

## RAPPORTO DI PROVA 20/000133283

data di emissione 06/04/2020

Codice intestatario 0020020

### Dati campione

Numero di accettazione 20.212871.0001

Consegnato da GLS General Logistics Systems il 23/03/2020

Data ricevimento 23/03/2020

Descrizione campione MY IMMUNO cpr - 100g - LOTTO 8720

### Dati campionamento

Campionato da Cliente

**RISULTATI ANALITICI**

	Valore/ Incertezza	U.M.	LoQ	LoD	Data inizio fine analisi	Unità op.	Ri ga
<b>SUL CAMPIONE TAL QUALE</b>							
							1
GLUTINE (GLIADINA) - ELISA Met.: MP 0340 rev 17 2019	< LoQ	mg/kg	5,0		23/03/2020- -24/03/2020	01	2
ARSENICO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	0,0260±0,0050	mg/kg	0,010		26/03/2020- -01/04/2020	EXT	3 *
CADMIO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	< LoQ	mg/kg	0,012		26/03/2020- -01/04/2020	EXT	4 *
CROMO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	0,449±0,094	mg/kg	0,050		26/03/2020- -30/03/2020	EXT	5 *
MERCURIO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	< LoQ	mg/kg	0,0020		26/03/2020- -01/04/2020	EXT	6 *
NICHEL Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	0,257±0,047	mg/kg	0,10		26/03/2020- -01/04/2020	EXT	7 *
PIOMBO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	0,273±0,055	mg/kg	0,010		26/03/2020- -01/04/2020	EXT	8 *
CONTA CARICA MICROBICA MESOFILA AEROBIA A 30°C Met.: ISO 4833-1:2013	5 500 [ 3 000 , 10 000]	UFC/1 g			23/03/2020- -04/04/2020	01	9
CONTA ESCHERICHIA COLI BETA-GLUCURONIDASI POSITIVA A 44°C Met.: ISO 16649-2:2001	<10	UFC/1 g			23/03/2020- -25/03/2020	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			23/03/2020- -26/03/2020	01	11
RICERCA SALMONELLA SPP Met.: MP 2105 rev 1 2013	assente	/25 g			23/03/2020- -26/03/2020	01	12
CONTA MICETI (MUFFE E LIEVITI) A 25°C Met.: NF V 08-059 2002					23/03/2020- -30/03/2020	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 IMMUNO cpr - 100g - LOTTO 8720

<b>Responsabile prove chimiche</b>
<b>Dott.ssa Barbara Scantamburlo</b> Chimico Ordine dei Chimici e dei Fisici - Provincia di Treviso Iscrizione n. A351
Num. certificato 21005078 emesso dall'ente certificatore ArubaPEC S.p.A. NG CA 3, ArubaPEC S.p.A., IT

<b>Responsabile prove biologiche</b>
<b>Dott. Matteo Giacomelli</b> Ordine nazionale dei biologi Albo professionale n.AA_079105
Num. 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.