

CERTIFICADO DE ANÁLISE MAGISTTRAL LAUDO BROMATOLÓGICO



Produto: JUST Whey Concentrado	Nº de Análise: 1062/2024
Sinonímia em inglês: Whey Protein C 80	Procedência: Brasil
Lote: 003672	
Data Fab: 21/11/2024	Data Val: 21/11/2026
DCB: N/D	CAS: N/D
Código do Produto: ALPA16504	

Fórmula Molecular: N/D

Peso 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	2,49
*Densidade aparente	IHS	g/mL	0,260	0,360	0,281
*Densidade compactada	IHS	g/mL	0,400	0,500	0,339
*Cinzas totais	FB 6ª ed./IHS	%	-	6,50	2,42
*pH (sol. 2,5%)	FB 6ª ed./IHS	N/A	6,20	7,20	6,47
*Elementos estranhos	FB 6ª ed./IHS	N/A	Ausente		Conforme
*Granulometria (48 mesh)	FB 6ª ed./IHS	%	90,00	-	90,61
*Teor de gordura	IHS	%	-	8,00	6,39
*Teor de proteína (base seca)	IHS	%	79,00	-	80,08
*Teor de proteína	IHS	%	75,00	88,00	78,09
*Contagem total de bactérias	FB 6ª ed.	UFC/g	<1.000		<100
*Staphylococcus aureus ¹	FB 6ª ed.	UFC/g	<10		<1
*Enterobactérias ¹	FB 6ª ed.	UFC/g	<10		<1
*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	Ausente		Ausente
*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 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: Pode conter leite, 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
Farmacêutica Responsável
CRF-GO 6580



Anápolis, 13 de dezembro de 2024.