

RAPPORTO DI PROVA 22/000560001
TEST REPORT N. 22/000560001

data di emissione /date of issue 28/09/2022

Codice intestatario
Customer ID 0086503

Dati campione
Sample information

Numero di accettazione
Acceptance number 22.277931.0002

Consegnato da
Delivered by SDA Express Courier il 19/09/2022 / SDA Express Courier on 19/09/2022

Data ricevimento
Receiving Date 19/09/2022

Proveniente da
Place of origin

Descrizione campione
Sample Description ALPHAGEL FRUTTI ROSSI 24x60 ml (IAF) Lotto C22797

Dati campionamento
Sampling information

Campionato da
Sampled by Cliente / Customer

RISULTATI ANALITICI
ANALYTICAL RESULTS

| | Valore/ Incertezza Value/ Uncertainty | U.M. Unit of measure | Valori di riferimento Reference values | Riferimenti References | LoQ LoQ | LoD LoD | Data inizio fine analisi Start/end date of analysis | Unità op. Op. units | Ri ga Ro w |
|---|--|-------------------------|---|---------------------------|------------|------------|---|------------------------------|---------------------|
| SUL CAMPIONE TAL QUALE / ON SAMPLE AS IT IS | | | | | | | | | |
| LATTOSIO / LACTOSE Met.: MP 2125 rev 3 2022 | n.r. / n.d. | mg/kg | | | 20 | 10 | 20/09/2022- -27/09/2022 | 01 | 2 |
| GLUTINE (GLIADINA) - ELISA / GLUTEN (GLIADIN) ELISA Met.: MP 0340 rev 17 2019 | < LoQ / < LoQ | mg/kg | <=20 | REG_EU_8282014 | 5,0 | | 20/09/2022- -21/09/2022 | 01 | 3 |
| CONTA MICRORGANISMI A 30°C / ENUMERATION MICROORGANISMS AT 30°C Met.: ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022 | <10 | CFU/1 g | <=10000 | CapCli | | | 23/09/2022- -28/09/2022 | 01 | 4 |
| CONTA DI ENTEROBACTERIACEAE A 37°C / ENUMERATION ENTEROBACTERIACEAE AT 37°C Met.: ISO 21528-2:2017 | <10 | CFU/1 g | <=100 | CapCli | | | 23/09/2022- -24/09/2022 | 01 | 5 |
| CONTA MICETI (MUFFE E LIEVITI) A 25°C / ENUMERATION MYCETES (MOULDS AND YEASTS) AT 25°C Met.: NF V 08-059 2002 | | | | | | | 23/09/2022- -28/09/2022 | 01 | 6 |
| Conta muffe a 25°C / Enumeration moulds at 25°C | <10 | CFU/1 g | <=100 | CapCli | | | | | 7 |
| Conta lieviti a 25°C / Enumaration yeasts at 25°C | <10 | CFU/1 g | <=100 | CapCli | | | | | 8 |

Unità Operative /Operative units

Unità \Unit 01 : Via Fratta Resana (TV)

Informazioni aggiuntive /Additional information

Riga \Row (3) - Riferimento/Reference: REG_EU_8282014 = Regolamento (EU) n° 828/2014 / Regolamento (EU) n° 828/2014

Riga \Row (3) - Metodo/Method: MP 0340 rev 17 2019 = Mérieux NutriSciences Italia è presente nella lista dei laboratori raccomandati dall'ASSOCIAZIONE ITALIANA CELIACHIA (AIC) e autorizzati dalla FEDERACION DE ASOCIACIONES DE CELIACOS DE ESPAÑA (FACE) per la determinazione del glutine negli alimenti ad uso umano.

Glutine-Ridascreen Gliadin (R7001) Anticorpo R5/estrazione MENDEZ / Mérieux NutriSciences Italy appears in the list of laboratories recommended by ASSOCIAZIONE ITALIANA CELIACHIA (AIC) and authorized by FEDERACION DE ASOCIACIONES DE CELIACOS DE ESPAÑA (FACE) for the analysis of gluten quantification on foodstuffs.

Gluten Ridascreen Gliadin (R7001) Anticorps R5/extraction MENDEZ.

Riga \Row (4-5), (7-8) - Riferimento/Reference: CapCli = Capitolato Cliente / Capitolato Cliente

Additional information

Riga (3): Non si rileva la presenza di GLUTINE.

Row (3): GLUTEN has not been detected.

Conformità/non conformità ai requisiti e alle specifiche Compliance / non-compliance with the requirements and specifications

Riga (2,4,5,7,8): Gli esiti analitici risultano CONFORMI ai requisiti forniti dal committente.

Row (2,4,5,7,8): The analytical results are COMPLIANT with the requirements provided by the customer.

Information provided by the client

Campionato da \ Sampled by: Cliente

Proveniente da \ Place of origin:

Descrizione \ Description: ALPHAGEL FRUTTI ROSSI 24x60 ml (IAF) Lotto C22797

| |
|--|
| |
| |
| |

| |
|--|
| |
| |
| |

- La riga contrassegnata da asterisco (*) indica che la prova non è accreditata da Accredia. - Se non diversamente specificato, l'incertezza è estesa ed è stata calcolata con un fattore di copertura $k=2$ corrispondente ad un livello di probabilità di circa il 95% o come intervallo di confidenza calcolato ad un livello di probabilità di circa il 95%. - LoD: limite di rilevabilità, individua un intervallo di confidenza dello zero ad un livello di probabilità del 99%. - LoQ: limite di quantificazione; "n.r.": non rilevato, indica un valore inferiore a LoD; "tracce (x)": indica un valore compreso tra LoD e LoQ, tale valore è puramente indicativo; "<x" o ">x" indicano rispettivamente un valore inferiore o superiore al campo di misura della prova. - Se non diversamente specificato, i calcoli sono eseguiti secondo mediante il criterio del lower bound (L.B.). - Data inizio analisi: si intende la data di inizio lavorazione del campione, che può prevedere la fase di aliquotazione e omogeneizzazione dello stesso. Data fine analisi: si intende la data di approvazione dei risultati nel LIMS da parte del laboratorio. - In caso di alterazione del campione il laboratorio declina ogni responsabilità sui risultati che possono essere influenzati dallo scostamento nel caso il cliente chieda comunque l'esecuzione dell'analisi. - Nel caso il campionamento non sia effettuato dal personale del laboratorio i risultati ottenuti si considerano riferiti al campione così come ricevuto e il laboratorio declina la propria responsabilità sui risultati calcolati considerando i dati di campionamento forniti dal Cliente. Il nome e i recapiti del cliente sono sempre forniti dal cliente. - Per le analisi microbiologiche quantitative della catena alimentare, l'incertezza di misura estesa è stimata in accordo con la ISO 19036 ed è basata sull'incertezza composta, considerata uguale allo scarto tipo di riproducibilità intralaboratorio, moltiplicata per un fattore di copertura $k=2$ al livello di fiducia di circa il 95%. - Qualora sia presente una specifica (limiti di legge o specifiche cliente) con cui sono stati confrontati i risultati analitici, i valori esposti in grassetto indicano un risultato fuori da tale specifica. - Se non diversamente specificato i giudizi di conformità/non conformità eventualmente riportati si riferiscono ai parametri analizzati e si basano sul confronto del valore con i valori di riferimento senza considerare l'intervallo di confidenza della misura.

- The line marked by a star (*) is not accredited by Accredia, member of MLA. - If not otherwise specified, the uncertainty is extended and has been calculated with a coverage factor $k=2$ corresponding to a probability interval of about 95%. - LoD is the detection limit and identifies a confidence interval of zero with a probability interval of about 99%. - LoQ is the limit of quantification. "n.d" is not detected and indicates a value inferior to the LoD. "traces (X)" means a value between LoD and LoQ, this value is indicative. "<x" or ">x" indicate inferior or superior to the measurement field of the test. - If not differently specified, the sums are calculated by lower bound criteria (L.B.). - Analysis Starting date: date at which the sample is processed by the laboratory. Can include aliquoting and homogenization steps. Analysis End date: date at which the results are approved in LIMS by the laboratory. - In case of alteration of the sample the laboratory declines any responsibility on the results that can be influenced by the deviation in case the customer asks for the execution of the test anyway. - If the sampling is not carried out by the laboratory staff, the results obtained are considered referring to the sample as received and the laboratory declines its responsibility for the results calculated considering the sampling data provided by the Customer. The name and contact information of the Customer are always provided by the Customer. - For quantitative microbiological tests in the food chain, the expanded measurement uncertainty has been estimated in accordance with ISO 19036 and is based on a standard uncertainty multiplied by a coverage factor of $k=2$, providing a level of confidence of approximately 95%. Combined standard uncertainty has been taken as equal to the intralaboratory reproducibility standard deviation. - If there is a specification (customer specifications, law limits) which has been compared to the analytical results, the values shown in bold indicate a result which is out of the specification. - If not differently specified the judgments of compliance /non-compliance eventually reported are referred to analysed parameters and are based on the comparison of the value with the reference values without considering the confidence interval of measure.