

**Votre contact service client**

nutrition@eurofinsfr.com

+332 72 25 62 70

Du lundi au vendredi de 9H00-12H30 &amp; 13H30-18H00

[www.eurofins.com](http://www.eurofins.com)

Echantillon n° : 968-2024-00059287 (1)

Commande n° : 968-2024-010744

Code client : A00469024XNX

Date de réception : 05/04/2024

Date de mise en analyse : 05/04/2024

Date de fin d'analyse : 11/04/2024

Température de réception : Température ambiante

Destinataire de copie : A. MAALIKI (NUTRIMEA)

Client :

**NUTRIMEA**

20 rue des Petits Champs

75002 Paris

France

**Plastimea SA**

TVA BE0839 422 855 Comptabilite

112, Rue Saint-Denis

1190 Forest

Belgium

**Informations fournies par le client****Référence Client : 3- Dietyslim**Type de Container : **Emballage commercial**

Biologique : Faux

Code	Paramètres [Méthode]	Résultats					
<b>Portion analytique</b>							
<b>Analyses compositionnelles</b>							
AA48L	<b>Lactose (faibles teneurs)</b> [Méthode interne , Chromatographie ionique - Ampérométrie pulsée]						
UC	Lactose	< 0,005 g/100 g					
Code	Paramètres [Méthode]	Résultats	Unité	LOD	LOQ	LODp	LOQp
<b>Portion analytique</b>							
<b>Information relative à la préparation d'échantillon</b>							
CTP00	<b>Poids de l'échantillon reçu (emballage compris)</b> (2) [Méthode interne , Gravimétrie]	570,19	g				
CTP00	<b>Poids de l'échantillon analysé</b> (2) [Méthode interne , Gravimétrie]	521,70 ± 26,09	g				
<b>Recherche d'Allergènes</b>							
CT29E	<b>Détection de gluten</b> (2) [Méthode interne , ELISA [R5 Mendez]]	non détecté	mg/kg	3			
CT29E	<b>Teneur en Gluten</b> (2) [Méthode interne , ELISA [R5 Mendez]]	< 3,0	mg/kg	3	3		
CT29E	<b>Prise d'essai (en g)</b> (2) [Méthode interne , ELISA [R5 Mendez]]	0,25	g				

**Commentaires**

(1) Information Allergène : La performance de la méthode, en termes de spécificité, limite de détection (LOD), limite de quantification (LOQ) et d'incertitude peut varier selon la matrice, et/ou la nature de l'allergène (effets matrices, effets procédés, pureté, dénaturation, dégradation, etc.). La détermination de la performance réelle de la méthode nécessite une validation spécifique de la méthode pour la matrice et/ou l'allergène considéré. Les données concernant la spécificité du test sont valides uniquement pour les composés, aliments et produits bruts testés par le fabricant de kit et/ou le laboratoire, dans les limites du plan expérimental (i.e. concentration, pureté, etc.). L'existence d'éventuelles réactivités croisées, interactions ou interférences avec d'autres composés, aliments ou produits bruts ne peut pas être exclue avec certitude.

**Notes explicatives**

(2) La détermination a été sous-traitée à EUROFINs BIOLOGIE MOLECULAIRE FRANCE (Nantes), France

**Informations sur l'accréditation**

UC : Seuls les paramètres avec ce préfixe sont couverts par l'accréditation  
COFRAC ESSAIS (portée sur [www.cofrac.fr](http://www.cofrac.fr)) 1-7085

Ce document ne concerne que l'objet soumis à l'essai ; sa reproduction n'est autorisée que sous sa forme intégrale.

Les essais et rapports sont réalisés conformément à nos conditions générales de vente disponibles sur demande. Les essais sont identifiés par un code de 5 caractères dont la description précise est disponible sur demande. Le laboratoire est exonéré de responsabilité dans le cas d'informations fournies par le client et pouvant affecter la validité des résultats.

Dans le cas où le laboratoire n'est pas en charge de l'étape d'échantillonnage, les résultats s'appliquent à l'échantillon tel que reçu ou pris en charge.

Nantes, 12/04/2024



Valérie Archevêque +33 (0)251825546