

AUMENTE O FOCO SEM CAUSAR AGITAÇÃO

HSfocus

PSICOESTIMULANTE NATURAL

90% + raciocínio e produtividade
Melhora na tomada de decisão
Reduz fadiga mental e reações *delay*
Não causa dependência

HSFOCUS®
Material Técnico



Vendas

(19) 3429 1199
Estrada Vicente Bellini, 175

vendas@florien.com.br
www.florien.com.br

Identificação

Grau: Farmacêutico () Alimentício (x) Cosmético () Reagente P.A. ()

Uso: Interno (x) Externo ()

Especificação Técnica / Denominação Botânica: Asparaprolinas obtidas através de processo enzimático patenteado (INNOASE®) que origina um ingrediente patenteado derivado da parte inferior dura dos talos de *Asparagus officinalis*.

Equivalência: Não aplicável.

Correção:

Teor: Não aplicável.

Umidade / perda por dessecação: Não aplicável.

Fórmula Molecular: Não aplicável.

Peso Molecular: Não aplicável.

DCB: Não aplicável.

CAS: Não aplicável.

INCI: Não aplicável.

Sinonímia: Não aplicável.

Aparência Física: Pó de cor marrom.

Composição: Asparaprolinas (prolina-3-alkil-dicetopiperazinas) obtidas através de processo enzimático tecnológico patenteado (INNOASE®), padronizado em concentração de 5%, a partir de caules.

Características Especiais

- Produto de origem natural
- Gluten-free
- Vegano
- Non-GMO
- Resultados a partir de 7 dias
- Extração por processo enzimático patenteado INNOASE®
- Exclusiva padronização
- Mecanismo inovador

Aplicações

Propriedades:

- Aumento da atividade nervosa simpática
- Melhora da capacidade de tomada de decisão
- Melhora da velocidade e eficiência do raciocínio em tarefas diárias

Vendas

(19) 3429 1199
Estrada Vicente Bellini, 175

vendas@florien.com.br
www.florien.com.br

- Redução da fadiga mental e reações de *delay*
- Aumento do engajamento
- Ação neuroprotetora

Indicações:

- Performance cognitiva diária e no trabalho
- Foco e concentração
- Rendimento e produtividade nas atividades
- Alternativa natural aos psicoestimulantes sintéticos
- Estresse oxidativo
- Prevenção de doenças neurodegenerativas

Via de administração/posologia ou concentração: Via oral.

Crianças de 6 a 11 anos: Ingerir uma dose de 100 mg de **HSFOCUS®**, ao dia.

Adultos e adolescentes a partir de 12 anos: Ingerir uma a duas doses de 150 mg de **HSFOCUS®**, ao dia.

Contraindicações: A administração oral de **HSFOCUS®**, nas doses recomendadas, apresenta boa tolerabilidade. Não deve ser utilizado em gestantes e lactantes.

Observações Gerais: Não aplicável.

Farmacologia

Mecanismo de Ação:

HSFOCUS® é um fitoativo obtido por tecnologia de extração baseada em processo enzimático patenteado (**INNOASE®**), que resulta na padronização em 5% de asparaprolinas (prolina-3-alquil-dicetopiperazinas). É indicado para melhora da resposta negativa ao estresse, aumentando a capacidade para tomada de decisão e efeitos positivos na cognição, reduzindo fadiga mental e reações *delay*, por meio de um mecanismo de ação inovador, que aumenta a expressão das proteínas de choque térmico (HSP70), atuando na proteção e reparação de proteínas danificadas pelo estresse (**Figura 1**).



Figura 1: Função da HSP70 no reparo/dobra da estrutura das proteínas e promoção da proteostase celular (adaptada de LU et al., 2014; FUNG et al., 2017).

Vendas

(19) 3429 1199
Estrada Vicente Bellini, 175

vendas@florien.com.br
www.florien.com.br

As **asparaprolinas, obtidas exclusivamente por processo enzimático**, desempenham diversos papéis importantes no organismo, incluindo funções relacionadas à regulação da expressão gênica e ao funcionamento de diferentes vias metabólicas. Essa capacidade intrínseca **associa o composto à regulação do fator de transcrição de choque térmico (HSF1) e à ativação de vias de sinalização celular, por meio da modulação da conformação proteica, regulação da atividade de quinases, modulação do ambiente celular e interação proteína-proteína, elevando assim a expressão de HSP70.**

VOCÊ SABIA QUE...

Alterações na estrutura de proteínas geradas pelo estresse, envelhecimento e doenças produzem sinais e sintomas de fadiga, cansaço, lentificação do raciocínio e favorece o aparecimento de doenças crônicas (FUNG et al., 2017).

Os ativos de **HSFOCUS®** induzem a expressão de HSP70, que reparam a estrutura, impedem a formação de agregados ou os enviam para a degradação (em condições extremas), garantindo a proteostase celular (Figura 1) e melhorando sintomas no sistema nervoso central (fadiga mental e reações de *delay*), além de reduzir a aglomeração de proteína β -amiloides e agregados hiperfosforilados de proteínas tau (ITO et al., 2014a; LANG et al., 2021; SAKAI et al., 2021).

A doença de Alzheimer (DA) é uma doença cerebral degenerativa e a causa mais comum de demência, com perda irreversível de neurônios corticais, principalmente no córtex associativo e hipocampo, ocorrendo declínio na memória, linguagem, resolução de problemas e habilidades cognitivas que afetam a capacidade para atividades cotidianas. Vários distúrbios metabólicos e lesões como acidente vascular cerebral, doenças neurodegenerativas, epilepsia e choque induzem a resposta ao estresse, que leva à liberação de várias proteínas, com destaque para a proteína de choque térmico de 70 kD (HSP70). Com os relatos de que há alta expressão de HSP70 no cérebro após lesão, foi postulado que a HSP70 ofereceria neuroproteção. Foi demonstrado que a expressão de HSP70 e HSP27 é proeminente no cérebro, pois são bem induzidas em células gliais e neurônios, após estímulos prejudiciais no estágio inicial de neurodegeneração. Em modelos animais de acidente vascular cerebral e em cultura de tecidos, a superexpressão de HSP70 diminuiu a lesão isquêmica e protegeu neurônios e células gliais. Numerosos estudos reconheceram a capacidade das HSPs em reduzir a apoptose após estímulos, como calor, danos no DNA e outros (PENG et al., 2021).

Os dados neuropatológicos mais relevantes em pacientes de DA são a presença de atrofia cortical difusa, degeneração neurovascular, perdas neuronais e sinápticas envolvendo vários sistemas de neurotransmissão, presença de placas senis extracelulares compostas de agregados filamentosos da proteína β -amiloide ($A\beta$) e massas neurofibrilares intracelulares, formadas principalmente pela proteína tau, como demonstrado na figura 2 (DE FALCO et al., 2016).

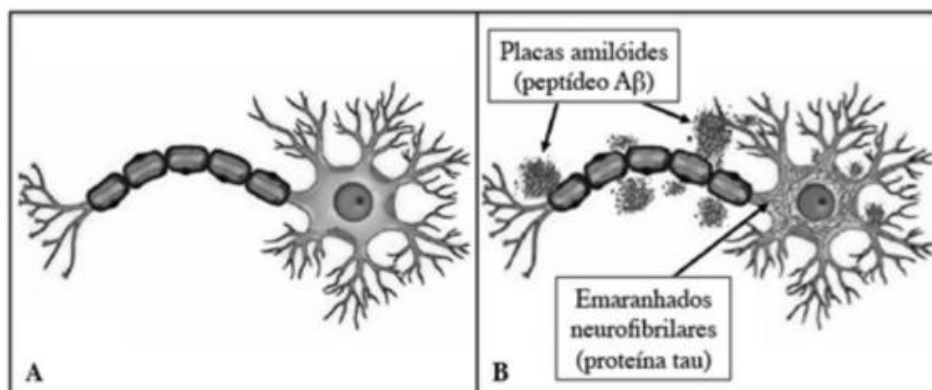


Figura 2: Diferenças entre um neurônio saudável (A) e um neurônio de um paciente com doença de Alzheimer (B) (DE FALCO et al., 2016).

Referências Científicas

Estudo clínico (7 dias)

Um estudo clínico randomizado, duplo-cego e controlado por placebo avaliou os efeitos de **HSFOCUS®** na expressão de RNAm da HSP70 (proteína de choque térmico) no sangue e nas condições de funcionamento do sistema nervoso autônomo. O estudo com o grupo **HSFOCUS®** demonstrou aumento de cerca de 3 vezes na expressão de RNAm da HSP70 no sangue em 7 dias, comparando com o início do tratamento (**Figura 3**). Sendo assim, essa expressão aumentada é um elemento essencial na tomada de decisões e capacidade cognitiva (ITO et al., 2014b).

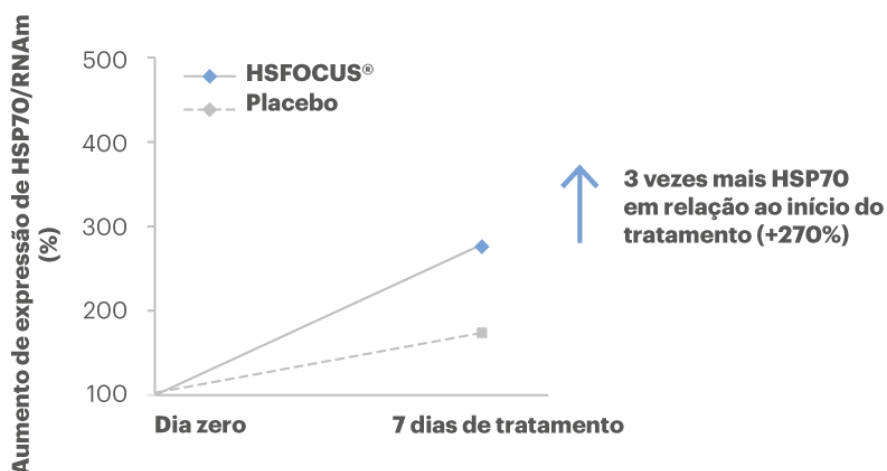


Figura 3: Aumento da expressão do RNAm da HSP70 pelo tratamento com **HSFOCUS®** (ITO et al., 2014b)

Enquanto na condição nervosa autônômica, foram constatadas melhorias significativas na função do sistema nervoso autônomo (SNA) e condição geral mental, além de redução do estresse físico e mental, avaliados com dispositivo médico aprovado (Pulse Analyzer Plus TAS9). Os parâmetros foram significativamente melhorados no grupo **HSFOCUS®** quando comparado ao grupo placebo após os 7 dias de tratamento. No mesmo estudo, investigou-se a influência de **HSFOCUS®** na

concentração salivar de cromogranina A (s-CgA), que foi considerada um marcador estresse psicológico, sendo uma glicoproteína ácida co-localizada com catecolaminas nos grânulos secretores de várias estruturas endócrinas e nos neurônios. CgA e catecolaminas são co-liberadas no ambiente extracelular, quando o sistema simpatomedular é estimulado. Comparada às catecolaminas, a CgA apresenta maior estabilidade no sistema circulatório e pode ser um índice mais preciso da atividade simpática na resposta ao estresse. No grupo **HSFOCUS®**, foi observado uma redução de quase 40% nos níveis de s-CgA, quando comparado ao início da suplementação (TAKANARI et al., 2016; DAI et al., 2020).

Estudo clínico (28 dias)

Em estudo clínico tipo *cross-over*, randomizado, duplo-cego e controlado por placebo, o tratamento com **HSFOCUS®** por 28 dias com mulheres e homens saudáveis. Após o uso de **HSFOCUS®**, os voluntários eram avaliados psicologicamente em um centro de testes, onde primeiramente era respondido um curto questionário de triagem para avaliação das condições psicológicas naquele exato momento do teste. Após a triagem, avaliou-se o raciocínio através de um teste com cálculos matemáticos, onde foram levados em consideração o tempo de resposta e a precisão nas respostas (respostas certas), simulando condições de tomada de decisão frente ao stress. O grupo que recebeu o tratamento **HSFOCUS®** aumentou duas vezes mais o número de respostas e o número de respostas corretas, indicando melhora cognitiva e de velocidade de raciocínio(**Figura 4**) (TAKANARI et al., 2016).

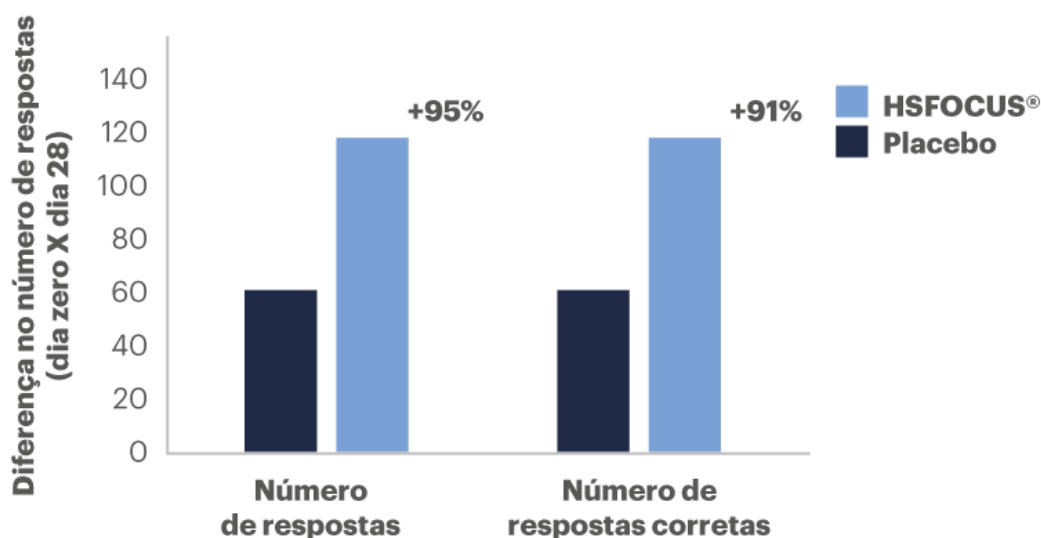


Figura 4: Efeito de **HSFOCUS®** sobre a cognição e raciocínio em condições de estresse (adaptada de TANAKARI et al., 2016).

Ainda, por meio de avaliação pelo questionário de condições psicológicas, o parâmetro fadiga apresentou redução estatística quando comparado ao início do tratamento. Esse resultado pode ser utilizado como indicador para demonstrar o quanto o indivíduo pode se sentir confortável durante ou imediatamente após a realização de tarefas específicas com o uso de **HSFOCUS®** (TAKANARI et al., 2016).

Estudo clínico em Demência (12 semanas – 3 meses)

A sociedade está enfrentando um aumento significativo na prevalência da demência devido ao envelhecimento da população e ao aumento da expectativa de vida. Esforços consideráveis estão sendo direcionados para o desenvolvimento de tratamentos, tanto farmacológicos quanto não farmacológicos, para mitigar os efeitos da doença. Entre esses tratamentos, **HSFOCUS®**, um produto derivado de asparaprolinas, tem se destacado por demonstrar potencial em aumentar a atividade de proteínas relacionadas ao estresse e regulação do sistema nervoso autônomo, tornando-se uma opção promissora para melhorar a qualidade de vida e fornecer suporte no tratamento da demência.

Este ensaio piloto duplo-cego cruzado teve como objetivo examinar os efeitos do **HSFOCUS®** em pacientes, onde um total de 27 pacientes com demência leve a moderada foram incluídos no ensaio clínico. Durante o estudo, os pacientes consumiram **HSFOCUS®** por 12 semanas, seguido por um período de 12 semanas em que receberam placebo. A avaliação da gravidade dos sintomas foi realizada utilizando o Questionário do Inventário Neuropsiquiátrico (NPI-Q-a), que analisou itens como agitação, depressão e apatia.

Os resultados do ensaio revelaram uma diferença significativa na pontuação média da gravidade dos sintomas entre o período em que os pacientes consumiram **HSFOCUS®** e o período de placebo. Essa diferença indica uma redução nos sintomas associados à demência durante o período de consumo de **HSFOCUS®**. Especificamente, observou-se uma diminuição significativa nos sintomas de agitação e depressão, enquanto a apatia apresentou uma tendência à melhora com o consumo de **HSFOCUS®**. Apesar desses resultados promissores, ressalta-se a necessidade de estudos adicionais em larga escala para avaliar de maneira mais abrangente os efeitos do **HSFOCUS®** na demência. Esses estudos devem considerar fatores como o grau de demência dos pacientes, a presença de outras doenças concomitantes e a duração da intervenção para obter os melhores resultados terapêuticos (Zenimoto & Takahashi, 2023).

Estudos pré-clínicos para avaliação de eficácia

Efeito de **HSFOCUS®** em células neuronais NG108-15 *in vitro*

Foram investigados os efeitos de **HSFOCUS®** em células neuronais da linhagem NG108-15 em cultura. A expressão de mRNAs para fatores que exercem funções citoprotetoras e antiapoptóticas, como proteína de choque térmico 70 (HSP70), heme oxigenase-1 (HO-1) e fator de crescimento e diferenciação celular-15 (GDF-15), foi regulada positivamente nas células tratadas com **HSFOCUS®** (Figura 5). Além disso, quando a liberação de lactato-desidrogenase das células NG108-15 danificadas foi aumentada pelo meio de cultura contendo o nitroprussiato de sódio como doador de óxido nítrico ou o reagente mimetizador de hipóxia (cloreto de cobalto), **HSFOCUS®** atenuou significativamente esse dano celular (SAKURAI et al., 2014).

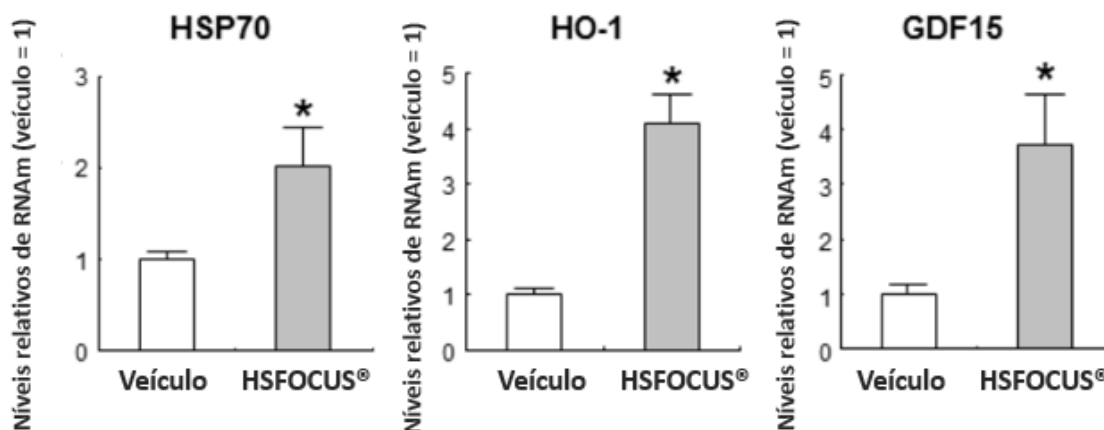


Figura 5: Alterações na expressão of HSP70, HO-1 e GDF15 células neuronais NG108-15 tratadas com HSFOCUS® (SAKURAI et al., 2014).

Efeito de HSFOCUS® *in vivo*

Em um primeiro estudo, foram investigados os efeitos de HSFOCUS® sobre prejuízos cognitivos e do ritmo circadiano em camundongos machos SAMP8 (propensos à senescência acelerada), que foram divididos em grupos para as doses de 200 e 1000 mg/kg, enquanto que os camundongos resistentes à senescência acelerada (SAMR1) foram usados como controles. Após 12 semanas de tratamento, o grupo experimental melhorou significativamente o desempenho cognitivo, inibiu as expressões da proteína precursora beta-amiloide (APP) e beta secretase 1 (BACE-1) e reduziu o acúmulo de peptídeos β-amiloide (Aβ) no cérebro. **HSFOCUS®** também aumentou significativamente o número de neurônios no núcleo supraquiasmático (SCN) demonstrando melhora a capacidade cognitiva e inibição efetiva da deposição de Aβ (CHAN et al., 2019).

Em um segundo estudo, foram investigados os efeitos de **HSFOCUS®** nas células neuronais e no comprometimento cognitivo em camundongos propensos a senescência acelerada (SAMP8). Os resultados mostraram que **HSFOCUS®** produz efeitos citoprotetores em células neuronais (neuroprotetor) e atenuou os efeitos no comprometimento cognitivo dos camundongos via mecanismos previamente explicados. (SAKURAI et al., 2014)

Estudo pré-clínico para avaliação da segurança de HSFOCUS®

A segurança de **HSFOCUS®** foi avaliada, por administração oral em ratos, em modelo experimental de toxicidade aguda para determinação da DL₅₀. Inicialmente, houve a administração única da dose de 175 mg/kg e observação por 48 horas. Posteriormente, foi repetido o mesmo procedimento para as doses de 550 e 2000 mg/kg. Todos os animais foram observados quanto ao estado geral e sinais clínicos durante 30 minutos e 1, 2, 4 e 6 horas após a administração no dia 0 e, depois disso, uma vez ao dia durante 14 dias. Já no estudo de toxicidade subcrônica, foram administradas, em ratos, as doses de 500, 1000 e 2000 mg/kg uma vez ao dia (via oral), por 90 dias consecutivos. Além disso, foi avaliado o efeito genotóxico pelo teste de micronúcleo em doses de 500, 1000 e 2000 mg/kg/dia em camundongos e mutagênico, por meio do teste de mutação bacteriana reversa (Ames) *in vitro* (ITO et al., 2014c). Os principais resultados de todos os testes estão demonstrados na tabela 1:

Tabela 1: Resultados de diferentes tipos de estudos pré-clínicos para avaliação de toxicidade, realizados com **HSFOCUS®**.

Experimentos	Resultados
Toxicidade aguda (administrações únicas em diferentes doses)	Dose letal média (DL ₅₀) maior que 2000 mg/kg
Toxicidade subcrônica (administrações repetidas em diferentes doses por 90 dias)	<i>No-observed-effect level</i> (NOEL) = 1000 mg/kg/dia <i>No-observed-adverse-effect level</i> (NOAEL) = 2000 mg/kg/dia
Teste de micronúcleo em medula óssea	Não genotóxico = 2000 mg/kg/dia
Teste de mutação bacteriana reversa (Ames) in vitro	Não mutagênico nas condições testadas (313, 625, 1250, 2500 e 5000 µg/placa)

Nenhum dos grupos de animais pertencentes ao tratamento agudo produziu qualquer efeito adverso nos parâmetros avaliados, quando comparados ao controle. No tratamento subcrônico, não se observou alteração em parâmetros urinários nas doses de 500 e 1000 mg/kg. No parâmetro hematológico, não foram observadas alterações em nenhuma das doses no grupo de machos. Nas fêmeas, foi encontrado uma diminuição da concentração média de hemoglobina corpuscular (CHCM) no grupo de 1000 mg/kg, porém o valor alterado não foi dose-dependente. Para os parâmetros bioquímicos, nenhuma alteração significativa foi encontrada para ambos os grupos tratados e respectivas doses. Em relação à necropsia, não foram observadas alterações anormais em nenhum dos sexos tratados com 500 e 1000mg/kg de **HSFOCUS®**. O teste de micronúcleo foi realizado para avaliar o potencial do ingrediente em induzir aberração cromossômica *in vivo*, usando medula óssea de camundongos. Não foram observados sinais anormais na aparência geral nos grupos de controle negativo e nos grupos de 500, 1000 e 2000 mg/kg/dia. Os pesos corporais médios permaneceram estáveis em todos os grupos. A incidência de micronúcleos (%MNIE – eritrócitos maduros micronucleados) não mostrou diferenças estatisticamente significativas entre o grupo de controle negativo e os grupos **HSFOCUS®**. Os resultados do teste de Ames demonstram que o **HSFOCUS®** não é mutagênico nas cepas bacterianas testadas nas condições atuais (ITO et al., 2014c).

Efeitos Adversos: Nenhum evento adverso foi relatado durante os estudos nas **doses indicadas**.

***Material destinado ao profissional da saúde (médico, nutricionista, farmacêutico e dentista).**

Farmacotécnica

Estabilidade (produto final): Não encontrado nas referências bibliográficas pesquisadas.

pH Estabilidade (produto final): Não encontrado nas referências bibliográficas pesquisadas.

Solubilidade: Água.

Excipiente / Veículo Sugerido / Tipo de Cápsula: Utilizar excipientes para ativos higroscópicos e extratos naturais.

Orientações Farmacotécnicas: Não aplicável.

Compatibilidades (para veículos): Não aplicável.

Capacidade de Incorporação de Ingredientes Farmacêuticos (para veículos): Não aplicável.

Incompatibilidades: Não aplicável.

Vendas

(19) 3429 1199
Estrada Vicente Bellini, 175

vendas@florien.com.br
www.florien.com.br

Conservação / Armazenamento do insumo farmacêutico definido pelo fabricante: Armazenar em local seco e fresco, protegido da luz, calor e oxidação. A temperatura de armazenamento recomendada é a ambiente.

Conservação / Armazenamento do produto final definido pelo farmacêutico RT da farmácia: De acordo o critério de conservação do insumo definido pelo fabricante, sugerimos conservar o produto final **em recipiente fechado, em local seco e fresco, protegido de luz, calor e oxidação**, porém cabe também avaliação farmacêutica conforme a formulação, sistema conservante e condições do produto.

Formulações

Uso Oral

Performance no trabalho

HSFOCUS®	150 mg
Ubiqsome®	50 mg
Excipientes q.s.p.	1 cápsula

Posologia: Ingerir uma dose, 1-2 vezes ao dia.

Estímulo de HSP70 e neuroproteção

HSFOCUS®	150 mg
Ubiqsome®	50 mg
PQQ	10 mg
Magnésio Quelado	100 mg
Excipientes q.s.p.	1 cápsula

Posologia: Ingerir uma dose ao dia, no período da manhã.

Preparativo de provas e concursos (uso crônico)

HSFOCUS®	100 mg
Neurozen®	200 mg
Excipientes q.s.p.	1 cápsula

Posologia: Ingerir uma dose, duas vezes ao dia.

Referências

1. Material do fornecedor, 2023.
2. CHAN YC; WU CS; WU TC; LIN YH; CHANG SJ. A standardized extract of *Asparagus officinalis* stem (ETAS®) ameliorates cognitive impairment, inhibits amyloid β deposition via BACE-1 and normalizes circadian rhythm signaling via MT1 and MT2. **Nutrients**. 2019; 11(7): 1631.
3. DAI F; DALLA COSTA E; CANNAS S; HEINZL EUL; MINERO M; MAZZOLA SM. May salivary chromogranin A act as a physiological index of stress in transported donkeys? a pilot study. **Animals (Basel)**. 2020; 10(6): 972.
4. DE FALCO A; CUKIERMAN DS; HAUSER-DAVIS RA; REY NA. Doença de Alzheimer: hipóteses etiológicas e perspectivas de tratamento. *Quim. Nova*. 2016; 39(1): 63-80.

Vendas

(19) 3429 1199
Estrada Vicente Bellini, 175

vendas@florien.com.br
www.florien.com.br

5. FUNG PCW; KONG RKC. The heat shock protein story - from taking MTORC1,2 and heat shock protein inhibitors as therapeutic measures for treating cancers to development of cancer vaccines. **J Cancer Ther.** 2017; 8: 962-1029.
6. ITO T; MAEDA T; GOTO K; MIURA T; WAKAME K; NISHIOKA H; SATO A. Enzyme-treated *Asparagus* extract promotes expression of heat shock protein and exerts antistress effects. **J Food Sci.** 2014a; 79(3): H413-H419.
7. ITO T; GOTO K; TAKANARI J; MIURA T; WAKAME K; NISHIOKA H; TANAKA A; NISHIHARA J. Effects of enzyme-treated *Asparagus* extract on heat shock protein 70, stress indices, and sleep in healthy adult men. **J Nutr Sci Vitaminol (Tokyo).** 2014b; 60(4): 283-90.
8. ITO T; ONO T; SATO A; GOTO K; MIURA T; WAKAME K; NISHIOKA H; MAEDA T. Toxicological assessment of enzyme-treated *Asparagus* extract in rat acute and subchronic oral toxicity studies and genotoxicity tests. **Regul Toxicol Pharmacol.** 2014c; 68(2): 240-249.
9. LANG BJ; GUERRERO ME; PRINCE TL; OKUSHA Y; BONORINO C; CALDERWOOD SK. The functions and regulation of heat shock proteins; key orchestrators of proteostasis and the heat shock response. **Arch Toxicol.** 2021; 95(6): 1943-1970.
10. LU RC; TAN MS; WANG H; XIE AM; YU JT; TAN L. Heat shock protein 70 in Alzheimer's disease. **Biomed Res Int.** 2014; 2014: 435203.
11. PENG Z; BEDI S; MANN V; SUNDARESAN A; HOMMA K; GASKEY G; KOWADA M; UMAR S; KULKARNI AD; ELTZSCHIG HK; DOURSOUT MF. Neuroprotective Effects of *Asparagus officinalis* stem extract in transgenic mice overexpressing amyloid precursor protein. **J Immunol Res.** 2021; 10; 2021: 8121407.
12. SAKAI S; NAGATA M; NAGATA T; MORI K. Improved sleep quality and work performance among shift workers consuming a "foods with function claims" containing *Asparagus* extract. **J UOEH.** 2021; 43(1): 15-23.
13. SAKURAI T; ITO T; WAKAME K; KITADATE K; ARAI T; OGASAWARA J; KIZAKI T; SATO S; ISHIBASHI Y; FUJIWARA T; AKAGAWA K; ISHIDA H; OHNO H. Enzyme-treated *Asparagus officinalis* extract shows neuroprotective effects and attenuates cognitive impairment in senescence-accelerated mice. **Nat Prod Commun.** 2014; 9(1):101-106.
14. TAKANARI J; NAKAHIGASHI J; SATO A; WAKI H; MIYAZAKI S; UEBABA K; HISAJIMA T. Effect of enzyme-treated *Asparagus* extract on psychological stress in healthy individuals. **J Nutr Sci Vitaminol (Tokyo).** 2016; 62(3): 198-205.
15. ZENIMOTO, T., & TAKAHASHI, M. (2023). Effect of a Standardized Extract of *Asparagus officinalis* Stem (ETAS® 50) on Cognitive Function, Psychological Symptoms, and Behavior in Patients with Dementia: A Randomized Crossover Trial. *Evidence-Based Complementary and Alternative Medicine*, 2023.

ANÁLISE DE HSFOCUS® EM MÚLTIPLAS FORMULAÇÕES

1. Suspensão
2. Chocolate
3. Goma
4. Sachê para chá
5. Sachê para shake

SUSPENSÃO

HSFOCUS® 50mg/mL em SyrSpend SF PH 4 Dry:

Equipamentos / Materiais necessários:

- Balança eletrônica de precisão.
- Gal, pistilo, cálice graduado, bastão de vidro.

Formulação:

Ingrediente	Concentração	Função
HSFOCUS®	0,5%	Ativo
Flavorizante de laranja	1%	Flavorizante
Taumatina	0,1%	Edulcorante
SyrSpend SF PH 4 Dry Reconstituído	qsp 100%	Veículo

Reconstituição do SyrSpend SF PH4 Dry

Ingrediente	Concentração	Função
SyrSpend SF PH 4 Dry	6.5%	Agente suspensor
Sorbato de potássio	0.2%	Conservante
Água purificada	qsp 100%	Veículo

Procedimento de preparo da reconstituição:

1. Calcular e pesar/medir com precisão cada insumo requerido para a quantidade total a ser preparada.
2. Em um cálice, adicionar o SyrSpend e o sorbato e ir acrescentando a água aos poucos e misturando bem até completar o volume requerido.
3. Deixar em repouso por aproximadamente 2-3 horas para hidratação do SyrSpend SF PH4 Dry.
4. Medir o pH para título de conferência
5. Envasar e rotular.

Procedimento de preparo:

1. Calcular a quantidade necessária de cada insumo requerido na prescrição;
2. Pesar o ativo, transferindo-o em seguida para dentro do gal.
3. Triturar os pós;

4. Adicionar o veículo aos poucos até o volume final, homogeneizando adequadamente a cada adição;
5. Medir o pH;
6. Envasar e rotular.

Validade aproximada: 2 meses.

Características: suspensão na cor de caramelo, sem precipitados e com palatabilidade aceitável.

Armazenamento: o produto deve ser armazenado em temperatura ambiente e em frasco de vidro âmbar e rotular com “*agite bem antes de usar*”.

pH final: ~ 4,7



Figura 02: Suspensão HSFOCUS®.

CHOCOLATE

Chocolate com HSFOCUS® 50mg:

Equipamentos / Materiais necessários:

- Balança eletrônica de precisão, banho-maria;
- Béquero, bastão de vidro;
- Molde de silicone para preparo de trufas/bombom.

Formulação:

Ingrediente	Concentração	Função
HSFOCUS®	50mg	Ativo
Chocolife® (base para preparo de chocolate)	qsp 1 unidade (8g)	Veículo

Procedimento de preparo:

1. Calcular e pesar com precisão cada ingrediente requerido para a quantidade total a ser preparada.
2. Utilizando um banho-maria, aquecer a água à 70° C.
3. Fatiar a base de chocolate em pequenos pedaços e verter para um béquer, aquecendo em banho-maria até completa fusão, mantendo sob suave mistura.
4. Após a fusão da base, adicionar aos poucos o HSFOCUS®, dispersando totalmente o pó no veículo. Retirar imediatamente do aquecimento.
5. Verter a formulação para o molde e aguardar a solidificação (de preferência em geladeira).
6. Após o endurecimento das unidades de chocolate, retirando-os do molde.
7. Embalar e rotular.

Validade aproximada: 3 meses.

Características: trufa marrom, característica da forma, com dureza típica e com boa palatabilidade.

Armazenamento: o produto deve ser armazenado em temperatura ambiente e em frasco branco opaco ou blíster.

Peso médio: 8g.



Figura 03: Bombom com HSFOCUS®.

GOMA

Goma com HSFOCUS® 50mg:

Equipamentos / Materiais necessários:

- Balança eletrônica de precisão, banho-maria;
- Béquero, bastão de vidro;
- Molde de silicone para preparo de gomas.

Formulação:

Ingrediente	Concentração	Função
HSFOCUS®	50mg	Ativo
Flavorizante laranja	1%	Flavorizante
Taumatina	0,05%	Edulcorante
Gomagron®	qsp 1 unidade (4g)	Veículo

Procedimento de preparo:

1. Calcular e pesar com precisão cada ingrediente requerido para a quantidade total a ser preparada.
2. Aquecer a água à 80° C em banho-maria
3. Adicionar a Gomagron® no béquer e levar ao banho-maria.
4. Após a fusão da base, adicionar aos poucos o edulcorante e o flavorizante, dispersando o pó no veículo.
5. Reduzir a temperatura do banho-maria para 45°C e verificar a temperatura da base, quando estiver na mesma temperatura (45°C) estará pronta para adição do ativo.
6. Incorpore o ativo aos poucos na base fundida e misture bem até a completa dispersão do pó no meio.
7. Após, verta a mistura para o molde de gomas e espere a solidificação.
8. Após o endurecimento, retire-as da forma.
9. Embalar e rotular.

Validade aproximada: 3 meses.

Características: goma macia, de cor caramelo e com boa palatabilidade.

Armazenamento: o produto deve ser armazenado em temperatura ambiente e em frasco branco opaco ou blíster.

Peso médio: 4g.



Figura 04: Goma com HSFOCUS®.

SACHÊ PARA CHÁ

Sachê chá mate com HSFOCUS® 50mg:

Equipamentos / Materiais necessários

- Balança eletrônica de precisão;
- Gral, pistilo, tamis;

Formulação:

Ingrediente	Concentração	Função
HSFOCUS®	50mg	Ativo
Base chá mate torrado com limão	qsp 1 sachê (3g)	Veículo

Procedimento de preparo:

1. Calcular e pesar com precisão cada insumo requerido para a quantidade total a ser preparada.
2. Tamisar os ingredientes da formulação para fins de desagregação.
3. Misturar geometricamente os ingredientes da formulação.
4. Envasar o sachê com o peso determinado da mistura de pós.
5. Expulsar previamente o ar remanescente no interior do sachê antes de sua selagem. Selar.
6. Rotular e embalar.

Validade aproximada: 3 meses.

a) Características: pó homogêneo de coloração amarronzada. Por ocasião de sua reconstituição em água apresentou boa dispersibilidade, sem presença de resíduos. Formulação palatável.

b) Armazenamento: o produto deve ser armazenado em temperatura ambiente e em sachê laminado.



Figura 05: Sachê erva-mate HSFOCUS®

SACHÊ PARA SHAKE

Shake com HSFOCUS® 50mg:

Equipamentos / Materiais necessários:

- Balança eletrônica de precisão;
- Gral, pistilo, tamis;

Formulação:

Ingrediente	Concentração	Função
HSFOCUS®	50mg	Ativo
Base shake sabor chocolate	qsp 1 sachê (5g)	Veículo

Procedimento de preparo:

1. Calcular e pesar com precisão cada ingrediente para a quantidade total a ser preparada.
2. Em um tamis nº32, passar os ingredientes da formulação.
3. Em um gral, adicione o ativo e misture de forma geométrica a base.
4. Envasar o sachê com o peso determinado da misturar de pós (5g).
5. Expulsar previamente o ar remanescente no interior do sachê antes de sua selagem. Selar.
6. Rotular e embalar.

Validade aproximada: 3 meses.

- a) **Características:** pó homogêneo de coloração marrom. Por ocasião de sua reconstituição em água apresentou boa dispersão sem presença de resíduos. Formulação palatável.
- b) **Armazenamento:** o produto deve ser armazenado em temperatura ambiente e em sachê laminado.
- c) **Sugestões:** a formulação pode ser reconstituída com leite (de vaca ou vegetal) ou água.



Figura 06: Sachê shake com HSFOCUS®.