



Rapporto di Prova n. 49997 del 06/02/2023

Cliente	MARINO FELICE SRL VIA CADUTI PER LA PATRIA 25 COSSANO BELBO CN 12054		
Campione	Descrizione/Categoria Denominazione dichiarata dal cliente N° identificazione assegnato dal laboratorio	PRODOTTO MOLITO FARINA BIOLOGICA DI MAIS OTTOFILE - LOTTO: L25622 49997	
Contenitore	Descrizione	SACCHETTO PER ALIMENTI	
Campionamento	Esecutore	CLIENTE	
Consegna	Esecutore	Cliente	
Data di ricevimento campione	31/01/2023	Data di accettazione campione	31/01/2023

Prova e Metodo	Risultato	Unità di Misura	Incertezza Misura	Valori Limite	Note	Data Inizio Data Fine
Aflatossina B1 MIC 04 rev 8 del 02/05/2022	0,46 (L.Q.=0,20)	µg/kg	/	Max 2,0 (1)		01/02/2023 01/02/2023
Aflatossina B2 MIC 04 rev 8 del 02/05/2022	<L.Q. (L.Q.=0,20)	µg/kg	/	/		01/02/2023 01/02/2023
Aflatossina G1 MIC 04 rev 8 del 02/05/2022	0,30 (L.Q.=0,20)	µg/kg	/	/		01/02/2023 01/02/2023
Aflatossina G2 MIC 04 rev 8 del 02/05/2022	<L.Q. (L.Q.=0,20)	µg/kg	/	/		01/02/2023 01/02/2023
Aflatossine Totali (B1, B2, G1, G2) da calcolo MIC 04 rev 8 del 02/05/2022	0,76	µg/kg	/	Max 4,0 (1)		01/02/2023 01/02/2023
Deossinivalenolo (DON) AOAC RIDASCREEN FAST DON n°000701 2000	<L.Q. (L.Q.=200)	µg/kg	/	Max 1.250 (1)		02/02/2023 02/02/2023
Zearalenone MIC 06 rev 8 del 02/05/2022	<L.Q. (L.Q.=5)	µg/kg	/	Max 300 (1)		02/02/2023 02/02/2023
Fumonisine totali AOAC 2001.06 2005	550 (L.Q.=200)	µg/kg	/	Max 2.000 (1)	Rec%=120	03/02/2023 03/02/2023

NOTE: (1) Reg. CE n. 1881/2006 e successive modifiche e integrazioni.

DIREZIONE TECNICA
Dr. Laura Icardi



Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente senza autorizzazione scritta del Laboratorio.

I risultati riportati sul presente rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione sottoposto ad analisi. I dati relativi alla descrizione del campione riportati nel rapporto di prova sono forniti dal Cliente. Nel caso in cui il Laboratorio non sia responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. La regola decisionale per emettere giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato, se non diversamente specificato. Il Laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il Cliente. L.O.D.=Limite di rilevabilità. È la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata, ma non quantificata dal metodo analitico. L.Q.=Limite di quantificazione. È la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico. LI= Limite inferiore LS= Limite superiore. Rec%= recupero % valutato in fase analitica; se non indicato, il risultato non è stato corretto per il fattore di recupero. Il valore preceduto dal segno grafico "<" (inferiore) indica che il risultato riscontrato è inferiore al campo di misura applicato dal laboratorio. Il valore preceduto dal segno grafico ">" (maggiore) indica che il risultato riscontrato è maggiore del campo di misura applicato dal laboratorio. Qualora il risultato analitico sia espresso come somma, l'approccio adottato dal laboratorio segue il criterio lower bound.

FINE RAPPORTO DI PROVA.