

RAPPORTO DI PROVA 20/000157590

data di emissione 29/04/2020

Codice intestatario 0020020

Dati campione

Numero di accettazione 20.217912.0001

Consegnato da GLS General Logistics Systems il 06/04/2020

Data ricevimento 06/04/2020

Descrizione campione MY CALMAG CPR - 100G - LOTTO 9820

Dati campionamento

Campionato da Cliente

RISULTATI ANALITICI

	Valore/ Incertezza	U.M.	LoQ	LoD	Data inizio fine analisi	Unità op.	Ri ga
SUL CAMPIONE TAL QUALE							
							1
GLUTINE (GLIADINA) - ELISA Met.: MP 0340 rev 17 2019	< LoQ	mg/kg	5,0		08/04/2020- -08/04/2020	01	2
ARSENICO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	0,0330±0,0060	mg/kg	0,010		09/04/2020- -21/04/2020	EXT	3 *
CADMIO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	0,0510±0,0090	mg/kg	0,012		09/04/2020- -21/04/2020	EXT	4 *
CROMO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	1,01±0,20	mg/kg	0,020		09/04/2020- -21/04/2020	EXT	5 *
MERCURIO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	< LoQ	mg/kg	0,0020		09/04/2020- -21/04/2020	EXT	6 *
NICHEL Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	3,65±0,66	mg/kg	0,10		09/04/2020- -21/04/2020	EXT	7 *
PIOMBO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	0,380±0,076	mg/kg	0,010		09/04/2020- -21/04/2020	EXT	8 *
CONTA CARICA MICROBICA MESOFILA AEROBIA A 30°C Met.: ISO 4833-1:2013	<10	UFC/1 g			08/04/2020- -14/04/2020	01	9
CONTA ESCHERICHIA COLI BETA-GLUCURONIDASI POSITIVA A 44°C Met.: ISO 16649-2:2001	<10	UFC/1 g			08/04/2020- -10/04/2020	01	10
CONTA STAFILOCOCCI COAGULASI POSITIVI (STAPHYLOCOCCUS AUREUS E ALTRE SPECIE) A 37°C Met.: UNI EN ISO 6888-2:2004	<10	UFC/1 g			08/04/2020- -11/04/2020	01	11
RICERCA SALMONELLA SPP Met.: MP 2105 rev 1 2013	assente	/25 g			08/04/2020- -11/04/2020	01	12
CONTA MICETI (MUFFE E LIEVITI) A 25°C Met.: NF V 08-059 2002					08/04/2020- -14/04/2020	01	13
Conta muffe a 25°C	<10	UFC/1 g					14
Conta lieviti a 25°C	<10	UFC/1 g					15

Unità Operative

Unità 01 : Via Fratta Resana (TV)

Informazioni sui metodi di prova e/o requisiti/specifiche

Riga (2) - Metodo: 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

Riga (3-8) - Metodo: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010 = La prova è stata eseguita in subappalto presso il laboratorio ECAMRICERT SRL e fa parte dello scopo di accreditamento del suddetto laboratorio accreditato da ACCREDIA con il numero 0699.

Informazioni fornite dal cliente

Descrizione: MY CALMAG CPR - 100G - LOTTO 9820

Responsabile prove chimiche

Dott.ssa Barbara Scantamburlo

Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici - Provincia di Treviso
Iscrizione n. A351Num. certificato 21005078 emesso dall'ente
certificatore ArubaPEC S.p.A. NG CA 3, ArubaPEC
S.p.A., IT

Responsabile prove biologiche

Dott. Matteo Giacomelli

Ordine nazionale dei biologi
Albo professionale n.AA_079105Num. certificato 17960154 emesso dall'ente
certificatore ArubaPEC S.p.A. NG CA 3, ArubaPEC
S.p.A., IT

- 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.