

RAPPORTO DI PROVA 21/000320448 TEST REPORT N. 21/000320448

data di emissione /date of issue 12/07/2021

Codice intestatario
Customer ID

0073231

Spett.le/Messrs

IT

Dati campione Sample information

Numero di accettazione
Acceptance number

21.253304.0015

Consegnato da
Delivered by

SDA Express Courier il 09/07/2021 / SDA Express Courier on 09/07/2021

Data ricevimento
Receiving Date

09/07/2021

Proveniente da
Place of origin

IT

Descrizione campione
Sample Description

Vitamina C 1000 mg 90 CPR (IAF) lotto C21086

Dati campionamento Sampling information

Campionato da
Sampled by

Cliente il 08/07/2021 / Customer on 08/07/2021

**RISULTATI ANALITICI
ANALYTICAL RESULTS**

	Valore/ Incertezza Value/ Uncertainty	U.M. Unit of measure	LoQ LoQ	LoD LoD	Data inizio fine analisi Start/end date of analysis	Unità op. Op. units	Rig a Ro w
SUL CAMPIONE TAL QUALE / ON SAMPLE AS IT IS							1
LATTOSIO / LACTOSE Met.: MP 2125 rev 2 2021	n.r. / n.d.	mg/kg	20	10	09/07/2021 12/07/2021	01	2 *
GLUTINE (GLIADINA) ELISA / GLUTEN (GLIADIN) ELISA Met.: MP 0340 rev 17 2019	< LoQ / < LoQ	mg/kg	5,0		09/07/2021 12/07/2021	01	3

Unità Operative /Operative units

Unità \Unit 01 : Via Fratta Resana (TV)

Informazioni aggiuntive /Additional information

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.

Information provided by the client

Campionato da \ Sampled by: Cliente
 Proveniente da \ Place of origin: IT
 Descrizione \ Description: Vitamina C 1000 mg 90 CPR (IAF) lotto C21086
 Data campionamento \ Sampling date: 08/07/2021

Chemical responsible
Dott. Emiliano Castellano

 Chimico
 Ordine dei Chimici e dei Fisici della Toscana.
 N. 1631 Sez. A

 Num. certificato 20956661 emesso dall'ente
 certificatore ArubaPEC S.p.A. NG CA 3, ArubaPEC
 S.p.A., IT

Biologist responsible
Dott. Matteo Giacomelli

 Ordine nazionale dei biologi
 Albo professionale n.AA_079105

 Num. certificato 22468942 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. 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.