

TERMO DE REFERÊNCIA

1. DO OBJETO

1.1. A presente licitação tem por objeto a **AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS E INSUMOS HOSPITALARES, PARA ATENDER AS NECESSIDADES NO PERÍODO DE 12 MESES PARA A SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE, ATENÇÃO BÁSICA EM SAÚDE, FARMÁCIA BÁSICA MUNICIPAL E CENTRO DE ATENÇÃO PSICO SOCIAL**, conforme especificações e quantidades discriminadas neste Termo de Referência.

2. JUSTIFICATIVA

Secretaria Municipal de Saúde: Sabe-se que o município de Eldorado do Carajás vem trabalhando para melhorar a qualidade dos serviços de saúde oferecidos à população, procurando atender com qualidade a população eldoradense e atender à demanda crescente por estes serviços, aprimorando cada vez mais o sistema oferecido à população. Neste aspecto, é de fundamental importância a mantermos medicamentos a disposição de usuários e pacientes do Hospital Municipal, bem como todas as Unidades Básicas de Saúde e o Centro de Atenção Psicossocial, tendo em vista, especial, o enfrentamento da Covid-19. Diante do exposto, o município entende como urgente e inadiável o atendimento dessa demanda por medicamentos e insumos hospitalares, visto que são de essencial importância para preservar a vida e a saúde de todos os cidadãos eldoradenses que necessitem de assistencial médico hospitalar.

3. FUNDAMENTAÇÃO LEGAL

3.1. A contratação, objeto deste Termo de Referência, tem amparo legal, integralmente, na Lei nº 8.666/93 e nas Leis de licitação e demais legislações aplicáveis a este evento.

4. DESCRIÇÃO DOS PRODUTOS

4.1. - O quantitativo e a descrição técnica dos produtos, estão descritos em anexo a este.



nº	ITEM	UNIDADE	HMEC 2052	ATB 2042	FB 2056	CAPS 2050	TOTAL
1	ADENOSINA 6MG Especificação: Ampola solução injetável, deve conter na embalagem a descrição conter na embalagem a descrição venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	600				600
2	ABAIXADOR DE LÍNGUA Especificação: Espátula em madeira lisa, isto é, com ausência de farpas, descartável. extremidades arredondadas, formato convencional, resistente a esterilização, com 14 cm de comprimento, largura entre 1,4 e 1,5 cm. Embalagem: pacote com 100 unidades, com dados de identificação e	PACOTE	300	0	0		300
3	ACETILCISTEINA 20MG	FRASCO		750	250		1000
4	ACETILCISTEINA 40MG	FRASCO		750	250		1000
5	ACICLOVIR 250MG Especificação: aciclovir dosagem 250MG; injetável; frasco-ampola/ampola. prazo de validade 12 meses; parenteral	UNIDADE	3000	0	0		3000
6	ACICLOVIR COMPRIMIDO 200 MG Especificação: A embalagem do produto deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial	COMPRIMIDO		2250	750		3000
7	Aciclovir creme 50mg Especificação: Conteúdo: 10 g Uso tópico Uso adulto e pediátrico Genérico Fabricante: Biosintética Aciclovir 50 g Creme é um medicamento recomendado para o tratamento da herpes, seja ela causada pelo vírus Herpes Simplex ou pelo vírus Varicela-zoster. Nesta versão, Aciclovir vem em seu formato em creme com 50 mg de substância ativa a cada 1 ml de produto. Altamente indicado para casos de herpes genital ou herpes labial, Aciclovir possui propriedades antivirais que bloqueia os mecanismos de multiplicação do vírus, impedindo que a infecção se espalhe. Este creme pode ser utilizado tanto em pacientes que estão passando por um primeiro episódio de herpes quanto por pacientes que apresentam episódios virais que se repetem. Apesar de indicado para herpes genital, Aciclovir creme não é recomendado para ser aplicado em mucosas e pode vir a causar irritação em áreas como a boca, olhos e vagina. Em caso de dúvidas, procure orientação do seu médico, farmacêutico ou cirurgião- dentista	BISNAGA		750	250		1000
8	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO 100 MG COMPRIMIDO Especificação: A embalagem do produto deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		7500	2500		10000
9	ÁCIDO ACETILSALICÍLICO 500 MG COMPRIMIDO Especificação: A embalagem do produto deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO	10000	3750	1250		15000



10	ácido ascórbico 100mg/ml solução injetável ampolas de 5ml Especificação: ácido ascórbico Injetável 100 mg/mL Solução injetável Caixa com 100 ampolas com 5 mL hidróxido de sódio, ácido clorídrico, bissulfito de sódio, edetato dissódico di- hidratado e água para injetáveis.	AMPOLA		7875	2625		10500
11	ÁCIDO FÓLICO 5 MG COMPRIMIDO Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		7875	2625		10500
12	ÁCIDO TRANEXAMICO 250mg/ml INJETÁVEL Especificação: Injetável, 250mg em ampola de 05 ml A embalagem devera ter a inscrição venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	10500	0	0		10500
13	ÁCIDO VALPROICO (VALPROATO DE SÓDIO)250MG COMPRIMIDO Especificação: ÁCIDO VALPROICO 250MG 25 Cápsulas Gelatinosas Moles	COMPRIMIDO		0	0	1000	1000
14	VALPRÓICO DE SÓDIO 50MG/ML Especificação: Frasco com 100mL. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO		0	0	1000	1000
15	ácido valproico (valproato de sódio)500mg comprimidos Especificação: valproato de sódio Comprimido 500 mg Comprimido revestido Embalagem com 50 comprimidos USO ORAL USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 10 ANOS	COMPRIMIDO		0	0	5000	5000
16	ÁCIDOS GRAXOS ESSENCIAIS Especificação: Composto dos ácidos linoleico, caprílico e cáprico + vitamas A e E + lecetina de soja, loção 200 mLmL. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO		1050	350		1400
17	ÁGUA DESTILADA USO LABORATORIAL Especificação: Estéril Embalagem em litro com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	LITROS	250	188	62		500
18	ÁGUA OXIGENADA 10 VOLUMES Especificação: Embalagem: frasco plástico com 01 litro, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade.	FRASCO		150	50		200
19	ÁGUA PARA INJEÇÃO APIROGÊNICA INJETÁVEL 1000ML Especificação: Frasco ampola com 1000ml, contendo a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	1200	600	200		2000



20	ÁGUA PARA INJEÇÃO APIROGÊNICA INJETÁVEL 10ML Especificação: Frasco ampola 10ml. Cotendo a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	2000	750	250	3000
21	ÁGUA PARA INJEÇÃO APIROGÊNICA INJETÁVEL 250ML Especificação: Frasco ampola 250mL. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro do produto na Anvisa e certificado de boas práticas, fabricação e controle- CBPFC do fabricante conforme resolução ANVISA nº460/99.Em caso do fabricante fora do Mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	700	225	75	1000
22	agulha hipodérmica 13 x 3,0 (caixa com 100 unidade Especificação: A Agulha hipodérmica 13x3,0 BD é de alta qualidade e precisão nas aplicações. A haste metálica tamanho 13x3,0 proporciona mais conforto por ser bem fina. Indicada principalmente nas aplicações de uso pediátrico.	CAIXA	15	8	2	25
23	AGULHA HIPODÉRMICA 13 X 4,0 CAIXA COM 100 Especificação: Agulha Hipodérmica 13 x 4 mm - Caixa 100 unidades gulha Hipodérmica 13 x 4 é utilizada para aspiração e aplicação de medicações administradas vias intramuscular, subcutânea e intravascular em pacientes adultos e crianças. Agulha Hipodérmica 13 x 4 é descartável e possui paredes finas em aço inox afiadas sem rebarbas, que facilita a punção e reduz a dor do	CAIXA	15	8	2	25
24	AGULHA HIPODÉRMICA 13 X 4,5 CX. C/ 100 Especificação: Descartável esteril, atóxica, apirogênica, canula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado e centralizado; canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito; protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, com abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data, tipo de esterilização prazo de validade e Registro no Ministério da Saúde.	CAIXA	7	2	1	10
25	AGULHA HIPODÉRMICA 20 X 5,5 Especificação: Descartável, esteril, atóxica, apirogênica, canula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em petala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedencia, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CAIXA	7	2	1	10
26	AGULHA HIPODÉRMICA 25X0,6 CAIXA COM 100 Especificação: A Agulha Hipodérmica 25 x 0,6 mm Caixa 100 Unidades têm fixação perfeita ao canhão para garantir uma conexão segura e reduzir os riscos de vazamento. Apresentam calibres ideais para aspirações e aplicação de injeções, com dimensões 25 x 6 mm, vêm em embalagens esterilizadas e individuais em blister de plásticos e papel grau cirúrgico, com uma selagem eficiente, garantindo a integridade do produto até a utilização	CAIXA	7	2	1	10
27	AGULHA HIPODÉRMICA 25X5,5 CAIXA COM 100 Especificação: A Agulha Hipodérmica 25 x 5,5mm Caixa 100 Unidades têm fixação perfeita ao canhão para garantir uma conexão segura e reduzir os riscos de vazamento. Apresentam calibres ideais para aspirações e aplicação de injeções, com dimensões 25 x 5,5 mm, vêm em embalagens esterilizadas e individuais em blister de plásticos e papel grau cirúrgico, com uma selagem eficiente, garantindo a integridade do produto até a utilização	CAIXA	7	2	1	10



28	AGULHA HIPODÉRMICA 25 X 07 Especificação: Descartável, esteril, atóxica, apirogênica, canula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiada, rígida e centraliza, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CAIXA	15	8	2	25
29	AGULHA HIPODÉRMICA 25 X 08 Especificação: Descartável, esteril, atóxica, apirogênica, canula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, propolipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedencia, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	CAIXA	7	2	1	10
30	AGULHA HIPODERMICA 30X10 CAIXA 100 Especificação: gulha Hipodérmica 30x10 (19G x 1 1/4) da BD PrecisionGlide. Benefícios / Vantagens: Cânula siliconizada que desliza facilmente, diminuindo a dor do paciente Bisel trifacetado que torna a aplicação mais fácil e reduz a dor do paciente Canhão colorido para facilitar a identificação visual do calibre da agulha Protetor plástico que garante a total proteção da agulha para um melhor acoplamento à seringa Código EAN nas embalagens unitárias e nas caixas das agulhas	CAIXA	15	8	2	25
31	AGULHA HIPODÉRMICA 30 X 07 CAIXA Especificação: Descartável, esteril, atóxica, apirogênica. canula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão. Embalagem: caixa com 100 unidades individuais, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CAIXA	15	8	2	25
32	AGULHA HIPODÉRMICA 30 X 08 Especificação: Descartável, esteril, atóxica, apirogênica. canula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, semrachaduras e bem acoplado ao canhão. Embalagem: caixa com 100 unidadesindividuais, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CAIXA	25	11	4	40
33	AGULHA HIPODERMICA 40X 1,6 CAIXA COM 100 Especificação: Agulha Hipodérmica 40 X 1,6 Agulhas Hipodérmicas: A agulha hipodérmica é um dispositivo médico hospitalar para ser acoplado à seringas. São indicadas para administração de fluidos medicinais através da injeção intradérmica, intramuscular e intravenosa ou para aspiração de fluidos para análises clínicas.	CAIXA	7	2	1	10



34	AGULHA HIPODERMICA 40 x 7 caixa COM 100 Especificação: Agulhas Hipodérmicas: A agulha hipodérmica é um dispositivo médico hospitalar para ser acoplado à seringas. São indicadas para administração de fluidos medicinais através da injeção intradérmica, intramuscular e intravenosa ou para aspiração de fluidos para análises clínicas	CAIXA	7	2	1	10
35	AGULHA HIPODÉRMICA 40 X 08 Especificação: Descartável, esteril, atóxica, apirogênica, canula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhão em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CAIXA	7	2	1	10
36	AGULHA HIPODÉRMICA 40 X 1,2 Especificação: Descartável, esteril, atóxica, apirogênica, canula em aço inox, cilíndrica, reta, oca, siliconizada, com bisel trifacetado, afiado, rígido e centralizado, canhao em polipropileno e que permita encaixe perfeito, protetor em polipropileno, sem rachaduras e bem acoplado ao canhão. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CAIXA	25	11	4	40
37	ALBENDAZOL 40MG SUSPENSÃO ORAL Especificação: Frasco com 10ml com 40mg/10ml embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial	FRASCO		2250	750	3000
38	ALBENDAZOL COMPRIMIDO MASTIGÁVEL 400MG Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		15750	5250	21000
39	ALBUMINA HUMANA 20% Especificação: Solução injetável 200 mg/mL F.A 50 mL + equipo (R). a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	40	0	0	40
40	ÁLCOOL 70% 1lt Especificação: Para desinfecção hospitalar. r. fixe fixa e anti-sepsia antes de punção venosa, tendo como princípio ativo o álcool etílico a 77% (v/v) que corresponde a 70% em peso, com ação antimicrobiana para Staphylococcus aureus, Salmonella choleraesuis e Pseudomonas aeruginosa, apresentando documentação a ser solicitada: laudo de ação antimicrobiana para bacterias citadas, laudo do produto assinado pelo químico responsável, Embalagem: de 01 litro.	FRASCO	800	300	100	1200



41	ÁLCOOL IODADO MEDICINAL Especificação: 1%, solução tópica, 1000ml a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	200	75	25	300
42	ALENDRONATO SÓDICO COMPRIMIDO 70MG Especificação: (Item de RP) do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		750	250	1000
43	ALGODÃO HIDRÓFILO ROLO 500G Especificação: 100% algodão, alvejado, isento de impurezas, inodoro e insípido, rolo com 500 g. fina com espessura uniforme, camadas sobrepostas regularmente, compacto, aspecto homogêneo e macio, boa absorção, enrolado em papel apropriado em toda sua extensão Embalagem: rolo com 500 g em embalagem individual. Na embalagem deveser impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	ROLO	300	150	50	500
44	ALGODÃO ORTOPÉDICO DE 10CM 3M COM 12 UNIDADE Especificação: Algodão Ortopédico Sintético 20 Cm X 3,60 M Pacote Com 4 Rolos Indicado nas imobilizações ortopédicas, com o objetivo de acolchoar e proteger as proeminências ósseas. Constituída por fibras de poliéster poroso, permite a passagem do ar e ajuda a eliminar a umidade da pele, minimizando os problemas de maceração. Deve ser usado sobre a malha tubular, preparando assim o local a ser imobilizado, para receber o gesso sintético. Características do produto: Medidas: 20 cm X 3,60 M Peso: 0,020 g Higiene e Conservação: - Deve ser estocado em prateleiras de acordo com as especificações da Vigilância Sanitária. - Armazenar em temperatura entre 15 e 30C, em local seco, livre de luz solar, umidade e vapores químicos	PACOTE	100	0	0	100
45	ALMOTOLIA NA COR BRANCO 500MLEspecificação: Frasco plástico para acondicionar solução, na cor branco transparente, com tampa de rosca para vedação, protetor da tampa conjugado, capacidade para 500 ml.	FRASCO	30	15	5	50
	ALMOTOLIA NA COR MARROM 500ML Especificação: Frasco plástico para acondicionar solução, na cor marrom, com tampa de rosca para vedação, protetor da tampa conjugado, capacidade para 480 ml.	FRASCO	30	15	5	50
47	ALOPURINOL COMPRIMIDO 100MGEspecificação: Comprimido redondo, biconvexo, de cor laranja, sulcado com gravação "APO 300" em um lado e o outro plano. Cartuchos com 30 comprimidos, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		450	150	600
48	ALOPURINOL COMPRIMIDO 300MGEspecificação: Comprimido redondo, biconvexo, de cor laranja, sulcado com gravação "APO 300" em um lado e o outro plano. Cartuchos com 30 comprimidos, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		1500	500	2000



49	AMBROXOL SOLUÇÃO ORAL 15MG/ML PEDIÁTRICOEspecificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO		4875	1625		6500
50	AMBROXOL SOLUÇÃO ORAL 30MG/ML FRASCO COM 5MLEspecificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO		4125	1375		5500
51	AMICACINA SULFATO 100 MGEspecificação: Injetável 100 mg ampola 2ml (R). A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA		750	250		1000
52	AMICACINA SULFATO 500 MGEspecificação: Injetável 500 mg ampola 2 mL (R). A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1000	0	0		1000
53	AMINOFILINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 24 MG/ML Especificação: Ampola 10 mL. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem	AMPOLA	2000	0	0		2000
54	AMIODARONA 50 MG INJETAVELEspecificação: INJETÁVEL (solução) 150 mg/3 mL: ATLANSIL ARMAZENAGEM ANTES DE ABERTO Temperatura ambiente (15-30°C). Proteção à luz: sim, necessária Aparência da solução: amarelo pálido	AMPOLA		750	250		1000
	AMOXICILINA+CLAVULANATO DE POTÁSSIO 50MG/5ML+12,5MG/MLEspecificação: Para suspensão oral 50mg/5mL frasco	FRASCO		750	250		1000
58	AMOXICILINA 250 MG / 5 MLEspecificação: Pó para suspensão oral 250 mg / 5 ml: Embalagem contendo 1 frasco plástico de 150 ml + copo-medida.	FRASCO		11250	3750		15000
59	AMOXICILINA 500MGEspecificação: + clavulonato de potássio 125 mg cápsulas deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAPSULA	1000	0	0		1000
60	AMPICILINA SÓDICA 1G Especificação: Para solução injetável 1g + diluente. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1000	0	0		1000



61	AMPICILINA SUSPENSÃO ORAL 250MG Especificação: Frasco 150ml. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO		3750	1250		5000
63	AMPICILINA SÓDICA CÁPSULA 500 MG Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAPSULA		13500	4500		18000
64	ANESTESICO TETRACAINA 1% FENILEFRINA 0,1% SOL OFT Especificação: Anestésico Oculum 10mg/mL + 1mg/mL, caixa com 1 frasco gotejador com 10mL de solução de uso oftálmico	FRASCO	50	0	0		50
65	ANFOTERICINA B 50MG SOLUÇÃO INJETÁVEL Especificação: 50 mg FA(R), a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	300	0	0		300
66	ANLODIPINO 5 MG COMPRIMIDO Especificação: O besilato de anlodipino é indicado como medicamento de primeira escolha no tratamento da hipertensão (pressão alta) e angina de peito (dor no peito, por doença do coração) devido à isquemia miocárdica (falta de sangue no coração). O besilato de anlodipino pode ser usado isoladamente ou em combinação com outros medicamentos para tratar as mesmas indicações	COMPRIMIDO		15000	5000		20000
67	ANLODIPINO 10 MG COMPRIMIDO Especificação: O anlodipino, princípio ativo do medicamento Besilato de Anlodipino 10mg Genérico Cimed 30 Comprimidos, interfere no movimento do cálcio para dentro das células cardíacas e da musculatura dos vasos sanguíneos. Como resultado dessa ação, o anlodipino relaxa os vasos sanguíneos que irrigam o coração e o resto do corpo, aumentando a quantidade de sangue e oxigênio para o coração, reduzindo a sua carga de trabalho e, por relaxar os vasos sanguíneos, permite que o sangue passe através deles mais facilmente.	COMPRIMIDO		7500	2500		10000
68	ATADURA DE CREPE 10 CM X 4,50M Especificação: Atadura de crepe em tecido 100% algodão ou misto c/ dimensão de 10cm de largura x 4,50m de comprim. bordas devem ser devidamente acabadas, evitando desfiamento, classe tipo I e elasticidade de 50 por cento, enrolada uniformemente, em forma cilíndrica, embalado em material que garanta a integridade do produto, o produto deverá ser entregue com laudo analítico que comprove o cumprimento NBR 14056, embalagem pacote com 12 rolos	PACOTE	10000	7500	2500		20000
69	ATADURA DE CREPE 20 CM X 4,50M Especificação: Atadura de crepe em tecido 100% algodão ou misto c/ dimensão de 20cm de largura x 4,50 m de comprim., as bordas devem ser devidamente acabadas, evitando desfiamento, classe tipo I e elasticidade de 50%, enrolada uniformemente, em forma cilíndrica, embaladoem material que garanta a integridade do produto. O produto devera ser entregue com laudo analítico que comprove o cumprimento NBR 14056, 13F, embalagem pacote com 12	ROLO	10000	7500	2500		20000



72	ATADURA GESSADA 10CM X 3,0M Especificação: Na cor branca, alvejada, isenta de amido, dextrina, alcalis, ácidos, corantes corretivos e alvejantes ópticos, confeccionada em tecido de gaze especial 100% algodão, impregnada uniformemente com massa de pouca viscosidade composta de gesso, derivados de celulose e solventes anidros, bordas com corte sinuoso para evitar o desfiamento durante a confecção do aparelho gessado e com tempo de secagem no máximo de 10 minutos.	ROLO		450	150		600
74	ATADURA GESSADA 20CM X 3,0M Especificação: Na cor branca, alvejada, isenta de amido, dextrina, alcalis, ácidos, corantes corretivos e alvejantes ópticos, confeccionada em tecido de gaze especial 100% algodão, impregnada uniformemente com massa de pouca viscosidade composta de gesso, derivados de celulose e solventes anidros, bordas com corte sinuoso para evitar o desfiamento durante a confecção do aparelho gessado e com tempo de secagem no máximo de 10 minutos. Embalagem individual. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	ROLO	240	0	0		240
75	ATENOLOL 25 MG	COMPRIMIDO		17250	5750		23000
76	ATENOLOL 50 MG Especificação: ABACA VIR sulfato de 20 mg/ml, solução frasco 240 mL + copo medida ou seringa dosadora.	COMPRIMIDO		11250	3750		15000
78	ATENOLOL 100 MG COMPRIMIDO Especificação: Cada comprimido de 100mg contém: atenolol 100mg excipientes q.s.p. 1 comprimido (amido, lactose, celulose microcristalina, amidoglicolato de sódio, povidona, crospovidona, dióxido de silício, croscarmellose sódica, laurilsulfato de sódio, estearato de magnésio).	COMPRIMIDO		9000	3000		12000
79	azitromicina 40 mg/ml po para suspensão oral 15ml Especificação: Azitromicina Di-Hidratada EMS 40mg/mL, caixa com 1 frasco de pó para suspensão de uso oral (frasco com capacidade de 22,5mL	FRASCO		1875	625		2500
80	AZITROMICINA 500 MG COMPRIMIDO Especificação: Azitromicina 500 mg é um antibiótico recomendado no tratamento de infecções causadas por bactérias sensíveis ao princípio-ativo azitromicina.	COMPRIMIDO		18750	6250		25000
81	BACLOFENO COMPRIMIDO 10MG Especificação: a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas. Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		7500	2500		10000
82	BENZILPENICILINA BENZATINA 1.200.000 UI Especificação: (Item de RP) 1.200.000UI + diluente. a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	3000	2250	750		6000
84	BENZILPENICILINA BENZATINA 600.000 UI Especificação: suspensão injeção 600.000 UI+ diluente. a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	2500	0	0		2500



85	BENZILPENICILINA CRISTALINA 5.000.000 UI Especificação: injeção injetável 5.000.000 UI FA. a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1100	0	0	1100
86	BENZOATO DE BENZILA LIQUIDO 100	FRASCO	800	0	0	800
87	BENZOILMETRONIDAZOL 40MG Especificação: Frasco a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	FRASCO	1200	600	200	2000
88	BETAMETASONA FOSFATO DI-SÓDICO Especificação: selador de bolsa de sangue, ampola 1 ml(R). A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	600	0	0	600
89	BICARBONATO DE SÓDIO 8,4% Especificação: o injetável 1 mEq/mL ampola . a embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	2000	0	0	2000
90	BOLSA P/ DRENAGEM UNRINÁRIA 2000ML Especificação: capacidade de 2 litros, tubos em PVC (Polivinil Pirrolidona) e conectores luer lock em policarbonato, estéril, apirogênico e atóxico. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante, tipo de esterilização, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério	UNIDADE	1000	0	0	1000
94	BIPERIDENO CLORIDRATO 5MG/ML Especificação: solução injetável 5 mg/mL ampola 1 ml. A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	600	0	0	600
95	PROMETO DE IPRATRÓPIO 0,25MG/ML Especificação: Este medicamento é indicado para o tratamento de manutenção do broncoespasmo (falta de ar repentina) associado à Doença Pulmonar Obstrutiva Crônica (DPOC), que inclui bronquite crônica (inflamação dos canais das vias respiratórias), enfisema (doença pulmonar crônica que destrói a estrutura dos pulmões e geralmente afeta pessoas que fumam há muito tempo). Você pode usar este medicamento junto com medicamentos como fenoterol no tratamento do broncoespasmo agudo (falta de ar repentina) relacionado com a asma e a DPOC, incluindo bronquite crônica.	FRASCO	200	150	50	400
96	BROMIDRATO DE FENOTEROL 5MG/ML SOLUÇÃO PARA NEBULIZAÇÃO 20ML Especificação: Bromidrato de Fenoterol Gotas 5mg/ml Genérico Prati 20ml o dilata as vias respiratórias estreitadas em casos de crise de asma (falta de ar) ou de outras doenças respiratórias com a mesma característica	FRASCO	800	300	100	1200



97	BROMOPRIDA 4MG/ML 20ML GOTAS Especificação: BROMOPRIDA 4MG/ML É UM MEDICAMENTO. SEU USO PODE TRAZER RISCOS. PROCURE UM MÉDICO OU UM FARMACÊUTICO. LEIA A BULA. MEDICAMENTOS PODEM CAUSAR EFEITOS INDESEJADOS. EVITE A AUTOMEDICAÇÃO: INFORME-SE COM O FARMACÊUTICO.	FRASCO	800	150	50		1000
99	BUPIVACAINA 0,5% HIPERBÁRICA + GLICOSE 8% SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML - Especificação: ampola 4 mL (R). a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1000	0	0		1000
100	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA INJETAVEL Especificação: Ampola, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	5500	0	0		5500
101	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA +DIPIRONA SODICA INJETAVEL Especificação: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA) 20MG/ML 100 AMP 1ML- F	AMPOLA	5500	0	0		5500
	BULTILPROMETO DE ESCOPOLAMINA DIPIRONA GOTAS 20ML	FRASCO	9000				9000
102	CABERGOLINA 0,5 MG COMPRIMIDOS Especificação: Na embalagem deve constar venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		75	25		100
103	CAPTOPRIL 25MG Especificação: Comprimido envelopado, caixa com 500 comprimidos. A embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		13500	4500		18000
104	CAPTOPRIL 50 MG Especificação: Comprimidos sulcado, deve conter a descricao proibida a venda pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolucao Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO		11250	3750		15000
105	CARBAMAZEPINA XAROPE 100MG/5ML Especificação: Embalagem: frasco com 100ml. A embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		0	0	900	900
107	CARBAMAZEPINA 200 MG Especificação: Comprimido 200 mg. a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		0	0	6000	6000



108	CARBAMAZEPINA 400 MG Especificação: Comprimido 400 mg. a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricacao e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		0	0	2000	2000
109	CARBONATO DE LÍTIO 300 MG Especificação: Comprimido 300 mg. a embalagem do programa devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		0	0	3000	3000
110	CARVÃO VEGETAL ATIVADO	PACOTE		150	50		200
111	CARVÃO ATIVADO PÓ P90 250MG	COMPRIMIDO		525	175		700
112	Carvedilol Aché 12,5mg, caixa com 30 comprimidos Especificação: Carvedilol Aché 12,5mg, caixa com 30 comprimidos	COMPRIMIDO		1875	625		2500
113	Carvedilol Aché 25mg, caixa com 30 comprimidos Especificação: Carvedilol Aché 25mg, caixa com 30 comprimidos	COMPRIMIDO		2250	750		3000
114	CARVEDILOL 3,125MG COMPRIMIDO Especificação: Carvedilol Aché 3,125mg, caixa com 30 comprimidos	COMPRIMIDO		3000	1000		4000
115	CARVEDILOL 6,25MG	COMPRIMIDO		3750	1250		5000
116	CATETER TIPO ÓCULOS 2 VIAS P/ OXIGÊNIO	UNIDADE		900	300		1200
117	CATGUT CROMADO N.0 COM 75CM-5,0CM x 1/2 Especificação: Fio para sutura, catgut cromado, 75cm, n.0, com agulha de 5cm, 1/2 círculo cilíndrica.	CAIXA	5	0	0		5
118	CATGUT CROMADO N.1 COM 75CM-5,0CM x 3/8 Especificação: Fio para sutura, catgut cromado, 75cm, n.1, com agulha de 5cm, 3/8 círculo cilíndrica.	CAIXA	5	0	0		5
119	CATGUT CROMADO N.2-0, COM 75CM, AGULHA DE 5,0CM, 3/8Especificação: Fio para sutura, catgut cromado n. 2-0, fio com 75 cm de comprimento, agulha de 5,0 cm e 3/8 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal. Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde. FIO, para sutura, catgut cromado n. 2-0, fio com 70 cm de comprimento, agulha de 3,5 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal. Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado e/ou filme termoplastico, abertura em petala. Na embalagem devera estar impresso dados de identificacao, tipo de esterilizacao, procedencia, data de fabricacao, prazo de validade e registro no Ministerio da Saude.	CAIXA	5	0	0		5
120	CATGUT CROMADO N.3-0, COM 75CM 25MM 1/2 Especificação: Fio para sutura, catgut cromado n. 3-0, fio com 75 cm de comprimento, agulha de 25 mm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal. Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem devera estar impresso dados de identificacao, tipo de esterilizacao, procedencia, data de fabricacao, prazo de validade e registro no Ministerio da Saude.	CAIXA	5	0	0		5
121	CATGUT SIMPLES N.0, COM 75CM 5,0MM 1/2 Especificação: Fio para sutura, catgut simples, n.0, fio com 75cm de comprimento, agulha de 5.0cm, 1/2 círculo cilíndrica. Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado ou papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem devera estar impresso dados de identificacao, tipo de esterilizacao, procedencia, data de fabricacao, prazo de validade e registro no Ministerio da Saude.	CAIXA	5	0	0		5



123	CATGUT SIMPLES N.2-0 MR 1/2 CIRC. 4,0CM Especificação: Fio para sutura, catgut simples n. 2-0, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal. Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado ou papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CAIXA	5	0	0	5
124	CATGUT SIMPLES N.3-0 CR 3/8 CIR. 3,0CM Especificação: Fio para sutura, catgut simples n. 3-0, agulha de 4,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal. Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado ou papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CAIXA	5	0	0	5
125	CATGUT SIMPLES N.2-0 MR 1/2 CIRC. 3,0CM Especificação: Fio para sutura, catgut simples n. 2-0, agulha de 3,0 cm e 1/2 círculo, cilíndrica, para cirurgia gastrointestinal. Embalagem: envelope individual, em papel aluminizado ou papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CAIXA	5	0	0	5
126	CEFALEXINA 50MG/ML SUSPENSAO ORAL FRASCO COM 100 Especificação: CEFALEXINA 50MG/ML SUSPENSAO ORAL FRASCO COM 100	FRASCO		1500	500	2000
127	CEFALEXINA 500 MG Especificação: Capsula/dragea 500 mg a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	CAPSULA		12750	4250	17000
128	CEFALOTINA 1G	FRASCO		1125	375	1500
129	CEFAZOLINA SÓDICA 1G Especificação: Pó para solução injetável 1 g IM /IV + dil a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1000	0	0	1000
130	CEFTRIAXONA SÓDICA 1G Especificação: Sodica, pó para solução injetável 1g IV + diluente 10 mL (R). a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle	AMPOLA	15500	0	0	15500
131	CETAMINA S 50MG/ML 10ML 400,0000 FRASCO Especificação: CETAMINA S 50MG/ML 10ML	FRASCO	400	0	0	400
132	CETOCONAZOL 200 MG Especificação: Os comprimidos de Cetoconazol são brancos, redondos, com a face lisa, gravados em um dos lados "APO" sobre "200" com o outro lado liso. Cartuchos contendo 10 unidades, a embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos	COMPRIMIDO		4500	1500	6000
133	CETOCONAZOL 20MG/G Especificação: Creme tubo 30g. A embalagem do produto devera conter a seguinte impressao: venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Praticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	TUBO		1650	550	2200



135	CETOPROFENO 100MG Especificação: Solução injetável 100 mg ampola 2 mL. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	2500	0	0		2500
136	CIMETIDINA 150MG/ML Especificação: Solução injetável 150mg/mL ampola 2 mL, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	5000	0	0		5000
138	CINARIZINA 75MG Especificação: Comprimido 75 mg, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO	4000	0	0		4000
139	CIPROFLOXACINO 2MG/ML 100ML BOLSA Especificação: CIPROFLOXACINO 2MG/ML	BOLSA	500	0	0		500
140	CIPROFLOXACINO 500MG Especificação: Comprimido 500mg (R), a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO	1500	1125	375		3000
141	CITALOPRAM 20MG	COMPRIMIDO		3000	1000		4000
142	CLARITROMICINA 500MG Especificação: Comprimidos revestidos. A embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		1500	500		2000
143	CLARITROMICINA 500 MG COMP Especificação: CLARITROMICINA 20MG	COMPRIMIDO	4000	0	0		4000
144	CLARITROMICINA 50MG/ML SUSPENSÃO ORAL Especificação: CLARITROMICINA 50MG/ML SUSPENSÃO ORAL	FRASCO		75	25		100
145	CLINDAMICINA 300MG Especificação: Cloridrato de 300mg capsula. A embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAPSULA		1500	500		2000
146	CLINDAMICINA 150MG/ML 2ML INJETAVEL Especificação: CLINDAMICINA 150MG/ML	AMPOLA	6000	0	0		6000
147	CLONAZEPAM 2 MG Especificação: Frasco contendo 30 comprimidos, sulcado (R), devendo apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO		0	0	6000	6000
148	CLONAZEPAM 0,5MG COMPRIMIDO	COMPRIMIDO		0	0	5000	5000
149	CLONAZEPAM 2,5 MG/ML Especificação: Em gotas, frasco, contendo a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO		0	0	550	550



150	CLONIDINA CLORIDRATO DE 0,150MG Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		0	0	800	800
151	CLOPIDOGREL Especificação: Bissulfato de 75 mg de clopidogrel base comprimido revestido. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		0	0	1000	1000
152	CLORANFENICOL HEMI-SUCCINATO 1 G Especificação: Pó para solução injetável 1 g + diluente, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	2000	0	0		2000
153	CLORETO DE POTÁSSIO SOLUÇÃO INJETÁVEL A 19,1% Especificação: Ampola 10mL. Deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	5000	0	0		5000
154	CLORETO DE SÓDIO 0,9% Especificação: Solução nasal 9 mg/ml, frasco. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	2000	0	0		2000
155	CLORETO DE SÓDIO 10ML Especificação: Solução injetável a 0,9% 10mL. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	10000	0	0		10000
156	CLORETO DE SÓDIO SOLUÇÃO INJETÁVEL 20%(OU 3,4 MEQ/ML NA) Especificação: Ampola 10 ml, Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	600	0	0		600
157	CLORETO DE SÓDIO 20% 10ML INJETÁVEL Especificação: CLORETO DE SÓDIO 20% INJETÁVEL	AMPOLA	10000	0	0		10000
158	CLORIDRATO DENALAXONA 04MG/ML Especificação: CLORIDRATO DENALAXONA	AMPOLA		0	0	10000	10000
159	CLORIDRATO DE AMIODARONA 200MG Especificação: CLORIDRATO DE AMIODARONA 200MG	COMPRIMIDO	4000	0	0		4000
160	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA 25MG Especificação: CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA 25MG COMPRIMIDO	COMPRIMIDO		0	0	8000	8000
161	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA 75MG Especificação: CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA 25MG	COMPRIMIDO		0	0	8000	8000
162	BIPERIDENO CLORIDRATO COMPRIMIDO 2 MG Especificação: a embalagem do produto deverá conter a impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante	COMPRIMIDO		0	0	4000	4000



163	CLORPROMAZINA 100 MG Especificação: Comprimido 100 mg, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		3000	1000		4000
164	CLORPROMAZINA 25 MG Especificação: Comprimido 25 mg, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO	4000	0	0	2000	6000
165	FLUOXETINA 20MG * Especificação: FLUOXETINA, comprimido 20mg (R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	UNIDADE		0	0	3000	3000
166	LEVOMEPRIMAZINA COMPRIMIDO 100MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	COMPRIMIDO	20000	7500	2500		30000
167	LEVONORGESTREL 0,25MG	CAIXA		375	125		500
168	LIDOCAÍNA CLORIDRATO 2% 20MG/MLO INJETÁVEL 20MG/ML AMPOLA 5ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA		1200	400		1600
169	LOPERAMIDA 2MG Especificação: A embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial	COMPRIMIDO	2000	0	0		2000
170	METIFORMINA 500MG	COMPRIMIDO		16500	5500		22000
171	METIFORMINA 800MG	COMPRIMIDO		27000	9000		36000
172	METOCLOPRAMIDA 10MGG Especificação: Comprimido 10mgg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		10500	3500		14000
173	METOCLOPRAMIDA SOLUÇÃO ORAL 4MG/ML FR. COM 10MLEspecificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	1000	450	150		1600
174	METOCLOPRAMIDA 5MG/MLG/ML AMPOLA 2 ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial	AMPOLA	9000	0	0		9000
175	OXIBUTININA 5MG	COMPRIMIDO		0	0	5000	5000



176	PROMETAZINA 25MG Especificação: Comprimido 25mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO	8600	0	0	8600	
177	PROMETAZINA 25MG/ML AMPOLA 2ML Especificação: Solução injetável 25mg/ml ampola 2ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem	AMPOLA	4000	0	0	4000	
178	PROPRANOLOL 40MG Especificação: Comprimido envelopado, caixa com 500 comprimidos, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		9750	3250	13000	
179	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL 10MG Especificação: CLORIDRATO DE PORPRANOLOL 10MG	COMPRIMIDO		18000	6000	24000	
180	SERTRALINA 25MG	COMPRIMIDO		0	0	1000	1000
181	SERTRALINA 50MG	COMPRIMIDO		0	0	1500	1500
182	CLORIDRATO DE TIAMINA 300MG COMPRIMIDO VITAMINA B1 Especificação: CLORIDRATO DE TIAMINA 300MG	COMPRIMIDO		15600	5200	20800	
183	TRAMADOL 50MG Especificação: Cloridrato de cápsula ou comprimido. A embalagem deve conter venda proibida pelo mercado. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		1500	500	2000	
184	CLORIDRATO DE VENLAFAXINA 75MG	COMPRIMIDO		0	0	1000	1000
185	CLORPROMAZINA 5 MG/ML Especificação: Solução injetável 5 mg/ml, em ampola, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA		1500	500	2000	
186	COLAGENASE + CLORANFENICOL POMADA GINECOLÓGICA (0,6UI + 0,01G)G Especificação: Tubo 30g, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	TUBO		1200	400	1600	
187	COLETOR DE URINA MASCULINO	PACOTE	1000	0	0	1000	
188	COLETOR UNIVERSAL P/ FEZES	UNIDADE	6000	0	0	6000	
189	COLETOR DE URINA FEMININO Especificação: Tipo Saco, Embalagem: pacote com 100 unidades contendo dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	PACOTE	1000	0	0	1000	
190	COMPLEXO B INJETAVEL	AMPOLA	3000	0	0	3000	
191	COMPRESSA DE GAZES 7,5 X 7,5CM 9 FIOS Especificação: 09 fios Embalagem pacote com 500 unidades.	PACOTE	600	300	100	1000	
192	GAZE PARA COMPRESSA DIMENSÕES 7,5 X 7,5CM 1500,0000 UNIDADE Especificação: 13 fios por cm2, 8 dobras, não esteril. Embalagem pacote com 500 unidades.	UNIDADE	800	525	175	1500	



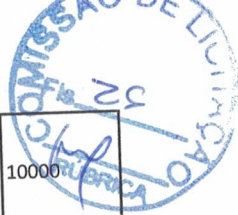
193	DEXAMETASONA SOLUÇÃO ORAL 0,1 MG/ML Especificação: DEXAMETASONA solucao oral 0,1 mg/mL.fr.100mL, a embalagem do produto devera conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	3000	1500	500	5000
194	DEXAMETASONA 1MG 0,1 ACETATO DE CREME Especificação: DEXAMETASONA acetato de creme 0,1% tb. 10g., a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	POTE		5250	1750	7000
195	DEXAMETASONA COMPRIMIDO 4MG Especificação: DEXAMETASONA comprimido 4mg, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial. dexametasona solucao ijetavel 2mg/ml	CAIXA		11250	3750	15000
	DEXAMETASONA SOLUÇÃO INJETAVEL 2MG/ML	AMPOLA	1000			1000
196	DEXAMETASONA SOLUÇÃO INJETAVEL 4MG/ML	AMPOLA	26000	0	0	26000
197	KETAMIN DEXTROCETAMINA-CLORIDRATO 50MG/ML 2ML	AMPOLA	4000	0	0	4000
198	DIAZEPAM COMPRIMIDO 10 MG Especificação: DIAZEPAM comprimido 10 mg, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		0	0	13000 13000
199	DIAZEPAM COMPRIMIDO 5 MG Especificação: DIAZEPAM comprimido 5 mg, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	CAIXA		0	0	20000 20000
200	DIAZEPAM SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML Especificação: DIAZEPAM solução injetável 5 mg/mL ampola 1mL (R) a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA		0	0	1000 1000
201	DICLOFENACO SÓDICO 75MG Especificação: DICLOFENACO sódico 75mg. Injetavel 75mg ampola 3ml, a embalagem deverá conter a impressao venda proibida pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do pais de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	26000	0	0	26000
202	DICLOFENACO POTÁSSICO 50 MG Especificação: Comprimidos revestidos redondos, biconvexos, marrom- avermelhado. Embalagem contendo 20 comprimidos revestidos	CAIXA	1000	0	0	1000
203	DIGLICONATO DE CLOREXIDNA 2% A 4% SOLUÇÃO PARA USO TOPICO	FRASCO	900	0	0	900



204	DIGOXINA 0,05MG/ML Especificação: DIGOXINA 0,05mg/mL elixir frasco com 60mL a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	300	75	25	400
205	DIGOXINA 0,25MG Especificação: DIGOXINA 0,25mg comprimido envelopado caixa com 500 comprimidos, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		9000	3000	12000
206	ISSORBIDA DINITRATO 5MGEspecificação: Comprimido sublingual, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	COMPRIMIDO	1000	0	0	1000
207	DIPIRONA SÓDICA 500 MG Especificação: DIPIRONA sodica 500 mg comprimido, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA	2000	750	250	3000
209	DIPIRONA SÓDICA 500 MG/ML AMPOLA 2ML Especificação: DIPIRONA sódica 500 mg/ml ampola 2mL. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem	AMPOLA	26000	0	0	26000
210	DIPIRONA SÓDICA 500 MG/ML 25000,0000 FRASCO Especificação: DIPIRONA sódica 500 mg/ml. Frasco com 10ml, a embalagem devesa conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	25000	0	0	25000
211	DOBUTAMINA CLORIDRATO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL 12,5 MG/ML AMPOLA 20 M Especificação: DOBUTAMINA cloridrato de solução injetável 12,5 mg/mL ampola 20 ml, a embalagem devesa conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	700	225	75	1000
212	DOPAMINA CLORIDRATO SOLUÇÃO INJETÁVEL 5MG/ML AMPOLA 10ML Especificação: DOPAMINA cloridrato, solução injetável 5mg/mL ampola 10ml, a embalagem devesa conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1000	0	0	1000
213	DOXICILINA 100MG	COMPRIMIDO	600	0	0	600



214	FENTANILA + DROPERIDOL SOLUÇÃO INJETÁVEL 78,5MCG + 2,5MG FRASCO 2ML Especificação: FENTANILA + DROPERIDOL, solução injetável 78,5mcg + 2,5mg frasco 2 ml (R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	500	0	0	500	
215	DULOXETINA 30MG	COMPRESSIDO		0	0	2000	2000
216	EFEDRINA SULFATO Especificação: Solução injetável 50mg. ampola 1ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	600	0	0	600	
217	ENOXAPARINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 40MG Especificação: Seringa preenchida (R) a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	UNIDADE	900	0	0	900	
218	EPINEFRINA INJETÁVEL 1 MG/ML AMPOLA 1ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	3000	0	0	3000	
219	EQUIPO MACROGOTAS C/ INJETOR LATERAL Especificação: Estéril, Caixa com 500 unidades para administração de soluções parenteral com injetor lateral autocicatrizante, constituído de ponta perfurante para ampola plástica e entrada de ar com membrana hidrofoba e bacteriológica, câmara de gotejamento flexível, pinça rolete de alta precisão. Embalagem: em papel grau cirúrgico, visor transparente com dados de identificação, procedência, tipo, data de esterilização e tempo de validade.	CAIXA	10	3	2	15	
220	EQUIPO MICROGOTAS C/ INJETOR LATERAL Especificação: Com injetor lateral estéril descartável caixa com 500 unidades embalado em papel grau cirúrgico esterilizado a base de óxido de etileno.	CAIXA	3	1	1	5	
221	EQUIPO MULTIVIAS	CAIXA	10	0	0	10	
222	ESPARADRAPO IMPERMEÁVEL TAMANHO 10CM X 4,5M Especificação: Na cor branca, em tecido apropriado de algodão e óxido de zinco e borracha na outra, com boa aderência, isento de substâncias alergênicas, enrolado em carretel e no tamanho de 10 cm x 4,5 m. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	ROLO	800	450	150	1400	
223	ESPÁTULA DE AYRE EM MADEIRA Especificação: Formato achatado, dimensões 180 mm x 16,5 mm x 1,5 mm,5 mm (largura) x 1,5 mm (espessura). Embalagem: pacote com 100 unidades, contendo dados de identificação do produto em português, procedência, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da	PACOTE		112	38	150	
224	ESPÉCULO DE COLLINS VAGINAL DESCARTÁVEL ESTÉRIL Especificação: Transparente, tamanho P, em plástico transparente, sem lubrificação, valva com 95 mm, tamanho P. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, data e tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UNIDADE		9000	3000	12000	



225	ESPIRONOLACTONA 100MG Especificação: A embalagem deveser conter a impressão venda proibida pelo comércio. apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	COMPRIMIDO		7500	2500		10000
226	ESPIRONOLACTONA 25MG Especificação: Comprimido na embalagem deve conter a descrição venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		12750	4250		17000
227	ERITROMICINA ESTOLATO DE 500MG Especificação: Comprimido 500mg a embalagem deveser conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		11250	3750		15000
228	ETILEFRINA CLORIDRATO Especificação: Solução injetável 10mg/ml ampola 1mL, a embalagem deveser conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	2000	0	0		2000
	ETINILESTRADIOL+LEVONORGESTREL 0,03MG+ 0,15MG	COMPRIMIDO				1000	1000
229	ETOMIDATO SOLUÇÃO INJETÁVEL 2MG/ML Especificação: Ampola 10mL (R), a embalagem deveser conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA		225	75		300
230	FENILEFRINA CLORIDRATO, SOLUÇÃO OFTOMOLOGICA 10MG/ML Especificação: FENILEFRINA cloridrato, solução oftomológica 10mg/ml frasco 5ml. A embalagem deveser conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	1000	0	0		1000
231	FENITOÍNA 100MG Especificação: FENITOÍNA 100mg, a embalagem deveser conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA	300	0	0	200	500
232	FENITOÍNA 50MG/ML 5% Especificação: FENITOÍNA 50mg/ml. Ampola com 5ml, a embalagem deveser conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1200	0	0	800	2000
233	FENOBARBITAL 100MG Especificação: FENOBARBITAL, comprimido 100mg, a embalagem deveser conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem	CAIXA	300	0	0	200	500



234	FENOBARBITAL SÓDICO SOLUÇÃO INJETÁVEL 200MG, AMPOLA 2ML Especificação: FENOBARBITAL sódico, solução injetável 200mg IV ampola 2ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	2000	0	0	2000	4000
235	FENOBARBITAL 40 MG/ML Especificação: FENOBARBITAL, solução oral gotas 40 mg/ml frasco 20ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	200	0	0	130	330
236	FENOTEROL BROMIDRATO 0,2MG/DOSE FRASCO AEROSOL COM 200 DOSES 15 Especificação: FENOTEROL bromidrato 0,2mg/dose frasco aerosol com 200 doses 15mL + adaptador aerocâmara. Deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio.	FRASCO		300	100		400
237	FENTANEST 0,05MG/ML-25fr.10ml	AMPOLA		750	250		1000
238	FERRO III, COLOIDAL DE SACARATO DE HIDRÓXIDO DE FERRO 100MG Especificação: FERRO III, coloidal de sacarato de hidróxido de ferro I.V. 100mg ampola de 5 ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas	AMPOLA	1000	0	0		1000
239	filme revelador 18cm/24cm com 100	CAIXA	30	0	0		30
240	filme revelador 24cm/30cm c/100	CAIXA	20	0	0		20
241	FILME REVELADOR 30CM/40CM C/100 FOLHAS	CAIXA	20	0	0		20
242	FILME REVELADOR 35CM/43CM C 100 FOLHAS	CAIXA	30	0	0		30
243	FINASTÉRIDA 5MG	AMPOLA		1500	500		2000
244	FITA ADESIVA PARA AUTOCLAVE, DIMENSÕES 19MM X 30M Especificação: Fita adesiva para autoclave, dimensões 19mm x 30m, resistente a alta temperatura. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	ROLO	600	300	100		1000
245	FITA PARA GLICEMIA, CAPILAR, COM FAIXA DE MEDIÇÃO DE 10MG/DL A 600MG/D Especificação: Fita para glicemia, capilar, com faixa de medição de 10mg/dl a 600mg/dl. Embalagem caixa com 25 tiras.	CAIXA		300	100		400
246	FITOMENADIONA (VITAMINA K1), SOLUÇÃO INJETÁVEL 10MG/ML AMPOLA 1ML Especificação: FITOMENADIONA (vitamina k1), solução injetável 10mg/mL ampola 1mL, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	AMPOLA	2000	0	0		2000
247	FIXADOR CITOLÓGICO SPRAY	FRASCO		300	100		400
248	FIXADOR P/ PROCESSAMENTO AUTOMÁTICO DE FILMES RADIOLÓGICOS, 76L Especificação: Fixador para processamento automático de filmes radiológicos. Embalagem com 76 litros, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no órgão competente.	UNIDADE	10	0	0		10
249	FLUCONAZOL CÁPSULA DE 150MG Especificação: FLUCONAZOL cápsula de 150 mg. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	UNIDADE		9000	3000		12000



250	FLUCONAZOL 2MG/ML FA 100ML * Especificação: FLUCONAZOL, solução injetável 2mg/mL FA 100mL (R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA		600	200		800
251	FLUMAZENIL LNJETÁVEL 0,1MG/ML AMPOLA 5ML Especificação: FLUMAZENIL, solução injetável 0,1mg/mL ampola 5mL, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA		300	100		400
252	PREDNISOLONA Especificação: Fosfato sódico de (equivalente a 1 mg de prednisolona) 1,34 mg/mL solução orl frasco com 100 mL. A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo mercado. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	FRASCO	2000	1200	400		3600
253	FRALDA DESCARTÁVEL GERIÁTRICA TAMANHO G Especificação: FRALDA, descartável geriátrica, tamanho G, para peso superior a 70 Kg, atóxica, com capa de tela polimérica, núcleo absorvente, com a primeira camada composta por algodão hidrófilo, polpa de celulose virgem e/ou materiais poliméricos absorventes e com capa de apoio estrutural. Embalagem com dados do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e Registro no	PACOTE		750	250		1000
254	FRALDA DESCARTÁVEL GERIÁTRICA TAMANHO M Especificação: FRALDA, descartável geriátrica, tamanho M, para peso superior a 70 Kg, atóxica, com capa de tela polimérica, nucleo absorvente, com a primeira camada composta por algodão hidrófilo, polpa de celulose virgem e/ou materiais poliméricos absorventes e com capa de apoio estrutural. Embalagem com dados do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e	PACOTE		600	200		800
255	FRALDA DESCARTÁVEL GERIÁTRICA TAMANHO P Especificação: FRALDA, descartável geriátrica, tamanho P, atóxica, com capa de tela polimérica, núcleo absorvente, com a primeira camada composta por algodão hidrófilo, polpa de celulose virgem e/ou materiais poliméricos absorventes e com capa de apoio estrutural. Embalagem com dados do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e Registro no Ministério da	PACOTE		450	150		600
256	FRALDA DESCARTÁVEL GERIÁTRICA TAMANHO EX Especificação: FRALDA, descartável geriátrica, tamanho EXTRA G, para peso superior a 70 Kg, atóxica, com capa de tela polimérica, núcleo absorvente, com a primeira camada composta por algodão hidrófilo, polpa de celulose virgem e/ou materiais poliméricos absorventes e com capa de apoio estrutural. Embalagem com dados do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e Registro no Ministério da Saúde.	PACOTE		375	125		500
257	FUROSEMIDA 10MG/MLEspecificação: FUROSEMIDA, solução injetável 10mg/ml ampola 2mL, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	8000	0	0		8000



258	FUROSEMIDA 40MG Especificação: FUROSEMIDA, comprimido 40mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	COMPRIMIDO	20000	9750	3250	33000
259	GARROTE TAMANHO ADULTO EM TECIDO ELASTICO COM TRAVA FECHGAMETN Especificação: Confeccionados em tecido elástico e trava de segurança de plástico. ? Trava com 2 estágios: 1º ? alívio. 2º ? retirada. Gaze Em Rolo 9 Fios Rubi - 91mm X 50m Especificação: Gaze Em Rolo 9 Fios Rubi - 91mm X 50m	CAIXA	30	15	5	50
	GAZE EM ROLO 9 FIOS RUBI 91MMX50M	ROLO	200			
260	CATETER INTRAVENOSO Nº 18,1.3 45MM	UNIDADE	1500	0	0	1500
261	CATETER INTRAVENOSO Nº 20,1.1 32MM	UNIDADE	2500	0	0	2500
262	CATETER INTRAVENOSO Nº22,0.9 25MM	UNIDADE	2500	0	0	2500
263	CATETER INTRAVENOSO Nº24.07 19MM	UNIDADE	2500	0	0	2500
264	CATETER INTRAVENOSO N16	CAIXA	15	0	0	15
265	CATETER INTAVENOSO N 14	CAIXA	10	0	0	10
266	GLIBENCLAMIDA COMPRIMIDO 5MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		300	100	400
267	GLICERINA LÍQUIDA P.A PARA USO EM LABORATÓRIO 120,0000 FRASCO Especificação: Especificações ACS. Prazo de validade mínimo: 2 anos Embalagem: frasco com 1 litro, com certificado de análise contendo lote, fabricante, data de fabricação, data de validade e impurezas.	FRASCO	70	37,5	12,5	120
268	GLICOSE SOLUÇÃO INJETÁVEL 25%, 10ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	2000	0	0	2000
269	GLICOSE SOLUÇÃO INJETÁVEL 50%, 10ML Especificação: A embalagem de vera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	8000	0	0	8000
270	HALOPERIDOL COMPRIMIDO 1MG Especificação: a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		0	0	300
271	HALOPERIDOL COMPRIMIDO 5MG Especificação: (Item de RP)deverá conter a impressao venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		0	0	250
272	HALOPERIDOL SOLUÇÃO INJETÁVEL 5MG/ML AMPOLA 1ML Especificação: a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle- CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1000	0	0	1000



273	HALOPERIDOL DECANOATO 70,52 IMP MG/ML Especificação: ampola 1ml (R), a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA		0	0	2000	2000
274	QUETIAPINA FUMARATO DE 100 MG COMPRIMIDOS Especificação: Na embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		0	0	2000	2000
275	QUETIAPINA FUMARATO DE 25 MG COMPRIMIDOS Especificação: Na embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		0	0	2000	2000
276	HEPARINA SÓDICA 5.000 UI/0,25ML.L SUBCULTANEA 5.000 UI/0,25ML Especificação: a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	500	0	0		500
277	HIDRALAZINA 20MG/ML. INJETÁVEL Especificação: a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	AMPOLA	3000	0	0		3000
278	HIDROCLOROTIAZIDA COMPRIMIDO 25MG Especificação: A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro do produto na Anvisa e certificado de boas práticas, fabricação e controle - CBPFC do fabricante conforme resolução ANVISA nº 460/99. Em caso do fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		1050	350		1400
280	HIDROCORTISONA HEMISSUCCINATO DE 100MG Especificação: Pó para solução injetável 100mg FA+diluyente, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1000	0	0		1000
281	HIDROCORTISONA HEMISSUCCINATO DE 500MG Especificação: pó para solução injetável 500mg FA+diluyente, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	2500	0	0		2500



282	HIDRÓXIDO DE ALUMÍNIO E MAGNÉSIO SUSPENSÃO ORAL (300MG+200MG) Especificação: frasco com 150ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial. HIDROCORTISONA HEMISSUCCINATO DE 500MG Especificação: pó para solução injetável 500mg FA+diluyente, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	3000	0	0	3000
283	IBUPROFENO 50MG/ML Especificação: Gotas	FRASCO	10000	3750	1250	15000
284	IBUPROFENO 600MG COMPRIMIDO Especificação: ARTRIL 600 (ibuprofeno) comprimido - embalagem com 20 comprimidos.	CAIXA		27000	9000	36000
285	INSULINA HUMANA REGULAR Especificação: Solução injetável 100 UI/mL (R) frasco com 10mL a embalagem deveser conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1001	375	125	1501
286	INSULINA A HUMANA Especificação: Monocomponente 100 UI/mL de ação lenta (com cloreto de zinco e acetato de zinco) frasco ampola 10 mL. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	100	37	13	150
287	IODOPOLIVIDONA SOLUÇÃO AQUOSA 10% 1LT	UNIDADE	250	0	0	250
288	IODOPOLIVIDONA TÓPICO 10MG/ML 1 LT	UNIDADE	300	0	0	300
289	IPRATRÓPIO BROMETO 0,025% 400,0000 AMPOLA Especificação: Solução oral 0,25mg/mL frasco com 20mL, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	400	0	0	400
290	CLORIDRATO DE ISOXSUPRINA 5MG/ML 2ML INJETAVEL 800,0000 AMPOLA	AMPOLA	800	0	0	800
291	ITRACONAZOL 100MG Especificação: Cápsulas deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme Resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAPSULA		2250	750	3000
292	IVERMECTINA 6MG Especificação: Comprimido, deve conter na embalagem, proibido a venda pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle CBPFC do fabricante conforme Resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		7500	2500	10000
293	KIT MÁSCARA P/ NEBULIZAÇÃO ADULTO Especificação: mascara + copo e mangueira	CAIXA	50	37	13	100
294	KIT MÁSCARA P/ NEBULIZAÇÃO INFANTIL Especificação: mascara + copo e mangueira	CAIXA	100	0	0	100
295	L ENEMA 100ML USO RETAL	FRASCO	400	0	0	400



296	LACTULOSE SOLUÇÃO ORAL 667MG/ML Especificação: Frasco com 120ml. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	150	112	38		300
297	LÂMINA DE BISTURI NÚMERO 15 Especificação: Descartável, estéril, em aço inoxidável, sem rebarbas com corte afiado e que se adaptem aos cabos de bisturi padrão. Embalagem: caixa com 100 unidades individuais, em papel laminado, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da	CAIXA	50	0	0		50
298	LÂMINA DE BISTURI NÚMERO 23 Especificação: Descartável, estéril, em aço inoxidável, sem rebarbas com corte afiado e que se adaptem aos cabos de bisturi padrão. Embalagem: caixa com 100 unidades individuais, em papel laminado, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	CAIXA	100	37	13		150
299	LAMOTRIGINA 100MG COMPRIMIDOS (ITEM DO RP) Especificação: Deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		0	0	600	600
300	LAMOTRIGINA 25MG COM 30 COMPRIMIDOS	COMPRIMIDO		0	0	100	100
301	LAMOTRIGINA 50MG COM 30 COMPRIMIDOS	COMPRIMIDO		0	0	50	50
302	LANCETA DESCARTÁVEL E ESTEREALIZADA P/ OBTENÇÃO DE GOTAS DE SANG	CAIXA		0	0	260	260
304	LEVOFLOXACINO 5MG/ML 100ML	FRASCO		375	125		500
305	LEVOMEPROMAZINA 40MG/ML GOTAS 20ML	FRASCO		0	0	40	40
306	LEVONORGESTREL 0,75MG COMPRIMIDO	COMPRIMIDO		150	50		200
307	LEVONORGESTREL 1,5MG COMPRIMIDO	COMPRIMIDO		150	50		200
308	LEVOTIROXINA COMPRIMIDO 100MCG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		1500	500		2000
309	LEVOTIROXINA COMPRIMIDO 25MCG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		1500	500		2000
310	LEVOTIROXINA COMPRIMIDO 50MCG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA		750	250		1000
311	LIDOCAÍNA 10% SPRAY. FR. Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	400	0	0		400
312	LORATADINA 1MG/ML XAROPE FRASCO COM 100ML	FRASCO		3750	1250		5000



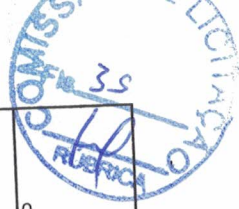
313	LORATADINA 10 MG Especificação: Em comprimido. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		9750	3250		13000
314	LOSARTANA POTÁSSICA DE 100 MG	COMPRIMIDO	800	750	250		1800
315	LOSARTANA POTÁSSICA 50MG	COMPRIMIDO	3000	15000	5000		23000
316	LUVAS DE LÁTEX:TAMANHO P,M E G	PAR	5000	3750	1250		10000
317	LUVA CIRURGICA 7,0	PAR	100	0	0		100
318	LUVA CIRURGICA 7,5	PAR	100	0	0		100
319	LUVA CIRURGICA 8,0	PAR	100	0	0		100
320	DEXCLORFENIRAMINA SOLUÇÃO ORAL 0,4 MG/ML Especificação: DEXCLORFENIRAMINA solucao oral 0,4 mg/mL.fr.com 100mL, a embalagem deverá conter a impressao venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	2000	2250	750		5000
321	DEXCLORFENIRAMINA COMPRIMIDO 2 MG Especificação: DEXCLORFENIRAMINA comprimido 2 mg, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA	8000	7500	2500		18000
322	ENALAPRIL 10MG Especificação: Comprimido 10mg, a embalagem deverá conter a impressãa venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA	5500	15000	5000		25500
323	ENALAPRIL 20MG Especificação: Comprimido 20mg, a embalagem deverá conter a impressãa venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante	CAIXA	10000	37875	12625		60500
324	ENALAPRIL 5MG COMPRIMIDO	COMPRIMIDO		18750	6250		25000
325	MÁSCARA CIRÚRGICA DESCARTÁVEL COM ELÁSTICO Especificação: Simples, retangular, Embalagem: caixa com 50 unidades, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação e prazo de validade	UNIDADE	300	225	75		600
326	MÁSCARA Nº 95 CIRÚRGICA DE PROTEÇÃO RESPIRATÓRIA COM FILTRO P2 Especificação: Para agentes biológicos, em material resistente, antialérgico, ajustável ao contorno facial, com prendedores em material elástico não desfiante.	UNIDADE	50	37	13		100
327	MEBENDAZOL 100MG Especificação: Comprimido envelopado, caixa com 300 comprimidos a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO	3000	3750	1250		8000
328	MEBENDAZOL 20MG/ML Especificação: Suspensão oral frasco 30ml caixa com 50 frascos, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	2000	3000	1000		6000



329	MESILATO DE DOXAZOSINA 2 MG Especificação: Mesilato de Doxazosina é apresentado na forma de comprimidos brancos, biconvexos de 2 mg. Embalagens com 10 comprimidos.	CAIXA		82	28		110
330	MESILATO DE DOXAZOSINA 4 MG Especificação: Mesilato de Doxazosina é apresentado na forma de comprimidos brancos, biconvexos de 4 mg. Embalagens com 10 comprimidos.	CAIXA		82	28		110
331	METILDOPA 250MG Especificação: Comprimido revestido 250mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	CAIXA	150	150	50		350
332	METILDOPA 500MGEspecificação: Comprimido revestido 500mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	COMPRIMIDO	250	187	63		500
333	METILERGOMETRINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,2 MG/ML AMPOLA 1ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	2000	0	0		2000
334	Metronidazol 5mg/mL frasco 100ml bolsa	BOLSA	1000	0	0		1000
335	METRONIDAZOL 100MG/G CREME VAGINAL Especificação: Tubo 50g + aplicador, caixa com 50 tubos a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem	CAIXA		1200	400		1600
336	METRONIDAZOL COMPRIMIDO 250MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial	COMPRIMIDO	2800	6000	2000		10800
337	METRONIDAZOL COMPRIMIDO 400MG	COMPRIMIDO	3000	6000	2000		11000
338	METRONIDAZOL SUSPENSAO 100ML	FRASCO		600	200		800
339	MICROPORE FITA CIRURGICA HIPOALERGICA MICROPOROSA	ROLO		225	75		300
340	MIDAZOLAM 5MG/ML 3ML INJ	AMPOLA		600	200		800
341	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA 20MG COMPRIMIDO	COMPRIMIDO	2000	1500	500		4000
342	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA 40MG COMPRIMIDO	COMPRIMIDO	2000	1500	500		4000
343	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA 5MG COMPRIMIDO SUBLINGUAL	COMPRIMIDO	2000	3750	1250		7000
344	MORFINA SULFATO DE 0,2MG/ML Especificação: Solução injetável 1mL, a embalagem deve conter a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	AMPOLA	1500	0	0		1500
345	MORFINA SULFATO 10MG/ML AMPOLA DE 1ML Especificação: Solução injetável 10mg/mL ampola de 1mL. A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	AMPOLA	2000	0	0		2000



346	NALOXONA 0,4MG/ML Especificação: Solução injetável 0,4mg/ml, ampola 1ml. caixa com 10 ampolas a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	250	0	0	250
347	NEOMICINA SULFATO DE + BACITRACINA (5MG + 250UI)/G POMADA TUBO COM 1 Especificação: A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	TUBO		750	250	1000
348	NIFEDIPINO 10MG COMPRIMIDO	COMPRIMIDO		6000	2000	8000
349	NIFEDIPINO 20MG COMPRIMIDO	COMPRIMIDO		8250	2750	11000
350	NIMESULIDA 100MG Especificação: Comprimido, Deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul,	COMPRIMIDO		1500	500	2000
351	NISTATINA SUSPENSÃO ORAL 100.000 UI/ML FRASCO COM 50MLEspecificação: A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comercio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar	FRASCO		1500	500	2000
352	NISTATINA CREME VAGINAL 25.000UI/G Especificação: Tubo com 60 gramas + aplicador, a embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	TUBO		1200	400	1600
353	MICONAZOL NITRATO CREME VAGINAL A 2% Especificação: (Item de RP)bisnaga de 80g + aplicador ginecológico, contendo a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	BISNAGA		900	300	1200
354	NITROFURANTOINA 100MCG	COMPRIMIDO		2250	750	3000
355	NITROFUZAZONA POMADA TÓPICA 2% POTE COM 30 GRAMAS vEspecificação: A embalagem devera conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial	POTE		225	75	300
356	NOREPINEFRINA BITARTARATO DE 1MG Especificação: (de norepinefrina base)/mL ampola 4mL, deve conter na embalagem a descrição proibida a venda pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem	AMPOLA	1000	0	0	1000
357	NYLON MONOFILAMENTO PRETO N.2/0 Especificação: Fio para sutura, em nylon, monofilamento, preto, 2-0	CAIXA	30	0	0	30
358	NYLON MONOFILAMENTO PRETO N.3/0	CAIXA	20	0	0	20
359	NYLON COM AGULHA 5-0 CAIXA COM 24 UND	CAIXA	10	0	0	10
360	ACITOCINA 5UI/ML 1ML INJETAVEL	AMPOLA	8000	0	0	8000



361	ÓLEO MINERAL 100ML Especificação: Puro, líquido oral, frasco 100 ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.			0	0		0
362	OMEPRAZOL 20MG Especificação: Cápsula 20mg (R), a embalagem deveserá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAPSULA		18000	6000		24000
363	OMEPRAZOL 40MG Especificação: Solução injetável 40mg F.A. (R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	10000	0	0		10000
364	OMEPRAZOL 10MGvenda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAPSULA		7500	2500		10000
367	OXACILINA 500MG INJETÁVEL Especificação: Para solução injetável 500mg + diluente, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem	AMPOLA	6000	0	0		6000
368	PAPEL GRAU CIRÚRGICO DIMENSÕES 50CM X 100M Especificação: Embalagem constituída de papel grau cirurgico poliéster x polipropileno com impressão do fabricante e indicadores químicos, para esterilização a vapor e óxido de etileno. Embalagem com garantia contra barreira microbiológica e controle de porosidade. Gramatura do papel grau cirúrgico de 60 a 80 g/m2 e filme plástico laminado de no mínimo 54g/m2. Embalagem de acordo com NBR 13386- Associação Brasileira de Normas Técnicas e cumprir o código de defesa do consumidor. Dimensão 50cm x 100m.	ROLO	15	11	4		30
369	PAPEL GRAU CIRÚRGICO DIMENSÕES 20CM X 100M Especificação: Embalagem constituída de papel grau cirúrgico, poliéster, polipropileno, com impressão do fabricante e indicadores químicos, para esterilização, a vapor e óxido de etileno. Embalagem com garantia contra barreira microbiológica e controle de porosidade. Gramatura do papel grau cirúrgico de 60 a 80g/m2 e filme plástico laminado de no mínimo 54g/m2, embalagem de acordo com a NBR 13386. Dimensões 20 cm x 100 m.,	ROLO	15	11	4		30
370	PAPEL GRAU CIRÚRGICO DIMENSÕES 10CM X 100M Especificação: Com indicador químico para esterilização a vapor e óxido de etileno, com bordas termoseladas, gramatura de 60 a 80 g/m2, filme plástico com mínimo de 54 g/m2 para garantir resistência mecânica, barreira microbiológica e controle da porosidade para manutenção da esterilidade dos produtos. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante.	ROLO	15	11	4		30



371	PARACETAMOL 500MG Especificação: Embalagem: caixa com 500 comprimidos, a embalagem deverá conter a seguinte impressão venda proibida pelo comércio, Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA	6000	22500	7500	36000
372	PARACETAMOL 750MG Especificação: Comprimido, a embalagem deveser conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO	5000	11250	3750	20000
373	PARACETAMOL SOLUÇÃO ORAL 200 MG/ML Especificação: Em gotas, 200 mg/ml, frasco 10 ml. Embalagem com a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	FRASCO	5000	7500	2500	15000
374	PASTA-D'ÁGUA FN PASTA FRASCO COM 100	FRASCO	40	75	25	140
375	PENICILINA PROCAINA + BENZILPENICILINA POTÁSSICA Especificação: (Item de RP) injeção (300.000UI + 100.000 UI) + diluente. a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1000	0	0	1000
376	PERMANGANATO DE POTÁSSIO Especificação: Para análise de resíduo, pureza mínima 99%, para com teor máximo de impureza: cobre máximo 0,001%, ferro máximo 0.002%, mercúrio máximo de 0,000005% e chumbo máximo 0,002%. Validade mínima: 2 anos Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante, forma de armazenamento com indicação da temperatura, data de fabricação, validade e classificação de riscos - símbolos e certificado de pureza.	UNIDADE	2000	0	0	2000
378	PERMANGANATO DE POTASSIO 100MG Especificação: Comprimido para solução tópica 100mg, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio.	COMPRIMIDO	700	0	0	700
379	PERMETRINA 10MG/G 1% LOÇÃO FRASCO COM 60ML	FRASCO	300	225	75	600
380	PERMETRINA 50MG/G (5%) LOÇÃO FRASCO COM 60ML	FRASCO	250	187	63	500
381	PETIDINA 50MG/ML 2ML	AMPOLA	5000	0	0	5000
382	PIRACETAM (NOTROPIL) 200MG INJETÁVEL Especificação: Ampola, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1000	0	0	1000
383	PREDNISONA 20MG Especificação: Comprimido envelopado, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	COMPRIMIDO		7500	2500	10000



384	PREDNISONA 5MG Especificação: Comprimido envelopado, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do	COMPRIMIDO		7500	2500		10000
385	PROPOFOL 20ML Especificação: Emulsão injetável 10mg/ml F.A. 20ml (R), a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem	FRASCO	200	0	0		200
386	RISPERIDONA 1MG Especificação: Comprimido, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		0	0	5300	5300
387	RISPERIDONA 2MG Especificação: Comprimidos, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO	1500	0	0	1500	3000
388	RISPERIDONA 3MG Especificação: Comprimido, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO	1500	0	0	1500	3000
389	SACCHAROMYCES BOULARDII 100MG LIOFILIZADO Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAPSULA	1000	0	0		1000
390	SACCHAROMYCES CEREVISIAE 250.00 UI/5ML FLAC	FRASCO	2000	0	0		2000
391	SACCHAROMYCES CEREVISIAE 500.00UI/5ML FLAC	FRASCO	2000	0	0		2000
392	SAIS PARA REIDRATAÇÃO 27,9 G Especificação: Pó para solução oral, envelope com 27,9 g (padrão OMS), caixa com 100 envelopes, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	UNIDADE	2000	1500	500		4000
393	SCALP P/ INFUSÃO INTRAVENOSA AGULHA Nº27 PRETO	CAIXA	10	0	0		10
394	SCALP P/ INFUSÃO INTRAVENOSA AGULHA Nº21 VERDE	CAIXA	20	0	0		20
395	SCALP P/ INFUSÃO INTRAVENOSA AGULHA Nº25 VERMELHO	CAIXA	10	0	0		10
396	SCALP P/ INFUSÃO INTRAVENOSA AGULHA Nº23 AZUL	CAIXA	25	0	0		25
397	SCALP P/ INFUSÃO INTRAVENOSA AGULHA N 19	CAIXA	20	0	0		20
398	SECNIDAZOL 1.000 MG Especificação: A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO	1000	750	250		2000



399	SERINGA DE 1 CC DESCARTÁVEL PARA APLICAÇÃO DE INSULINA Especificação: sem espaço morto, cilindro para configuração sem bloco, agulha soldada direto no cilindro, protetor de agulha de formato cilíndrico, escala graduada para U 100, tampa conectada ao cilindro encapsulando a extremidade da flange da haste. Embalagem individual, em blister rígido e papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde	UNIDADE	5000	11250	3750	20000
400	SERINGA DE 10 ML SEM AGULHA DESCARTÁVEL Especificação: Estéril, em polipropileno, transparente, atóxica, apirogênica, cilindro reto, siliconizado, parede uniforme, anel de retenção que impeça e desprendimento do embolo cilindro, bico com rosca que garanta conexões seguras, flange que de apoio aos dedos, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro, com graduação em ML, números e traços legíveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, com abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data, tipo de esterilização, prazo de validade e Registro no Ministério da Saúde.	UNIDADE	5000	5250	1750	12000
401	SERINGA DE 20 ML SEM AGULHA Especificação: Esteril, polipropileno, transparente, atóxica, apirogênica, cilindro reto, siliconizado, parede uniforme, anel de retenção que impeça e desprendimento do embolo cilindro, bico sem rosca que garanta conexões seguras, flange que de apoio aos dedos, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro, com graduação em ML, números e traços legíveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, com abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data, tipo de esterilização, prazo de validade e Registro no Ministério da Saúde.	UNIDADE		15000	5000	20000
402	SERINGA DE 3 ML DESCARTÁVEL ESTÉRIL ACOPLADA COM AGULHA 25 X 07 MM Especificação: Descartável, estéril, acoplada com agulha 25 x 07 mm, em polipropileno, transparente, atóxica, apirogênica, cilindro reto, siliconizado, parede uniforme, com anel de retenção que impeça o desprendimento do embolo do cilindro, flange com formato adequado, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deveserá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UNIDADE	5000	3750	1250	10000
403	SERINGA DE 05 ML SEM AGULHA BICO SEM ROSCA Especificação: Estéril, polipropileno, transparente, atóxica, apirogênica, cilindro reto, siliconizado, parede uniforme, anel de retenção que impeça e desprendimento do embolo cilindro, bico sem rosca que garanta conexões seguras, flange que de apoio aos dedos, embolo com pistão lubrificado e ajustado ao cilindro, com graduação em ML, números e trecos legíveis. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, com abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data, tipo de esterilização, prazo de validade e Registro no Ministério da Saúde.	UNIDADE	10000	7500	2500	20000
404	SIMETICONA 40MG	COMPRIMIDO		1500	500	2000
405	SIMETICONA 75MG/ML Especificação: Gotas	FRASCO		4500	1500	6000
406	SINVASTATINA 20 MG CPMPRIMIDO Especificação: A embalagem deve conter venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	COMPRIMIDO		8250	2750	11000



407	SINVASTATINA 40 MG COMPRIMIDO Especificação: Deve conter na embalagem a descrição venda proibida pelo comércio Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	COMPRIMIDO		15000	5000		20000
408	SIVANSTATINA 10MG COMPRIMIDO	COMPRIMIDO		9000	3000		12000
409	SOLUÇÃO MANITOL 20% 250ML FRASCO	FRASCO	1000	0	0		1000
410	SONDA DE FOLLEY N. 08 Especificação: 02 vias, balão de 5 cc, estéril, em borracha natural de formato adequado, siliconizada, com anti-incrustante, ponta proximal arredondada, com orifícios grandes, arredondados e lisos. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da	UNIDADE	30	22	8		60
411	SONDA DE FOLLEY N. 10 Especificação: 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UNIDADE		60	20		80
412	SONDA DE FOLLEY N. 12 Especificação: 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da	UNIDADE		60	20		80
413	SONDA DE FOLLEY N. 14 Especificação: 02 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da	UNIDADE		150	50		200
414	SONDA DE FOLLEY N. 16 Especificação: 03 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da	UNIDADE	100	75	25		200
415	SONDA DE FOLLEY N. 18 Especificação: 03 vias, balão de 30 ml, estéril. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UNIDADE	50	37	13		100
416	SONDA NASOGÁSTRICA N. 10 LONGA Especificação: Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e/ou filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UNIDADE	100	0	0		100
417	SONDA NASOGÁSTRICA LONGA N14	UNIDADE	60	0	0		60
418	SONDA NASOGÁSTRICA N16	UNIDADE	60	0	0		60
419	SONDA NASOGÁSTRICA N18	UNIDADE	60	0	0		60
420	SONDA URETRAL DE NELATON N12	UNIDADE	100	75	25		200
421	SONDA URETRAL DE NELATON N14	UNIDADE	200	150	50		400
422	SONDA URETRAL DE NELATON N4	UNIDADE	30	22	8		60
423	SONDA URETRAL DE NELATON N6	UNIDADE	30	22	8		60
424	SONDA URETRAL DE NELATON N8	UNIDADE	30	22	8		60
425	SORO FISIOLÓGICO 0,9% 100ML	UNIDADE	3000	1500	500		5000
426	SORO FISIOLÓGICO 0,9% 250ML	UNIDADE	4000	2250	750		7000
427	SORO FISIOLÓGICO 0,9% 500ML	UNIDADE	7000	5250	1750		14000
428	SORO FISIOLÓGICO 0,9% 1.000 FRASCO S FECHADO	UNIDADE	4000	3000	1000		8000
429	SORO GLICOSADO 5% 500ML	UNIDADE	3000	1500	500		5000

430	SORO GLICOSADO 5% 250ML	UNIDADE	2000	750	250	3000
431	SORO MANITOL 200MG/ML 20% 250ML	UNIDADE	1000	450	150	1600
432	SORO RINGER COM LACTADO 500ML	UNIDADE	4000	1500	500	6000
433	SORO RINGER SIMPLES 500ML	UNIDADE	2000	1500	500	4000
434	SULFADIAZINA DE PRATA PASTA 1% POTE Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	POTE		450	150	600
435	SULFADIAZINA DE PRATA 10MG/G 400G Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	POTE		75	25	100
436	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 40MG+8MG/ML Especificação: Suspensão oral, frasco com 50mL, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	2000	750	250	3000
437	SULFAMETOXAZOL + TRIMETRO PINA 400MG+80/ML SUSPENSÃO ORAL Especificação: Frasco com 100ml. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	5000	3750	1250	10000
438	SULFATO DE GENTAMICINA 40MG/ML SOLUÇÃO INJETAVEL	AMPOLA	3500	0	0	3500
439	SULFATO DE GENTAMICINA 80MG/2ML SOLUÇÃO INJETAVEL	AMPOLA	3500	0	0	3500
440	SULFATO DE MAGNESIO 50% SOLUÇÃO INJETÁVEL AMPOLA 10ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	AMPOLA	2000	0	0	2000
441	SALBUTAMOL XAROPE 2MG/5ML FRASCO COM 100ML Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	FRASCO	500	375	125	1000
442	SALBUTAMOL XAROPE 2MG/5ML FRASCO COM 120ML Especificação: Caixa com 50 frascos, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA	500	375	125	1000
443	SULFATO FERROSO 25MG/ML Especificação: Solução oral Fe(II) frasco 30ml. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	FRASCO		300	100	400
444	SULFATO FERROSO 40MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle	COMPRIMIDO		10500	3500	14000
445	SULFATO FERROSO SOLUÇÃO ORAL 50/ML Especificação: Frasco com 30ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO		4050	1350	5400



446	GLICERINA SUPOSITÓRIO PARA ADULTO 200MG Especificação: A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	UNIDADE	200	150	50	400
447	SUPOSITARIO DE GLICERINA INFANTIL	UNIDADE	400	0	0	400
448	TENOXICAM 20MG Especificação: Ampola, contendo 20 mg de Tenoxicam, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	1000	0	0	1000
449	TENOXICAM 40MG FAMP	AMPOLA	1000	0	0	1000
450	TERBUTALINA 0,5MG/ML 1ML INJETAVEL	AMPOLA	1000	0	0	1000
451	TIABENDAZOL 50MG POMADA DERMATOLOGICA	BISNAGA		150	50	200
452	TOUCA DESCARTÁVEL Especificação: Em polipropileno, gramatura de 20 g/m2, elástico em toda volta, diâmetro mínimo de 45 cm. Embalagem caixa tipo dispenser-box com 100 unidades. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação.	CAIXA	100	75	25	200
453	TRAMADOL 50MG/ML Especificação: Solução injetável 50mg/ml ampola 2ml, a embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	AMPOLA	3000	0	0	3000
454	VANCOMICINA CLORIDRATO DE PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL 500 MG Especificação: FA (R) a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor	AMPOLA	2000	0	0	2000
455	VARFARINA SÓDICA 5MG COMPRIMIDO Especificação: A embalagem do produto deverá conter a seguinte impressão: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	CAIXA	30	15	5	50
456	VASELINA LÍQUIDA Especificação: para tratamento de fisioterapia. Embalagem: com 1 litro.	LITROS	350	112	38	500
457	VITELINATO DE PRATA Especificação: Solução oftalmológica 10%. frasco com 5mL, a embalagem do produto deverá conter a seguinte impressões: venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Práticas, Fabricação e Controle - CBPFC do fabricante conforme resolução Anvisa nº 460/99. Em caso de fabricante fora do mercosul, apresentar documento do país de origem traduzido por tradutor oficial.	FRASCO	20	7	3	30

Especificações dos produtos:

- A solicitação (O fornecimento) será através solicitação, discriminando o quantitativo da necessidade do órgão solicitante.
- A aceitação do objeto está condicionada ao atendimento das especificações mínimas constantes deste Termo de Referência e à proposta da licitante
- O produto deverá ser novo, de primeiro uso e que esteja na linha de produção atual do fabricante, e em perfeitas condições de uso.
- O produto deverá ter garantia mínima de 01 (Um) ano;
- Os pedidos serão parcelados, podendo chegar até os quantitativos descritos.

5. PRAZO, FORMA E LOCAL DE ENTREGA

- 5.1. Os produtos serão fornecidos de acordo com a necessidade dos órgãos, a partir da assinatura do instrumento de contrato ou outro instrumento substitutivo, conforme o caso, não se admitindo recusa da(s) parte(s) deste(s) em decorrência de sobrecarga na sua capacidade técnica;
- 5.2. Os produtos serão requisitados de acordo com as necessidades da prefeitura e das secretarias municipais.
- 5.3. Os produtos serão entregues no almoxarifado da prefeitura e das Secretarias Municipais, ocorrerão em horário comercial, de segunda a sexta-feira e, excepcionalmente, aos sábados e domingos e feriados, em virtude da necessidade de serviço.
- 5.4. A entrega dos produtos deverá ser autorizada expressamente pela respectiva Unidade Administrativa, através de ordem de compra, assinado pelo gestor do órgão.
- 5.5. A qualidade do produto fornecido é de inteira responsabilidade do contratado;

6. DO PAGAMENTO

- 6.1. Os pagamentos devidos serão realizados após a entrega dos produtos;
- 6.2. A Contratada deverá apresentar a Nota Fiscal/Fatura com descrição do objeto e quantidade discriminada e acompanhada da requisição dos mesmos;
- 6.3. O Pagamento somente será efetivado depois de verificada a regularidade fiscal da contratada, ficando a mesma ciente de que as certidões apresentadas no ato da contratação deverão ser renovadas no prazo de seus vencimentos.

7. VIGÊNCIA DO CONTRATO

Uma vez celebrado, o Prazo de Vigência deste objeto será de até 12 (DOZE) MESES.

8. DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

- 8.1. A qualidade dos produtos deverá ser rigorosamente àquele descrito no Termo de Referência e Nota de empenho, não sendo aceito em nenhuma hipótese, outro diverso daquele.
- 8.2. Os preços cotados incluem todas as despesas de custo, seguro, frete, encargos fiscais, comerciais, sociais e trabalhistas ou de qualquer outra natureza.
- 8.3. O contrato poderá sofrer alterações, obedecidas as disposições contidas no Art. 65 da Lei 8.666/93, se for o caso.
- 8.5. A Contratada Responsabilizar-se pela saúde dos funcionários, encargos trabalhistas, previdenciários, comerciais, fiscais, quer municipais, estaduais ou federais, bem como pelo seguro para garantia de pessoas e equipamentos sob sua responsabilidade, devendo apresentar, de imediato, quando solicitados, todos e quaisquer comprovantes de pagamento e quitação.
- 8.6. Responder integralmente pelas obrigações contratuais, nos termos do art. 70 do Código de Processo Civil, no caso de, em qualquer hipótese, os empregados da CONTRATADA intentarem reclamações trabalhistas contra a Contratante.
- 8.7. Obrigar-se pela seleção, treinamento, habilitação, contratação, registro profissional de pessoal necessário, bem como pelo cumprimento das formalidades exigidas pelas Leis Trabalhistas, Sociais e Previdenciárias.
- 8.8. Providenciar afastamento imediato, das dependências da sede da CONTRATANTE, de qualquer

empregado cuja permanência seja por ela considerada inconveniente.

8.9. Responsabilizar-se por qualquer acidente do qual possam ser vítimas seus empregados, no desempenho dos serviços objeto do presente Contrato.

8.10. Manter, na direção dos serviços, representante ou preposto capacitado e idôneo que a represente, integralmente, em todos os seus atos.

8.11. Apresentar, no caso de pessoa jurídica, a cada pagamento, quando houver fornecimento de mão de obra, a quitação para com a Seguridade Social (CND) e FGTS.

8.12. Responsabilizar-se por todos os encargos sociais e trabalhistas.

8.13. Não prestar declarações ou informações sem prévia autorização por escrito da CONTRATANTE a respeito do presente contrato e dos serviços a ele inerentes;

8.14. Realizar os serviços com pessoal, seus empregados, devidamente capacitados e registrados segundo as normas da Lei ou terceiros devidamente contratados e habilitados pela CONTRATADA;

8.15. Indenizar quaisquer danos ou prejuízos causados à Prefeitura ou a terceiros, por ação ou omissão no fornecimento do presente Contrato.

8.16. Prestar as informações e esclarecimentos sempre que solicitados pela Contratante.

8.17. Após a emissão da Ordem de Compra, a empresa contratada terá o prazo de até 15 (Quinze) horas para entrega dos produtos.

8.20. O descumprimento, injustificado do prazo fixado, no item anterior para entrega dos produtos acarretará em multa pecuniária diária, nos termos do Edital, ficando o(s) Contratado(s) sujeito(s) às penalidades previstas na Lei 8.666/93.

9. DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

9.1. Responsabilizar-se pela lavratura da Ata e respectivo contrato se for o caso, com base nas disposições da Lei 8.666/93 e suas alterações.

9.2. Assegurar os recursos orçamentários e financeiros para custear a prestação.


9.3. Acompanhar, controlar e avaliar a prestação, através da unidade responsável por esta atribuição.

9.4. Zelar para que durante a vigência do contrato, sejam cumpridas as obrigações assumidas com a Contratada, bem como sejam mantidas todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na prestação.

9.5. Serão consideradas para efeito de pagamento as compras efetivamente realizadas pela Contratada e aprovados pelo setor responsável pelo recebimento.

10. DAS INFRAÇÕES E DAS SANÇÕES ADMINISTRATIVAS

10.1. A disciplina das infrações e sanções administrativas aplicáveis no curso da licitação e da contratação é aquela prevista no Edital.


ALDENIR PEREIRA AIRES
Secretário Municipal de Saúde
Portaria nº 413/2021