perante terceiros, por qualquer irregularidade, ainda que resultante de imperfeições técnicas ou vícios redibitórios, e, na ocorrência desta, não implica em corresponsabilidade da Administração ou de seus agentes e prepostos, de conformidade com o art. 70 da Lei Federal nº 8.666/93;

**15.3.** O representante da Administração anotar em registro próprio todas as ocorrências relacionadas com a execução do contrato, indicando dia, mês e ano, bem como o nome dos funcionários eventualmente envolvidos, determinando o que for necessário à regularização das falhas ou defeitos observados e encaminhando os apontamentos à autoridade competente para as providências cabíveis.

### **16 DAS PENALIDADES**

**16.1.** O licitante que, convocado dentro do prazo de validade de sua proposta, não assinar o contrato, deixar de entregar documentação exigida no Edital, apresentar documentação falsa, ensejar o retardamento da execução de seu objeto, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar na execução do

Av. Governador Jose Malcher Nº 2821 – São Braz ( Ao lado da Receita Federal)

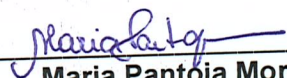
E-mail: [rt.medicamentos@gmail.com](mailto:rt.medicamentos@gmail.com)

Tel: (91) 32364235

*upm*

contrato, comportar-se de modo inidôneo, fizer declaração falsa ou cometer fraude fiscal, ficará sujeitas às sanções previstas na Lei nº 8.666/93.

Belém, 09 de ABRIL de 2019.

  
**Maria Pantoja Moreira**  
Referência Técnica de Medicamentos/ SESMA  
Farmacêutica CRF/PA nº 5254

**ANEXO A**

**ESPECIFICAÇÕES TÉCNICAS E QUANTITATIVOS**

ITEM	DESCRIÇÃO	UNID.	QUANT.
01	HIDROXICLOROQUINA 400MG	COMPRIMIDOS	1.800.000
02	AZITROMICINA 500 MG	COMPRIMIDOS	1.500.000