

RELATÓRIO DE ENSAIO Nº 001154 – 1183

Rev.00

DADOS DO CLIENTE

Contratante: Vimacedo Comércio Ltda
CNPJ: 26.704.752/0002-08
Endereço: R. Prof. Eurípedes Simões de Paula, 522 - Brás, São Paulo - SP
Contato: (11) 3324-2100 - Valéria

DADOS DA AMOSTRA

Nº amostra (RVL): 24_001154 **Lote:** 64/24MA
ID da amostra: Catuaba em pó **Data fabricação:** 03/2024
Matriz: Alimentos em Geral - Especiarias **Data validade:** 03/2025
Outros dados pertinentes: Fornecido por: EMPORIO PORTO CEREAIS **Responsável pelo transporte:** () Cliente (X) RVL

DADOS DA ANÁLISE

Data recebimento da amostra: 07/03/2024
Data de início análise: 13/03/2024
Data Emissão relatório: 05/04/2024

RESULTADOS ANALÍTICOS

MICROBIOLÓGICOS:

ENSAIOS	RESULTADO	UNIDADE	MÉTODO	VMP (1)	VR (2)
Contagem de <i>Bacillus cereus</i> (presuntivo)	4,0 x 10 ¹	UFC/g	ISO 7932:2004	-	-
Contagem de Estafilococos coagulase positiva	< 1,0 x 10 ¹	UFC/g	ISO 6888-1:2021	-	-
Pesquisa de <i>Salmonella spp</i>	Ausência	em 25 g	ISO 6579-1:2017 / AMD1:2020	-	-
Contagem de <i>Escherichia coli</i>	< 1,0 x 10 ¹	UFC/g	ISO 16649-2:2001	-	-
Contagem de Bolores e Leveduras	8,3 x 10 ²	UFC/g	IN 62:2003 - MAPA	-	-

FÍSICO-QUÍMICOS:

ENSAIOS	RESULTADO	UNIDADE	MÉTODO	VMP (1)	VR (2)
Umidade	4,53	g/100g	Gravimetria – IAL, 12, Cap. IV, IV ed., 2008	-	-
Cinzas	0,59	%	AOAC Official Method 941.12B	-	-

NOTAS:

1. VMP – Valor máximo permitido.
2. VR – Valor de referência fornecido pelo cliente.
3. LD – Limite de Detecção.
4. LQ – Limite de Quantificação.
5. O presente Relatório é aplicado somente à amostra analisada.
6. O presente Relatório não pode ser total ou parcialmente reproduzido sem a aprovação por escrito da RVL.
7. As metodologias utilizadas estão de acordo com as Normas Nacionais e Internacionais reconhecidas.
8. Análises realizadas por laboratório subcontratado.
9. Regra de Decisão: O laboratório não considera a incerteza de medição para emissão dos resultados de ensaio.
10. Declaração de Conformidade: A declaração de conformidade, quando aplicável, possui interpretação restrita e se aplica somente à(s) amostra(s) analisada(s) e não é considerada a incerteza de medição dos resultados.

MICROSCOPIA:

ENSAIOS	RESULTADO	UNIDADE	MÉTODO	VMP (1)	VR (2)
Matérias Estranhas indicativas de Boas Práticas de Fabricação:					
Fragmentos de insetos (ou artrópodes) (8)	Ausência	em 50 g	MTMC-057	-	-
Insetos Inteiros (ou artrópodes) (8)	Ausência	em 50 g	MTMC-057	-	-
Ácaros (8)	Ausência	em 50 g	MTMC-057	-	-
Bárbulas (8)	Ausência	em 50 g	MTMC-057	-	-
Outras matérias estranhas microscópicas (8)	Ausência	em 50 g	MTMC-057	-	-
Outras matérias estranhas macroscópicas (8)	Ausência	em 146 g	AACC International.11th ed.2010. Method 28-30.02/28-32.02.	-	-
Matérias Estranhas indicativas de Risco à Saúde Humana:					
Fragmentos de pelo de roedor (8)	Ausência	em 50 g	MTMC-057	-	-
Fragmentos de plástico (8)	Ausência	em 50 g	MTMC-057	-	-
Fragmentos de vidro (8)	Ausência	em 50 g	MTMC-057	-	-
Objetos rígidos (8)	Ausência	em 50 g	MTMC-057	-	-
Outras matérias estranhas microscópicas (8)	Ausência	em 50 g	MTMC-057	-	-
Outras matérias estranhas macroscópicas (8)	Ausência	em 146 g	AACC International.11th ed.2010. Method 28-30.02/28-32.02.	-	-

HISTOLOGIA:

ENSAIOS	RESULTADO	UNIDADE	MÉTODO	VMP (1)	VR (2)
Identificação Histológica (8)	Revelou presença de elemento(s) histológico(s) de Catuaba (<i>Erythroxylum vacciniifolium</i>) em uma amostra de 10 g. Obs: Ausência de amidos e elementos histológicos estranhos ao produto.	-	MTMC-005	-	-

Relatório de Ensaio revisado e Liberado por: Mariane Batista M. Farias



Mariane Batista M. Farias
Laboratório
CRQ 04269339

NOTAS:

1. VMP – Valor máximo permitido.
2. VR – Valor de referência fornecido pelo cliente.
3. LD – Limite de Detecção.
4. LQ – Limite de Quantificação.
5. O presente Relatório é aplicado somente à amostra analisada.
6. O presente Relatório não pode ser total ou parcialmente reproduzido sem a aprovação por escrito da RVL.
7. As metodologias utilizadas estão de acordo com as Normas Nacionais e Internacionais reconhecidas.
8. Análises realizadas por laboratório subcontratado.
9. Regra de Decisão: O laboratório não considera a incerteza de medição para emissão dos resultados de ensaio.
10. Declaração de Conformidade: A declaração de conformidade, quando aplicável, possui interpretação restrita e se aplica somente à(s) amostra(s) analisada(s) e não é considerada a incerteza de medição dos resultados.