

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 1

Total de Folhas: 9

RAZÃO SOCIAL/DESIGNAÇÃO DO LABORATÓRIO

ORTOFARMA LABORATÓRIO DE CONTROLE DA QUALIDADE

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0513	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
MATERIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO; (Droga e Insumo farmacêutico)	Contagem do número total de micro-organismos mesofílicos pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL LQ: 10 UFC/g	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Escherichia coli</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Staphylococcus aureus</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Pseudomonas aeruginosa</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Salmonella sp.</i>) Presença/Ausência em 10 g. Presença/Ausência em 10 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Contagem de bolores e leveduras pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
	Teste de eficácia antimicrobiana (Teste do Desafio ou <i>Challenge Test</i>).	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, parte 1, método 5.5.3.4 USP 39 NF 34 <51>: 2016.

“Este Escopo cancela e substitui a revisão emitida anteriormente”

Em, 17/01/2017

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 2

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0513	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
<u>PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u>	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u>	
MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO; (Matriz homeopática, tintura-mãe, veículo oral, pool de matrizes)	Contagem do número total de micro-organismos mesofílicos pelo método de membrana filtrante. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos. (<i>Escherichia coli</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Contagem de bolores e leveduras pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO; (Droga fitoterápica)	Contagem do número total de micro-organismos mesofílicos pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Escherichia coli</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Contagem de bolores e leveduras pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
PRODUTO FARMACÊUTICO SEMI-ACABADO (BULK); (Produtos líquidos, sólidos ou semi sólidos)	Contagem do número total de micro-organismos mesofílicos pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Escherichia coli</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Staphylococcus aureus</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 3

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0513	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS PRODUTO FARMACÊUTICO SEMI-ACABADO (BULK); (Produtos líquidos, sólidos ou semi sólidos)	ENSAIOS BIOLÓGICOS Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Pseudomonas aeruginosa</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Salmonella sp.</i>) Presença/Ausência em 10 g. Presença/Ausência em 10 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Contagem de bolores e leveduras pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
	Teste de eficácia antimicrobiana (Teste do Desafio ou <i>Challenge Test</i>).	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, parte 1, método 5.5.3.4 USP 39 NF 34 <51>: 2016.
	Contagem do número total de micro-organismos mesofílicos pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO; (Medicamentos)	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Escherichia coli</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Staphylococcus aureus</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Pseudomonas aeruginosa</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Salmonella sp.</i>) Presença/Ausência em 10 g. Presença/Ausência em 10 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Contagem de bolores e leveduras pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
	Contagem de bolores e leveduras pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 4

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0513	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO; (Medicamentos)	Teste de eficácia antimicrobiana (Teste do Desafio ou <i>Challenge Test</i>).	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, parte 1, método 5.5.3.4 USP 39 NF 34 <51>: 2016.
PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO; (Medicamentos homeopáticos)	Contagem do número total de micro-organismos mesofílicos pelo método de membrana filtrante. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Escherichia coli</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Contagem de bolores e leveduras pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
PRODUTO FARMACÊUTICO ACABADO; (Medicamento fitoterápico)	Contagem do número total de micro-organismos mesofílicos pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Escherichia coli</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Contagem de bolores e leveduras pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
COSMÉTICO (Matéria-prima para uso cosmético, semi-acabado (bulk), produto acabado (líquido, sólido e semissólido) e correlato.)	Contagem do número total de micro-organismos mesofílicos pelo método de profundidade. LQ: 1 UFC/mL. LQ: 10 UFC/g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2; USP 39 NF 34 <61>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Escherichia coli</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 5

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0513	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS COSMÉTICO ((Matéria-prima para uso cosmético, semi-acabado (bulk), produto acabado (líquido, sólido e semissólido) e correlato.)	ENSAIOS BIOLÓGICOS Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Staphylococcus aureus</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos (<i>Pseudomonas aeruginosa</i>) Presença/Ausência em 1 g. Presença/Ausência em 1 mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.3; USP 39 NF 34 <62>: 2016.
	Teste de eficácia antimicrobiana (Teste do Desafio ou <i>Challenge Test</i>).	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, parte 1, método 5.5.3.4; USP 39 NF 34 <51>: 2016.
MEIO AMBIENTE	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
ÁGUA TRATADA.	Contagem do número total de micro-organismos mesofílicos pelo método de membrana filtrante LQ: 1,0 UFC/mL.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, método 5.5.3.1.2;
ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO.	Contagem de bactérias heterotróficas pelo método de profundidade. LQ: 1,0 UFC/mL.	SMWW, 22ª edição, método 9215 B;
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos pelo método de substrato enzimático. (Coliformes totais e <i>Escherichia coli</i>) Presença/Ausência em 100 mL.	SMWW, 22ª edição, método 9223 A;
	Pesquisa de micro-organismos patogênicos pelo método de membrana filtrante. (<i>Pseudomonas aeruginosa</i>) Presença/Ausência em 100 mL.	SMWW, 22ª edição, método 9213 E;

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 6

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0513	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
<u>PRODUTOS QUÍMICOS/PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u>	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	
FORMAS FARMACÊUTICAS SÓLIDAS	Determinação de peso em formas farmacêuticas. Faixa: 0,0001 g a 199,9999g.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, 2010, Parte 1, 5.5.1
CÁPSULAS	Determinação de uniformidade de doses unitárias de por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/VIS) dos seguintes insumos farmacêuticos:	
	Acetato de medroxiprogesterona LQ: 48,86 µg/mL.	ME-PA-01 (Rev.08).
	Ácido fólico - LQ: 21,97 µg/mL.	ME-PA-02 (Rev.06).
	Captopril – LQ: 172,26 µg/mL.	ME-PA-03 (Rev.08).
	Cloridrato de fluoxetina – LQ: 19,17 µg/mL.	ME-PA-07 (Rev.09).
	Diazepam – LQ: 2,72 µg/mL.	ME-PA-09 (Rev.07).
	Estradiol base – LQ: 2,72 µg/mL.	ME-PA-10 (Rev.07).
	Estriol – LQ: 6,44 µg/mL.	ME-PA-11 (Rev.05).
	Finasterida – LQ: 8,36 µg/mL.	ME-PA-13 (Rev.03).
	Flutamida – LQ: 39,64 µg/mL.	ME-PA-14 (Rev.05).
	Hidrocortisona base – LQ: 30,42 µg/mL.	ME-PA-233 (Rev.04).
	Levotiroxina sódica (T4) – LQ: 4,79 µg/mL.	ME-PA-16 (Rev.05).
	Liotironina sódica (T3) – LQ: 5,69 µg/mL.	ME-PA-17 (Rev.03).
	Maleato de enalapril – LQ: 8,19 µg/mL.	ME-PA-18 (Rev.07).
	Metotrexato – LQ: 32,86 µg/mL.	ME-PA-20 (Rev.09).
Determinação do doseamento por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/VIS) dos seguintes insumos farmacêuticos:		
Acetato de medroxiprogesterona - LQ: 48,86 µg/mL.	ME-PA-01 (Rev.08)	
Ácido fólico - LQ: 21,97 µg/mL.	ME-PA-02 (Rev.06)	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 7

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0513	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
PRODUTOS QUÍMICOS/PRODUTOS FARMACÊUTICOS CÁPSULAS	ENSAIOS QUÍMICOS	
	Captopril – LQ: 172,26 µg/mL.	ME-PA-03 (Rev.08).
	Cloridrato de fluoxetina – LQ: 19,17 µg/mL.	ME-PA-07 (Rev.09).
	Diazepam – LQ: 2,72 µg/mL.	ME-PA-09 (Rev.07).
	Estradiol base – LQ: 2,72 µg/mL.	ME-PA-10 (Rev.07).
	Estriol – LQ: 6,44 µg/mL.	ME-PA-11 (Rev.05).
	Finasterida – LQ: 8,36 µg/mL.	ME-PA-13 (Rev.03).
	Flutamida – LQ: 39,64 µg/mL.	ME-PA-14 (Rev.05).
	Hidrocortisona base – LQ: 30,42 µg/mL.	ME-PA-233 (Rev.04).
	Levotiroxina sódica (T4) – LQ: 4,79 µg/mL.	ME-PA-16 (Rev.05).
	Liotironina sódica (T3) – LQ: 5,69 µg/mL.	ME-PA-17 (Rev.03).
	Maleato de enalapril – LQ: 8,19 µg/mL.	ME-PA-18 (Rev.07).
	Metotrexato – LQ: 32,86 µg/mL.	ME-PA-20 (Rev.09).
CÁPSULAS	Ensaio de dissolução por espectrofotometria UV/VIS dos seguintes insumos farmacêuticos:	
	Minoxidil – LQ: 1,71 µg/mL.	ME-PA-105 (Rev.09).
CREMES	Determinação de uniformidade de doses unitárias por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/VIS) dos seguintes insumos farmacêuticos:	
	Estriol + Estradiol – LQ (Estriol): 19,11 µg/mL. LQ (Estradiol): 10,30 µg/mL.	ME-PA-269 (Rev.02).
	Estradiol – LQ: 1,91 µg/mL.	ME-PA-267 (Rev.02).
	Progesterona – LQ: 5,62 µg/mL.	ME-PA-261 (Rev.03)
	Testosterona – LQ: 1,52 µg/mL.	ME-PA-268 (Rev.03).
	Determinação do doseamento por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/VIS) dos seguintes insumos farmacêuticos:	
Estriol + Estradiol – LQ (Estriol): 19,11 µg/mL. LQ (Estradiol): 10,30 µg/mL.	ME-PA-269 (Rev.02).	

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 8

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO		
CRL 0513	INSTALAÇÃO PERMANENTE		
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO	
PRODUTOS QUÍMICOS/PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS QUÍMICOS		
	Estradiol – LQ: 1,91 µg/mL.	ME-PA-267 (Rev.02).	
	Progesterona – LQ: 5,62 µg/mL.	ME-PA-261 (Rev.03).	
	Testosterona – LQ: 1,52 µg/mL.	ME-PA-268 (Rev.03).	
CREMES	Tretinoína (Ácido retinóico) – LQ: 7,30 µg/mL.	ME-PA-277 (Rev.03).	
SOLUÇÕES	Determinação do doseamento por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/VIS) dos seguintes insumos farmacêuticos:		
	Colecalciferol (vitamina D3) – LQ: 0,73 µg/mL.	ME-PA-275 (Rev.03).	
MEIO AMBIENTE	ENSAIOS QUÍMICOS		
	ÁGUA TRATADA. (para fins farmacêuticos)	Determinação de características físicas. Límpido, incolor e inodoro.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, método “Características físicas” para água purificada.
		Determinação da acidez ou alcalinidade. De acordo/Não conforme.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, método “Acidez ou alcalinidade” para água purificada.
		Determinação de substâncias oxidáveis. De acordo/Não conforme.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, método “Substâncias oxidáveis” para água purificada.
		Determinação da condutividade eletrolítica. LQ: 0,01 µS/cm.	Farmacopeia Brasileira, 5ª edição, método 5.2.24 para água purificada.
ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO.		Determinação da cor pelo método espectrofotométrico triestímulo. LQ: 0,1 UC.	SMWW, 22ª edição, método 2120 E;
		Determinação da turbidez pelo método nefelométrico. LQ: 0,02 NTU.	SMWW, 22ª edição, método 2130 B;
		Determinação da dureza pelo método titulométrico por EDTA.LQ: 0,50 mg/L.	SMWW, 22ª edição, método 2340 C;
		Determinação de cloro residual pelo método titulométrico (método iodométrico I)LQ: 0,17 mg/L.	POP FQ 53/05 (Rev.07)
		Determinação da condutividade eletrolítica. LQ: 0,01 µS/cm.	SMWW, 22ª edição, método 2510 B;

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

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 9

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0513	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
<u>MEIO AMBIENTE</u> ÁGUA PARA CONSUMO HUMANO.	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	
	Determinação de sólidos totais por secagem a 103 -105 °C. LQ: 2,0 mg/L.	SMWW, 22ª edição, método 2540 B;
	Determinação de ferro pelo método espectrofotométrico. LQ: 0,05 mg/L.	SMWW, 22ª edição, método 3500 F;
	Determinação de cloreto pelo método argentométrico. LQ: 1,84 mg/L.	SMWW, 22ª edição, método 4500Cl ⁻ B;
	Determinação de pH pelo método eletrométrico. Faixa de trabalho: 2 a 12.	AOAC Official Method of Analysis, 18ª edição, método 973.41;
	Determinação de nitrito pelo método espectrofotométrico. LQ: 0,01 mg/L.	SMWW, 22ª edição, método 4500NO ₂ ⁻ B;
	Determinação de nitrato pelo método espectrofotométrico. LQ: 0,5 mg/L.	SMWW, 22ª edição, método 4500NO ₃ ⁻ B;