

Saint-Aunès, le 2 juillet 2018

**RAPPORT D'ANALYSES CONTAMINANTS**

Objet de l'essai : Auto-contrôle  
Référentiel d'essais : ALLERGENE-GLUsandwich-ELISA

N° Dossier : 000052476  
N° Echantillon : **BECH2018-22783**  
Date d'analyse : **25 juin 2018**

**SARL ALGOSUD**  
**Monsieur Remi BOSC**  
**30 CHEMIN DES BOEUFs**  
**QUARTIER VIDOURLE**  
**34400 Lunel**

**PRELEVEMENT ET RECEPTION**

Prélevé le :	Par : Vos soins
Expédié le :	Par : AQMC
Réceptionné le : 22/06/2018 11:30	T°C Produit à réception : NC
T° C Produit Prélevé : NC	T°C Meuble : NC
Site de prélèvement : NC	Lieu de prélèvement : NC

**TRACABILITE ECHANTILLON**

**Dénomination : Pâte sans gluten à la spiruline**

Fabricant : NC	Nbre d'unités : 1
Fournisseur : NC	N° CEE / Emb : NC
Marque : NC	DLC / DLUO : NC
Emballage/poids : Sachet plastique /250g	<b>N° Lot : FMRJ165</b>
Date de fabrication : NC	<b>N° Bon de Commande : NC</b>
Date d'emballage : NC	Date de congélation : NC
Date Rupture chaîne du froid : NC	Date de déconditionnement : NC

NC : Non communiqué

**Tableau de résultats**

Paramètres recherchés	Méthodes	Unités	Critères	Résultats	S/conclusion
Gluten	Ridascreen Gliadin (R-Biopharm R7001)	ppm (mg/kg)		Non détecté	
LD : Limite de Détection	Ridascreen Gliadin (R-Biopharm R7001)	ppm (mg/kg)		3	
LQ : Limite de Quantification	Ridascreen Gliadin (R-Biopharm R7001)	ppm (mg/kg)		5	

**BILAN**

<b>Conclusions :</b>	
<b>Commentaires :</b>	Un échantillon, dont le résultat est <20 ppm, est considéré comme sans gluten.

Les LD et LQ sont celles indiquées par le fournisseur de kit ELISA. Le laboratoire respecte les recommandations du fournisseur afin d'atteindre ces spécifications techniques. Toutefois, la valeur de la contamination de l'échantillon peut varier du fait de l'effet matrice de même que le process de fabrication peut avoir une influence sur le taux de récupération.  
(#) : nombre estimé, (\*) : nombre N°, NC : information non communiquée et/ou non renseignée.  
Le rapport d'essai ne concerne que les objets soumis aux essais. La reproduction de ce rapport d'essais n'est autorisée que sous sa forme intégrale, sauf autorisation du laboratoire AQMC.  
Les déclarations de conformité ne tiennent pas compte de l'incertitude de mesure sur les résultats.

Karine LACOTTE-BOTELHO  
Responsable technique

