

RAPPORTO DI PROVA 21/000349425
TEST REPORT N. 21/000349425

data di emissione /date of issue 28/07/2021

Codice intestatario
Customer ID 0073231

Dati campione
Sample information

Numero di accettazione
Acceptance number 21.256893.0008

Consegnato da
Delivered by SDA Express Courier il 21/07/2021 / SDA Express Courier on 21/07/2021

Data ricevimento
Receiving Date 21/07/2021

Descrizione campione
Sample Description Enzymasic 30 CPS (IAF) lotto C21A001

Dati campionamento
Sampling information

Campionato da
Sampled by Cliente il 20/07/2021 / Customer on 20/07/2021

**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 2 2021	non determinabile / not determinabile	mg/kg					21/07/2021 27/07/2021	01	2 *
GLUTINE (GLIADINA) ELISA / GLUTEN (GLIADIN) ELISA Met.: MP 0340 rev 17 2019	< LoQ / < LoQ	mg/kg	<=20	REG_EU_828201 4	5,0		21/07/2021 22/07/2021	01	3

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 FEDERACIÓN DE ASOCIACIONES DE CELIACOS DE ESPAÑA (FACE) per la determinazione del glutine negli alimenti ad uso umano.

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

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

Additional information

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

Row (3): GLUTEN has not been detected.

Information provided by the client

Campionato da \ Sampled by: Cliente

Descrizione \ Description: Enzymasic 30 CPS (IAF) lotto C21A001

Data campionamento \ Sampling date: 20/07/2021

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, le sommatorie sono calcolate mediante il criterio del lower bound (L.B.). 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. Se non diversamente specificato le prove microbiologiche quantitative (esclusi MPN) sono eseguite su singola replica e due diluizioni consecutive conformi alla ISO 7218:2007/Amd1:2013. Per le analisi microbiologiche l'incertezza di misura estesa riportata è stata stimata in conformità con ISO 19036:2019. L'incertezza standard combinata è stata considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio. 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.). 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. If not differently specified the quantitative microbiological tests (excluded MPN) are performed on single repetition and two consecutive dilutions in accordance to ISO 7218:2007/Amd1:2013. 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 /noncompliance 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.