

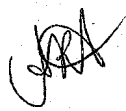
274	SONDA DE PEZZER Nº 20. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50		50
275	SONDA DE PEZZER Nº 22. Embalagem individual em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50		50
276	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 2,0. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND	50		50
277	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 2,5. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND	50		50
278	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 3,0. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND	50		50
279	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 3,5. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND	50		50
280	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 4,0. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme	UND	50		50

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

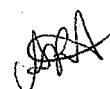
End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

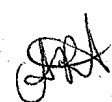
E-mail: prefeituraamcarire@gmail.com



	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.					
281	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 4,5. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND		50		50
282	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 5,0. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND		50		50
283	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 5,5. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND		100		100
284	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 6,0. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND		100		100
285	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 6,5. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND		100		100
286	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 7,0. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente,	UND		100		100



	atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.				
287	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 7,5. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND	100		100
288	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 8,0. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND	100		100
289	SONDA ENDO-TRAQUEAL N. 8,5. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, branco transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício distal, 02 nas laterais e conector universal com tampa. 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.	UND	50		50
290	SONDA GÁSTRICA DE LEVINE N. 12. Estéril, descartável, n. 12. 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.	UND	50		50
291	SONDA GÁSTRICA DE LEVINE N. 14. Estéril, descartável, n. 14. 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.	UND	50		50



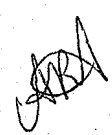
292	SONDA GÁSTRICA DE LEVINE N. 16. Estéril, descartável, n. 16. Embalagem individual, em blister rígido e papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de identificação, procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50		50
293	SONDA GÁSTRICA DE LEVINE N. 18. Estéril, descartável, n. 18. 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.	UND	50		50
294	SONDA GÁSTRICA DE LEVINE N. 20. Estéril, descartável, n. 20. 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.	UND	50		50
295	SONDA GÁSTRICA DE LEVINE N. 22. Estéril, descartável, n. 22. 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.	UND	50		50
296	SONDA NASOGÁSTRICA N. 04 CURTA. 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.	UND	120		120
297	SONDA NASOGÁSTRICA N. 04 LONGA. 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 filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	50		50
298	SONDA NASOGÁSTRICA N. 06 CURTA. 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	UND	120		120

	impresso dados de identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.					
299	SONDA NASOGÁSTRICA N. 06 LONGA. 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 filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND		50		50
300	SONDA NASOGÁSTRICA N. 08 CURTA. 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.	UND		120		120
301	SONDA NASOGÁSTRICA N. 08 LONGA. 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 filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND		50		50
302	SONDA NASOGÁSTRICA N. 10 CURTA. 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.	UND		120		120
303	SONDA NASOGÁSTRICA N. 10 LONGA. 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 filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND		50		50

304	SONDA NASOGÁSTRICA N. 12 CURTA. 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.	UND	270		270
305	SONDA NASOGÁSTRICA N. 12 LONGA. 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 filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	112		112
306	SONDA NASOGÁSTRICA N. 14 CURTA. 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.	UND	270		270
307	SONDA NASOGÁSTRICA N. 14 LONGA. 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 filme termoplástico, abertura em pétala, com dados de identificação procedência, data de fabricação, tipo de esterilização, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	UND	220		220
308	SONDA NASOGÁSTRICA N. 16 CURTA. 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.	UND	270		270
309	SONDA NASOGÁSTRICA N. 16 LONGA. Descartável, estéril, atóxica, maleável, branco transparente, atraumática, siliconizada, com orifícios nas laterais e conector universal com tampa. 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	UND	220		220

	da Saúde.					
310	SONDA NASOGÁSTRICA N. 18 CURTA. 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.	UND	200			200
311	SONDA NASOGÁSTRICA N. 18 LONGA. 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.	UND	220			220
312	SONDA NASOGÁSTRICA N. 20 LONGA. 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.	UND	200			200
313	SONDA NASOGÁSTRICA N. 22 LONGA. 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.	UND	100			100
314	SONDA URETRAL N. 06. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. 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.	UND	300			300

315	SONDA URETRAL N. 08. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. 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.	UND	2000	2.000
316	SONDA URETRAL N. 10. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. 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.	UND	500	500
317	SONDA URETRAL N. 12. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. 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.	UND	350	350
318	SONDA URETRAL N. 14. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. 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.	UND	350	350
319	SONDA URETRAL N. 16. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. 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.	UND	350	350
320	SONDA URETRAL N. 18. Descartável, estéril, atóxica, maleável, em PVC, transparente, atraumática, siliconizada, com 01 orifício na lateral e conector universal com tampa. Embalagem individual, em papel grau cirúrgico e filme termoplástico, abertura em pétala. Na embalagem deverá estar impresso dados de	UND	300	300



	identificação, tipo de esterilização, procedência, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.					
321	TALCO NEUTRO (SEM CHEIRO). Para esterelização de luva e outros materias, Embalagem com 1000 gr, com dados de identificação do produto, marca do fabricante, data de fabricação, prazo de validade e registro no Ministério da Saúde.	KG		50		50
322	TERMÔMETRO CLINICO ORAL ESCALA EM °C TAMANHO M. De máxima e mínima com temperatura interna e externa, vertical, base de plástico, peso 78g, dimensões 195 x 62 x 15mm, escala - 38 graus C a + 50 graus C, divisão: 1grau C, precisão: + ou - 1grau C. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante.	UND		170		170
323	TERMÔMETRO DIGITAL. De máxima e mínima com temperatura interna e externa, dois valores, 1 cabo extensor de 3 metros, escala em Celsius: interna de - 10 graus C a + 60 graus C e externa de - 50 graus C a + 70 graus C, escala em Fahrenheit: interna de + 14 graus F a + 140 graus F e externa de - 58 graus F a + 158 graus F. Embalagem com dados de identificação do produto e marca do fabricante.	UND		80		80
324	TESTE DE UREASE PARA PESQUISA IN VITRO DA BACTÉRIA HELICOBACTER PYLORI EM MATERIAL DE BIÓPSIA EMBALAGEM INDICANDO PROCEDENCIA DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, NÚMERO DO LOTE E REGISTRO DO M.S	CXA		200		200
325	TINTURA DE IODO A 2%. Proporção 3/1, para uso laboratorial. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante e prazo de validade.	LTR	5	5		10
326	TORNEIRA DESCARTÁVEL (3 VIAS) COM LOUER LOCK, CONFECCIONADA EM POLICARBONATO, BIOCOMPATIVEL, MANOPLA COM SETAS DIRECIONAIS E CORPO DE TORNEIRA FORMANDO PEÇA ÚNICA, DE GÁS ÓXIDO DE ETILENO, COM VIA ADICIONAL DE PUNÇÃO PARA ADMINISTRAÇÃO SIMULTANEAS EMBALADA INDIVIDUALMENTE EM PAPEL GRAU CIRÚRGICO, CONSTANDO DADOS DE IDENTIFICAÇÃO PROCEDENCIA DATA DE FABRICAÇÃO Nº DE LOTE E REGISTRO NO MS, PROCEDENCIA NACIONAL	UND		2000		2.000
327	TOUCA DESCARTÁVEL. Em polipropileno, gramatura de 20g/m2, elástico em 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.	PCT	100	500		600



328	TRAQUEIA DE SILICONE AUTOCLAVÁVEL 15MM COM 100CM	UND		10			10
329	TRAQUEIA DE SILICONE AUTOCLAVÁVEL 15MM COM 20 CM	UND		10			10
330	TRAQUEIA DE SILICONE AUTOCLAVÁVEL 15MM COM 30 CM	UND		10			10
331	TRAQUEIA DE SILICONE AUTOCLAVÁVEL 15MM COM 60 CM	UND		10			10
332	TRAQUEIA DE SILICONE AUTOCLAVÁVEL 22MM COM 120 CM	UND		10			10
333	TRAQUEIA DE SILICONE AUTOCLAVÁVEL 22MM COM 150 CM	UND		10			10
334	TRAQUEIA DE SILICONE AUTOCLAVÁVEL 22MM COM 20 CM	UND		10			10
335	TRAQUEIA DE SILICONE AUTOCLAVÁVEL 22MM COM 30 CM	UND		10			10
336	TRAQUEIA DE SILICONE AUTOCLAVÁVEL 22MM COM 70 CM	UND		10			10
337	TUBO PORTA LÂMINA(MICROSCOPIA) 26 X 76MM, CONFECCIONADO EM POLIPROPILENO COM TAMPA ROSQUEADA CAPACIDADE PARA 3 LÂMINAS	UND	4000				4.000
338	UMIDIFICADOR PARA OXIGENIO. Tampa de nylon injetada, em plástico branco opaco, resistente, com escala de máximo e de mínimo. Embalagem com dados de identificação do produto, marca do fabricante e registro no Ministério da Saúde.	UND		200			200

MATERIAL PERMANENTE MÉDICO HOSPITALAR

Nº	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	UND	AB	MAC	VIG	QTD TOTAL
			08.02	08.02	EPI	
			10301	10302	8.02.1	
			10122	10072	03051	
			053	057	0062.0	
					61	

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7.
 End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.
 Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168
 E-mail: prefeituramcarire@gmail.com

LOTE 15

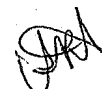
1	Antropômetro Infantil, portátil, com 1 metro em madeira				15	15
2	Aparelho de aerosol, nebulizador com 01 saída, tamanho pequeno.				20	20
3	Balança antropométrica adulto - modo de operação digital				5	5
4	Balança antropométrica infantil - modo de operação digital				5	5
5	Balança antropométrica para obesos-modo de operação digital				5	5
6	Bomba de vácuo até 2hp/400 mmhg		1			1
7	Caneta alta rotação puch buton		15			15
8	Colar cervical para resgate, tamanho G. Confeccionado em polietileno, de alta densidade, em 1/16 mm, reforçado na parte da frente com mais um milímetro, permitindo uma maior resistência e apoio. É revestido de espuma macia – tipo “EVA” macio especial (Etil – Vinil Acetado). Fecho em velcro de 05 mm em um dos lados, em cores de padrão universal. Possui, também, um botão preto, que permite a montagem, bem como o tamanho do colar, pela forma universal de medida nos dedos. Na parte posterior (nuca) possui 02 aberturas para a palpação e ventilação. Na frente, uma abertura que permite a palpação do pulso carotídeo e acesso à traquéia.			20		20
9	Colar cervical para resgate, tamanho M. Confeccionado em polietileno, de alta densidade, em 1/16 mm, reforçado na parte da frente com mais um milímetro, permitindo uma maior resistência e apoio. É revestido de espuma macia – tipo “EVA” macio especial (Etil – Vinil Acetado). Fecho em velcro de 05 mm em um dos lados, em cores de padrão universal. Possui, também, um botão preto, que permite a montagem, bem como o tamanho do colar, pela forma universal de medida nos dedos. Na parte posterior (nuca) possui 02 aberturas para a palpação e ventilação. Na frente, uma abertura que permite a palpação do pulso carotídeo e acesso à traquéia.			25		25
10	Colar cervical para resgate, tamanho P. Confeccionado em polietileno, de alta densidade, em 1/16 mm, reforçado na parte da frente com mais um milímetro, permitindo uma maior resistência e apoio. É revestido de espuma macia – tipo “EVA” macio especial (Etil – Vinil Acetado). Fecho em velcro de 05 mm em um dos			20		20

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeitura@cariré@gmail.com



	lados, em cores de padrão universal. Possui, também, um botão preto, que permite a montagem, bem como o tamanho do colar, pela forma universal de medida nos dedos. Na parte posterior (nuca) possui 02 aberturas para a palpação e ventilação. Na frente, uma abertura que permite a palpação do pulso carotídeo e acesso à traqueia.				
11	Comadre tipo pá em aço inox, superfície lisa para facilitar a limpeza e garantir o conforto. Utilizado para coletar urina em pacientes acamados. Capacidade de 2,5 Litros.			25	25
12	Lamparina hanau		0	10	10
13	Micro motor com contra ângulo		15		15
14	Moldeira em aço inox lisa para moldagem de dentados. Jogo com 08 unidades.		3		3
15	Moldeira em aço inox lisa para moldagem de desdentados. Jogo com 08 unidades.		2		2
16	Motor de suspensão - 250 Watts de potência, proporciona um alto torque; Velocidade de até 15.000 RPM; 127 ou 220 Volts; Prende mandris padrão odontológico 2,35mm; Baixo nível de vibração; Dispensa lubrificação; Caneta com três rolamentos;		1		1
17	Oto-oftalmoscópio - bateria recarregável, composição mínimo de 5 aberturas e 60 lentes		2	1	3
18	Papagaio em aço inox, com cabo de fácil manuseio para o enchimento e esvaziamento, utilizado para coletar urina em pacientes do sexo masculino. Capacidade de 1 litro.			50	50
19	Pavio ou cadaço de algodão para lamparina a álcool. Pacote com 12 unidades medidas aproximadas de 15 cm de comprimento de 0,7 cm de largura		2	1	3
20	Tambor para gases, do tipo inox, 18x14cm.		15	15	30

MEDICAMENTO

N°	DESCRIÇÃO DO PRODUTO	UND	AB	MAC	QTD TOTAL
			08.02.1 030110 122.059	08.02.1 030210 072.057	

LOTE 16

1	PROPATILNITRATO 10MG COMPRIMIDO	CPR		2400	2400
2	AAS TAMPONADA 100MG	UND		900	900

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N - Centro - Cariré - Ceará - CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com



3	ABOCRESIL 360MG/G SOLUÇÃO	FRS	1000	1000
4	ACEBROFILINA 10MG/ML XP. ADULTO FRC C/ 120ML.	FRS	2900	2900
5	ACEBROFILINA 5MG/ML XP.PED. 120ML.	FRS	4100	4100
6	ACICLOVIR 200MG CPRS. 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 N°460/99. EM CASO DE FABRICANTE DO MERCOSUL, APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR	200	200
7	ACICLOVIR CREME TIPICO 5% 10G. TUBO COM 10 GRAMAS. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	BNG	1350	1350
8	ACÍDO ACETILSALICÍLICO 100MG COMPRIMIDO (AAS) CPRS. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR	4000	4000
9	ACÍDO ACETILSALICÍLICO 500MG (AAS) CPRS. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR	500	500
10	ACÍDO ASCORBÍCO 100MG/ML SOL INJ AMP 5ML(VIT C). ACÍDO ASCORBÍCO 100MG/ML SOL INJ AMP 5ML(VIT C)	AMP	1500	1500
11	ACÍDO ASCORBÍCO 200MG/ML SOL ORAL	FRC	2800	2800
12	ACÍDO ASCORBÍCO 500MG COMPRIMIDO	CPR	700	700

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com

[Handwritten signature]

13	ACIDO FOLICO 05MG COMPRIMIDO. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR	400	400
14	ACIDO TRANEXAMICO 250MG COMPRIMIDO. A EMBALAGEM PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR	500	500
15	ACIDO TRANEXAMICO 250MG/5ML INJETÁVEL. INJETÁVEL 250 MG EM AMPOLA DE 05 ML. A EMBALAGEM PRODUTO DEVERÁ TER INSCRIÇÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP	1800	1800
16	ACIDO VALPROICO 250MG COMPRIMIDO	CPR	500	500
17	ACIDO VALPROICO 500MG COMPRIMIDO	CPR	500	500
18	ADRENALINA INJETÁVEL	AMP	1030	1030
19	AGUA DESTILADA PARA AUTOCLAVE, ESTÉRIL, EMBALAGEM EM LITRO COM DADOS DE IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO, MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE E REGISTRO NO MINISTÉRIO DE SAÚDE.	LTR	2000	2000
20	AGUA DESTILADA 05ML INJ	AMP	8000	8000
21	AGUA DESTILADA 10ML INJ	AMP	7000	7000
22	AGUA DESTILADA 500ML SISTEMA FECHADO: PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL. EMBALAGEM AMPOLA COM 20 ML CONTENDO A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP	1200	1200
23	ALBENDAZOL 400MG SUSP	FRS	100	100

24	ALBENDAZOL COMPRIMIDO MASTIGÁVEL 400MG. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTRÓLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR	1000	1000
25	ALOPURINOL COMPRIMIDO 100MG. COMPRIMIDO REDONDO BIOCONVEXO DE COR LARANJA, SULCADO COM GRAVAÇÃO "APO 300" EM UM LADO E OUTRO PLANO CARTUCHOS COM 30 COMPRIMIDOS, A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTRÓLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR	1000	1000
26	ALPRAZOLAN 0,5MG COMPRIMIDO	CPR	1500	1500
27	ALPRAZOLAN 1MG COMPRIMIDO	CPR	1500	1500
28	ALPRAZOLAN 2MG COMPRIMIDO- UQ	CPR	1500	1500
29	AMBROXOL PEDIATRICO 15MG/5ML. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTRÓLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	FRS	4600	4600
30	AMBROXOL XAROPE ADULTO 30MG/5ML 100ML. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTRÓLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	FRS	2800	2800
31	AMICACINA SULFATO 100MG INJ AMPOLA 2 ML (R). A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE	AMP	800	800

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

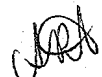
E-mail: prefeituramcarire@gmail.com

Handwritten signature



	CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL.APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.				
32	AMINOFILINA COMPRIMIDO 100MG. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL.APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR		2000	2000
33	AMINOFILINA SOLUÇÃO INJETÁVEL 24MG/ML AMPOLA 10 ML. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP		2500	2500
34	AMIODARONA 200MG COMPRIMIDO	CPR		500	500
35	AMIODARONA SOLUÇÃO INJETÁVEL 150MG AMPOLA 3ML. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL.APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP		1100	1100
36	AMITRIPTILINA 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.	CPR		1000	1000
37	AMOXICILINA 250MG/5ML + AC. CLAVULONICO 150MG SUSP	FRS		500	500
38	AMOXICILINA 500MG + AC. CLAVULONICO 125MG CAPS	CAP		500	500
39	AMOXICILINA 500MG CAPS. EMBALAGEM CONTENDO 21 CÁPSULAS	CAP		2000	2000
40	AMOXICILINA SUSP ORAL 250MG 150 ML.	FRS		200	200

41	AMPICILINA 1G INJ + DILUENTE. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP	2000	2000
42	AMPICILINA 500MG CÁPS. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CAP	30500	30500
43	AMPICILINA 500MG INJETÁVEL + DILUENTE. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP	1500	1500
44	AMPICILINA SUSPENSÃO 50MG/ML COM 60ML. FRASCO 60 ML. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	FRS	3600	3600
45	AMPLICIL 25MG COMP	CPR	1000	1000
46	AMPLICIL 25MG INJ	CPR	1000	1000
47	ANLÓDIPINA BESILATO 05MG CPRS	CPR	1000	1000
48	ARGIROL COLÍRIO 10% 5ML	FRS	100	100
49	ATENÓLOL 50MG CPRS	CPR	2000	2000



50	ATROPINA SULFATO 0,25MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP	3000	3000
51	AZITROMICINA 500MG COMPRIMIDO	CPR	2000	2000
52	AZITROMICINA 600MG 15 ML PÓ PARA SUSPENSÃO ORAL. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	FRS	400	400
53	BACLOFENO COMPRIMIDO 10MG. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR	6000	6000
54	BENZILPENICILINA BENZÁTINA 1.200.000UI (ITEM DE RP) + DILUENTE. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP	3000	3000
55	BENZILPENICILINA BENZATINA 600.000UI SUSPENSÃO INJEÇÃO + DILUENTE. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP	3000	3000

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituraamcarire@gmail.com



56	BETAMETASONA (DIPROPIONATO). FOSFATO DISSÓDICO DE BETAMETASONA 5MG+2MG/ML	AMP	650	650
57	BICARBONATO DE SÓDIO 8,4% AMPOLA 10 ML. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP	1000	1000
58	BICARBONATO DE SÓDIO, EM PÓ 100GR. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	POT	150	150
59	BIPERIDENO 02MG COMPRIMIDO	CPR	1000	1000
60	BROMAZEPAM 03MG COMPRIMIDO	CPR	500	500
61	BROMAZEPAM 06MG COMPRIMIDO	CPR	1200	1200
62	BROMETO DE IPATRÓPIO 0,25MG/ML PARA INALAÇÃO. SOLUÇÃO ORAL 0,25 MG/ML. FRASCO COM 20 ML. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	FRS	2020	2020
63	BROMETO DE N BUTILESCOPOLAMINA + DAPIRONA	CPR	5200	5200
64	BROMETO DE N BUTILESCOPOLAMINA + DAPIRONA 5ML INJETÁVEL	AMP	500	500
65	BROMETO DE N BUTILESCOPOLAMINA + DAPIRONA GOTAS FRASCO	FRS	50	50
66	BROMIDRATO DE FENOTEROL SOLUÇÃO P/ INALAÇÃO FRASCO C/ 20ML 5,0MG.	FRS	3600	3600

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com



67	BROMOPRIDA 10MG CPRS	CPR	500	500
68	BROMOPRIDA 4MG/ML SOL ORAL GOTAS	FRS	300	300
69	BROMOPRIDA 5 MG/ML AMPOLA 2 ML INJ. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP	1000	1000
70	BUPIVACAÍNA 0,5% SOLUÇÃO INJETÁVEL 5MG/ML FR. 20 ML (R). A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP	1000	1000
71	CAPTOPRIL 25MG COMPRIMIDO ENVELOPADO, CAIXA COM 500 COMPRIMIDOS. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR	5000	5000
72	CARBAMAZEPINA 200MG. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR	3100	3100
73	CARBAMAZEPINA XAROPE FRASCO	FRS	200	200
74	CARBONATO DE LITIO 300MG COMPRIMIDO.	CPR	1500	1500
75	CARVÃO ATIVADO PÓ 1000GR	KG	74	74

Handwritten signature

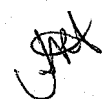
76	CARVEDILOL 25 MG	CPR	2500	2500
77	CARVEDILOL 6,25 MG	CPR	2500	2500
78	CEFALEXINA 250MG/5ML PO SUSP. 60ML	FRS	400	400
79	CEFALEXINA 500MG CÁPS	CAP	2200	2200
80	CEFALOTINA 1G INJ. SODICA TAMPORADA, PÓ PARA SUSPENSÃO INJEÇÃO 1G + DILUENTE. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP	3000	3000
81	CEFAZOLINA 1G INJ C / DÍL	AMP	2500	2500
82	CEFTRIAXONA 1G INJ	AMP	2500	2500
83	CETOCONAZOL + BETAMET. + NEOMICINA CREME CREME TUBO 30G. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	TUB	300	300
84	CETOCONAZOL 200MG. OS COMPRIMIDOS DE CETOCONAZOL SÃO BRANCOS, REDONDOS, COM A FACE LISA, GRAVADOS EM UM DOS LADOS "APÓ" SOBRE "200" COM O OUTRO LADO LISO. CARTUCHOS CONTENDO 10 UNIDADES. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR	200	200
85	CETOCONAZOL CREME A 2% COM 30G	TUB	6000	6000
86	CETOPROFENO 1G IV INJ	AMP	2000	2000
87	CETOPROFENO 50MG/ML 2ML SOL. INJ IV, APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA Nº 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE	AMP	1000	1000

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com



	ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.			
88	CIMETIDINA 150MG/ML. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP	2600	2600
89	CINARIZINA 25MG COMPRIMIDO. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR	200	200
90	CINARIZINA 75MG CPRS	CPR	5500	5500
91	CIPROFLOXACINA 500MG. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR	2000	2000
92	CIPROFLOXACINA 200ML 0,2% SOLUÇÃO INJETÁVEL (I.V). DEVE CONTER NA EMBALAGEM A DESCRIÇÃO PROIBIDA A VENDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	FRS	1000	1000
93	CITALOPRAM 20MG COMPRIMIDO	CPR	500	500
94	CLÁRITROMICINA 500MG COMPRIMIDO REVESTIDOS. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR	300	300

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com

Handwritten signature

95	CLINDAMICINA 600MG SOLUÇÃO INJETÁVEL 150 MG/ML, AMPOLLA OU F/A 4 ML. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP		1000	1000
96	CLOBAZAM 10MG	CPR		600	600
97	CLONAZEPAM 0,5MG	FRS		1030	1030
98	CLONAZEPAM 2 MG. Frasco contendo 30 comprimidos, sulcado (R), devendo 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.	AMP		1000	1000
99	CLORETO DE POTASSIO 6% XPE	FRS		1000	1000
100	CLORETO DE POTASSIO SOLUÇÃO INJETÁVEL 10% (OU 1,34 MEP/ML). APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP		1800	1800
101	CLORETO DE SODIO 10% 10ML SOLUÇÃO INJETÁVEL. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP		3900	3900

LOTE 17

102	CLÓRIDRATO DE CLORTAMINA	AMP		800	800
103	CLÓRIDRATO DE PETIDINA 50MG/ML 2 ML (DOLANTINA)	AMP		1600	1600
104	CLÓRPROMAZINA 25 MG comprimido. 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.	CPR		600	600

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com



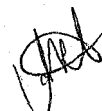
105	CLORPROMAZINA 25MG/ML INJ	AMP	800	800
106	CLORPROMAZINA 4% GOTAS	FRS	50	50
107	CLORTALIDONA 25MG	CXA	50	50
108	CLOTRÍMAZOL CREME VAGINAL 20MG/G	TUB	6500	6500
109	COLAGENOSE/CLORAFENICOL POMADA 30G C/ 0,6 UI DE COLAGENASE + 0,01G CLORAF./G	TUB	6000	6000
110	COMPLEXO B CPRS	CPR	4000	4000
111	COMPLEXO B GOTAS 20ML COM VITAMINA B1 + B2+B5+B6+PP+B12. EMBALAGEM COM 20 ML	FRS	2000	2000
112	COMPLEXO B LIQUIDO 100 ML	FRS	2600	2600
113	COMPLEXO B SOLUÇÃO INJETÁVEL 2ML. EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A SEGUINTE IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP	3600	3600
114	DECANOATO DE HALOPERIDOL SOL INJ 70,52MG 1ML	AMP	400	400
115	DESLANOSIDEO SOLUÇÃO INJETÁVEL 0,2MG/ML AMPOLA 2 ML. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP	500	500
116	DEXAMETAZONA + NEOMICINA CREME 15GR	TUB	400	400
117	DEXAMETAZONA 0,1% CREME	TUB	5650	5650
118	DEXAMETAZONA 02MG INJ	AMP	5600	5600
119	DEXAMETAZONA 4MG INJ	AMP	200	200
120	DEXAMETAZONA ELIXIR 0,5MG/ML	FRS		0
121	DIAZEPAM 10MG COMPRIMIDO. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS.	CPR	2100	2100

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com




	FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.				
122	DIAZEPAM 10MG INJ 2ML	AMP		5050	5050
123	DIAZEPAM 5MG COMPRIMIDO. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR		2000	2000
124	DICLOFENACO DE SODICO 75MG INJ AMPOLA 3 ML. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP		2600	2600
125	DICLOFENACO POTASSICO 50MG COMPRIMIDO REVESTIDO REDONDOS, BICONVEXOS MARROM AVERMELHADO. EMBALAGEM CONTENDO 20 COMPRIMIDOS	CPR		2000	2000
126	DIGOXINA 0,25MG CPRS. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR		800	800
127	DIMETICONA 40MG. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR		12500	12500
128	DIMETICONA GOTAS 70 MG/ML. FRASCO COM 10 ML. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO	FRS		6800	6800

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com



	FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA Nº 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.				
129	DIPIRONA 500MG	CPR		2000	2000
130	DIPIRONA 500MG SOL INJ	AMP		5500	5500
131	DIPIRONA 500MG/ML GTS 10ML	FRS		3500	3500
132	DIPIRONA XPE. 100ML	FRS		150	150
133	DOBUTAMINA CLORIDRATO DE SOLUÇÃO INJETÁVEL 12,5MG/ML AMPOLA 20 ML. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP		500	500
134	DOPAMINA CLORIDRATO SOLUÇÃO INJETÁVEL 5 MG/ML AMPOLA 10 ML. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP		100	100
135	DORZOLAMIDA + MALEATO DE-TIMOLOL 5ML	FRS		80	80
136	ENALAPRIL 05MG	CPR		1000	1000
137	ENALAPRIL 10MG COMPRIMIDO. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR		1000	1000
138	ENALAPRIL COMPRIMIDO 20MG	CPR		1000	1000
139	EPINEFRINA INJETÁVEL 1MG/ML AMPOLA 1 ML. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO	AMP		2000	2000

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com

Cariré

	DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.				
140	ESCOPOLAMINA (HIOSCINA) 4MG/ML DIPIRONA	AMP		5000	5000
141	ESCOPOLAMINA 20MG 5ML INJ. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP		1000	1000
142	ESCOPOLAMINA 6,67MG + DIPIRONA 333,4MG SOL GTS	FRS		900	900
143	ESCOPOLAMINA COMPRIMIDO 10MG	CPR		1000	1000
144	ESCOPOLAMINA SOL ORAL GOTAS 10 MG/ML	FRS		900	900
145	ESPIRONOLACTONA 100MG. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR		1000	1000
146	ESPIRONOLACTONA 25MG, COMPRIMIDO NA EMBALAGEM DEVE CONTER A DESCRIÇÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR		1000	1000
147	ETILEFRINA INJ	AMP		1000	1000
148	FEÑITOÍNA 100MG. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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	CPR		550	550

[Handwritten signature]

	TRADUTOR OFICIAL.				
149	FENITOINA 50MG/5ML INJ. AMPOLA COM 5 M.L.A. EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP		550	550
150	FENITOINA SÓDICA AMP	AMP		1000	1000
151	FENOBARBITAL 100MG COMPRIMIDO. A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR		500	500
152	FENOBARBITAL 100MG INJ	AMP		550	550
153	FENOBARBITAL GOTAS 4% 20ML	FRS		590	590
154	FENOTEROL GOTAS 20ML	FRS		2200	2200
155	FLUCONAZOL CÁPSULA DE 150MG. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CAP		500	500
156	FLUOXETINA 2 MG CPR	CPR		1000	1000
157	FLUOXETINA 20MG (R) COMPRIMIDO 20 MG (R). A EMBALAGEM DO PRODUTO DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR	CPR		600	600

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com

Handwritten signature

	DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.				
158	FUROSEMIDA 10MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL AMPOLA 2 ML. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP		5300	5300
159	FUROSEMIDA 40MG COMPRIMIDO. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR		1000	1000
160	GABAPENTINA 300MG. EMBALAGEM COM 30 CÁPSULAS DEVENDO APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR		6120	6120
161	GENTAMICINA 40MG INJ	AMP		2100	2100
162	GENTAMICINA 80MG INJ	AMP		2100	2100
163	GENTAMICINA INJETÁVEL 10MG AMPOLA 1 ML. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP		1000	1000
164	GENTAMICINA INJETÁVEL 20MG AMPOLA 1 ML. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	AMP		1000	1000

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com

Handwritten signature

165	GLIBENCLAMIDA COMPRIMIDO 5 MG. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR		2000	2000
-----	--	-----	--	------	------

LOTE 18

166	GLICAZIDA 30MG CPRS	CPR		1200	1200
167	GLICOSE SOLUÇÃO INJETÁVEL 25% 10 ML. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP		5200	5200
168	GLICOSE SOLUÇÃO INJETÁVEL 5% 500 ML A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP		5200	5200
169	GLUCONATO DE CALCIO 10% SOLUÇÃO INJETÁVEL 100 MG/ML. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP		500	500
170	HALOPERIDOL 0,2% 2MG/ML GTS	UND		100	100
171	HALOPERIDOL 05MG INJ	AMP		1360	1360
172	HALOPERIDOL COMPRIMIDO 5 MG (ITEM DE RP). DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE	CPR		500	500

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará – CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com

Handwritten signature

	CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA Nº 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.			
173	HEPARINA SODICA 5.000UI/0,25ML SUBCUTANEA. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	AMP	1000	1000
174	HIDRAZALINA 20MG/ML INJ	AMP	1000	1000
175	HIDROCLOROTIAZIDA 25MG + CLORÍDRATO DE AMILORIDA 2,5MG	CXA	15	15
176	HIDROCLOROTIAZIDA COMPRIMIDO 25MG. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR	5000	5000
177	HIDROCORTIZONA 100MG INJ	AMP	5100	5100
178	HIDROCORTIZONA 500MG INJ	AMP	5100	5100
179	HIDROXIDO DE ALUMINIO + HIDROX. DE MAGNESIO (SUS)	FRS	1500	1500
180	IBUPROFENO 300MG COMPRIMIDO. ARTRIL 300 (IBUPROFENO) COMPRIMIDO - EMBALAGEM COM 20 COMPRIMIDOS.	CPR	6.000	6000
181	IBUPROFENO 50MG/ML 30ML	FRS	500	500
182	IBUPROFENO 600MG COMPRIMIDO	CPR	6.000	6000
183	IBUPROFENO XAROPE	FRS	500	500
184	IMIPRAMINA, COMPRIMIDO 25MG. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA Nº 460/99. EM CASO	CPR	1.100	1100

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com



	DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.				
185	ISOSSORBIDA 05MG CPRS-SUB LING. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR		1.000	1000
186	ISOSSORBIDA 10MG CPRS. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR		1.150	1150
187	ITRACONAZOL 100MG COMPRIMIDO/CÁPSULAS. DEVE CONTER NA EMBALAGEM A DSCRIÇÃO PROIBIDA A VENDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR		500	500
188	LEVOFLOXACINO 500MG COMPRIMIDO REVESTIDO. A EMBALAGEM DEVE CONTER VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR		2.000	2000
189	LEVOMEPRMAZINA 25MG. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE 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.	CPR		400	400
190	LEVOMEPRMAZINA 4% FRASCO COM 20ML. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO	FRS		100	100

GNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com



	DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.				
191	LEVOMEPROMAZINA COMPRIMIDO 100MG. A EMBALAGEM DEVERÁ CONTER A IMPRESSÃO VENDA PROIBIDA PELO COMÉRCIO. APRESENTAR REGISTRO DOS PRODUTOS NA ANVISA O CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS. FABRICAÇÃO DE CONTROLE CBPFC DO FABRICANTE CONFORME RESOLUÇÃO ANVISA N° 460/99. EM CASO DE FABRICANTE FORA DO MERCOSUL. APRESENTAR DOCUMENTO DO PAIS DE ORIGEM TRADUZIDO POR TRADUTOR OFICIAL.	CPR		400	400
192	LIDOCAINA 2% GEL 30GR	TUB		2.000	2000
193	LIDOCAINA 2% S/V 20ML	AMP		2.000	2000
194	LORATADINA 10 MG 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	CPR		1.200	1200
195	LORATADINA 100ML XAROPE	FRS		1.500	1500
196	LOSARTANA POTÁSSICA 100MG COMPRIMIDO	CPR		450	450
197	LOSARTANA POTÁSSICA 50MG COMPRIMIDO	CPR		6.000	6000

LOTE 19

198	MALEATO DE ERGOMETRINA 0,2MG/ML INJ	AMP		2.000	2000
199	MANITOL 20% MG/ML F/A. 250ML 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.	AMP		100	100
200	MELOXICAM 15MG COMPRIMIDO	CPR		1.000	1000



201	MELOXICAM 7,5MG C/10. CÁPSULA	CX	1.000	1000
202	MESILATO DE DOXAZOSINA 1 MG COMPRIMIDO. Mesilato de Doxazosina é apresentado na forma de comprimidos brancos, biconvexos de 2 mg. Embalagens com 10 comprimidos	CPR	1.000	1000
203	METFORMINA 500MG COMPRIMIDO	CPR	2.000	2000
204	METFORMINA 850MG 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	CPR	2.720	2720
205	METILDOPA 250MG comprimido revestido. A embalagem deverá conter a impressão venda proibida pelo comércio. Apresentar registro dos produtos na Anvisa e Certificado de Boas Prática, 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.	CPR	800	800
206	METILDOPA 500MG comprimido revestido. 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.	CPR	800	800
207	METOCLOPRAMIDÁ 10MG/MLG/ML AMPOLA 2 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.	AMP	5.000	5000
208	METOCLOPRAMIDÁ SOLUÇÃO ORAL 4MG/ML FR. COM 10ML. 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.	FRS	800	800

CNPJ: 07.598.600/0001-42/ CGF: 06.920.256-7

End.: Praça Elísio Aguiar, S/N – Centro – Cariré – Ceará- CEP: 62.184-000.

Tel.: (88) 3646-1133/ Fax: (88) 3646-1168

E-mail: prefeituramcarire@gmail.com

