

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 084/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 16 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **F R DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA – CNPJ: 48.885.640/0001-52** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
10	AMOXICILINA 500 MG	CÁPSULA	AMOXICILINA 500MG C/500 CPS - GENÉRICO	CPS	UNICHEM	DE ACORDO COM O SOLICITADO
11	CARBAMAZEPINA 400 MG	COMPRIMIDO	CARBAMAZEPINA 400MG - GENÉRICO	CPR	BIOCHIMICO	DE ACORDO COM O SOLICITADO
12	CARBAMAZEPINA 400 MG	COMPRIMIDO	CARBAMAZEPINA 400MG - GENÉRICO	CPR	BIOCHIMICO	DE ACORDO COM O SOLICITADO
14	CARBONATO DE LÍTIO 300 MG	COMPRIMIDO	CARBONATO DE LÍTIO 300MG C/500 CPR - GENÉRICO	CPR	HIPOLABOR	DE ACORDO COM O SOLICITADO
23	CLOMIPRAMINA, CLORIDRATO DE 25 MG	COMPRIMIDO	CLOMIPRAMINA CLOR. 25MG C/20 CP REV - CLO 25MG	CPR	EMS	DE ACORDO COM O SOLICITADO
40	METRONIDAZOL 250 MG	COMPRIMIDO	METRONIDAZOL 250MG C/600 COMP - GENÉRICO	CPR	PRATI DONADUZZI	DE ACORDO COM O SOLICITADO
45	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 400MG + 80 MG	COMPRIMIDO	SULFAMETOXAZOL+TRIM ETROPINA 400+80MG C/20 CPR - GENÉRICO	CPR	PRATI DONADUZZI	DE ACORDO COM O SOLICITADO

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS

(<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
10	1564900030066	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	03/2028	PRODUTO APTO AO REGISTRO
11	1006302800055	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	12/2032	PRODUTO APTO AO REGISTRO
12	1006302800055	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	12/2032	PRODUTO APTO AO REGISTRO
14	1134301670044	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	06/2029	PRODUTO APTO AO REGISTRO
23	1356906140099	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	09/2027	PRODUTO APTO AO REGISTRO
40	1256801820034	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	01/2028	PRODUTO APTO AO REGISTRO
45	1256802090153	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	06/2029	PRODUTO APTO AO REGISTRO

### Objetivo:

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 11:20:30

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 085/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 16 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: INOVAMED HOSPITALAR LTDA – CNPJ: 12.889.035/0002-93 - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
15	CIPROFLOXACINO, CLORIDRATO DE 500 MG	COMPRIMIDO	Cloridrato de Ciprofloxacino 500 Mg VO Cp /Isen - Cloridrato de Ciprofloxacino 500 Mg Caixa C/300 Cp (20 Blister C/15 Cp)	COMPRIMIDO	PRATI DONADUZZI	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS (<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
15	1256801500099 *	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	06/2027	VIDE OBSERVAÇÃO ABAIXO

\* ITEM 15 (CIPROFLOXACINO, CLORIDRATO DE 500MG COMPRIMIDO) - Sugerimos diligêncie junto ao fornecedor para esclarecimento quanto ao registro do produto 1256801500099 pois em consulta ao site <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/> embora o registro na Anvisa esteja válido encontra-se com medidas de fiscalização vigente publicada no DOU Nº 14 datado de 19.01.2022 através da Resolução nº 154 datada de 18.01.2022 pelo comunicado de recolhimento voluntário iniciado pela empresa, em razão de comprovação de presença de corpo estranho em blister inviolado do medicamento. Esta medida preventiva está fundamentada no artigo 6º da Lei 6.360/1976 e na RDC 55/2005. (Ações e Atividades – ATIVAS - Recolhimento: Voluntário, Distribuição, Comercialização, Uso).



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 11:30:27

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 089/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 16 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **MEDITON FARMACÊUTICA LTDA – CNPJ: 29.614.830/0001-90** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO	
19	CLINDAMICINA, CLORIDRATO DE 300 MG	CÁPSULA	CLINDAMICINA CLINDAMICINA DOSAGEM 300 MG	-	CÁPSULA	TEUTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS

(<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
19	103700627 *	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	06/2035	VIDE OBSERVAÇÃO ABAIXO

\* ITEM 19 (CLINDAMICINA 300 MG COMPRIMIDO) Sugerimos diligência junto ao fornecedor para esclarecimento quanto ao registro do produto 103700627 pois em consulta ao site <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/> embora o registro na Anvisa esteja válido encontra-se com medidas de fiscalização vigente publicada no DOU Nº 221 datado de 13.11.2019 através da Resolução nº 3.211 datada de 11.11.2019 pela motivação que considerou a comprovação da fabricação e comercialização dos produtos com insumo farmacêutico ativo proibido, contrariando o disposto na Resolução-RE 2.286, de 16 de agosto de 2019 (Suspensão: Distribuição, Recolhimento, Uso e Comercialização).



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 12:08:53

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 079/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 15 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **ASCLÉ BRASIL LTDA – CNPJ: 28.911.309/0001-52** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
41	NITROFURANTOÍNA 100MG	CÁPSULA	NITROFURANTOÍNA 100MG APRESENTAÇÃO: 100 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28	CAP GEL DURA	TEUTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS

(<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
41	1037004430020 *	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	06/2028	<b>VIDE OBSERVAÇÃO ABAIXO</b>

\* ITEM 41 (NITROFURANTOÍNA 100MG CÁPSULA GEL DURA) - Sugerimos diligênciar junto ao fornecedor para esclarecimento quanto ao registro do produto 1037004430020 pois em consulta ao site <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/> embora o registro na Anvisa esteja válido encontra-se com medidas de fiscalização vigente publicada no DOU Nº 215 datado de 15.11.2022 através da Resolução nº 3.762 datada de 10.11.2022 pelo comunicado de recolhimento voluntário iniciado pela empresa, em razão da presença de cartuchos do produto Nitrofen 100mg no produto Helmizol 400mg. Esta medida preventiva está fundamentada no artigo 6º da Lei 6.360/1976 e na RDC 625/2022. (Suspensão: Uso, Armazenamento, Distribuição, Comercialização, Voluntário)



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 10:51:48

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 081/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 15 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA – CNPJ: 44.734.671/0022-86** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
7	AMITRIPTILINA, CLORIDRATO DE 75 MG	COMPRIMIDO	AMITRIPTILINA CLOR. 75 MG - AMYTRIL 75mg Com. Rev. 20bl. X 10	COMPRIMIDO	CRISTÁLIA	DE ACORDO COM O SOLICITADO
26	CLORPROMAZINA, CLORIDRATO DE 100 MG	COMPRIMIDO	CLORPROMAZINA CLOR. 100 MG – COMPR. - LONGACTIL 100mg Com Rev - 20bl x 10	COMPRIMIDO	CRISTÁLIA	DE ACORDO COM O SOLICITADO
28	CLORPROMAZINA, CLORIDRATO DE 25 MG	COMPRIMIDO	CLORPROMAZINA CLOR. 25 MG COMPR. - LONGACTIL 25mg Com Rev - 20bl x 10	COMPRIMIDO	CRISTÁLIA	DE ACORDO COM O SOLICITADO
36	HALOPERIDOL 1 MG	COMPRIMIDO	HALOPERIDOL 1 MG - COMPRIMIDO - HALO 1mg Com. 20bl. X 10	COMPRIMIDO	CRISTÁLIA	DE ACORDO COM O SOLICITADO
37	HALOPERIDOL 5 MG	COMPRIMIDO	HALOPERIDOL 5 MG – COMPRIMIDO - HALO 5mg Com. 20bl. X 10	COMPRIMIDO	CRISTÁLIA	DE ACORDO COM O SOLICITADO

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS (<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
7	1029802250088	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	03/2029	PRODUTO APTO AO REGISTRO
26	1029802260245	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	03/2029	PRODUTO APTO AO REGISTRO
28	1029802260229	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	03/2029	PRODUTO APTO AO REGISTRO
36	1029800200229	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	02/2026	PRODUTO APTO AO REGISTRO
37	1029800200253	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	02/2026	PRODUTO APTO AO REGISTRO

#### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 11:04:57

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 093/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 16 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **ZAFRA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA – CNPJ: 41.347.974/0001-23** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
4	ÁCIDO VALPROICO 576 MG OU VALPROATO DE SÓDIO (EQUIVALENTE A 500 MG ÁCIDO VALPROICO)	COMPRIMIDO	ACIDO VALPROICO 500MG CAP (EPILENIL) (C1) CX C/ 50 - EPILENIL	CPR	BIOLAB	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS

(<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
4	1097400460112	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	02/2035	PRODUTO APTO AO REGISTRO

### Objetivo:

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 12:22:35

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 087/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 16 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **L FERREIRA DA COSTA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA – CNPJ: 35.250.918/0001-73** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
2	ÁCIDO VALPROICO 288 MG OU VALPROATO DE SÓDIO (EQUIVALENTE A 250 MG DE ÁCIDO VALPROICO)	COMPRIMIDO / CÁPSULA	ACIDO VALPROICO 250MG CPS C/25 CX C/ 25 CAP EPILENIL	CAP.	BIOLAB	DE ACORDO COM O SOLICITADO
6	AMITRIPTILINA, CLORIDRATO DE 25 MG	COMPRIMIDO	AMITRIPTILINA 25MG CPR C/30 CX C/ 30 CPR GENERICO	CPR	EMS	DE ACORDO COM O SOLICITADO
8	AMITRIPTILINA, CLORIDRATO DE 75 MG	COMPRIMIDO	AMITRIPTILINA 75MG CPR C/30 CX C/ 30 CPR GENERICO	CPR	EMS	DE ACORDO COM O SOLICITADO
16	CIPROFLOXACINO, CLORIDRATO DE 500 MG	COMPRIMIDO	CIPROFLOXACINO 500MG CPR C/300 (IST) CX C/ 300 CPR GENERICO	CPR	PRATI	DE ACORDO COM O SOLICITADO
18	CLARITROMICINA 500 MG	CÁPSULA	CLARITROMICINA 500MG CPR C/10 CX C/ 10 CPR GENERICO	CPR	EMS	DE ACORDO COM O SOLICITADO
29	DIAZEPAM 10 MG	COMPRIMIDO	DIAZEPAM 10MG CPR C/1000 CX C/ 1000 CPR SANTIAZEPAM	CPR	SANTISA	DE ACORDO COM O SOLICITADO
30	DIAZEPAM 5 MG	COMPRIMIDO	DIAZEPAM 5MG CPR C/1000 CX C/ 1000 CPR SANTIAZEPAM	CPR	SANTISA	DE ACORDO COM O SOLICITADO
35	FLUOXETINA, CLORIDRATO DE 20 MG	CÁPSULA	FLUOXETINA 20MG CPS C/500 CX C/ 500 CAP GENERICO	CAP.	HIPOLABOR	DE ACORDO COM O SOLICITADO

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS

(<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
2	1097400460023	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	02/2035	PRODUTO APTO AO REGISTRO
6	1023508850041 *	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	06/2028	<b>VIDE OBSERVAÇÃO ABAIXO</b>
8	1023508850023 *	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	06/2028	<b>VIDE OBSERVAÇÃO ABAIXO</b>
16	1256801500099 *	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	06/2027	<b>VIDE OBSERVAÇÃO ABAIXO</b>
18	1023504820154	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	12/2025	PRODUTO APTO AO REGISTRO
29	1018600190119	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	05/2028	PRODUTO APTO AO REGISTRO
30	1018600190100	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	05/2028	PRODUTO APTO AO REGISTRO
35	1134301690053	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	07/2029	PRODUTO APTO AO REGISTRO

\* ITENS 6 (AMITRIPTILINA, CLORIDRATO DE 25 MG COMPRIMIDO E ) e ITEM 8 (AMITRIPTILINA, CLORIDRATO DE 75 MG COMPRIMIDO) - Sugerimos diligência junto ao fornecedor para esclarecimento quanto aos registros dos produtos 1023508850041 e 1023508850023 pois em consulta ao site <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/> embora o registro na Anvisa esteja válido encontra-se com medidas de fiscalização vigente publicada no DOU Nº 207 datado de 23.10.2019 através da Resolução nº 2.969 datada de 21.10.2019 considerando o comunicado de recolhimento voluntário em razão de presença de cartela de atenolol em cartucho de amitriptilina. (Ações e Atividades – ATIVAS - Suspensão: Comercialização, Uso, Voluntário, Distribuição).

\* ITEM 16 (CIPROFLOXACINO, CLORIDRATO DE 500MG COMPRIMIDO) - Sugerimos diligência junto ao fornecedor para esclarecimento quanto ao registro do produto 1256801500099 pois em consulta ao site <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/> embora o registro na Anvisa esteja válido encontra-se com medidas de fiscalização vigente publicada no DOU Nº 14 datado de 19.01.2022 através da Resolução nº 154 datada de 18.01.2022 pelo comunicado de recolhimento voluntário iniciado pela empresa, em razão de comprovação de presença de corpo estranho em blister inviolado do medicamento. Esta medida preventiva está fundamentada no artigo 6º da Lei 6.360/1976 e na RDC 55/2005. (Ações e Atividades – ATIVAS - Recolhimento: Voluntário, Distribuição, Comercialização, Uso).



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 11:55:22

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 080/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 15 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES PRADO LTDA** – CNPJ: **05.049.432/0001-00** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
43	NORTRIPTILINA, CLORIDRATO DE 50 MG	CÁPSULA	NORTRIPTILINA, CLORIDRATO DE 50 MG – CX C/30	CAPS	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS

(<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
43	1235201910048	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	09/2026	PRODUTO APTO AO REGISTRO

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

---

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 11:00:25

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 091/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 16 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **SANTINI MEDICAMENTOS LTDA** – CNPJ: **58.676.108/0001-89** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
32	FENOBARBITAL 100 MG	COMPRIMIDO	FENOBARBITAL 100MG C/30 CPR GEN	CPR	UNIÃO QUÍMICA	DE ACORDO COM O SOLICITADO
33	FENOBARBITAL 100 MG	COMPRIMIDO	FENOBARBITAL 100MG C/30 CPR GEN	CPR	UNIÃO QUÍMICA	DE ACORDO COM O SOLICITADO
42	NITROFURANTOÍNA 100MG	CÁPSULA	NITROFURANTOÍNA 100MG C/28 CAP GEN	CAP	TEUTO	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS (<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
32	1049702850029 *	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	07/2029	<b>VIDE OBSERVAÇÃO ABAIXO</b>
33	1049702850029 *	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	07/2029	<b>VIDE OBSERVAÇÃO ABAIXO</b>
42	1037005790012	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	03/2027	<b>PRODUTO APTO AO REGISTRO</b>



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

\* ITENS 32 E 33 (FENOBARBITAL 100MG COMPRIMIDO) Sugerimos diligência junto ao fornecedor para esclarecimento quanto ao registro do produto 1049702850029 pois em consulta ao site <https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/> embora o registro na Anvisa esteja válido encontra-se com medidas de fiscalização vigente publicada no DOU Nº 177 datado de 16.09.2021 através da Resolução nº 3.564 datada de 15.09.2021 pelo comunicados de recolhimento voluntário protocolado pela empresa, em razão de resultado insatisfatório no ensaio "aspecto", comprovado em análise fiscal promovida pelo Laboratório Central de São Paulo Instituto Adolfo Lutz, nos termos do Laudo de Análise 507.CP.0/2021, em atendimento ao art. 6º da Lei nº6360/1976 e à RDC nº55/2005 (**Suspensão: Uso, Comercialização, Distribuição, Voluntário**).

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 12:16:27

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 088/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 16 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **MAÊVE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA – CNPJ: 09.034.672/0003-54**

- Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
5	AMITRIPTILINA, CLORIDRATO DE 25 MG	COMPRIMIDO	AMITRIPTILINA, CLORIDRATO DE 25 MG - 25 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200	COMP	BRAINFARMA	DE ACORDO COM O SOLICITADO
31	DOXICICLINA, CLORIDRATO DE 100 MG	COMPRIMIDO	DOXICICLINA, CLORIDRATO DE 100 MG - 100 MG COM SOL CT BL AL PLAS TRANS X 20	COMP	SANDOZ	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS

(<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
5	1558400670029	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	09/2029	PRODUTO APTO AO REGISTRO
31	1004703300022	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	09/2026	PRODUTO APTO AO REGISTRO

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 12:04:51

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 092/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 16 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: UNI HOSPITALAR CEARÁ LTDA – CNPJ: 21.595.464/0001-68 - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
1	ÁCIDO VALPROICO 288 MG OU VALPROATO DE SÓDIO (EQUIVALENTE A 250 MG DE ÁCIDO VALPROICO).	COMPRIMIDO / CÁPSULA	ACIDO VALPROICO 250MG - DEPAKENE 250MG - CX C/ 50	CÁPSULA	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.	DE ACORDO COM O SOLICITADO
3	ÁCIDO VALPROICO 576 MG OU VALPROATO DE SÓDIO (EQUIVALENTE A 500 MG ÁCIDO VALPROICO)	COMPRIMIDO	ACIDO VALPROICO 500MG - DEPAKENE 500MG – CX C/ 50	CÁPSULA	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA.	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS

(<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
1	1055303150079	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	09/2029	PRODUTO APTO AO REGISTRO
3	1055303150052	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	09/2029	PRODUTO APTO AO REGISTRO



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 12:20:15

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 078/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 15 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **A J COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS HOSPITALARES LTDA – CNPJ: 32.137.731/0001-70** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
17	CLARITROMICINA 500 MG	CÁPSULA	CLARITROMICINA 500MG. 500 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO	GENÉRICO / EMS	DE ACORDO COM O SOLICITADO
21	CLOMIPRAMINA, CLORIDRATO DE 10 MG	COMPRIMIDO	CLOMIPRAMINA 10MG. 10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC OPC X 30	COMPRIMIDO	CLO / EMS	DE ACORDO COM O SOLICITADO
22	CLOMIPRAMINA, CLORIDRATO DE 25 MG	COMPRIMIDO	CLOMIPRAMINA 25MG. 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PVC OPC X 20	COMPRIMIDO	CLO / EMS	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS (<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
17	1023504820154	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	12/2025	PRODUTO APTO AO REGISTRO



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

21	1356906140080	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	09/2027	<b>PRODUTO APTO AO REGISTRO</b>
22	1356906140099	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	09/2027	<b>PRODUTO APTO AO REGISTRO</b>

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 10:42:55

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 090/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 16 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **COMERCIAL CIRÚRGICA RIOCLARENCE LTDA – CNPJ: 67.729.178/0004-91** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
24	CLONAZEPAM 2 MG	COMPRIMIDO	CLONAZEPAM 2,0MG BLISTER NÃO FRACIONÁVEL COMPRIMIDO SULCIDO - ZILEPAM 2MG CX C/24BL X 20CP	CP	GEOLAB	DE ACORDO COM O SOLICITADO
44	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA 400MG + 80 MG	COMPRIMIDO	SULFAMETOXAZOL 400MG, TRIMETOPRIMA 80MG BLISTER NAO FRACIONÁVEL - BELFACTRIM 400MG+80MG CX C/20CP	CP	BELFAR	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS (<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
24	1542301750311	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	07/2026	PRODUTO APTO AO REGISTRO
44	1057101300076	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	04/2027	PRODUTO APTO AO REGISTRO



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 12:12:36

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 082/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 15 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **DIMASTER COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA – CNPJ: 02.520.829/0001-40** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
9	AMOXICILINA 500 MG	CÁPSULA	AMOXICILINA 500MG COMPRI MIDO/CAPSULA - CX C/840	CÁPSULA	PRATI DONADUZZI	DE ACORDO COM O SOLICITADO
13	CARBONATO DE LÍTIO 300 MG	COMPRI MIDO	CARBONATO DE LÍTIO 300MG COMPRI MIDO – CX C/500	COMPRI MIDO	HIPOLABOR	DE ACORDO COM O SOLICITADO
34	FLUOXETINA, CLORIDRATO DE 20 MG	CÁPSULA	CLORIDRATO DE FLUOXETINA 20MG CAPSULA – CX C/ 500	CÁPSULA	HIPOLABOR	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS (<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
9	1256801470068	Documentação enviada pelo ETCDF pela	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	08/2028	PRODUTO APTO AO REGISTRO



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

		SML					
13	1134301670044	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	06/2029	<b>PRODUTO APTO AO REGISTRO</b>
34	1134301690053	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	07/2029	<b>PRODUTO APTO AO REGISTRO</b>

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 11:12:12

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 086/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 16 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **KASMEDI DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA – CNPJ: 51.685.649/0001-24** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
38	HALOPERIDOL 5 MG	COMPRIMIDO	HALOPERIDOL 5MG CPR (C1) CX C/ 200	CPR	CRISTÁLIA	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS

(<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
38	1029800200253	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	02/2026	PRODUTO APTO AO REGISTRO

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 11:38:31

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 083/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 16 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **EREMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA – CNPJ: 41.340.103/0001-88** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
25	CLONAZEPAM 2 MG	COMPRIMIDO	CLONAZEPAM 2 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480	CPR	GEOLAB	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS

(<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
25	1542303300240	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	16.10.2025	VÁLIDO	05/2032	PRODUTO APTO AO REGISTRO

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.



---

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

---

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 11:15:08

## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

Análise Técnica Nº. 077/2025/DAF/SEMUSA

Porto Velho, 15 de Outubro de 2025.

**Referência:** Empresa: **3MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP – CNPJ: 29.043.834/0001-66** - Processo Nº.: 00600.00018725/2025-42-e - AQUISIÇÃO DE MATERIAL FARMACOLÓGICO MEDICAMENTOS “COMPRIMIDOS E CÁPSULAS DE CONTROLE ESPECIAL”, referente ao Pregão Eletrônico Nº. 90077/2025/SML/PVH, proposta encaminhado via ETCDF.

**Método:** Análise técnica das Propostas quanto à especificação dos fármacos ofertados pela licitante e Registro do Produto junto ANVISA/MS.

### 1 – QUANTO A DESCRIÇÃO DO PRODUTO:

ITEM	MEDICAMENTO SOLICITADO	UNIDADE SOLICITADA	MEDICAMENTO OFERTADO	UNIDADE OFERTADA	MARCA OFERTADA	RESULTADO
39	METRONIDAZOL 250 MG	COMPRIMIDO	METRONIDAZOL COMP C/600 250	COMPRIMIDO	PRATI	DE ACORDO COM O SOLICITADO

### 2 – QUANTO AO REGISTRO DOS PRODUTOS JUNTO A ANVISA/MS

(<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos>):

ITEM	REGISTRO DO PRODUTO	FOLHA REGISTRO DO PRODUTO	VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	DATA VERIFICAÇÃO no Site da ANVISA/MS	SITUAÇÃO	REGISTRO VIGENTE	RESULTADO DA AVALIAÇÃO TÉCNICA QUANTO AO REGISTRO
39	1256801820034	Documentação enviada pelo ETCDF pela SML	SIM	15.10.2025	VÁLIDO	01/2028	PRODUTO APTO AO REGISTRO

### **Objetivo:**

Análise técnica do conteúdo ofertado pela licitante em comparação ao solicitado pela administração para que não haja oferta de produtos em desacordo com as necessidades e demandas das unidades de saúde municipais e assim realizar eventuais e futuras compras em desacordo, ou seja, errôneas ao erário.



## DEPARTAMENTO DE ASSISTÊNCIA FARMACÊUTICA

---

**Obs.:** Documentação enviada por etcdf pela SML, para análise;

**ANA MARIA MARCELINO A. BARROS**  
Farmacêutica/DAF/SEMUSA  
**Matrícula nº 279548**

**MAÍRA OLIVEIRA NERY**  
Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica  
**Decreto nº 1666/I**





Assinado por **Maira Oliveira Nery** - Diretora do Departamento de Assistência Farmacêutica - DAF/SEMUSA - Em: 16/10/2025,  
13:59:48



Assinado por **Ana Maria Marcelino Antônio Barros** - Farmacêutica - Em: 16/10/2025, 10:38:23