



ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 – ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 1

Total de Folhas: 10

RAZÃO SOCIAL/DESIGNAÇÃO DO LABORATÓRIO

Elementum Laboratório de Controle de Qualidade LTDA / Elementum

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0813	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
MEIO AMBIENTE	ENSAIOS QUÍMICOS	
ÁGUA BRUTA, TRATADA E PARA CONSUMO HUMANO	Determinação de pH pelo método eletrométrico Faixa de Trabalho: 2 a 12	ABNT NBR 7353:2019
	Determinação da turbidez pelo método nefelométrico LQ: 0,50 NTU	SMWW, 24ª Edição, Método 2130 B.
	Determinação da dureza total pelo método titulométrico por EDTA LQ: 1,00 mg CaCO ₃ /L	SMWW, 24ª Edição, Método 2340-C.
	Determinação de nitrito pelo método colorimétrico LQ: 0,09 mg NO ₂ ⁻ em N/L	SMWW, 24ª Edição, Método 4500-NO ₂ ⁻ B.
	Determinação de nitrato pelo método espectrofotométrico LQ: 0,23 mg NO ₃ ⁻ como N/L	SMWW, 24ª Edição, Método 4500-NO ₃ ⁻ B.
	Determinação de cloretos pelo método argentométrico LQ: 1,00 mg Cl ⁻ /L	SMWW, 24ª Edição, Método 4500-Cl ⁻ B.
	Determinação de sulfatos pelo método turbidimétrico LQ: 5,00 mg SO ₄ ²⁻ /L	SMWW, 24ª Edição, Método 4500-SO ₄ ²⁻ E.
	Determinação de sólidos totais dissolvidos por secagem a 180 °C LQ: 70 mg/L	SMWW, 24ª Edição, Método 2540-C.
	Determinação da alcalinidade pelo método titulométrico LQ: 1,00 mg CaCO ₃ /L	SMWW, 24ª Edição, Método 2320-B.
	Determinação de ferro pelo método colorimétrico com fenantrolina LQ: 0,10 mg Fe/L	SMWW, 24ª Edição, Método 3500-Fe B.
Determinação da cor aparente pelo método da comparação visual LQ: 5 uH	SMWW, 24ª Edição, Método 2120-B.	

“Este Escopo cancela e substitui a revisão emitida anteriormente”

Data: 06/03/2024

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 2

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0813	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
<u>MEIO AMBIENTE</u> ÁGUA BRUTA, TRATADA E PARA CONSUMO HUMANO (Continuação)	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u> Bactérias heterotróficas - Determinação quantitativa pela técnica de inoculação em profundidade LQ: 1,0 UFC/mL	SMWW, 24ª Edição, Método 9215 B.
	Coliformes totais - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência (substrato enzimático)	POP.MB.042
	<i>Escherichia coli</i> - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência (substrato enzimático)	POP.MB.041
<u>PRODUTOS QUÍMICOS</u>	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	
ÁGUA PURIFICADA	Determinação de pH pelo método eletrométrico Faixa de Trabalho: 2 a 12	ABNT NBR 7353:2019
	Determinação de condutividade eletrolítica LQ: 0,36 µS/cm	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.24.
	Identificação da acidez ou alcalinidade pelo método colorimétrico Presença/Ausência	Diário Oficial da União – Suplemento nº209:2005 pag. 8.
	Identificação de substâncias oxidáveis pelo método colorimétrico Presença/Ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Insumos Farmacêuticos e Especialidades, IF032-00.
	Identificação de amônio pelo método colorimétrico Presença/Ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Insumos Farmacêuticos e Especialidades, IF032-00.
	Identificação de cálcio e magnésio pelo método colorimétrico Presença/Ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Insumos Farmacêuticos e Especialidades, IF032-00.
	Identificação de cloretos pelo método colorimétrico Presença/Ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Insumos Farmacêuticos e Especialidades, IF032-00.
	Identificação de nitratos pelo método colorimétrico Presença/Ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Insumos Farmacêuticos e Especialidades, IF032-00.
	Identificação de sulfatos pelo método colorimétrico Presença/Ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Insumos

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 3

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0813	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
PRODUTOS QUÍMICOS ÁGUA PURIFICADA (Continuação)		Farmacêuticos e Especialidades, IF032-00.
	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
	Bactérias Heterotróficas - Determinação quantitativa pela técnica de inoculação em profundidade LQ: 1,0 UFC/mL	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.6.1.
	Coliformes totais e <i>Escherichia coli</i> - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência (substrato enzimático).	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.6.2.
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.6.3.
SANEANTES	Bactérias Mesófilas Aeróbias – Determinação quantitativa pela técnica de inoculação em profundidade LQ: 10 UFC/mL ou g	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.2.
	Bolores e Leveduras – Determinação quantitativa pela técnica de inoculação em profundidade LQ: 10 UFC/mL ou g	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.2.
	Coliformes Totais – Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.3.
	<i>Escherichia coli</i> – Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.3.
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> – Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.3.
	<i>Staphylococcus aureus</i> – Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.3.
	Avaliação da Atividade Bactericida pelo Método da Diluição de Uso: <i>Salmonella choleraesuis</i> <i>Pseudomonas aeruginosa</i> <i>Staphylococcus aureus</i> <i>Escherichia coli</i>	INCQS – 65.3240.011 Rev.02, 2018.
COSMETICOS / PRODUTOS DE HIGIENE	Bactérias Mesófilas Aeróbias - Determinação quantitativa pela técnica de inoculação em profundidade LQ: 10 UFC/mL ou g	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.2.
	Bolores e Leveduras - Determinação quantitativa pela técnica de inoculação em profundidade LQ: 10 UFC/mL ou g	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.2.
	<i>Escherichia coli</i> - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.3.

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 4

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0813	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
<u>PRODUTOS QUÍMICOS</u> COSMÉTICOS / PRODUTOS DE HIGIENE (Continuação)	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.3.
	<u>ENSAIOS BIOLÓGICOS</u>	
	<i>Staphylococcus aureus</i> - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.3.
	Coliformes Totais - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	POP.MB.042
	Teste de Eficácia Antimicrobiana (Challenge Test): <i>Candida albicans</i> ; <i>Aspergillus brasiliensis</i> ; <i>Escherichia coli</i> ; <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ; <i>Staphylococcus aureus</i> .	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.4.
	Avaliação da Atividade Antimicrobiana pelo método Time Kill <i>Staphylococcus aureus</i> <i>Pseudomonas aeruginosa</i> <i>Escherichia coli</i> <i>Salmonella typhimurium</i> <i>Candida albicans</i> <i>Aspergillus brasiliensis</i>	ASTM E 2315-16, 2016
	Determinação da Estabilidade Acelerada e Estabilidade de Prateleira em cosméticos e produtos de higiene por: Bactérias Mesófilas Aeróbias Bolores e Leveduras <i>Escherichia coli</i> <i>Pseudomonas aeruginosa</i> <i>Staphylococcus aureus</i> Coliformes Totais	ANVISA – Guia da Estabilidade de Produtos Cosméticos, Volume I, 2004.
	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	
	Determinação de Fluoreto por eletrodo de íon seletivo para enxaguatório e dentifrício LQ: 20 mg/L	POP.FQ.062
	Determinação da Estabilidade Acelerada e Estabilidade de Prateleira em cosmético e produto de higiene por: pH Densidade Viscosidade	ANVISA – Guia da Estabilidade de Produtos Cosméticos, Volume 1, 2004.

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 5

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0813	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
PRODUTOS QUÍMICOS COSMETICOS / PRODUTOS DE HIGIENE (Continuação)	Determinação de pH pelo método eletrométrico Faixa de Trabalho: 2 a 12	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.19.
	ENSAIOS QUÍMICOS Determinação da Viscosidade por viscosímetro Brookfield LV ou RV Faixa de Trabalho: 15 a 13.000.000 cP	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.7. POP.FQ.025 POP.FQ.097
	Determinação da densidade relativa pelo método do Picnômetro LQ: 0,10 g/mL	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.5.
SANEANTES	Determinação de pH pelo método eletrométrico Faixa: 2 a 12	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.19.
	Determinação da densidade relativa pelo método do Picnômetro LQ: 0,10 g/mL	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.5.
	Determinação de Viscosidade por viscosímetro Brookfield LV ou RV Faixa de Trabalho: 15 a 13.000.000 cP	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.7. POP.FQ.025 POP.FQ.097
	Determinação de Teor de Peróxido de Hidrogênio por titulação LQ: 0,1%	USP 42th edition., Method Pg 2199, vol 1, 2019.
	Determinação do Teor de Tensoativo Aniônico e Catiônico por titulação LQ: 0,1%	INCQS – 65.3110.014 Rev. 12, 2017.
	Determinação de Teor de Cloro Ativo por titulação LQ: 0,06%	POP.FQ.101
	Determinação de Teor de Ácido Nítrico por titulação LQ: 0,1%	USP 42th edition., Method Pg 5843, vol 3, 2019.
	Determinação de Teor de Ácido Fosfórico por titulação LQ: 0,1%	USP 42th edition., Method Pg 5870, vol 3, 2019.

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 6

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0813	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
PRODUTOS QUÍMICOS SANEANTES (Continuação)	Determinação de Teor de Ácido Clorídrico por titulação LQ: 0,1%	USP 42th edition., Method Pg 5763, vol 3, 2019.
	ENSAIOS QUÍMICOS	
	Determinação de Teor de Hidróxido de Potássio por titulação LQ: 0,1%	USP 42th edition., Method Pg 5918, vol 3, 2019.
	Determinação de Teor de Hidróxido de Sódio por titulação LQ: 0,1%	USP 42th edition., Method Pg 5957, vol 3, 2019.
	Determinação da Estabilidade Acelerada e Estabilidade de Prateleira para saneantes por (14 dias a 54 ± 2°C e 56 dias a 40 ± 2 °C): pH Densidade Viscosidade Ácido Fosfórico Ácido Nítrico Ácido Clorídrico Cloro Ativo Hidróxido de Potássio Hidróxido de Sódio Peróxido de Hidrogênio Tensoativo Aniônico Tensoativo Catiônico	Resolução – RDC nº59, de 17 de Dezembro de 2010.
PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS	ENSAIOS BIOLÓGICOS	
MATÉRIA-PRIMA PARA USO FARMACÊUTICO (MATRIZ HOMEOPÁTICA)	Bactérias Mesófilas Aeróbias - Determinação quantitativa pela técnica de inoculação em profundidade LQ: 10 UFC/mL ou g	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.2.
	Bolores e Leveduras - Determinação quantitativa pela técnica de inoculação em profundidade LQ: 10 UFC/mL ou g	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.2.
	<i>Escherichia coli</i> - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.3.
	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.3.

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 7

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0813	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
	<i>Salmonella</i> - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.3.
	<i>Staphylococcus aureus</i> - Determinação qualitativa pela técnica presença/ausência	Farmacopéia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.5.3.1.3.
<u>PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u>	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	
FORMA FARMACÊUTICA: CÁPSULA	Determinação do peso médio de cápsulas por gravimetria LQ: 0,01g	POP.FQ.029
	Determinação do peso médio do conteúdo de cápsulas por gravimetria LQ: 0,01g	POP.FQ.029
	Determinação de uniformidade de doses unitárias por doseamento em espectrofotometria UV/VIS para: Alopurinol Amiodarona Amitriptilina Amoxicilina Atenolol Captopril Cianocobalamina Ciclobenzaprina Ciproterona Clortalidona Estradiol Fluconazol Furosemida Hidroclorotiazida Losartana Maleato de Enalapril Metotrexato Metronidazol Nimesulida Piridoxina Prednisona Progesterona Sinvastatina Testosterona Tetraciclina	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.1.6.
<u>PRODUTOS QUÍMICOS / PRODUTOS FARMACÊUTICOS</u>	<u>ENSAIOS QUÍMICOS</u>	
FORMA FARMACÊUTICA: CÁPSULA (Continuação)	Determinação do teor de alopurinol por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 1,12%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.156

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 8

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0813	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
	Determinação do teor de amiodarona por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,56%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.068
	Determinação do teor de amitriptilina por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,70%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.069
	Determinação do teor de amoxicilina por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 7,00%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.067
	Determinação de atenolol por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 7,00%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.107
	Determinação de captopril por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 1,40%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.160
	Determinação de cianocobalamina por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 2,10%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.135
	Determinação de ciclobenzaprina por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 1,75%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.163
	Determinação de ciproterona por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,70%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.164
	Determinação do teor de clortalidona por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 7,00%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição. 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.074
	Determinação do teor de estradiol por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 7,00%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição. 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.141
	Determinação do teor de fluconazol por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 14,70%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição. 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.142
	Determinação do teor de furosemida por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,56%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição. 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.182
	Determinação do teor de hidroclorotiazida por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 1,05%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.079

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 9

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0813	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
	Determinação do teor de losartana por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,35%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.140
	Determinação do teor de maleato de enalapril por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,70%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.078
	Determinação de metotrexato por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,70%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.080
	Determinação do teor de metronidazol por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 1,40%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.081
	Determinação do teor de nimesulida por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,70%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.149
	Determinação do teor de piridoxina por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,88%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.183
	Determinação do teor de prednisona por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,709%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.082
	Determinação do teor de progesterona por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,70%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.083
	Determinação do teor de sinvastatina por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,70%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.150
	Determinação do teor de testosterona por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 0,70%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.168
	Determinação de tetraciclina por espectrofotometria no UV/VIS LQ: 1,05%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.14. POP.FQ.106
	Determinação de uniformidade de doses unitárias por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/VIS) para: Minoxidil Finasterida	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.1.6.

ESCOPO DA ACREDITAÇÃO – ABNT NBR ISO/IEC 17025 - ENSAIO

Norma de Origem: NIT-DICLA-016

Folha: 10

ACREDITAÇÃO Nº	TIPO DE INSTALAÇÃO	
CRL 0813	INSTALAÇÃO PERMANENTE	
ÁREA DE ATIVIDADE / PRODUTO	CLASSE DE ENSAIO / DESCRIÇÃO DO ENSAIO	NORMA E /OU PROCEDIMENTO
	Determinação do teor de Minoxidil por cromatografia líquida LQ: 7,00%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.17.4. POP.FQ.147
	Determinação do teor de Finasterida por cromatografia líquida LQ: 7,00%	Farmacopeia Brasileira 6ª edição, 2019, Volume I, Método 5.2.17.4. POP.FQ.188
	Determinação de doseamento de diluído por cromatografia líquida de alta eficiência com detector espectrofotométrico (UV/VIS) para: Minoxidil	POP.FQ.034
	Determinação do teor de diluído de Minoxidil por cromatografia líquida LQ: 7,00%	POP.FQ.147