

LAUDO/OS
Nº 348230

1/1 GSPF

EMIÇÃO 01

LAUDO DE ENSAIOS LABORATORIAIS

INFORMAÇÕES DO CLIENTE

CLIENTE: SYN COMERCIO E SERVIÇOS LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA SENADOR FEIJÓ – VILA MATHIAS

CIDADE: SANTOS / SP

CONTATO: SR. ANDRÉ JOYCE CUNHA

TEL./FAX: (34) 98145-5995

E-MAIL: andrejc@lojasyn.com

DATA ENTRADA DA AMOSTRA: 24/11/2025

DATA EMISSÃO DO LAUDO: 09/12/2025

RELATÓRIO DE AMOSTRAGEM

ENDEREÇO: AVENIDA SENADOR FEIJÓ – VILA MATHIAS

CIDADE: SANTOS / SP

DATA DA AMOSTRAGEM: NÃO INFORMADO

LOTE: GCRMK2508012

HORÁRIO INÍCIO AMOSTRAGEM: NÃO INFORMADO

DATA DE FABRICAÇÃO: 08/2025

HORÁRIO TÉRMINO AMOSTRAGEM: NÃO INFORMADO

DATA DE VALIDADE: 02/2027

RESPONSÁVEL AMOSTRAGEM: O INTERESSADO

PLANO: PA- DO CLIENTE - POP: CO- DO CLIENTE

CONDIÇÕES AMBIENTAIS DURANTE AMOSTRAGEM: TEMPERATURA: *NA - UMIDADE: *NA

CONDIÇÕES DE RECEBIMENTO DA AMOSTRA: TEMPERATURA: 26,1°C

CREATINA CREA SOUR SABOR MORANGO COM KIWI

ENSAIO	UNIDADE	LIMITE DE DETECÇÃO	LIMITE DE QUANTIFICAÇÃO	RESULTADOS	ESPECIFICAÇÃO DO CLIENTE	ANÁLISE		MÉTODO
						INÍCIO	FINAL	
Peso Médio	g	0,01	0,01	4,8776	*NA	22/11/2025	22/11/2025	FQ-0360 ⁽¹⁾
Creatina	mg/10g	20	40	2966	3000	03/12/2025	04/12/2025	CR-0155 ⁽²⁾

* NA: NÃO APLICÁVEL ** <LD: MENOR QUE O LIMITE DE DETECÇÃO ***<LQ: MENOR QUE O LIMITE DE QUANTIFICAÇÃO

Metodologia:

O procedimento de análise é fundamentado na referência:

(1) Farmacopeia Brasileira: Volume I / Agência Nacional de Vigilância Sanitária. – 7. ed. Brasília: ANVISA, 2024.

(2) UNITED STATES PHARMACOPEIAL CONVENTION, Inc. United States Pharmacopeia–National Formulary, USP–NF. 2025, fasc. 1–6. Rockville, MD: United States Pharmacopeial Convention, 2025.

FOTOS



Os resultados das análises laboratoriais apresentadas referem-se exclusivamente à amostra analisada.

A reprodução deste documento somente poderá ser feita na íntegra, sendo proibida a reprodução parcial.

Documento assinado digitalmente usando certificados emitidos no âmbito da ICP-Brasil. De acordo com o art. 10 da MP nº 2.200-2 de 24 de agosto de 2001, "As declarações constantes dos documentos em forma eletrônica produzidos com a utilização de processo de certificação disponibilizado pela ICP-Brasil presumem-se verdadeiros em relação aos signatários", tendo a mesma validade jurídica que os documentos em papel com assinaturas manuscritas.

Quando a amostragem for realizada pelo cliente o laboratório não é o responsável pelo procedimento amostral e informações de amostragem. A validade, qualidade e representatividade da amostra é de responsabilidade do cliente. Os resultados referem-se tão somente às amostras recebidas pelo laboratório. O laboratório não é o responsável pela utilização/ correlação dos resultados para avaliação de conformidade de um universo amostral (Ex. lote ou local de amostragem).

FABIANO CAETANO FERREIRA
GERENTE DA QUALIDADE
CRQ: 04157707

CHAVE DE AUTENTICIDADE: A30wpsDclBDn2g61i3zx
Verifique a autenticidade deste laudo informando Laudo/OS

Conheça mais dos nossos serviços em www.cqa.com.br
Em caso de dúvidas acesse o suporte técnico: laudos@cqa.com.br

ML-0038-09

www.cqa.com.br

Av. Júlio Diniz, 27 • Jd. N. Sra Auxiliadora
Campinas/SP • CEP 13075-420
Fone/Fax: (19) 3241-1555