

**RAPPORTO DI PROVA 22/000197894**  
**TEST REPORT N. 22/000197894**

data di emissione /date of issue 15/03/2022

Codice intestatario  
Customer ID 0073231

**Dati campione**  
**Sample information**

Numero di accettazione  
Acceptance number 22.220183.0003

Consegnato da  
Delivered by SDA Express Courier il 10/03/2022 / SDA Express Courier on 10/03/2022

Data ricevimento  
Receiving Date 10/03/2022

Proveniente da  
Place of origin

Descrizione campione  
Sample Description ASHWAGANDHA 60 CPR (IAF) Lotto C21B527\_\_TMC 03.2025

**Dati campionamento**  
**Sampling information**

Campionato da  
Sampled by Cliente il 09/03/2022 / Customer on 09/03/2022

### RISULTATI ANALITICI ANALYTICAL RESULTS

	Valore/ Incertezza Value/ Uncertainty	U.M. Unit of measure	Valori di riferimento Reference values	Riferimenti References	LoQ LoQ	LoD LoD	Data inizio fine analisi Start/end date of analysis	Unità op. units	Ri ga Ro w
<b>SUL CAMPIONE TAL QUALE / ON SAMPLE AS IT IS</b>									
LATTOSIO / LACTOSE Met.: MP 2125 rev 2 2021	n.r. / n.d.	mg/kg			20	10	11/03/2022 15/03/2022	01	2
GLUTINE (GLIADINA) ELISA / GLUTEN (GLIADIN) ELISA Met.: MP 0340 rev 17 2019	< LoQ / < LoQ	mg/kg	<=20	REG_EU_828201 4	5,0		11/03/2022 14/03/2022	01	3

**Unità Operative /Operative units**

Unità \Unit 01 : Via Fratta Resana (TV)

**Informazioni aggiuntive /Additional information**

Riga \Row (3) Riferimento/Reference: REG\_EU\_8282014 = Regolamento (EU) n° 828/2014 / Regolamento (EU) n° 828/2014

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.

**Additional information**

Riga (3): Non si rileva la presenza di GLUTINE.

Row (3): GLUTEN has not been detected.

**Conformità/non conformità ai requisiti e alle specifiche Compliance / noncompliance with the requirements and specifications**

Riga (2): Gli esiti analitici risultano CONFORMI ai requisiti forniti dal committente.

Row (2): The analytical results are COMPLIANT with the requirements provided by the customer.

**Information provided by the client**

Campionato da \ Sampled by: Cliente

Proveniente da \ Place of origin:

Descrizione \ Description: ASHWAGANDHA 60 CPR (IAF) Lotto C21B527\_\_TMC 03.2025

Data campionamento \ Sampling date: 09/03/2022

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. 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.

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. For quantitative microbiological tests in the food chain, the expanded measurement uncertainty has been estimated in accordance with ISO 19036 and is based on a standard uncertainty multiplied by a coverage factor of  $k=2$ , providing a level of confidence of approximately 95%. Combined standard uncertainty has been taken as equal to the intralaboratory reproducibility standard deviation. 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.