

CERTIFICADO DE ANÁLISE MAGISTTAL

PHOLIAS™

Produto: Sorend Sem sabor Sachê	Nº de Análise: 0264/2026
Sinonímia em inglês: N/D	
Lote: 004967	Procedência: Brasil
Data Fab: 09/03/2026	Data Val: 09/09/2027
DCB: N/D	CAS: N/D
Código do Produto: SALPA92	Dose: 25 g

Testes	Método	Unidade	Min.	Máx.	Resultados
*Aspecto (características) ¹	IHS	N/A	Pó creme, odor característico.		Conforme
*Identificação ¹ A) Proteína	IHS	N/A	Positivo		Conforme
*Umidade	FB 7ª ed./IHS	%	2,50	7,00	4,20
*Densidade aparente ¹	IHS	g/mL	Informativo		0,523
*Densidade compactada ¹	IHS	g/mL	Informativo		0,535
*pH (sol. 12,5%)	FB 7ª ed./IHS	N/A	7,00	9,50	8,30
*Elementos estranhos	FB 7ª ed./IHS	N/A	Ausentes		Ausentes
*Microscopia óptica -Aspecto geral do pó -Ácaros ²	IHS	N/A Unidades	Conforme <5,00		Conforme Conforme
*Teor de Proteína	IHS	g/dose	16,80	25,20	21,55
* Teor de Vitamina C	IHS	mg/dose	252,15	365,85	350,70
*Contagem total de bactérias	FB 7ª ed.	UFC/g	<1.000		<1000
*Staphylococcus aureus ¹	FB 7ª ed.	N/A	<100		<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 ¹	FB 7ª ed.	UFC/g	<1000		<200

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. 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 n°623, de 09 de março de 2022.

Resultado: (X) Aprovado

() Reprovado

Stefânia M. D. S. De Luna

Stefânia Drumond de Luna
Farmacêutica Responsável
CRF-GO 6580



Anápolis, 16 de março de 2026.