

CERTIFICADO DE ANÁLISE MAGISTTAL

PHOLIAS

Produto: Sorend Sem Sabor

Nº de Análise: 0146/2026

Sinonímia em inglês: N/D

Lote: 004883

Procedência: Brasil

Data Fab: 06/02/2026

Data Val: 06/08/2027

DCB: N/D

CAS: N/D

Código do Produto: ALPA192

Dose: 25 g

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	4,61
*Densidade aparente	IHS	g/mL	Informativo		0,412
*Densidade compactada	IHS	g/mL	Informativo		0,515
*pH (sol. 12,5%)	FB 6ª ed./IHS	N/A	7,00	9,50	8,10
*Teor de Proteína	IHS	g/dose	16,00	24,00	20,66
* Teor de Vitamina C	IHS	mg/dose	247,20	370,80	289,15
Granulometria (48 Mesh)	IHS	%	>95%		95,70
*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 7ª ed.	UFC/g	<1.000		<1000
*Staphylococcus aureus ¹	FB 7ª ed.	N/A	<10		<1
*Enterobactérias ¹	FB 7ª ed.	N/A	<10		<1
*Pseudomonas aeruginosa	FB 7ª ed.	N/A	Ausente		Ausente
*Salmonella sp ¹	FB 7ª ed.	N/A	Ausente		Ausente
*Candida albicans	FB 7ª ed.	N/A	Ausente		Ausente
*Fungos/Leveduras	FB 7ª ed.	UFC/g	<10.000		<1000

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 leite e soja. Pode conter ovo. Contém lactose. 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**.

Ensaios 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, 26 de fevereiro de 2026.