

RAPPORTO DI PROVA 25/000062814

data di emissione 03/02/2025

Codice intestatario 0020020

Spett.le
LABORATORI BIO LINE SRL
VIA DEL LAVORO, 590
45034 CANARO (RO)
IT

Dati campione

Numero di accettazione 25.203012.0001
Consegnato da Executive il 15/01/2025
Data ricevimento 15/01/2025
Proveniente da LABORATORI BIO LINE SRL VIA DEL LAVORO, 590 45034 CANARO (RO) IT
Descrizione campione VITAMINA C TAB CPR - LOTTO 70824 - 200G

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 21 2024	< LoQ	mg/kg	5,0		20/01/2025- -22/01/2025	01	2
ARSENICO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	< LoQ	mg/kg	0,020		22/01/2025- -24/01/2025	EXT	3 *
CADMIO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	< LoQ	mg/kg	0,0050		22/01/2025- -24/01/2025	EXT	4 *
MERCURIO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	< LoQ	mg/kg	0,0050		22/01/2025- -24/01/2025	EXT	5 *
NICHEL Met.: MI_642 rev.0 2024	0,185±0,034	mg/kg	0,050		22/01/2025- -24/01/2025	EXT	6 *
PIOMBO Met.: UNI EN 13805:2014 + UNI EN 15763:2010	< LoQ	mg/kg	0,020		22/01/2025- -24/01/2025	EXT	7 *
CONTA MICRORGANISMI A 30°C Met.: ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<10	UFC/1 g			28/01/2025- -31/01/2025	01	8
CONTA ESCHERICHIA COLI BETA-GLUCURONIDASI POSITIVA Met.: ISO 16649-2:2001	<10	UFC/1 g			28/01/2025- -29/01/2025	01	9
CONTA STAFILOCOCCI COAGULASI POSITIVI (STAPHYLOCOCCUS AUREUS E ALTRE SPECIE) Met.: ISO 6888-2:2021/Amd 1:2023	<10	UFC/1 g			28/01/2025- -30/01/2025	01	10
RICERCA SALMONELLA SPP Met.: ISO 6579-1:2017/Amd 1:2020	non rilevato	/25 g			28/01/2025- -31/01/2025	01	11
CONTA MICETI (MUFFE E LIEVITI) A 25°C Met.: NF V 08-059 2002					28/01/2025- -03/02/2025	01	12
Conta muffe a 25°C	<10	UFC/1 g					13
Conta lieviti a 25°C	<10	UFC/1 g					14

Unità Operative

Unità 01 : Via Fratta Resana (TV)

Informazioni sui metodi di prova e/o requisiti/specifiche

Riga (2) - Metodo: MP 0340 rev 21 2024 = 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 (3-5), (7) - 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.

Riga (6) - Metodo: MI_642 rev.0 2024 = La prova è stata eseguita in subappalto presso il laboratorio ECAMRICERT SRL.

Riga (11) - Metodo: ISO 6579-1:2017/Amd 1:2020 = Per la determinazione qualitativa di Salmonella spp., in caso di positività, il risultato viene confermato per la sede di Resana mediante identificazione del microrganismo con tecnica MALDI-TOF- Mass Spectrometry (alternativamente con l'utilizzo delle gallerie biochimiche API@20E e identificazione sierologica), per le sedi Prato e Bergamo mediante l'utilizzo delle gallerie biochimiche API@20E e l'identificazione sierologica.

Informazioni fornite dal cliente

Campionato da: Cliente

Proveniente da : LABORATORI BIO LINE SRL VIA DEL LAVORO, 590 45034 CANARO (RO) IT

Descrizione: VITAMINA C TAB CPR - LOTTO 70824 - 200G

Responsabile prove chimiche
Dott. Emiliano Castellano Chimico Ordine dei Chimici e dei Fisici della Toscana. N. 1631 - Sez. A
Num. certificato WSREF-84576807156345 emesso dall'ente certificatore ArubaPEC S.p.A. NG CA 3, ArubaPEC S.p.A., IT

Responsabile prove biologiche
Dott. Matteo Giacomelli Ordine dei Biologi del Veneto, Friuli Venezia Giulia e Trentino Alto Adige n. Tri_A2338
Num. certificato WSREF-72806945556484 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%. Per i parametri la cui incertezza estesa risulti essere maggiore del risultato, non essendo possibile esprimere una concentrazione negativa, il risultato finale viene espresso tra parentesi quadre, le quali stanno a significare che il valore vero è compreso tra zero, che è escluso, e la somma del risultato con la sua incertezza estesa.
- 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, i calcoli sono eseguiti secondo il criterio del lower bound (L.B.), quindi se i parametri che contribuiscono al calcolo sono tutti inferiori al loro LOQ il valore del calcolo sarà espresso come "<x". - Data inizio analisi: si intende la data di inizio lavorazione del campione, che può prevedere la fase di aliquotazione e omogeneizzazione dello stesso. Data fine analisi: si intende la data di approvazione dei risultati nel LIMS da parte del laboratorio. - 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. - In caso di campionamento da parte di tecnico Chelab su matrice acque, vengono applicate le norme UNI EN ISO 5667-1 per quanto concerne la definizione dei piani di campionamento e le tecniche di campionamento e UNI EN ISO 5667-3 per quanto concerne le modalità di conservazione, trattamento e trasporto dei campioni. - 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.
- Per le analisi microbiologiche quantitative della catena alimentare, l'incertezza di misura estesa è stimata in accordo con la ISO 19036 ed è basata sull'incertezza composta, considerata uguale allo scarto tipo di riproducibilità intralaboratorio, moltiplicata per un fattore di copertura $k=2$ al livello di fiducia di circa il 95%.
- 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.
Qualsiasi lavorazione dei prodotti alimentari, come il trattamento termico e/o la presenza di enzimi aggiunti o naturalmente contenuti, può degradare le proteine allergeniche, portando a un risultato con un alto grado di incertezza.