

Data de Publicação: 20/05/2025 10:47

Identificação da Conta	
Cliente: GRAMPEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PAPEIS LTDA	CNPJ/CPF: 21.725.195/0001-07
Contato: Marcos	Telefone: (11)97143-5093
Endereço: Rua Inubia Paulista,315 Galpão 3 - Tijuco Preto - Vargem Grande Paulista - São Paulo - CEP: 06730000 - Brasil	

Nº Amostra: 8119-1/2025.0 - PAPEL INTERFOLHADO CAI CAI FOLHA DUPLA MEDIDAS: 9,3X19 cm / 9,3X21 cm / 10x21cm embalagens 8.000 / 6.000 / 4.000 fls

Tipo de Amostra: Descartáveis	
Data Coleta: 25/04/2025 08:00	Data Recebimento: 28/04/2025 15:36
Quantidade: 1 Amostra	Lote: Não Informado
Fabricação: 15/04/2025	Validade: Indeterminado
Acompanhante: Marcos	Responsabilidade da Amostragem: Contratante

Resultados Analíticos

Microbiológico						
Análise	Resultado	Resolução RDC nº 640.	LQ	Incerteza	Referência	Data da Análise
Contagem de Bactérias Mesófilas Totais Aeróbias	30 UFC/g	Máx 1000 UFC/g	10	-	Farmacopéia Brasileira 6ª edição - 2019 - 5.5.3.1.2	28/04/2025
Contagem de Fungos (Bolores e Leveduras)	< 10 UFC/g	Máx 100 UFC/g	10	-	Farmacopéia Brasileira 6ª edição - 2019 - 5.5.3.1.2	28/04/2025
Pesquisa de Candida albicans	Ausência P/A em 10g	Ausência	-	-	Farmacopéia Brasileira 6ª edição - 2019 - 5.5.3.1.3	28/04/2025
Pesquisa de Escherichia coli	Ausência P/A em 10g	Ausência	-	-	Farmacopéia Brasileira 6ª edição - 2019 - 5.5.3.1.3	28/04/2025
Pesquisa de Pseudomonas aeruginosa	Ausência P/A em 10g	Ausência	-	-	Farmacopéia Brasileira 6ª edição - 2019 - 5.5.3.1.3	28/04/2025
Pesquisa de Staphylococcus aureus	Ausência P/A em 10g	Ausência	-	-	Farmacopéia Brasileira 6ª edição - 2019 - 5.5.3.1.3	28/04/2025

Especificações**Resolução RDC nº 640.:** Resolução RDC nº 640 de 24/03/2022 - ANVISA - Metodologia de Referência: Farmacopéia Brasileira 6ª Edição/2019.**Interpretações****Conclusão:** Os resultados apresentados estão em conformidade com a legislação Resolução RDC nº 640 de 24/03/2022 - ANVISA.**Notas****Regra de Decisão:**

A incerteza de medição será expressa no relatório de ensaio mediante prévia solicitação, porém esta não é considerada para a regra de decisão de declaração de conformidade e interpretações e opiniões, uma vez que os valores podem alternar para mais ou para menos. Desta forma, o laboratório PróLab Biotecnologia considera o resultado obtido como valor comparativo para a declaração de aprovação ou desaprovação, a não ser que a regra de decisão seja inerente à norma especificada.

Informações Adicionais:

- Os resultados desta análise referem-se exclusivamente à amostra e parâmetros analisados, não sendo extensivo ao lote.
- Todas as informações do cliente, referentes a este trabalho estão protegidas por nossa Política de Confidencialidade e Imparcialidade.
- Este Relatório de Ensaio só pode ser reproduzido por inteiro, sem qualquer alteração. A utilização do mesmo para outras finalidades depende da prévia autorização do PróLab Biotecnologia.
- As análises foram executadas dentro do prazo de cada parâmetro, quando todo o trâmite analítico, Plano de Amostragem e análise é de responsabilidade do PróLab Biotecnologia.
- Quando a coleta for realizada pelo cliente, as amostras foram analisadas como recebidas, isentando o laboratório de qualquer responsabilidade referente aos procedimentos e dados de coleta.

Legendas:**LQ:** Limite de Quantificação.**P/A em 10g:** Presença ou Ausência por Dez Gramas; **UFC/g:** Unidade Formadora de Colônia por Grama;

As datas e horas apresentadas neste documento estão baseadas no fuso horário:(UTC-03:00) Brasília



Camila Lara
Gerente Técnico Substituto - CRQ-IV 04363167
Signatário Responsável



Eliane Delgado
Gerente Técnico - CRF: 12489
Signatário Responsável

Chave de Validação: 4cb8e5824c9847a59595a07f44468a00

A validação deste documento pode ser realizada em: prolab.mylimsportal.cloud.