

**Laudo de Atendimento aos Requisitos de Saúde
LARS nº 4909-PQT43-640-18B**

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

Identificação do item de teste: Millspense MS7600

Nome químico do ingrediente ativo (IUPAC): Sodium Hexametaphosphate
Nome comum do ingrediente ativo: Sodium Hexametaphosphate
Nº CAS do ingrediente ativo: 10124-56-8
Estado físico: Líquido
Fabricante: Solenis Especialidades Químicas Ltda.
Unidade de Produção: Av. Roberto Simonsen, S/N - Sítio Poço Fundo - Paulínia - SP - CEP 13148-030
Nº do lote: 0002164732
Data de fabricação: 07/11/2018
Data da coleta: 14/11/2018
Data de validade do estudo: 24/01/2021
Responsável pela coleta da amostra: NSF International

Patrocinador (Fornecedor): Solenis Especialidades Químicas Ltda.
 Av. Roberto Simonsen, 500 - Sítio Poço Fundo - Paulínia - SP
 CEP 13148-030

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): 4909-PQT43-640-18
Data de Término do Estudo: 24/01/2019

Dosagem Máxima de Uso (DMU): 31 mg/L

Resultados Analíticos e Avaliação:

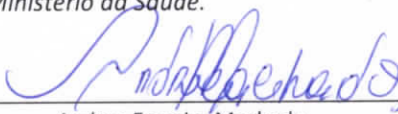
PARÂMETRO	AVALIAÇÃO
Impurezas metálicas	Aprovado
Radionuclídeos	Aprovado
Fluoreto	Aprovado

Declaração de Conformidade

Declaro que este Laudo de Atendimento aos Requisitos de Saúde - LARS reflete os Dados Brutos obtidos no Relatório de Estudo nº 4909-PQT43-640-18, o qual foi conduzido de acordo com os Princípios de Boas Práticas de Laboratório, Normas NIT-DICLA-035 e 036 (Nov/18) e NIT-DICLA-037 a 041 (Set/11), baseados na OECD – Principles on Good Laboratory Practice (1997).

Declaro que para a elaboração do Plano de Estudo que fundamentou o RE Nº 4909-PQT43-640-18 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.

24/01/19
 Data


 Andrea Ferreira Machado
 Química - CRQ-05201620-5ª Região
 Diretora de Estudo substituta