



Rio de Janeiro, 9 de dezembro de 2025.

VND-2025-143

Razão Social: FUNDAÇÃO EDUCACIONAL D ANDRÉ ARCOVERDE.

Nome Fantasia: Hospital Escola Luiz Giossffi Januzzi

CNPJ: 32.354.011/0012-19

End.: Rua D. José Costa Campos, nº 142 - Centro

Valença/RJ – CEP: 27600-000.

A/C.: E-mail: compras.publicas@faa.edu.br

A Inter Quality Representações Ltda., informa que a presente Proposta Técnica atende às especificações estabelecidas no Anexo I do PROCESSO nº 06.980108/2025, sendo sua elaboração baseada integralmente no descritivo técnico do item constante do referido processo.

Item	Qtd	Descrição	Valor Unitário	Valor Total
03	05	<p align="center">Fototerapia Neonatal</p> <p>Marca: Comen Modelo: BL70 Registro Anvisa: 80047309206</p> <p><u>Descrição:</u> Fototerapia neonatal com tecnologia de leds com iluminação mínima de 10 LEDs disposto em pedestal, com controle microprocessado, que possibilite ajuste da irradiância, leitura para acompanhamento de tempo, taxa de exposição. Teclado de membrana. O equipamento deve acompanhar todas as ventosas par facilitar a fixação em cubas de incubadoras e cabo de força compatível com as normas ABNT com no mínimo 3 metros de comprimento. O equipamento deve ser bivolt automático (110/220v).</p>	R\$ 8.800,00	R\$ 44.000,00
07	01	<p align="center">Berço Aquecido</p> <p>Marca: Comen Modelo: BQ20 Registro Anvisa: 80047300833</p> <p><u>Descrição:</u> Berço aquecido com sistema de calor irradiante, refletor, display para leitura de temperatura do paciente, iluminação auxiliar, bandeja de raios-x, prateleira inferior e bandejas laterais, gaveta inferior para guarda de material, suporte para soro e bombas de infusão. Ajuste de inclinação do leito, modos de aquecimento manual e servo controlado. Deverá acompanhar todos os acessórios mínimos, tais como colchão, sensor de temperatura, cabo de energia e demais acessórios para o perfeito funcionamento do equipamento. A alimentação elétrica de ser tipo bivolt (110/220v).</p>	R\$ 23.000,00	R\$ 23.000,00
09	02	<p align="center">Cardiotocógrafo</p> <p>Marca: Comen Modelo: C21 Registro Anvisa: 80047300840</p> <p><u>Descrição:</u> Cardiotocógrafo portátil com alça de transporte, com display dobrável com no mínimo 7 polegadas ou superior, que apresente os parâmetros de frequência fetal e atividade uterina, suporte para monitorização de múltipla gestação (gemelar). Registro de movimentos fetais, alarmes de bradicardia e taquicardia ajustáveis. Capacidade de impressão no equipamento. Comunicação de dados para uso no prontuário do paciente e recurso de envio/exportação de exames. Alimentação elétrica bivolt automático. Acessórios mínimos inclusos: 01 Conjunto de Transdutores de Ultrassom, que permita a monitoração gemelar simultânea; 01 Transdutor Toco; 02</p>	R\$ 14.000,00	R\$ 28.000,00

		Conjuntos de Cintas completos para fixação dos transdutores; 02 Blocos ou Rolos de papel para uso na impressora do equipamento; Demais acessórios necessários para o completo funcionamento do equipamento mesmo não tendo sido aqui citados.		
10	13	<p style="text-align: center;">Cardioversor</p> <p>Marca: Comen Modelo: S8 Registro Anvisa: 80047300753</p> <p>Descrição: Bifásico para uso em intercorrências de parada cardiorrespiratória em pacientes pediátricos de baixo peso até adultos com obesidade mórbida, sem a necessidade da troca de partes internas do equipamento; possuir no mínimo os modos de operação manual, cardioversão sincronizada com ECG, modo DEA. Possuir forma de onda Bifásica, de alta eficiência com entrega de choque de acordo com o paciente de, no máximo 360 J de energia; Não limitar carga do equipamento em 50J para utilização em pacientes pediátricos, podendo chegar até a carga máxima de 360J; Equipamento deve cumprir os requisitos da norma 6.3.4.2, EN1789(queda livre) com altura da queda de 0,75 m; Possuir tempo de carga máxima com valor menor ou igual a 8s; Possuir sistema de segurança de descarga automática de energia, após longo tempo com o capacitor carregado e sem ser disparado; Possuir comunicação via protocolo HL7 com gestor hospitalar; Permitir a descarga no mínimo através de pás externas reutilizáveis e pás adesivas descartáveis; Possuir Pás Externas Reutilizáveis únicas para Adulto/Pediátrico; Possuir Comandos de Descarga no painel do equipamento e nas pás externas reutilizáveis com seleção de carga, carregamento e disparo através delas (1, 2 e 3); Possuir indicação e contato nas pás externas; Possuir Comandos de Ajuste do Nível de Energia no painel do equipamento; Possuir indicador de energia entregue; Possuir indicador audiovisual de carga completa; Possuir, integrado ao equipamento, no mínimo a monitorização dos seguintes parâmetros vitais básicos: ECG, RESPIRAÇÃO, SPO2; Possuir Display LCD Colorido, com tamanho de no mínimo 8 polegadas de alta resolução sensível ao toque com múltiplos pontos. Com no mínimo 5 formas de ondas visualizadas. Possuir sistema de alarme audiovisual para todos os parâmetros vitais monitorizados que ultrapassem os limites ajustados. Possuir sistema de alarme audiovisual para os alarmes funcionais do equipamento, tais como: sensor desconectado, bateria fraca etc.; Possuir Alça de Transporte integrada ao equipamento. Possuir peso do equipamento com bateria de no máximo 4.5 kg, incluindo uma bateria, pás externas e cabos condutores. Possuir sistema com autonomia de energia mínima igual ou superior a 390 minutos para monitorização de ECG, igual ou superior a 220 descargas com energia máxima, e igual ou superior a 270 minutos de estimulação de marcapasso, com bateria interna ao equipamento, recarregável de tecnologia sem efeito memória e carregamento acoplados ao equipamento; Capacidade de armazenamento de no mínimo 120 horas de monitorização de ECG e armazenamento de, pelo menos, 200 horas de tendências tabulares com intervalo de 1 minuto. Possibilidade de uso de sensor RCP. Possuir indicação para equipamento ligado em rede elétrica e bateria. Possuir indicação para bateria com carga baixa; Tensão de Alimentação - Bivolt 110/240V -60Hz. Características mínimas do sistema de monitorização de ECG: Possuir a monitorização de 03 derivações (I, II, III); apresentar a medição da Frequência Cardíaca; Apresentar o traçado de curva de ECG; Possuir também a monitorização do ECG através das pás externas reutilizáveis com ganho de 1,25 mm/mv (x0,125) 2,5 mm/mV (x0,25), 5 mm/mV (x0.5), 10 mm/mV (x1), 20 mm/mV (x2), 40 mm/mV (x4), Auto.; Com um intervalo de medição da frequência Cardíaca de 15 a 350 bpm de acordo com o paciente selecionado; Características mínimas do sistema de monitorização de RESPIRAÇÃO: Possuir monitorização por tecnologia de detecção de bioimpedância trans torácica, através do cabo de ECG; Apresentar a medição da Frequência Respiratória com intervalo de medição de 0 rpm a 200 rpm; apresentar o traçado de curva da RESPIRAÇÃO. Possuir Marca Passo externo não invasivo: Características mínimas do sistema de Marca Passo: Per-</p>	R\$ 32.000,00	R\$ 416.000,00

		<p>mitir a estimulação Fixa ou por Demanda; possuir ajuste de Frequência de Estimulação; Possuir ajuste de Corrente de Estimulação. Frequência do Marcapasso 30ppm a 210ppm com saída de corrente de estimulação de 0 a 200 mA; Deve possuir, no mínimo 12 níveis de energia até 50 joules e 17 níveis de energia até 200 Joules chegando até 360 Joules. Deve apresentar a curva pletismográfica com o respectivo valor numérico; Deve apresentar faixa de leitura de 1 a 100% com a resolução de 1%. Medição de pulso: 20 a 300bpm; alarmes de mínimo e máximo. Deverá apresentar tecnologia que permita a leitura do índice de perfusão. O equipamento deve ter interface com o usuário no idioma Português; Possuir no mínimo os seguintes acessórios: 01 Conjunto Completo de Pás de Desfibrilação Externa Adulto/Pediátrico; 01 Conjunto Completo de Pás adesivas para marcapasso transcutâneo, DEA e Desfibrilação Externa Adulto/Pediátrico; 01 Cabo completo para estimulação de marca-passo; 01 Cabos de ECG completos reutilizáveis com 05 vias para uso Adulto/Pediátrico; 01 Kit de Spo2 para uso em Adulto; 02 rolos de papéis. Garantia de 12 meses.</p>		
14	03	<p style="text-align: center;">Detector Fetal</p> <p>Marca: Edan Modelo: SD1 Registro Anvisa: 80047309139</p> <p>Descrição: Detector de batimentos cardíacos fetal, portátil, com indicação digital da frequência cardíaca fetal (FCF). Deve ter frequência entre de 2 MHz a 2,30MHz ($\pm 10\%$), com alto nível de sensibilidade. Possuir Potência do transdutor (acústica) de, no mínimo, 5mW. Deve ter a capacidade de detecção do batimento cardíaco a partir da 10ª semana de gestação. Possuir alojamento lateral para fixar o transdutor. O transdutor deve ser blindado contra interferências elétricas e à prova d'água. Possuir sistema de desligamento automático após 5 minutos sem uso. Display deve ser de LCD com indicação de bateria fraca, ritmo e batimento cardíaco (FCF) na faixa de 50 a 240 BPM no mínimo. Alimentação por bateria recarregável de íon de lítio. Deve acompanhar carregador de bateria, bolsa para transporte, transdutor de ultrassom blindado, manual de instruções em português e todos os acessórios necessários para o seu funcionamento. Registro vigente na ANVISA.</p>	R\$ 750,00	R\$ 2.250,00
15	06	<p style="text-align: center;">Eletrocardiógrafo</p> <p>Marca: Edan Modelo: SE1200Express Registro Anvisa: 80047300496</p> <p>Descrição: Eletrocardiógrafo com tela colorida de no mínimo 8" polegadas; LCD de cristal líquido com resolução de 800x480 pixels touchscreen para visualização de exames antes da impressão e configuração do equipamento; equipamento não passar do peso de 5 kg (incluindo unidade principal, bateria e registrador, excluindo acessórios); Aquisição de 12 derivações simultaneamente através do cabo de 10 vias ou cabo de 12 vias e exibir 12 (doze) formas de onda simultâneas na tela em tempo real; À prova de desfibrilação 5.000 V, 360J com tempo de recuperação da base menor a 5 segundos após desfibrilação; Sinal de calibração de no mínimo 1mV. Deve possuir filtro para interferências externas, possuir detecção ou registro de marca-passo e proteção contra desfibrilação. Impressora térmica utilizando papel milimetrado e termo sensível, de alta resolução para possibilitar traçados precisos e de alta qualidade A4 (295 mm x 210 mm) resolução maior ou igual a 8 pontos/mm vertical e 40 pontos/mm na horizontal com velocidade do papel de 25mm/s; Possibilidade de funcionamento em todos os ritmos, manual e automático; Com ajustes de velocidade de impressão: 5 mm/s, 12,5 mm/s, 25mm/s, 50 mm/s. Com ajuste da amplitude/ganho do traçado de ECG em, no mínimo, três níveis: 2,5 mm/mV, 5 mm/mV, 10 mm/mV, 20 mm/mV, Auto precisão: $\pm 5\%$; Proteção contra descarga de desfibrilador, filtro de no mínimo 20 Hz e ruídos e tremores musculares; Bateria interna recarregável, com</p>	R\$ 10.450,00	R\$ 62.700,00

		<p>no mínimo 380 registros de medição automática ou duas horas de registros contínuos. Capacidade de armazenar na memória interna de 800 arquivos. O equipamento deverá possuir a seguinte linha de voltagem: 100 a 240V (bivolt automático) com 60Hz. Detecção de cabo desconectado, eletrodo desconectado, marca-passo e derivação invertida; Visualização do posicionamento dos eletrodos na tela do equipamento para auxílio do usuário, informando o status de cada derivação; Possibilitar realização de ECG em uma faixa de pacientes que compreenda desde pacientes pediátricos de baixo peso a pacientes adultos obesos. Possibilidade de exportar exames através pelo menos um dos seguintes formatos digital, PDF, xml ou similar via cabo de rede e possibilidade de WIFI; Permitir vários formatos de relatório 3x4+1, 3x4+3, 6x2, 6x2+1, 12x1; Disponibilidade de ter as informações: sensibilidade, velocidade, filtro, frequência cardíaca, formato de impressão, derivação de ritmo, ID, data; identificação, nome, idade, sexo, altura, peso do paciente; Permitir a pré-visualização das 12 derivações e revisão antes de salvar, imprimir ou exportar; Permitir consulta aos dados do paciente para a extração e envio de exame posteriormente; O equipamento deverá possuir a seguinte linha de voltagem: 100 a 240V (bivolt automático) com 60Hz. Acessórios: 01 cabos de ECG de 10 vias ou 12 via (o que for necessário para o pleno funcionamento do equipamento); 01 Conjuntos de seis eletrodos de sucção reutilizáveis precordiais; 01 conjuntos de quatro cliques de membros reutilizáveis padrão IEC adulto; 01 Cabo força acima de 2 metros; 03 blocos compatíveis com o sistema de impressão do aparelho; 01 tubo de gel. Carro de transporte do equipamento para levar aos setores onde serão efetuados os exames; Equipamento deve possuir até 02 anos de garantia.</p>		
19	04	<p align="center">Monitor Multiparâmetros</p> <p>Marca: Comen Modelo: N15MPro Registro Anvisa: 80047300887</p> <p>Descrição: Monitor multiparamétrico microprocessado portátil menor que 10 Kg, com tela colorida LCD, touch screen de no mínimo 15". Deverá ser capaz de medir obrigatoriamente os seguintes parâmetros fisiológicos: ECG, PA, oximetria de pulso, respiração e temperatura. Pré configurado ou modular para uso adulto, pediátrico e neonatal selecionáveis, a ser utilizado em áreas críticas. O monitor deverá ter capacidade conectar os seguintes parâmetros adicionais: Capnografia e BIS. O monitor deve possuir impressora térmica incorporada permitindo impressão de parâmetros numéricos e 3 formas de ondas. Algoritmo para análise de arritmias e análise de segmento ST. Menus para configuração e controle dos parâmetros, navegáveis através de seletor giratório e tela sensível ao toque. Visualização simultânea de no mínimo 11 curvas de parâmetros fisiológicos e os respectivos valores numéricos. Medida de VPP (Variação de Pressão de Pulso), automática, com medidas periódicas programáveis de visualização no monitor sem uso de interfaces. Alarmes audiovisuais para todos os parâmetros com 03 categorias diferentes de som. Alarme audiovisual de todos os parâmetros com no mínimo 02 prioridades ajustáveis pelo usuário: máximo e mínimo. Visualização de ao menos 8 leitos através do monitor beira leito, sem central de monitorização. Possuir capacidade de se conectar a central de monitorização de mesma marca: Central de alta tecnologia com capacidade mínima de 20 monitores simultâneos (com capacidade de expansão); Evolução mínima de 72 horas de todos os pacientes; Seleção de traçados a serem exibidos; Controle dos monitores a partir da central; Admissão de pacientes a partir da central; Capacidade de medida de pressão arterial a partir da central; Visualização de parâmetros ventilatórios através da central. ECG: Faixa mínima de frequência cardíaca: 20 a 300 BPM; Apresentação simultânea na tela de pelo menos 03 (três) derivações; Detecção automática de desconexão de derivação; Detecção automática de pulso de marca-passo; Análise de no mínimo 15 arritmias (assistolia, fibrilação ventricular, taquicardia ventricular, bigemia, extrassístole e bradicardia); Análise de seguimento ST, no mínimo em 03 (três) derivações simultâneas; Proteção contra descarga de desfibrilador e interferência de</p>	R\$ 27.000,00	R\$ 108.000,00

		<p>RF de gerador eletrocirúrgico (bisturi elétrico). Oximetria de Pulso. Serão aceitas as seguintes tecnologias: Nellcor, Masimo, Fast SpO2, Drager ou BluPro; Faixa da SpO2: 0% a 100% resolução de 1%; Apresentar frequência de pulso; Faixa de Frequência de Pulso: 25 bpm a 300 bpm; Alarmes de sensor desconectado ou saturação zero e saturação de oxigênio mínima e máxima; Apresentar curva plestismográfica e valor em porcentagem da saturação arterial de oxigênio; Apresentar indicador de perfusão numérico; Possuir tecnologia que permita a medição em baixa perfusão e movimento; Permitir medição em neonatos. Pressão Não Invasiva: Método oscilométrico; Possuir modo manual, automático e contínuo; Possuir tipo de medição de pressão sistólica, diastólica e média; Faixa de medida: 0 mmHg a 300 mmHg. Pressão Invasiva: Possuir no mínimo 3 canais de PI; Faixa de medida: -40 mmHg a 300 mmHg; Precisão da PI +/- 1 mmHg; Possibilidade de medir Pressão Intracraniana. Respiração: Aquisição da frequência respiratória através da tecnologia de impedância transtorácica; Faixa de medida: 0 a 120 rpm. Temperatura: Possuir no mínimo 2 canais de temperatura. Faixa de medida: 0 °C a 50 °C; Precisão de +/- 0,1°C. Permitir medidas através da pele, cavidade oral ou reto. Capnografia do tipo Mainstream: Medir os seguintes parâmetros: etCO2, FiCO2, FR; Faixa de medida de CO2: 0 mmHg a 100 mmHg; Faixa de medida de FR: 3 rpm a 150 rpm precisão de +/- 1rpm; Possuir monitorização contínua do CO2 expirado exibida em gráfico e/ou valor numérico. BIS: Possuir parâmetros de medição: BIS, SQI, SR, EMG, SEF e TP. Faixa de medida de BIS: 0 a 100. Características do Sistema: Revisão de tendência e tabelas de no mínimo 120 hs, 200 eventos de alarme e arritmia, armazenamento de 1200 conjuntos de PNI. Possuir USB, VGA e RS-232 que permita conexão posterior com módulos de medição Comunicação com sistema hospitalar (HIS) através do protocolo HL7. Possuir conectividade com Ventilador Pulmonar e Aparelho de Anestesia da mesma marca, proporcionando conectividade e integração de ambos com o prontuário eletrônico. Bateria interna recarregável com autonomia 300 minutos com uma única bateria e grau de proteção mínima de IPX1. Alimentação elétrica bivolt 110/220V automático, 60Hz.</p>		
21	01	<p style="text-align: center;">Ventilador Pulmonar</p> <p>Marca: Comen Modelo: V6 Registro Anvisa: 80047300</p> <p>Descrição: Ventilador Pulmonar eletrônico microprocessado para pacientes pediátricos e adultos. Possuir os seguintes modos de ventilação ou modos ventilatórios compatíveis: Ventilação com Volume Controlado; Ventilação com Pressão Controlada; Ventilação Mandatória Intermitente Sincronizada; Ventilação com suporte de pressão; Ventilação com suporte à volume; Ventilação com fluxo contínuo, ciclado a tempo e com pressão limitada, inclusive em SIMV e modo volume garantido para o opcional de pacientes neonatais, compensação de fugas para o opcional de pacientes neonatais; Terapia de Oxigênio de Alto Fluxo; Ventilação em dois níveis, Ventilação Não Invasiva; Pressão Positiva Contínua nas Vias Aéreas - CPAP; Ventilação de Back up no mínimo nos modos espontâneos. Sistema de Controles: Possuir controle e ajuste para pelo menos os parâmetros com as faixas: Pressão controlada de no mínimo até 90cmH2O e pressão de suporte de no mínimo até 60cmH2O; Volume corrente de no mínimo entre 20 a 2000 ml; Frequência respiratória de no mínimo até 100 rpm; Tempo inspiratório de no mínimo entre 0,3 a 5,0 segundos; PEEP de no mínimo até 50 cmH2O; Sensibilidade inspiratória por fluxo de no mínimo entre 0,5 a 2,0 lpm; Ajuste do fluxo para Terapia de Oxigênio de Alto Fluxo de 2 a no mínimo 50 l/min; FiO2 de no mínimo 21 a 100%, obrigatoriamente trabalhar com sistema de alimentação de alta pressão de rede de gases medicinais (oxigênio e ar comprimido) entre 3 e 6 bar. Sistema de Monitorização: Tela colorida com possibilidade de inclinação e angulação, de no mínimo 15 polegadas touchscreen com botão rotacional para ajuste de programação dos parâmetros: Monitoração de volume por sensor proximal por filamento aquecido ou do tipo térmico para opcional de pacientes neona-</p>	R\$ 126.000,00	R\$ 126.000,00

	<p>tais e distal para pacientes pediátricos e adultos do tipo ultrassônico, filamento aquecido ou tipo térmico; Principais parâmetros monitorados: Volume corrente exalado, Volume corrente inspirado, pressão de pico, pressão de platô, PEEP, AUTO-PEEP, pressão média de vias aéreas, frequência respiratória total e espontânea, Tempo inspiratório, Tempo expiratório, FiO2 com monitoração por sensor paramagnético ou ultrassônico, relação I:E, pico de fluxo inspiratório, volume minuto expirado, constante de tempo expiratório, índice de stress e volume expiratório. Cálculos automáticos de mecânica: resistência, complacência, pressão de oclusão e força inspiratória negativa. Recurso de nebulização incorporado ao equipamento ou dispositivo que execute a mesma função, sem alteração da FiO2 ajustada. FiO2 com monitoração por sensor paramagnético, ou, ultrassônico, que permita calibração durante a ventilação, ou, que garanta a calibração por períodos de no mínimo um mês, Apresentação de curvas pressão x tempo, fluxo x tempo, volume x tempo, loops pressão x volume, fluxo x volume e fluxo/pressão; apresentação de gráficos com as tendências. Sistema de Alarmes com pelo menos: Alarmes de alta e baixa pressão inspiratória, alto e baixo volume minuto, frequência respiratória, alta/baixa FiO2, apneia, pressão de O2 baixa, pressão de ar baixa, falha no fornecimento de gás, falta de energia, baixa carga da bateria e para ventilador sem condição para funcionar, ou similar. Recurso de nebulização pneumática incorporado ao equipamento sem alteração da FiO2 ajustada; Tecla para pausa manual inspiratória e expiratória. Armazenar na memória os últimos parâmetros ajustados; Bateria interna recarregável com autonomia de no mínimo 30 minutos. O Ventilador deverá continuar ventilando o paciente mesmo com a falta de um dos gases em caso de emergência e alarmar indicando o gás faltante. Acompanhar no mínimo os acessórios: Braço articulado, Pedestal com rodízios, 2 Circuitos paciente pediátrico/adulto, 2 válvulas de exalação, Mangueiras para conexão de oxigênio e ar comprimido, 5 sensores de fluxo do tipo térmico ou ultrassônico. Compatível com protocolo de comunicação HL7. Software em Língua Portuguesa. Atendimento às normas: NBR IEC 60601-1; NBR IEC 60601-1-2. Alimentação elétrica a ser definida pela entidade solicitante.</p>		
--	---	--	--

VALOR TOTAL DESTE ORÇAMENTO	R\$ 809.950,00 (Oitocentos e nove mil, novecentos e cinquenta reais)
------------------------------------	--

CONDIÇÕES GERAIS	
VALIDADE DA PROPOSTA	120 dias
GARANTIA	12 meses para equipamentos e 90 dias para acessórios.
FATURAMENTO	INTER QUALITY REPRESENTAÇÕES EIRELI CNPJ: 04.339.229/0001-06 Banco: Santander – Agência: 4271 – Conta Corrente: 13002431-6 PIX – CNPJ: 04.339.229/0001-06.
FRETE	Incluso.
CONDIÇÕES DE PAGAMENTO	30 dias.
PRAZO DE ENTREGA	Até 60 dias.



DADOS DA EMPRESA	Razão Social: INTER QUALITY REPRESENTAÇÕES LTDA. CNPJ: 04.339.229/0001-06 Insc. Estadual: 86.715.104 Insc. Municipal: 0.294.363-8 End.: Estrada do Dendê, nº 2000, Moneró – Rio de Janeiro/RJ – CEP: 21920-316 Tel.: (21) 2467-4043 E-mail: vendas@interquality.net
DADOS DO REPRESENTANTE LEGAL	Nome: Osmar de Jesus Nunes Junior CPF: 014.269.307-39 RG: 07.482.030-9 IFPRJ Cargo: Diretor Tel.: (21) 2467-4043 E-mail: osmar@interquality.net

Atenciosamente,

04.339.229/0001-06
INTER QUALITY
REPRESENTAÇÕES LTDA.
Estrada do Dendê, 2.000
Moneró – CEP: 21.920-316
RIO DE JANEIRO - RJ

Osmar de Jesus Nunes Junior
Rep. Legal
e-mail: vendas@interquality.net
Tel.: (21) 2467-4043