

INOVAMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA

Rua Rubens Derks, N° 105 – Bairro Industrial

Erechim, RS, CEP 99706-300

CNPJ 12.889.035/0001-02

Inscrição Estadual 039/0157570

Fone: (54) 3522-4273

juridico@inovamed-rs.com.br



AO

MUNICÍPIO DE BARÃO DE COTEGIPE – RS

PREGÃO PRESENCIAL N° 006/2019 – REGISTRO DE PREÇOS

PROCESSO LICITATÓRIO N° 60/2019

Prefeitura Municipal Barão de Cotegipe-RS
08 MAIO 2019
171.19
Protocolo: _____
Recebido por: _____

A Empresa **INOVAMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA.**, pessoa jurídica, inscrita no CNPJ sob o n° 12.889.035/0001-02, sediada da Rua Rubens Derks, N° 105, Loteamento Rubens Derks bairro Industrial, Erechim/RS, por intermédio de seu representante legal, Sr. Ricardo Luiz Mucio, brasileiro, união estável, representante comercial, portador do RG n° 6074003135 SSP/RS, inscrito no CPF sob o n° 998.469.420-87, vem mui respeitosamente, com fulcro no §2º, do art. 41, da Lei n° 8666/93, em tempo hábil, apresentar **IMPUGNAÇÃO AO EDITAL DE CONVOCAÇÃO**, pelos motivos de fato e de direito que passa a expor:

DA TEMPESTIVIDADE

A Lei 8.666/93 que instituiu normas gerais sobre licitações, preceitua em seu art. 4, §2º, que:

Decairá do direito de impugnar os termos do edital de licitação perante a administração o licitante que não o fizer até o segundo dia útil que anteceder a abertura dos envelopes de habilitação em concorrência, a abertura dos envelopes com as propostas em convite, tomada de preços ou concurso, ou a realização de leilão, as falhas ou irregularidades que viciariam esse edital, hipótese em que tal comunicação não terá efeito de recurso.

Desta forma, como está marcada a sessão pública para dia 13/05/2019, o prazo para interpor impugnação será até dia 08/05/2019.



DOS FATOS

A presente licitação foi instaurada pelo Município de Barão de Cotegipe, na modalidade de Pregão Presencial N° 006/2019, na modalidade Registro de Preços, para aquisição de Medicamentos similares, genéricos e éticos destinados ao atendimento dos pacientes da Unidade Básica de Saúde, conforme constados no referido edital. Contudo, ao averiguar as condições para participação no pleito em voga, deparou-se a mesma com a exigência formulada na **Cláusula 5.6. Qualificação Técnica, alínea “5.6.4.”**:

5.6.4 - Certificado de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição em nome a empresa licitante dentro do prazo de validade (não serão aceitos protocolos de renovação).

Ocorre que tal exigência é absolutamente ilegal, pois afronta às normas constitucionais e infraconstitucionais, e em especial, as que regem o procedimento licitatório, como à frente será demonstrado.

DO DIREITO

1. Da Violação Constitucional

A ilegalidade constante na **Cláusula 5.6.4.** do Edital, consistente em exigir a apresentação do Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento de medicamentos.

Tal exigência **viola o princípio constitucional da isonomia**, previsto no artigo 5º, caput, da Constituição Federal, que possui a precípua função de obstar discriminações e de extinguir privilégios, na medida em que tal imposição **restringe a possibilidade de outras empresas em regular funcionamento** em território nacional, participarem do certame.



Não havendo determinação legal impondo a apresentação do Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento, sua exigência em licitações, é incompatível também com o princípio da Legalidade, conforme preceitua a Carta Magna, artigo 5º, Inciso II:

Art. 5º Todos são iguais perante a lei, sem distinção de qualquer natureza, garantindo-se aos brasileiros e aos estrangeiros residentes no País a inviolabilidade do direito à vida, à liberdade, à igualdade, à segurança e à propriedade, nos termos seguintes:

II – ninguém será obrigado a fazer ou deixar de fazer alguma coisa senão em virtude de lei.

Outrossim, insta salientar que tal exigência baseia-se numa Resolução (nº: 39/2013), e da análise do conflito de Leis, não é preponderante à Constituição Federal, tampouco, a Lei de Licitações, hierarquicamente superiores àquela, conforme prevê o artigo 59 da Carta Magna:

Art. 59. O processo legislativo compreende a elaboração de:

I – emendas à Constituição;

II – leis complementares;

III – leis ordinárias;

IV – leis delegadas;

V – medidas provisórias;

VI – decretos legislativos;

VII – resoluções.

Parágrafo único. Lei complementar disporá sobre a elaboração, redação, alteração e consolidação das leis.

Seguindo a linha de raciocínio, a Resolução provém da ANVISA, contudo, denota-se que **compete privativamente à União Legislar sobre normas gerais de licitação e contratação**, conforme prevê o artigo 22, Inciso XXVII da Constituição Federal:

Art. 22. Compete privativamente à União legislar sobre:

XXVII – normas gerais de licitação e contratação, em todas as modalidades, para as administrações públicas diretas, autárquicas e fundacionais da União, Estados, Distrito Federal e Municípios, obedecido o disposto no art. 37, XXI, e para as empresas públicas e sociedades de economia mista, nos termos do art. 173, § 1º, III; (Redação dada pela Emenda Constitucional nº 19, de 1998)

Ressalta-se que por determinação contida no art. 37, XXI, da Constituição Federal, só podem ser impostas exigências indispensáveis à garantia do cumprimento das obrigações:



Art. 37.

(...)

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. (grifo nosso)

Nesse contexto, a exigência do Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento, objeto dessa impugnação, afronta todos dispositivos constitucionais supramencionados.

2. Da Violação da Lei 8.8.666/93

A exigência do Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento é manifestamente ilegal, porquanto é vedado ao agente público, incluir, nos atos de convocação cláusulas ou condições que comprometem, restrinjam ou frustrem o seu caráter competitivo, nos termos do artigo 3º, inciso I, da Lei de Licitações.

Art. 3º A licitação destina-se a garantir a observância do **princípio constitucional da isonomia, a seleção da proposta mais vantajosa para a administração** e a promoção do desenvolvimento nacional sustentável e 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.

§1º É vedado aos agentes públicos:

I – **admitir, prever, incluir ou tolerar, nos atos de convocação, cláusulas ou condições que comprometam, restrinja ou frustrem o seu caráter competitivo** e estabeleçam preferências ou distinções em razão da naturalidade, da sede ou domicílio dos licitantes ou de qualquer outra circunstância impertinente ou irrelevante para o específico objeto do contrato;

Ademais, a **Cláusula 5.6.4.**, afronta também, a seleção da proposta mais vantajosa para a administração, tendo em vista que, a exigência da apresentação do CBPAD, causará uma **redução substancial do número de empresas participantes, inviabilizando o caráter competitivo, bem como a proposta mais vantajosa para a administração, inclusive podendo causar dano ao erário.**



O Tribunal de Justiça do Rio Grande do Sul, decidiu recentemente sobre a questão:

AGRAVO DE INSTRUMENTO. LICITAÇÃO E CONTRATOS ADMINISTRATIVOS. MANDADO DE SEGURANÇA. PREGÃO PRESENCIAL. REVOGAÇÃO DO PROCEDIMENTO LICITATÓRIO POR RAZÕES DE INTERESSE PÚBLICO. POSSIBILIDADE. **FRUSTRAÇÃO DO CARÁTER COMPETITIVO DO CERTAME**. Segundo dicção dos arts. 49 da Lei n° 8.666/93 e 18 do Decreto n° 3.555/00, é lícito à Administração Pública revogar procedimento licitatório ante a verificação de que o interesse coletivo ou supraindividual poderia ser melhor satisfeito por outra via, desde que o faça de maneira fundamentada. A licitação estriba-se na ideia de competição, disso resultando a necessidade de se permitir (e fomentar) a participação de um maior número de interessados no certame, a fim de possibilitar às entidades governamentais a realização de negócio mais vantajoso. **"In casu", a frustração do caráter competitivo do procedimento licitatório, modalidade pregão presencial, em face da habilitação de apenas um dos proponentes, constitui causa legítima e suficiente a autorizar a revogação da licitação por razões de interesse público, mesmo depois de adjudicado o seu objeto. RECURSO DESPROVIDO.** (Agravo de Instrumento N° 70073031312, Vigésima Segunda Câmara Cível, Tribunal de Justiça do RS, Relator: Miguel Ângelo da Silva, Julgado em 27/07/2017).

A documentação necessária à habilitação em processos licitatórios deve-se limitar ao rol fixado entre os artigos 28 e 31 da Lei de Licitações, não constando os Certificados de Boas práticas emitidos pela ANVISA nesta relação.

Denota-se ainda, que o caput do art. 30 da Lei n° 8.666/93 (infra) expressamente limita o rol (MÁXIMO) de documentos referentes à comprovação da qualificação técnica que poderão ser exigidos dos licitantes. Portanto, os requisitos de qualificação técnica são considerados do tipo *numerus clausus*, possibilitando ainda que lei especial (inexistente) fixe outros requisitos para habilitação técnica, senão vejamos:

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;

III – comprovação, fornecida pelo órgão licitante, de que recebeu os documentos, e, quando exigido, de que tomou conhecimento de todas as informações e das condições locais para o cumprimento das obrigações objeto da licitação;

IV – prova de atendimento de requisitos previstos em lei especial, quando for o caso.

§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: (Redação dada pela Lei nº 8.883, de 1994)

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; (Incluído pela Lei nº 8.883, de 1994)

II - (Vetado). (Incluído pela Lei nº 8.883, de 1994)

a) (Vetado). (Incluído pela Lei nº 8.883, de 1994)

b) (Vetado). (Incluído pela Lei nº 8.883, de 1994)

§2º As parcelas de maior relevância técnica e de valor significativo, mencionadas no parágrafo anterior, serão definidas no instrumento convocatório. (Redação dada pela Lei nº 8.883, de 1994)

§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.

§4º Nas licitações para fornecimento de bens, a comprovação de aptidão, quando for o caso, será feita através de atestados fornecidos por pessoa jurídica de direito público ou privado.

§5º É vedada a exigência de comprovação de atividade ou de aptidão com limitações de tempo ou de época ou ainda em locais específicos, ou quaisquer outras não previstas nesta Lei, que inibam a participação na licitação.

§6º As exigências mínimas relativas a instalações de canteiros, máquinas, equipamentos e pessoal técnico especializado, considerados essenciais para o cumprimento do objeto da licitação, serão atendidas mediante a apresentação de relação explícita e da declaração formal da sua disponibilidade, sob as penas cabíveis, vedada as exigências de propriedade e de localização prévia.

§7º (Vetado). (Redação dada pela Lei nº 8.883, de 1994)

I - (Vetado). (Incluído pela Lei nº 8.883, de 1994)

II - (Vetado). (Incluído pela Lei nº 8.883, de 1994)

§8º No caso de obras, serviços e compras de grande vulto, de alta complexidade técnica, poderá a Administração exigir dos licitantes a metodologia de execução, cuja avaliação, para efeito de sua aceitação ou não, antecederá sempre à análise dos preços e será efetuada exclusivamente por critérios objetivos.

§9º Entende-se por licitação de alta complexidade técnica aquela que envolva alta especialização, como fator de extrema relevância para garantir a execução do objeto a ser contratado, ou que possa comprometer a continuidade da prestação de serviços públicos essenciais.

§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. (Incluído pela Lei nº 8.883, de 1994)

§11. (Vetado). (Incluído pela Lei nº 8.883, de 1994)

§12. (Vetado). (Incluído pela Lei nº 8.883, de 1994)

Conforme de depreende da leitura do referido artigo, tem-se que, o inciso IV, permite a prova de atendimento de requisitos, contanto sejam eles previstos em lei especial, o que não se trata no caso em comento.



Assim, não há lei que imponha a exigência dos Certificados de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem da ANVISA como requisito para os procedimentos licitatórios de compra de produtos relacionados à saúde humana pela Administração.

Nestes termos, leciona o maior expoente do Direito Administrativo, Hely Lopes Meirelles:

[...] na Administração Pública **não há liberdade nem vontade pessoal**. Enquanto na administração particular é lícito fazer tudo que a lei não proíbe, na **Administração Pública só é permitido fazer o que a lei autoriza**. A lei para o particular significa ‘poder fazer assim’; para o administrador público significa ‘deve fazer assim’. (Direito administrativo brasileiro. 23 ed. atual. São Paulo: Malheiros, 1998. p. 85).

O Tribunal de Contas da União (TC 001.103/2015-6), assentou:

“(...)”

12. Esta Corte de Contas, por diversas vezes, decidira que a exigência do CBPF, como requisito de qualificação técnica, não encontra guarida na legislação pátria. Neste sentido, Acórdão 128/2010-TCU-Plenário, Acórdão 2940/2010-TCU-1ª Câmara, Acórdão 392/2011-TCU-Plenário, Acórdão 774/2013-TCU-2ª Câmara, Acórdão 1392/2014-TCU-Plenário, entre outros.

13. Das decisões suprarrelacionadas, extraem-se os motivos para a impossibilidade de o CBPF ser adotado como requisito de habilitação: **a) a inexistência de previsão legal específica, afrontando-se o art. 30, inciso IV, da Lei 8.666/1993; b) a necessidade de interpretar restritivamente o Estatuto das Licitações quanto às exigências de habilitação, em apreço à ampliação da competitividade dos certames promovidos pela Administração Pública; c) a imprestabilidade de o CBPF garantir o cumprimento das obrigações assumidas pelo particular perante o Poder Público; e d) o caráter excessivo da exigência do CBPF, em razão de o efetivo registro de medicamentos pressupor a adoção prévia, pelo fabricante, das boas práticas de fabricação. Válido transcrever trechos de algumas decisões deste Tribunal:**

Voto condutor do Acórdão 128/2010-TCU-Plenário

‘16. De igual sorte, concordo com a unidade instrutiva quanto à desnecessidade de se exigir Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle (BPFec). Tal exigência é demasiada, já que o efetivo registro do produto no Ministério da Saúde pressupõe a adoção, pelo fabricante, das práticas de fabricação previstas nos normativos específicos.’

Voto condutor do Acórdão 2940/2010-TCU-1ª Câmara

‘11. Por fim, no que tange ao entendimento da embargante de que os editais públicos deveriam exigir a certificação de Boas Práticas de Fabricação - BPF, expedida pela Vigilância Sanitária, e por ela preconizada aos órgãos e entidades públicas, a instrução da Secex/SC, integralmente acatada pela deliberação desta Corte, expôs claramente os motivos pelos quais a UFSC não estaria obrigada a incluir tal exigência no edital (fl. 204, itens 8 e 9, v. 1): a falta de previsão legal expressa e a necessidade de se interpretar restritamente a Lei 8.666/1993 no que se refere a exigências de habilitação a serem impostas aos potenciais interessados.’

Voto condutor do Acórdão 392/2011-TCU-Plenário



‘8. Explico. Em se tratando de requisitos de habilitação, são basicamente dois os princípios a serem observados quando da sua fixação no instrumento convocatório: legalidade e proporcionalidade. Significa dizer que só se pode exigir aquilo que a lei autoriza ou determina que seja exigido (art. 27, caput, c/c art. 30, caput, ambos da Lei nº 8.666/93) e, ademais, as exigências deverão ser aquelas indispensáveis à garantia do cumprimento das obrigações a serem assumidas perante o ente público contratante (art. 37, XXI, in fine, da Constituição Federal de 1988).

9. Por seu turno, o art. 30 da Lei nº 8.666/93 enumera os documentos que poderão ser exigidos para fim de comprovação da qualificação técnica, entre os quais não se incluem certificados de qualidade. O princípio da legalidade não teria, pois, sido observado no caso em tela.

(...)

11. É preciso considerar também que, no âmbito federal, não foi editada lei especial que obrigue a apresentação dos certificados em questão para fim de habilitação em certames licitatórios, o que afasta a possibilidade de enquadramento dessa exigência no inc. IV do mencionado art. 30.

12. Apenas a título de argumentação, ainda que se considerasse legal a exigência supra, ela não atenderia, no caso concreto, ao princípio da proporcionalidade, não se revelando, na espécie, indispensável à garantia do cumprimento das obrigações a serem assumidas perante o Ministério da Saúde.

13. Aliás, como bem evidencia a representante (peça 1, pp. 6-7), já estariam sendo formuladas às licitantes exigências - tanto quanto à sua constituição e operação, quanto ao registro e comercialização de produtos - que juntas asseguram a regularidade sanitária da empresa e dos produtos por ela fabricados ou importados. Seria, assim, desnecessária, desarrazoada, desproporcional a exigência de qualquer tipo de certificado com esse mesmo desiderato. Transcrevo abaixo, por oportuno, as considerações aduzidas pela representante, *verbis*:

"De plano cumpre-nos destacar que, sob o ponto de vista sanitário, a qualificação de uma empresa para participar em certames é demonstrada e atestada por meio da obtenção e apresentação, atualizada, de suas:

a) Licença Sanitária, expedida pela autoridade sanitária local; e,

b) Autorização de Funcionamento, expedida pela autoridade sanitária federal.

É certo ainda que a concessão de licença sanitária e autorização de funcionamento pressupõem, dentre outras formalidades, a adoção e implementação por parte das empresas de uma série de procedimentos que incluem as boas práticas. Não havendo o cumprimento das boas práticas, a licença local e a autorização federal sequer são deferidas. E mais, posteriormente à obtenção de licença, o descumprimento de normas e procedimentos de boas práticas pode ensejar a suspensão ou cassação das licenças.

No caso de produtos de interesse sanitário e submetidos à vigilância sanitária, nos quais estão incluídos os produtos para saúde (materiais, equipamentos e produtos para diagnósticos de uso in vitro), é exigido ainda o registro ou cadastro do produto junto à ANVISA, exceção feita para os isentos de registro ou aqueles que admitem procedimentos de importação diferenciados, nos termos da legislação”.

14. Assim sendo, entendo que deva ser formulada determinação ao DLOG/SE/MS no sentido de que seja também excluída do edital a exigência de "Certificado de Boas Práticas de Fabricação" - mesmo tratamento já conferido ao "Certificado de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição para Produtos de Saúde" -, por absoluta falta de amparo legal, bem como por não se mostrar indispensável à garantia do cumprimento das obrigações a serem pactuadas.’

(...)

De outro lado, embora não haja dúvida alguma quanto à competência da ANVISA para expedir normas sobre "boas práticas de fabricação", daí não decorre que possam ser estendidas aos requisitos de habilitação em licitações, que, na precisa dicção do artigo 30 da Lei nº 8.666, de 1993, limitar-se-á aos previstos em seus incisos ou em lei especial. A ANVISA não teria competência para tratar de licitações.

(...)



17. De toda forma, na oportunidade em que houver justificativa técnica que respalde a necessidade do CBPF, remanesce a possibilidade de a administração licitante instituir, no edital do certame, a apresentação do certificado de qualidade para fins de pontuação técnica, quando o tipo de licitação adotado assim comportar.”

Ainda, extrai-se do Voto do processo antes referido:

“(…)

3. A SecexSaude, após análise das questões fáticas, do arcabouço legal e da jurisprudência desta Corte de Contas, posicionou-se pela ilegalidade da exigência do CBPF como requisito de qualificação técnica, nos seguintes termos (peça 5, p. 3):

‘17. Desta forma, resta patente que o Ministério da Saúde estabeleceu requisito de qualificação técnica, em procedimentos licitatórios, por meio de norma infralegal, quando a matéria em questão é reservada à lei específica, conforme comando insculpido no art. 30, inciso IV, da Lei 8.666/1993.’

Diante das considerações narradas, denota-se que se na Administração só é permitido fazer o que a lei autoriza e não havendo lei que obrigue a apresentação do CBPDA nos processos licitatórios, demonstra-se total infringência a norma, porquanto tal competência é tão somente do legislador (Processo legislativo constitucional artigos 59 a 69 da Constituição Federal), visto que o certificado emitido pela ANVISA exigido na habilitação do processo licitatório é desprovido de legalidade.

Face a todo exposto, a exigência contida na referida cláusula, torna o ato discricionário do gestor público, que por sua vez, deverá atentar aos princípios administrativos.

DO CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE DISTRIBUIÇÃO E ARMAZENAGEM-ANVISA

O CBPDA é emitido pela ANVISA atestando que determinado estabelecimento está de acordo com as Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem descritas na legislação em vigor. De acordo com a Anvisa, o Certificado de Boas Práticas se aplica a empresas armazenadoras, distribuidoras e importadoras de medicamentos, produtos para saúde e insumos farmacêuticos, tendo validade em todo território nacional, porém uma empresa que possui determinados documentos de regulamentação como licença sanitária, autorização de



funcionamento dentre outros e já cumpre com os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem estabelecidos em normas específicas da ANVISA.

Em consulta ao site da ANVISA, obtém-se a informação que **não é obrigatório que as empresas tenham Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento para seu regular funcionamento**, conforme se extrai da captura de tela, cuja cópia segue anexa.

A norma que regulamenta a Certificação de Boas Práticas de Fabricação e de Distribuição e Armazenagem é a RDC n° 39/2013, específica para medicamentos é a RDC n° 17/2010 e insumos farmacêuticos a RDC n° 249/2005. Desta forma, não há previsibilidade legal para tal exigência e a ANVISA, órgão regulamentador **NÃO EXIGE** a emissão do mesmo.

Ora, Ilmo. Senhores na medida em que a referida **Cláusula 5.6.4.** do Edital está a exigir que a empresa Licitante apresente Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento de Medicamentos, não resta dúvida que o ato de convocação de que se cogita consigna cláusula manifestamente ilegal, comprometedor ou restritiva do caráter competitivo que deve presidir toda e qualquer licitação.

Para sanar qualquer dúvida ainda pendente, valemo-nos da esclarecedora decisão do Tribunal de Contas do Estado de Roraima (REP2010-10.020-01/2011-1), o qual explica minuciosamente a inconstitucionalidade de tal exigência:

A Lei de Licitações, em seu artigo 27, limita a habilitação nos certames à apresentação de documentos relativos à habilitação jurídica, qualificação técnica e qualificação econômico-financeira, sendo que no tocante à qualificação técnica, os documentos hábeis à comprovação foram expressamente arrolados no artigo 30:

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;

III – comprovação, fornecida pelo órgão licitante, de que recebeu os documentos, e, quando exigido, de que tomou conhecimento de todas as informações e das condições locais para o cumprimento das obrigações objeto da licitação;

IV – prova de atendimento de requisitos previstos em lei especial, quando for o caso



Infere-se do dispositivo transcrito que nenhuma das preconizações insertas nos incisos I, II e III se amolda ao certificado em tela, logo, a única forma possível para exigí-lo seria com amparo no inciso IV.

Entretanto, admitir tal possibilidade é ferir de morte os princípios basilares afetos ao direito pátrio, especialmente por uma razão:

O aludido dispositivo é explícito ao declinar que outros requisitos poderão ser exigidos tão somente mediante previsão em “lei especial”, esta, devendo ser entendida em sentido formal, ou seja, ato normativo proveniente do Poder Legislativo. **Logo, as normas expedidas pelo Poder Executivo, tais quais decretos, regulamentos, portarias e resoluções, uma vez que não se enquadram no conceito, não foram recepcionadas pelo disposto na Lei nº 8.666/93.**

Ademais, admitir a instituição de exigência do documento fundamentada em uma Resolução estaria conferindo legitimidade à ANVISA para inovar a ordem jurídica, criando obrigação não prevista em Lei e contrária a ela, ofendendo frontalmente o princípio da hierarquia das normas e, sobretudo, a Lei Maior. Senão vejamos:

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 da 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;

Dúvidas não sobejam, portanto, acerca do descabimento da exigência contida no edital do certame em apreço. (grifamos)

Desta feita, restou comprovado que a exigência de apresentação Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento de medicamentos em licitações para o fornecimento de produtos relacionados à saúde humana, **Cláusula 5.6.4.**, fere os princípios constitucionais, bem como os princípios administrativos (artigo 37, caput, da Lei de Licitações), quais sejam, legalidade, igualdade, probidade administrativa, ser afastada pelo administrador na elaboração dos editais de licitação, limitando ao rol fixado entre os artigos 28 e 31 da Lei de Licitações.

Ademais, cumpre ressaltar que, caso não seja aceita e deferida a presente impugnação, não será apenas a empresa Licitante que restará prejudicada, mas principalmente o mui digno Órgão Licitado, uma vez que a livre concorrência não será de fato efetivada, logo, a administração pública certamente terá de pagar um preço maior pelos produtos adquiridos, podendo ainda existirem itens fracassados, sendo necessária a realização de novo processo licitatório, o que gerará novos gastos desnecessários ao município, onerando os cofres públicos



Por fim, destaca-se que, a Impugnante possui plenas condições de fornecer o objeto do edital.

DOS PEDIDOS

DO EXPOSTO, restando comprovada a inconstitucionalidade da **Cláusula 5.6.4.**, do Edital – exige a apresentação Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenamento de medicamentos – requer seja a presente **IMPUGNAÇÃO JULGADA PROCEDENTE**, nos seguintes efeitos:

a) Seja **declarada nula a Cláusula 5.6.4.** do Edital;

b) Seja **determinada a republicação** do edital, escoimado do vício apontado, reabrindo-se o prazo inicialmente previsto, conforme §4º, do art. 21, da Lei nº 8666/93;

c) Seja **designada nova data** para realização do certame.

Erechim/RS, 08 de maio de 2019.

Representante Legal

Ricardo Luiz Mucio

RG 6074003135

CPF 998.469.420-87

Buscar no portal

 (https://correio.anvisa.gov.br/owa)

Perguntas (perguntas-frequentes)

Legislação (legislacao)

Contato (contato)

Serviços (servicos)

Imprensa (area-de-imprensa)

MENU

Regularização de Empresas - Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem

Informações Gerais

1. O que é o Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem (CBPDA)? (.content-1) 

2. A quem se aplica o Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem (CBPDA)? (.content-2) 

3. Quais as situações em que são exigidos Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem (CBPDA)? (.content-3) 

4. Qual a norma da Anvisa que regulamenta a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de produtos sujeitos à vigilância sanitária? (.content-4) 

5. O Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem é obrigatório para o funcionamento de uma empresa? (.content-5) 

Não. As empresas produtoras de produtos sujeitos à vigilância sanitária devem, obrigatoriamente, cumprir com as Boas Práticas, seguindo os procedimentos e práticas estabelecidos em normas específicas da Anvisa. Entretanto, não é obrigatório que as empresas tenham Certificado de Boas Práticas para o seu regular funcionamento.

6. Qual a validade de um Certificado de Boas Práticas de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem (CPDA)? (.content-6) 

Voltar para o topo!


(https://www.facebook.com/AnvisaOficial/)
(http://www.youtube.com/user/anvisaoficial)
(https://twitter.com/audiovisualanvisa)



PROCURAÇÃO

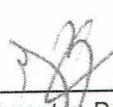
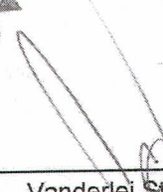
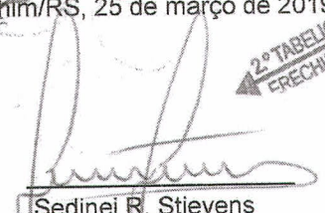
OUTORGANTE: INOVAMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA, pessoa jurídica, inscrita no CNPJ sob o nº 12.889.035/0001-02, sediada da Rua Rubens Derks, Nº 105, Loteamento Rubens Derks bairro Industrial, Erechim/RS, por intermédio de seus representantes legais, Sr. Jhonatan Boni, brasileiro, solteiro, empresário, inscrito no CPF sob o nº 016.789.820-59 e Carteira de Identidade nº 2105024927 SSP/RS, Sr. Vanderlei Stievens, brasileiro, solteiro, empresário, inscrito no CPF sob nº 007.304.360-55, Carteira de Identidade nº 4083341612 SSP/RS e Sr. Sedinei Roberto Stievens, brasileiro, solteiro, empresário, inscrito no CPF sob nº 004.421.050-70, Carteira de Identidade 1089436834 SSP/RS.

OUTORGADO: Ricardo Luiz Mucio, brasileiro, União Estável, Representante Comercial, regularmente inscrito no CPF sob o nº 998.469.420-87 e Carteira de Identidade nº 6074003135 SSP/RS, residente e domiciliado na Rua Alemanha, nº 269, Apto 01, Centro, Erechim/RS, CEP 99700-020.

PODERES: Pelo presente instrumento particular de procuração, a Outorgante nomeia e constitui o Outorgado seu bastante procurador no Estado do Rio Grande do Sul, com a finalidade exclusiva de representá-la em processos licitatórios com fins comerciais atinentes à atividade da Outorgante, estando o outorgado autorizado a manifestar-se verbalmente, assinar propostas, atas, renunciar e interpor recursos em licitações presenciais, formular propostas, oferecer lances de preços, assinar, entregar e retirar documentos, assinar instrumentos contratuais e praticar demais atos pertinentes, além de estar autorizado a propor, acompanhar e responder pela outorgante em processos administrativos, sempre em observância a todos os preceitos legais pertinentes, especialmente a Lei de Licitações (Lei nº 8.666/93) e Lei Anticorrupção (Lei nº 12.846/13) brasileiras e demais legislações correlatas. É vedado o substabelecimento.

Esta procuração é válida a partir da data de sua assinatura até o dia 31 (trinta e um) do mês de dezembro do ano de 2019 (dois mil e dezenove).

Erechim/RS, 25 de março de 2019

 _____ Jhonatan Boni Jhonatan Boni Sócio-Gerente RG: 2105024927 CPF: 016.789.820-59	 _____ Vanderlei Stievens Vanderlei Stievens Sócio-Gerente RG: 4083341612 CPF: 007.304.360-55	 _____ Sedinei R. Stievens Sedinei R. Stievens Sócio-Gerente RG 1089436834 CPF 004 421 050-70
--	--	---

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 08.878-0
 Av. Presidente Epitácio Pessoa, 1105 - Bairro Dos Escadinhos - Jooazeiro PB - CEP 58226-200 - www.azevedobastos.net.br - Tel.: (31) 3244-5434 - Fax: (31) 3244-5434

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 52 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé

Cód. Autenticação: 40372503191641280191-2; Data: 25/03/2019 16:45:19

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C. AIH11017-29TJ;
 Valor Total do Ato: R\$ 4,42

Valter Azevedo da Miranda Cavallari
 Titular

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br>

2º TABELIONATO - Bel. Waldir Airton Timm - Tabelião
 Rua Itália, 110 - 99700-014 - Erechim - RS - Fone: (54) 3321.5772
 E-mail: tabelionato@timm.net.br

Reconheço a autenticidade das firmas de Sedinei Roberto
 Stevens e Jhonatan Boni que assinam por INOVAMED
 COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA, indicadas com as
 setas.



Em testemunho da verdade.
 Erechim, 25 de março de 2019 877548 - 33138

Bel. Analice Cavalli
 Escrevente Autorizada
 R\$ 2,80
 TABELIONATO - ERECHIM-RS

Emol: R\$ 9,80 + Selo digital: R\$ 2,80
 0183.01 1800004.39542 a 39543

2º TABELIONATO - Bel. Waldir Airton Timm - Tabelião
 Rua Itália, 110 - 99700-014 - Erechim - RS - Fone: (54) 3321.5772
 E-mail: tabelionato@timm.net.br

Reconheço a autenticidade da firma de Vanderlei Stevens que
 assina por INOVAMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS
 LTDA, indicada com a seta.



Em testemunho da verdade.
 Erechim, 25 de março de 2019 877548 - 33632

Bel. Analice Cavalli
 Escrevente Autorizada
 R\$ 4,40
 2º TABELIONATO - ERECHIM-RS

Emol: R\$ 4,90 + Selo digital: R\$ 4,40
 0183.01 1800004.39544

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA
DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
<http://www.azevedobastos.not.br>
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes³.

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB N° 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **26/03/2019 08:31:34 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1206485

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **25/03/2020 16:45:14 (hora local)**.

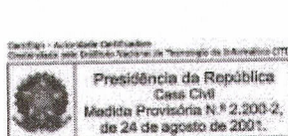
¹**Código de Autenticação Digital:** 40372503191641280191-1 a 40372503191641280191-2

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ N° 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05b5ec4a01c2c2ef3e400362cf8e5c7a6b30214100ca5db84d55b702f0efb4e3d80d360a502598a4b64b936683b44a5523a68f05599e6920192fe4831f4d67c6fec



REPUBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
 MINISTÉRIO DAS CIDADES
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRANSITO
 CARTEIRA NACIONAL DE HABILITAÇÃO

RS

VALIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL
 1518080080

VALIS

NOME
RICARDO LUIZ MUCIO

DOC. IDENTIDADE / ÓRG. EMISSOR / UF
6074003135 SSP/PC RS

CPF
998.469.420-87

DATA NASCIMENTO
13/03/1983

FILIAÇÃO
WILSON JOSE MUCIO
TEREZINHA CELITA MUCIO

PERMISSÃO ACC CAT. HAB.

Nº REGISTRO
01735891073

VALIDADE
01/08/2022

1ª HABILITAÇÃO
06/04/2001

OBSERVAÇÕES

ASSINATURA DO PORTADOR
Ricardo Luiz Mucio

LOCAL
ERECHIM, RS

DATA EMISSÃO
02/08/2017

ASSINATURA DO EMISSOR
Edoardo Mário Siqueira
 Diretor-Geral

88601666050
 RS196673194

PROIBIDO PLASTIFICAR
 1518080080

RIO GRANDE DO SUL

CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS 1º OFÍCIO DE REGISTRO CIVIL DAS PESSOAS NATURAIS
 E TABELIONATO DE NOTAS - Código CNJ 05.370-9
 Av. Presidente Castelo Branco, 1165 - Bairro São Cristóvão, 91220-000, Porto Alegre, RS - Fone: (51) 3246-4444 - Fax: (51) 3246-5104

Autenticação Digital

De acordo com os artigos 1º, 3º e 7º inc. V 8º, 41 e 62 da Lei Federal 8.935/1994 e Art. 6º Inc. XII da Lei Estadual 8.721/2008 autentico a presente imagem digitalizada, reprodução fiel do documento apresentado e conferido neste ato. O referido é verdade. Dou fé.

Cód. Autenticação: 40372407180919200324-1; Data: 24/07/2018 09:23:42

Selo Digital de Fiscalização Tipo Normal C: AHE30285-F1RZ,
 Valor Total do Ato: R\$ 4,23

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DA PARAÍBA
CARTÓRIO AZEVEDO BASTOS
FUNDADO EM 1888
PRIMEIRO REGISTRO CIVIL DE NASCIMENTO E ÓBITOS E PRIVATIVO DE CASAMENTOS, INTERDIÇÕES E TUTELAS DA COMARCA
DE JOÃO PESSOA

Av. Epitácio Pessoa, 1145 Bairro dos Estados 58030-00, João Pessoa PB
Tel.: (83) 3244-5404 / Fax: (83) 3244-5484
http://www.azevedobastos.not.br
E-mail: cartorio@azevedobastos.not.br



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

O Bel. Válber Azevêdo de Miranda Cavalcanti, Oficial do Primeiro Registro Civil de Nascimentos e Óbitos e Privativo de Casamentos, Interdições e Tutelas com atribuição de autenticar e reconhecer firmas da Comarca de João Pessoa Capital do Estado da Paraíba, em virtude de Lei, etc...

DECLARA para os devidos fins de direito que, o documento em anexo identificado individualmente em cada *Código de Autenticação Digital*¹ ou na referida sequência, foi autenticados de acordo com as Legislações e normas vigentes².

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos dos respectivos serviços de Notas e Registros do Estado da Paraíba, a Corregedoria Geral de Justiça editou o Provimento CGJPB Nº 003/2014, determinando a inserção de um código em todos os atos notoriais e registrais, assim, cada Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial contém um código único (por exemplo: **Selo Digital: ABC12345-X1X2**) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser confirmada e verificada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **24/07/2018 09:45:04 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa **INOVAMED COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA1** ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br

Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o *Código de Consulta desta Declaração*.

Código de Consulta desta Declaração: 1036573

A consulta desta Declaração estará disponível em nosso site até **24/07/2019 09:23:43 (hora local)**.

¹**Código de Autenticação Digital:** 40372407180919200324-1

²**Legislações Vigentes:** Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013 e Provimento CGJ Nº 003/2014.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05bd9c20a047dd01a0309bb7b37a9be263feb3ea39921c129076df6a09c26edf045d360a502598a4b64b936683b44a5523a838e991a794c2e8e198c84251c3b66aa

