



ESTADO DE GOIÁS
INDÚSTRIA QUÍMICA DO ESTADO DE GOIÁS IQUEGO
GERÊNCIA DA GARANTIA DA QUALIDADE

ATA DE ANÁLISE TÉCNICA

COMISSÃO ESPECIAL - CHAMAMENTO PÚBLICO Nº 003/2020

EMPRESA PROPONENTE: **Mylan Laboratórios Ltda.**
CNPJ: **11.643.096/0001-22**

Ata de reunião relativa à conferência dos documentos de habilitação apresentados ao Chamamento Público nº 003/2020 (SEI 202000055000087), que tem por objetivo a seleção de Empresas potencialmente interessadas na parceria estratégica com transferência de tecnologia de produtos prioritários para o Sistema Único de Saúde (SUS), a serem registrados em nome da INDÚSTRIA QUÍMICA DO ESTADO DE GOIÁS S.A. (IQUEGO) e adquiridos do Parceiro Tecnológico durante as etapas de absorção do conhecimento, respeitando os marcos regulatórios em vigor, contemplando medicamentos e plataformas tecnológicas estratégicas: “1.1.1 Medicamentos para tratamento de infecções por retrovírus.” Aos 18 dias do mês de junho de 2020, às 09h45min, os técnicos Laurindo Damas da S. Junior, Paulo Henrique Garcia Pereira, Daniel Jesus de Paula, Andrea Hipolito Araujo e Naara Duarte de F. Dantas denominados como Equipe Técnica da Indústria, José Carlos dos Santos, Patrícia Sodrê de Oliveira, Wenderson de Sousa e Wilson Sodrê de Oliveira (Presidente da Comissão Especial) reuniram-se na sala do Responsável Técnico de medicamentos Daniel Jesus de Paula para analisar os documentos técnicos de habilitação, que foram apresentados em arquivos retirados do processo SEI 202000055000137, do proponente **Mylan Laboratórios Ltda.**, sob CNPJ 11.643.096/0001-22, que apresentou o seguinte: **1)** Arquivo Alvarás e Autorizações: **1.1)** Publicação do Diário Oficial da União (DOU) de 08/09/2015 da Autorização Especial (AE) para empresa Mylan Laboratórios Ltda., sob CNPJ 11.643.096/0001-22 e Autoriz/MS 1.13299.0 para as atividades de: armazenar, distribuir, embalar, expedir, fabricar, fracionar, importar e reembalar medicamentos; **1.2)** Publicação do DOU de 08/09/2015 Autorização de Funcionamento (AFE) para empresa Mylan Laboratórios Ltda., sob CNPJ 11.643.096/0001-22 e Autoriz/MS 1.08830.7 para as atividades de: armazenar e importar (insumos e medicamentos), distribuir, embalar, expedir, exportar, fabricar, produzir, reembalar e transportar medicamentos; **1.3)** Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido até 30/07/2020 para o Fabricante Mylan Laboratórios Ltda. (CNPJ 11.643.096/0001-22) para linha de produtos estéreis (embalagem secundária); **1.4)** Certidão de Regularidade Técnica, exercício 2020, válido até 30/04/2021; **1.5)** Publicação do Diário Oficial do Estado do Rio de Janeiro de 27/06/2019 da Revalidação de Licença de Funcionamento de empresa a qual não foi possível identificar; **2)** Arquivo Certidões: **2.1)** Certidão Negativa de Débitos para com a Fazenda Pública Estadual – Espírito Santo para o CNPJ 05.656.727/0001-45, válida até 16/07/2020; **2.2)** Certidão Positiva com Efeitos de Negativa de Débitos Relativos aos Tributos Federais e a Dívida Ativa da União para o CNPJ 05.656.727/0001-45, válida até 03/10/2020; **2.3)** Certidão Negativa de débitos junto a Prefeitura da Serra - ES para o CNPJ 05.656.727/0001-45, válida até 27/05/2020; **2.4)** Certidão Negativa de Primeira Instância de Falência e Concordata para o CNPJ 05.656.727/0001-45, válida até 17/05/2020; **2.5)** Certificado de Regularidade – FGTS para o CNPJ 05.656.727/0001-45, válida até 11/07/2020; **2.6)** Certidão de Distribuição da Justiça Federal com nada consta na Seção Judiciária do Espírito Santo para o CNPJ 05.656.727/0001-45; **2.7)** Certidão Negativa de Débitos Trabalhistas para o CNPJ 05.656.727/0001-45, válido até 13/10/2020; **2.8)** Declaração de atendimento ao Inciso XXXIII do Art. 7 da Constituição Federal para o CNPJ 11.643.096.0001/22; **3)** Arquivo Documentos Contábeis: **3.1)** Balanço Patrimonial exercício de 2018 para

o CNPJ 05.656.727/0001-45; **3.2)** Balanço Patrimonial exercício de 2018 para o CNPJ 11.643.096/0001-22; 5E.97.46-4; **3.3)** Recibo de Entrega de Escrituração Contábil Digital para o CNPJ 11.643.096/0001-22; **3.4)** Demonstração de Resultado do Exercício 2018 para o CNPJ 05.656.727/0001-45; **3.5)** Termo de Abertura e Enceramento do Exercício 2018 para o CNPJ 05.656.727/0001-45; **3.6)** Recibo de Entrega de Escrituração Contábil Digital para o CNPJ 05.656.727/0001-45; **4)** Arquivo Estatutos Sociais: **4.1)** Foi apresentado a 18ª Alteração do Contrato Social da Mylan Laboratórios Ltda. CNPJ 11.643.096/0001-22; **4.2)** Foi apresentado o organograma da empresa no Brasil; **5)** Arquivo Informações Econômicas: **5.1)** Documento com Informações Econômicas (margem de retorno): Tenofovir, Tenofovir + Lamivudina, Darunavir, Ritonavir, Ritonavir + Lopinavir – para todos os produtos, 10% fixo para os 05 anos de parceria; **6)** Arquivo Darunavir_Compressed: **6.1)** Declaração que possui pessoal qualificado para transferência de tecnologia na Iquego para o produto Darunavir comprimidos 75, 150 e 600 mg; **6.2)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia está certificada para produzir e distribuir para os mercados europeu e norte americano na planta de Maharashtra, Índia; **6.3)** Declaração que compromete a enviar o Pedido de Autorização de Introdução no Mercado (dossiê de registro de produto) à ANVISA, Brasil, para os produtos qualificados para fornecimento de licitação IQUEGO; **6.4)** Declaração de possui certificações internacionais válidas e que estão prontos para acionar o processo de inspeção / certificação GMP, de acordo com a Resolução RDC 17/2010; **6.5)** Declaração de patente do produto Darunavir na Índia e Brasil; **6.6)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia possui expertise e capacidade para transferir tecnologia do produto Darunavir comprimidos 75, 150 e 600mg; **6.7)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia possui Centro de Pesquisa e Desenvolvimento; **6.8)** Certificado de produto farmacêutico para a Mylan Laboratories Ltd., Índia emitido pelo Escritório de Controle de Alimentação e Drogas de Maharashtra, Mumbai para o produto Darunavir cpr 600mg, válido até 12/06/2021; **6.9)** Licença de Renovação e dos Produtos produzidos pela Mylan Laboratories Ltd., Índia que inclui o produto Darunavir 75mg; **6.10)** Licença de Produção Indiana para exames, testes e análises para o produto Darunavir cpr 75, 150, 300, 400 e 600mg; **6.11)** Licença de Renovação e dos Produtos produzidos pela Mylan Laboratories Ltd., Índia que inclui o produto Darunavir 150mg; **6.12)** Licença de Produção do produto produzido pela Mylan Laboratories Ltd. Darunavir 600mg; **6.13)** Listagem com especificação de material e especificações físico-químicas do ativo Darunavir; **6.14)** Certificado de Boas Práticas de Fabricação (BPF) emitido pelo FDA Maharashtra para a empresa Mylan Laboratories Limited valido até 12/06/2021 para a produção de cápsulas e comprimidos que inclui o produto Darunavir; **7)** Arquivo LOPINAVIR_RITONAVIR_compressed: **7.1)** Cópia do DOU de 29/10/2018, pag. 50 – Suplemento nº 208 (RE nº 2.953), que concede à empresa Mylan Laboratories Ltd., Índia (CNPJ 11-643-096/0001-22) planta em PLOT NO. 11, 12 & 13, INDORE SPECIAL ECONOMIC ZONE, PHARMA ZONE, PHASE II, SECTOR-III, PITHAMPUR-454775, DISTRICT-DHAR (MP) o Certificado de Boas Práticas de Fabricação (BPF) para empresa Mylan Laboratories Ltd. (Índia) fabrique medicamentos sólidos não estéreis: comprimidos revestidos, válido por 2 anos (até 29/10/2020); **7.2)** Declaração que a empresa Mylan Laboratories Ltd., Índia possui GMP (FDA, EU, HPRA, Ireland & MHRA) e que no futuro solicitará certificação ANVISA conforme RDC 17/2010; **7.3)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd. foi inspecionada pela Anvisa em 22 a 26/08 de 2016 e está de acordo com as GMP. Que foi renovado em 2018 e está válido até 29/10/2020; **7.4)** Declaração que possui pessoal qualificado para transferência de tecnologia na Iquego para o produto Lopinavir/Ritonavir cpr 100/25 e 200/50mg; **7.5)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia confirma que seus produtos Lopinavir/Ritonavir cpr 100/25 e 200/50mg estão fora das patentes; **7.6)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia possui Centro de Pesquisa e Desenvolvimento; **7.7)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia possui expertise e capacidade para transferir tecnologia do produto Lopinavir/Ritonavir cpr 100/25 e 200/50mg para a IQUEGO; **7.8)** Certificado de produto farmacêutico para a Mylan Laboratories Ltd., Índia emitido pelo Escritório de Controle de Alimentação e Drogas de Madhya Pradesh para o produto Lopinavir/Ritonavir cpr 100/25 e 200/50mg, válido até 21/11/2021; **7.9)** Licença de Renovação e dos Produtos produzidos pela Mylan Laboratories Ltd., Índia que inclui Lopinavir/Ritonavir cpr 100/25 e 200/50mg, válido até 03/08/2020; **7.10)** Certificado de produto farmacêutico para a Mylan Laboratories Ltd., Índia emitido pelo Escritório de Controle de Alimentação e Drogas de Maharashtra, Mumbai para o produto Lopinavir/Ritonavir cpr 100/25 e 200/50mg, válido até 12/06/2021; **7.11)** Licença de produção emitido Escritório de Controle de Alimentação e Drogas de Madhya Pradesh para o produto Lopinavir/Ritonavir cpr 100/25 e 200/50mg, vencido em 16/01/2019; **7.12)** Listagem com especificação de material e especificações físico-químicas dos ativos Lopinavir e Ritonavir; **7.13)** Certificado de BPF emitido pela FDA Maharashtra, válido até 12/06/2021 que inclui Lopinavir/Ritonavir cpr 100/25 e 200/50mg; **7.14)** Certificado de BPF emitido pelo Escritório de Controle de Alimentação e Drogas de Madhya Pradesh para a empresa Mylan Laboratories Ltd., Índia para comprimidos, cápsulas, pós/granulados para suspensões orais, válido até 21/11/2021; **7.15)**

Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia está certificada para produzir e distribuir para os mercados europeu e norte americano nas plantas de Maharashtra e Madhya Pradesh, Índia; **8)** Arquivo RITONAVIR_compressed: **8.1)** Cópia do DOU de 29/10/2018, pag. 50 – Suplemento nº 208 (RE nº 2.953), que concede à empresa Mylan Laboratories Ltd., Índia (CNPJ 11-643-096/0001-22) planta em PLOT NO. 11, 12 & 13, INDORE SPECIAL ECONOMIC ZONE, PHARMA ZONE, PHASE II, SECTOR-III, PITHAMPUR-454775, DISTRICT-DHAR (MP) o Certificado de BPF para empresa Mylan Laboratories Ltd. (Índia) fabrique medicamentos sólidos não estéreis: comprimidos revestidos, válido por 2 anos (até 29/10/2020); **8.2)** Declaração que possui pessoal qualificado para transferência de tecnologia na Iquego para o produto Ritonavir cpr 100mg; **8.3)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia está certificada para produzir e distribuir para os mercados europeu e norte americano nas plantas de Maharashtra e Madhya Pradesh, Índia; **8.4)** Declaração que Mylan Laboratories Ltd., Índia submeterá a ANVISA seu dossiê de registro de produto, caso seja qualificado pela IQUEGO; **8.5)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd. foi inspecionada pela Avisa em 22 a 26/08 de 2016 e está de acordo com as GMP. Que foi renovado em 2018 e está válido até 29/10/2020; **8.6)** Declaração que a empresa Mylan Laboratories Ltd., Índia possui GMP (FDA, EU, HPRA, Ireland & MHRA) e que no futuro solicitará certificação ANVISA conforme RDC 17/2010; **8.7)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia confirma que seu produto Ritonavir cpr 100mg está fora das patentes; **8.8)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia possui expertise e capacidade para transferir tecnologia do produto Ritonavir cpr 100mg para a IQUEGO; **8.9)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia possui Centro de Pesquisa e Desenvolvimento; **8.10)** Certificado de produto farmacêutico para a Mylan Laboratories Ltd., Índia emitido pelo Escritório de Controle de Alimentação e Drogas de Madhya Pradesh para o produto Ritonavir cpr 100mg, válido até 21/11/2021; **8.11)** Licença de produção emitido Escritório de Controle de Alimentação e Drogas de Madhya Pradesh para o produto Ritonavir cpr 100mg; **8.12)** Licença de Renovação e dos Produtos produzidos pela Mylan Laboratories Ltd. Índia, que inclui produto Ritonavir cpr 100mg, válido até 03/08/2020; **8.13)** Certificado de produto farmacêutico para a Mylan Laboratories Ltd., Índia emitido pelo Escritório de Controle de Alimentação e Drogas de Maharashtra, Mumbai para o produto Ritonavir cpr 100mg, válido até 12/06/2021; **8.14)** Listagem com especificação de material e especificações físico-químicas do ativo Ritonavir; **9)** Arquivo TENOFOVIR_compressed: **9.1)** Cópia do DOU de 10/12/2018 pág. 50 – Suplemento nº 236 (RE nº 3.303) que concede à planta Maharashtra da Empresa Mylan Laboratories Ltd., Índia (CNPJ 11-643-096/0001-22) o Certificado de BPF para medicamentos sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos, válido por 2 anos (até 10/12/2020); **9.2)** Declaração que possui pessoal qualificado para transferência de tecnologia na Iquego para o produto Tenofovir Disoproxil fumarato 300mg; **9.3)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia confirma que seu produto Tenofovir Disoproxil fumarato 300mg está fora das patentes; **9.4)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia possui expertise e capacidade para transferir tecnologia do produto Tenofovir Disoproxil fumarato 300mg para a IQUEGO; **9.5)** Declaração que Mylan Laboratories Ltd., Índia submeterá a ANVISA seu dossiê de registro de produto, caso seja qualificado pela IQUEGO; **9.6)** Declaração que a empresa Mylan Laboratories Ltd., Índia possui GMP (FDA, EU, HPRA, Ireland & MHRA) e que no futuro solicitará certificação ANVISA conforme RDC 17/2010; **9.7)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia possui Centro de Pesquisa e Desenvolvimento; **9.8)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia está certificada para produzir e distribuir para os mercados europeu e norte americano nas plantas de Maharashtra, Índia; **9.9)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd. foi inspecionada pela Avisa em 29/08 a 02/09 de 2016 e está de acordo com as GMP. Que foi renovado em 2018 e está válido até 10/12/2020; **9.10)** Certificado de produto farmacêutico para a Mylan Laboratories Ltd., Índia emitido pelo Escritório de Controle de Alimentação e Drogas de Maharashtra, Mumbai para o produto Tenofovir Disoproxil fumarato 300mg, válido até 17/12/2021; **9.11)** Licença de Renovação e dos Produtos produzidos pela Mylan Laboratories Ltd., Índia que inclui produto Tenofovir Disoproxil fumarato 300mg, válido até 27/12/2020; **9.12)** Listagem com especificação de material e especificações físico-químicas do ativo Tenofovir Disoproxil fumarato; **9.13)** Certificado de produto farmacêutico para a Mylan Laboratories Ltd., Índia emitido pelo Escritório de Controle de Alimentação e Drogas de Maharashtra, Mumbai para o produto Tenofovir Disoproxil fumarato 300mg, válido até 12/06/2021; **9.14)** Licença de Renovação e dos Produtos produzidos pela Mylan Laboratories Ltd., Índia que inclui o produto Tenofovir Disoproxil fumarato 300mg; **9.15)** Certificado de BPF emitido pela FDA Maharashtra, válido até 12/06/2021 que inclui o produto Tenofovir Disoproxil fumarato 300mg; **9.16)** Certificado de BPF emitido pela FDA Maharashtra para capsulas e comprimidos, válido até 17/12/2021, sem anexo que inclua o produto Tenofovir Disoproxil fumarato; **10)** Arquivo TENOFOVIR_LAMIVUDINA_compressed: **10.1)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd. foi inspecionada pela Anvisa em 29/08 a 02/09 de 2016 e está de acordo com as GMP. Que foi renovado em 2018 e está válido até 10/12/2020; **10.2)** Cópia do DOU de

10/12/2018 pág. 50 – Suplemento nº 236 (RE nº 3.303) que concede à planta Maharashtra da Empresa Mylan Laboratories Ltd., Índia (CNPJ 11-643-096/0001-22) o Certificado de BPF para medicamentos sólidos não estéreis: Comprimidos Revestidos, válido por 2 anos (até 10/12/2020); **10.3)** Declaração que Mylan Laboratories Ltd., Índia submeterá a ANVISA seu dossiê de registro de produto, caso seja qualificado pela IQUEGO; **10.4)** Declaração que possui pessoal qualificado para transferência de tecnologia na Iquego para o produto Tenofovir Disoproxil fumarato/Lamivudina 300/300mg; **10.5)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia está certificada para produzir e distribuir para o mercado norte americano na planta de Maharashtra, India; **10.6)** Certificado de BPF emitido pela FDA Maharashtra, válido até 17/12/2021 para capsulas e comprimidos, sem anexo que inclua o produto Tenofovir Disoproxil fumarato; **10.7)** Licença de Renovação e dos Produtos produzidos pela Mylan Laboratories Ltd., Índia que inclui produto Tenofovir Disoproxil fumarato/Lamivudina 300/300mg, válido até 27/12/2020; **10.8)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia confirma que seu produto Tenofovir Disoproxil fumarato/Lamivudina 300/300mg está fora das patentes; **10.9)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia possui expertise e capacidade para transferir tecnologia do produto Tenofovir Disoproxil fumarato/Lamivudina 300/300mg para a IQUEGO; **10.10)** Declaração que a Mylan Laboratories Ltd., Índia possui Centro de Pesquisa e Desenvolvimento; **10.11)** Listagem com especificação de material e especificações físico-químicas dos ativos Tenofovir Disoproxil fumarato e Lamivudina. **Resultado:** Após análise os presentes aceitaram a documentação técnica, cabendo à Comissão de Licitação a análise dos documentos contábeis e certidões, porém, no ato da análise, foram verificadas que as certidões descritas nos itens 2.3 e 2.4 desta ata encontravam-se vencidas. Verificou-se que as certidões foram emitidas em favor do CNPJ 05.656.727/0001-45, diferente dos documentos sanitários que foram emitidos em favor do CNPJ 11.643.096/0001-22. Solicita-se também a reemissão do documento descrito no item 1.5 desta ata, o qual não foi possível identificar a empresa. Para o produto Lopinavir/Ritonavir (item 7) não foi apresentado declaração que submeterá a ANVISA seu dossiê de registro de produto, caso seja qualificado pela IQUEGO. Em relação à avaliação da proposta, item “1.4 Critérios de avaliação das propostas” do Termo de Referência, a Comissão avaliou o seguinte (tabela transcrita para melhor entendimento e foi inclusa coluna para Observação):

DESCRIÇÃO	COMPROVAÇÃO	PONTUAÇÃO	OBSERVAÇÃO
1. A proponente apresentou pelo menos 3 (três) produtos descritos na chamada pública.	SIM	03	Item 5
2. Os produtos apresentados tem registro na ANVISA (mínimo 03 produtos)	NÃO	00	-
3. A Planta onde os produtos são fabricados está certificada com CBPF da ANVISA?	SIM	05	Itens 7.1, 8.1, 9.1 e 10.2
4. Os medicamentos ofertados tem registro de preços na CMED.	NÃO	00	-
5. Os produtos propostos estão disponíveis no país, com embalagem e bula em português para comercialização imediata (mesmo com a marca do parceiro) na primeira fase de transferência de tecnologia?	NÃO	00	-
6. Margem mínima para a IQUEGO equivalente a 10% sobre o CAP publicado pela CMED.	SIM	00	Item 5
7. A Iquego poderá produzir para o parceiro medicamentos de sua marca, destinados ao mercado interno e para exportação.	NÃO	-	Não informado
8. A proponente apresentou outros produtos, possíveis de produzir na mesma plataforma tecnológica.	NÃO	-	Não informado
9. A proponente concorda que a Iquego, produza para terceiros, medicamentos que não concorrem com seu portfólio.	NÃO	-	Não informado
10. A proponente tem operação regular no País.	NÃO	-	
PONTUAÇÃO TOTAL		08	

Após verificação de toda a documentação apresentada e os devidos apontamentos, encerrou-se este ato às 14 horas.



Documento assinado eletronicamente por **LAURINDO DAMAS DA SILVA JUNIOR, Gerente**, em 24/06/2020, às 15:26, conforme art. 2º, § 2º, III, "b", da Lei 17.039/2010 e art. 3ºB, I, do Decreto nº 8.808/2016.



Documento assinado eletronicamente por **ANDREA HIPOLITO DE ARAUJO, Assessor (a)**, em 24/06/2020, às 15:33, conforme art. 2º, § 2º, III, "b", da Lei 17.039/2010 e art. 3ºB, I, do Decreto nº 8.808/2016.



Documento assinado eletronicamente por **DANIEL JESUS DE PAULA, Assessor (a)**, em 24/06/2020, às 15:53, conforme art. 2º, § 2º, III, "b", da Lei 17.039/2010 e art. 3ºB, I, do Decreto nº 8.808/2016.



Documento assinado eletronicamente por **PAULO HENRIQUE GARCIA PEREIRA, Responsável Técnico**, em 25/06/2020, às 15:54, conforme art. 2º, § 2º, III, "b", da Lei 17.039/2010 e art. 3ºB, I, do Decreto nº 8.808/2016.



Documento assinado eletronicamente por **JOSE CARLOS DOS SANTOS, Controller**, em 25/06/2020, às 23:24, conforme art. 2º, § 2º, III, "b", da Lei 17.039/2010 e art. 3ºB, I, do Decreto nº 8.808/2016.



Documento assinado eletronicamente por **WENDERSON DE SOUSA, Assessor (a)**, em 26/06/2020, às 08:51, conforme art. 2º, § 2º, III, "b", da Lei 17.039/2010 e art. 3ºB, I, do Decreto nº 8.808/2016.



Documento assinado eletronicamente por **NAARA DUARTE DE FARIA DANTAS, Coordenador (a)**, em 08/07/2020, às 16:22, conforme art. 2º, § 2º, III, "b", da Lei 17.039/2010 e art. 3ºB, I, do Decreto nº 8.808/2016.



A autenticidade do documento pode ser conferida no site http://sei.go.gov.br/sei/controlador_externo.php?acao=documento_conferir&id_orgao_acesso_externo=1 informando o código verificador **000013851793** e o código CRC **9FEFED9B**.

GERÊNCIA DA GARANTIA DA QUALIDADE
AVENIDA ANHANGUERA 9827 - Bairro IPIRANGA - CEP 74450-010 - GOIANIA - GO 0- S/C
(62)3235-2950



Referência: Processo nº 202000055000137

SEI 000013851793