

PARECER FINAL CHAMADA PÚBLICA 10/2025

ATA DE REUNIÃO DA COMISSÃO DE ANÁLISE E JULGAMENTO DAS PROPOSTAS DA CHAMADA PÚBLICA 10/2025

Data: 22/05/2025

Conforme previsto no Edital da Chamada Pública nº 10/2025 a Comissão de Avaliação das propostas do referido edital, instituída pela Portaria nº 88/2025-DIR de Farmanguinhos, vem por meio deste apresentar o resultado desta chamada pública, com base no parecer final de avaliação das propostas recebidas.

A referida Chamada Pública foi publicada no Diário Oficial da União em 03/04/2025 com prazo final de apresentação de propostas em 25/04/2025 e, divulgada ainda através do portal de Farmanguinhos bem como da Abifina na Internet.

Assim, após o recebimento das propostas via o e-mail chamada.publicafar@fiocruz.br e confirmação do recebimento da documentação com o envio do Termo de Confidencialidade em 29/04/2025, esta Comissão avaliou os documentos apresentados pelas empresas proponentes, a partir dos critérios elencados no Edital.

1. INTRODUÇÃO

O Instituto de Tecnologia em Fármacos – Farmanguinhos é um órgão específico singular da Fundação Oswaldo Cruz e, como laboratório oficial, é responsável pela produção e desenvolvimento dos medicamentos que atendem aos diversos programas do Ministério da Saúde.

A Chamada Pública nº 10/2025 tem o objetivo de selecionar empresas farmoquímicas, interessadas no desenvolvimento conjunto e se for bem-sucedido, para a produção em território nacional do Insumo Farmacêutico Ativo - IFA listado no Anexo I, com o Instituto nos termos da Lei nº 10.973/2004 e demais legislações aplicáveis.

A presente Chamada Pública visou a obtenção de propostas para o seguinte IFA:

IFA	Quantitativo estimado anual
Dolutegravir	134,7 Kg

2. FUNDAMENTAÇÃO

O presente parecer técnico tem por objetivo apresentar resultado da avaliação técnico regulatória realizado pela Comissão julgadora das propostas apresentadas à Chamada Pública nº 10/2025.

Observação:

- Em relação às documentações encaminhadas pelas empresas, foi feita diligência para esclarecimento em relação ao item 6.8 (b) do Edital. As empresas apresentaram a documentação e foram aceitas pela comissão.

3. CLASSIFICAÇÃO E PONTUAÇÃO

Empresa proponente: Cyg Biotech Química e Farmacêutica Ltda/Blanver

Situação: Classificada

Pontuação recebida: Conforme abaixo

	TABELA DE PONTUAÇÃO			EMPRESA
				Cyg Biotech Química e Farmacêutica Ltda/Blanver
1	Capacidade tecnológica	1) O processo de produção mais sustentável que os vigentes.	70	70
	Capacidade tecnológica	2) O produtor do IFA possui instalações em escala piloto para adequações eventuais de processo.	70	70
	Capacidade tecnológica	3) O produtor de IFA já tem processos produtivos similares, em sua linha de produção.	70	70
	Capacidade tecnológica	4) O produtor de IFA possui capacidade analítica para avaliação da qualidade do produto.	50	50
2	Produção IFA	O IFA é ou será fabricado em Farmoquímica própria no Brasil	50	50
		O IFA será fabricado por um parceiro farmoquímico no Brasil	30	0
		Certificação de Boas Práticas de Fabricação emitido pela ANVISA para IFA proposto	50	0
		Certificado de Boas Práticas de Fabricação emitido pela ANVISA para outros IFA	20	20
3	Pontuação do Cronograma - Previsão de início produção	5 anos	10	
		4 anos	20	
		3 anos	40	
		2 anos	50	
		1 ano	60	60
	Total			390

Empresa proponente: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos LTDA

Situação: Classificada

	TABELA DE PONTUAÇÃO			EMPRESA
				Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos LTDA
1	Capacidade tecnológica	1) O processo de produção mais sustentável que os vigentes.	70	70
	Capacidade tecnológica	2) O produtor do IFA possui instalações em escala piloto para adequações eventuais de processo.	70	70
	Capacidade tecnológica	3) O produtor de IFA já tem processos produtivos similares, em sua linha de produção.	70	70
	Capacidade tecnológica	4) O produtor de IFA possui capacidade analítica para avaliação da qualidade do produto.	50	50
2	Produção IFA	O IFA é ou será fabricado em Farmoquímica própria no Brasil	50	50
		O IFA será fabricado por um parceiro farmoquímico no Brasil	30	0
		Certificação de Boas Práticas de Fabricação emitido pela ANVISA para IFA proposto	50	50
		Certificado de Boas Práticas de Fabricação emitido pela ANVISA para outros IFA	20	20
3	Pontuação do Cronograma - Previsão de início produção	5 anos	10	
		4 anos	20	
		3 anos	40	
		2 anos	50	
		1 ano	60	60
	Total			440

Empresa proponente: Microbiológica Química e Farmacêutica LTDA

Situação: Classificada

	TABELA DE PONTUAÇÃO			EMPRESA
				Microbiológica Química e Farmacêutica LTDA
1	Capacidade tecnológica	1) O processo de produção mais sustentável que os vigentes.	70	70
	Capacidade tecnológica	2) O produtor de IFA possui instalações em escala piloto para adequações eventuais de processo.	70	70
	Capacidade tecnológica	3) O produtor de IFA já tem processos produtivos similares, em sua linha de produção.	70	70
	Capacidade tecnológica	4) O produtor de IFA possui capacidade analítica para avaliação da qualidade do produto.	50	50
2	Produção IFA	O IFA é ou será fabricado em Farmoquímica própria no Brasil	50	50
		O IFA será fabricado por um parceiro farmoquímico no Brasil	30	0
		Certificação de Boas Práticas de Fabricação emitido pela ANVISA para IFA proposto	50	0
		Certificado de Boas Práticas de Fabricação emitido pela ANVISA para outros IFA	20	20
3	Pontuação do Cronograma - Previsão de início produção	5 anos	10	
		4 anos	20	
		3 anos	40	
		2 anos	50	50
		1 ano	60	
	Total			380

Empresa proponente: Nortec Química S.A

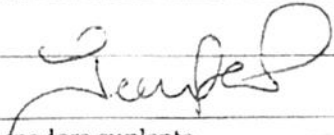


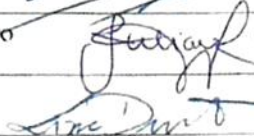
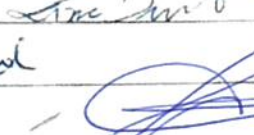

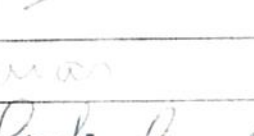
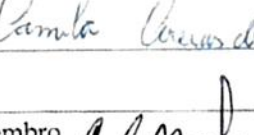
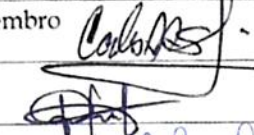
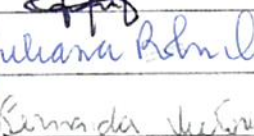

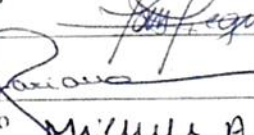
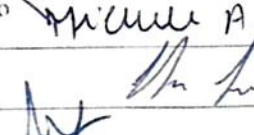
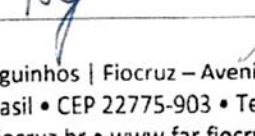
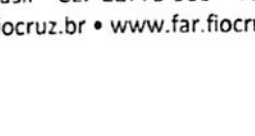


Situação: Classificada

	TABELA DE PONTUAÇÃO			EMPRESA
				Nortec Química S.A
1	Capacidade tecnológica	1) O processo de produção mais sustentável que os vigentes.	70	70
	Capacidade tecnológica	2) O produtor do IFA possui instalações em escala piloto para adequações eventuais de processo.	70	70
	Capacidade tecnológica	3) O produtor de IFA já tem processos produtivos similares, em sua linha de produção.	70	70
	Capacidade tecnológica	4) O produtor de IFA possui capacidade analítica para avaliação da qualidade do produto.	50	50
2	Produção IFA	O IFA é ou será fabricado em Farmoquímica própria no Brasil	50	50
		O IFA será fabricado por um parceiro farmoquímico no Brasil	30	0
		Certificação de Boas Práticas de Fabricação emitido pela ANVISA para IFA proposto	50	0
		Certificado de Boas Práticas de Fabricação emitido pela ANVISA para outros IFA	20	20
3	Pontuação do Cronograma - Previsão de início produção	5 anos	10	
		4 anos	20	
		3 anos	40	
		2 anos	50	
		1 ano	60	60
	Total			390

4. RESULTADO

Proposta selecionada: Diante da pontuação indicada acima, a proposta selecionada foi a apresentada pela empresa Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos LTDA.

Diante do relatado neste Parecer, a Comissão de Avaliação das propostas do Edital de Chamada Pública nº 10/2025, envia os autos à Direção para decisão quanto à homologação resultado do processo seletivo recomendando a seleção da proposta classificada.

Comissão	
Tereza Cristina dos Santos - Coordenadora	
Daniela Rangel Affonso Fernandes - Coordenadora suplente	
Alessandra Lanzillota Esteves - Membro	
Carla Cristina de Freitas da Silveira - Membro	
Diogo Dibo do Nascimento - Membro	
Juliana Johansson Soares Medeiros - Membro	
Livia Deris Prado - Membro	
Nubia Boechat Andrade - Membro	
Patrícia Sandoval Pulhese Ticom - Membro	
Rafael Cardoso Seicera - Membro	
Rodrigo Fonseca da Silva Ramos - Membro	
Soraya Mileti da Costa - Membro	
Camila Areias de Oliveira - Membro	
Assistência Técnica	
Carlos Anézio Ribeiro de Souza Junior - Membro	
José Domingos da Silva Junior - Membro	
Juliana Rolim Dias Cerqueira - Membro	
Fernanda Victorina Barros - Membro	
Frederico Silva Castelo Branco - Membro	
Marcos Moitrel Pequeno da Silva - Membro	
Mariana Pereira do Carmo - Membro	
Michele Andrade de Vasconcelos - Membro	
Rosana Soeiro Vital - Membro	
Walter Trajano de Sá Filho - Membro	