

RAPPORTO DI PROVA 22/000067221

data di emissione 02/02/2022

Codice intestatario 0020020

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

Dati campione

Numero di accettazione 22.206934.0001
Consegnato da GLS General Logistics Systems il 29/01/2022
Data ricevimento 29/01/2022
Proveniente da LABORATORI BIO LINE SRL VIA DEL LAVORO, 590 45034 CANARO (RO) IT
Descrizione campione ACIDO ASCORBICO 200g - LOTTO 50 22

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		01/02/2022- -01/02/2022	01	2
ARSENICO Met.: MP 1288 rev 20 2021	n.r.	mg/kg	0,010	0,0067	01/02/2022- -02/02/2022	02	3
CADMIO Met.: MP 1288 rev 20 2021	n.r.	mg/kg	0,0050	0,0017	01/02/2022- -02/02/2022	02	4
CROMO Met.: MP 1288 rev 20 2021	n.r.	mg/kg	0,020	0,0083	01/02/2022- -02/02/2022	02	5
MERCURIO Met.: MP 1288 rev 20 2021	n.r.	mg/kg	0,0050	0,0017	01/02/2022- -02/02/2022	02	6
NICHEL Met.: MP 1288 rev 20 2021	n.r.	mg/kg	0,020	0,0083	01/02/2022- -02/02/2022	02	7
PIOMBO Met.: MP 1288 rev 20 2021	tracce	mg/kg	0,0050	0,0017	01/02/2022- -02/02/2022	02	8

Unità Operative

Unità 01 : Via Fratta Resana (TV)

Unità 02 : Via Castellana 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: MP 1288 rev 20 2021 = The internal method MP 1288 is based on the following standard methods AOAC 2015.06 , EN 15763:2010, EPA 6020 B 2014

Informazioni fornite dal cliente

Campionato da: Cliente

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

Descrizione: ACIDO ASCORBICO 200g - LOTTO 50 22

Responsabile prove chimiche
Unità Operative 02
Dott.ssa Barbara Scantamburlo
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

Responsabile prove biologiche
Unità Operative 01
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.