

**Laudo de Atendimento aos Requisitos de Saúde
LARS nº 3824-PQT30-134-16**

**Avaliação da Conformidade de Produtos Químicos Utilizados no Tratamento de Água para
Consumo Humano – NBR 15.784 (2014)**

Identificação da substância teste: Hipoclorito de sódio

Nome químico do ingrediente ativo (IUPAC): Hipoclorito de sódio
Nome comum do ingrediente ativo: Hipoclorito de sódio
Nº CAS do ingrediente ativo: 7681-52-9
Estado físico: Líquido
Fabricante: Katrium Indústrias Químicas SA
Unidade de Produção: Estrada João Paulo, 530 - Honório Gurgel - Rio de Janeiro - RJ - CEP 21512-002
Nº do lote: HS220316
Data de fabricação: 22/03/2016
Data da coleta: 22/03/2016
Data de validade do estudo: 22/03/2018
Responsável pela coleta da amostra: NSF Bioensaios

Patrocinador (Fornecedor): Katrium Indústrias Químicas SA
 Estrada João Paulo, 530 - Honório Gurgel - Rio de Janeiro - RJ
 CEP 21512-002

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: 14/05/2017
Nº do Relatório de Estudo (RE): 3824-PQT30-134-16
Data de Término do Estudo: 31/05/2016

Dosagem Máxima de Uso (DMU): 85 mg/L

Resultados Analíticos e Avaliação:

PARÂMETRO	AVALIAÇÃO
Impurezas metálicas	Aprovado
Compostos orgânicos voláteis – (VOC)	Aprovado
Bromato	Aprovado
Perclorato	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 3824-PQT30-134-16, o qual foi conduzido de acordo com os Princípios de Boas Práticas de Laboratório, Normas NIT-DICLA-035 a 041 (Set/2011), baseados na OECD – Principles on Good Laboratory Practice (1997).

Declaro que para a elaboração do Plano de Estudo que fundamentou o RE Nº 3824-PQT30-134-16 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 visa o atendimento às exigências contidas na alínea b), inciso III, artigo 13º da Portaria 2914, de 12/12/2011, do Ministério da Saúde.

31/05/16

 Data



 Everton Melo dos Santos
 Químico - CRQ-05202490-5ª Região
 Diretor de Estudo