



Relatório de Ensaio 58844/2021.0

Data de Publicação: 06/01/2022 13:10

Dados Referentes ao Cliente	
Cliente: Manikraft Guaianazes Indústria de Celulose e Papel Ltda.	CNPJ: 71.900.237/0003-39
Contato: Silvana Bove Pozzi	
Endereço: Rua São Pascal, 269 - Itaquera - São Paulo - São Paulo - CEP: 08430-820 - Brazil	

Dados Referentes à Amostra Fornecidos Pelo Cliente - Nº Amostra: 58844-1/2021.0 - ID 67624	
Data Recebimento: 29/12/2021	
Identificação da Amostra: 02 - PAPEL HIGIÊNICO F. DUPLA TUPI BRANCO	
Lote: 10:57	Qtde. Amostra Recebida: 01 Pacote com 08 rolos de 250m
Fabricação: 30/11/2021	Validade: Indeterminado

Ensaio realizado nas instalações do BCQ Consultoria e Qualidade Ltda.

Ensaio	Resultado	Especificação	Método	Data Início
Contagem de Microrganismos Aeróbicos Mesófilos	< 10 UFC/g	Máximo aceitável até 1.000 UFC/g	FB 6ª Edição, 2019. Volume 1, 5.5.3.1.2	30/12/2021
Contagem de Bolores e Leveduras	< 10 UFC/g	Máximo aceitável até 100 UFC/g	FB 6ª Edição, 2019. Volume 1, 5.5.3.1.2	30/12/2021
Pesquisa de Escherichia coli	Ausente em 10 g	Ausente em 10 g	FB 6ª Edição, 2019. Volume 1, 5.5.3.1.3	30/12/2021
Pesquisa de Pseudomonas aeruginosa	Ausente em 10 g	Ausente em 10 g	FB 6ª Edição, 2019. Volume 1, 5.5.3.1.3	30/12/2021
Pesquisa de Staphylococcus aureus	Ausente em 10 g	Ausente em 10 g	FB 6ª Edição, 2019. Volume 1, 5.5.3.1.3	30/12/2021
Pesquisa de Candida albicans	Ausente em 10 g	Ausente em 10 g	FB 6ª Edição, 2019. Volume 1, 5.5.3.1.3	30/12/2021

Ensaio	Resultado	Especificação	Método	Data Início
Pesquisa de Clostridium sp	Ausente em 10 g	-	FB 6ª Edição, 2019. Volume 1, 5.5.3.1.3	30/12/2021
Pesquisa de Clostrídios sulfito redutores	Ausente em 5 g	-	FB 6ª Edição, 2019. Volume 1, 5.5.3.1.3	30/12/2021

Especificação
Especificação estabelecida na Resolução ANVISA/RDC 142, de 17 de março de 2017, Capítulo VI; Seção IV – Requisitos Microbiológicos; Inciso I

Declaração de Conformidade
Os resultados estão de acordo com as especificações estabelecidas na Resolução ANVISA/RDC 142, de 17 de março de 2017.

Notas
Os resultados apresentados neste documento possuem interpretação restrita e se aplicam tão somente à(s) amostra(s) analisada(s). Qualquer alteração ou reprodução parcial somente com autorização prévia por escrito do BCQ. Quando o Relatório de Ensaio incluir declaração de conformidade a uma especificação ou norma, a regra de decisão adotada pelo BCQ não considera a incerteza de medição do ensaio.

Legenda
FB: Farmacopéia Brasileira | USP: United States Pharmacopeia | SMEWW: Standard Methods for the Examination of Water and Wastewater | VMP: Valor Máximo Permitido | UFC: Unidade Formadora de Colônia | BAM: Bacteriological Analytical Manual

Dr. Eudonides Pacheco Jr.
Diretor da Qualidade
CRF-SP 5983

Responsável pela publicação da amostra

Chave de Validação: fee991414ac546d48cddaac6c7c627cb