

CERTIFICADO DE ANÁLISE MAGISTTAL

PHOLIAS™

Produto: Sorend sem sabor	Nº de Análise: 0158/2025
Sinonímia em inglês: N/D	
Lote: 003780	Procedência: Brasil
Data Fab: 03/02/2025	Data Val: 03/08/2026
DCB: N/D	CAS: N/D
Código do Produto: SALPA9201	Dose: 25g

Testes	Método	Unidade	Mín.	Máx.	Resultados
*Aspecto (características)	IHS	N/A	Pó creme, odor característico.		Conforme
*Identificação	IHS	N/A	Positivo		Conforme
A) Proteína					
*Umidade	FB 6ª ed./IHS	%	2,50	7,00	4,64
*Densidade aparente	IHS	g/mL	0,400	0,600	0,493
*Densidade compactada	IHS	g/mL	Informativo		0,547
*pH (sol. 12,5%)	FB 6ª ed./IHS	N/A	7,00	10,00	8,47
*Teor de Proteína	IHS	g/dose	16,00	24,00	19,78
Granulometria (48 Mesh)	IHS	%	>95%		96,83
*Elementos estranhos	FB 6ª ed./IHS	N/A	Ausentes		Ausentes
*Microscopia óptica					
-Aspecto geral do pó	I2026HS	N/A	Conforme		Conforme
-Ácaros ²		Unidades	<5,00		
*Contagem total de bactérias	FB 6ª ed.	UFC/g	<1.000		<10 ⁶
*Staphylococcus aureus ¹	FB 6ª ed.	N/A	<10		<1
*Enterobactérias ¹	FB 6ª ed.	N/A	<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		<30

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 ao abrigo da luz, calor e umidade.

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 **ATTIVOS MAGISTTRAIS**.
Ensaio seguindo especificações conforme: (1) IN 161, de 01 de julho de 2022/ (2) RDC n°623, de 09 de março de 2022.

Resultado: (X) Aprovado

() Reprovado

Stefânia Drumond de Luna

Stefânia Drumond de Luna
Farmacêutica Responsável
CRF-GO 6580



Anápolis, 25 de fevereiro de 2025.