



ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 – ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 1

Total de Folhas: 11

RAZÃO SOCIAL/DESIGNAÇÃO DO LABORATÓRIO

BIOAGRI LABORATÓRIOS LTDA

ACREDITAÇÃO Nº

CRL 0208

TIPO DE INSTALAÇÃO

INSTALAÇÃO PERMANENTE

ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO

CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO

NORMA E /OU PROCEDIMENTO

PRODUTOS QUÍMICOS

ENSAIOS BIOLÓGICOS

COSMÉTICOS

Determinação da Eficácia de Sistema Conservante (Challenge Test) pelo método do plaqueamento.
LQ: 1 UFC/g ou mL

POP-M 0990
Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.5.3.4. 6ª Ed. 2019
United States Pharmacopeia – USP, capítulo <51>. 2023..
European Pharmacopoeia, capítulo 5.1.3. 11th Edition 2023.

Determinação da Atividade Bactericida de Base de Antissépticos e Desinfetantes Químicos pelo método de diluição-neutralização.
LQ: 1UFC/g ou mL

POP-M 1109
Norme Européenne - Norme Française – NF EN 1040:2006. Antiseptiques et désinfectants chimiques; Activité bactericide de base – Méthode d'essai et prescriptions (phase 1). Paris: Association Française de Normalisation (AFNOR), 2006-03

PRODUTOS QUÍMICOS
/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS
MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO / PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO / PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO

ENSAIOS BIOLÓGICOS

Determinação de Endotoxinas Bacterianas pelo Método Gel-Clot – Teste Limite e Quantificação .
Presença/Ausência

POP-M 1618
Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.5.2.2. . 6ª Ed. 2019
United States Pharmacopeia - USP, capítulo <85>. 2023.
European Pharmacopoeia, capítulo 2.6.14. 11th Edition 2023.

“Este Escopo cancela e substitui a revisão emitida anteriormente”

Em, 15/04/2024

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 2

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0208	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
<u>PRODUTOS QUÍMICOS</u> <u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO / PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO / PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u> Determinação da esterilidade pelo método de filtração por membrana. Presença/Ausência	POP-M 0713 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.5.3.2.1. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <71>. 2023. European Pharmacopoeia., capítulo 2.6.1. 11 th Edition 2023.
	Determinação da esterilidade pelo método de inoculação direta. Presença/Ausência	POP-M 0713 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.5.3.2.1. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <71>. 2023. European Pharmacopoeia., capítulo 2.6.1. 11 th Edition 2023..
	Determinação da Eficácia de Sistema Conservante (Challenge Test) pelo método de plaqueamento LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0990 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.5.3.4. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <51>. 2023. European Pharmacopoeia., capítulo 5.1.3. 11 th Edition 2023.
<u>SAÚDE ANIMAL</u>	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u>	
PRODUTOS VETERINÁRIOS	Determinação de Endotoxinas Bacterianas pelo Método Gel-Clot – Teste Limite e Quantificação pelo método Gel-Clot (Coagulação em Gel) Presença/Ausência	POP-M 1618 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.5.2.2. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <85>. 2023. European Pharmacopoeia, capítulo 2.6.14. 11 th Edition 2023.
	Determinação da esterilidade pelo método de filtração por membrana Presença/Ausência	POP-M 0713 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.5.3.2.1. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <71>. 2023 European Pharmacopoeia, capítulo 2.6.1. 11 th Edition 2023.

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 3

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0208	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
<u>SAÚDE ANIMAL</u> PRODUTOS VETERINÁRIOS	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u> Determinação da esterilidade pelo método de inoculação direta Presença/Ausência	POP-M 0713 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.5.3.2.1. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <71>. 2023 European Pharmacopoeia, capítulo 2.6.1. 11 th Edition 2023.
	Determinação da Eficácia de Sistema Conservante (Challenge Test) pelo método de plaqueamento LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0990 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.5.3.4. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <51>. 2023. European Pharmacopoeia, capítulo 5.1.3. 11 th Edition 2023.
<u>SAÚDE HUMANA</u> ÁGUA PARA INJETÁVEIS	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u>	
	Determinação de Endotoxinas Bacterianas pelo Método Gel-Clot – Teste Limite e Quantificação Presença/Ausência	POP-M 1618 Farmacopéia Brasileira, capítulos 11 e 5.5.2.2. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <85>. 2023. European Pharmacopoeia, capítulo 5.1.10. 11 th Edition 2023
	Determinação da esterilidade pelo método de filtração por membrana Presença/Ausência	POP-M 0713 Farmacopéia Brasileira, capítulos 11 e 5.5.3.2.1. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <71>. 2023.
	Determinação da esterilidade pelo método de inoculação direta Presença/Ausência	POP-M 0713 Farmacopéia Brasileira, capítulos 11 e 5.5.3.2.1. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <71>. 2023.

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 4

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0208	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO / PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO / PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO	ENSAIOS QUÍMICOS Determinação de pH pelo método potenciométrico Faixa: 2,00 a 10,00 (20°C)	POP-M 0802 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.2.19. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <791>. 2023
	Determinação da densidade de massa e densidade relativa LQ: 0,8 g/cm ³	POP-M 0999 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.2.5. 6ª Ed. 2019.
	Determinação da perda por dessecação LQ: 0,1% m/m	POP-M 1004 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.2.9. 6ª Ed. 2019.
	Determinação da viscosidade utilizando Viscosímetro Brookfield Faixa: 204,3 a 71917 mPa.s	POP-M 1548 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.2.7. 6ª Ed. 2019. European Pharmacopoeia, capítulo, 2.2.10. 11 th Edition 2023.OECD Guideline 114 - <u>Viscosity of Liquids</u> , 2012.
	Ensaio Limite para Chumbo por Espectrometria LQ: 50 mg/kg	POP-M 1978 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.3.2.12. 6ª Ed. 2019.

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 5

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0208	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO / PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO / PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO	ENSAIOS QUÍMICOS Determinação de compostos por espectrofotometria no UV/VIS Cloridrato de amitriptilina - Faixa: 25 a 150% dissolvida Furosemida - Faixa: 20 a 120% dissolvida Pantoprazol sódico - Faixa: 20,00 a 60,00 mg/frasco	POP-M 1003 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.2.14. 6ª Ed. 2019.
	Determinação de compostos por cromatografia líquida de alta eficiência com detector de fluorescência (CLAE-FLD) Etinilestradiol – Faixa: 0,016 a 0,024 mg/comp	POP-M 1438 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.2.17.4. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <621>. 2023. European Pharmacopoeia, capítulo 2.2.29. 11 th Edition 2023
	Determinação da Descrição Aspecto Cor Aparência Formato	POP-M 1435 Farmacopéia Brasileira, capítulo, Volume I, 4 Generalidades. 6ª Ed. 2019. ASTM (American Society for Testing and Materials). 2018. Standard Practice for Specifying Color by the Munsell System. D 1535-14. 41p
	Determinação qualitativa de compostos por espectrofotometria no infravermelho médio (MID) Bromazepam: Qualitativo	POP-M 1407 Farmacopéia Brasileira, capítulo, 5.2.14. 6ª Ed. 2019.
	Determinação de Solventes Residuais por cromatografia gasosa headspace com detector de ionização de chama (GC-FID) LQ: 1,5 µg/g	POP-M 1998 United States Pharmacopeia - USP, capítulo <467>. 2023
	Ensaio Limite para Cloretos por Cromatografia de íons com detector de condutividade (IC) Faixa: 0,230 a 0,690 g/100mL	POP-M 1429 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.3.2.1. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <221>. 2023 European Pharmacopoeia, capítulo 2.4.4. 11 th Edition 2023

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 6

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0208	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO / PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO / PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO	ENSAIOS QUÍMICOS Determinação de água pelo método volumétrico de Karl Fischer Faixa: 0,01 a 100% (m/m)	POP-M 1001 Farmacopéia Brasileira, capítulo, 5.2.20.1. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <921 Method Ia>. 2023
	Determinação qualitativa pela técnica de cromatografia em camada delgada (CCD) Diclofenaco potássico - Qualitativo	POP-M 1011 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.2.17.1. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <201>. 2023. European Pharmacopoeia, capítulo 2.2.27. 11 th Edition 2023
	Determinação da Uniformidade de doses unitárias Faixa: 70,00 a 130,00 % da Concentração Rotulada	POP-M 0996 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.1.6. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <905>. 2023.
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO / PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO	ENSAIOS QUÍMICOS Determinação da resistência mecânica: teste de friabilidade Faixa: Perda igual ou inferior a 1,5% do peso do comprimido.	POP-M 0791 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.1.3.2. 6ª Ed. 2019.
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO / PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO / PRODUTO	ENSAIOS QUÍMICOS	

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 7

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0208	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
FARMACÊUTICO ACABADO	Determinação de peso por diferença de pesagem LQ: 1 mg	POP-M 0752 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.1.1. 6ª Ed. 2019.
	Determinação do tempo de Desintegração LQ: 1 segundo	United States Pharmacopeia - USP, capítulo <701>. 2023 POP-M 0803 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.1.4. 6ª Ed. 2019.
	Ensaio de dissolução para determinação de compostos por espectrofotometria no UV/VIS Cloridrato de amitriptilina – Faixa 25 a 150% dissolvida Furosemida – Faixa: 20 a 120% dissolvida Pantoprazol sódico – Faixa: 60 a 120% dissolvida	POP-M 1025 Farm. Bras. 6ª ed., capítulo 5.1.5. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <711>. 2023. POP-M 1976 United States Pharmacopeia - USP, capítulo <2040>. 2023
	Ensaio de dissolução para determinação do princípio ativo por cromatografia líquida com detector espectrofotométrico (HPLC/UV/VIS) Cafeína – Faixa: 50 a 130% dissolvida Estradiol - Faixa: 25 a 125% Hidroclorotiazida - Faixa: 50 a 120% dissolvida Losartana – Faixa: 10 a 120%	POP-M 1025 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.1.5. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <711>. 2023.
	Perfil de Dissolução para Formas Farmacêuticas Sólidas Oraís por espectrofotometria no UV/VIS Cloridrato de amitriptilina – Faixa: 25 a 150% dissolvida Furosemida - Faixa 20 a 120% dissolvida Pantoprazol sódico - Faixa: 40 a 120% dissolvida	POP-M 0794
	Perfil de Dissolução para Formas Farmacêuticas Sólidas Oraís por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/VIS) Cafeína - Faixa: 60 a 120% dissolvida	POP-M 0794

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 8

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0208	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
	Estradiol - Faixa: 25 a 120% dissolvida Hidroclorotiazida - Faixa: 60 a 120% dissolvida Losartana - Faixa: 10 a 120% dissolvida	
<u>PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO / PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO / PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u> Doseamento de ativos por titulação Ácido ascórbico – Faixa: 80 a 120 mg/comp	POP-M 1437 Farmacopéia Brasileira, capítulos 5.3.3.4 e 5.3.3.5. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <541>. 2023.
<u>PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO / PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO / PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u> Ensaio Limite para metais pesados por Espectrometria LQ: 50 mg/kg Pb	POP-M 1430 Farmacopéia Brasileira, capítulo 5.3.2.3. 6ª Ed. 2019. United States Pharmacopeia - USP, capítulo <231>. 2023. European Pharmacopoeia. <2.4.8>. 11 th Edition 2023
	Perfil de ácidos graxos por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama (CG-FID) segundo a Farmacopéia Americana Faixa: 50 à 70%	POP-M 1951 United States Pharmacopeia - USP, capítulo <401>. 2023.
	Determinação de compostos pelo método cromatográfico (HPLC) UV/DAD Vitamina E - Alpha Tocopherol - Faixa: 80 a 120%	POP-M 0255 United States Pharmacopeia - USP, capítulo <551>. 2023.
<u>MEIO AMBIENTE</u> ÁGUA BRUTA, ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO, ÁGUA RESIDUAL E ÁGUA TRATADA	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u> Determinação da radioatividade alfa e beta total pelo método contador gas proporcional alta-beta-gama (Tennelec). Radioatividade alfa global - LQ: 0,34 Bq/L Radioatividade beta global - LQ: 0,59 Bq/L	EPA Method 9310,1986 – “Gross Alfa and Gross Beta”. POP M 1865
<u>MEIO AMBIENTE</u> ÁGUA BRUTA, ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO, ÁGUA RESIDUAL, ÁGUA	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u> <i>Daphnia magna</i> .- ensaio de toxicidade aguda LQ: 0,00001 % v/v	ABNT NBR 12713: 2022 POP M 0881

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 9

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0208	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
TRATADA, RESÍDUOS LÍQUIDOS, RESÍDUOS SÓLIDOS E SEDIMENTOS	<i>Daphnia similis</i> - ensaio de toxicidade aguda LQ: 0,00001 % v/v	ABNT NBR 12713: 2022 POP-M 0881
MEIO AMBIENTE ÁGUA BRUTA, ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO, ÁGUA RESIDUAL, EFLUENTE LÍQUIDO, EFLUENTE SÓLIDO, SEDIMENTOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS <i>Ceriodaphnia dubia</i> - ensaio de toxicidade crônica. LQ: 0,00001 % v/v	ABNT NBR 13373: 2022 POP-M 0880
	Peixes - ensaio de toxicidade aguda LQ: 0,00001 % v/v	ABNT NBR 15088: 2022 POP-M 1477
MEIO AMBIENTE ÁGUA BRUTA, ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO, ÁGUA RESIDUAL, EFLUENTE LÍQUIDO, EFLUENTE SÓLIDO, SEDIMENTOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS Teste de Mutação Gênica Reversa em Salmonella enterica serovar Typhimutium (Teste de Ames) com cepas TA 98 com e sem ativador S9; e TA 100 com e sem ativador S9, para amostras ambientais. LQ: 1 UFC / placa	OECD 471 – 2020 POP M 1853
PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
SUBSTÂNCIAS QUÍMICAS SOLÚVEIS, INSOLÚVEIS OU DISPERSAS EM ÁGUA	<i>Daphnia magna</i> .- ensaio de toxicidade aguda LQ: 0,00001 % v/v	ABNT NBR 12713: 2022 POP M 0881
	<i>Daphnia similis</i> - ensaio de toxicidade aguda LQ: 0,00001 % v/v	ABNT NBR 12713: 2022 POP M 0881

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 10

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0208	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
AREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
	<i>Ceriodaphnia dubia</i> - ensaio de toxicidade crônica. LQ: 0,00001 % v/v	ABNT NBR 13373: 2022 POP-M 0880
COSMÉTICOS	Micro-organismos aeróbios viáveis (bactérias, bolores e leveduras) e patógenos – determinação pelo método de contagem em placa e pesquisa. LQ:10 UFC/g ou mL e Presença/Ausência em 5g ou mL	RDC Nº 640, de 24 de Março de 2022, Diário Oficial da República Federativa do Brasil RDC Nº 752, de 19 de Setembro de 2023, Diário Oficial da República Federativa do Brasil POP-M 2162
COSMÉTICOS e SANEANTES	Micro-organismos Aeróbios Viáveis (Bactérias, Bolores e Leveduras) e Patógenos – Determinação pelo método de contagem em placa e pesquisa. LQ:10 UFC/g ou mL e Presença/Ausência em 5g ou mL	RDC Nº 640, de 24 de Março de 2022, Diário Oficial da República Federativa do Brasil RDC Nº 752, de 19 de Setembro de 2023, Diário Oficial da República Federativa do Brasil POP-M 2162
	Pesquisa e identificação de patógenos. Presença / Ausência	POP-M 2156
	Contagem de microrganismos viáveis totais em cosméticos e materiais de uso e sua fabricação. LQ: 1,0 g ou mL	POP-M 2153
PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
COSMÉTICOS e SANEANTES	<i>Staphylococcus aureus</i> ; <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ; <i>Enterococcus hirae</i> e <i>Escherichia coli</i> (e outras cepas) - Determinação da atividade bactericida de antissépticos e de desinfetantes químicos utilizados em áreas agro alimentícias, industriais, domésticas e institucionais pelo método de ensaio e prescrição (fase 2, etapa1) LQ: 2,15 Log	EN 1276: 2019 POP-M 2170
	<i>Trichophyton mentagrophytes</i> (e outras cepas) - Determinação da Atividade Fungistática de Preparações nas formas Líquidas, Cremosas e Sólidas pelo método da difusão em agar.	POP INCQS 65.3240.016, rev.02, 2021. . POP-M 2150
	<i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Pseudomonas aeruginosa</i> (e outras cepas) - Determinação da Atividade Bactericida de base de Antissépticos e Desinfetantes químicos pelo método de ensaio e prescrição (Fase 1) LQ: 2,15 Log	POP-M 1109 EN 1040:2006

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 11

ACREDITAÇÃO N°	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0208	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
AREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
	<i>Escherichia coli</i> (e outras cepas)- Determinação da atividade bactericida em desinfetantes pelo método de diluição de uso.	POP INCQS 65.3240.011, rev.03, 2021 POP-M 2149
	<i>Escherichia coli</i> e <i>Enterococcus faecium</i> (<i>Streptococcus faecalis</i>) - Teste em desinfetantes para água de piscinas LQ: 10 UFC/mL	AOAC Official Methods of Analysis. cap. 6.3.08 Método 965.13. 22ª ed. 2023. POP-M 2175
PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
COSMÉTICOS e SANEANTES	<i>Salmonella choleraesuis</i> - Determinação da Eficácia de desinfetantes pelo método da Diluição de Uso.	AOAC Official Methods of Analysis. cap. 6.2.01 Método 955.14. 22ª ed. 2023. POP-M 2164
	<i>Staphylococcus aureus</i> - Determinação da Eficácia de desinfetantes pelo método da Diluição de Uso.	AOAC Official Methods of Analysis. Cap. 6.2.04, Método 955.15. 22ª ed. 2023. POP-M 2164
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> - Determinação da Eficácia de desinfetantes pelo método da Diluição de Uso.	AOAC Official Methods of Analysis. Cap. 6.2.06, Método 964.02. 22ª ed. 2023. POP-M 2164
	<i>Trichophyton mentagrophytes</i> – Determinação da Atividade fungicida de desinfetantes.	AOAC Official Methods of Analysis. Cap. 6.3.02, Método 955.17. 22ª ed. 2023. POP-M 2165
	Determinação da atividade germicida de produtos desinfetantes pelo método da aplicação em forma "spray"	AOAC Official Methods of Analysis. Cap. 6.3.04, Método 961.02. 22ª ed. 2023. POP-M 2159