

# CERTIFICADO DE ANÁLISE MAGISTTRAL

# PHOLIAS™

Produto: JUST Whey Protein Concentrado	Nº de Análise: 0757/2024
Lote: 003430	Procedência: Brasil
Data Fab: 12/08/2024	Data Val: 12/08/2026
DCB: N/D	CAS: N/D
Código do Produto: ALPA165	Peso Molecular: N/D
Fórmula Molecular: N/D	

Testes	Método	Unidade	Mín.	Máx.	Resultados
*Aspecto (características)	IHS	N/A	Pó creme, odor característico.		Conforme
*Umidade	FB 6ª ed./IHS	%	-	5,00	4,05
*Densidade aparente	IHS	g/mL	0,260	0,360	0,326
*Densidade compactada	IHS	g/mL	0,400	0,500	0,403
*Cinzas totais	FB 6ª ed./IHS	%	-	6,50	2,19
Identificação: -Proteína	IHS	N/A	Positivo		Positivo
*pH (sol. 2,5%)	FB 6ª ed./IHS	N/A	6,20	7,20	6,35
*Elementos estranhos	FB 6ª ed./IHS	N/A	Ausente		Ausente
*Teor de gordura	IHS	g/dose	-	8,00	3,37
*Teor de proteína	IHS	g/100g	75,00	88,00	84,02
	IHS	g/dose	19,20	28,80	25,21
*Contagem total de bactérias	FB 6ª ed.	UFC/g	<1.000		<100
*Staphylococcus aureus <sup>1</sup>	FB 6ª ed.	UFC/g	<10		<1
*Enterobactérias <sup>1</sup>	FB 6ª ed.	UFC/g	<10		<1
*Pseudomonas aeruginosa	FB 6ª ed.	N/A	Ausente		Ausente
*Salmonella sp <sup>1</sup>	FB 6ª ed.	N/A	Ausente		Ausente
*Candida albicans	FB 6ª ed.	N/A	Ausente		Ausente
*Fungos/Leveduras	FB 6ª ed.	UFC/g	<100		<45

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 Pharmacopoeia) / BP (British Pharmacopoeia) / JP (Japanese Pharmacopoeia) / 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 e ao abrigo da luz, calor e umidade. Após aberto, consumir conforme instruções no rótulo do produto.

**Alérgicos:** Contém leite. Pode conter ovo e soja.

**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.

**Resultado: ( X ) Aprovado**

( ) Reprovado

*Stefânia Drumond de Luna*

**Stefânia Drumond de Luna**  
Farmacêutica Responsável  
CRF-GO 6580



Anápolis, 22 de agosto de 2024.