

ILUSTRÍSSIMO SENHOR PREGOEIRO DO SETOR DE LICITAÇÕES DA PREFEITURA MUNICIPAL DE ARAPIRACA – AL

PREGÃO ELETRÔNICO Nº 079/2023

MARIA APARECIDA SANTOS DA SILVA COMERCIO - ME, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o nº 23.384.632/0001-00, com sede na Av. Liberdade, nº 1.480, Bairro São bento, no Município de Bayeux, no Estado da Paraíba, representada neste ato por seu representante legal, infra-assinado vem respeitosamente, com fundamento no Artigo 41, §2 da Lei 8.666/1993 e item 7.0 do Edital do PROCESSO ADMINISTRATIVO nº 25496/2023, apresentar

IMPUGNAÇÃO AO EDITAL DE LICITAÇÃO

Pelas razões de fato e direito abaixo aduzidas.

DOS FATOS:

Foi publicado o Edital do Pregão Eletrônico nº 079/2023, Processo Administrativo nº 25496/2023, tipo Menor Preço Por Item, pela Prefeitura Municipal de Arapiraca-AL, certame a ser realizado as 09h, do dia 17 de Janeiro de 2024, na modalidade Presencial possuindo como objeto "**Registro de Preço a fim de eventual e futura Aquisição de Recargas de Oxigênio Medicinal Gasoso e aluguéis de cilindros, para as Unidades Básicas de Saúde, Unidades Especializadas de Arapiraca**".

Acontece que o referido edital dispensa a exigência de documentação fundamental para o funcionamento regular das empresas do segmento de gases medicinais, como por exemplo a autorização de funcionamento (AFE), emitida pela ANVISA (Agência Nacional de Vigilância Sanitária), que é a permissão da Agência Reguladora para que as empresas exerçam atividades

de armazenamento, distribuição, embalagem, expedição, exportação, extração, fabricação, fracionamento, importação, produção, purificação, reembalagem, síntese, transformação e transporte de medicamentos com medicamentos ou insumos farmacêuticos como: fabricar, distribuir, armazenar, transportar, importar ou exportar.

Posto que a legislação em vigor prevê expressamente a obrigatoriedade da autorização de funcionamento para fabricante, distribuidor, armazenador e transportador de medicamentos, e os gases medicinais são legalmente enquadrados como medicamentos, é devida a apresentação pelos licitantes **sem qualquer exceção**.

O edital também se omite em exigir o devido Alvará Sanitário emitido pelo órgão responsável, seja ele estadual ou municipal, documento esse, de extrema importância para a comprovação da regularidade e segurança das operações realizadas pelas empresas que fabricam ou apenas distribuem gases medicinais.

O edital deixou ainda de exigir documentos de regularidade das empresas licitantes perante o Conselho Regional de Química e Conselho Regional de Farmácia, em se tratando de órgãos fiscalizadores das atividades referentes ao objeto do presente pregão, portanto, incontroverso concernir garantia da qualidade dos serviços prestados.

Por fim, o instrumento convocatório ainda se omite, quando deixa de exigir a FISPQ (FICHA DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS) referente aos gases medicinais que pretende contratar. Tal documento contém todas as especificações do produto ofertado, o que permite à administração ter ciência da segurança e qualidade dos gases medicinais oferecidos pelos licitantes.

Preliminarmente é imperioso destacar que a licitação é um procedimento administrativo, composto de atos ordenados e legalmente previstos, mediante os quais a Administração Pública busca selecionar a proposta mais vantajosa. Todavia, cada um dos seus atos devem ser conduzidos em estrita conformidade com os princípios constitucionais e os parâmetros legais.

De acordo com o professor Diógenes Gasparini são duas finalidades na licitação: "Primeiro, visa selecionar a proposta mais vantajosa, que traga os maiores benefícios financeiros aos órgãos licitantes. E em segundo lugar oferecer igual tratamento aos que desejam participar do processo, conforme expresso no art. 3º da Lei nº 8.666/93."

Neste sentido, elucidamos as palavras do renomado Hely Lopes Meirelles, veja-se:

"A escolha da proposta será processada e julgada em estrita conformidade com os princípios básicos da Legalidade, da Impessoalidade, da Moralidade, da Igualdade, da Publicidade, da Probidade Administrativa, da Vinculação ao Instrumento Convocatório, do Julgamento Objetivo e dos que lhes são correlatos."

De pronto, conclui-se que não há como se falar em proposta mais vantajosa que não esteja em consonância com as normas do edital e os princípios que regem a licitação. Nesse sentido, destacamos as lições da ilustre Maria Sylvia Zanella Di Pietro:

"Trata-se de princípio essencial cuja inobservância enseja nulidade do procedimento. Além de mencionado no art. 3º da Lei n. 8.666/93, ainda tem seu sentido explicitado, segundo o qual "a Administração não pode descumprir as normas e condições do edital, ao qual se acha estritamente vinculada".

Enquanto o artigo 43, inciso V, da lei 8.666/93, dispõe que o julgamento e classificação das propostas devem ser realizado de acordo com os critérios de avaliação constantes do edital.

De modo que, os referidos princípios dirigem-se tanto à Administração, quanto aos licitantes, visto que estes não podem deixar de atender aos requisitos do instrumento convocatório (edital ou carta convite), sob pena de sofrer a inabilitação, quando não apresentada a documentação exigida (art. 43, inc. III) ou a desclassificação caso não atendidas às exigências concernentes a proposta (art. 48, inc. I).

Outrossim, ainda em consulta à doutrina acerca da temática, releva-se as palavras do ilustre doutrinador Hely Lopes Meirelles, segundo o qual definiu que o edital "**é lei interna da licitação**" e, como tal, vincula aos seus termos tanto os licitantes como a Administração que o expediu.

Desta feita, é extremamente importante que o instrumento convocatório traga expressamente em sua disposição, a lista de documentos necessários para a regular habilitação dos licitantes.

No caso em tela, o edital supracitado dispensa a apresentação de documentos que tem por finalidade demonstrar a regularidade das empresas licitantes perante os órgãos fiscalizadores das atividades sujeitas a contratação do ente público, que assim assegure o perfeito cumprimento da obrigação perante a Administração.

Vem reforçar que não se encontra nos termos do edital a exigência da Autorização de Funcionamento emitida pela ANVISA, a regularidade perante o conselho regional de química e farmácia e a ficha de segurança dos produtos químicos, documentos estes, indispensáveis.

! – AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO (AFE) EMITIDA PELA ANVISA:

Cumprе ressaltar que desde a publicação da RDC nº 70 por parte da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, o oxigênio medicinal é considerado medicamento, exigindo portanto que as empresas do segmento se adequem a norma a seguir:

“Considerando a definição de medicamento presente no art. 4º inciso II da Lei 5.991 de 17 de dezembro de 1973; Considerando as disposições contidas na Lei n.º 6.360, de 23 de setembro de 1976, e no Decreto n.º 79.094, de 5 de

janeiro de 1977, acerca do sistema de vigilância sanitária a que ficam sujeitos os medicamentos;

Considerando a competência da Anvisa para regulamentar os produtos e serviços que envolvam risco à saúde pública, estabelecida no art. 8º da Lei Nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

Considerando que um gás medicinal é um gás ou mistura de gases destinados a tratar ou prevenir doenças em humanos ou administrados a humanos para fins de diagnóstico médico ou para restaurar, corrigir ou modificar funções fisiológicas;

Considerando que a legislação em vigor, relativa ao registro de medicamentos, não prevê as especificidades dos gases medicinais;

Adota a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Aprovar o Regulamento Técnico que trata da Notificação de Gases Medicinais, nos termos do Anexo I desta Resolução.

Art. 2º Fica concedido o prazo de 39 (trinta e nove) meses a contar da data de publicação desta Resolução para que as empresas fabricantes de gases medicinais procedam à devida adequação a esta legislação.

Art. 3º O descumprimento das disposições contidas nesta Resolução e no Regulamento por ela aprovado constitui infração sanitária, nos termos da Lei Nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação. "

Desta forma, as empresas distribuidoras de gases medicinais que não se enquadrem na exigência acima demonstrada, PARA QUE SE RESPEITE O PRINCÍPIO LICITATÓRIO DA ISONOMIA, **devem apresentar a Autorização de Funcionamento (AFE) de seus fornecedores**, viabilizando assim que a administração tenha plena certeza de que está adquirindo um medicamento de procedência regular.

A Lei nº 9.782, de 1999 que define o Sistema Nacional de Vigilância Sanitária e cria a Agência Nacional de Vigilância Sanitária (ANVISA), assim lhe atribuiu a qualidade de agência reguladora. No exercício de sua atribuição regulamentar, prevê a ANSINA por meio da RESOLUÇÃO-RDC Nº 16, DE 1º DE ABRIL DE 2014, artigo 3º:

“A AFE é exigida de cada empresa que realiza as atividades de armazenamento, distribuição, embalagem, expedição, exportação, extração, fabricação, fracionamento, importação, produção, purificação, reembalagem, síntese, transformação e transporte de medicamentos e insumos farmacêuticos destinados a uso humano, cosméticos, produto de higiene pessoal, perfumes saneantes e envase ou enchimento de gases medicinais.”

Parágrafo único. A AFE é exigida de cada estabelecimento que realiza as atividades descritas no caput com produtos para saúde. (Grifos nossos)

Veja-se que a lei nº 5.991/73 trouxe em seu inciso II, art. 4º o conceito de medicamento:

Art. 4º - Para efeitos desta Lei, são adotados os seguintes conceitos:

II - Medicamento - produto farmacêutico, tecnicamente obtido ou elaborado, com finalidade profilática, curativa, paliativa ou para fins de diagnóstico;

Porquanto que a Resolução nº 70/2008 tratou de definir o gás medicinal da seguinte forma:

3. DEFINIÇÕES

3.1.5 Gases medicinais - gás ou mistura de gases destinados a tratar ou prevenir doenças em humanos ou administrados a humanos para fins de diagnóstico médico ou para restaurar, corrigir ou modificar funções fisiológicas.

Destarte os gases medicinais não listados na [RDC nº 70/2008](#) devem ser registrados na Anvisa conforme critérios estabelecidos pela [RDC nº 753/2022](#), que trata do registro de medicamentos com princípios ativos sintéticos e semissintéticos classificados como novos.

Conforme exposto supra, todas as empresas que pretendem realizar atividades com produtos acima obrigatoriamente devem possuir Autorização de Funcionamento (AFE) conforme normas da Lei nº 6.360/76 e RDC nº16/2014.

Em um recente julgado, entendeu o Plenário do TCU (acórdão 2000/2016) que o procedimento licitatório realizado pelo TRE/SP deveria observar a Resolução nº 16/2014 da ANVISA:

ACÓRDÃO Nº 2000/2016 – TCU – Plenário

1. Processo nº TC 018.549/2016-0
2. Grupo I – Classe VII – Representação
2. Representante: S&T Comércio de Produtos de Limpeza, Descartáveis e Informática Ltda. (CNPJ: 12.488.131/0001-49)
3. Unidade: Tribunal Regional Eleitoral de São Paulo (TRE/SP)
4. Relator: Ministro José Múcio Monteiro
5. Representante do Ministério Público: não atuou
6. Unidade Técnica: Secex/RJ
7. Advogados constituídos nos autos: Fernanda Massad de Aguiar Fabretti (261232/OAB-SP) e outros, representando S&T Comércio de Produtos de Limpeza, Descartáveis e Informática Ltda.
8. Acórdão: VISTOS, relatados e discutidos estes autos que tratam de representação sobre indícios de irregularidade referentes ao Pregão Eletrônico 62/2016 – Registro de Preço, promovido pelo Tribunal Regional Eleitoral de São Paulo, para contratação para aquisição de álcool etílico em gel. ACORDAM os Ministros do Tribunal de Contas da União, reunidos em Sessão do Plenário, diante das razões expostas pelo Relator, e com fundamento no art. 45 da Lei 8.443/1992 e nos arts. 237 e 250 do Regimento Interno, em:
 - 8.1. conhecer desta representação para, no mérito, considerá-la procedente;
 - 8.2. indeferir o pedido de medida cautelar, uma vez não atendidos seus pressupostos;
 - 8.3. determinar ao TRE/SP que, no prazo de 15 (quinze) dias, faça constar do edital do Pregão Eletrônico 62/2016 a exigência de que as empresas participantes comprovem o cumprimento dos requisitos previstos na Lei 6.360/1976, no Decreto 8.077/2013 e na Resolução 16/2014/Anvisa, quando aplicável, de modo a garantir que o produto a ser licitado atenda às exigências técnicas necessárias; (grifos nossos)
 - 8.4. dar ciência à representante desta decisão;
 - 8.5. arquivar os autos.
9. Ata nº 30/2016 – Plenário.
10. Data da Sessão: 3/8/2016 – Ordinária.
11. Código eletrônico para localização na página do TCU na Internet: AC- 2000-30/16-P.

12. Especificação do quorum:

12.1. Ministros presentes: Aroldo Cedraz (Presidente), Walton Alencar Rodrigues, Raimundo Carreiro, José Múcio Monteiro (Relator) e Bruno Dantas.

12.2. Ministros-Substitutos convocados: Augusto Sherman Cavalcanti, Marcos Bem querer Costa e Weder de Oliveira.

É importante destacar que nos termos do citado acórdão o Tribunal de Contas da União – TCU determinou que o TRE/SP observasse a Lei 6.360/1976, o Decreto 8.077/2013 e a Resolução 16/2014 da ANVISA, tendo como uma das consequências, a necessidade de se exigir a Autorização de Funcionamento – AFE da ANVISA aos licitantes.

O pregão do TRE/SP possuía como objeto a aquisição de álcool etílico em gel. Item que se comparado aos gases medicinais, objeto do pregão em epígrafe, possui menos riscos à saúde, e mesmo assim foi exigida a apresentação do documento.

Entendeu o Plenário do TCU, que a citada Autorização de Funcionamento – AFE deve ser solicitada quando a empresa é distribuidora ou do comércio atacadista. Entende-se por distribuidor ou comércio atacadista, segundo o Artigo 2º, VI da Resolução 16/2014 da ANVISA:

VI - distribuidor ou comércio atacadista: compreende o comércio de medicamentos, insumos farmacêuticos, produtos para saúde, cosméticos, produtos de higiene pessoal, perfumes e saneantes, em quaisquer quantidades, realizadas entre pessoas jurídicas ou a profissionais para o exercício de suas atividades; (grifos nossos)

A relação existente entre o licitante vencedor e o Município, pessoa jurídica de direito público interno, será entre pessoas jurídicas. Portanto, o enquadramento das empresas que irão participar é o de comércio ATACADISTA ou DISTRIBUIDOR. Não se enquadra a empresas que comercializam entre pessoas jurídicas como VAREJISTA, segundo a Resolução 16/2014 da ANVISA.

Conclui-se, deste modo, que o Município está obrigado a cobrar a Autorização de Funcionamento – AFE de todos os licitantes que vierem a vencer os itens em que aquela é exigida.

O mesmo acórdão do TCU ainda dispõe:

“Cabe destacar que a cartilha ‘Vigilância Sanitária e Licitação Pública’ da Anvisa considera indispensável a apresentação pelos interessados em fornecer seus produtos e serviços aos entes públicos da Autorização de Funcionamento de Empresa (AFE) e da Licença de Funcionamento Estadual/Municipal, de modo a garantir que sejam empresas idôneas, inspecionadas periodicamente e que assegurem que a qualidade de seus produtos atende aos requisitos técnicos necessários.”

Restou cabalmente comprovado que a AFE (Autorização de Funcionamento da ANVISA) deve ser exigida no presente edital de acordo com entendimento recente do TCU, existindo uma norma, a mesma é de observância obrigatória pela Administração Pública, sob pena de se ferir o princípio da legalidade.

A Lei 6.437/1977 classifica como infração sanitária o fato de a empresa atuar sem autorização específica de funcionamento expedida pela ANVISA. As empresas participantes devem comprovar que cumprem os requisitos previstos na Lei 6.360/1976, no Decreto 8.077/2013 e na Resolução 16/2014 da ANVISA, de modo a garantir que os produtos a serem licitados atendam aos requisitos exigidos por normas e estejam adequados para o consumo e utilização humana.

Por tais razões, deve o edital ser retificado para inclusão da exigência do documento de Autorização de Funcionamento (AFE) da ANVISA, para todos os licitantes.

II- DA VIGILÂNCIA SANITÁRIA:

No que diz respeito à não exigência de Alvará Sanitário, a Lei nº 8.666/1993 é por demais clara em admitir a exigência, na fase de habilitação, quanto à documentação relativa à qualificação técnica à prova de atendimento de requisitos previstos em lei especial, quando for o caso.

A saúde é um direito fundamental do ser humano, devendo o a direção Nacional, Estadual e Municipal prover as condições indispensáveis ao seu pleno exercício. Na Lei Nº 8.080, DE 19 DE SETEMBRO DE 1990, a mesma rege em seus Artigos 16,17 e 18 que:

Art. 16. A direção nacional do Sistema Único de Saúde (SUS) compete:

(...)
d) vigilância sanitária;

(...)
Art. 17. À direção estadual do Sistema Único de Saúde (SUS) compete:

I - promover a descentralização para os Municípios dos serviços e das ações de saúde;

(...)
b) de vigilância sanitária;

(...)
Art. 18. À direção municipal do Sistema de Saúde (SUS) compete:

(...)
IV - executar serviços:

(...)
b) vigilância sanitária; (Grifo Nosso)

Para cumprimento da Lei 8.080/90, as instituições públicas federais, estaduais e municipais são responsáveis por promover, planejar, organizar, controlar e avaliar as ações. Levando em consideração a jurisprudência de cada órgão é determinado que um dos três poderes devem executar o serviços de inspeção de vigilância sanitária inspecionando as empresas que pretendem realizar armazenamento, distribuição, embalagem, expedição, exportação, extração, fabricação, fracionamento, importação, produção, purificação e reembalagem. Assegurando que a empresa está apta a exercer atividade dentro dos padrões sanitários. Como comprovação da boa condição sanitária a empresa recebe o Alvará Sanitário.

Em virtude dessas considerações, faz-se necessário a inclusão do Alvará Sanitário como requisito de habilitação do licitante vencedor.

III – DA REGULARIDADE PERANTE O CONSELHO DE QUÍMICA E FARMÁCIA:

A Lei nº 8.666/93, ao tratar da matéria, estabeleceu o rol dos documentos possíveis de serem exigidos para a comprovação da qualificação técnica, cabendo ao administrador, identificar àqueles indispensáveis para a garantia do cumprimento das obrigações contratuais, sempre em compatibilidade com o objeto da licitação.



Especificamente em relação ao registro ou inscrição na entidade profissional competente e da demonstração de aptidão por desempenho de atividade pertinente e compatível com o objeto da licitação, consta da Lei:

“Art. 30. A documentação relativa à qualificação técnica limitar-se-á a:

- I - registro ou inscrição na entidade profissional competente;
- II - comprovação de aptidão para desempenho de atividade pertinente e compatível em características, quantidades e prazos com o objeto da licitação, e indicação das instalações e do aparelhamento e do pessoal técnico adequados e disponíveis para a realização do objeto da licitação, bem como da qualificação de cada um dos membros da equipe técnica que se responsabilizará pelos trabalhos;

§ 1º A comprovação de aptidão referida no inciso II do "caput" deste artigo, no caso das licitações pertinentes a obras e serviços, será feita por atestados fornecidos por pessoas jurídicas de direito público ou privado, devidamente registrados nas entidades profissionais competentes, limitadas as exigências a: I - capacitação técnico-profissional: comprovação do licitante de possuir em seu quadro permanente, na data prevista para entrega da proposta, profissional de nível superior ou outro devidamente reconhecido pela entidade competente, detentor de atestado de responsabilidade técnica por execução de obra ou serviço de características semelhantes, limitadas estas exclusivamente às parcelas de maior relevância e valor significativo do objeto da licitação, vedadas as exigências de quantidades mínimas ou prazos máximos;

§ 2º As parcelas de maior relevância técnica e de valor significativo, mencionadas no parágrafo anterior, serão definidas no instrumento convocatório.

§ 3º Será sempre admitida a comprovação de aptidão através de certidões ou atestados de obras ou serviços similares de complexidade tecnológica e operacional equivalente ou superior.

.....

§ 10. Os profissionais indicados pelo licitante para fins de comprovação da capacitação técnico- profissional de que trata o inciso I do § 1º deste artigo deverão participar da obra ou serviço objeto da licitação, admitindo-se a substituição por profissionais de experiência equivalente ou superior, desde que aprovada pela administração.”

.....

No que se refere ao registro ou inscrição na entidade profissional competente, temos que a Administração deverá solicitar referida comprovação todas as vezes que o objeto contratual contemple atividade sujeita à fiscalização por entidade profissional.

Desta forma o edital do Licitação nº 00014/2023 deve ser corrigido para atender a legislação vigente e exigir dos licitantes a documentação necessária, que demonstre regularidade perante os conselhos regionais de química e farmácia.

IV - DA FICHA DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS (FISPQ):

É cediço que a Administração Pública, ao adquirir produto visando apenas como parâmetro de aceitação o menor preço, muitas vezes, depara-se com a dificuldade de efetuar compras de produtos com a qualidade mínima. Para tanto, esta Licitante vem por meio desta Impugnação, demonstrar que a exigência de Ficha Técnica e Ficha de Segurança de Produtos Químicos (FISPQ) mostra-se como uma forma de garantir a qualificação técnica e qualidade do produto ofertado, conforme será apresentado adiante.



A Ficha Técnica tem como finalidade a transmissão de informações para o usuário do produto. Nesse documento consta a instrução e finalidade de uso do produto, qual a concentração adequada para uso e tempo de contato, as características técnicas que demonstram a sua qualidade, composição química e o número do registro ou notificação na Anvisa.

A FISPQ é um documento regulamentado pela NBR 14725, que além de conter muitas informações sobre a composição química, finalidade e regulamentação de determinado produto, tem como finalidade transmitir e orientar ao consumidor sobre os perigos e cuidados que este deve ter ao manusear o produto. Ademais, contém informações de transporte, toxicidade, cuidados com o meio ambiente, EPI's que deverão ser utilizados durante o manuseio de determinado produto, procedimentos em caso de vazamento, etc.

A exemplo disso, em caso de qualquer problema com a utilização do produto, é na Ficha Técnica e FISPQ que serão encontradas as saídas de segurança e correto manuseio. Portanto, com vistas a garantir um produto de qualidade, e não apenas de menor preço, necessário se faz mencionar que a exigência da Ficha Técnica e FISPQ dos produtos cotados pelos licitantes no presente Edital, é uma forma de garantir a segurança e qualidade dos produtos que serão adquiridos por este Órgão, sendo este um espelho para os demais entes da Administração Pública.

Posto isto, veja-se o que dispõe o art. 37, inciso XXI, da CF:

Art. 37. A administração pública direta e indireta de qualquer dos Poderes da União, dos Estados, do Distrito Federal e dos Municípios obedecerá aos princípios de legalidade, impessoalidade, moralidade, publicidade e eficiência e, também, ao seguinte: **XXI** - ressalvados os casos especificados na legislação, as obras, serviços, compras e alienações serão contratados mediante processo de licitação pública que assegure igualdade de condições a todos os concorrentes, com cláusulas que

estabeleçam obrigações de pagamento, mantidas as condições efetivas da proposta, nos termos da lei, **o qual somente permitirá as exigências de qualificação técnica e econômica indispensáveis à garantia do cumprimento das obrigações.**

Resta claro, que o cumprimento deste item é **indispensável** e torna-lo irrelevante fere diretamente o princípio da eficiência e legalidade imposto a Administração Pública no art. 37, caput, da Carta Magna.

Conforme exposto, é devida a retificação do edital para exigência da Autorização de Funcionamento (AFE), emitida pela ANVISA, para empresa de armazenamento, distribuição, embalagem, expedição, exportação, extração, fabricação, fracionamento, importação, produção, purificação, reembalagem, síntese, transformação e transporte de medicamentos, caso assim não entenda o ilmo Pregoeiro, que seja ao menos solicitada a **Autorização de Funcionamento (AFE) de seus fornecedores.** Que seja ainda, acrescida a exigência dos documentos de certidão de regularidade e inscrição das empresas perante os conselhos de química e farmácia; alvará sanitário e a ficha de segurança de produtos químicos (FISPQ) dos gases licitados.

DOS REQUERIMENTOS

Ante o exposto, requer a Vossa Senhoria:

I – Requer que seja conhecida e acolhida a presente Impugnação, em todos os seus termos, para que Vossa Senhoria se digne retificar o edital impugnado, exigindo documentação necessária para a regularidade da prestação dos serviços, sendo AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO EMITIDA PELA ANVISA(AFE), sem qualquer dispensa e caso assim não entenda que seja exigida a AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO EMITIDA PELA ANVISA (AFE) dos seus fornecedores; VIGILÂNCIA SANITÁRIA; CERTIDÃO DE REGULARIDADE E INSCRIÇÃO DAS EMPRESAS PERANTE OS CONSELHOS DE QUÍMICA E FARMÁCIA; E FICHA DE SEGURANÇA DE PRODUTOS QUÍMICOS (FISPQ) DOS GASES LICITADOS, com a finalidade de preservar a integridade e harmonia lógica do certame, dentro da legislação aplicável às contratações realizadas pelos entes públicos.

Nestes Termos,
Pede Deferimento.

João Pessoa, 11 de Janeiro de 2023.



MARIA APARECIDA SANTOS DA SILVA COMERCIO-ME
CNPJ 23.384.632/0001-00
MARIA APARECIDA DA SILVA
RG: 941692 / CPF: 394.956,804-25
DIRETORA

ENGENHARIA CLÍNICA E
HOSPITALAR