



PREFEITURA DE
PACATUBA
MUDAR PARA AVANÇAR



C.I N°233/2026 – SE/SMS

PACATUBA, 13 de março de 2026.

A Ilma. Senhora

Paula de Vasconcelos Monte Cardoso

Agente de Contratação de Pacatuba

Considerando Ofício N° 53/2026, enviado a esta Secretaria de Saúde, referente ao Processo Licitatório 01.001/2026 – PERP - Registro de Preços visando futuras e eventual aquisição de material de limpeza, higiene, copa e cozinha, de interesse da Secretaria de Saúde do Município de Pacatuba, em anexo análise das **amostras e fichas apresentadas para os Lotes 2 e 3**.

Sem mais para o momento, reafirmo votos de elevada estima e consideração, permanecendo à disposição para quaisquer esclarecimentos adicionais.

Atenciosamente,


Roseane Gomes Monteiro Menezes
SECRETÁRIA DE SAÚDE

Recebido
13.03.26
09:15
JF

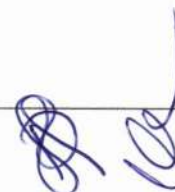
ANALISE AMOSTRAS E FICHAS TÉCNICAS
PERP 01.001/2026

EMPRESA: MR COMERCIO LTDA

CNPJ: 26.684.864/0001-63

LOTE 3

ITEM	DESCRIPTIVO	MARCA	UNIDADE	RESULTADO DA ANALISE
1	DESENGORDURANTE PARA REMOÇÃO DE GORDURA CARBONIZADA. COM FÓRMULA A BASE DE AGENTES ALCALINOS DESENGORDURANTES E REMOVEDORES DE ELEVADA E RÁPIDA AÇÃO DE LIMPEZA. EMBALAGEM GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. FICHA TÉCNICA.	SEVEN GRILL	GALÃO	A AMOSTRA E FICHA TÉCNICA APRESENTADAS ATENDEM AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS NO TERMO DE REFERENCIA DO EDITAL
2	DESINFETANTE À BASE DE HIPOCLORITO DE SÓDIO DE 2 A 2,5%. INDICADO PARA LIMPEZA E DESINFECÇÃO HOSPITALAR. EMBALAGEM GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. APRESENTAR LAUDO LABORATORIAL, DE LABORATÓRIO CREDENCIADO PELA ANVISA/MS-REBLAS REFERENTE AS CEPAS: (ESCHERICHIA COLI, ENTEROCOCCUS FAECIUM, STAPHYLOCOCCUS AUREUS, SALMONELLA CHOLERAESUIS). PRODUTO COM REGISTRO NA ANVISA/MS COMO RISCO 2.	START - GALENO	GALÃO	A AMOSTRA E FICHA TÉCNICA APRESENTADAS ATENDEM AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS NO TERMO DE REFERENCIA DO EDITAL
3	DESINFETANTE CONCENTRADO PARA INDÚSTRIA ALIMENTÍCIA À BASE DE QUATERNÁRIO DE AMÔNIA. DILUIÇÃO MÍNIMA 1:20. EMBALAGEM DE GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. FICHA TÉCNICA.	START - SH9000 QUALIFOOD	GALÃO	A AMOSTRA E FICHA TÉCNICA APRESENTADAS ATENDEM AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS NO TERMO DE REFERENCIA DO EDITAL
4	DESINFETANTE LÍQUIDO CONCENTRADO. USO GERAL, BACTERICIDA, PRINCÍPIO ATIVO: CLORETO DE BENZALCÔNIO 12,50%, ODOR AGRAVÁVEL, PH: 6,00 A 8,00, VISCOSIDADE: 19,00 A 21,00, CP, DILUIÇÃO DE ATÉ 1 X 50, EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA. EMBALAGEM GALÃO DE 5 LITROS. PRODUTO COM REGISTRO DE M.S. FICHA TÉCNICA. PRODUTO PARA USO HOSPITALAR.	SEVENGEL	GALÃO	A AMOSTRA E FICHA TÉCNICA APRESENTADAS ATENDEM AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS NO TERMO DE REFERENCIA DO EDITAL



5	DESINFETANTE LÍQUIDO PARA DESINFECÇÃO DE FRUTAS, LEGUMES E VERDURAS. USO 8ML/LITRO DE ÁGUA. EMBALAGEM GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S.	SEVENGEL-SANITBAC	GALÃO	A AMOSTRA E FICHA TÉCNICA APRESENTADAS ATENDEM AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS NO TERMO DE REFERENCIA DO EDITAL
6	APARELHO DE BARBEAR TIPO MANUAL, DESCARTÁVEL COM 2 LÂMINAS DE AÇO, CABO PLÁSTICO E ANATÔMICO.	GILLETTE	UND	A AMOSTRA E FICHA TÉCNICA APRESENTADAS ATENDEM AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS NO TERMO DE REFERENCIA DO EDITAL
7	SABONETE LÍQUIDO PARA DESINFECÇÃO DAS MÃOS. EMBALAGEM DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO NA ANVISA NA CLASSIFICAÇÃO DE COSMÉTICOS. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. PRODUTO PARA USO HOSPITALAR. COM LAUDOS DE EFICÁCIA E MICROORGANISMO EM LABORATÓRIO CREDENCIADO. FICHA TÉCNICA.	SEVEN [®] HANDBAC	GALÃO	A AMOSTRA E FICHA TÉCNICA APRESENTADAS ATENDEM AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS NO TERMO DE REFERENCIA DO EDITAL
8	SABONETE LÍQUIDO PARA HIGIENIZAÇÃO DAS MÃOS. EMBALAGEM DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO NA ANVISA NA CLASSIFICAÇÃO DE COSMÉTICOS. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. PRODUTO PARA USO HOSPITALAR. FICHA TÉCNICA.	TALIMPO <i>Baby Classic</i>	GALÃO	A AMOSTRA E FICHA TÉCNICA APRESENTADAS ATENDEM AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS NO TERMO DE REFERENCIA DO EDITAL
9	LIMPADOR DE USO GERAL. DETERGENTE PARA LIMPEZA DE DIVERSAS SUPERFÍCIES. EMBALAGEM GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. FICHA TÉCNICA.	TALIMPO <i>Fabricante</i>	GALÃO	A AMOSTRA E FICHA TÉCNICA APRESENTADAS ATENDEM AS ESPECIFICAÇÕES EXIGIDAS NO TERMO DE REFERENCIA DO EDITAL


MARIA INGRID BEZERRA DA SILVA
GERENTE ADMINISTRATIVA


ROSEANE GOMES MONTEIRO MENEZES
SECRETÁRIA DE SAÚDE

MR COMERCIO LTDA

RECIBO DE ENTREGA DE AMOSTRA

PREGÃO ELETRONICO Nº 01.001/2026-PERP

MR COMERCIO LTDA

CNPJ: 26.684.864/0001-63

RUA: PROFESSOR JOSE SILVEIRA, Nº 50,

BAIRRO: PASSARE – CEP: 60.862-010 – FORTALEZA/CE

EMAIL: MREGIS.COMERCIAL@GMAIL.COM Fone: (85) 99653-6344

Certifico, que, recebemos da empresa M R COMERCIO LTDA, uma amostra e ficha técnica de cada item do lote 03, do P.E Nº 01.001/2026-PERP.

Data: 11 / março / 2026.

Responsável pelo recebimento das amostras e fichas técnicas: [Assinatura]

PREFEITO(A) DE PACATUBA
Secretaria da Saúde
Maira Ingrid Bezerra da Silva
Gerente Administrativa

LOTE 03 - AMPLA PARTICIPAÇÃO

ITEM	ESPECIFICAÇÕES	UNID.	QUANT.	MARCA / FABRICANTE
1	DESENGORDURANTE PARA REMOÇÃO DE GORDURA CARBONIZADA. COM FÓRMULA A BASE DE AGENTES ALCALINOS DESENGORDURANTES E REMOVEDORES DE ELEVAÇÃO E RÁPIDA AÇÃO DE LIMPEZA. EMBALAGEM GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. FICHA TÉCNICA.	GALÃO	1	SEVEN GRILL
2	DESINFETANTE À BASE DE HIPOCLORITO DE SÓDIO DE 2 A 2,5%. INDICADO PARA LIMPEZA E DESINFECÇÃO HOSPITALAR. EMBALAGEM GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. APRESENTAR LAUDO LABORATORIAL, DE LABORATÓRIO CREDENCIADO PELA ANVISA/MS-REBLAS REFERENTE AS CEPAS: (ESCHERICHIA COLI, ENTEROCOCCUS FAECIUM, STAPHYLOCOCCUS AUREUS, SALMONELLA CHOLERAESUIS). PRODUTO COM REGISTRO NA ANVISA/MS COMO RISCO 2.	GALÃO	1	START - GALENO
3	DESINFETANTE CONCENTRADO PARA INDÚSTRIA ALIMENTÍCIA À BASE DE QUATERNÁRIO DE AMÔNIA. DILUIÇÃO MÍNIMA 1:20. EMBALAGEM DE GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA	GALÃO	1	START - SH9000 QUALIFOOD

RUA: PROFESSOR JOSE SILVEIRA, Nº 50
BAIRRO: PASSARE – CEP: 60.862-010 – FORTALEZA/CE

[Assinatura] [Assinatura]

MR COMERCIO LTDA



	ANVISA. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. FICHA TÉCNICA.			
4	DESINFETANTE LÍQUIDO CONCENTRADO. USO GERAL, BACTERICIDA, PRINCÍPIO ATIVO: CLORETO DE BENZALCÔNIO 12,50%, ODOR AGRADÁVEL, PH: 6,00 A 8,00, VISCOSIDADE: 19,00 A 21,00, CP, DILUIÇÃO DE ATÉ 1 X 50, EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA. EMBALAGEM GALÃO DE 5 LITROS. PRODUTO COM REGISTRO DE M.S. FICHA TÉCNICA. PRODUTO PARA USO HOSPITALAR.	GALÃO	1	SEVENGEL
5	DESINFETANTE LÍQUIDO PARA DESINFECÇÃO DE FRUTAS, LEGUMES E VERDURAS. USO 8ML/LITRO DE ÁGUA. EMBALAGEM GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S.	GALÃO	1	SEVENGEL- SANITBAC
6	APARELHO DE BARBEAR TIPO MANUAL, DESCARTÁVEL COM 2 LÂMINAS DE AÇO, CABO PLÁSTICO E ANATÔMICO.	UND	1	GILLETTE
7	SABONETE LÍQUIDO PARA DESINFECÇÃO DAS MÃOS. EMBALAGEM DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO NA ANVISA NA CLASSIFICAÇÃO DE COSMÉTICOS. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. PRODUTO PARA USO HOSPITALAR. COM LAUDOS DE EFICÁCIA E MICROORGANISMO EM LABORATÓRIO CREDENCIADO. FICHA TÉCNICA.	GALÃO	1	SEVEN HANDBAC
8	SABONETE LÍQUIDO PARA HIGIENIZAÇÃO DAS MÃOS. EMBALAGEM DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO NA ANVISA NA CLASSIFICAÇÃO DE COSMÉTICOS. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. PRODUTO PARA USO HOSPITALAR. FICHA TÉCNICA.	GALÃO	1	TALIMPO
9	LIMPADOR DE USO GERAL. DETERGENTE PARA LIMPEZA DE DIVERSAS SUPERFÍCIES. EMBALAGEM GALÃO DE 5 LITROS. EMBALAGEM COM IDENTIFICAÇÃO DO PRODUTO E MARCA DO FABRICANTE, DATA DE FABRICAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE, REGISTRO OU NOTIFICAÇÃO NA ANVISA. PRODUTO COM REGISTRO DO M.S. FICHA TÉCNICA.	GALÃO	1	TALIMPO
LOTE 03				

FICHA TÉCNICA

SEVEN DESINFETANTE SUPERCONCENTRADO HOSPITALAR



REVISÃO -002 DATA DA REVISÃO: 28/08/2017

PROPRIEDADES:

Possui alta concentração de ativos com amplo espectro de atividade bactericida em pisos, paredes, portas, móveis metálicos e superfícies fixas em geral no ambiente hospitalar.

Eficácia comprovada contra: Staphylococcus Aureus, Salmonella Choleraesuis, Pseudomonas Aeruginosa, Escherichia Coli, Serratia Marcensis, Enterococcus Faecium, Acinetobacter Baumannii, Klebsiella Pneumoniae KPC.

Produto proporciona manutenção da eficácia em altas diluições.

Indicado para variados tipos de superfícies, não agredindo nenhum tipo de material (metal/madeira/cerâmicas/etc).

COMPOSIÇÃO:

Cloreto de Benzalcônio, Emulsificante, Conservante e Veículo.

PRINCÍPIO ATIVO: Cloreto de Benzalcônio.

INSTRUÇÕES DE USO:

APLICAÇÃO:

BALDE ESPREMEDOR E MOP UMIDO: Aplicar a solução na diluição ideal de acordo com a tabela abaixo com auxílio de MOP.

Deixar agir por 10 minutos. Pode dispensar o enxague.

PULVERIZADOR: Colocar a solução diluída no pulverizador, pulverizar toda superfície a ser desinfetado, espalhar, deixar agir por 10 minutos. Pode dispensar o enxague.

O produto é indicado para variados tipos de superfícies (pisos, paredes, sanitários, moveis, etc), não agredindo nenhum tipo de material (metal / madeira / cerâmicas / etc).

DADOS TÉCNICOS:

APARÊNCIA:	Líquido.
COR:	Incolor.
ODOR:	Característico (Agradável).
PH:	6,0 - 8,0
VISCOSIDADE:	19,00 - 21,00
TEOR DE ATIVO:	12,5 à 14,83%

APRESENTAÇÃO:

Caixas contendo 12 frascos de 1,0L cada; ou 04 frascos de 5,0L cada, bombona de 20L e bombona de 50L.

TABELA DE DOSAGEM:

SOLUÇÃO (PRODUTO: ÁGUA)	QUANTIDADE	AÇÃO
1 : 50	3000 ppm	• Desinfecção de ralos, lixeiras, pisos e superfícies diversas. Tempo de contato: 10 minutos;
1 : 100	1500 ppm	• Desinfecção de pisos e superfícies diversas. Tempo de contato: 10 minutos;
1 : 300	500 ppm	• Manutenção de pisos e superfícies fixas em geral.

PRODUTO REGISTRADO NA ANVISA/MS Nº 323310042.

PRECAUÇÕES:

CONSERVE FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS E ANIMAIS DOMÉSTICOS. Não misturar com outros produtos. Não utilizar para desinfecção de alimentos. Não ingerir. Evite inalação ou aspiração, contato com os olhos e a pele. Manter o produto em sua embalagem original. Não reutilizar as embalagens. Não dê nada por via oral a uma pessoa inconsciente. Lave os objetos ou utensílios usados como medida antes de reutilizá-los.

RECOMENDAÇÕES DE USO: Mantenha o produto em sua embalagem original. Não misture com água na embalagem original. Não aplique em superfície aquecida. Não reutilizar a embalagem vazia. Mantenha o produto em local fresco e arejado.

RECOMENDAÇÕES DE ABERTURA DA EMBALAGEM: Retire o lacre e gire a tampa para a esquerda até a abertura da embalagem. **PRECAUÇÕES - PRIMEIROS SOCORROS:** Em caso de contato com os olhos e a pele, lavar com água em abundância durante 15 minutos. Se a irritação persistir, consulte um médico, levando a embalagem ou o rótulo do produto. Em caso de ingestão acidental, não induzir vômitos. Consulte um médico imediatamente, levando a embalagem ou o rótulo do produto. Em caso de inalação ou aspiração, remova a pessoa para local arejado e, se houver sinais de intoxicação, chame socorro médico. Telefone de Emergência (CEATOX): 0800 0148110.

VALIDADE: 24 meses a partir da data de fabricação.

Para maiores Informações Técnicas,
Consulte a Sevengel ou um Distribuidor Autorizado.

16. 3947.3003 • www.sevengel.com.br



Consultas / Saneantes - Produtos / Saneantes - Produtos



Detalhe do Produto: SEVEN DESINFETANTE HOSPITALAR SUPER CONCENTRADO

Nome da Empresa	SEVEN GEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EPP		
CNPJ	03.365.708/0001-34	Autorização	3.02.331-1
Nome Comercial	SEVEN DESINFETANTE HOSPITALAR SUPER CONCENTRADO		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS		
Registro	323310042		
Processo	25351.731130/2013-19		
Vencimento do Registro	03/2024		03/2024

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
BOMBONA PLASTICA		LIQUIDO	1	05/03/2014
Validade	24 meses	Registro		3233100420015
Princípio Ativo				
Embalagem	• Primária - BOMBONA PLASTICA			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SEVEN GEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EPP - SERTÃOZINHO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	[sem dados cadastrados]			
IFA único	Não			
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM			
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			

FICHA TÉCNICA

SEVEN GRILL DESINCRUSTANTE

REVISÃO - 001 • DATA DA REVISÃO: 19|01|2015

PROPRIEDADES:

É um desengordurante líquido alcalino, com formulação balanceada, ideal para remoção de gorduras carbonizadas. Ampla aplicação no segmento alimentício.

Desenvolvido principalmente para limpeza de painéis, fogões, fornos, chapas, fritadeiras, coifas, grelhas, churrasqueiras, bandejas, equipamentos e utensílios de restaurantes, hotéis, refeitórios, clubes, bares, lanchonetes, indústrias, hospitais e cozinhas industriais em geral.



INSTRUÇÕES DE USO:

DILUIÇÃO:

Diluir 1 parte de SEVEN GRILL DESINCRUSTANTE em até 10 partes de água, dependendo do grau de sujeira no local.

APLICAÇÃO:

1. Retirar o excesso de sujeira da superfície;
2. Aplicar a solução diluída de SEVEN GRILL de maneira uniforme e econômica;
3. Aguardar alguns minutos (1 a 5);
4. Esfregar com fibraço;
5. Enxaguar com água em abundância.

COMPOSIÇÃO:

Tensoativo Biodegradável, Alcalinizante, Sequestrante e Água.

DADOS TÉCNICOS:

APARÊNCIA:	Líquido.
COR:	Amarelo.
ODOR:	Característico.
PH:	12,5 a 14,00
DENSIDADE:	1,10 - 1,30 cPs

APRESENTAÇÃO:

- Caixa contendo 12 embalagens de 1,0L;
- Caixa contendo 04 embalagens de 5,0L;
- Bombona contendo 20L;
- Bombona contendo 50L.

PRODUTO REGISTRADO NA ANVISA/MS Nº 323310034.

PRECAUÇÕES:

Utilize luvas e óculos para o manuseio do produto e suas diluições. Evite o contato prolongado com a pele. Depois de utilizar este produto, lave e seque as mãos.

PRODUTO FORTEMENTE ALCALINO.

CONSERVE FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS E ANIMAIS DOMÉSTICOS.

Mantenha o produto em sua embalagem original. Não misture com água na embalagem original. Não reutilizar a embalagem vazia. Mantenha o produto em local fresco e arejado.

VALIDADE: 24 meses a partir da data de fabricação impressa no rótulo.

As informações contidas nesta ficha técnica refletem os dados experimentais obtidos em nossos e outros laboratórios, sob condições pré-estabelecidas. Auxiliam nas indicações e instruções de uso, sendo que, para uma completa indicação é necessária vistoria técnica específica para cada caso.



Para maiores Informações Técnicas,
Consulte a Sevengel ou um Distribuidor Autorizado.

16. 3947.3003 • www.sevengel.com.br



Consultas / Saneantes - Produtos / Saneantes - Produtos



Detalhe do Produto: SEVEN GRILL DESINCRUSTRANTE PARA GORDURA CARBONIZADA

Nome da Empresa	SEVEN GEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EPP		
CNPJ	03.365.708/0001-34	Autorização	3.02.331-1
Nome Comercial	SEVEN GRILL DESINCRUSTRANTE PARA GORDURA CARBONIZADA		
Classe Terapêutica	DESINCRUSTANTE ALCALINO		
Registro	323310034		
Processo	25351.505802/2013-31		
Vencimento do Registro	12/2023		12/2023

Apresentação ☐ ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
BOMBONA PLASTICA	LIQUIDO	1	30/12/2013
Validade	24 meses	Registro	3233100340011
Princípio Ativo			
Embalagem	• Primária - BOMBONA PLASTICA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • SEVEN GEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EPP - SERTÃOZINHO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		



Informações Técnicas



HIPOCLORITO DE SÓDIO 2,5% GALENO

HIPOCLORITO DE SÓDIO 2,5% GALENO é indicado para uso hospitalar e em estabelecimentos relacionados com o atendimento à saúde.

VANTAGENS E BENEFÍCIOS

- ❖ Possui satisfatória ação bactericida frente às cepas *Salmonella choleraesuis*, *Staphylococcus aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*; *Escherichia Coli*; *Enterococcus Faecium*.
- ❖ Produto biodegradável.

MODO DE USAR

Preparar uma solução na concentração de 1:3 (ou seja, diluir 500 ml de produto em 1500 ml de água).

Para desinfecção de superfícies fixas: Lavar, enxaguar e secar a superfície. Aplicar a solução deixando em contato por 5 minutos. Enxaguar se necessário.

Para desinfecção de artigos não críticos: Lavar, enxaguar e secar os artigos. Imergir os artigos na solução deixando em contato por 5 minutos. Enxaguar e secar os artigos. Utilizá-los o mais breve possível.

Importante: Usar luvas para sua aplicação.

CARACTERÍSTICAS FÍSICO QUÍMICAS

pH (tal qual): 10,5 – 13,5

Aparência: Líquido Límpido

Cor: Incolor a levemente amarelado

Odor: Característico

Teor de Cloro: 2,25 – 2,75%

COMPOSIÇÃO

Hipoclorito de Sódio, estabilizante e veículo.

Princípio ativo: Hipoclorito de Sódio 2,5% p/p.

CONSERVAÇÃO E ARMAZENAGEM

PARA CONSERVAÇÃO DA QUALIDADE DO PRODUTO MANTENHA O FRASCO PROTEGIDO DO SOL E DO CALOR. Manter o produto em sua embalagem original e bem fechada após o uso.

PRECAUÇÕES

CONSERVE FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS E DOS ANIMAIS DOMÉSTICOS. Não ingerir. Evite a inalação ou aspiração e o contato com os olhos e pele. Em caso de contato com os olhos e pele, lavar com água em abundância durante 15 minutos. Se a irritação persistir consulte um médico, levando a embalagem ou o rótulo do produto. Em caso de ingestão acidental, não induzir o vômito. Consulte um médico imediatamente, levando a embalagem ou o rótulo do produto. Em caso de inalação ou aspiração, remover o paciente para local arejado e consulte imediatamente o Centro de Intoxicações ou o médico levando o rótulo do produto. Abra a embalagem cuidadosamente, prevenindo os respingos do produto. Telefone de emergência (CEATOX): 0800 0148 110. Não utilizar para desinfecção de alimentos. Não reutilizar a embalagem vazia. **"Água: pode faltar. Não desperdice."**



Informações Técnicas



HIPOCLORITO DE SÓDIO 2,5% GALENO

ATENÇÃO: Não aplicar em superfícies metálicas e mármore devido a oxidação causada pelo cloro. Não misturar com outros produtos. A mistura com ácido ou produto à base de amônia produz gás tóxico.

PRAZO DE VALIDADE

06 meses a partir da data de fabricação.

EMBALAGENS DISPONÍVEIS

5L.

REGISTROS

REGISTRO MS: 3.1282.0055.

RESPONSÁVEL TÉCNICO

Eng. Químico Fábio Pergher
CRQ II 023.00831

Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados



Detalhe do Produto: HIPOCLORITO DE SÓDIO 2,5% GALENO

Nome da Empresa	LIMA & PERGHER INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A		
CNPJ	22.685.341/0001-80	Autorização	3.01.282-6
Nome Comercial	HIPOCLORITO DE SÓDIO 2,5% GALENO		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS		
Registro	312820055		
Processo	25351.009760/2018-61		
Vencimento do Registro	23/07/2023		
Situação do Produto	ATIVO		

Rótulo

Visualizar 1º rótulo

Apresentação ☐ ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
BOMBONA PLASTICA OPACA + CAIXA DE PAPELÃO	LIQUIDO	1	23/07/2018
Validade	6 meses	Registro	3128200550015
Princípio Ativo			
Embalagem	- Primária - BOMBONA PLASTICA OPACA - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais lima & pergher indústria, comércio e representações ltda - UBERLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		

Consultas / Situação de Documentos / Técnico / Técnico

**Empresa** LIMA & PERGHER INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A**CNPJ**

22.685.341/0001-80

Processo

25351.009760/2018-61

Nº do Protocolo

25352.010095/2018-48

Expediente

0013101/18-6

Data de Entrada

05/01/2018

Assunto

3886 - Registro de Produto de Risco 2 - Desinfetante Hospitalar para Superfícies Fixas e Artigos Não Críticos

Situação atual

Publicado deferimento

Encontra-se na

ARQVO - ARQUIVO - GERÊNCIA DE GESTÃO DOCUMENTAL

Desde: 24/07/2018**Dados da Publicação (RE - Data Resolução - DOU - Data Publicação)**

1.960 - 19/07/2018 - 140 - 23/07/2018

[Histórico da Situação](#)[Voltar](#)



07
Nº 2242
M
SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE

REBLAS

ESCOPO DA HABILITAÇÃO REBLAS – BPL

Razão Social do Laboratório	Código REBLAS	CNPJ
ASR Consultoria em Análises Científicas LTDA - ME	REBLAS 113	20.900.154/0001-47
Endereço/CEP	Município/U.F.	VIGÊNCIA
Rua Santa Cecília, nº 225, Centro - 13.515-000	Charqueada/SP	08/05/2022

Áreas de Especialidades de Estudos	Categorias de Itens de Teste
Testes Físico-químicos.	- Agrotóxicos, Seus Componentes e Afins; - Cosméticos; - Domissanitários.

Título do Estudo:

Avaliação da atividade bactericida da substância teste **Hipoclorido de Sódio 2,5% Galeno** pelo método da diluição de uso frente à *Staphylococcus aureus*, *Salmonella enterica subsp enterica serovar choleraesuis*, *Escherichia coli* e *Enterococcus faecium*.

Metodologia do Estudo:

TOMASINO, S. (chapter editor). 6.2.04 AOAC Official method 955.15. Testing disinfectants against *Staphylococcus aureus* use-dilution Method. In: LATIMER JR., G.W. (Editor). Official Methods of Analysis of AOAC International. 20th editor, 2016. Gaithersburg: AOAC INTERNATIONAL, chapter 6 – Disinfectants, subchapter 2 – Hard Surface Carrier Test Methods, 2016. P.:11 - 15.

TOMASINO, S. (chapter editor). 6.2.01 AOAC Official method 955.14. Testing disinfectants against *Salmonella enterica subsp. enterica serovar choleraesuis* use-dilution Method. In: LATIMER JR., G.W. (Editor). Official Methods of Analysis of AOAC International. 20th edition, 2016. Gaithersburg: AOAC INTERNATIONAL, chapter 6 – Disinfectants, subchapter 2 – Hard Surface Carrier Test Methods, 2016. P.: 4-8.

TOMASINO, S. (chapter editor). 6.2.06 AOAC Official method 964.02. Testing disinfectants against *Escherichia coli* and *Enterococcus faecium* use-dilution Method. In: LATIMER JR., G.W. (Editor). Official Methods of Analysis of AOAC International. 20th edition, 2016. Gaithersburg: AOAC INTERNATIONAL, chapter 6 – Disinfectants, subchapter 2 – Hard Surface Carrier Test Methods, 2016. P.: 16-21.

Diretora de Estudo:

Márcia R. T. de C. Ranzani, Dra.

Sítio Izabel - Rodovia Charqueada-Rio Claro, s/nº, Km 95 – Charqueada/SP

Telefone: +55 (19) 3486-2112 | +55 (19) 3486-0673

Site: www.asrlaboratorio.com.br

E-mail: marciaranzani@asrlaboratorio.com.br

Patrocinador:

Lima & Pergher Ind. e Com. S/A

Avenida Airton Borges, Nº 740

Uberlândia/MG, Brasil

CEP: 38.402-100

Telefone: +55 (34) 3292-6123

Instalação de Teste:

ASR Estudos e Análises Biológicas Ltda.

Sítio Izabel - Rodovia Charqueada-Rio Claro, s/nº, Km 95 – Charqueada/SP

Telefone: +55 (19) 3486-2112 | +55 (19) 3486-0673

Site: www.asrlaboratorio.com.br

E-mail: asr@asrlaboratorio.com.br



Relatório Final
ASR0074.0082.18



09

Declaração de Conformidade com os Princípios das Boas Práticas de Laboratório (BPL)

Este estudo foi conduzido sob minha supervisão, seguindo as metodologias descritas nos guias TOMASINO, S. (chapter editor). 6.2.04 AOAC Official method 955.15. Testing disinfectants against Staphylococcus aureus use-dilution Method. In: LATIMER JR., G.W. (Editor). Official Methods of Analysis of AOAC International. 20th edition, 2016. Gaithersburg: AOAC INTERNATIONAL, chapter 6 – Disinfectants, subchapter 2 – Hard Surface Carrier Test Methods, 2016. P.: 11 – 15. TOMASINO, S. (chapter editor). 6.2.01 AOAC Official method 955.14. Testing didinfectants against Salmonella enterica subsp. enterica serovar choleraesuis use-dilution Method. In: LATIMER JT., G.W. (Editor). Official Methods of Analysis of AOAC International. 20th edition, 2016. Gaithersburg: AOAC INTERNATIONAL, chapter 6 – Disinfectants, subchapter 2 – Hard Surface Carrier Test Methods, 2016. P.: 4 - 8. TOMASINO, S. (chapter editor). 6.2.06 AOAC Official method 964.02. Testing disinfectants against Escherichia coli and Enterococcus faecium use-dilution Method. In: LATIMER JR., G.W. (Editor). Official Methods of Analysis of AOAC International. 20th edition, 2016. Gaithersburg: AOAC INTERNATIONAL, chapter 6 – Disinfectants, subchapter 2 – Hard Surface Carrier Test Methods, 2016. P.: 16 - 21. e de acordo com os Princípios das Boas Práticas de Laboratório (BPL) da norma N° NIT-DICLA-035 (Revisão 02). PRINCÍPIOS DAS BOAS PRÁTICAS DE LABORATÓRIO – BPL. INMETRO – Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia – Set/2011 e seus documentos complementares que atendem aos princípios das Boas Práticas de Laboratório preconizados pela OECD (Organization for Economic Co-operation and Development) Number 1. OECD Principles on Good Laboratory Practice. (as revised in 1997). ENV/MC/CHEM (98) 17.

Este relatório representa um registro preciso e verdadeiro dos resultados obtidos, todos os dados brutos originais incluindo qualquer meio de armazenamento eletrônico registrado, o Plano de Estudo aprovado, uma cópia do Relatório Final, e outros documentos e materiais relacionados ao estudo serão mantidos no Arquivo Central da ASR – Consultoria em Análises Científicas Ltda.

Não houve emendas e/ou desvios ao Plano de Estudo.


Márcia R. T. de C. Ranzani, Dra.
Diretora de Estudo

07 / 05 / 2018
Data

Instalação de Teste Reconhecida em Conformidade aos Princípios das Boas Práticas de Laboratório – BPL

ASR - Sítio Izabel - Rodovia Charqueada-Rio Claro, s/nº, Km 95| Charqueada - SP | CEP: 13515-000 |Brasil | Fone: +55 019 3486-2112 - +55 019 3486-0673
E-mail: asr@asrlaboratorio.com.br|Site: www.asrlaboratorio.com.br

Declaração do Programa da Garantia da Qualidade (GQ)

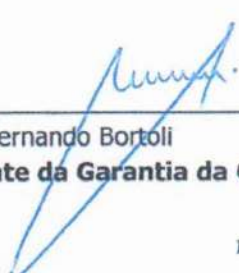
Este Relatório foi inspecionado com relação ao Plano de Estudo, procedimentos operacionais padrão e dados brutos para verificação da conformidade com as Boas Práticas de Laboratório. As inspeções foram realizadas de acordo com os procedimentos operacionais padrão da Garantia da Qualidade da Analytical & Scientific Research (ASR) em conformidade com a norma no. NIT-DICLA-035 - (Rev. 02) – PRINCÍPIOS DAS BOAS PRÁTICAS DE LABORATÓRIO – BPL, INMETRO – Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia – Set/2011 e da OECD (Organization for Economic Co – operation and Development) Number 1. OECD Principles on Good Laboratory Practice. (as revised in 1997).
IV/MC/CHEM (98) 17.

Os resultados apresentados neste relatório representam um registro exato dos dados brutos gerados durante a condução do estudo.

Os tipos de inspeções bem como as datas em que foram relatadas a Diretora de Estudo e ao Gerente da Instalação de Teste estão apresentados abaixo:

Tipos de Inspeções		Notificações	
Número	Descrição	Diretora de Estudo	Gerente da Instalação de Teste
RIGQ nº. 0527/18 - B	Plano de Estudo	25/04/2018	25/04/2018
RIGQ nº. 0724/17 – B1*	Inspeção de Processo	07/12/2017	07/12/2017
RIGQ nº. 0578/18 - B	Dados Brutos	07/05/2018	07/05/2018
RIGQ nº. 0578/18 - B	Relatório Final	07/05/2018	07/05/2018

*A Inspeção de processo mais recente do estudo de atividade bactericida pelo método da diluição de uso foi realizada em 07/12/2017 – RIGQ nº. 0724/17-B1.


Ivan Fernando Bortoli
Gerente da Garantia da Qualidade

07 / 05 / 2018
Data

Instalação de Teste Reconhecida em Conformidade aos Princípios das Boas Práticas de Laboratório – BPL

Índice

Declaração de Conformidade com os Princípios das Boas Práticas de Laboratório (BPL)	2
Declaração do Programa da Garantia da Qualidade (GQ)	3
1. Introdução	5
1.1 Objetivo	5
1.2 Instalação de Teste e Período de Condução do Estudo	5
1.3 Pessoal envolvido no Estudo	6
1.4 Do Armazenamento	6
2. Materiais e Métodos	6
2.1 Informações da Substância Teste	6
2.2 Equipamentos	7
2.3 Materiais	7
2.4 Reagentes, Soluções, Solventes e Meios de Cultura	8
2.5 Metodologia de Referência	8
2.5.1 Seleção, Justificativa e Origem dos Sistemas Teste	8
2.5.2 Delineamento Experimental	9
2.5.3 Dose de Aplicação	9
2.5.4 Forma de Aplicação	9
2.5.5 Procedimento Experimental	9
2.5.5.1 Condução do estudo	9
2.5.5.1.1 Preparo das Culturas Testes	9
2.5.5.1.2 Inoculação dos carreadores com os microrganismos teste e a contagem de bactérias viáveis	10
2.5.6 Condução do Estudo	10
2.5.6.1 Confirmação de Neutralização	10
2.5.6.2 Validações	10
2.5.7 Cálculos / Estatísticas	10
3. Informações da Substância de Referência	11
4. Desvios ao Plano de Estudo	11
5. Emendas ao Plano de Estudo	11
6. Resultados	11
7. Conclusão	12
8. Referências Bibliográficas	13
9. Anexo I – Cópia Digitalizada do Certificado de Análise	14
10. Anexo II – Cópias Digitalizadas dos Certificados de Origem dos Sistemas Teste	15

Instalação de Teste Reconhecida em Conformidade aos Princípios das Boas Práticas de Laboratório – BPL

Resumo

Este estudo foi conduzido de acordo com o método "Avaliação da atividade bactericida pelo método da diluição de uso" conforme as metodologias: 6.2.04 AOAC Official method 955.15 – Testing disinfectants against *Staphylococcus aureus* use-dilution Method; 6.2.01 AOAC Official method 955.14 – Testing disinfectants against *Salmonella enterica subsp. enterica serovar choleraesuis* use-dilution Method; 6.2.06 AOAC Official method 964.02. Testing disinfectants against *Escherichia coli* and *Enterococcus faecium* use-dilution Method. e de acordo com os Princípios das Boas Práticas de Laboratório (BPL) da Norma N° NIT-DICLA-035 (Revisão 02). O objetivo deste estudo foi de avaliar a atividade bactericida desinfetante da substância teste **Hipoclorito de Sódio 2,5% Galeno** frente à *Staphylococcus aureus*, *Salmonella enterica subsp enterica serovar choleraesuis*, *Escherichia coli* e *Enterococcus faecium* diluída na concentração de 666,66 mL para 2000 mL de água purificada estéril (Equivalente a 1:3), para o tempo de contato de 5 minutos. Foram empregados 60 cilindros carregadores de inox que entraram em contato direto com a substância teste, pré estabilizada à 20°C. Após o período de exposição, os carregadores foram transferidos para tubos com meio de cultura acrescido de neutralizante. Após a neutralização os tubos permaneceram incubados por 48 horas a 36°C, onde não apresentaram crescimento em nenhum dos 60 cilindros testados para todas as cepas. Foram realizados também, controle da esterilidade de todo material utilizado no estudo, controle da viabilidade do meio de cultura e controle da viabilidade dos cilindros, que apresentaram resultados satisfatórios validando o estudo. Para ser considerada satisfatória, a substância teste deve ser capaz de matar os microrganismos teste *S. enterica subsp enterica serovar choleraesuis* e *E. coli* sobre 59 dos 60 cilindros, 57 dos 60 cilindros para *S. aureus* e 54 dos 60 cilindros de *E. faecium*, utilizados no tempo de contato estudado. De acordo com a metodologia adotada e os resultados obtidos, a substância teste foi considerada **satisfatória** frente às cepas testadas.

1. Introdução

1.1 Objetivo

O objetivo deste estudo foi de avaliar a atividade bactericida desinfetante da substância teste **Hipoclorito de Sódio 2,5% Galeno** frente à *Staphylococcus aureus*, *Salmonella enterica subsp enterica serovar choleraesuis*, *Escherichia coli* e *Enterococcus faecium*.

1.2 Instalação de Teste e Período de Condução do Estudo

Este estudo foi realizado no Laboratório de Microbiologia da ASR – Estudos e Análises Biológicas Ltda. As datas abaixo representam o período em que o estudo foi conduzido.

Início do Estudo:	25/04/2018
Início da Fase Experimental:	26/04/2018
Término da Fase Experimental:	02/05/2018
Término do Estudo:	07/05/2018

Instalação de Teste Reconhecida em Conformidade aos Princípios das Boas Práticas de Laboratório – BPL

1.3 Pessoal envolvido no Estudo

Diretora de Estudo:	Márcia R. T. de C. Ranzani, Dra.
Pessoal:	Daniela da Silva Cappellasso e Mariana L. Favarin
Garantia da Qualidade:	Ivan Fernando Bortoli
Gerente da Instalação de Teste:	Marcio Adriani Gava

1.4 Do Armazenamento

Todos os dados brutos originais, o Plano de Estudo assinado, uma cópia do Relatório Final, e outros documentos e materiais relacionados ao estudo estão retidos no Arquivo central da Analytical & Scientific Research, ASR – Consultoria em Análises Científicas Ltda, localizado na Rua Santa Cecília, nº 225, Centro, Charqueada-SP, e serão armazenados por um período mínimo de 10 (dez) anos.

2. Materiais e Métodos

2.1 Informações da Substância Teste

Substância teste:	Hipoclorito de Sódio 2,5% Galeno
Proposta:	00622/18
Recebida em:	08/03/2018
Código ASR:	SA-0225/18
Nome comum do i.a.:	Hipoclorito de Sódio ⁽¹⁾
Nome IUPAC do i.a.:	sodium;hypochlorite ⁽²⁾
Número do CAS:	7681-52-9 ⁽²⁾
Concentração declarada do i.a.:	2,5% ⁽¹⁾
Composição quali-quantitativa:	
Número do lote:	625792 ⁽¹⁾
Data de fabricação:	27/02/2018 ⁽¹⁾
Data de validade:	27/08/2018 ⁽¹⁾
Fórmula molecular do i.a.:	NaClO ⁽¹⁾
Peso molecular do i.a.:	74,44 g.mol ⁻¹ ⁽¹⁾
Quantidade de substância teste recebida:	1 frasco
Referências:	⁽¹⁾ Informações fornecidas pelo Patrocinador ⁽²⁾ PubChem (Open Chemistry Database)

Instalação de Teste Reconhecida em Conformidade aos Princípios das Boas Práticas de Laboratório – BPL

2.2 Equipamentos

Descrição	Código do Equipamento
Aagitador de Tubos	AT-002
Balança analítica	B-005; B-003
Banho Maria	BM-002
Cabine de Segurança Biológica	CSB-001, CSB-002
Contador de Colônias	CCOL-001
Cronômetro	CD-008, CD-009; CD-001
Câmara Incubadora	CI-006
Micropipeta	MA-006, MA-010
Estufa	ESE-002
Termômetro	TD-033, TD-031, TV-002
Autoclave	AV-001, AV-002
Medidor de pH	MP-002
Capela de Exaustão	CE-002

2.3 Materiais

- * Alça bacteriológica de 4 mm;
- * Banho de água a 20°C;
- * Cilindros carregadores de aço inoxidável tipo 304, SS 18-8, polido, com 8 ± 1 mm (diâmetro externo) x 6 ± 1 mm (diâmetro interno) x 10 ± 1 mm (comprimento);
- * Gancho de transferência;
- * Ponteiras estéreis para 100 e 1000 μ L;
- * Papel de filtro Whatman N°2 (ou similar);
- * Placas de Petri estéreis: 100 mm de diâmetro ou similar;
- * Tubos de ensaio: 25 x 150 mm;
- * Balão volumétrico de 2000 mL (BV-074);
- * Enrlenmeyer 250 mL;
- * Proveta 500 mL;

Instalação de Teste Reconhecida em Conformidade aos Princípios das Boas Práticas de Laboratório – BPL

2.4 Reagentes, Soluções, Solventes e Meios de Cultura

Descrição	Lote	Validade
Água purificada	E-260418-001-04 02/05/2018	11/05/2018 02/05/2018
Caldo nutriente	E-110418-001-01	11/06/2018
Caldo nutriente + Tiosulfato 0,6%	E-260418-001-01	26/06/2018
Caldo Letheen	E-030418-001-04	03/06/2018
TSA	E-200418-001-03	20/06/2018
Solução tampão fosfato	E-110418-001-01	11/07/2018
Tiosulfato de sódio 0,1 N	036499	12/2018
Ácido Acético Glacial	20/304	08/11/2020
Solução de Amido	50058/18	24/05/2018
Iodeto de Potássio	13094602	29/11/2021

2.5 Metodologia de Referência

Este estudo foi conduzido seguindo a Metodologia TOMASINO, S. (chapter editor). 6.2.04 AOAC Official method 955.15. Testing disinfectants against *Staphylococcus aureus* use-dilution Method. In: LATIMER JR., G.W. (Editor). Official Methods of Analysis of AOAC International. 20th edition, 2016. Gaithersburg: AOAC INTERNATIONAL, chapter 6 – Disinfectants, subchapter 2 – Hard Surface Carrier Test Methods, 2016. P.: 11 – 15. TOMASINO, S. (chapter editor). 6.2.01 AOAC Official method 955.14. Testing disinfectants against *Salmonella enterica* subsp. *enterica* serovar *choleraesuis* use-dilution Method. In: LATIMER JR., G.W. (Editor). Official Methods of Analysis of AOAC International. 20th edition, 2016. Gaithersburg: AOAC INTERNATIONAL, chapter 6 – Disinfectants, subchapter 2 – Hard Surface Carrier Test Methods, 2016. P.: 4-8. TOMASINO, S. (chapter editor). 6.2.06 AOAC Official method 964.02. Testing disinfectants against *Escherichia coli* and *Enterococcus faecium* use-dilution Method. In: LATIMER JR., G.W. (Editor). Official Methods of Analysis of AOAC International. 20th edition, 2016. Gaithersburg: AOAC INTERNATIONAL, chapter 6 – Disinfectants, subchapter 2 – Hard Surface Carrier Test Methods, 2016. p.: 16 – 21.

2.5.1 Seleção, Justificativa e Origem dos Sistemas Teste

Os sistemas teste utilizados no estudo são os recomendados pelas metodologias seguidas.

Os sistemas teste selecionados foram as seguintes culturas de bactérias das espécies e referências ATCC (American Type Culture Collection):

Staphylococcus aureus – Referência ATCC nº. 6538 que foi adquirida junto a Microbiologics, acreditado como Produtora de Material de Referência pela Lab-Elite, Cert # 2655.01 e 2655.02. O prazo de validade do lote ME-161218-Sa6538 do microrganismo empregado, nas condições do Laboratório é até 16/12/2018 (18 meses de validade da abertura do liofilizado, dentro do prazo de validade do Certificado, e preparo dos cryovials).

Salmonella enterica subsp. *enterica* serovar *choleraesuis* – Referência ATCC nº. 10708 que foi adquirida junto ao Núcleo de Coleção de Micro-organismos do Instituto Adolfo Lutz (IAL). O prazo de validade do

Instalação de Teste Reconhecida em Conformidade aos Princípios das Boas Práticas de Laboratório – BPL

lote ME-100219-Sc10708 do microrganismo empregado, nas condições do Laboratório é até 10/02/2019 (18 meses de validade da abertura do liofilizado, dentro do prazo de validade do Certificado, e preparo dos cryovials).

Escherichia coli e Enterococcus faecium – Referência ATCC nº. 15442 que foi adquirido junto a Microbiologics, acreditado como Produtora de Material de Referência pela Lab -Elite, Cert # 2655.01. O prazo de validade do lote ME - 070219 - Pa 15442 do microrganismo empregado, nas condições do Laboratório é até 07/02/2019 (18 meses de validade da abertura do liofilizado, dentro do prazo de validade do certificado, e preparo dos cryovials).

2.5.2 Delineamento Experimental

Foram empregados, para cada teste, um total de 70 cilindros carreadores, devidamente preparados e esterilizados conforme procedimento **POP-M 0097**, sendo que, 60 cilindros corresponderam a cada teste/microrganismo e o restante foi empregado para os controles de esterilidade e viabilidade do meio de cultura, e viabilidade dos cilindros contaminados.

2.5.3 Dose de Aplicação

A substância teste foi aplicada diluída na concentração de 666,66 mL para 2000 mL de água purificada estéril (Equivalente a 1:3), pelo tempo de contato de 5 minutos, e foi pré-estabilizada no banho à 20 ± 1°C.

2.5.4 Forma de Aplicação

Foram empregados 60 cilindros carreadores de inox, para cada teste correspondendo a cultura de microrganismo avaliada, previamente inoculados, que permaneceram em contato direto com a substância teste na concentração e tempo de contato indicados.

2.5.5 Procedimento Experimental

Todos os procedimentos foram realizados sob condições assépticas e todos os materiais que entraram em contato com substância teste e/ou microrganismos estavam estéreis.

2.5.5.1 Condução do estudo

2.5.5.1.1 Preparo das Culturas Testes

A partir das culturas estoque mantidas no Banco de Cultura da ASR, para cada microrganismo, uma alíquota foi tomada e adicionada a um tubo, contendo 10 mL de caldo sintético, que foi agitado e incubado por 24 ± 2 horas à 36 ± 1°C. Cada cultura foi empregada a partir do primeiro repique e foi utilizada até o quinto repique para gerar a cultura teste. Para obtenção de cada cultura teste foram inoculados um número suficiente de tubos contendo 10 mL de caldo sintético com 10 µL da cultura de 24 horas. Em seguida foram incubados à 36 ± 1°C por 48-54 horas.

Instalação de Teste Reconhecida em Conformidade aos Princípios das Boas Práticas de Laboratório – BPL

2.5.5.1.2 Inoculação dos carreadores com os microrganismos teste e a contagem de bactérias viáveis

Usando um agitador de tubos, os tubos com crescimento de 48-54 horas foram agitados, após descanso de 15 minutos a temperatura ambiente, a superfície de cada cultura foi removida (isto é, acima dos $\frac{3}{4}$), assim, foram excluídos quaisquer partículas ou grumos. Para cada cultura, individualmente, foi feito um pool do volume total do caldo com crescimento e em seguida foram transferidos em alíquotas para número suficiente de tubos, que receberam os cilindros na proporção de 1 mL/cilindro. Os cilindros foram transferidos para o caldo de crescimento permanecendo por 5 minutos. Em seguida foram colocados a secar à $36 \pm 1^\circ\text{C}$, durante 40 ± 2 minutos, em placas de Petri contendo papel de filtro, na posição vertical. Os carreadores foram usados no estudo, no máximo, 2 horas após a secagem.

Foram feitas contagens de bactérias viáveis em dois conjuntos de 3 carreadores de cada cultura, sendo um conjunto imediatamente antes de conduzir o estudo com o desinfetante e outro conjunto imediatamente após a condução do estudo com desinfetante.

2.5.6 Condução do Estudo

O desinfetante testado, na diluição de uso indicado, foi distribuído em 60 tubos, para cada cultura, em porções de 10 mL. Os tubos com o desinfetante foram colocados em banho de água a 20°C , por aproximadamente 10 minutos, antes de iniciar o estudo. O trabalho foi realizado em grupos de carreadores. Os carreadores foram transferidos sequencialmente, das placas de Petri para os tubos contendo o desinfetante, obedecendo o tempo de transferência de modo que os carreadores de cada grupo permaneceram dentro do tempo de contato especificado. Os tubos de subcultura foram incubados à $36 \pm 1^\circ\text{C}$, durante 48 ± 2 horas. A neutralização do ativo foi confirmada.

2.5.6.1 Confirmação de Neutralização

A escolha do meio de cultivo primário foi feita levando-se em conta dados históricos e bibliográficos listados no **POP-M 0093**. Paralelamente ao estudo, foi conduzido um teste de confirmação da neutralização.

Em teste separado, simulando as condições do estudo, um carreador (não inoculado) foi exposto ao desinfetante testado e transferido para meio de subcultura primário. Imediatamente após a transferência, o tubo foi inoculado com 10-100 UFC/mL por tubo de cultura e incubou-se por 48 ± 2 horas à $36 \pm 1^\circ\text{C}$. O número de células em suspensão foi confirmado pelo método pour-plate, em duplicata. Os tubos foram avaliados quanto a presença de crescimento.

2.5.6.2 Validações

Foram realizados os controles de esterilidade dos meios de cultura, dos lotes de ponteiras, pipetas e dos cilindros.

2.5.7 Cálculos / Estatísticas

Para contagem em cilindros individuais de 10 mL:

Instalação de Teste Reconhecida em Conformidade aos Princípios das Boas Práticas de Laboratório – BPL

$$\text{UFC/mL} = \frac{(\text{media UFC dil. } 10^{-x}) + (\text{media UFC dil. } 10^{-y}) + (\text{media UFC dil. } 10^{-z})}{10^{-x} + 10^{-y} + 10^{-z}}$$

Para contagem do Pool dos 3 cilindros (volume total de 30 mL):

$$\text{UFC/mL} = \frac{(\text{media UFC dil. } 10^{-x}) \times (30/3)}{10^{-x}}$$

3. Informações da Substância de Referência

Não aplicável.

4. Desvios ao Plano de Estudo

Não houve desvio ao plano de estudo.

5. Emendas ao Plano de Estudo

Não houve emenda ao Plano de Estudo.

6. Resultados

A viabilidade dos carreadores está expressa na Tabela 1, onde a contagem obtida esteve dentro do intervalo (105 a 106 UFC/carreador). O teste de neutralização, apresentado na Tabela 2, demonstrou a recuperação de níveis baixos, isto é, 10 – 100 UFC/mL do microrganismo no meio de subcultura, sendo considerado válido. A esterilidade dos materiais e meios de cultura utilizados no estudo e a viabilidade do caldo nutriente 0,6% com tiosulfato de sódio foram apresentados na Tabela 3, demonstrando que não houve nenhum crescimento de microrganismo (contaminante) após incubação a $36 \pm 1^\circ\text{C}$ por 48 horas para os materiais do estudo e que o meio de cultura escolhido foi apropriado para o uso. Para ser considerado satisfatória, a substância teste deve ser capaz de matar os sistemas teste *S. entérica subsp entérica* *sevorar choleraesuis* sobre 59 dos 60 cilindros, 57 dos 60 cilindros para *S. aureus* e 54 dos 60 cilindros para *Escherichia coli* e *Enterococcus faecium*, utilizados no tempo de contato estudado. Os resultados dos testes estão expressos na Tabela 4, onde não foi observado crescimento em nenhum dos 60 cilindros testados dos sistemas teste para as cepas. Na tabela 5, estão expressos os resultados da análise de teor da solução da substância teste, onde os resultados obtidos foram satisfatórios.

O certificado de análise, referente ao teor do ativo na substância teste está demonstrado no anexo I. Os certificados de origem dos sistemas teste estão apresentados no anexo II.

Tabela 1. Resultados da contagem das células nos carreadores.

Resultado após 48 horas de incubação		
Microrganismo	UFC/Carreador	
	Antes do Teste	Depois do Teste
<i>Staphylococcus aureus</i>	$3,8 \times 10^6$	$3,65 \times 10^6$
<i>Escherichia coli</i> and <i>Enterococcus faecium</i>	$3,35 \times 10^5$	$3,1 \times 10^5$
<i>Salmonella enterica</i>	$3,95 \times 10^6$	$3,35 \times 10^6$

Tabela 2. Resultados da confirmação da neutralização.

Resultado após 48 horas de incubação		
Cepa	Resultado do crescimento do Tubo de Subcultura Primária ⁽¹⁾	Resultado Número de UFC/mL recuperado na Confirmação da Neutralização ⁽²⁾
<i>Staphylococcus aureus</i>	(+)	20
<i>Escherichia coli</i> and <i>Enterococcus faecium</i>	(+)	20
<i>Salmonella enterica</i>	(+)	22

⁽¹⁾ (+) tubos com crescimento. A presença de crescimento indica neutralização efetiva (Controle validado)

⁽²⁾ A recuperação deve estar entre 10 e 100 UFC/mL.

Tabela 3. Validação do estudo.

Resultado após 48 horas de incubação		
Validação		Resultados
Controle da Viabilidade do caldo nutriente com tiosulfato de sódio 0,6%	<i>Staphylococcus aureus</i>	(+)
	<i>Escherichia coli</i> and <i>Enterococcus faecium</i>	(+)
	<i>Salmonella enterica</i>	(+)
Esterilidade dos materiais e meios de cultura		Estéreis

(+) tubos com crescimento

Tabela 4. Resultados do crescimento dos carreadores após o contato com a substância teste.

Resultado após 48 horas de incubação			
Microrganismo	Tubo de Subcultura	Carreadores com	
		Presença de crescimento	Ausência de crescimento
<i>Staphylococcus aureus</i>	1ª subcultura	0	60
<i>Escherichia coli</i> and <i>Enterococcus faecium</i>	1ª subcultura	0	60
<i>Salmonella enterica</i>	1ª subcultura	0	60

*ao nível de confiança de 95%.

Tabela 5. Análise Química da Solução de Trabalho da Substância Teste realizada pelo Laboratório de Físico-Química da ASR.

Análise	Concentração nominal	Resultados	Limite de aceitabilidade
Teor	0,839916	0,7293%	0,7139286 a 0,9659034

*Considerando variação de $\pm 15\%$ RDC nº. 59 (2010).

7. Conclusão

De acordo com a metodologia adotada e os resultados obtidos, a substância teste **Hipoclorito de Sódio 2,5% Galeno** foi considerada **satisfatória** contra *Staphylococcus aureus*, *Salmonella enterica* subsp *enterica* serovar *choleraesuis*, *Escherichia coli* e *Enterococcus faecium*.

Instalação de Teste Reconhecida em Conformidade aos Princípios das Boas Práticas de Laboratório – BPL

8. Referências Bibliográficas

ANVISA – Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 14, de 28 de fevereiro de 2007. Aprova o Regulamento Técnico para Produtos Saneantes com Ação Antimicrobiana harmonizado no âmbito do Mercosul através da Resolução GMC nº50/06 que consta na presente Resolução. Diário Oficial da União [da República Federativa do Brasil.] Poder Executivo, 5 de março de 2007.

Norma Nº NIT-DICLA-035-(Rev. 02). PRINCÍPIOS DAS BOAS PRÁTICAS DE LABORATÓRIO – BPL. INMETRO – Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia – Rio de Janeiro. p19. Set/2011.

OECD (Organisation for Economic Co-operation and Development) SERIES ON PRINCIPLES OF GOOD LABORATORY PRACTICE AND COMPLIANCE MONITORING. Number 1. OECD Principles on Good Laboratory Practice. (as revised in 1997). ENV/MC/CHEM(98)17. OLIS: 21-Jan-1998. Dist.: 26-Jan-1998.

POP-M 0093 (Procedimento Operacional Padrão), Revisão 05, 2017. Avaliação da atividade bactericida de desinfetantes pelo método de diluição de uso. Analytical & Scientific Research - Estudos e Análises Biológica Ltda. Charqueada, SP. 24p.



FICHA TÉCNICA LINHA START

Código	FT 120
Data de elaboração	13/09/2022
Data de efetivação	20/09/2022
Revisão	00
Página	1 de 2

SH 9000 QUALIFOOD

FINALIDADE

SH 9000 QUALIFOOD foi desenvolvido para limpar e desinfetar as Indústrias Alimentícias e Cozinhas Industriais.

VANTAGENS E BENEFÍCIOS

- Pode ser utilizado em qualquer superfície lavável como: pisos, paredes e bancadas, máquinas e equipamentos em aço inox;
- Indicado para superfícies de ISO PAINEL;
- Possui Quaternário de Amônio de 5ª Geração e Peróxido de Hidrogênio em sua formulação;
- Ação bactericida frente às cepas *Staphylococcus aureus*, *Salmonella choleraesuis*, *Pseudomonas aeruginosa* e *Escherichia coli*;
- Alta eficiência.
- Produto biodegradável.

MODO DE USAR

INDÚSTRIAS ALIMENTÍCIAS (LATICÍNIOS, FRIGORÍFICOS, COZINHAS INDUSTRIAIS, BEBIDAS, ABATEDOUROS): Utilize uma solução de 2% (dilua de 20 mL de SH 9000 QUALIFOOD em 1L de água). Em geradores de espuma utilize a mesma concentração. Enxágue com água em abundância. Deixe agir por no mínimo 10 minutos.

ATENÇÃO: Use luvas de proteção, roupa de proteção, botas, proteção ocular e proteção facial. Lave as mãos cuidadosamente após o manuseio.

CARACTERÍSTICAS FÍSICO-QUÍMICAS

Aparência: Líquido

Cor: Incolor a Levemente Amarelado

Odor: Característico

pH (tal qual): 4,0 - 6,0

COMPOSIÇÃO

Quaternário de Amônia de 5ª geração, Cloreto de Alquil Dimetilbenzil Amônia/Cloreto de Didecil Dimetil Amônio, peróxido de hidrogênio, nonilfenol etoxilado, tensoativo não iônico, estabilizante, sequestrante, aditivos, inibidor de corrosão e veículo. Princípio ativo: Cloreto de Alquil Dimetilbenzil Amônia/Cloreto de Didecil Dimetil Amônio - 5,12%.

CONSERVAÇÃO E ARMAZENAGEM

Evite a contaminação dos alimentos. Estoque este produto em uma área seca e longe de luz direta e calor para evitar a diminuição da concentração dos ativos do produto. Mantenha as embalagens fechadas quando não estiverem em uso.

 LIMA & PERGHER S/A	FICHA TÉCNICA LINHA START	Código	FT 120
		Data de elaboração	13/09/2022
		Data de efetivação	20/09/2022 0257
		Revisão	00
		Página	2 de 2 h

PRECAUÇÕES

CONSERVE FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS E DOS ANIMAIS DOMÉSTICOS. Usar luvas para sua aplicação. "Água: pode faltar. Não desperdice."

CUIDADO! Irritante para os olhos, pele e mucosas. Não ingerir. Não utilize para desinfecção de alimentos. Não misture com água na embalagem original. Nunca reutilize a embalagem vazia. Abra a embalagem cuidadosamente, prevenindo qualquer contato com o produto: use os EPI's.

ATENÇÃO: NÃO MISTURE COM OUTROS PRODUTOS QUÍMICOS.

EM CASO DE INGESTÃO: Lave a boca. Não provoque vômito. Em caso de ingestão acidental, não induzir o vômito. Consulte um médico imediatamente, levando a embalagem ou o rótulo do produto.

EM CASO DE CONTATO COM A PELE (ou cabelo) E OS OLHOS: Retire imediatamente toda a roupa contaminada. Em caso de contato com os olhos e pele, lavar com água em abundância durante 15 minutos. Se a irritação persistir consulte um médico, levando a embalagem ou o rótulo do produto.

EM CASO DE INALAÇÃO: Remova a pessoa para local ventilado e em uma posição que não dificulte a respiração.

Contate imediatamente o CENTRO DE INFORMAÇÃO TOXICOLÓGICA (CEATOX) - 0800 014 8110.

PRAZO DE VALIDADE

24 meses a partir da data de fabricação.

EMBALAGENS DISPONÍVEIS

5L, 20L e 50L.

REGISTRO

REGISTRO MS: 3.1282.0056.

DADOS DO FABRICANTE

FABRICADO POR: LIMA & PERGHER INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A

Matriz: CNPJ: 22.685.341/0001-80

Av. Almirante Barroso, 22, sala 402 - CEP: 20.031-000 - Rio de Janeiro - RJ

Unidade Fabril: CNPJ: 22.685.341/0006-95

Av. Airton Borges da Silva, 740 - CEP: 38.402-100 - Uberlândia - MG

INDÚSTRIA BRASILEIRA

Responsável Técnico: Fábio Pergher CRQ II 02300831

Autorização de funcionamento nº 3.01.282-6

SAC (Serviço de Atendimento ao Consumidor): (34) 3292-6100

sac@startquimica.com.br

CÓPIA NÃO CONTROLADA - IMPRESSO EM: 21/9/2022

APÓS A DATA DE IMPRESSÃO DESTES DOCUMENTOS, O MESMO PODERÁ SER REVISADO.
VERIFIQUE SE ESTA REVISÃO CONTINUA SENDO A ATUAL.



Detalhe do Produto: SH 9000 QUALIFOOD

Nome da Empresa	LIMA & PERGHER INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A		
CNPJ	22.685.341/0001-80	Autorização	3.01.282-6
Nome Comercial	SH 9000 QUALIFOOD		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE PARA INDÚSTRIA ALIMENTÍCIA E AFINS		
Registro	312820056		
Processo	25351.597854/2018-84		
Vencimento do Registro	26/11/2028		
Situação do Produto	ATIVO		

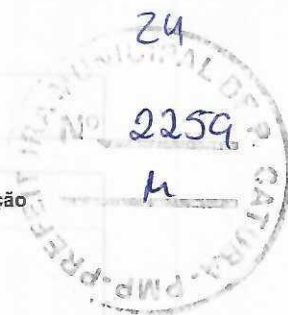
Rótulo

[Visualizar 1º rótulo](#)

Apresentação	ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
BOMBONA PLASTICA OPACA + CAIXA DE PAPELÃO		LIQUIDO	1	26/11/2018
Validade	24 meses	Registro	3128200560010	
Princípio Ativo				
Embalagem	• Primária - BOMBONA PLASTICA OPACA • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO			
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • lima & pergher indústria, comércio e representações ltda - UBERLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]			
Via de Administração	[sem dados cadastrados]			
IFA único	Não			
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM			
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]			
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]			
Destinação	[sem dados cadastrados]			
Restrito a hospitais	Não Informado			
Tarja	[sem dados cadastrados]			
Medicamento de referência	Não			

Apresentação fracionada	Não		
Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
BOMBONA PLASTICA OPACA + ACONDICIONAMENTO NAO PREVISTO NA TABELA	LIQUIDO	2	26/11/2018
Validade	24 meses	Registro	3128200560029
Princípio Ativo			
Embalagem	• Primária - BOMBONA PLASTICA OPACA • Secundária - ACONDICIONAMENTO NAO PREVISTO NA TABELA		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais • lima & pergher indústria, comércio e representações ltda - UBERLÂNDIA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		

Voltar





sevengel
PROFESSIONAL CLEANING



FICHA TÉCNICA

LINHA
COZINHAS INDUSTRIAIS E
INDÚSTRIA DE ALIMENTOS E BEBIDAS

SANITBAC

PROPRIEDADES:

Desinfetante Clorado com 5,5 a 6,5% de cloro ativo, possui rápida ação sobre bolores, gorduras oxidadas, fuligem e sujeiras presentes em superfícies.

Indicado para higienização de áreas de manipulação de alimentos, como Indústria de alimentos e bebidas, supermercados, Indústrias de processamento e fracionamento de FLVs entre outros.



FOTO MERAMENTE ILUSTRATIVA

INSTRUÇÕES DE USO:

FLV (Frutas Legumes e Verduras): Remover previamente os resíduos dos alimentos com pré-enxágue, preparar a solução na proporção conforme orienta a tabela abaixo.

SUPERFÍCIES: Após lavar, aplicar a solução na proporção conforme orienta a tabela abaixo.

TÁBUAS DE CORTE: Aplicar com auxílio de pulverizador na superfície, esfregar com fibra e realizar enxágue.

DADOS TÉCNICOS:

APARÊNCIA	Líquido
COR	Incolor a Amarelado
ODOR	Característico de Cloro
VISCOSIDADE	-
PH	12,5 - 14,0
TEOR DE ATIVO	-
DENSIDADE	1,05 - 1,08 g/cm ³
FRAGRÂNCIA	Sem Fragrância

COMPOSIÇÃO:

Hipoclorito de Sódio e Veículo.

APRESENTAÇÃO:

Embalagem de 1 Litro
Embalagem de 2 Litros
Embalagem de 5 Litros
Embalagem de 20 Litros

TABELA DE DILUIÇÃO:

PRODUTO	ÁGUA	PPM	INDICAÇÃO
1ml	90L	0,6	Potabilização de Água
1ml	200ml	272	Sanitização FLV
1ml	100ml	544	Desinfecção de Superfícies
1ml	10ml	5.440	Desinfecção e Alvejamento de Tábuas de Corte

REGISTRO:

PRODUTO REGISTRADO NA ANVISA/MS Nº
323310110



ANVISA

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

PRECAUÇÕES:

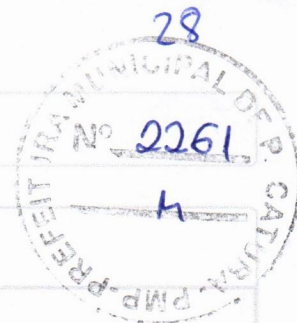
MANTER FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS E ANIMAIS DOMÉSTICOS. Não ingerir. Manter o produto em local fresco, ao abrigo da luz, temperatura e umidade elevadas. **PERIGO:** Utilize luvas para o manuseio do produto e suas diluições. Evite o contato prolongado com a pele. Depois de utilizar este produto, lave e seque as mãos.

VALIDADE: 06 meses a partir da data de fabricação impressa no rótulo.

As informações contidas nesta ficha técnica refletem os dados experimentais obtidos em nossos e outros laboratórios, sob condições pré-estabelecidas. Auxiliam nas indicações e instruções de uso, sendo que, para uma completa indicação é necessária vistoria técnica específica para cada caso.

Para maiores informações técnicas,
Consulte a Sevengel ou um distribuidor autorizado.

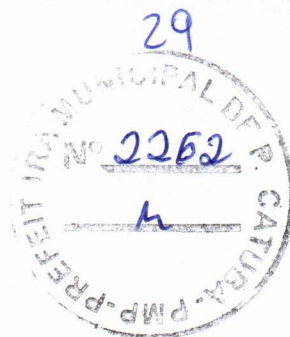
REV. - JANEIRO 2023



Detalhe do Produto: SANITBAC

Nome da Empresa	SEVEN GEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EPP		
CNPJ	03.365.708/0001-34	Autorização	3.02.331-1
Nome Comercial	SANITBAC		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE PARA HORTIFRUTÍCOLAS		
Registro	323310110		
Processo	25351.280809/2022-70		
Vencimento do Registro	24/10/2032		
Situação do Produto	ATIVO		

Apresentação ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO OPACO + CAIXA DE PAPELÃO	LIQUIDO	1	24/10/2022
Validade	6 meses	Registro	3233101100014
Princípio Ativo			
Embalagem	- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO - Secundária - CAIXA DE PAPELÃO		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais SEVEN GEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EPP - SERTÃOZINHO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	[sem dados cadastrados]		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		



O aparelho de barbear descartável Gillette Prestobarba Ultragrip 2 (2 unidades) possui duas lâminas revestidas com cromo para longa duração, cabeça móvel que se ajusta ao contorno do rosto, fita lubrificante com aloe vera para suavidade e cabo emborrachado antideslizante para melhor controle. Promete até 5 barbas bem feitas por aparelho.

Ficha Técnica Detalhada:

Marca: Gillette.

Modelo: Prestobarba Ultragrip 2 (Cabeça Móvel/Articulada).

Lâminas: 2 lâminas Comfort de longa duração, revestidas com cromo.

Fita Lubrificante: Sim, com Aloe Vera para facilitar o deslize e reduzir a irritação.

Cabeça: Anatômica (se ajusta aos contornos do rosto).

Cabo: Soft Ultragrip, emborrachado e anatômico para maior firmeza e controle.

Tipo: Descartável.

Embalagem: 2 unidades.

Composição: Resinas termoplásticas, elastômero, aço inoxidável revestido com cromo e politetrafluoretileno, lubrificantes, antioxidantes, aloés e corante.

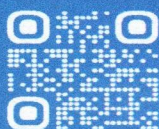
Indicação: Uso diário, pele sensível.

Principais Benefícios:

Controle: Cabo antideslizante seguro, mesmo com mãos molhadas.

Conforto: Cabeça articulada e fita lubrificante.

Durabilidade: Lâminas resistentes.



ESG for Investors

P&G provides extensive information on its goals, results, policies, and practices. Visit our [website](https://www.pg.com/citizenship) for more.

SASB | CDP | GRI | TCFD



Explore more at
pg.com/citizenship.



FICHA TÉCNICA

REV. 0.3 – FEVEREIRO 2025

SEVEN HAND BAC

PROPRIEDADES:

Sabonete líquido indicado para antissepsia das mãos em áreas de produção de alimentos e bebidas, clínicas, hospitais e indústrias farmacêuticas.



INSTRUÇÃO DE USO

Umedecer as mãos com água, aplicar o produto esfregar completamente, inclusive, dedos, dorsos e punhos. Enxaguar adequadamente.

DADOS TÉCNICOS

APARÊNCIA	Líquido Viscoso
COR	Amarelado
ODOR	Sem Perfume
VISCOSIDADE	1.000 – 1.200 cPs
PH	6,0 – 7,0
TEOR DE ATIVO	-
DENSIDADE	1,03 – 1,05 g/cm³
FRAGRÂNCIA	Sem Fragrância

COMPOSIÇÃO

Aqua (Água), Benzalkonium Chloride (Cloreto de Benzalcônico), Ci 13015 (Corante Amarelo), Propylene Glycol (Propileno Glicol), Sodium Chloride (Cloreto de Sódio), Sodium Laureth Sulfate (Lauril Éter Sulfato De Sódio), Triclosan.

APRESENTAÇÃO

600 ml
800 ml
1 litro
5 litros

TABELA DE DILUIÇÃO:

PRODUTO	ÁGUA	INDICAÇÃO
-	-	Pronto para uso

REGISTRO:

PRODUTO NOTIFICADO NA ANVISA/MS Nº
25351.721143/2023-02.

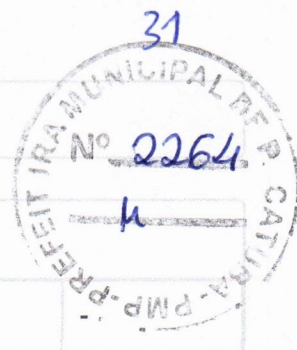


PRECAUÇÕES:

MANTER O PRODUTO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS E DOS ANIMAIS DOMÉSTICOS. Interrampa o uso em caso de irritação na pele. Manter o produto em local fresco, ao abrigo da luz, temperatura e umidade elevadas. **Uso Externo.**
INGESTÃO ACIDENTAL: Procurar orientação médica. Não induza o vômito. Enxágue a boca. **ÁGUA: PODE FALTAR. NÃO DESPERDICE.**

VALIDADE: 24 MESES A PARTIR DA DATA DE FABRICAÇÃO

As informações contidas nesta ficha técnica refletem os dados experimentais obtidos em testes e outras laboratórios, sob condições pré-estabelecidas. Auxiliam nas indicações e instruções de uso, sendo que, para uma completa indicação é necessária visita técnica específica para cada caso. Para maiores informações técnicas, consulte o Sevengel ou um distribuidor autorizado.



Detalhes do Produto

Número do Registro

Empresa Detentora

Número do CNPJ da Empresa	Razão Social	Autorização
03.365.708/0001-34	SEVEN GEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EPP	2.03.389-1
UF	Município	Código do Município
SP	SERTÃOZINHO	355170

Caracterização

Número do Processo	25351.721143/2023-02
Grupo do Produto	SABONETE ANTISSEPTICO E/OU COM FINALIDADE ESPECÍFICA - GRAU 2
Nome do Produto	SEVEN HAND BAC SABONETE ANTISSEPTICO
Forma Física do Produto	LÍQUIDO VISCOSO
Situação do Produto	ATIVO

Local de Fabricação

Nacional

Número do CNPJ da Empresa	Fabricante	Nº da Autorização
03.365.708/0001-34	SEVEN GEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - EPP	2.03.389-1
UF	Município de Fabricação	Código do Município
SP	SERTÃOZINHO	355170



Apresentação	
Destinação do Produto	Período de Validade do Produto
COMERCIAL	24 MESES
Restrição de Uso/Venda	Cuidados de Conservação
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO	NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
Embalagem Primária	Embalagem Secundária
FRASCO DE PLÁSTICO	PRODUTO SOMENTE CONTÉM EMBALAGEM PRIMÁRIA

Apresentação	
Destinação do Produto	Período de Validade do Produto
COMERCIAL	24 MESES
Restrição de Uso/Venda	Cuidados de Conservação
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO	NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
Embalagem Primária	Embalagem Secundária
GALÃO	PRODUTO SOMENTE CONTÉM EMBALAGEM PRIMÁRIA

Apresentação	
Destinação do Produto	Período de Validade do Produto
COMERCIAL	24 MESES
Restrição de Uso/Venda	Cuidados de Conservação
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO	NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
Embalagem Primária	Embalagem Secundária
REFIL	PRODUTO SOMENTE CONTÉM EMBALAGEM PRIMÁRIA

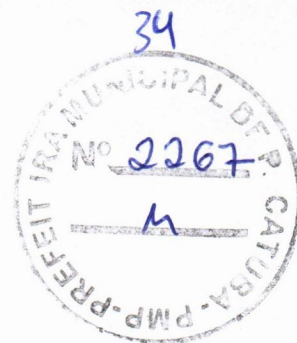
[Voltar](#)



ESCOPO DA HABILITAÇÃO REBLAS - BPL

Razão Social do Laboratório	Código REBLAS	CNPJ
Laboratórios Ecolyzer Ltda	REBLAS 015	02.752.024/0001-22
Endereço/CEP	Município/U.F.	VIGÊNCIA
Rua Romão Puiggari, 898 - 04.164-001	São Paulo/SP	01/06/2019

Áreas de Especialidades de Estudos	Categorias de Itens de Teste
Testes Físico-químicos; Estudos Toxicológicos; Estudos de Eficácia; Estudo Microbiológico (Determinação Quantitativa e Qualitativa)	Agrotóxicos, Seus Componentes e Afins; Produtos Farmacêuticos; Cosméticos; Saneantes; Produtos para Saúde



Data de Publicação: 24/08/2023 09:21

Identificação Conta	
Cliente: Sevengel Indústria e Comércio LTDA	CNPJ/CPF: 03.365.708/0001-34
Contato: Angelina Pereira	Telefone: (16) 3947-3003
Endereço: Rua João Stoppa, 123 Distrito Industrial - "Waldemar Baldo Junior" - Cruz das Posses - Sorocabinho - São Paulo - CEP: 14179-506 - Brazil	

Nº Amostra: 23523-1/2023.0 - SEVEN HAND BAC	
Tipo de Amostra: Cosmético - Registro	
Data Recebimento: 02/06/2023 16:22	
Composição Química: Confidencial	Lote: PILOTO
Data de Fabricação: 05/2023	Data de Validade: 24 MESES
Quantidade de Amostra: 245 G	Quantidade de Embalagens Recebidas: 1

Metodologia Utilizada	
O ensaio de Agar Cup Plate é baseado na introdução da amostra em uma Placa de Petri com Agar sólido contendo um orifício no centro da placa. Este meio de cultura é preparado e contaminado propositalmente com um inóculo do micro-organismo alvo. A avaliação baseia-se no contato do produto com a placa contaminada. Após o período de incubação a atividade antimicrobiana é confirmada quando ocorrer formação de um halo de inibição do crescimento microbiológico ao redor do orifício central da placa.	
CONDIÇÕES DO ENSAIO Faixa de temperatura de incubação: 36°C±1.	

Resultados Analíticos					
Microbiologia I					
Análise	Resultado	Agar Cup-Plate	Método de Análise	Data Inicio	Data de Término
Avaliação da Atividade Bactericida Cup-Plate - Salmonella choleraesuis	Satisfatório	Formação de Halo de Inibição	S Brandt Rose and Ruth e Miller:1939	19/06/2023 17:17	24/07/2023 15:13

Especificações
Agar Cup-Plate: Studies with the agar cup-plate method S Brandt Rose and Ruth e Miller: 1939

Interpretações
De acordo com os resultados obtidos, a amostra foi considerada SATISFATÓRIA na eficácia bactericida frente ao micro-organismo avaliado, sua atividade bactericida foi confirmada pela observação de halo de inibição ao redor da amostra.

Notas
Os resultados referem-se única e exclusivamente aos itens ensaiados. É proibida a reprodução parcial deste relatório e a reprodução em partes requer aprovação por escrito da Ecolyzer. A autenticidade deste relatório pode ser validada acessando o site: https://portal.mylimsweb.com . Ao clicar na opção "Validar documento", serão solicitados: número da amostra, ano e os 6 últimos dígitos da chave de validação encontrada no final do relatório. F-GL 140.00 Relatório de Análises 1/Aprov. 12/06/23
Legendas: NA: Não se aplica. LQ: Limite de Quantificação :

Bianca Porto de Oliveira

Bianca Porto
Analista Responsável
CRBio 109343/01-D

Tuany Miranda

Tuany Miranda
Gerente Técnico
CRF - SP: 72264

Chave de Validação: 3e1138d42fe74ba88e01d68315dc943d

FICHA TÉCNICA DE PRODUTO

Nº PÁGINA: 1 de 2

Nº REVISÃO: 00

DATA REVISÃO: 22/05/2025

CÓD. 65000

**SABONETE LÍQUIDO GLICERINADO 5L ALGODÃO
BABY CLASSIC - TALIMPO**

DESCRIÇÃO

O produto foi especialmente desenvolvido para a limpeza das mãos. Sua fórmula suave e glicerizada garante uma higiene eficaz, deixando um agradável perfume após o uso. Ideal para uso em saboneteiras.

INDICAÇÃO DE USO

MULTIPLoS AMBIENTES: Industrial, Hospitalar, Hotelero e Residencial

APLICAÇÃO

Aplique diretamente sobre as mãos, massageando-as por alguns segundos. Em seguida, enxágue com água corrente. Seu poder é apenas de limpeza e o mesmo não deve ser considerado anti-séptico.



PROPRIEDADES FÍSICO QUÍMICAS

Aspecto: Líquido Viscoso.

PH: 6,0-7,8

Densidade: 1,010 a 1,040 g/cm³

Viscosidade: 2000 a 3000 cp

Validade do produto: 24 meses

DIMENSÕES

Peso líquido produto: 5,13Kg

Peso bruto produto: 5,22Kg

Medida produto (CxLxA): 17,5cm x 13cm x 28cm

Quantidade por caixa master: 02 unidades

Peso caixa master: 10,72Kg

Medidas caixa master (CxLxA): 26,5cm x 19,5cm x 29,5cm

ARMAZENAGEM

Mantenha o produto no frasco original. Conserve o produto em temperatura ambiente, protegido da luz e do calor. Após aberto, mantenha a embalagem bem fechada.

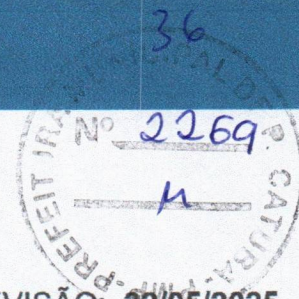
CÓDIGOS:

Código de barras da caixa individual (EAN): 7908108906312

Código de barras da caixa master (DUN): 17908108906319

NCM: 34013000

FICHA TÉCNICA DE PRODUTO



Nº PÁGINA: 2 de 2

Nº REVISÃO: 00

DATA REVISÃO: 22/05/2025

COMPOSIÇÃO

Sodium Laureth Sulfate / Lauril Éter Sulfato de Sódio, Sodium Lauryl Sulfate / Lauril Sulfato de Sódio, Cocamide DEA/ Dietanolamida de ácido graxo de coco, Sodium Chloride / Cloreto de Sódio, Glycerin / Glicerina, Lauryl Glucoside / Lauril Glicosídeo, Cocamidopropyl Betaine/Cocoamidopropil Betaína, Parfum / Essência, Methylchloroisothiazolinone + Methylisothiazolinone /Metilcloroisotiazolinona + Metilisotiazolinona, 2-Bromo-2-Nitropropane-1,3-Diol / Bronopol, Citric Acid / Ácido Cítrico, CI 69800, Aqua / Água.

Produto notificado ANVISA Nº 25351.086267/2025-93

Res. técnico: Geandra Cihoqueta Medeiros - CRF/SC 19704.

PRECAUÇÕES

Este produto não deve ser aplicado em outras partes do corpo. Evite contato com os olhos. Caso ocorra, enxague com água em abundância e interrompa o uso em caso de irritação ou alergia. No caso de ingestão acidental, não provoque vômito e consulte imediatamente o Centro de Intoxicações ou Serviço de Saúde mais próximo, levando a embalagem ou rótulo do produto. **Centro de informações toxicológicas: 0800 722 6001.** MANTER O PRODUTO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS E ANIMAIS DOMÉSTICOS. NÃO REUTILIZE A EMBALAGEM VAZIA.

EM CASO DE ACIDENTES

Não dê nada por via oral a uma pessoa inconsciente. Em caso de contato com os olhos e a pele, lave imediatamente com água em abundância. Em caso de ingestão, não provoque vômito e consulte imediatamente o Centro de Intoxicações ou o médico levando o rótulo do produto. CENTRO DE INFORMAÇÕES TOXICOLÓGICAS 0800 722 6001.

COMERCIALIZADO E FABRICADO POR

Comercializado por TALIMPO Comércio Produtos de Limpeza Ltda | Av. Eusébio de Queiroz, 1999 - Centro, Eusébio - CE, 61760-000 | CNPJ: 11.831.930/0001-03 | SAC (85) 3260.0550.

Fabricado por Goedert Ltda. CNPJ 79.846.465/0001-18. AFE nº 2.05184-5. Rua Alexandre Sérgio Godinho, nº 129, Morro da Bina, Biguaçu/SC - CEP 88160-486. Indústria Brasileira. Telefone: (48) 3205.2122.

37



Consultas / Cosméticos - Produtos Regularizados / Cosméticos - Produtos Regularizados

Detalhes do Produto

Número do Registro

Empresa Detentora

Número do CNPJ da Empresa	Razão Social	Autorização
79.846.465/0001-18	GOEDERT LTDA	2.05.184-5
UF	Município	Código do Município
SC	BIGUAÇU	420230

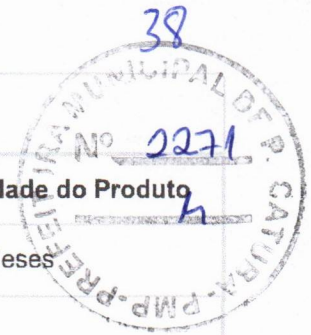
Caracterização

Número do Processo	25351.086267/2025-93
Grupo do Produto	Sabonete, exceto íntimo
Nome do Produto	SABONETE LÍQUIDO GLICERINADO BABY CLASSIC TALIMPO
Forma Física do Produto	LIQUIDO VISCOSO
Situação do Produto	ATIVO

Local de Fabricação

Nacional

Número do CNPJ da Empresa	Fabricante	Nº da Autorização
79.846.465/0008-94	GOEDERT LTDA	
UF	Município de Fabricação	Código do Município
		null



Apresentação

Destinação do Produto		Período de Validade do Produto
COMERCIAL		24 Meses
Restrição de Uso/Venda	Cuidados de Conservação	
-	-	
Embalagem Primária	Embalagem Secundária	
BOLSA PLASTICA	PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA	

Apresentação

Destinação do Produto		Período de Validade do Produto
COMERCIAL		24 Meses
Restrição de Uso/Venda	Cuidados de Conservação	
-	-	
Embalagem Primária	Embalagem Secundária	
BOMBONA PLASTICA	PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA	

Apresentação

Destinação do Produto		Período de Validade do Produto
COMERCIAL		24 Meses
Restrição de Uso/Venda	Cuidados de Conservação	
-	-	
Embalagem Primária	Embalagem Secundária	
FRASCO PET	PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA	

[Voltar](#)

TALIMPO COMERCIO PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA.
MULTCLEAN PRODUTOS DE LIMPEZA EIRELI
AFE ANVISA: 3082359 CNPJ: 30.670.173/0001-88
RUA JOÃO SEVERO DA SILVA, 668 CATOLÉ
HORIZONTE-CE CEP:62887-435



FICHA TÉCNICA DE PRODUTO

Dados da Notificação de Produto Grau 1 Nacional

Produto :	WIDECLEAN DETERGENTE TALIMPO				
Produzido:	MULTCLEAN PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA. ME				
Detentor registro/notificação:	Talimpo Comércio Produtos de Limpeza Ltda.		Processo INPI marca registrada 817426221		
Situação :	Produto Notificado	25351.129743/2019-20		Área :	SANEANTE DOMISSANITÁRIO
Apresentação			Validade	Código / Descrição Ean	
FRASCO PLÁSTICO + PRODUTO SOMENTE CONTÉM EMBALAGEM PRIMÁRIA		VERSÕES:		02 ANOS	7908108900754 FRASCO 2 LITROS 7908108900648 BOMBONA 5 LITROS
		01			
Código do Produto:	LA-TLP	Responsável Fabricante/distribuidor	Neliel Bastos Pinheiro Júnior Luana Guabiraba Mendes		CRQ-CE 10200601 10100191

1. CARACTERÍSTICAS FÍSICO-QUÍMICAS

TESTES	ESPECIFICAÇÕES
ASPECTO	Líquido Viscoso
VERSÃO	Única
PH	7,0 – 9,0
ODOR	Característico da Versão
COR	Verde escuro

2. CARACTERÍSTICAS MICROBIOLÓGICAS

TESTES REALIZADOS COM O PRODUTO ACABADO PRONTO PARA USO

TESTES	ESPECIFICAÇÕES
Versão	Única
Contagem de microrganismos mesófilos totais aeróbicos	Não mais que 10 ³ UFC/G ou ml
Pseudomonas aeruginosas em 1g ou 1ml	Ausência
Staphylococcus aureus em 1g ou 1ml	Ausência
Coliformes Totais 1g ou 1ml	Ausência

3. COMPOSIÇÃO E INFORMAÇÃO SOBRE OS INGREDIENTES

COMPONENTES	CAS
Alquil Benzeno Sulfonato de Sódio (Ácido Sulfônico)	27176-87-0
Dietanolamida de Ácido Graxo De Coco	111-42-2
Lauril Éter Sulfato de Sódio	9004-82-4
Hidróxido de Sódio a 50%	1310-73-2
Álcool Polivinílico	25213-24-5
Cloreto de Sódio	76447-14-5
Essência Tropical	Ficha técnica
Corante verde folha	CI 42090/19140
Conservante (CIT)e(MIT)	55965-84-9
Água	7732-18-5

4. MEDIDAS DE PRIMEIROS SOCORROS

- ✓ **Inalação:** Em caso de inalação excessiva, transportar para o ar fresco e solicitar aconselhamento médico.
 - ✓ **Contato com a pele, em grandes proporções:** Remover roupas contaminadas. Lavar com água corrente abundante por 15 minutos (mínimo). Encaminhar ao médico se necessário.
 - ✓ **Contato com os olhos:** Lavar com água corrente no mínimo por 15 minutos. Remova lentes de contato, se tiver.
 - ✓ **Ingestão:** Não provoque vômito ou forneça água à vítima inconsciente ou com convulsões. Encaminhar ao médico.
- **Ações a serem evitadas:** Não administrar nada oralmente ou provocar o vômito em vítima inconsciente ou com convulsão.
- **Notas para o médico:** Realizar lavagem gástrica de forma cautelosa.

5. INFORMAÇÕES ECOLÓGICAS

Contém tensoativos biodegradáveis.

- ✓ **Uso a que se destina:** Detergente de uso geral. Limpeza de superfícies laváveis lisas ou porosas, tais como: pisos, paredes, fachadas, materiais sintéticos, plásticos, aço, fórmicas, etc.
- ✓ **Modo de usar:** O produto deve ser diluído na proporção desejada e pode ser usado de forma manual com auxílio de fibra sintética ou natural, com ampla escala de diluição:
1(uma) parte do produto para 9 (nove) partes de água. Para utensílios com alto índice de gorduras. 1(uma) parte do produto para 49 (quarenta e nove) partes de água. Para utensílios com médio índice de gorduras. 1(uma) parte do produto para 99 (noventa e nove) partes de água. Para utensílios com baixo índice de gorduras ou usar diluição variante de cada escala conforme necessidade operacional.
- ✓ **Armazenagem:** Armazenar em lugar fresco e seco. Mantenha o produto em embalagens originais para conservação da qualidade do material, protegido do sol e calor.



Detalhes do Produto

Produto	WIDECLEAN DETERGENTE TALIMPO
Categoria	DETERGENTE PARA LAVAR LOUÇAS
Empresa	30.670.173/0001-88 - MULTCLEAN INDUSTRIAL LTDA
Processo	25351.129743/2019-20
Data da Notificação	01/03/2019
Situação do Produto	ATIVO
Local de fabricação	CNPJ - 30.670.173/0001-88 Razão Social - MULTCLEAN INDUSTRIAL LTDA Município - HORIZONTE UF - CE País - BRASIL Tipo de Fabricante - Nacional
Forma Física	LIQUIDO
Prazo Validade	01/03/2029
Venda e Emprego	Não-Profissional
Inflamabilidade em Condições de Ambiente	Não Inflamável
Rótulo	Rótulo - 1 de 1

Apresentação	Versão
FRASCO DE PLASTICO TRANSPARENTE + CAIXA DE PAPELÃO	WIDECLEAN DETERGENTE TALIMPO
BOMBONA PLASTICA OPACA + CAIXA DE PAPELÃO	WIDECLEAN DETERGENTE TALIMPO

Voltar