

MODENA, li 25/11/2024

Data arrivo campione 15/11/2024

Data di accettazione 18/11/2024

COMMITTENTE

L'UOVO D'ORO

**Via Provinciale per Puglietta snc
84022 CAMPAGNA SA**

RAPPORTO DI PROVA n° 24S10998-It-0

Campione 24S10998

MATRICE Uova fresche e trasformati

Descrizione dichiarata dal cliente: CAMPIONE DI 8 UOVA FRESCHE BIOLOGICHE - ALLEVAMENTO 0IT036VT233

CAMPIONAMENTO ESEGUITO DA: COMMITTENTE, TRASPORTO EFFETTUATO DA: CORRIERE.

Stato all'arrivo in Laboratorio (Temperatura °C): 20°C

DESCRIZIONE ANALISI	RISULTATO	U	REC. %	UNITA' DI MISURA	LQ	LD	METODO	DATA INIZIO / FINE ANALISI
ACIDI GRASSI OMEGA 3								
Acido alfa linolenico (C18:3 omega 3)	107	± 10		mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	20/11/2024 / 25/11/2024
Acido stearidonico (C18:4 omega 3)	< LQ			mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	20/11/2024 / 25/11/2024
Acido 11,14,17-eicosatrienoico (C20:3 omega 3)	< LQ			mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	20/11/2024 / 25/11/2024
Acido eicosapentaenoico (EPA) (C20:5 omega 3)	< LQ			mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	20/11/2024 / 25/11/2024
Acido docosapentaenoico (DPA) (C22:5 omega 3)	10	± 1		mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	20/11/2024 / 25/11/2024
Acido docosaesaenoico (DHA) (C22:6 omega 3)	93	± 9		mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	20/11/2024 / 25/11/2024
Grassi	7,8	± 0,4		g/100 g	0,1		07(S52) 2019 Rev.13 - Gravimetric	20/11/2024 / 22/11/2024

- File con Firma Digitale autorizzata dall'Ordine dei Chimici: 24S10998-It-0-DigitalSignature.pdf

Note e Riferimento metodi:

< LQ: : Inferiore al Limite di Quantificazione

U: L'incertezza riportata è l'incertezza estesa calcolata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 che dà un livello di fiducia approssimativamente del 95%. Il dato di incertezza di misura non è sinonimo di qualche forma di positività ma solamente della performance del metodo.

PROVE MICROBIOLOGICHE:

per alimenti e campioni ambientali l'incertezza di misura estesa riportata è stata stimata in conformità alla ISO 19036:2019 ed è basata su una incertezza tipo moltiplicata per

un fattore di copertura di K=2, fornendo un livello di confidenza approssimativamente del 95%. L'incertezza tipo composta è stata assunta come uguale allo scarto tipo della riproducibilità intralaboratorio. I risultati delle prove microbiologiche sono emessi in accordo a quanto previsto dalla norma ISO 7218:2007/Amd 1:2013. Quando i risultati sono

espressi con <4 (UFC/ml) o <40 (UFC/g) i microrganismi sono presenti ma in numero inferiore a 4 (UFC/ml) o 40 (UFC/g) rispettivamente. Per le analisi microbiologiche se non diversamente indicato nei singoli metodi di prova, nel caso di step analitici previsti in giorni di inattività del laboratorio viene applicato quanto contemplato dallo Standard ISO 7218:2007/Amd.1 2013 (punti 11.2 e 10.2.5) o dagli specifici metodi di prova. Nel caso di prove microbiologiche quantitative queste sono state allestite in piastra singola in accordo con la Norma ISO 7218:2007/Amd.1 2013 par. 10.2.2. salvo diverse indicazioni espressamente richieste da disposizioni vigenti.

Per le acque l'incertezza di misura corrisponde all'intervallo di confidenza calcolato secondo ISO 8199:2018 o all'incertezza estesa di misura stimata in conformità alla ISO 29201:2012. I risultati sono emessi in conformità alla ISO 8199:2018. Quando il numero di colonie rilevato è <3, il risultato viene espresso come "Microrganismi presente nel volume analizzato (N° colonie rilevate < 3 UFC - riferimento ISO 8199:2018, paragrafo 9.1.8.4.1)".

LQ: Limite di Quantificazione: è la più bassa concentrazione di analita nel campione che può essere rivelata con accettabile precisione (ripetibilità) e accuratezza in condizioni ben specificate. Si precisa che ogni risultato espresso come '<LQ' non indica, in ogni caso, l'assenza del parametro ricercato nel campione in esame.

LD: Limite di Rilevabilità: è la più bassa concentrazione di analita nel campione che può essere rivelata ma non necessariamente quantificata in condizioni ben specificate. Eventuali campi non compilati sono da ritenersi non applicabili.

Valutazione di conformità: valori conformi e non conformi a leggi, decreti, normative nazionali e comunitarie, specifiche fornite dal cliente sono valutati caso per caso anche tenuto conto dell'incertezza di misura delle singole prove e delle norme relative all'arrotondamento dei valori, e indicati quando sono ritenuti non conformi.

>>> Rec%: Recupero% "+" indica che il recupero è stato applicato al risultato. >>> I risultati numerici compresi tra parentesi (..) dopo l'espressione <LQ sono puramente indicativi di tracce non esattamente quantificabili.

[pesti]: Nel rapporto di prova vengono riportati i LMR comunitari contemplati dal Reg 396/2005 e s.m.i. Il personale tecnico è a disposizione per verificare la possibilità di utilizzare la sostanza attiva in Italia sulla coltura

In caso di campionamento effettuato da Neotron, il laboratorio applica la Procedura Operativa Interna codice: NEOT-DIR/006/53 '.

Il laboratorio declina ogni responsabilità relativa alle informazioni fornite dal cliente riportate nel presente Rapporto che possono avere influenza sulla validità dei risultati.

Segue...

MODENA, li 25/11/2024

Data arrivo campione 15/11/2024

Data di accettazione 18/11/2024

COMMITTENTE

L'UOVO D'ORO

Via Provinciale per Puglietta snc

84022 CAMPAGNA SA

RAPPORTO DI PROVA VALIDO A TUTTI GLI EFFETTI DI LEGGE ai sensi dell'art.16 R.D. 1-3-1928 n°842 – artt.16 e 18 Legge 19-7-1957 n°679 D.M. 25-3-1986.

I dati espressi nel presente rapporto di prova si riferiscono al solo campione provato in laboratorio. I risultati riportati nel presente Rapporto di Prova si riferiscono al campione così come ricevuto. La denominazione o qualsiasi altro riferimento del campione sono dichiarati dal cliente. La riproduzione parziale deve essere autorizzata con approvazione scritta dal ns. Laboratorio. ARCHIVIAZIONE DATI E CONSERVAZIONE CAMPIONI: Rapporti di Prova, Dati grezzi e traccati cromatografici sono archiviati per anni 5. Un controcampione è conservato per mesi 2 dall'emissione del Rapporto di Prova, ad eccezione dei campioni di acque e tamponi che saranno conservati per 1 mese dalla data di ricezione del campione.

RESPONSABILE DI LABORATORIO: DR. ANDREA RIZZO

IL CHIMICO AUTORIZZATO ALLA FIRMA DEL RAPPORTO DI PROVA: DR. MARCO MESCHIARI - N. 514 ORDINE DEI CHIMICI MODENA
(IN SUA ASSENZA FIRMA IL CHIMICO AUTORIZZATO DR. BARBARA MALAGOLI - N. 517 ORDINE DEI CHIMICI MODENA)

NEOTRON SpA - UNIPERSONALE

Stradello Aggazzotti, 104

41126 MODENA - ITALY - C.F. e P.IVA: 03807840362

Tel: +39 059461711 - Fax: +39 059461777

www.neotron.it - neotron@neotron.it

Laboratorio Qualificato D.M. 26-2-87 Art. 4 - Legge 46/82 per la Ricerca Applicata e Innovazione Tecnologica.

Regione Emilia Romagna - AUTORIZZAZIONE Autocontrollo N° 008/MO/008

BNN-Monitoring Fruit and Vegetables Approved Laboratory

GMP+ code: GMP051757

MODENA, li 29/05/2024

Data arrivo campione 21/05/2024

Data di accettazione 21/05/2024

RAPPORTO DI PROVA n° 24E17899-It-0

COMMITTENTE

L'UOVO D'ORO**Via Provinciale per Puglietta snc
84022 CAMPAGNA SA****CAMPIONE 24E17899****MATRICE Uova fresche e trasformati**

Descrizione dichiarata dal cliente: CAMPIONE DI 9 UOVA BIOLOGICHE - CODICE ALLEVAMENTO: 0IT036VT233

CAMPIONAMENTO ESEGUITO DA: COMMITTENTE, TRASPORTO EFFETTUATO DA: CORRIERE.

Stato all'arrivo in Laboratorio (Temperatura °C): 20°C

DESCRIZIONE ANALISI	RISULTATO	U	REC. %	UNITA' DI MISURA	LQ	LD	METODO	DATA INIZIO / FINE ANALISI
ACIDI GRASSI OMEGA 3								
Acido alfa linolenico (C18:3 omega 3)	139	± 12		mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	22/05/2024/ 28/05/2024
Acido stearidonico (C18:4 omega 3)	< LQ			mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	22/05/2024/ 28/05/2024
Acido 11,14,17-eicosatrienoico (C20:3 omega 3)	< LQ			mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	22/05/2024/ 28/05/2024
Acido eicosapentaenoico (EPA) (C20:5 omega 3)	< LQ			mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	22/05/2024/ 28/05/2024
Acido docosapentaenoico (DPA) (C22:5 omega 3)	16	± 2		mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	22/05/2024/ 28/05/2024
Acido docosaesaenoico (DHA) (C22:6 omega 3)	117	± 10		mg/100 g	5		07(S46) rev10 2012 - GC-FID	22/05/2024/ 28/05/2024

Segue...

MODENA, li 29/05/2024

Data arrivo campione 21/05/2024

Data di accettazione 21/05/2024

RAPPORTO DI PROVA n° 24E17899-It-0

COMMITTENTE

L'UOVO D'ORO**Via Provinciale per Puglietta snc
84022 CAMPAGNA SA****CAMPIONE 24E17899****MATRICE Uova fresche e trasformati**

DESCRIZIONE ANALISI	RISULTATO	U	REC. %	UNITA' DI MISURA	LO	LD	METODO	DATA INIZIO / FINE ANALISI
Grassi	8,8	± 0,4		g/100 g	0,1		07(S52) 2019 Rev.13 - Gravimetric	22/05/2024 / 27/05/2024

- File con Firma Digitale autorizzata dall'Ordine dei Chimici: 24E17899-It-0-DigitalSignature.pdf

Note e Riferimento metodi:

< LQ : Inferiore al Limite di Quantificazione

U: L'incertezza riportata è l'incertezza estesa calcolata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 che dà un livello di fiducia approssimativamente del 95%. Il dato di incertezza di misura non è sinonimo di qualche forma di positività ma solamente della performance del metodo.

PROVE MICROBIOLOGICHE:

per alimenti e campioni ambientali l'incertezza di misura estesa riportata è stata stimata in conformità alla ISO 19036:2019 ed è basata su una incertezza tipo moltiplicata per un fattore di copertura di K=2, fornendo un livello di confidenza approssimativamente del 95%. L'incertezza tipo composta è stata assunta come uguale allo scarto tipo della riproducibilità intralaboratorio. I risultati delle prove microbiologiche sono emessi in accordo a quanto previsto dalla norma ISO 7218:2007/Amd 1:2013. Quando i risultati sono espressi con <4 (UFC/ml) o <40 (UFC/g) i microrganismi sono presenti ma in numero inferiore a 4 (UFC/ml) o 40 (UFC/g) rispettivamente. Per le analisi microbiologiche se non diversamente indicato nei singoli metodi di prova, nel caso di step analitici previsti in giorni di inattività del laboratorio viene applicato quanto contemplato dallo Standard ISO 7218:2007/Amd.1 2013 (punti 11.2 e 10.2.5) o dagli specifici metodi di prova. Nel caso di prove microbiologiche quantitative queste sono state allestite in piastra singola in accordo con la Norma ISO 7218:2007/Amd.1 2013 par. 10.2.2. salvo diverse indicazioni espressamente richieste da disposizioni vigenti.

Per le acque l'incertezza di misura corrisponde all'intervallo di confidenza calcolato secondo ISO 8199:2018 o all'incertezza estesa di misura stimata in conformità alla ISO 29201:2012. I risultati sono emessi in conformità alla ISO 8199:2018. Quando il numero di colonie rilevato è <3, il risultato viene espresso come "Microrganismi presente nel volume analizzato (N° colonie rilevate < 3 UFC - riferimento ISO 8199:2018, paragrafo 9.1.8.4.1)".

LQ: Limite di Quantificazione: è la più bassa concentrazione di analita nel campione che può essere rivelata con accettabile precisione (ripetibilità) e accuratezza in condizioni ben specificate. Si precisa che ogni risultato espresso come '<LQ' non indica, in ogni caso, l'assenza del parametro ricercato nel campione in esame.

LD: Limite di Rilevabilità: è la più bassa concentrazione di analita nel campione che può essere rivelata ma non necessariamente quantificata in condizioni ben specificate. Eventuali campi non compilati sono da ritenersi non applicabili.

Valutazione di conformità: valori conformi e non conformi a leggi, decreti, normative nazionali e comunitarie, specifiche fornite dal cliente sono valutati caso per caso anche tenuto conto dell'incertezza di misura delle singole prove e delle norme relative all'arrotondamento dei valori, e indicati quando sono ritenuti non conformi.

>>> Rec%: Recupero% "+" indica che il recupero è stato applicato al risultato. >>> I risultati numerici compresi tra parentesi (..) dopo l'espressione <LQ sono puramente indicativi di tracce non esattamente quantificabili.

[pest]: Nel rapporto di prova vengono riportati i LMR comunitari contemplati dal Reg 396/2005 e s.m.i. Il personale tecnico è a disposizione per verificare la possibilità di utilizzare la sostanza attiva in Italia sulla coltura

In caso di campionamento effettuato da Neotron, il laboratorio applica la Procedura Operativa Interna codice: NEOT-DIR/006/53'

Il laboratorio declina ogni responsabilità relativa alle informazioni fornite dal cliente riportate nel presente Rapporto che possono avere influenza sulla validità dei risultati.

RAPPORTO DI PROVA VALIDO A TUTTI GLI EFFETTI DI LEGGE ai sensi dell'art.16 R.D. 1-3-1928 n°842 - artt.16 e 18 Legge 19-7-1957 n°679 D.M. 25-3-1986.

I dati espressi nel presente rapporto di prova si riferiscono al solo campione provato in laboratorio. I risultati riportati nel presente Rapporto di Prova si riferiscono al campione così come ricevuto. La denominazione o qualsiasi altro riferimento del campione sono dichiarati dal cliente. La riproduzione parziale deve essere autorizzata con approvazione scritta dal ns. Laboratorio.

ARCHIVIAZIONE DATI e CONSERVAZIONE CAMPIONI: Rapporti di Prova, Dati grezzi e tracciati cromatografici sono archiviati per anni 5. Un controcampione è conservato per mesi 2 dall'emissione del Rapporto di Prova, ad eccezione dei campioni di acque e tamponi che saranno conservati per 1 mese dalla data di ricezione del campione.

RESPONSABILE DI LABORATORIO: DR. ANDREA RIZZO

IL CHIMICO AUTORIZZATO ALLA FIRMA DEL RAPPORTO DI PROVA: DR. MARCO MESCHIARI - N. 514 ORDINE DEI CHIMICI MODENA

(IN SUA ASSENZA FIRMA IL CHIMICO AUTORIZZATO DR. BARBARA MALAGOLI - N. 517 ORDINE DEI CHIMICI MODENA)

NEOTRON SpA - UNIPERSONALE

Stradello Aggazzotti, 104
41126 MODENA - ITALY - C.F. e P.IVA: 03807840362
Tel: +39 059461711 - Fax: +39 059461777
www.neotron.it - neotron@neotron.it

Laboratorio Qualificato D.M. 26-2-87 Art. 4 - Legge 46/82 per la Ricerca Applicata e Innovazione T
Regione Emilia Romagna - AUTORIZZAZIONE Autocontrollo N° 008/MO/008
BNN-Monitoring Fruit and Vegetables Approved Laboratory
GMP+ code: GMP051757





LAB N°0666 L

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC

Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements

RAPPORTO DI PROVA n° PG2402044.05

Data emissione: 29/08/2024

Pagina 1 di 1

Committente: Società Agricola Natura A.R.L.

SPETT.LE

Società Agricola Natura A.R.L.

via Santomio 5

Isola Vicentina VI

Data Accettazione: 27/08/2024

Data inizio prove: 27/08/2024

Data fine prove: 29/08/2024

Descrizione campione: acqua di pozzo

Data di ricevimento: 27/08/2024

Data di campionamento: 27/08/2024

Campionatore: Dr.ssa Ciricifolo Martina, consulente esterno

Luogo di prelievo: Trapè Maurizio codice aziendale 036VT233

DESCRIZIONE ANALISI	U.M.	RISULTATO	L.O.Q.	LIMITI	NOTE	RILEVABILITÀ
Batteri Coliformi ISO 9308-1:2014/Amd.1:2016	ufc/100 ml	0		0 ⁽¹⁾		0
Escherichia coli ISO 9308-1:2014/Amd.1:2016	ufc/100 ml	0		0 ⁽¹⁾		0
Enterococchi intestinali UNI EN ISO 7899-2 2003	ufc/100 ml	5		0 ⁽¹⁾	^	0
Ammonio UNI ISO 23695:2023 Proc A	mg/l	< 0,05	0,05	0,50 ⁽¹⁾		
Nitriti MP 002 R10/E1 2024	mg/l	< 0,05	0,05	0,50 ⁽¹⁾		
Nitrati UNI ISO 23696-1:2023	mg/l	68	1	50 ⁽¹⁾		
pH APAT CNR IRSA 2060 Man 29 2003 Misurazione eseguita 20°C	unità di pH	7,5	2,0	>6,5 / <9,5 ⁽¹⁾		
Conducibilità APAT CNR IRSA 2030 Man 29 2003 Misurazione eseguita a 25°C	µS/cm	599	4	2500 ⁽¹⁾		

⁽¹⁾ Decreto Legislativo 23 febbraio 2023, n. 18. Attuazione della direttiva (UE) 2020/2184 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 16 dicembre 2020, concernente la qualità delle acque destinate al consumo umano. Nel caso dei Nitrati e dei Nitriti la somma dei rapporti tra concentrazioni e valori di parametri di entrambe deve essere uguale od inferiore ad 1 (vedere esito nello specifico campo)

Metodi di prova chimici: l'incertezza estesa di misura calcolata dal laboratorio è da intendersi con un livello di fiducia 95% e fattore di copertura K=2.

I metodi di prova microbiologici vengono eseguiti in piastra singola. Per gli alimenti l'incertezza estesa è stata stimata in accordo con la ISO 19036 ed è basata sull'incertezza di tipo 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%; per le acque l'incertezza è stimata in accordo alla ISO 8199 come intervallo di fiducia. Per la prova Legionella l'incertezza è stimata secondo la ISO 29201. Se il campionamento non è a cura del laboratorio ed il risultato è riferito ad una misura di superficie (es. ufc/cm2), deriva da calcolo in base all'area campionata dichiarata dal cliente.

Note: ^ = Numero stimato

Il Responsabile del Laboratorio

Dott. Nicola Tosti

Ordine Dottori Agronomi Perugia Albo n. 1127

Il presente Rapporto di Prova si riferisce esclusivamente al campione sottoposto alla prova. Il Rapporto di Prova può essere riprodotto solo per intero e previa approvazione scritta del laboratorio. Per i campionamenti non eseguiti dal laboratorio i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. In tal caso il laboratorio declina ogni responsabilità sulle modalità del campionamento. I dati di descrizione del campione (compreso lotto, fornitore, destinatario, data di scadenza e data di produzione), data di campionamento, ora di campionamento, luogo e punto di prelievo se presenti, sono forniti dal campionatore.

Copia di file firmato digitalmente

L.O.Q. = Limite di Quantificazione

FINE RAPPORTO DI PROVA



VALLERANA

analisi veterinarie - alimentari - ambientali



LAB N° 0758 L

Rapporto di prova n°: **24LA05693**

Data di emissione: **07/10/2024**

Data conferimento campione: **04/10/2024**

Dati del campione (forniti dal Cliente)

Descrizione camp.: **Sovrascarpe**

Specie: **Galline ovaiole bio a terra**

Riferimento: **Dr. Burzoni**

Conferitore: **Dr. Burzoni**

Annotazioni: **Autocontrollo per ricerca Salmonella spp.**

Committente

SOCIETA' AGRICOLA NATURA A R.L.

Via San Tomio sn

36033 Isola Vicentina VI

Dati del campionamento (forniti dal Cliente)

Data: **04/10/2024**

Responsabilità: **cliente**

Effettuato da: **cliente**

Luogo: **All.to Trapè Maurizio (036 VT 233) - Montefiascone (VT)**

Data inizio prove: **04/10/2024**

Data fine prove: **07/10/2024**

ID campione: **24LA05693/01**

Tecnica: **Microbiologica**

Numero campioni: **1**

Materiale/U.M.: **In 3 paia di sovrascarpe**

Identificazione: **Capannone 1**

Prova Metodo	Esito
RICERCA SALMONELLA SPP <i>UNI EN ISO 6579-1:2020</i>	assente

ID campione: **24LA05693/02**

Tecnica: **Microbiologica**

Numero campioni: **1**

Materiale/U.M.: **In 3 paia di sovrascarpe**

Identificazione: **Capannone 2**

Prova Metodo	Esito
RICERCA SALMONELLA SPP <i>UNI EN ISO 6579-1:2020</i>	assente

ID campione: **24LA05693/03**

Tecnica: **Microbiologica**

Numero campioni: **1**

Materiale/U.M.: **In 3 paia di sovrascarpe**

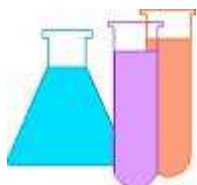
Identificazione: **Capannone 3**

Prova Metodo	Esito
RICERCA SALMONELLA SPP <i>UNI EN ISO 6579-1:2020</i>	assente

LEGENDA: U.M.: Unità di Misura, LOQ: limite di quantificazione

Il rapporto di prova riguarda solo il campione sottoposto a prova e non può essere riprodotto parzialmente, salvo approvazione scritta dal laboratorio.

Nel caso in cui il campionamento sia stato eseguito dal Cliente i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. Il Laboratorio declina la responsabilità in merito ai dati forniti dal cliente. In caso di alterazione del campione il laboratorio declina ogni responsabilità sui risultati che possono essere influenzati dallo scostamento nel caso il



VALLERANA

analisi veterinarie - alimentari - ambientali



LAB N° 0758 L

Segue rapporto di prova n°: **24LA05693**

Cliente chieda comunque l'esecuzione delle analisi. L'indicazione dei parametri da valutare ai fini della conformità con i limiti di riferimento applicati riportata senza tenere conto del contributo dell'incertezza di misura. I campioni esaminati, salvo specifici accordi intrapresi con il laboratorio o situazioni particolari, vengono smaltiti dopo l'emissione del rapporto di prova.

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.

I risultati, così come espressi in Unità di Misura, sono stati ottenuti mediante calcolo sulla base delle misure dichiarate dal Cliente.

Documento con firma digitale avanzata ai sensi della normativa vigente.

Il responsabile del laboratorio

Dott.ssa Ilaria Porcari



LAB N°0666 L

Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento
EA, IAF e ILACSignatory of EA, IAF and ILAC
Mutual Recognition Agreements**RAPPORTO DI PROVA n° PG2402298.06**

Data emissione: 16/09/2024
Pagina 1 di 1
Committente: Società Agricola Natura A.R.L.

SPETT.LE
Società Agricola Natura A.R.L.
via Santomio 5
Isola Vicentina VI

Data Accettazione: 11/09/2024 **Data inizio prove:** 11/09/2024 **Data fine prove:** 15/09/2024

Descrizione campione: feci
 Data di ricevimento: 11/09/2024
 Data di campionamento: 11/09/2024
 Campionatore: Dr.ssa Ciricifolo Martina, consulente esterno
 Luogo di prelievo: Trapé Maurizio - Codice aziendale 036VT233

DESCRIZIONE ANALISI	U.M.	RISULTATO	NOTE
Salmonella spp ISO 6579-1:2017/Amd 1:2020	rilev/non rilev/25g	non rilevato	

I metodi di prova microbiologici vengono eseguiti in piastra singola. Per gli alimenti l'incertezza estesa è stata stimata in accordo con la ISO 19036 ed è basata sull'incertezza di tipo 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%; per le acque l'incertezza è stimata in accordo alla ISO 8199 come intervallo di fiducia. Per la prova Legionella l'incertezza è stimata secondo la ISO 29201. Se il campionamento non è a cura del laboratorio ed il risultato è riferito ad una misura di superficie (es. ufc/cm2), deriva da calcolo in base all'area campionata dichiarata dal cliente.

Il Responsabile del Laboratorio
 Dott. Nicola Tosti
 Ordine Dottori Agronomi Perugia Albo n. 1127

Il presente Rapporto di Prova si riferisce esclusivamente al campione sottoposto alla prova. Il Rapporto di Prova può essere riprodotto solo per intero e previa approvazione scritta del laboratorio. Per i campionamenti non eseguiti dal laboratorio i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. In tal caso il laboratorio declina ogni responsabilità sulle modalità del campionamento. I dati di descrizione del campione (compreso lotto, fornitore, destinatario, data di scadenza e data di produzione), data di campionamento, ora di campionamento, luogo e punto di prelievo se presenti, sono forniti dal campionatore.

Copia di file firmato digitalmente

L.O.Q. = Limite di Quantificazione

FINE RAPPORTO DI PROVA