

SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE QUÍMICA REAL LTDA

Procedimento Sistema de Gestão Formulário Entrada de Projeto Procedimento Número: FOR-7.3.0

 Revisão:
 01
 Página:

 Data Revisão:
 06/03/2020
 1 de 3

Registro N° 1

Nome do projeto:	Solicitante responsável:	Responsável pela Abertura:	Data de abertura:
Natrucan LQ	Direção	Pollyanna	16/03/2020

Sumário do projeto

Desenvolvimento de novo produto para utilização em fermentações com proibição/restrição ao uso de antibacterianos sintéticos.

Objetivos do projeto

Avaliação de nova fórmula para o Natrucan LQ, desenvolvida pela Health-pro. Conforme procedimento recebido.

Fases / produtos do projeto

Este projeto se desenvolverá em 5 fases:

- 1 Autorização da alta direção, contemplando todos os passos interligados para a execução do projeto;
- 2 Fabricação do Lote piloto;
- 3 Teste "In Vitro";
- 4 Se aprovado a fase 3 realizar teste de aplicação em escala industrial Ensaios "In Vivo";
- 5 Finalização do Projeto pelo relatório técnico final.

Prazo do projeto

Este projeto tem o prazo de execução para finalização estimada em 6 meses após sua data de abertura, sendo renovado pelo mesmo prazo até a finalização do mesmo.

Resultados Esperados

Produto se mantenha estável sem separação de fases.

O produto quando estocado em local com variações de temperatura, não sofra alterações físico química (Cor, Aparência, Odor).

Que o produto tenha boa performance no controle das bactérias com bom custo/benefício.

Principais requisitos de recursos

- Matéria-prima: Clorito de Sódio + Alkopon NS + Saponina Líquida + Água Deionizada + Ácido Cítrico + Fosfato Dissódico.



SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE QUÍMICA REAL LTDA

Procedimento Sistema de Gestão Formulário Entrada de Projeto

Procedimento Número: FOR-7.3.0

 Revisão:
 01
 Página:

 Data Revisão:
 06/03/2020
 2 de 3

Premissas, restrições, observações

Os responsáveis por cada fase do projeto deverão emitir registros e reportá-los a alta administração para o acompanhamento de todas as etapas dos testes com parecer.

Critérios de aceitação

A formulação final do produto deverá atender aos seguintes requisitos para sua aprovação:

- Análise visual através dos resultados dos testes de estabilidade;
- Estar com dosagem em ppm de aplicação ideal dentro do resultado esperado Dosagem média de 100 ppm;
- Produto mantenha a viabilidade do processo acima de 80%;
- Eficiência no controle das bactérias mínimo 90%;
- Custo final do produto em condição de competir com produtos similares oferecidos no mercado pelos concorrentes.

Análise Crítica

Este projeto será concluído após análise e aprovação final, positiva ou negativa, da Diretora, gerando um registro a ser anexada às demais documentações.

Anexo relacionado

Documentos da produção – sistema interno;

Desenvolvimento Projeto Natrucan LQ;

Relatório Técnico Teste de Estabilidade.

Relatório Técnico Teste de Contaminação.

Responsáveis envolvidos: Será anexada a autorização do e-mail do envolvido

Nome da Diretora: Dirce Kodato

[. Responsável pela análise e autorização de todas as fases deste projeto bem como do cancelamento do mesmo, para todas e quaisquer mudanças nas fases neste projeto, este profissional deverá dar seu aval].

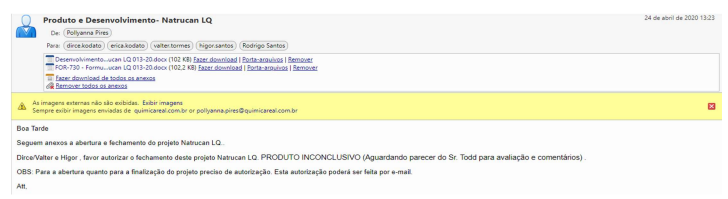


SISTEMA DE GESTÃO DA QUALIDADE QUÍMICA REAL LTDA

Procedimento Sistema de Gestão Formulário Entrada de Projeto Procedimento Número: FOR-7.3.0

 Revisão:
 01
 Página:

 Data Revisão:
 06/03/2020
 3 de 3





Boa tarde

Autorizado, obrigada.

Dirce