

BIOQUALITÀ LABORATORIO MICROBIOLOGICO **E CHIMICO**





LAB Nº 0603 L

Laboratorio Riconosciuto dalla Regione Piemonte D.G.R. n.26-13680 del 18/10/2004 – n. registrazione: 9

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

MARINO FELICE SRL Cliente

> VIA CADUTI PER LA PATRIA 25 COSSANO BELBO CN 12054

Campione Descrizione/Categoria

Denominazione dichiarata dal cliente

N° identificazione assegnato dal laboratorio

Contenitore Descrizione

Campionamento Esecutore Consegna Esecutore

Data di ricevimento campione 31/01/2023 PRODOTTO MOLITO

FARINA BIOLOGICA DI MAIS OTTOFILE - LOTTO: L25622

SACCHETTO PER ALIMENTI

CLIENTE Cliente

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)</l.q. 	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)</l.q. 	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)</l.q. 	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)</td"><td>μg/kg</td><td>/</td><td>Max 300 (1)</td><td></td><td>02/02/2023 02/02/2023</td></l.q.>	μg/kg	/	Max 300 (1)		02/02/2023 02/02/2023
Fumonisine totali AOAC 2001.06 2005	550 (L.Q.=200)	μg/kg	1	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 AUR

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 i 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