



ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha 01/086

RAZÃO SOCIAL/DESIGNAÇÃO DO LABORATÓRIO

BIOAGRI LABORATÓRIOS LTDA

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

ENSAIOS BIOLÓGICOS

COSMÉTICOS

Determinação de microorganismos mesofílicos viáveis totais pelo método de filtração em membrana

LQ: 1UFC/g ou mL

POP-M 0805 – Rev.06

Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.1.

e

USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>.

European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.12

Determinação de microorganismos mesofílicos viáveis totais pelo método de contagem em placa

LQ: 1UFC/g ou mL

POP-M 0805 – Rev.06

Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.1.

e

USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>.

European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.12

Determinação de microorganismos mesofílicos viáveis totais pelo método dos tubos múltiplos

LQ: 1UFC/g ou mL

POP-M 0805 – Rev.06 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.1.

e

USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>.

European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.12

“Este Escopo cancela e substitui a revisão emitida anteriormente”

Em, 17/01/2018

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **02/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

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 – Rev.05 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.4. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <51>. European European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 5.1.3.
	Pesquisa de patógenos (<i>S. aureus</i> ; <i>P. aeruginosa</i> ; <i>Salmonella</i> ; <i>E. coli</i>) por contagem em placa.	POP-M 0806 – Rev.08 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <62>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.13.
	Pesquisa de enterobactérias ou outras bactérias gram negativas pelo método de meios seletivos (TSB; Caldo MOSSEL; VRBG)	POP-M 0993 – Rev.05 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.1 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <62>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 5.1.4
	Determinação da Atividade Bactericida de Base de Antissépticos e Desinfetantes Químicos pelo método de filtração. LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 1109 – Rev.05 Norme Européenne - Norme Française – NF EN 1040. Antiseptiques et désinfectants chimiques; Activité bactericide de base – Méthode d'essai et prescriptions (phase 1). Paris: Association Française de Normalisation (AFNOR), 2006-03

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **03/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<p><u>PRODUTOS QUÍMICOS</u> COSMÉTICOS</p>	<p><u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u> Determinação da Atividade Bactericida de Base de Antissépticos e Desinfetantes Químicos pelo método de diluição-neutralização. LQ: 1UFC/g ou mL</p>	<p>POP-M 1109 – Rev.05 Norme Européenne - Norme Française – NF EN 1040. Antiseptiques et désinfectants chimiques; Activité bactericide de base – Méthode d’essai et prescriptions (phase 1). Paris: Association Française de Normalisation (AFNOR), 2006-03</p>
<p><u>PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS.</p>	<p><u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u> Determinação de Endotoxinas Bacterianas pelo Método Gel-Clot – Teste Limite e Quantificação . Presença/Ausência</p>	<p>POP-M 1618 – Rev. 05 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.2.2. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <85>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.14.</p>
	<p>Determinação de microorganismos viáveis totais pelo método de contagem em placa. LQ: 1UFC/g ou mL</p>	<p>POP-M 0805 – Rev.06 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.12.</p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **04/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS.	Determinação de microorganismos viáveis totais pelo método de filtração em membrana. LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0805 – Rev.06 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.12.
	Determinação de microorganismos viáveis totais pelo método dos tubos múltiplos. LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0805 – Rev.06 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.12.
	Pesquisa de patógenos (<i>S. aureus</i> ; <i>P. aeruginosa</i> ; <i>Salmonella</i> ; <i>E. coli</i>) por contagem em placa. Presença/Ausência	POP-M 0806 – Rev.08 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <62>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.13.
	Determinação do teor Microbiológico de Antibióticos pelo método de difusão em Agar. LQ: 1µg/mg; 1UI/mg; 1mg/mL 1mg/g; 1UI/g	POP-M 1395 – Rev. 04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.3.
	Determinação do teor Microbiológico de Antibióticos pelo método turbidimétrico. LQ: 1µg/mg; 1UI/mg; 1mg/mL 1mg/g; 1UI/g	POP-M 1395 – Rev. 04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.3.
	Determinação da esterilidade pelo método de filtração por membrana. Presença/Ausência	POP-M 0713. – Rev. 06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.2.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <71>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.1.

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 05/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<u>PRODUTOS QUÍMICOS</u> <u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS.	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u> Determinação da esterilidade pelo método de inoculação direta. Presença/Ausência	POP-M 0713. – Rev. 06 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.2.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <71>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.1.
	Determinação da Eficácia de Sistema Conservante (Challenge Test) pelo método de plaqueamento LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0990 – Rev.05 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.5.3.4. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <51>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 5.1.3.
<u>MEIO AMBIENTE</u> ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u>	
	Determinação de microorganismos viáveis totais pelo método de contagem em placa. Presença/Ausência	POP M 0245- Rev. 010 Standard Methods for the Examination of water and wastewater. 22nd edition, 2012; Portaria MS nº 2914 de 12 de Dezembro de 2011
	Determinação de microorganismos viáveis totais pelo método de filtração em membrana. Presença/Ausência	POP M 0782 – Rev. 06 Standard Methods for the Examination of water and wastewater. 22nd edition, 2012; Portaria MS nº 2914 de 12 de Dezembro de 2011

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 06/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<p><u>MEIO AMBIENTE</u> ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO</p>	<p><u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u> Determinação de Coliformes Totais pelo método da membrana filtrante Presença/Ausência</p>	<p>POP M 0783- Rev. 06 Standard Methods for the Examination of water and wastewater. 22nd edition, 2012; Portaria MS nº 2914 de 12 de Dezembro de 2011</p>
	<p>Pesquisa de Coliformes e <i>E. coli</i> pelo método de plaqueamento Presença/Ausência</p>	<p>POP M 0912 – Rev. 05 Standard Methods for the Examination of water and wastewater. 22nd edition, 2012; Portaria MS nº 2914 de 12 de Dezembro de 2011</p>
	<p>Pesquisa de <i>Pseudomonas aeruginosa</i> em água pelo método de plaqueamento Presença/Ausência</p>	<p>POP M 1384 – Rev. 02 CETESB L5.223 - Pseudomonas aeruginosa. Determinação em Amostras de Água Pela Técnica de Membrana Filtrante. Abr/2011; Portaria MS nº 2914 de 12 de Dezembro de 2011</p>
<p><u>PRODUTOS QUÍMICOS</u> ÁGUA PURIFICADA E ULTRAPURIFICADA</p>	<p><u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u></p>	
	<p>Determinação de microorganismos viáveis totais pelo método de plaqueamento. Presença/Ausência</p>	<p>POP M 0245- Rev. 010 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulos 11 e 5.5.3.1.</p>
<p><u>SAÚDE ANIMAL</u> PRODUTOS VETERINÁRIOS</p>	<p><u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u></p>	
	<p>Determinação de Endotoxinas Bacterianas pelo Método Gel-Clot – Teste Limite e Quantificação pelo método Gel-Clot (Coagulação em Gel) Presença/Ausência</p>	<p>POP-M 1618 – Rev. 05 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.2.2. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <85>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.14.</p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **07/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

SAÚDE ANIMAL PRODUTOS VETERINÁRIOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS Determinação de microorganismos mesofílicos viáveis totais pelo método de filtração em membrana LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0805 – Rev.06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.12.
	Determinação de microorganismos mesofílicos viáveis totais pelo método de contagem em placa LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0805 – Rev.06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.12.
	Determinação de microorganismos mesofílicos viáveis totais pelo método dos tubos múltiplos LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0805 – Rev.06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.12.
	Pesquisa de patógenos (<i>S. aureus</i> ; <i>P. aeruginosa</i> ; <i>Salmonella</i> ; <i>E. coli</i>) por contagem em placa.	POP-M 0806 – Rev.08 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <62>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.13.
	Determinação do teor Microbiológico de Antibióticos pelo método de difusão em Agar. LQ: 1µg/mg; 1UI/mg; 1mg/mL 1mg/g; 1UI/g	POP-M 1395 – Rev. 04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.3.
	Determinação do Teor Microbiológico de Antibióticos pelo método turbidimétrico. LQ: 1µg/mg; 1UI/mg; 1mg/mL 1mg/g; 1UI/g	POP-M 1395 – Rev. 04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.3.

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **08/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL Nº 0208	Instalação Permanente	
<u>SAÚDE ANIMAL</u> PRODUTOS VETERINÁRIOS	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u> Determinação da esterilidade pelo método de filtração por membrana Presença/Ausência	POP-M 0713. – Rev. 06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.2.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <71>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.1.
	Determinação da esterilidade pelo método de inoculação direta Presença/Ausência	POP-M 0713. – Rev. 06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.2.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <71>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.6.1.
	Determinação da Eficácia de Sistema Conservante (Challenge Test) pelo método de plaqueamento LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0990 – Rev.05 Farm.ras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.5.3.4. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <51>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 5.1.3.
<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 – Rev. 05 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulos 11 e 5.5.2.2. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <85>. European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 5.1.10
	Determinação da esterilidade pelo método de filtração por membrana Presença/Ausência	POP-M 0713. – Rev. 06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulos 11 e 5.5.3.2.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <71>.

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 09/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<u>SAÚDE HUMANA</u>	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u>	
ÁGUA PARA INJETÁVEIS	Determinação da esterilidade pelo método de inoculação direta Presença/Ausência	POP-M 0713. – Rev. 06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulos 11 e 5.5.3.2.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <71>.
	Determinação de microorganismos mesofílicos viáveis totais pelo método de filtração em membrana LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0805 – Rev.06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulos 11 e 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>.
	Determinação de microorganismos mesofílicos viáveis totais pelo método de contagem em placa LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0805 – Rev.06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulos 11 e 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>.
	Determinação de microorganismos mesofílicos viáveis totais pelo método dos tubos múltiplos LQ: 1UFC/g ou mL	POP-M 0805 – Rev.06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulos 11 e 5.5.3.1. USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <61>.

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 010/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<u>PRODUTOS QUÍMICOS</u> <u>/ PRODUTOS</u> <u>FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS,	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	
	Determinação de pH pelo método eletrométrico Faixa: 1,00 a 13,00 (20 °C)	POP-M 0802 – Rev.07 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.19 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <791>
	Determinação da densidade de massa e densidade relativa LQ: 0,01 g/mL	POP-M 0999 - Rev.06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.5
	Determinação da perda por dessecação Faixa: 0,01 a 100,00 % m/m	POP-M 1004 – Rev.05 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.9 – Determinação da perda por dessecação (Método Gravimétrico) e 5.4.2.3

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **011/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS,	Determinação da viscosidade utilizando Viscosímetro Brookfield LQ: 10 mPa	POP-M 1548 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.7 European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo, 2.2.10 OECD Guideline 114, 1981
	Determinação da viscosidade utilizando Viscosímetro Höppler LQ: 0,5 mPa	POP-M 1549 – Rev.02 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.7 European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo, 2.2.9 OECD Guideline 114, 1981
	Ensaio Limite para Ferro LQ: 5 µg/mL ou mg/kg	POP-M 1458 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.3.2.4
	Ensaio Limite para Chumbo LQ: 1 µg/mL ou mg/kg	POP-M 1978 – Rev.01 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.3.2.12 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <251>
	Determinação da temperatura de congelamento LQ: -10 °C	POP-M 1961 – Rev.01 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.4 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <651>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 012/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPÓSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Determinação da Solubilidade LQ: 0,0001 mg/mL	POP-M 1977 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <5.30>
	Determinação de compostos por espectrofotometria no UV/VIS Acetazolamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Aciclovir LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido acetilsalicílico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido Benzoico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido nalidíxico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido paraminobenzoico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Albendazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Amaranto laca de alumínio LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Amarelo crepúsculo LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Amoxicilina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Atenolol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Azatioprina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Benzoato de estradiol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Benzoilmetronidazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bisacodil LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bromazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bromidrato de citalopram LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bromoprida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cafeína LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Carbamazepina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cefadroxila LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cefalexina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cefalotina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cefoxitina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cetoprofeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cianocobalamina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cimetidina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ciprofloxacino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL	POP-M 1003 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.14

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 013/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1003 – Rev.04
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Cisplatina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clavulanato de potássio LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clofazimina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clopidogrel LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de amiodarona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de amitriptilina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de ciclobenzaprina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de ciprofloxacino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de difenidramina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de epinastina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de fexofenadina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de fluoxetina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de flurazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de hidralazina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de metoclopramida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de piridoxina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de propranolol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de ranitidina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de sertralina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de tetraciclina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de tetrizolina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de tramadol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de verapamil LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clorpropamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clortalidona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Colchicina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Dapsona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Dexametasona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Diazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Diclofenaco potássico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Difosfato de cloroquina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Digoxina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Efavirenz LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Espironolactona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Estradiol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL	Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.14

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **014/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1003 – Rev.04
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<p>Etinilestradiol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Etionamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Fenitoína LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Fenobarbital LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Fluconazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Flunitrazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Furosemida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Ginkgo Biloba LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Haloperidol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Hidroclorotiazida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Hidrocortisona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Hidroxicoalamina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Ibuprofeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Indometacina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Isoniazida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Lamivudina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Lamotrigina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Leflunomida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Levodopa LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Levonorgestrel LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Losartana LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Maleato de clorfeniramina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Maleato de dexclorfeniramina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Maleato de levomepromazina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Mebendazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Meropeném LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Metilbrometo de homatropina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Metildopa LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Metilparabeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Metronidazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Mitotano LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Nifedipino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Nistatina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Nitrato de miconazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p> <p>Nitrofurantoína LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p>	<p>Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.14</p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **015/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<p>ENSAIOS QUÍMICOS</p> <p>Ofloxacino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Omeprazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Pantoprazol sódico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Paracetamol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Paraminobenzoato de potássio LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Pirazinamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Piroxicam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Prednisona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Progesterona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Propilparabeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Propionato de testosterona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Rifampicina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfadiazina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfametoxazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfametoxazol e trimetoprima LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfato de efedrina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfato de estreptomicina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfato de indinavir LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfato de morfina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfato de salbutamol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Tartarato de metoprolol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Tartrazina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Tiabendazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Tretinoína LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Vermelho ponceau 4R LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p>	<p>POP-M 1003 – Rev.04</p> <p>Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.14</p>
	<p>Determinação de compostos por cromatografia líquida de alta eficiência (CLAE) com detector de índice de refração</p> <p>Acetato de dexametasona LQ: 1 µg/g ou µg/mL Acetilcisteína LQ: 1 µg/g ou µg/mL Aciclovir LQ: 1 µg/g ou µg/mL Ácido acetilsalicílico LQ: 1 µg/g ou µg/mL Ácido ascórbico LQ: 1 µg/g ou µg/mL Ácido fólico LQ: 1 µg/g ou µg/mL Ácido salicílico LQ: 1 µg/g ou µg/mL Albendazol LQ: 1 µg/g ou µg/mL Amoxicilina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Ampicilina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Ascorbato de sódio LQ: 1 µg/g ou µg/mL Atenolol LQ: 1 µg/g ou µg/mL Azitromicina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Benznidazol LQ: 1 µg/g ou µg/mL Bisacodil LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p>	<p>POP-M 1438 – Rev.03</p> <p>Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.4</p> <p>USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621></p> <p>European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.29</p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 016/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

	Bromazepam LQ: 1 µg/g ou µg/mL	
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	ENSAIOS QUÍMICOS Bromidrato de citalopram LQ: 1 µg/g ou µg/mL Bromoprida LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cafeína LQ: 1 µg/g ou µg/mL Captopril LQ: 1 µg/g ou µg/mL Carbamazepina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cefadroxila LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cefalexina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cefalotina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cetoconazol LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cetoprofeno LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cianocobalamina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Ciprofloxacino LQ: 1 µg/g ou µg/mL Clofazimina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Clonazepam LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de ciprofloxacino LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de clindamicina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de difenidramina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de epinastina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de etambutol LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de fexofenadina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de fluoxetina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de flurazepam LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de imipramina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de lidocaína LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de pilocarpina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de piridoxina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de prometazina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de propranolol LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de ranitidina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de sertralina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tetraciclina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tetrizolina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tiamina LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tramadol LQ: 1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de verapamil LQ: 1 µg/g ou µg/mL Clorpropamida LQ: 1 µg/g ou µg/mL Clortalidona LQ: 1 µg/g ou µg/mL Dexametasona LQ: 1 µg/g ou µg/mL Diazepam LQ: 1 µg/g ou µg/mL Diclofenaco potássico LQ: 1 µg/g ou µg/mL Dipirona LQ: 1 µg/g ou µg/mL Efavirenz LQ: 1 µg/g ou µg/mL Espironolactona LQ: 1 µg/g ou µg/mL Estradiol LQ: 1 µg/g ou µg/mL Etinilestradiol LQ: 1 µg/g ou µg/mL Fenitoína LQ: 1 µg/g ou µg/mL Fenobarbital LQ: 1 µg/g ou µg/mL	POP-M 1438 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.4 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.29

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **017/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<p>Fenol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Fenoximetilpenicilina potássica LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Fluconazol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Fluocinolona acetona LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Fluoresceína sódica LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Flutamida LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Folinato de cálcio LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Fosfato de clindamicina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Genfibrozila LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Glibenclamida LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Haloperidol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Hiclato de doxiciclina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Hidroclorotiazida LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Hidrocortisona LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Hidroxicoalamina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Ibuprofeno LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Indometacina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Isoniazida LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Isotretinoína LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Lamivudina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Lamotrigina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Leflunomida LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Levodopa LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Levonorgestrel LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Levonorgestrel e etinilestradiol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Lidocaína LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Loratadina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Loratadina e sulfato de pseudoefedrina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Losartana LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Manitol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Mebendazol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Meropeném LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Metilparabeno LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Metronidazol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Mitotano LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Nifedipino LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Nimesulida LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Nistatina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Nitrofurantoína LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Ofloxacino LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Omeprazol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Pantoprazol sódico LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Pantotenato de cálcio LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Paracetamol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Piroxicam LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Praziquantel LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Prednisona LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Propilparabeno LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Pseudoefedrina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Ritonavir LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Sacarose LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Sorbitol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Sulfadiazina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p>	<p>POP-M 1438 – Rev.03</p> <p>Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.4</p> <p>USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621></p> <p>European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.29</p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **018/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
	<p>Sulfametoxazol e trimetoprima LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Sulfanilamida LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Sulfato de atropina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Sulfato de efedrina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Sulfato de estreptomicina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Sulfato de indinavir LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Sulfato de morfina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Sulfato de salbutamol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Tartarato de metoprolol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Tartrazina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Terconazol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Tiabendazol LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Tolmetina sódica LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Tretinoína LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Ureia LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Varfarina sódica LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Zidovudina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Zidovudina e lamivudina LQ: 1 µg/g ou µg/mL</p>	<p>POP-M 1438 – Rev.03</p> <p>Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.4</p> <p>USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621></p> <p>European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.29</p>
	<p>Determinação de compostos por cromatografia líquida de alta eficiência (CLAE) com detector fluorimétricos</p> <p>Acetato de dexametasona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Acetilcisteína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Aciclovir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Ácido acetilsalicílico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Ácido ascórbico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Ácido fólico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Ácido salicílico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Albendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Amoxicilina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Ampicilina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Ascorbato de sódio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Atenolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Azitromicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Benznidazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Bisacodil LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Bromazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Bromidrato de citalopram LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Bromoprida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Cafeína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Captopril LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Carbamazepina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Cefadroxila LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Cefalexina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Cefalotina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Cetoconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Cetoprofeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Cianocobalamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Ciprofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Clofazimina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p> <p>Clonazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p>	<p>POP-M 1438 – Rev.03</p> <p>Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.4</p> <p>USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621></p> <p>European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.29</p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **019/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	ENSAIOS QUÍMICOS Cloridrato de ciprofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de clindamicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de difenidramina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de epinastina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de etambutol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de fexofenadina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de fluoxetina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de flurazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de imipramina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de lidocaína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de pilocarpina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de piridoxina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de prometazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de propranolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de ranitidina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de sertralina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tetraciclina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tetrizolina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tiamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tramadol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de verapamil LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clorpropamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clortalidona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Dexametasona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Diazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Diclofenaco potássico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Dipirona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Efavirenz LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Espironolactona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Estradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Etinilestradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenitoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenobarbital LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenoximetilpenicilina potássica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fluconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fluocinolona acetonida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fluoresceína sódica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Flutamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Folinato de cálcio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fosfato de clindamicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Genfibrozila LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Glibenclamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Haloperidol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hiclato de doxiciclina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hidroclorotiazida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hidrocortisona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL HidroxicoBALAMINA LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ibuprofeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Indometacina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Isoniazida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Isotretinoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lamivudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL	POP-M 1438 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.4 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.29
---	---	---

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **020/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	ENSAIOS QUÍMICOS Lamotrigina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Leflunomida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levodopa LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levonorgestrel LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levonorgestrel e etinilestradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lidocaína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Loratadina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Loratadina e sulfato de pseudoefedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Losartana LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Manitol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Mebendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Meropeném LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Metilparabeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Metronidazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Mitotano LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nifedipino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nimesulida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nistatina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nitrofurantoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Omeprazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pantoprazol sódico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pantotenato de cálcio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Paracetamol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Piroxicam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Praziquantel LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Prednisona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Propilparabeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pseudoefedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ritonavir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sacarose LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sorbitol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfadiazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfametoxazol e trimetoprima LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfanilamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de atropina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de efedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de estreptomicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de indinavir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de morfina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de salbutamol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tartarato de metoprolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tartrazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Terconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tiabendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tolmetina sódica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tretinoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ureia LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Varfarina sódica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Zidovudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Zidovudina e lamivudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL	POP-M 1438 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.4 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.29
---	---	---

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **021/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Ensaio Limite para Sulfatos LQ: 120 µg/mL	POP-M 1431 – Rev.04 / Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.3.2.2 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <221> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.4.13
	Determinação do Índice de Refração LQ: 1,33299	POP-M 1619 – Rev.02 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.6
	Determinação do Índice de Hidroxila segundo Farmacopéia Brasileira Faixa: 70,00 a 130,00 %	POP-M 1955 – Rev.01 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.29.12
	Determinação do Índice de Hidroxila segundo Farmacopéia Americana Faixa: 70,00 a 130,00 %	POP-M 1958 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <401>
	Determinação do Índice de Acidez Faixa: 70,00 a 130,00 %	POP-M 1954 – Rev.01 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.29.7 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <401>
	Determinação do Índice de Peróxidos Faixa: 70,00 a 130,00 %	POP-M 1952 – Rev.01 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.29.11 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <401>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **022/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Determinação do Índice de Iodo segundo Farmacopéia Brasileira Faixa: 70,00 a 130,00 %	POP-M 1957 – Rev.01 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.29.10
	Determinação do Índice de Iodo segundo Farmacopéia Americana Faixa: 70,00 a 130,00 %	POP-M 1959 – Rev.00 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <401>
	Determinação do Ponto e Faixa de Fusão Faixa: 20,0 a 300,00 °C	POP-M 1005 – Rev.02 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.2
	Determinação da Descrição (Aspecto) Ensaio Qualitativo.	POP-M 1435 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo, Volume I, 4 Generalidades, 2010 ASTM (American Society for Testing and Materials). 1997. Standard Practice for Specifying Color by the Munsell System. D 1535-97. 37p
	Determinação da Cor de Líquidos Ensaio Qualitativo.	POP-M 1457 – Rev.02 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.12 European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.2
	Determinação do Odor Ensaio Qualitativo.	POP-M 1956 – Rev.01 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo, 5.4.1.1 European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.3.4
	Determinação de compostos por espectrofotometria no infravermelho médio Identificação: Qualitativo Doseamento: LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Acetazolamida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Acetilcisteína LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Aciclovir LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL	POP-M 1407 – Rev.04 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo, 5.2.14

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **023/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS
/ PRODUTOS
FARMACÊUTICOS
FORMAS
FARMACÊUTICAS
SÓLIDAS E SEMI-
SÓLIDAS, FORMAS
FARMACÊUTICAS
LÍQUIDAS,
COMPRIMIDOS,
CÁPSULAS,
SUPOSITÓRIOS,
ÓVULOS E
COMPRIMIDOS
VAGINAIS E OUTROS.
MATÉRIA-PRIMA PARA
USO FARMACÊUTICO,
PRODUTO
FARMACÊUTICO
INTERMEDIÁRIO OU
PRODUTO
FARMACÊUTICO
ACABADO,
MEDICAMENTOS
ANTINEOPLÁSICOS

ENSAIOS QUÍMICOS

Ácido acetilsalicílico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Ácido ascórbico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Ácido benzoico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Ácido bórico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Ácido cítrico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Ácido nalidíxico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Ácido salicílico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Ácido sórbico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Albendazol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Álcool benzílico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL

 Álcool etílico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Aminofilina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Amoxicilina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Ampicilina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Ascorbato de sódio LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Atenolol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Azatioprina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Azitromicina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Benznidazol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Benzoato de estradiol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Benzoilmetronidazol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Bisacodil LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Bromazepam LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Brometo de neostigmina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Bromidrato de citalopram LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Bromoprida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Butilbrometo de escopolamina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Cafeína LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Captopril LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Carbamazepina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Cefaclor LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Cefadroxila LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Cefalexina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Cetoprofeno LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Ciclopirox LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Cimetidina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL
 Claritromicina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL

POP-M 1407 – Rev.04

Farm. Bras. 5ªed., 2010,
capítulo, 5.2.14

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 024/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1407 – Rev.04
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Clavulanato de potássio LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Clofazimina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Clonazepam LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de amilorida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de amiodarona LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de amitriptilina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de ciclobenzaprina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de difenidramina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de epinastina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de etambutol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de fexofenadina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de fluoxetina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de hidralazina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de imipramina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de lidocaína LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de mefloquina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de metformina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de pilocarpina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de piridoxina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de prometazina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de propranolol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de ranitidina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de sertralina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de tetraciclina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de tetrizolina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de tiamina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de tramadol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Cloridrato de verapamil LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Clorpropamida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Clortalidona LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Clozapina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Colchicina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Dexametasona LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Diclofenaco potássico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Difosfato de cloroquina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Difosfato de primaquina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Efavirenz LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Espironolactona LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Estearato de macrogol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Estolato de eritromicina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Estradiol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Éter etílico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Etinilestradiol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Etionamida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Fenitoína LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL	Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo, 5.2.14

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **025/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1407 – Rev.04 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo, 5.2.14
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<p>Fenobarbital LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Fenoximetilpenicilina potássica LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Fluconazol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Fluocinolona acetonida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Flutamida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Folinato de cálcio LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Fosfato de clindamicina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Ftalato de etila LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Furosemida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Genfibrozila LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Ginkgo biloba LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Glibenclamida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Glicina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Haloperidol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Hiclato de doxiciclina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Hidroclorotiazida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Hidrocortisona LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Ibuprofeno LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Indometacina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Isoniazida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Lamivudina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Lamotrigina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Leflunomida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Levodopa LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Levonorgestrel LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Lidocaína LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Loratadina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Losartana LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Maleato de clorfeniramina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Maleato de dexclorfeniramina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Maleato de enalapril LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Maleato de levomepromazina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Mebendazol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Meropeném LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Metilbrometo de homatropina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Metildopa LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Metilparabeno LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Metronidazol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Mitotano LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Nifedipino LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Nimesulida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Nitrato de miconazol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Nitrofurantoína LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Ofloxacino LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Omeprazol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Pantoprazol sódico LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Pantotenato de cálcio LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Paracetamol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Pirazinamida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Praziquantel LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Prednisona LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Progesterona LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Propilparabeno LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p> <p>Propionato de testosterona LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL</p>	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 026/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

	Rifampicina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL	
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	ENSAIOS QUÍMICOS Sulfadiazina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Sulfametoxazol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Sulfametoxazol e trimetoprima LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Sulfametoxipiridazina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Sulfanilamida LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Sulfato de atropina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Sulfato de efedrina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Sulfato de indinavir LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Sulfato de morfina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Sulfato de salbutamol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Tartarato de metoprolol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Terconazol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Tiabendazol LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Tolmetina sódica LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Ureia LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Varfarina sódica LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL Zidovudina LQ: 0,2µg/g ou 0,2µg/mL	POP-M 1407 – Rev.04 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo, 5.2.14
	Determinação de Cinzas Sulfatadas (resíduo por incineração) LQ: 0,1% m/m	POP-M 1006 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.10
	Ensaio Limite para Arsênio LQ: 1 ug/mL	POP-M 1460 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo, 5.3.2.5, 2010 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <211>
	Determinação do Resíduo por Ignição LQ: 0,1% m/m	POP-M 1964 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <281>
Determinação por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama 1,1 - Dicloroetano LQ: 1mg/L 1,1,1 - Tricloroetano LQ: 1mg/L 1,2 - Dicloroetano LQ: 1mg/L 1,2 - Dicloroetano LQ: 1mg/L 1,2 - Dimetoxietano LQ: 1mg/L 1,4 - Dioxano LQ: 3mg/L	POP-M 1440 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.5, 2010 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.28 Edição	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **027/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<p>1-Butanol LQ: 10mg/L 2 - Etoxietanol LQ: 1mg/L 2 - Metoxietanol LQ: 1mg/L Acetato de Butila LQ: 10mg/L 2-Butanol LQ: 10mg/L Acetato de Etila LQ: 10mg/L Acetona LQ: 10mg/L Acetonitrila LQ: 10mg/L Ácido Acético LQ: 10mg/L Ácido Estearílico LQ: 1mg/L Ácido Fórmico LQ: 10mg/L Ácidos Graxos LQ: 1mg/L Álcool Cetílico LQ: 1mg/L Álcool Cetoestearílico LQ: 1mg/L Álcool Estearílico LQ: 1mg/L Álcool Isopropílico LQ: 20mg/L Anisol LQ: 10mg/L Benzeno LQ: 0.1mg/L Cânfora LQ: 5mg/L Ciclohexano LQ: 1mg/L Cipermetrina LQ: 5mg/L Citrato de Trietila LQ: 5mg/L Clioquinol LQ: 1mg/L Cloridrato de Memantina LQ: 1pm Clorobenzeno LQ: 5mg/L Clorofórmio LQ: 10mg/L Cumeno LQ: 10mg/L Deltametrina LQ: 1mg/L Diclorometano LQ: 1mg/L Dietilenoglicol LQ: 5mg/L Dimetilsulfóxido LQ: 10mg/L Estearato de Magnésio LQ: 1mg/L Etanol LQ: 10mg/L Etanol LQ: 20mg/L Éter Etilico LQ: 10mg/L Etilcelulose LQ: 10mg/L Etilenoglicol LQ: 100mg/L Etilenoglicol LQ: 5mg/L Formamida LQ: 10mg/L Formiato de Etila LQ: 10mg/L Glicerol LQ: 20mg/L Hexano LQ: 1mg/L Hidroxipropilmetilcelulose LQ: 10mg/L</p>	<p>POP-M 1440 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.5, 2010 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.28 Edição</p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **028/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Mentol LQ: 5mg/L Metanol LQ: 20mg/L Metilbutilketona LQ: 5mg/L Metilciclohexano LQ: 1mg/L Miristado de Isopropila LQ: 5mg/L N - Metilpirrolidona LQ: 1mg/L N,N - Dimetilacetamida LQ: 1mg/L N,N - Dimetilformamida LQ: 1mg/L Nicotinato de Benzila LQ: 3mg/L Nitrometano LQ: 1mg/L Octacrileno LQ: 5mg/L Octinoxato LQ: 5mg/L Oleato de Decila LQ: 5mg/L Óleo de Algodão LQ: 1mg/L Óleo de Amendoim LQ: 1mg/L Óleo de Girassol LQ: 1mg/L Óleo de Peixe LQ: 1mg/L Palmitato de Isopropila LQ: 10mg/L Piridina LQ: 40mg/L Tert-Butilmetil Éter LQ: 10mg/L Tetracloroeto de Carbono LQ: 0.5mg/L Tetrahidrofurano LQ: 5mg/L Tetralina LQ: 5mg/L Tolueno LQ: 1mg/L Tricloroetileno LQ: 1mg/L Triclosan LQ: 5mg/L Valproato de Sódio LQ: 1mg/L Vitamina E LQ: 5mg/L Xileno LQ: 1mg/L	POP-M 1440 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.5, 2010 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.28 Edição
	Determinação por cromatografia gasosa com detector de condutividade térmica Acetona LQ: 10mg/L Álcool Isopropílico LQ: 20mg/L Ciclotetrasiloxano LQ: 100mg/L Etanol LQ: 10mg/L Propilenoglicol LQ: 5mg/L	POP-M 1440 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.5, 2010 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.28 Edição
	Determinação por cromatografia gasosa headspace 1,1 - Dicloroetano LQ: 1mg/L 1,1,1 - Tricloroetano LQ: 1mg/L 1,2 - Dicloroetano LQ: 1mg/L 1,2 - Dicloroetano LQ: 1mg/L 1,2 - Dimetoxietano LQ: 1mg/L 1,4 - Dioxano LQ: 3mg/L	POP-M 1440 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.5, 2010 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.28 Edição

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **029/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<p>1-Butanol LQ: 10mg/L</p> <p>2 - Etoxietanol LQ: 1mg/L</p> <p>2 - Metoxietanol LQ: 1mg/L</p> <p>2-Butanol LQ: 10mg/L</p> <p>Acetato de Butila LQ: 10mg/L</p> <p>Acetato de Etila LQ: 10mg/L</p> <p>Acetona LQ: 10mg/L</p> <p>Acetonitrila LQ: 10mg/L</p> <p>Ácido Acético LQ: 10mg/L</p> <p>Álcool Isopropílico LQ: 20mg/L</p> <p>Benzeno LQ: 0.1mg/L</p> <p>Ciclohexano LQ: 1mg/L</p> <p>Clorobenzeno LQ: 5mg/L</p> <p>Clorofórmio LQ: 10mg/L</p> <p>Diclorometano LQ: 1mg/L</p> <p>Dimetilsulfóxido LQ: 10mg/L</p> <p>Etanol LQ: 10mg/L</p> <p>Éter Etilico LQ: 10mg/L</p> <p>Etilcelulose LQ: 10mg/L</p> <p>Formamida LQ: 10mg/L</p> <p>Hexano LQ: 1mg/L</p> <p>Metanol LQ: 20mg/L</p> <p>Metilbutilketona LQ: 5mg/L</p> <p>Metilciclohexano LQ: 1mg/L</p> <p>N,N - Dimetilacetamida LQ: 1mg/L</p> <p>Nitrometano LQ: 1mg/L</p> <p>Piridina LQ: 40mg/L</p> <p>Tert-Butilmetil Éter LQ: 10mg/L</p> <p>Tetracloroeto de Carbono LQ: 0.5mg/L</p> <p>Tetrahidrofurano LQ: 5mg/L</p> <p>Tetralina LQ: 5mg/L</p> <p>Tolueno LQ: 1mg/L</p> <p>Tricloroetileno LQ: 1mg/L</p> <p>Xileno LQ: 1mg/L</p>	<p>POP-M 1440 – Rev.03</p> <p>Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.5, 2010</p> <p>USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621></p> <p>European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.28 Edição</p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **030/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Determinação de Solventes Residuais por cromatografia gasosa headspace LQ: 0,2 µg/mL	POP-M 1998 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <467>
	Determinação de Solventes Residuais por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 0,2 µg/mL	POP-M 1998 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <467>
	Determinação do Índice de Saponificação Faixa: 70,00 a 130,00 %	POP-M 1953 – Rev.01 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.29.8 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <401>
	Ensaio Limite para Fluoreto LQ: 10 µg/mL	POP-M 1973 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <Anhydrous Dibasic Calcium >
	Ensaio Limite para Cloretos LQ: 35 µg/mL	POP-M 1429 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.3.2.1 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <221> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.4.4

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 031/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Determinação de metais por espectrometria de emissão ótica com plasma indutivamente acoplado Limite de Quantificação por metal, conforme descrito abaixo: Ag - 0,01 mg/kg Al - 0,05 mg/kg As - 0,05 mg/kg B - 0,01 mg/kg Ba - 0,01 mg/kg Be - 0,005 mg/kg Bi - 0,02 mg/kg Ca - 0,02 mg/kg Cd - 0,005 mg/kg Co - 0,005 mg/kg Cr - 0,01 mg/kg Cu - 0,01 mg/kg Fe - 0,01 mg/kg Hg - 0,05 mg/kg Ir - 0,1 mg/kg K - 0,01 mg/kg Li - 0,01 mg/kg Mg - 0,02 mg/kg Mn - 0,01 mg/kg Mo - 0,05 mg/kg Na - 0,02 mg/kg Ni - 0,02 mg/kg Os - 0,1 mg/kg P - 1 mg/kg Pb - 0,03 mg/kg Pd - 0,02 mg/kg Pt - 0,1 mg/kg Rb - 0,02 mg/kg Rh - 0,02 mg/kg Ru - 0,1 mg/kg Sb - 0,05 mg/kg Se - 0,1 mg/kg Si - 0,5 mg/kg Sn - 0,02 mg/kg Sr - 0,01 mg/kg Ti - 0,1 mg/kg TL - 0,02 mg/kg V - 0,02 mg/kg Y - 0,2 mg/kg Zn - 0,005 mg/kg Zr - 1 mg/kg	POP-M 1543 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.13.2.2 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <730>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **032/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1547 – Rev.03
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<p>Determinação de mercúrio por espectrometria de absorção atômica com geração de vapor frio. Limite de Quantificação: Hg - 0,0002 mg/kg (vapor frio)</p> <p>Determinação de metais por espectrometria de absorção atômica com geração de hidretos. Limite de Quantificação: As - 0,0002 mg/kg</p> <p>Determinação de metais por espectrometria de absorção atômica com chama ar-acetileno</p> <p>Ag - 0,02 mg/kg Al - 0,3 mg/kg As - 3,0 mg/kg B - 5,0 mg/kg Ba - 0,2 mg/kg Be - 0,01 mg/kg Bi - 0,5 mg/kg Ca - 0,01 mg/kg Cd - 0,02 mg/kg Co - 0,05 mg/kg Cr - 0,06 mg/kg Cu - 0,03 mg/kg Fe - 0,06 mg/kg Hg - 2,0 mg/kg Ir - 5,0 mg/kg K - 0,03 mg/kg Li - 0,02 mg/kg Mg - 0,03 mg/kg Mn - 0,02 mg/kg Mo - 0,2 mg/kg Na - 0,02 mg/kg Ni - 0,1 mg/kg Os - 1,0 mg/kg P - 400 mg/kg Pb - 0,1 mg/kg Pd - 0,1 mg/kg Pt - 1,0 mg/kg Rb - 0,1 mg/kg Rh - 0,05 mg/kg Ru - 1,0 mg/kg Sb - 0,4 mg/kg Se - 5,0 mg/kg</p>	<p>Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.13.1</p> <p>USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <851></p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **033/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Si - 3,0 mg/kg Sn - 1,0 mg/kg Sr - 0,02 mg/kg Ti - 1,0 mg/kg TL - 0,2 mg/kg V - 1,0 mg/kg Y - 2,0 mg/kg Zn - 0,01 mg/kg Zr - 10,0 mg/kg	POP-M 1547 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.13.1 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <851>
	Determinação de metais por espectrometria de absorção atômica com chama óxido nitroso/ar-acetileno Ag - 0,02 mg/kg Al - 0,3 mg/kg As - 3,0 mg/kg B - 5,0 mg/kg Ba - 0,2 mg/kg Be - 0,01 mg/kg Bi - 0,5 mg/kg Ca - 0,01 mg/kg Cd - 0,02 mg/kg Co - 0,05 mg/kg Cr - 0,06 mg/kg Cu - 0,03 mg/kg Hg - 2,0 mg/kg Ir - 5,0 mg/kg Mg - 0,03 mg/kg Mn - 0,02 mg/kg Mo - 0,2 mg/kg Ni - 0,1 mg/kg Os - 1,0 mg/kg P - 400 mg/kg Pb - 0,1 mg/kg Pd - 0,1 mg/kg Pt - 1,0 mg/kg Rh - 0,05 mg/kg Sb - 0,4 mg/kg Se - 5,0 mg/kg Si - 3,0 mg/kg Sn - 1,0 mg/kg Sr - 0,02 mg/kg Ti - 1,0 mg/kg TL - 0,2 mg/kg V - 1,0 mg/kg Y - 2,0 mg/kg Zn - 0,01 mg/kg Zr - 10,0 mg/kg	POP-M 1547 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.13.1 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <851>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **034/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	ENSAIOS QUÍMICOS Determinação de água pelo método volumétrico (Karl Fischer) LQ: 0,1% (m/m)	POP-M 1001 - Rev.05 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo, 5.2.20.1 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <921 Method Ia>
	Determinação da temperatura de fusão Faixa: 20,0 a 300,0 °C	POP-M 1005 – Rev.02 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.2
	Determinação de Cinzas Sulfatadas (resíduo por incineração) LQ: 0,1% m/m	POP-M 1006 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.10
	Determinação de cinzas insolúveis em ácido LQ: 0,1% m/m	POP-M 1009 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.4.2.5
	Determinação de cinzas totais LQ: 0,1% m/m	POP-M 1008 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.4.2.4
	PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS PÓS	Determinação da granulometria dos pós LQ: 0,0001g/25g ou 0,0004 % m/m
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	ENSAIOS QUÍMICOS Determinação pela técnica de cromatografia em camada delgada Ensaio qualitativo.	POP-M 1011 – Rev.05 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.1 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <201>
	Ácido fólico	European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.27
	Ampicilina	
	Carboplatina	
	Cetoconazol	
	Ciclopirox	
	Ciprofloxacino	
	Cloridrato de biperideno	
	Cloridrato de bupivacaína e glicose	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **035/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

	<p>Cloridrato de ciprofloxacino</p> <p>Cloridrato de epinastina</p> <p>Cloridrato de fexofenadina</p> <p>Cloridrato de flurazepam</p> <p>Cloridrato de propranolol</p> <p>Clortalidona</p> <p>Dexametasona</p> <p>Diazepam</p> <p>Diclofenaco potássico</p> <p>Fenobarbital</p> <p>Fenoximetilpenicilina potássica</p> <p>Flunitrazepam</p> <p>Fluocinolona acetonida</p> <p>Ftalato de etila</p> <p>Glicose</p> <p>Lamotrigina</p> <p>Leflunomida</p> <p>Levonorgestrel e etinilestradiol</p>	
<p>PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS</p>	<p>ENSAIOS QUÍMICOS</p> <p>Maleato de levomepromazina</p> <p>Nimesulida</p> <p>Nitrato de miconazol</p> <p>Ofloxacino oftálmica</p> <p>Pantotenato de cálcio</p> <p>Prednisona</p> <p>Sacarose</p> <p>Terconazol</p> <p>Tretinoína</p>	<p>POP-M 1011 – Rev.05</p> <p>Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.1</p> <p>USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <201></p> <p>European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulo 2.2.27</p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **036/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Determinação da Uniformidade de doses unitárias	POP-M 0996 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.6 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <905>
	Faixa: 70,00 a 130,00 % da Concentração Rotulada	
	Determinação da resistência mecânica: teste de dureza	POP-M 0790 – Rev.07 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.3.1
	LQ: 19,6 N	
	Determinação da resistência mecânica: teste de friabilidade	POP-M 0791 – Rev.06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.3.2
	LQ: 0,1% m/m	
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	Determinação de Peso	POP-M 0752 – Rev.06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.1
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS	LQ: 1 mg	
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	Determinação de Volume	POP-M 0753 – Rev.06 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.2 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <698>
FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS	LQ: 0,1 mL	
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	Determinação do tempo de Desintegração LQ: 30 segundos	POP-M 1958 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <2091> POP-M 0803 – Rev.05 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.4
SUPLEMENTO VITAMÍNICO COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS.		

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **037/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS, SUPLEMENTO VITAMÍNICO.	Ensaio de dissolução para determinação de compostos por espectrofotometria no UV/VIS Acetazolamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Aciclovir LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido Ascórbico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido acetilsalicílico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido Benzoico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido Fólico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido nalidíxico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido paraminobenzoico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Albendazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Amaranço laca de alumínio LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Amoxicilina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Atenolol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Azatioprina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Benzoato de estradiol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Benzoilmetronidazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bisacodil LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bromazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bromidrato de citalopram LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bromoprida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cafeína LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Carbamazepina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cefadroxila LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cefalexina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cefalotina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cefoxitina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cetoprofeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cianocobalamina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cimetidina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ciprofloxacino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cisplatina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clavulanato de potássio LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clofazimina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clopidogrel LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de amiodarona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de amitriptilina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de ciclobenzaprina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de ciprofloxacino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de difenidramina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de epinastina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de fexofenadina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL	POP-M 1025 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.5 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <711> POP-M 1976 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <2040>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **038/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS		POP-M 1025 – Rev.04
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS, SUPLEMENTO VITAMÍNICO.	Cloridrato de fluoxetina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de flurazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de hidralazina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de metoclopramida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de piridoxina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de propranolol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de ranitidina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de sertralina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de tetraciclina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de tetrizolina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de tramadol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de verapamil LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clorpropamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clortalidona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Colchicina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Dapsona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Dexametasona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Diazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Diclofenaco potássico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Difosfato de cloroquina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Digoxina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Efavirenz LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Espironolactona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Estradiol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Etinilestradiol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Etionamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Fenitoína LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Fenobarbital LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Fluconazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Flunitrazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Furosemida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Haloperidol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Hidroclorotiazida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Hidrocortisona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Hidroxicobalamina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ibuprofeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Indometacina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Isoniazida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Lamivudina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Lamotrigina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Leflunomida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Levodopa LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Levonorgestrel LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Losartana LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Maleato de clorfeniramina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Maleato de dexclorfeniramina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Maleato de levomepromazina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Mebendazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Meropeném LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Metilbrometo de homatropina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Metildopa LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Metilparabeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Metronidazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Mitotano LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Niacimida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL	Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.5 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <711> POP-M 1976 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <2040>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 039/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<p>PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS, SUPLEMENTO VITAMÍNICO.</p>	<p>ENSAIOS QUÍMICOS Nifedipino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Nistatina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Nittrato de miconazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Nitrofurantoina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ofloxacino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Omeprazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Pantoprazol sódico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Paracetamol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Paraminobenzoato de potássio LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Pirazinamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Piridoxina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Piroxicam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Prednisona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Progesterona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Propilparabeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Propionato de testosterona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Rifampicina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Riboflavina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfadiazina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfametoxazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfametoxazol e trimetoprima LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfato de efedrina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfato de estreptomicina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfato de indinavir LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfato de morfina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Sulfato de salbutamol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Tiamina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL</p>	<p>POP-M 1025 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.5 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <711> POP-M 1976 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <2040></p>
	<p>Ensaio de dissolução para determinação do princípio ativo por cromatografia líquida com detector espectrofotométrico (HPLC/UV/VIS) Acetato de dexametasona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Acetilcisteína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Aciclovir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido acetilsalicílico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido ascórbico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido fólico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido salicílico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Albendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Amoxicilina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ampicilina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ascorbato de sódio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Atenolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Azitromicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Benznidazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bisacodil LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromidrato de citalopram LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromoprida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cafeína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Captopril LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Carbamazepina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefadroxila LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefalexina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefalotina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p>	<p>POP-M 1025 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.5 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <711></p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **040/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS
/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS

ENSAIOS QUÍMICOS
Cetoconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cetoprofeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cianocobalamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Ciprofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Clofazimina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Clonazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de ciprofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de clindamicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de difenidramina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de epinastina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de etambutol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de fexofenadina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de fluoxetina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de flurazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de imipramina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de lidocaína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de pilocarpina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de piridoxina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de prometazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de propranolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de ranitidina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de sertralina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de tetraciclina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de tetrizolina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de tiamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de tramadol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Cloridrato de verapamil LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Clorpropamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Clortalidona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Dexametasona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Diazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Diclofenaco potássico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Dipirona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Efavirenz LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Espironolactona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Estradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Etinilestradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Fenitoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Fenobarbital LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Fenol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Fenoximetilpenicilina potássica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Fluconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Fluocinolona acetonida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Flutamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Folinato de cálcio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Fosfato de clindamicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Glibenclamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Haloperidol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Hiclato de doxiciclina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Hidroclorotiazida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Hidrocortisona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Hidroxicobalamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Ibuprofeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
Indometacina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL

POP-M 1025 – Rev.04
Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.5
USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <711>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **041/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1025 – Rev.04
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<p>Isoniazida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Isotretinoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lamivudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lamotrigina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Leflunomida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levodopa LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levonorgestrel LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levonorgestrel e etinilestradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lidocaína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Loratadina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Loratadina e sulfato de pseudoefedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Losartana LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Manitol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Mebendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Meropeném LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Metronidazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Mitotano LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nifedipino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nimesulida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nistatina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nitrofurantoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Omeprazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pantoprazol sódico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pantotenato de cálcio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Paracetamol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Piroxicam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Praziquantel LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Prednisona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Propilparabeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pseudoefedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ritonavir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfadiazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfametoxazol e trimetoprima LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfanilamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de atropina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de efedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de estreptomina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de indinavir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de morfina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de salbutamol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tartarato de metoprolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Terconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tiabendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tretinoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ureia LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Varfarina sódica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p>	<p>Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.5</p> <p>USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <711></p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **042/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	ENSAIOS QUÍMICOS Zidovudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Zidovudina e lamivudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ensaio de dissolução para determinação de compostos por cromatografia líquida de alta eficiência com arranjo de diodos (DAD) Acetato de dexametasona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Acetilcisteína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Aciclovir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido acetilsalicílico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido ascórbico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido fólico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido salicílico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Albendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Amoxicilina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ampicilina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ascorbato de sódio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Atenolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Azitromicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Benznidazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bisacodil LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromidrato de citalopram LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromoprida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cafeína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Captopril LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Carbamazepina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefadroxila LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefalexina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefalotina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cetoconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cetoprofeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cianocobalamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ciprofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clofazimina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clonazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de ciprofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de clindamicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de difenidramina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de epinastina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de etambutol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de fexofenadina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de fluoxetina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de flurazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de imipramina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de lidocaína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de pilocarpina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de piridoxina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de prometazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de propranolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL	POP-M 1025 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.5 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <711> POP-M 1025 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.5 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <711>
---	--	--

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **043/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS <u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	POP-M 1025 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.5 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <711>
	Cloridrato de ranitidina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de sertralina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tetraciclina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tetrizolina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tiamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tramadol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de verapamil LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clorpropamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clortalidona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Dexametasona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Diazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Diclofenaco potássico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Dipirona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Efavirenz LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Espironolactona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Estradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Etinilestradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenitoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenobarbital LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenoximetilpenicilina potássica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fluconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fluocinolona acetona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fluoresceína sódica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Folinato de cálcio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fosfato de clindamicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Glibenclamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Haloperidol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hiclate de doxiciclina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hidroclorotiazida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hidrocortisona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hidroxicobalamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ibuprofeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Isoniazida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lamivudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lamotrigina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levodopa LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levonorgestrel LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levonorgestrel e etinilestradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lidocaína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Loratadina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Loratadina e sulfato de pseudoefedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Losartana LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **044/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1025 – Rev.04
<u>/ PRODUTOS</u> <u>FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Mebendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Meropeném LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Metilparabeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Metronidazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nifedipino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nimesulida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nistatina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nitrofurantoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Omeprazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pantoprazol sódico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pantotenato de cálcio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Paracetamol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Piroxicam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Praziquantel LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Prednisona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Propilparabeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pseudoefedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ritonavir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfadiazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfametoxazol e trimetoprima LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfanilamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de atropina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de efedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de estreptomicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de indinavir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de morfina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de salbutamol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tartarato de metoprolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tartrazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Terconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tiabendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tolmetina sódica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ureia LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Varfarina sódica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Zidovudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Zidovudina e lamivudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL	Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.5 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <711>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 045/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Determinação de Pureza do Pico Cromatográfico.	POP-M 1014 – Rev.05
	LQ não aplicável, pois para cada ensaio os seguintes parâmetros cromatográficos são avaliados: fator de retenção, fator de pureza, resolução, número de pratos teóricos, fator de assimetria e/ou outros.	Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.17.4, 2010 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <621>
	Determinação do Teor por Potenciometria e Voltametria	POP-M 1024 – Rev.04
	Faixa: 98,00 a 102,00 %	European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulos 2.2.19 e 2.2.20
	Acetazolamida	
	Acetilcisteína	
	Acetilmetionina	
	Aciclovir Ácido acetilsalicílico	
	Ácido ascórbico	
	Ácido benzoico	
	Ácido bórico	
	Ácido cítrico	
	Ácido láctico	
	Ácido nalidíxico	
	Ácido paraminobenzoico	
	Ácido salicílico	
	Ácido sórbico	
	Ácido tricloroacético	
	Ácido undecilênico	
	Albendazol	
	Álcool benzílico	
	Aminofilina	
	Ascorbato de sódio	
	Azatioprina	
	Benzoilmetronidazol Bicarbonato de potássio	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **046/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1024 – Rev.04
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Bicarbonato de sódio Bisacodil Borato de sódio Bromazepam Brometo de neostigmina Brometo de sódio Bromidrato de hiosciamina Bromoprida Butilbrometo de escopolamina Cafeína Calamina Captopril Carbonato básico de bismuto Carbonato de cálcio Carbonato de magnésio Carbonato de potássio Carbonato de sódio Cetoprofeno Ciclopirox Cimetidina Citrato de lítio Citrato de potássio Citrato de sódio Clofazimina Cloreto de amônio Cloreto de cálcio Cloreto de metacolina Cloreto de sódio Cloreto de sódio	European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulos 2.2.19 e 2.2.20

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **047/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1024 – Rev.04
<u>/ PRODUTOS</u> <u>FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Cloreto de zinco Cloridrato de amiodarona Cloridrato de amitriptilina Cloridrato de ciclobenzaprina Cloridrato de difenidramina Cloridrato de etambutol Cloridrato de hidralazina Cloridrato de imipramina Cloridrato de lidocaína Cloridrato de mefloquina Cloridrato de metformina Cloridrato de pilocarpina Cloridrato de piridoxina Cloridrato de prometazina Cloridrato de propranolol Cloridrato de ranitidina Cloridrato de sertralina Cloridrato de tetrizolina Cloridrato de tiamina Cloridrato de tramadol Cloridrato de verapamil Clorpropamida Clortalidona Clozapina Colchicina Diclofenaco potássico Difosfato de cloroquina	European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulos 2.2.19 e 2.2.20

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **048/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1024 – Rev.04
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Difosfato de primaquina Dipirona Etinilestradiol Etionamida Fenitoína LQ: 0,4 % Fenol Fluconazol Fluoreto de sódio Fluoreto estanoso Fosfato de alumínio Fosfato de sódio Fosfato dissódico Ftalato de etila Ginkgo biloba Glibenclamida Glicerol Glicina Gliconato de cobre Gliconato de magnésio Glicose Haloperidol Hidróxido de alumínio Hidróxido de cálcio Hidróxido de magnésio Hidróxido de potássio Hipoclorito de sódio diluída Ibuprofeno	European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulos 2.2.19 e 2.2.20

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 049/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<u>PRODUTOS QUÍMICOS</u>	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	POP-M 1024 – Rev.04
<u>/ PRODUTOS</u>		
<u>FARMACÊUTICOS</u>		
FORMAS	Indometacina	European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulos 2.2.19 e 2.2.20
FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Indometacina	
	Iodeto de potássio	
	Iodeto de sódio	
	Iodo	
	Isoniazida Lactato de cálcio	
	Levodopa	
	Levonorgestrel	
	Lidocaína	
	Loratadina	
	Losartana	
	Macrogol	
	Maleato de clorfeniramina	
	Maleato de dexclorfeniramina	
	Maleato de enalapril	
	Maleato de levomepromazina	
	Manitol	
	Mebendazol	
	Meropeném	
	Metabissulfito de sódio	
	Metafosfato de potássio	
	Metilbrometo de homatropina	
	Metildopa	
	Metilparabeno	
	Metronidazol	
	Mitotano	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 050/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<u>PRODUTOS QUÍMICOS</u> <u>/ PRODUTOS</u> <u>FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	POP-M 1024 – Rev.04 European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulos 2.2.19 e 2.2.20
	Nifedipino	
	Nimesulida	
	Nistatina	
	Nitrato de miconazol	
	Nitrato de prata oftálmica	
	Nitrito de sódio	
	Nitrofurantoína	
	Octacloridrato de alumínio	
	Ofloxacino	
	Ofloxacino oftálmica	
	Óleo de amendoim	
	Óleo de gergilim	
	Omeprazol	
	Óxido de magnésio	
	Óxido de zinco	
	Pantoprazol sódico	
	Pantotenato de cálcio	
	Paracetamol	
	Paraminobenzoato de potássio	
	Perclorato de potássio Permanganato de potássio	
	Piperazina Pirazinamida Piroxicam	
	Polissorbato	
	Praziquantel	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 051/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1024 – Rev.04
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u>		
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Prednisona Progesterona Propilparabeno Propionato de testosterona Pseudoefedrina Rifampicina Ritonavir Sacarose Sorbitol Sulfadiazina Sulfadiazina Sulfametoxazol Sulfametoxipiridazina Sulfanilamida Sulfato de atropina Sulfato de cálcio Sulfato de efedrina Sulfato de indinavir Sulfato de morfina Sulfato de salbutamol Sulfato de sódio Sulfato ferroso Sulfeto de selênio Sulfito de sódio Tartarato de antimônio e potássio Tartarato de antimônio e sódio LQ: 0,4 %	European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulos 2.2.19 e 2.2.20

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **052/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1024 – Rev.04 European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017, capítulos 2.2.19 e 2.2.20
	Tartarato de potássio e sódio Terconazol Tiabendazol Tintura de iodo Tolmetina sódica Ureia	
	Perfil de Dissolução para Formas Farmacêuticas Sólidas Orais por espectrofotometria no UV/VIS Acetazolamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Aciclovir LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido acetilsalicílico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido Benzoico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido nalidíxico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ácido paraminobenzoico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Albendazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Amoxicilina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Atenolol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Azatioprina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Benzoato de estradiol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Benzoilmetronidazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bisacodil LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bromazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bromidrato de citalopram LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Bromoprida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cafeína LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Carbamazepina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cefadroxila LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cefalexina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cefoxitina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cetoprofeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cianocobalamina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cimetidina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ciprofloxacino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cisplatina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL	POP-M 794 – Rev.08

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 053/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 794 – Rev.08
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Clavulanato de potássio LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clofazimina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clopidogrel LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de amiodarona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de amitriptilina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de ciclobenzaprina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de ciprofloxacino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de difenidramina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de epinastina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de fexofenadina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de fluoxetina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de flurazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de hidralazina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de metoclopramida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de piridoxina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de propranolol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de ranitidina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de sertralina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de tetraciclina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de tetrizolina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de tramadol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Cloridrato de verapamil LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clorpropamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Clortalidona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Colchicina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Dapsona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Dexametasona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Diazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Diclofenaco potássico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Difosfato de cloroquina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Digoxina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Efavirenz LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Espironolactona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Estradiol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Etinilestradiol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Etionamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Fenobarbital LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Fluconazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Flunitrazepam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Furosemida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Haloperidol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Hidroclorotiazida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Hidrocortisona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Hidroxicobalamina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Ibuprofeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Indometacina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Isoniazida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Lamivudina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Lamotrigina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL Leflunomida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 054/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS

/ PRODUTOS

FARMACÊUTICOS

FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS

ENSAIOS QUÍMICOS

Levodopa LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Levonorgestrel LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Losartana LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Maleato de clorfeniramina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Maleato de dexclorfeniramina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Maleato de levomepromazina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Mebendazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Meropeném LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Metilbrometo de homatropina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Metildopa LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Metilparabeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Metronidazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Mitotano LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Nifedipino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Nistatina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Nitrato de miconazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Nitrofurantoína LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Ofloxacino LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Omeprazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Pantoprazol sódico LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Paracetamol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Paraminobenzoato de potássio LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Pirazinamida LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Piroxicam LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Prednisona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Progesterona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Propilparabeno LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Propionato de testosterona LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Rifampicina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Sulfadiazina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Sulfato de efedrina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Sulfato de estreptomicina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Sulfato de indinavir LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Sulfato de morfina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Tartarato de metoprolol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Tartrazina LQ: 1µg/g ou 1µg/mL
 Tiabendazol LQ: 1µg/g ou 1µg/mL

POP-M 794 – Rev.08

Perfil de Dissolução para Formas Farmacêuticas Sólidas

Orais por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/VIS)
 Acetato de dexametasona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
 Acetilcisteína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
 Aciclovir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
 Ácido acetilsalicílico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
 Ácido ascórbico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
 Ácido fólico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
 Ácido salicílico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
 Albendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
 Amoxicilina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
 Ampicilina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL
 Atenolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL

POP-M 794 – Rev.08

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 055/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 794 – Rev.08
<u>/ PRODUTOS</u> <u>FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Azitromicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bisacodil LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromidrato de citalopram LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromoprida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cafeína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Captopril LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Carbamazepina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefadroxila LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefalexina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefalotina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cetoconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cetoprofeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cianocobalamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ciprofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clofazimina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clonazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de ciprofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de clindamicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de difenidramina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de etambutol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de fexofenadina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de fluoxetina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de flurazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de imipramina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de lidocaína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de pilocarpina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de piridoxina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de prometazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de propranolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de ranitidina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de sertralina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tetraciclina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tetrizolina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tiamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tramadol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de verapamil LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clorpropamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clortalidona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Dexametasona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Diazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Diclofenaco potássico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Dipirona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Efavirenz LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Espironolactona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Estradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Etinilestradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenitoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenobarbital LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenoximetilpenicilina potássica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fluconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **056/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 794 – Rev.08
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Fluocinolona acetona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fluoresceína sódica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Flutamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Folinato de cálcio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fosfato de clindamicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Genfibrozila LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Glibenclamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Haloperidol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hiclato de doxiciclina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hidroclorotiazida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hidrocortisona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hidroxicobalamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ibuprofeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Indometacina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lamivudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lamotrigina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Leflunomida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levodopa LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levonorgestrel LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levonorgestrel e etinilestradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lidocaína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Loratadina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Losartana LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Mebendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Meropeném LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Metronidazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nimesulida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nistatina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nitrofurantoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Omeprazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pantoprazol sódico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pantotenato de cálcio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Paracetamol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Piroxicam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Praziquantel LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Prednisona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Propilparabeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pseudoefedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sorbitol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfadiazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfanilamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de atropina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de efedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de estreptomicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de indinavir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de morfina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de salbutamol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tartarato de metoprolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tartrazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Terconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tiabendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **057/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	ENSAIOS QUÍMICOS Tolmetina sódica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ureia LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Zidovudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Zidovudina e lamivudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Perfil de Dissolução para Formas Farmacêuticas Sólidas Orais por cromatografia líquida de alta eficiência com arranjo de diodos (DAD) Acetato de dexametasona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Acetilcisteína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Aciclovir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido acetilsalicílico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido ascórbico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido fólico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ácido salicílico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Albendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Amoxicilina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ampicilina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ascorbato de sódio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Atenolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Azitromicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Benznidazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bisacodil LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromidrato de citalopram LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Bromoprida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cafeína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Captopril LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Carbamazepina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefadroxila LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefalexina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cefalotina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cetoconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cetoprofeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cianocobalamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ciprofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clofazimina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clonazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de ciprofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de clindamicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de difenidramina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de epinastina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de etambutol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de fexofenadina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de fluoxetina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de flurazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de imipramina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de lidocaína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de pilocarpina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de piridoxina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de prometazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de propranolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL	POP-M 794 – Rev.08

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 058/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 794 – Rev.08
<u>/ PRODUTOS</u> <u>FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Cloridrato de ranitidina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de sertralina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tetraciclina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tetrizolina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tiamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de tramadol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Cloridrato de verapamil LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clorpropamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Clortalidona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Dexametasona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Diazepam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Diclofenaco potássico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Dipirona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Efavirenz LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Espironolactona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Estradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Etinilestradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenobarbital LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fenoximetilpenicilina potássica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fluconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fluocinolona acetona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Flutamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Folinato de cálcio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Fosfato de clindamicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Genfibrozila LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Glibenclamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Haloperidol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hiclato de doxiciclina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hidroclorotiazida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hidrocortisona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Hidroxicobalamina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ibuprofeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Indometacina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lamivudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lamotrigina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Leflunomida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levodopa LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levonorgestrel LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Levonorgestrel e etinilestradiol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Lidocaína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Loratadina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Losartana LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Manitol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Mebendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Meropeném LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Metilparabeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Metronidazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Mitotano LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nimesulida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nistatina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Nitrofurantoína LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ofloxacino LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 059/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<p>PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS</p>	<p>ENSAIOS QUÍMICOS Omeprazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pantoprazol sódico LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pantotenato de cálcio LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Paracetamol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Piroxicam LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Praziquantel LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Prednisona LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Propilparabeno LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Pseudoefedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ritonavir LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sacarose LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sorbitol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfadiazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfanilamida LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de atropina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de efedrina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de estreptomicina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de morfina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Sulfato de salbutamol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tartarato de metoprolol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tartrazina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Terconazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tiabendazol LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Tolmetina sódica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Ureia LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Varfarina sódica LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Zidovudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL Zidovudina e lamivudina LQ: 0,1 µg/g ou µg/mL</p>	<p>POP-M 794 – Rev.08</p>
	<p>Estudos de Estabilidade de Produtos Farmacêuticos</p> <p>LQ: 0,2 µg/g</p>	<p>POP-M 797 – Rev.10</p> <p>Resolução RE nº 1 de 29 de Julho de 2005</p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 060/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Validação de métodos para análises de Fármacos LQ: 0,2 µg/g Doseamento por titulação	POP-M 817 – Rev.11 Resolução RE nº 899 de 29 de Maio de 2003
	Faixa: 70,00 a 130,00 % Acetazolamida Acetilcisteína Acetilmetionina Aciclovir Ácido acetilsalicílico Ácido ascórbico Ácido benzoico Ácido bórico Ácido cítrico Ácido láctico Ácido nalidíxico Ácido paraminobenzoico Ácido salicílico Ácido sórbico Ácido tricloroacético Ácido undecilênico Albendazol Álcool benzílico Aminofilina Ascorbato de sódio Azatioprina Benzoilmetronidazol Bicarbonato de potássio Bicarbonato de sódio Bisacodil Borato de sódio Bromazepam Brometo de neostigmina Brometo de sódio Bromidrato de hiosciamina Bromoprida Butilbrometo de escopolamina Cafeína Calamina Captopril Carbonato básico de bismuto Carbonato de cálcio Carbonato de magnésio Carbonato de potássio Carbonato de sódio Cetoprofeno Ciclopirox Cimetidina Citrato de lítio Citrato de potássio Citrato de sódio	POP-M 1437 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulos 5.3.3.4 e 5.3.3.5, 2010 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <541>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 061/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1437 – Rev.03
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Clofazimina Cloreto de amônio Cloreto de cálcio Cloreto de metacolina Cloreto de sódio Cloreto de zinco Cloridrato de amiodarona Cloridrato de amitriptilina Cloridrato de ciclobenzaprina Cloridrato de difenidramina Cloridrato de etambutol Cloridrato de hidralazina Cloridrato de imipramina Cloridrato de lidocaína Cloridrato de mefloquina Cloridrato de metformina Cloridrato de pilocarpina Cloridrato de piridoxina Cloridrato de prometazina Cloridrato de propranolol Cloridrato de ranitidina Cloridrato de sertralina Cloridrato de tetrizolina Cloridrato de tiamina Cloridrato de tramadol Cloridrato de verapamil Clorpropamida Clortalidona Clozapina Colchicina Diclofenaco potássico Difosfato de cloroquina Difosfato de primaquina Dipirona Etinilestradiol Etionamida Fenitoína Fenol Fluconazol Fluoreto de sódio Fluoreto estanoso Fosfato de alumínio Fosfato de sódio Fosfato dissódico Ftalato de etila Ginkgo biloba Glibenclamida Glicerol Glicina Gliconato de cobre Gliconato de magnésio	Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulos 5.3.3.4 e 5.3.3.5, 2010 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <541>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 062/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1437 – Rev.03
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u>	Glicose	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Haloperidol Hidróxido de alumínio Hidróxido de cálcio Hidróxido de magnésio Hidróxido de potássio Hipoclorito de sódio diluída Ibuprofeno Indometacina Iodeto de potássio Iodeto de sódio Iodo Isoniazida Lactato de cálcio Levodopa Levonorgestrel Lidocaína Loratadina Losartana Macrogol Maleato de clorfeniramina Maleato de dexclorfeniramina Maleato de enalapril Maleato de levomepromazina Manitol Mebendazol Meropeném Metabissulfito de sódio Metafosfato de potássio Metilbrometo de homatropina Metildopa Metilparabeno Metronidazol Mitotano Nifedipino Nimesulida Nistatina Nitrato de miconazol Nitrato de prata oftálmica Nitrito de sódio Nitrofurantoína Octacloridrato de alumínio Ofloxacino Ofloxacino oftálmica Óleo de amendoim Óleo de gergilim Omeprazol Óxido de magnésio Óxido de zinco Pantoprazol sódico Pantotenato de cálcio	Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulos 5.3.3.4 e 5.3.3.5, 2010 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <541>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **063/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u> FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Paracetamol Paraminobenzoato de potássio Perclorato de potássio Permanganato de potássio Piperazina Pirazinamida Piroxicam Polissorbato Praziquantel Prednisona Progesterona Propilparabeno Propionato de testosterona Pseudoefedrina Rifampicina Ritonavir Sacarose Sorbitol Sulfadiazina Sulfametoxazol Sulfametoxipiridazina Sulfanilamida Sulfato de atropina Sulfato de cálcio Sulfato de efedrina Sulfato de indinavir Sulfato de morfina Sulfato de salbutamol Sulfato de sódio Sulfato ferroso Sulfeto de selênio Sulfito de sódio Tartarato de antimônio e potássio Tartarato de antimônio e sódio Tartarato de potássio e sódio Terconazol Tiabendazol Tintura de iodo Tolmetina sódica Ureia	POP-M 1437 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulos 5.3.3.4 e 5.3.3.5, 2010 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <541>
	Determinação de etanol por cromatografia gasosa (CG/FID) LQ: 0,1 % v/v	POP-M 1453 – Rev.03 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <611 – Método II b>
	Ensaio Limite para Ferro LQ: 5 µg/mL	POP-M 1458 – Rev.04 Farmacopéia Brasileira, 5ª edição, 5.3.2.4, 2010.

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 064/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Ensaio Limite para amônia LQ: 1 µg/mL	POP-M 1461 – Rev.03 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.3.2.6 Farmacopéia Européia <2.4.1> - 8º Edição
	Ensaio Limite para Arsênio LQ: 1 µg/mL	POP-M 1460 – Rev.03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.3.2.5 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <211>
	Ensaio Limite para Cloretos LQ: 35 µg/mL	POP-M 1429 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.3.2.1 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <221>
	Ensaio Limite para metais pesados LQ: 0,5 µg/mL Pb	POP-M 1430 – Rev.04 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.3.2.3 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <231> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017<2.4.8>
	Ensaio de gotejamento LQ: 1 gota/mL	POP-M 1517 – Rev.02 Farm. Bras. 5ªed., 2010, capítulo 5.1.8
	Perfil de ácidos graxos por cromatografia em fase gasosa segundo a Farmacopéia Européia LQ: 4 µg/mL	POP-M 1530 – Rev.02 European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017<2.4.22>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: 065/086

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS.	ENSAIOS QUÍMICOS	
	Perfil de ácidos graxos por cromatografia em fase gasosa segundo a Farmacopéia Americana LQ: 4 µg/mL	POP-M 1951 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <401>
	Validação de métodos analíticos de limpeza LQ: 0,2 µg/g	POP-M 1528 – Rev.02 Resolução RE nº 899 de 29 de maio de 2003
	Acidez e alcalinidade – ensaios rápidos LQ: pH 1,00 e pH 7,60	POP-M 1451 – Rev. 03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 4 - Generalidades
	Determinação da limpidez de líquidos LQ: 0,2 µg/g	POP-M 1533 – Rev.02 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.25
	Determinação do Poder rotatório LQ: 0,02º	POP-M 1620 – Rev.02 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.8
	Determinação de contaminação por partículas sub-visíveis pelo método de contagem de partículas por microscopia LQ: 1 partícula por embalagem	POP-M 1621 – Rev. 03 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.1.7 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo ricana <788 – Método 2>
	Estudos de Fotoestabilidade LQ: 0,2 µg/g	POP-M 1971 – Rev. 01 Resolução RE 01 de 29 de julho de 2005

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **066/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<p>Identificações físico-químicas gerais segundo Farmacopéia Brasileira</p> <p>Ensaio qualitativo</p> <p>Acetato de sódio Acetazolamida Acetilmetionina Ácido benzoico Ácido bórico Ácido cítrico Ácido esteárico Ácido láctico Ácido nalidíxico Ácido paraminobenzoico Ácido sórbico Ácido tricloroacético Ácido undecilênico Álcool benzílico Álcool etílico Amaranto laca de alumínio Amarelo crepúsculo Amido Aminofilina Antimoniato de meglumina Azatioprina Benzoato de estradiol Benzoilmetronidazol Bicarbonato de potássio</p>	<p>POP-M 1969 – Rev.01</p> <p>Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.3.1</p>
	<p>Identificações físico-químicas gerais segundo Farmacopéia Americana e Européia</p> <p>Ensaio qualitativo</p> <p>Acetato de sódio</p> <p>Acetazolamida</p> <p>Acetilmetionina</p> <p>Ácido benzoico</p> <p>Ácido bórico Ácido cítrico Ácido esteárico Ácido láctico</p> <p>Ácido nalidíxico</p> <p>Ácido paraminobenzoico</p>	<p>POP-M 1970 – Rev.01</p> <p>USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <191></p> <p>European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017<2.3.1></p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **067/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u>		POP-M 1970 – Rev.01
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<p>Ácido sórbico</p> <p>Ácido tricloroacético</p> <p>Ácido undecilênico</p> <p>Álcool benzílico</p> <p>Álcool etílico</p> <p>Amaranto laca de alumínio</p> <p>Amarelo crepúsculo</p> <p>Amido</p> <p>Aminofilina</p> <p>Antimoniato de meglumina</p> <p>Azatioprina</p> <p>Benzoato de estradiol</p> <p>Benzoilmetronidazol</p> <p>Bicarbonato de potássio</p> <p>Bicarbonato de sódio</p> <p>Borato de sódio</p> <p>Brometo de neostigmina</p> <p>Brometo de sódio</p> <p>Bromidrato de hiosciamina</p> <p>Butilbrometo de escopolamina</p> <p>Calamina</p> <p>Carbonato básico de bismuto</p> <p>Carbonato de cálcio</p> <p>Carbonato de magnésio</p> <p>Carbonato de potássio</p> <p>Carbonato de sódio Carboplatina</p>	<p>USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <191></p> <p>European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017<2.3.1></p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **068/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	POP-M 1970 – Rev.01
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	<p>Cefaclor</p> <p>Cefoxitina</p> <p>Ciclopirox</p> <p>Cimetidina</p> <p>Cisplatina</p> <p>Citrato de lítio</p> <p>Citrato de potássio</p> <p>Citrato de sódio</p> <p>Claritromicina</p> <p>Clavulanato de potássio</p> <p>Clopidogrel</p> <p>Cloreto de amônio</p> <p>Cloreto de cálcio</p> <p>Cloreto de metacolina</p> <p>Cloreto de sódio</p> <p>Cloreto de sódio</p> <p>Cloreto de zinco</p> <p>Cloridrato de amilorida</p> <p>Cloridrato de amiodarona</p> <p>Cloridrato de amitriptilina</p> <p>Cloridrato de biperideno</p> <p>Cloridrato de bupivacaína e glicose</p> <p>Cloridrato de ciclobenzaprina</p> <p>Cloridrato de hidralazina</p> <p>Cloridrato de mefloquina</p> <p>Cloridrato de metformina</p> <p>Cloridrato de metoclopramida</p> <p>Clozapina</p>	<p>USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <191></p> <p>European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017<2.3.1></p>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **069/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u>		POP-M 1970 – Rev.01
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Colchicina Difosfato de cloroquina Difosfato de primaquina Digoxina Dióxido de silício Estearato de macrogol Estolato de eritromicina Éter etílico Etionamida Flunitrazepam Fluoreto de sódio Fluoreto estanoso Fosfato de alumínio Fosfato de sódio Fosfato dissódico Ftalato de etila Furosemida Ginkgo biloba Glicerol Glicerol supositórios Glicina Gliconato de cobre Gliconato de magnésio Glicose Heparina Hidróxido de alumínio Hidróxido de cálcio Hidróxido de magnésio	USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <191> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017<2.3.1>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **070/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u>		POP-M 1970 – Rev.01
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Hidróxido de potássio Hipoclorito de sódio diluída Iodeto de potássio Iodeto de sódio Iodo Lactato de cálcio Levonorgestrel e etinilestradiol Macrogol Maleato de clorfeniramina Maleato de dexclorfeniramina Maleato de enalapril Maleato de levomepromazina Manitol Mebendazol Meropeném Metabissulfito de sódio Metafosfato de potássio Metilbrometo de homatropina Metildopa Metilparabeno Metronidazol Mitotano Nifedipino Nimesulida Nistatina Nitrato de prata oftálmica Nitrito de sódio Nitrofurantoína	USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <191> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017<2.3.1>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **071/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
<u>/ PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u>		POP-M 1970 – Rev.01
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Octacloridrato de alumínio Óleo de amendoim Óleo de gergilim Óxido de magnésio Óxido de zinco Paraminobenzoato de potássio Perclorato de potássio Permanganato de potássio Piperazina Pirazinamida Polissorbato Progesterona Propionato de testosterona Rifampicina Ritonavir Sulfametoxazol Sulfametoxazol e trimetoprima Sulfametoxipiridazina Sulfato de bário Sulfato de cálcio Sulfato de neomicina Sulfato de sódio Sulfato ferroso Sulfeto de selênio Sulfito de sódio Tartarato de antimônio e potássio Tartarato de antimônio e sódio Tartarato de metoprolol	USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <191> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017<2.3.1>

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **072/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI- SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
	Tartarato de potássio e sódio	POP-M 1970 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <191> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017<2.3.1>
	Tintura de iodo	POP-M 1963 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <271>
	Determinação de substâncias facilmente carbonizáveis por método colorimétrico	POP-M 1966 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <301>
	Ensaio qualitativo	POP-M 1979 – Rev.01 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.3.3.2 European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017<2.5.9> USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <461>
	Determinação da capacidade de Neutralização Ácida por método titulométrico LQ: 0,1 mEq m/v	POP-M 0255 – Rev.02 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <551>
	Determinação de nitrogênio pelo método de Kjeldahl LQ: 0,1% m/v	POP-M 1967 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <571>
	Determinação de Vitamina E - Alpha Tocopherol pelo método espectrofotométrico LQ: 5µg/g ou 5µg/mL	POP-M 0732 – Rev.02 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.3.3.8.1
	Determinação de Vitamina E - Alpha Tocopherol pelo método cromatografico UV/DAD LQ: 5µg/g ou 5µg/mL	
	Determinação do Teor de Vitamina A pelo método por método espectrofotométrico LQ: 5µg/g ou 5µg/mL	
	Determinação do Álcool através do método por destilação LQ: 0,08% (m/m)	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **073/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Determinação da temperatura de congelamento LQ: - 10 °C	POP-M 1961 – Rev.01 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.4 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <651>
	Determinação da Perda por Secagem segundo Farmacopéia Americana LQ: 0,1% m/m	POP-M 1962 – Rev.02 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <731>
	Determinação da Perda por Ignição LQ: 0,1% m/m	POP-M 1965 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <733>
	Ensaio Limite de Óxido de Etileno LQ: 1 µg/mL	POP-M 1997 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <228> European Pharmacopoeia. 9ª ed., 2017<2.4.25>
	Determinação do Índice de Ésteres Faixa: 70,00 a 130,00 %	POP-M 1960 – Rev.01 Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.29.9 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <401>
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS E SEMI-SÓLIDAS, FORMAS FARMACÊUTICAS LÍQUIDAS, COMPRIMIDOS, CÁPSULAS, SUPOSITÓRIOS, ÓVULOS E COMPRIMIDOS VAGINAIS E OUTROS. MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO, PRODUTO FARMACÊUTICO INTERMEDIÁRIO OU PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO, MEDICAMENTOS ANTINEOPLÁSICOS	Ensaio Limite de Fluoreto LQ: 10 µg/mL	POP-M 1973 – Rev.01 USP 40 ed/NF 35, 2017, capítulo <Anhydrous Dibasic Calcium >
	Determinação da Densidade (Densímetro digital) LQ: 0,001 g/mL	POP M 1923 – Rev.01 OECD – Guideline nº 109 (2012)
	Determinação de Umidade / Perda por dessecação por balança de infra-vermelho LQ: 1% m/m	Farm. Bras. 5ª ed., 2010, capítulo 5.2.9

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **074/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente
MEIO AMBIENTE ÁGUA BRUTA, ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO, ÁGUA RESIDUAL E ÁGUA TRATADA	ENSAIOS QUÍMICOS Determinação da radioatividade alfa e beta total pelo método contador gas proporcional alta-beta-gama (Tennelec). Radioatividade alfa global - LQ: 0,02 Bq/L Radioatividade beta global - LQ: 0,26 Bq/L
MEIO AMBIENTE ÁGUA BRUTA, ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO, ÁGUA RESIDUAL, ÁGUA TRATADA, RESÍDUOS LÍQUIDOS, RESÍDUOS SÓLIDOS E SEDIMENTOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS Avaliação de toxidade aguda de efluentes líquidos e águas continentais utilizando o microcrustáceo <i>Daphnia magna</i> . LQ: 0,00001 % v/v
	Avaliação de toxidade aguda de efluentes líquidos e águas continentais utilizando o microcrustáceo <i>Daphnia similis</i> LQ: 0,00001 % v/v
MEIO AMBIENTE ÁGUA BRUTA, ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO, ÁGUA RESIDUAL, EFLUENTE LÍQUIDO, EFLUENTE SÓLIDO, SEDIMENTOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS Avaliação da toxicidade crônica a <i>Ceriodaphnia dubia</i> LQ: 0,00001 % v/v
	Avaliação da toxicidade aguda em sedimento com <i>Hyalella azteca</i> LQ: 100 mL sedimento / 180 mL água
	Toxicidade crônica de Algas (<i>Pseudokirchneriella subcapitata</i> e <i>Scenedesmus subspicatus</i>). LQ: 0,00001 % v/v
	Teste de toxicidade aguda para peixes <i>Danio rerio</i> LQ: 0,00001 % v/v
	Teste de toxicidade crônica para peixes <i>Danio rerio</i> LQ: 0,00001 % v/v
	Teste de Mutação Gênica Reversa em <i>Salmonella enterica serovar Typhimutium</i> (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

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **075/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<u>PRODUTOS QUÍMICOS</u> AGROTÓXICOS	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	
	Determinação de N-Nitrosoglifosato em Glifosato Técnico por Cromatografia Líquida (CLAE/EM) LQ: 0,37 mg/Kg	POP M 1894 (Revisão 04)
	Determinação de Hexaclorobenzeno (HCB) em Picloram Técnico por Cromatografia Gasosa (CG/EM) LQ: 19,61 mg/Kg	POP M 1795 (Revisão 03)
<u>PRODUTOS QUÍMICOS</u> AGROTÓXICOS	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u> Determinação de Formaldeído em Glifosato Técnico por Cromatografia Líquida (CLAE/UV-VIS) LQ: 0,034 % m/m	POP M 1793 (Revisão 04)
	Determinação de HCB e PCB em Clorotalonil Técnico por Cromatografia Gasosa (CG/EM) LQ (HCB): 20,14 mg/Kg LQ (PCB): 20,27 mg/Kg	POP M 1789 (Revisão 03)
	Determinação de Sulfotep em Clorpirifós Técnico por Cromatografia Líquida (CLAE/EM) LQ: 0,0094% m/m	POP M 1790 (Revisão 03)
	Determinação de TCAB e TCAOB em Diuron Técnico por Cromatografia Gasosa (CG/EM) LQ (TCAB): 1,04 mg/Kg LQ (TCAOB): 1,02 mg/Kg	POP M 1791 (Revisão 06)
	Determinação de TCAB e TCAOB em Propanil Técnico por Cromatografia Gasosa (CG/EM) LQ (TCAB): 1,0 mg/Kg LQ (TCAOB): 1,0 mg/Kg	POP M 1796 (Revisão 04)
	Determinação de DAP e HAP em Carbendazim Técnico por Cromatografia Líquida (CLAE/EM) LQ (DAP): 0,34 mg/Kg LQ (HAP): 0,31 mg/Kg	POP M 1788 (Revisão 03)
	Determinação de 2,6-Dimetilanilina em Benalaxil Técnico por Cromatografia Líquida (CLAE/UV) LQ: 0,048% m/m	POP M 1787 (Revisão 03)
	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u> Determinação de DAP e HAP em Tiofanato Metílico Técnico por Cromatografia Líquida (CLAE/EM) LQ (DAP): 0,20 mg/Kg LQ (HAP): 0,19 mg/Kg	POP M 1893 (Revisão 03)

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **076/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS AGROTÓXICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
	Determinação da concentração de etileno tiouréia (ETU) em mancozebe técnico por cromatografia líquida com detector de espectrometria de massas. LQ: 0,0565 % m/m	POP-M 1987 (Rev.01)
	Determinação da concentração dos compostos acetamida, O,O,S-trimetilfosforotioato e metamidofós em acefato técnico por cromatografia gasosa com detector de espectrometria de massas. Acetamida: LQ: 0,031 % m/m O,O,S: LQ: 0,010 % m/m Metamidofós: LQ: 0,062 % m/m	POP-M 1988 (Rev.02)
	Determinação da concentração de metomil em tiodicarbe técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 0,214 % m/m	POP-M 1989 (Rev.01)
	Determinação da concentração de monothiono TEPP e sulfotep em diazinon técnico por cromatografia líquida com detector de espectrometria de massas. Monothiono TEPP: LQ: 0,013 % m/m Sulfotep: LQ: 0,095 % m/m	POP-M 1990 (Rev.01)
	Determinação da concentração de N-nitrosoametrina em ametrina técnico por cromatografia líquida com detector de espectrometria de massas. LQ: 0,00003 % m/m	POP-M 1991 (Rev.02)
	Determinação da concentração de N-nitrosoatrazina em atrazina técnico por cromatografia líquida com detector de espectrometria de massas. LQ: 0,00003 % m/m	POP-M 1992 (Rev.01)

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **077/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS AGROTÓXICOS (cont.)	ENSAIOS QUÍMICOS	
	Determinação da concentração de N-nitrososimazina em simazina técnico por cromatografia líquida com detector de espectrometria de massas. LQ: 0,00003 % m/m	POP-M 1993 (Rev.01)
	Determinação da concentração dos compostos TCAB e TCAOB em diurom técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ (TCAOB): 0,000152 % m/m LQ (TCAOB): 0,000152 % m/m	POP-M 2033 (Rev.01)
	Determinação da concentração de N-nitrosodimetilamina em oxifluorfen técnico por cromatografia gasosa com detector de espectrometria de massas. LQ: 0,00013 % m/m	POP-M 2036 (Rev.01)
	Determinação da concentração de 4,4-DDT em dicofol técnico por cromatografia gasosa com detector de espectrometria de massas. LQ: 0,024 % m/m	POP-M 2009 (Rev.01)
	Determinação da concentração de nitrosodipropilamina em trifluralina técnico por cromatografia gasosa com detector de espectrometria de massas. LQ: 0,000064 % m/m	POP-M 2016 (Rev.01)
	Determinação da concentração de glifosato em glifosato técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 1,327 % m/m	POP M 0118 (Rev13)
	Determinação da concentração de picloram em picloram técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 0,3735 % m/m	POP M 0382 (Rev -04)
	Determinação da concentração de clorotalonil em clorotalonil técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 6,7727 % m/m	POP M 0623 (Rev -03)
	Determinação da concentração de clorpirifós em clorpirifós técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 0,0242 % m/m	POP M 2057 (Rev -00)

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **078/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS AGROTÓXICOS (cont.)	ENSAIOS QUÍMICOS	
	Determinação da concentração de diurom em diurom por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 0,9919 % m/m	POP M 2052 (Rev -00)
	Determinação da concentração de propanil em propanil técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 0,001 % m/m	POP M 2055 (Rev -01)
	Determinação da concentração de benalaxil em benalaxil técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 0,0008 % m/m	POP M 2061 (Rev -00)
	Determinação da concentração de tiofanato metílico em tiofanato metílico técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 0,9799 % m/m	POP M 0612 (Rev -04)
	Determinação da concentração de acefato em acefato por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 3,4432 % m/m	POP M 0307 (Rev -08)
	Determinação da concentração de tiodicarbe em tiodicarbe técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 20,6308 % m/m	POP M 2054 (Rev -00)
	Determinação da concentração de diazinon em diazinon técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ :0,9737 % m/m	POP M 2062 (Rev -00)
	Determinação da concentração de ametrina em ametrina técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 4,4642 % m/m	POP M 2056 (Rev -00)
	Determinação da concentração de atrazina em atrazina técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 0,5094 % m/m	POP M 0104 (Rev -07)
	Determinação da concentração de simazina em simazina técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 0,2231 % m/m	POP M 2063 (Rev -00)

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **079/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS AGROTÓXICOS (cont.)	ENSAIOS QUÍMICOS Determinação da concentração de carbendazina em carbendazina técnico por cromatografia líquida com detector de luz ultravioleta. LQ: 0,3617 % m/m	POP M 0111 (Rev -07)
PRODUTOS QUÍMICOS COSMÉTICOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS 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	Portaria nº 1480, de 31/12/1990. Diário Oficial da República Federativa do Brasil. POP-M 2162 (Rev -00)
PRODUTOS QUÍMICOS COSMÉTICOS e SANEANTES	ENSAIOS BIOLÓGICOS Micro-organismos anaeróbios estritos e facultativos viáveis – Determinação pelo método de contagem em placa. LQ: 10 UFC/g ou mL	US FDA / CFSAN-BAM 8ª Ed., cap. 23 POP-M 2155 (Rev -00)
	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	Portaria nº 1480, de 31/12/1990. Diário Oficial da República Federativa do Brasil. POP-M 2162 (Rev -00)
	Pesquisa e identificação de patógenos. LQ: <1,0 g ou mL	POP-M 2156 (Rev -00)
	Contagem de microrganismos viáveis totais em cosméticos e materiais de uso e sua fabricação. LQ: <1,0 g ou mL	POP-M 2153 (Rev -00)
	Avaliação da atividade bactericida de materiais têxteis com acabamentos antibacterianos pelo método reducional. LQ: 100 UFC/mL	AATCC Test Method 100-2004 POP-M 2158 (Rev -00)
	Avaliação da atividade antibacteriana em materiais têxteis pelo método das estrias paralelas.	AATCC Test Method 147-1998. POP-M 2161 (Rev -00)
	Avaliação da Atividade antimicrobiana pelo método do "Time Kill" LQ: 10 UFC/mL	ASTM E 2315-03, 2008 POP-M 2166 (Rev -00)
	<i>Candida albicans</i> e <i>Aspergillus brasiliensis</i> ; (e outras cepas) - Determinação da atividade fungicida de antissépticos e de desinfetantes químicos utilizados em áreas agro alimentícias, industriais, domésticas e institucionais pelo método de ensaio e prescrição (fase 2, etapa 1). LQ: 2,15 Log	EN 1650:2013 POP-M 2173 (Rev -00)

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **080/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS COSMÉTICOS e SANEANTES (Cont.)	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
	<i>Staphylococcus aureus; Pseudomonas aeruginosa; Enterococcus hirae e 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 1276:2010 POP-M 2170 (Rev -00)
	<i>Staphylococcus aureus e Salmonella choleraesuis</i> (e outras cepas) - Determinação da atividade bacteriostática de preparações nas formas líquidas, cremosas e sólidas pelo método da difusão em ágar.	POP INCQS 65.3210.006 rev. 07, 2012 POP-M 2148 (Rev -01)
	<i>Trichophyton mentagrophytes</i> (e outras cepas) - Determinação da Atividade Fungistática de Preparações nas formas Líquidas, Cremosas e Sólidas pelo método da difusão em ágar.	POP INCQS 65.3210.006 rev. 07, 2012 POP-M 2150 (Rev -00)
	<i>Candida albicans e Aspergillus brasiliensis;</i> (e outras cepas) – Determinação atividade fungicida e levuricida de base de anti-sépticos desinfetantes químicos pelo método de ensaio e prescrição (fase 1) LQ: 2,15 Log	EN 1275:2006 POP-M 2174 (Rev -00)
	<i>Staphylococcus aureus; Pseudomonas aeruginosa; Enterococcus hirae e Escherichia coli</i> (e outras cepas) – Determinação da atividade bactericida na área médica pelo método de ensaio e prescrição (fase 2, etapa1) LQ: 2,15 Log	EN 13727:2012 POP-M 2184 (Rev -00)
	<i>Staphylococcus aureus; Pseudomonas aeruginosa; Enterococcus hirae e Escherichia coli</i> (e outras cepas) – Determinação da atividade bactericida de desinfetantes químicos para instrumentos utilizados em áreas médicas pelo método de ensaio e prescrição (fase 2, etapa 2) LQ: 2,15 Log	EN 14561:2007 POP-M 2183 (Rev -00)
	<i>Candida albicans e Aspergillus brasiliensis</i> – Determinação da atividade fungicida ou levuricida de desinfetantes químicos para instrumentos utilizados em áreas médicas pelo método de ensaio e prescrição (fase 2, etapa 2) LQ: 2,15 Log	EN 14562:2006 POP-M 2182(Rev -00)

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **081/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS COSMÉTICOS e SANEANTES (Cont.)	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
	<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 (Rev -05) - EN 1040
PRODUTOS QUÍMICOS SANEANTES	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
	<i>Escherichia coli</i> (e outras cepas)- Determinação da atividade bactericida em desinfetantes pelo método de diluição de uso.	POP INCQS 65.3210.007 rev. 14, 2013 POP-M 2149 (Rev -01)
	<i>Bacillus subtilis</i> e <i>Clostridium sporogenes</i> – Determinação da Atividade esporocida de desinfetantes pelo Método I e Método II.	AOAC 20ª Ed./2016, cap. 6.3.05 Método 966.04 POP-M 2171 (Rev -00)
	<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 20ª Ed./2016, cap. 6.3.08 Método 965.13. POP-M 2175 (Rev -00)
	<i>Mycobacterium abscessus</i> subsp. <i>bolletii</i> - Determinação da atividade micobactericida de desinfetantes pelo Método Confirmatório.	POP INCQS 65.3210.004 rev.09, 2014 POP-M 2151 (Rev -00)
	<i>Mycobacterium bovis</i> e <i>Mycobacterium smegmatis</i> – Determinação da atividade Tuberculocida de desinfetantes pelo Método Presuntivo e Método Confirmatório.	AOAC 20ª Ed./2016, cap. 6.3.06 Método 965.12. POP-M 2172 (Rev -00)
	<i>Staphylococcus aureus</i> e <i>Escherichia coli</i> - Determinação da atividade reducional em produtos saneantes. LQ: 100 UFC/mL	POP-M 2147(Rev -00)
	<i>Salmonella choleraesuis</i> - Determinação da Eficácia de desinfetantes pelo método da Diluição de Uso.	AOAC 20ª Ed./2016, Cap. 6.2.01, Método 955.14 POP-M 2164 (Rev -01)
	<i>Staphylococcus aureus</i> - Determinação da Eficácia de desinfetantes pelo método da Diluição de Uso.	AOAC 20ª Ed./2016, Cap. 6.2.04, Método 955.15 POP-M 2164 (Rev -01)
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> - Determinação da Eficácia de desinfetantes pelo método da Diluição de Uso.	AOAC 20ª Ed./2016, Cap. 6.2.06, Método 964.02 POP-M 2164 (Rev -01)
	<i>Trichophyton mentagrophytes</i> – Determinação da Atividade fungicida de desinfetantes.	AOAC 20ª Ed./2016, Cap. 6.3.02, Método 955.17 POP-M 2165 (Rev -01)
	Determinação da atividade germicida de produtos desinfetantes pelo método da aplicação em forma "spray"	AOAC 20ª Ed./2016, Cap. 6.3.04, Método 961.02 POP-M 2159 (Rev -00)

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **082/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS SANEANTES (Cont.)	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
	Determinação atividade bacteriostática de desinfetantes aditivos de lavanderia pelo método de difusão em ágar.	AOAC 20ª Ed./2016, Cap. 6.3.07, Método 972.04 POP-M 2163 (Rev -01)
	<i>Candida albicans</i> e <i>Aspergillus brasiliensis</i> – Determinação da atividade fungicida ou levuricida de desinfetantes químicos e antissépticos utilizados na área médica pelo método de ensaio e prescrição (Fase 2, Etapa 1). LQ: 2,15 Log	EN 13624:2013 POP-M 2180(Rev -00)
	<i>Mycobacterium abscessus</i> subsp. <i>bolletii</i> ; <i>Mycobacterium terrae</i> e <i>Mycobacterium avium</i> – Determinação da atividade micobactericida de desinfetantes químicos para área médica incluindo desinfetantes pelo método de ensaio e prescrição (Fase 2, Etapa 1). LQ: 2,15 Log	EN 14348:2005 POP-M 2160(Rev -00)
	<i>Mycobacterium abscessus</i> subsp. <i>bolletii</i> ; <i>Mycobacterium terrae</i> e <i>Mycobacterium avium</i> - Determinação da atividade micobactericida ou tuberculocida de desinfetantes químicos usados para instrumentos utilizados em área médica pelo método de ensaio e prescrição (Fase 2, etapa 2). LQ: 2,15 Log	EN 14563:2008 POP-M 2169(Rev -00)
	<i>Candida albicans</i> ; <i>Aspergillus brasiliensis</i> <i>Staphylococcus aureus</i> ; <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ; <i>Enterococcus hirae</i> e <i>Escherichia coli</i> (e outras cepas) - Determinação da atividade bactericida e/ou fungicida de desinfetantes químicos utilizados na área alimentícia industrial, doméstica e institucional pelo método de ensaio e prescrição (Fase 2, Etapa 2) LQ: 0,1Log	EN 13697: 2015 POP-M 2176 (Rev -01)
PRODUTOS VETERINÁRIOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
	Determinação da concentração inibitória mínima (CIM) e da concentração bactericida mínima (CBM).	NCCLS – M7 – A6, 2003, Volume 23. Metodologia dos testes de sensibilidade a agentes antimicrobianos por diluição para bactéria de crescimento aeróbico. POP-M 2177(Rev -00)
	<i>Staphylococcus aureus</i> ; <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ; <i>Enterococcus hirae</i> e <i>Proteus vulgaris</i> (e outras cepas) – Determinação da atividade bactericida de desinfetantes químicos e anti-sépticos utilizados na área veterinária (fase 2, etapa 1) LQ: 2,15 Log	EN 1656:2010 POP-M 2179(Rev -00)

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **083/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL Nº 0208	Instalação Permanente	
PRODUTOS VETERINÁRIOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS <i>Staphylococcus aureus; Pseudomonas aeruginosa; Enterococcus hirae e Proteus vulgaris</i> (e outras cepas) – Determinação da atividade bactericida de antissépticos e de desinfetantes químicos utilizados na área veterinária em superfícies não porosas sem ação mecânica pelo método de ensaio e prescrição (Fase 2, Etapa 2). LQ: 2,15 Log	EN 14349:2008 POP-M 2181(Rev -00)
	<i>Candida albicans; Aspergillus brasiliensis</i> – Determinação da atividade fungicida ou levuricida de desinfetantes químicos e antissépticos usados na área veterinária (Fase 2, Etapa 1). LQ: 2,15 Log	EN 1657:2006 POP-M 2178(Rev -00)
PRODUTOS QUÍMICOS COSMÉTICOS E SANEANTES	ENSAIOS QUÍMICOS	
	Determinação da densidade pelo método do picnômetro LQ: 0,1 g/cm ³	ABNT NBR 13826, 2016 Farmacopéia Brasileira, 5ª Edição, 2010 Parte 1, 5.2.5. POP-M 2146 (Rev -00)
	Determinação do pH pelo método eletrométrico Faixa de trabalho: 2 à 12	CIPAC, MT.75 - 2009. v. F. Farmacopéia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, 5.2.19.
	Determinação de surfactante aniônico por volumetria LQ: 0,05% (m/m)	POP-M 2121(Rev -00)
	Determinação de surfactante catiônico por volumetria LQ: 0,05% (m/m)	POP-M 2121(Rev -00)
PRODUTOS QUÍMICOS SANEANTES	ENSAIOS QUÍMICOS	
	Determinação de estabilidade térmica e ao ar	OECD 113,1981 CIPAC MT 46.3, 2009 ANVISA. Resolução – RDC nº 59 (2010) POP-M 2115 (Rev -01)
	Determinação de estabilidade acelerada e estabilidade de prateleira	ANVISA. Resolução – RDC nº 59 (2010) POP-M 2110 (Rev -00)
	Determinação da alcalinidade por titulometria LQ (expresso em hidróxido de sódio): 0,5% (m/m) LQ (expresso em óxido de sódio): 0,37% (m/m) LQ (expresso em hidróxido de potássio): 0,67% (m/m) LQ (expresso em carbonato de sódio): 0,64% (m/m)	POP-M 2117 (Rev -00)

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **084/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<u>PRODUTOS QUÍMICOS</u> SANEANTES (Cont.)	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	
	Determinação de índice de acidez por volumetria LQ (expresso como ácido clorídrico): 0,1% (m/m) LQ (expresso como ácido fosfórico): 0,13% (m/m) LQ (expresso como ácido sulfúrico): 0,17% (m/m) LQ (expresso como ácido nítrico): 0,05% (m/m)	POP-M 2118 (Rev -00)
	Determinação de Glutaraldeído por potenciometria LQ: 0,75% (m/m)	POP-M 2119 (Rev -01)
	Determinação de teor de cloro ativo pelo método titulométrico LQ: 0,5% (m/m)	POP-M 2114 (Rev -01)
	Determinação do teor de ácido peracético e Peróxido de Hidrogênio pelo método titulométrico LQ: 0,1% (m/m)	POP-M 2112 (Rev -00)
	Determinação de deltametrina por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/Vis) LQ: 0,06% (m/m)	POP-M 2129 (Rev -00)
	Determinação de malation por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/Vis) LQ: 5,68% (m/m)	POP-M 2128 (Rev -00)
	Determinação de fipronil por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/Vis) LQ: 0,02% (m/m)	POP-M 2127 (Rev -00)
	Determinação de diclorvós por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/Vis) LQ: 6,41% (m/m)	POP-M 2126 (Rev -00)
	Determinação de piriproxifen por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama. LQ: 0,69% (m/m)	POP-M 2125 (Rev -00)
	Determinação de álcool etílico por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 0,18% (m/m)	POP-M 2124 (Rev -01)
	Determinação de imiprotrina por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 0,005% (m/m)	POP-M 2122 (Rev -00)

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **085/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

<u>PRODUTOS QUÍMICOS</u> SANEANTES (Cont.)	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	
	Determinação de permetrina por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 0,12% (m/m)	POP-M 2130 (Rev -00)
	Determinação de cipermetrina por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 0,09% (m/m)	POP-M 2138 (Rev -00)
	Determinação de esbioquina por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 0,15% (m/m)	POP-M 2137 (Rev -00)
	Determinação de beta-cyflutrin por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/Vis) LQ: 0,23% (m/m)	POP-M 2136 (Rev -00)
	Determinação de tetrametrina por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ:0,22% (m/m)	POP-M 2135 (Rev -00)
	Determinação de d-aletrina por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 0,02% (m/m)	POP-M 2134 (Rev -00)
	Determinação de d-fenotrina por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 0,02% (m/m)	POP-M 2109 (Rev -00)
	Determinação de cifenotrina por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 0,02% (m/m)	POP-M 2133 (Rev -00)
	Determinação de transflutrin por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 1,14% (m/m)	POP-M 2132 (Rev -00)
	Determinação de praletrina por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 0,4% (m/m)	POP-M 2131 (Rev -00)
	Determinação de hidrametilnona por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/Vis) LQ: 0,08% (m/m)	POP-M 2142 (Rev -00)

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-013

Folha: **086/086**

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO
CRL Nº 0208	Instalação Permanente

PRODUTOS QUÍMICOS SANEANTES (Cont.)	ENSAIOS QUÍMICOS	
	Determinação de brodifacoum por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/Vis) LQ: 0,0003% (m/m)	POP-M 2141 (Rev -00)
	Determinação de bromadiolone por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/Vis) LQ:0,0002% (m/m)	POP-M 2140 (Rev -00)
	Determinação da atividade amilolítica em detergentes enzimáticos por espectrofotometria no UV/VIS Faixa de Trabalho: Absorbância entre 0,1 e 0,9	RDC 55, de 14/Nov/2012, D.O.U. Seção 1, nº 224, de 21/Nov/2012 POP-M 2145 (Rev -01)
	Determinação da atividade proteolítica em detergentes enzimáticos por espectrofotometria no UV/VIS Faixa de Trabalho: Absorbância entre 0,1 e 0,9	RDC 55, de 14/Nov/2012, D.O.U. Seção 1, nº 224, de 21/Nov/2012 POP-M 2144 (Rev -02)
PRODUTOS QUÍMICOS COSMÉTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS	
	Determinação de DEET por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 0,12% (m/m)	POP-M 2120 (Rev -00)
	Determinação de digluconato de clorexidina por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/Vis) LQ: 0,016% (m/m)	POP-M 2123 (Rev -00)
	Determinação de IR 3535 por cromatografia gasosa com detector de ionização de chama LQ: 8,51% (m/m)	POP-M 2139 (Rev -01)