



Richiedente
AGRITUR SOCIETA' AGRICOLA COOPERATIVA
VIA SERRA 56
40042 LIZZANO IN BELVEDERE (BO) Italia

Nostro riferimento	20221282	Altre informazioni	L 20045
Riferimento	1	Ricevuto il	11/07/2022
Prodotto	Miele/Honey	Data inizio/fine analisi	21/07/2022 / 21/07/2022
Or. Geo dichiarata	Italia/Italy - Emilia Romagna	Origine Bot. dichiarata	Robinia/Acacia

Analisi pollinica quali-quantitativa

Metodo microscopico UNI 11299:2008

Diagnosi origine botanica miele uniflorale di robinia (acacia)

Diagnosi origine geografica lo spettro pollinico è compatibile con l'origine dichiarata (Italia - Emilia Romagna)

Interpretazione: lo spettro pollinico corrisponde a quello di un miele uniflorale di robinia (acacia). Infatti la relativa scheda di caratterizzazione prevede una frequenza minima di polline della specie del 15% e una quantità assoluta di granuli pollinici non superiore a 20.000 GP/10 g (cfr Persano Oddo L., Sabatini A. G., Accorti M., Colombo R., Marazzan G. L., Piana M. L., Piazza M. G., Pulcini P.: I mieli uniflorali - Nuove schede di caratterizzazione. Ministero delle Politiche Agricole e Forestali, Roma, 2000, 107 p). Anche la relativa norma UNI (UNI 11382:2010 Miele di acacia (Robinia pseudacacia L.) - Definizione, requisiti e metodi di analisi) prevede gli stessi limiti. Le associazioni botaniche sono compatibili con l'origine geografica dichiarata (Italia - Emilia Romagna).

Risultato dei conteggi

	1° conteggio	% nettariiferi	% totale
Tipi pollinici nettariiferi			
Robinia	59	30	19
Crataegus	39	20	13
Acer	25	13	8
Malus/Pyrus/Sorbus	23	12	7
Prunus < 40 micron	18	9	6
Rosaceae altre	10	5	3
Genista	6	3	2
Salix	6	3	2
Indeterminati/Unidentified	3	2	1
Amorpha	2	1	1
Potentilla	2	1	1
Trifolium pratense	2	1	1
Compositae T <35 micron	1	1	p
Cruciferae	1	1	p
Ilex	1	1	p
Rhamnus	1	1	p
Umbelliferae A	1	1	p
Totale pollini nettariiferi	200		
Tipi pollinici iperrappresentati			

	1° conteggio	% nettariiferi	% totale
Castanea	53		17
Totale pollini iperrappresentati	53		
Tipi pollinici privi di nettare			
Fraxinus ornus	38		12
Quercus robur	6		2
Graminaceae altre	4		1
Olea	3		1
Betulaceae/Corylaceae	2		1
Juglans	1		p
Rumex	1		p
Sambucus nigra	1		p
Vitis	1		p
Pinaceae	p		p
Totale pollini privi di nettare	57		
Totale conteggio	310		
Indicatori di melata		19	
Indicatori di melata/granuli pollinici		0,10	0,06
Materiale indisciolto finemente cristallino	assente		
Granuli di amido (come % granuli pollinici)	non osservati		
Altre componenti del sedimento	-		
Tipi pollinici identificati			27
Stima quantità granuli pollinici (GP/10 g)			4.800
Stima quantità elementi di melata (IM/10 g)			300
Stima quantità totale elementi figurati (N/10 g)			5.100

p = "presente" forma pollinica individuata al di fuori del conteggio o inferiore a 1%

Altre analisi

Analisi organolettica descrittiva: vedi allegato

Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio.

IL DIRETTORE DEL LABORATORIO
Maria Lucia Piana





Richiedente

AGRITUR SOCIETA' AGRICOLA COOPERATIVA
VIA SERRA 56
40042 LIZZANO IN BELVEDERE (BO) Italia

Nostro riferimento	20221282	Altre informazioni	L 20045
Riferimento cliente	1	Ricevuto il	11/07/2022
Prodotto	Miele/Honey	Data inizio/fine analisi	21/07/2022 / 21/07/2022
Or. Geo dichiarata	Italia/Italy - Emilia Romagna	Origine Bot. dichiarata	Robinia/Acacia

Analisi organolettica descrittiva

Metodo sensoriale interno modificato da Piana et al., 2004

Caratteristiche visive

Stato fisico: liquido
Aspetto: limpido
Colore: chiaro

Caratteristiche olfattive

Intensità odore: debole
Descrizione odore: di tipo fruttato e leggermente aromatico

Caratteristiche olfatto gustative

Intensità aroma: debole
Descrizione aroma: di tipo fruttato e leggermente aromatico
Persistenza aroma: breve
Sapore: molto dolce, leggermente acido, amaro non percepibile
Altre sensazioni in bocca: -

Caratteristiche tattili

Consistenza: normalmente fluido
Cristalli: assenti

Difetti organolettici

non percepibili

Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio.

IL DIRETTORE DEL LABORATORIO
Maria Lucia Piana



Via Umbria, 41 - Fraz. Osteria Grande
40024 Castel San Pietro Terme BO Italia - tel. +39 051 6951574
pianaricerca@pianaricerca.it - pianaricerca.it

P.IVA C.F. 02947351207 - REA BO-479630
Capitale sociale € 40.000 i.v.

Rapporto di Prova N. 20221282 del 27/07/2022

Pagina 1 / 1

Richiedente
AGRITUR SOCIETA' AGRICOLA COOPERATIVA
VIA SERRA 56
40042 LIZZANO IN BELVEDERE (BO) Italia

Nostro riferimento	20221282	Altre informazioni	L 20045
Riferimento	1	Ricevuto il	11/07/2022
Prodotto	Miele/Honey	Data inizio/fine analisi	27/07/2022 / 27/07/2022
Or. Geo dichiarata	Italia/Italy - Emilia Romagna	Origine Bot. dichiarata	Robinia/Acacia

Analisi esterne: allegato rapporto di prova di Lifeanalytics S.r.l.

Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio.

IL DIRETTORE DEL LABORATORIO
Maria Lucia Piana

RAPPORTO DI PROVA N°
TEST REPORT n°

22FR0010960



LAB N° 0126 L
Membro degli Accordi di Mutuo
Riconoscimento EA, IAF e ILAC
/Signatory of EA, IAF and ILAC
Mutual Recognition Agreements

Data di emissione: **24/07/2022**
issuing date

Pag. 1 di 2

Codice campione: **22FR0010960**
Sample code:

Data ricevimento: **19/07/2022**
Receipt date:

Data prelievo: **15/07/2022**
Sampling date:

Luogo e punto di prelievo: ---
Place and sampling point:

Campionamento eseguito da: **Cliente**
Sampling by:

Committente / Company:

PIANA RICERCA E CONSULENZA SRL

Via / Street: **VIA UMBRIA 41 FRAZ. OSTERIA GRANDE**
Città / City: **40024 CASTEL SAN PIETRO TERME (BO)**

Data inizio prove: **19/07/2022**
Start date of analysis:

Data fine prove: **22/07/2022**
End date of analysis:

Descrizione campione: **20221282**
Sample description:

I risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione provato. La riproduzione parziale del presente Rapporto deve essere autorizzata per iscritto dal Laboratorio Emittente.

The results contained in this Test Report refer only to the analyzed sample. This Test Report can not be copied, even partially, without Laboratory written permission by the Issuing Laboratory

RISULTATI DELLE PROVE / TEST RESULTS

Denominazione prova Test denomination	Unità di misura Unit of measure	Valore Value	LOQ	Metodo di prova Analytical Method
Diastase Diastase	DI	27,3	0,5	UNI 11028:2003
Idrossimetilfurfurale (HMF) Hydroxymethylfurfural (HMF)	mg/kg	0,7	0,5	UNI 10934:2001 Par.5



RAPPORTO DI PROVA N°
TEST REPORT n°

22FR0010960



LAB N° 0128 L
Membro degli Accordi di Mutuo
Riconoscimento EA, IAF e ILAC
/Signatory of EA, IAF and ILAC
Mutual Recognition Agreements

Pag. 2 di 2

Altre informazioni ritenute utili alla interpretazione dei risultati:

L'incertezza "I" riportata è l'incertezza estesa calcolata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 che dà un livello di fiducia approssimativamente del 95%.
Per le analisi chimiche l'incertezza riportata si riferisce all'incertezza dell'analisi senza contributo dell'incertezza di campionamento.
Per le prove di amianto sulla matrice areiformi sono indicati il limite fiduciario inferiore (LFI) ed il limite fiduciario superiore (LFS) con il 95% di probabilità, fattore di copertura K=2. Per le ricerche microbiologiche sono indicati il limite inferiore e superiore dell'intervallo di confidenza con livello di probabilità del 95% K=2, o l'intervallo di confidenza stesso.
L'incertezza estesa riportata è calcolata in conformità alla norma UNI EN ISO 19036:2020 e successive integrazioni stimando separatamente i contributi tecnico, di matrice e di distribuzione.
I risultati delle prove microbiologiche sono emessi in accordo a quanto previsto dalla norma UNI EN ISO 7218:2013.
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.
'n.r.': < al Limite di Rilevabilità LOD (se non indicato si fa riferimento al Limite di Quantificazione LOQ).
Si precisa che ogni risultato espresso come 'n.r.' non indica, in ogni caso, l'assenza del parametro ricercato nel campione in esame.
LOQ: Limite di Quantificazione: è la più bassa concentrazione di analita nel campione che può essere rilevata con accettabile precisione (ripetibilità) e accuratezza in condizioni ben specificate.
LOD: Limite di Rilevabilità: è la più bassa concentrazione di analita nel campione che può essere rilevata ma non necessariamente quantificata in condizioni ben specificate.
Nel caso di analisi esclusivamente quantitative non viene indicato.
NR/R: Non rilevabile; Rilevabile
P/N: Positivo; Negativo
Rec%: Recupero%, quando indicato rappresenta il valore del recupero che è stato applicato ai risultati, relativamente agli analiti risultati superiori al rispettivo LOQ.
Qualora il campionario non sia un tecnico del Laboratorio, i dati relativi alla descrizione del campione e del campionamento si intendono forniti dalla persona che ha eseguito lo stesso; i risultati contenuti nel Rapporto di Prova si riferiscono, in tal caso, esclusivamente al campione così come ricevuto ed il laboratorio declina la responsabilità dai risultati di quei parametri che potrebbero essere stati influenzati dalle tempistiche intercorse tra campionamento e consegna al laboratorio superiori a quelle indicate nel MD-26 "informativa al cliente", di cui il cliente è stato informato.
L'attività analitica è stata condotta su una frazione rappresentativa della totalità del campione accettato dal laboratorio. La preparazione di porzioni di prova rappresentative dal campione di laboratorio per la matrice rifiuti è stata effettuata secondo la norma UNI EN 15002:2015.
Le dichiarazioni di conformità a specifiche di legge o specifiche del cliente, se riportate, non tengono conto del contributo dell'incertezza di misura, tranne nei casi in cui la regola decisionale sia contenuta nella specifica stessa.
Esclusioni dell'accreditamento ISO 17604:2015: qualora il campionamento sia eseguito dal cliente, si esclude il cap. 8 della norma ISO 17604:2015 ed il cap. 9 della stessa nel caso in cui anche il trasporto sia a carico del cliente; inoltre, si escludono i medesimi punti dai metodi di prova applicati dal laboratorio.
Esclusioni dell'accreditamento ISO 18593:2018: qualora il campionamento sia eseguito dal cliente, si esclude il cap. 7 della norma ISO 18593:2018 ed il cap. 8 della stessa nel caso in cui anche il trasporto sia a carico del cliente; inoltre, si escludono i medesimi punti dai metodi di prova applicati dal laboratorio.

Others informations deemed useful for the interpretation of the results:

The reported uncertainty "I" is the expanded uncertainty calculated using a coverage factor of 2 which gives a confidence level of approximately 95%. For chemical analysis, the reported uncertainty refers to the uncertainty of the analysis without the sampling uncertainty concern.
For asbestos tests on the areiform matrix, the lower confidence limit (LCL) and the upper confidence limit (UCL) are indicated with a probability level of 95% and with a coverage factor K = 2.
For microbiological research are indicated the upper and lower limit of the confidence interval with level of probability of 95% K=2 or the interval itself. The results of the tests are issued in accordance with the law ISO 7218:2007.
When the results are <4 (UFC/ml) or <40 (UFC/g) the microorganisms are present but fewer than 4 (UFC/ml) or 40 (UFC/g).
'n.r.': < to detection limit LOD (if it is not indicated it is necessary to look at the limit of quantification LOQ). Please note that each result expressed as "n.r." does not indicate the absence of the parameter in the sample.
LOQ: limit of quantification: It is the lowest analyte concentration in the sample that can be detected with acceptable accuracy under well specified conditions.
LOD: detection limit: it is the lowest analyte concentration in the sample that can be detected but not necessarily quantified under specific conditions. In the case of quantitative analyses it isn't indicate.
ND/D: Not Detectable; Detectable
P/N: Positive; Negative
If the sampler is not a laboratory technician, the data on the collection form relative on sample's description and sampling method are intended to be provided by the person who carries out the same; the results obtained in the Test Report refer, in this case, exclusively to the sample as it was received or delivered and the laboratory declines responsibility for all those results who's parameters could have been influenced by not respecting the timing between sampling and delivery to the laboratory as indicated in the MD-26 "customer information", of which the customer has been informed.
The analytical activity was conducted on a representative fraction of the sample registered by the laboratory. Preparation of representative test portions from the laboratory sample on waste matrix was carried out according to the UNI EN 15002: 2015 standard. Conformity opinions: values that comply with and do not comply with laws, decrees, national and EU regulations, specifications provided by the customer are assessed on a case-by-case. Rec%: Recovery% it indicates the recovery that has been applied to the result where it is positive.
Exclusions from ISO 17604: 2015 accreditation = if the sampling is performed by the customer, chapter 8 of the ISO 17604: 2015 standard is excluded from accreditation. Chapter 9 of the ISO 17604: 2015 standard is also excluded if transport is also the responsibility of the customer.
Exclusions from ISO 18593: 2018 accreditation = if the sampling is performed by the customer, chapter 7 of the ISO 18593: 2018 standard is excluded from accreditation. Furthermore, chapter 8 of the ISO 18593: 2018 standard is excluded if the transport is also the responsibility of the customer.

Responsabile di laboratorio Dr. Giancarlo Quaglia
Lab Director Dr. Giancarlo Quaglia

all'Ordine dei Chimici del Piemonte e Valle d'Aosta
con sigillo N.307

Documento firmato digitalmente ai sensi della normativa vigente
Document digitally signed in accordance with current legislation



RAPPORTO DI PROVA N°
TEST REPORT n°

22FR0010945



LAB N° 0128 L
Membro degli Accordi di Mutuo
Riconoscimento EA, IAF e ILAC
/Signatory of EA, IAF and ILAC
Mutual Recognition Agreements

Data di emissione: 25/07/2022
Issuing date:

Pag. 1 di 3

Codice campione: 22FR0010945
Sample code:

Committente / Company:

PIANA RICERCA E CONSULENZA SRL

Data ricevimento: 19/07/2022
Receipt date:

Via / Street: VIA UMBRIA 41 FRAZ. OSTERIA GRANDE

Data prelievo: 15/07/2022
Sampling date:

Città / City: 40024 CASTEL SAN PIETRO TERME (BO)

Luogo e punto di prelievo: ---
Place and sampling point:

Campionamento eseguito da: Cliente
Sampling by:

Data inizio prove: 19/07/2022
Start date of analysis:

Data fine prove: 25/07/2022
End date of analysis:

Descrizione campione: 20221282
Sample description:

I risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione provato. La riproduzione parziale del presente Rapporto deve essere autorizzata per iscritto dal Laboratorio Emittente.

The results contained in this Test Report refer only to the analyzed sample. This Test Report can not be copied, even partially, without Laboratory written permission by the Issuing Laboratory.

RISULTATI DELLE PROVE / TEST RESULTS

Denominazione prova <i>Test denomination</i>	Unità di misura <i>Unit of measure</i>	Valore <i>Value</i>	LOQ	Metodo di prova <i>Analytical Method</i>
Oxytetracycline <i>Oxytetracycline</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
Tetracycline <i>Tetracycline</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
* Doxycycline <i>Doxycycline</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
* Chlorotetracycline <i>Chlorotetracycline</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
Sulfaquinoxaline <i>Sulfaquinoxaline</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
* Sulfamethoxyypyridazine <i>Sulfamethoxyypyridazine</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
Sulfadiazine <i>Sulfadiazine</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
Sulfadimethoxine <i>Sulfadimethoxine</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
Sulfadoxine <i>Sulfadoxine</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
* Sulfaguandine <i>Sulfaguandine</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
Sulfamerazin <i>Sulfamerazine</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011



RAPPORTO DI PROVA N°

 TEST REPORT n°

22FR0010945



LAB N° 0128 L

 Membro degli Accordi di Mutuo

 Riconoscimento EA, IAF e ILAC

 /Signatory of EA, IAF and ILAC

 Mutual Recognition Agreements

Pag. 2 di 3

RISULTATI DELLE PROVE / TEST RESULTS

Denominazione prova <i>Test denomination</i>	Unità di misura <i>Unit of measure</i>	Valore <i>Value</i>	LOQ	Metodo di prova <i>Analytical Method</i>
* Sulfameter <i>Sulfameter</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
* Sulfamethazine <i>Sulfamethazine</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
Sulfamethoxazole <i>Sulfamethoxazole</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
* Sulfachloropyridazine <i>Sulfachloropyridazine</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
* Sulfapyridine <i>Sulfapyridine</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
Sulfatiazole <i>Sulfatiazole</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
* Trimethoprim <i>Trimethoprim</i>	µg/kg	n.r.	5.0	MI 20190 rev1 2011
Tilosina <i>Tylosin</i>	µg/kg	n.r.	1.0	MI 20491 rev1 2011



RAPPORTO DI PROVA N°
TEST REPORT n°

22FR0010945



LAB N° 0128 L
Membro degli Accordi di Mutuo
Riconoscimento EA, IAF e ILAC
/Signatory of EA, IAF and ILAC
Mutual Recognition Agreements

Pag. 3 di 3

Altre informazioni ritenute utili alla interpretazione dei risultati:

L'incertezza "I" riportata è l'incertezza estesa calcolata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 che dà un livello di fiducia approssimativamente del 95%. Per le analisi chimiche l'incertezza riportata si riferisce all'incertezza dell'analisi senza contributo dell'incertezza di campionamento. Per le prove di amianto sulla matrice areiformi sono indicati il limite fiduciario inferiore (LFI) ed il limite fiduciario superiore (LFS) con il 95% di probabilità, fattore di copertura K=2. Per le ricerche microbiologiche sono indicati il limite inferiore e superiore dell'intervallo di confidenza con livello di probabilità del 95% K=2, o l'intervallo di confidenza stesso.

L'incertezza estesa riportata è calcolata in conformità alla norma UNI EN ISO 19036:2020 e successive integrazioni stimando separatamente i contributi tecnico, di matrice e di distribuzione.

I risultati delle prove microbiologiche sono emessi in accordo a quanto previsto dalla norma UNI EN ISO 7218:2013.

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.

'n.r.': < al Limite di Rilevabilità LOD (se non indicato si fa riferimento al Limite di Quantificazione LOQ).

Si precisa che ogni risultato espresso come 'n.r.' non indica, in ogni caso, l'assenza del parametro ricercato nel campione in esame.

LOQ: Limite di Quantificazione: è la più bassa concentrazione di analita nel campione che può essere rilevata con accettabile precisione (ripetibilità) e accuratezza in condizioni ben specificate.

LOD: Limite di Rilevabilità: è la più bassa concentrazione di analita nel campione che può essere rilevata ma non necessariamente quantificata in condizioni ben specificate.

Nel caso di analisi esclusivamente quantitative non viene indicato.

NR/R: Non rilevabile; Rilevabile

P/N: Positivo; Negativo

Rec%: Recupero%, quando indicato rappresenta il valore del recupero che è stato applicato ai risultati, relativamente agli analiti risultati superiori al rispettivo LOQ.

Qualora il campionario non sia un tecnico del Laboratorio, i dati relativi alla descrizione del campione e del campionamento si intendono forniti dalla persona che ha eseguito lo stesso; i risultati contenuti nel Rapporto di Prova si riferiscono, in tal caso, esclusivamente al campione così come ricevuto ed il laboratorio declina la responsabilità dai risultati di quei parametri che potrebbero essere stati influenzati dalle tempistiche intercorse tra campionamento e consegna al laboratorio superiori a quelle indicate nel MD-26 "informativa al cliente", di cui il cliente è stato informato.

L'attività analitica è stata condotta su una frazione rappresentativa della totalità del campione accettato dal laboratorio. La preparazione di porzioni di prova rappresentative dal campione di laboratorio per la matrice rifiuti è stata effettuata secondo la norma UNI EN 15002:2015.

Le dichiarazioni di conformità a specifiche di legge o specifiche del cliente, se riportate, non tengono conto del contributo dell'incertezza di misura, tranne nei casi in cui la regola decisionale sia contenuta nella specifica stessa.

Esclusioni dell'accreditamento ISO 17604:2015: qualora il campionamento sia eseguito dal cliente, si esclude il cap. 8 della norma ISO 17604:2015 ed il cap. 9 della stessa nel caso in cui anche il trasporto sia a carico del cliente; inoltre, si escludono i medesimi punti dai metodi di prova applicati dal laboratorio.

Esclusioni dell'accreditamento ISO 18593:2018: qualora il campionamento sia eseguito dal cliente, si esclude il cap. 7 della norma ISO 18593:2018 ed il cap. 8 della stessa nel caso in cui anche il trasporto sia a carico del cliente; inoltre, si escludono i medesimi punti dai metodi di prova applicati dal laboratorio.

Others informations deemed useful for the interpretation of the results:

The reported uncertainty "I" is the expanded uncertainty calculated using a coverage factor of 2 which gives a confidence level of approximately 95. For chemical analysis, the reported uncertainty refers to the uncertainty of the analysis without the sampling uncertainty concern.

For asbestos tests on the areiform matrix, the lower confidence limit (LCL) and the upper confidence limit (UCL) are indicated with a probability level of 95% and with a coverage factor K = 2

For microbiological research are indicated the upper and lower limit of the confidence interval with level of probability of 95% K=2 or the interval itself. The results of the tests are issued in accordance with the law ISO 7218:2007

When the results are <4 (UFC/ml) or <40 (UFC/g) the microorganisms are present but fewer than 4 (UFC/ml) or 40 (UFC/g).

'n.r.' < to detection limit LOD (if it is not indicated it is necessary to look at the limit of quantification LOQ). Please note that each result expressed as 'n.r.' does not indicate the absence of the parameter in the sample

LOQ: limit of quantification: It is the lowest analyte concentration in the sample that can be detected with acceptable accuracy under well specified conditions

LOD: detection limit: It is the lowest analyte concentration in the sample that can be detected but not necessarily quantified under specific conditions. In the case of quantitative analyses it isn't indicate

ND/D: Not Detectable; Detectable

P/N: Positive; Negative

If the sampler is not a laboratory technician, the data on the collection form relative to sample's description and sampling method are intended to be provided by the person who carries out the same; the results obtained in the Test Report refer, in this case, exclusively to the sample as it was received or delivered and the laboratory declines responsibility for all those results whose parameters could have been influenced by not respecting the timing between sampling and delivery to the laboratory as indicated in the MD-26 "customer information", of which the customer has been informed.

The analytical activity was conducted on a representative fraction of the sample registered by the laboratory. Preparation of representative test portions from the laboratory sample or waste matrix was carried out according to the UNI EN 15002: 2015 standard. Conformity opinions: values that comply with and do not comply with laws, decrees, national and EU regulations, specifications provided by the customer are assessed on a case-by-case. Rec%. Recovery% it indicates the recovery that has been applied to the result where it is positive.

Exclusions from ISO 17604: 2015 accreditation = if the sampling is performed by the customer, chapter 8 of the ISO 17604: 2015 standard is excluded from accreditation. Chapter 9 of the ISO 17604: 2015 standard is also excluded if transport is also the responsibility of the customer

Exclusions from ISO 18593: 2018 accreditation = if the sampling is performed by the customer, chapter 7 of the ISO 18593: 2018 standard is excluded from accreditation. Furthermore, chapter 8 of the ISO 18593: 2018 standard is excluded if the transport is also the responsibility of the customer.

(*): i parametri contrassegnati con l'asterisco identificano prova non accreditata da Accredia / Assay not accredited by Accredia

Responsabile di laboratorio Dr. Giancarlo Quaglia
Lab Director Dr. Giancarlo Quaglia

all'Ordine dei Chimici del Piemonte e Valle d'Aosta
con sigillo N.307

Documento firmato digitalmente ai sensi della normativa vigente
Document digitally signed in accordance with current legislation