

报告编号: A2240257751101001C

检测报告

Test Report

样品名称: 液态复合调味料

委托单位: 雅妈吉(上海)食品有限公司

检测类型: 委托检验

上海华测品标检测技术有限公司
Centre Testing International Pinbiao(Shanghai) Co., Ltd.
www.cti-cert.com
检验检测专用章



验证码: 285E

样品信息	样品名称	液态复合调味料		
	商标	雅媽吉	型号规格	1.8L/瓶
	CTI 样品编号	CQ12212001	等级	/
	生产日期	2024.5.7	批号	20240507
	样品数量	6 瓶	样品状态	液体
	生产商	雅妈吉（上海）食品有限公司		
	生产商地址	上海市松江区申港路 3000 号 15 幢、16 幢		
客户信息	委托单位	雅妈吉（上海）食品有限公司		
	委托单位地址	上海市松江区申港路 3000 号 15 幢、16 幢		
检测信息	样品接收日期	2024 年 05 月 09 日	样品检测日期	2024 年 05 月 09 日~2024 年 05 月 16 日
	检测项目	请参见下页		
	判定依据	GB 2762-2022《食品安全国家标准 食品中污染物限量》,GB 29921-2021《食品安全国家标准 预包装食品中致病菌限量》,GB 31644-2018《食品安全国家标准 复合调味料》		
检测结论	经检验,所检项目符合 GB 2762-2022《食品安全国家标准 食品中污染物限量》,GB 29921-2021《食品安全国家标准 预包装食品中致病菌限量》,GB 31644-2018《食品安全国家标准 复合调味料》标准规定的技术要求。 <div>（报告专用章） 批准日期: 2024 年 05 月 16 日</div>			
备注	/			

编制:

童学儒

审核:

倪伟伟

批准:

吴秀宏

日期:

2024 年 05 月 16 日

吴秀宏
技术负责人

上海华测品标检测技术有限公司

上海市闵行区万芳路 1351 号

检测报告

报告编号: A2240257751101001C

第 2 页共 3 页

检测结果:

序号	检测项目	单位	检测结果	检出限	技术要求	单项结论	检测方法
1	色泽	/	具有产品应有的色泽	/	具有产品应有的色泽	符合	GB 31644-2018 3.2
2	状态	/	具有产品应有的状态, 无霉变, 无正常视力可见外来异物	/	具有产品应有的状态, 无霉变, 无正常视力可见外来异物	符合	GB 31644-2018 3.2
3	滋味、气味	/	具有产品应有的滋味和气味, 无异味, 无异嗅	/	具有产品应有的滋味和气味, 无异味, 无异嗅	符合	GB 31644-2018 3.2
4	铅(以 Pb 计)	mg/kg	未检出	定量限: 0.05	≤ 1.0	符合	GB 5009.12-2023 第二法
5	无机砷(以 As 计)	mg/kg	未检出	定量限: 0.08	≤ 0.1	符合	GB 5009.11-2014 第二篇 第一法
6	沙门氏菌	/25g	1#: 未检出 2#: 未检出 3#: 未检出 4#: 未检出 5#: 未检出	/	$n=5, c=0, m=0$ /25g	符合	GB 4789.4-2016
7	金黄色葡萄球菌	CFU/g	1#: <10 2#: <10 3#: <10 4#: <10 5#: <10	/	$n=5, c=1, m=100$ CFU/g, $M=1000$ CFU/g	符合	GB 4789.10-2016 第二法
8	3-氯-1,2-丙二醇	mg/kg	0.0749	定量限: 0.01	≤ 0.4	符合	GB 5009.191-2016 第一法
以下空白							

备注:

1. 采样方案系数:

n: 同一批次产品应采集的样品件数

c: 最大可允许超出 m 值的样品数

m: 微生物指标可接受水平的限量值

M: 微生物指标的最高安全限量值。

检测报告

报告编号: A2240257751101001C

第 3 页共 3 页

2. 按照二级采样方案设定的指标, 在 n 个样品中, 允许有 $\leq c$ 个样品其相应微生物指标检验值大于 m 值。
3. 按照三级采样方案设定的指标, 在 n 个样品中, 允许全部样品中相应微生物指标检验值小于或等于 m 值; 允许有 $\leq c$ 个样品其相应微生物指标检验值在 m 值和 M 值之间; 不允许有样品相应微生物指标检验值大于 M 值。

注意:

1. 报告无批准人签字、检验检测专用章及报告骑缝章, 或经涂改, 以及复印报告未加盖红色检验检测专用章均视作无效;
2. 未经本公司批准, 不得部分复制本报告;
3. 样品及相关信息由客户提供, 本报告检测结果仅对受检样品负责;
4. 不得擅自使用检测结果进行不当宣传;
5. 如果对检测结果有异议, 请于收到报告之日起 7 个工作日内提出, 逾期不予受理。
6. 扫描报告首页二维码, 或登陆官方网站 <https://mycti.cti-cert.com> 输入报告编号和报告首页验证码, 即可查询报告真伪; 如有疑问, 请联系邮箱: fdd.checkreport@cti-cert.com。

*** 报告结束 ***

