

CERTIFICADO DE ANÁLISE MAGISTTRAL

PHOLIAS™

Produto: Sorend Baunilha Sachê

Nº de Análise: 0140/2024

Sinonímia em inglês: N/D

Procedência: Brasil

Lote: 002893

Data Val: 26/07/2025

Data Fab: 26/01/2024

CAS: N/D

DCB: N/D

Código do Produto: SALPA9502

Testes	Método	Unidade	Mín.	Máx.	Resultados
*Aspecto (características)	IHS	N/A	Pó creme, odor característico.		Conforme
*Identificação	IHS	N/A	Positivo		Conforme
A) Proteína			2,50	7,00	2,78
*Umidade	FB 6ª ed./IHS	%	0,400	0,600	0,506
*Densidade aparente	IHS	g/mL	Informativo		0,563
*Densidade compactada	IHS	g/mL	7,00	9,50	7,41
*pH (sol. 15%)	FB 6ª ed./IHS	N/A	Ausentes		Ausentes
*Elementos estranhos	FB 6ª ed./IHS	N/A	Ausentes		Ausentes
*Microscopia óptica	IHS	N/A	Conforme		Conforme
-Aspecto geral do pó		Unidades	<5,00		Conforme
-Ácaros ²			16,80	25,20	23,00
*Teor de Proteína	IHS	g/dose	<1.000		<100
*Contagem total de bactérias	FB 6ª ed.	UFC/g	<10		<1
*Staphylococcus aureus ¹	FB 6ª ed.	N/A	<10		<1
*Enterobacterias ¹	FB 6ª ed.	N/A	Ausente		Ausente
*Pseudomonas aeruginosa	FB 6ª ed.	N/A	Ausente		Ausente
*Salmonella sp ¹	FB 6ª ed.	N/A	Ausente		Ausente
*Candida albicans	FB 6ª ed.	N/A	<100		<10
*Fungos/Leveduras	FB 6ª ed.	UFC/g	<100		<10

N/A = Não Aplicável

IHS = In House Specification

TPQL = Third Part Quality Laboratory

Legenda de Referência: FB (Farmacopeia Brasileira) / USP (United States Pharmacopeia) / EP (European Pharmacopeia) / BP (British Pharmacopeia) / JP (Japanese Pharmacopeia) / MG (Método Geral Farmacopeico) / Fabricante (Especificação e Metodologia conforme o fabricante do insumo) / Informativo (Resultado fornecido como informativo pelo LCQ).

Armazenamento: O produto deve ser mantido bem fechado ao abrigo da luz, calor e umidade. Após aberto consumo imediato.

Alérgicos: Contém derivados de leite; pode conter ovos e soja; Contém Fenilalanina; não contém Glúten.

Conclusão: O material foi confirmado de acordo com procedimentos de análises atuais e os resultados estão dentro das especificações. O material está de acordo com a qualidade requerida.

(*) Os ensaios assinalados foram confirmados no Laboratório de Controle de Qualidade **ATIVOS MAGISTTRAIS**.
Ensaio seguindo especificações conforme: (1) IN 161, de 01 de julho de 2022 (2) RDC nº623, de 09 de março de 2022.

Resultado: (X) Aprovado

() Reprovado

Stefânia Drumond de Luna
Farmacêutica Responsável
CRF-GO 6580



Anápolis, 15 de março de 2024.

Laboratório Ativos Magistrais Indústria e Comércio Ltda
Av JK, 1.588 – Vila Industrial – 75115015 – Anápolis - GO

email: falecom@ativosmagistrais.com.br
Fone: 62 3943 2100 – Fax: 62 3943 2100