

**RAPPORTO DI PROVA 21/000558811**  
**TEST REPORT N. 21/000558811**

data di emissione /date of issue 29/11/2021

Codice intestatario  
Customer ID 0073231

**Dati campione**  
**Sample information**

Numero di accettazione  
Acceptance number 21.292359.0007

Consegnato da  
Delivered by SDA Express Courier il 19/11/2021 / SDA Express Courier on 19/11/2021

Data ricevimento  
Receiving Date 19/11/2021

Proveniente da  
Place of origin

Descrizione campione  
Sample Description INNEVITIL 60 ml (IAF) Lotto C21A135

**Dati campionamento**  
**Sampling information**

Campionato da  
Sampled by Cliente il 19/11/2021 / Customer on 19/11/2021

**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. units	Ri ga R o
<b>SUL CAMPIONE TAL QUALE / ON SAMPLE AS IT IS</b>									
LATTOSIO / LACTOSE Met.: MP 2125 rev 2 2021	n.r. / n.d.	mg/kg			20	10	22/11/2021- -24/11/2021	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		22/11/2021- -24/11/2021	01	3
CONTA MICRORGANISMI A 30°C / ENUMERATION MICROORGANISMS AT 30°C Met.: ISO 4833-1:2013	<10	CFU/1 g	<=10000	CustSpec			23/11/2021- -26/11/2021	01	4
CONTA DI ENTEROBACTERIACEAE / ENUMERATION ENTEROBACTERIACEAE Met.: ISO 21528-2:2017	<10	CFU/1 g	<=100	CustSpec			23/11/2021- -25/11/2021	01	5
CONTA MICETI (MUFFE E LIEVITI) A 25°C / ENUMERATION MYCETES (MOULDS AND YEASTS) AT 25°C Met.: NF V 08-059 2002							23/11/2021- -29/11/2021	01	6
Conta muffe a 25°C / Enumeration moulds at 25°C	<10	CFU/1 g	<=100	CustSpec					7
Conta lieviti a 25°C / Enumaration yeasts at 25°C	<10	CFU/1 g	<=100	CustSpec					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 FEDERACIÓN 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 FEDERACIÓN 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: CustSpec = Capitolato Cliente / Customer Specification

**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.

Modello /Template 718/SQ rev. 7

Page 2 of 3

o firmato digitalmente ai sensi del D Lgs N.82 del 7 marzo 2005 e s.m.i Report digitally signed in accordance with Legislative Decree No.82 of March, the 7th, 2005  
I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione oggetto di analisi. Il presente Rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente, salvo autorizzazione scritta di Chelab.

The results contained in this Test Report refer only to the analyzed sample. The test report shall not be reproduced except in full, without written approval of Chelab laboratory.

CHELAB S.r.l. Socio Unico, Company subject to the direction and coordination of Mérieux NutriSciences Corporation

Head office: Via Fratta 25 31023 Resana, Italy Phone. + 39 0423.7177 / Fax + 39 0423.715058 www.merieuxnutrisciences.it

VAT nr. 01500900269, R.E.A Treviso n. 156079 Fully paid up € 103.480,00.

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: INNEVITIL 60 ml (IAF) Lotto C21A135  
Data campionamento \ Sampling date: 19/11/2021



- 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 /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.