

Data de Publicação: 08/07/2024 15:54

Identificação Cliente	
Cliente: CL DISTRIBUIDOR ATACADISTA LTDA	CNPJ/CPF: [REDACTED]
Contato: [REDACTED]	Telefone: [REDACTED]
IMA: ---	SIF: ---
Unidade: 04	E-mail: [REDACTED]
Endereço: R NAIR CAMPOS VIEIRA - RESIDENCIA JARDIM - Raul Soares - Minas Gerais - CEP: 35.350-000 - Brazil	

Dados da Amostra: 26479/2024.0 - Creatina	
Data Coleta: 24/06/2024	Data Recebimento: 24/06/2024 08:57:00
Local da Coleta: ---	Hora Coleta: ---
Responsável Pela Coleta: [REDACTED]	Data da Fabricação: 04/24
Data de Validade: 04/26	Lote: 252109
Temperatura recebimento (°C): 24	Lacre nº: ---
Requisição/ Nº da solicitação: ---	Marca: ---
Temperatura de coleta (°C): ---	Nº do Registro do Produto: ---
Dados Adicionais: ---	Observações: ---

Resultados Analíticos

Microbiológico				
Ensaio(s)	Resultado(s)	Valor de Referência	Metodologia(s)	Data Ensaio(s)
Bolores e leveduras	<1,0 x 10 ¹ UFC/g	(m) 1,0 x 10 ³ ; (M) 1,0 x 10 ⁴ ; (c) 1	ISO 21527-2:2008 - Superfície	26/06/2024
Enterobactérias	<1,0 x 10 ¹ UFC/g est	(m) 1,0x10 ¹ ; (c) 0	AFNOR 01/06-09/97 - Petrifilm	26/06/2024
Estafilococos coagulase positivo	<1,0 x 10 ¹ UFC/g	(m) 1,0 x 10 ¹ ; (M) 1,0 x 10 ² ; (c) 1	ISO 6888-1:2021 - Superf.	26/06/2024
Salmonella spp	Ausência /25g	(m) Ausência; (c) 0	AFNOR Validation BIO 12/16 - 09/05 – ELFA	26/06/2024

Norma de Referência
Instrução Normativa nº 161, de 1 de julho de 2022/ RDC nº 724, de 1 de julho de 2022 – ANVISA

Declaração de Conformidade
A declaração de conformidade dos resultados não contempla a incerteza da medição do ensaio.
A conformidade da amostra deve ser avaliada tecnicamente pelo responsável da empresa, conforme o plano de amostragem.

CERTIFICATE OF ANALYSIS

Product Name	Creatine Monohydrate 200 Mesh		
Batch Number	20230928	Quantity	7000 kg
Quality Standard	FCC	Packing	25kg/Carton
Manufacture Date	2023.09.28	Expiry Date	2025.09.27

Item	Standard	Test Result
Appearance	White Crystalline Powder	Qualified
Solubility	Sparingly soluble in water	Qualified
Identification	A: (IR) B: (HPLC)	Qualified
Assay	98.0~101.0%	99.95%
Arsenic(As)	≤1 mg/kg	< 1 mg/kg
Lead(Pb)	≤1 mg/kg	< 1 mg/kg
Sulfate	≤0.1%	<0.1%
Related Compounds	Individual impurity: NMT 0.1% Total impurities: NMT 2.0%	Qualified
Residue on ignition	≤0.1%	0.05%
Creatinine	≤100ppm	32ppm
Loss on drying	≤12.0%	11.68%
Total Bacterial Count	≤1000cfu/g	< 1000cfu/g
Mould & Yeast	≤100cfu/g	< 100cfu/g
E.Coli	Negative	Negative
Salmonella	Negative/25g	Negative
S.aureus	Negative	Negative
Conclusion	This batch of product complies to the FCC standard.	
Storage conditions	Stored in cool, dry and ventilated warehouse, and keep away from Moisture.	



Q.C Center of SISUN BIOTECH

Analysis by: Dr. Huang Ping

Q.C Manger: Dr. Luo Yun

Relatório de ensaio **AR-24-UP-012238-01-N**
Código da amostra **692-2024-00012596**

Emitido em **02/08/2024**
Página **1/2**

CL DISTRIBUIDOR ATACADISTA LTDA



Com cópia para [REDACTED]

BRASIL

Referência do cliente:	Creatina 100% Puro		
Dados da amostra:	Creatina 100% Pura Lote: 252109 FAB: 01/04/2024 VAL: 01/07/2026		
Descrição da amostra:	Creatina 100% Pura		
Embalagem:	Pote Plástico		
Temperatura:	20 °C		
Peso da amostra:	300 g		
Data do pedido:	24/07/2024		
Referência do pedido:	006-10530-1090947		
Data de recebimento:	31/07/2024		
Transportada por:	Correios		
Início da Análise:	02/08/2024		
Término da Análise:	02/08/2024		
Data de Fabricação	Lote		252109
Data de validade	01/07/2026		

Resultados de ensaio

Parâmetro	Resultado	Incerteza	Valor de Referência	Unidade
UP062 UP Creatina - UPLC - PDA Creatina Monohidratada (2)	99,00	± 5,64	-	%

Lista de Métodos

UP062 - Creatina - UPLC - PDA: POP-FM008/2, RDC nº 166/2017, LC-DAD

Eurofins Special Tests

Av. das Nações Unidas, 141
Jardim Maria Adelaide
09605-000 São Bernardo do Campo/SP
BRASIL

Fone +55 11 4942 7802
comercialsbc@eurofinslatam.com
www.eurofins.com

Relatório de ensaio **AR-24-UP-012238-01-N**
Código da amostra **692-2024-00012596**

Emitido em **02/08/2024**
Página **2/2**

Informações Adicionais

As informações contidas no cabeçalho do Relatório de Ensaio foram expressamente preenchidas pelo cliente no momento da solicitação da análise.

Os resultados referem-se apenas à amostra recebida.

Os testes identificados pelo código de duas letras UP são analisados no laboratório Eurofins Special Tests.

A Eurofins adota a seguinte regra de decisão para expressar os resultados obtidos: a incerteza da medição do método é informada, entretanto esta não faz parte da declaração de conformidade, ficando a critério do contratante a aplicabilidade das incertezas no cálculo final do resultado expresso no relatório.

Apenas a versão original assinada eletronicamente é autêntica.

Laudo emitido por Luciana Nascimento

Suporte técnico: asmsbc@eurofins.com

Assinatura



Adriana D'Agostinho
Gerente de Unidade de Negócios

e/ou

Carolina Nunes
Gerente Técnica

Verifique a autenticidade do seu relatório de ensaio em: <https://arverification.eurofins.com.br> e acesse o seu relatório on line digitando o

Eurofins Special Tests

Av. das Nações Unidas, 141

Jardim Maria Adelaide

09605-000 São Bernardo do Campo/SP

BRASIL

Fone +55 11 4942 7802

comercialsbc@eurofinslatam.com

www.eurofins.com