

**Laudo de Atendimento aos Requisitos de Saúde
LARS nº 5001-PQTA-060-19**

**Avaliação da Conformidade de Produtos Químicos Utilizados no Tratamento de Água para
Consumo Humano – NBR 15.784 (2017)**

Identificação do item de teste: NOVATEK AR-104

Nome químico do ingrediente ativo (IUPAC): Hexametáfosfato de Sódio
Nome comum do ingrediente ativo: Hexametáfosfato de Sódio
Nº CAS do ingrediente ativo: 68915-31-1
Estado físico: Líquido
Fabricante: SOSINTEX QUÍMICA LTDA
Unidade de Produção: Rua Urvana, 21 - Cidade Satélite - Guarulhos - SP - CEP 07223-370
Nº do lote: 1901313
Data de fabricação: 31/01/2019
Data da coleta: 07/02/2019
Data de validade do estudo: 12/04/2021
Responsável pela coleta da amostra: NSF International

Patrocinador (Fornecedor): Novatek Tecnologia Ambiental Ltda
 Rua Prefeito Milton Improta, 437 - Vila Maria - São Paulo - SP
 CEP 02119-021

Identificação do Laboratório: NSF Bioensaios - Prestação de Serviços de Análises e Certificação Ltda.
 Rua Palermo, 257 - Santa Isabel - Viamão - RS - CEP 94480-775

Nº do Reconhecimento: BPL 0006
Validade do Certificado BPL da CGCRE: Consultar o site www.inmetro.gov.br/monitoramento_BPL/certificados/
Nº do Relatório de Estudo (RE): 5001-PQTA-060-19
Data de Término do Estudo: 12/04/2019

Dosagem Máxima de Uso (DMU): 50 mg/L

Resultados Analíticos e Avaliação:

PARÂMETRO	AVALIAÇÃO
Impurezas metálicas	Aprovado
Fluoreto	Aprovado
Radionuclídeos	Aprovado

Declaração de Conformidade

Declaro que este Laudo de Atendimento aos Requisitos de Saúde - LARS reflete os Dados Brutos obtidos no Relatório de Estudo nº 5001-PQTA-060-19, o qual foi conduzido de acordo com os Princípios de Boas Práticas de Laboratório, Normas NIT-DICLA-035 e 036 (Nov/18), NIT-DICLA-037 (Jan/19), NIT-DICLA-038 (Set/11) e NIT-DICLA-039 a 041 (Jan/19), baseados na OECD – Principles on Good Laboratory Practice (1997).

Declaro que para a elaboração do Plano de Estudo que fundamentou o RE Nº 5001-PQTA-060-19 foram considerados todos os analitos químicos específicos pertinentes que estão relacionados nas Tabelas 1 a 4, bem como outros dependentes da formulação do produto, do processo de fabricação e das matérias primas empregadas, conforme estabelecido na NBR 15.784, em especial no item 5.8. O presente Estudo atende às exigências contidas na alínea b), inciso III, artigo 13º, seção IV, capítulo III, Anexo XX da Portaria de Consolidação nº 5, de 28/09/2017, do Ministério da Saúde.

12/04/19
Data



Everton Melo dos Santos
Químico - CRQ-05202490-5ª Região
Diretor de Estudo