

## RAPPORTO DI PROVA: 10014/1-19

Pomezia, 07/11/2019

Spett.le  
**FRANTOIO GENTILI S.R.L.**  
Loc. Chiusa delle Sparme  
01010 Farnese(VT)

### ANALISI OLI VEGETALI

#### INFORMAZIONI SUL CAMPIONE

**Campione N°** 10014/1  
**Tipologia del campione** Olio extravergine di oliva  
**Identificazione campione** Fusto 22 - Biologico

#### INFORMAZIONI SUL CAMPIONAMENTO

**Campionato da** Cliente  
**Data del campionamento** 31/10/2019  
**Aliquote Prelevate** 01

#### INFORMAZIONI SUL RICEVIMENTO

**Data di arrivo** 04/11/2019

#### PROVA CHIMICA

**Data inizio** 04/11/2019 **Data fine** 05/11/2019

#### PROVA MICROBIOLOGICA

**Data inizio** - **Data fine** -

#### Note:

- Il presente rapporto di prova si riferisce al solo campione sottoposto a prova.
- Il campionamento non è soggetto ad accreditamento.
- L'accREDITAMENTO non comporta l'approvazione del prodotto.
- Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto, anche parzialmente, salvo approvazione scritta del laboratorio.
- Le registrazioni e i rapporti di prova sono a disposizione del cliente presso il laboratorio per quattro anni;
- Nel caso di prelievo non svolto dal personale di laboratorio le informazioni fornite sono sotto la responsabilità del cliente e i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto.
- Il laboratorio declina ogni responsabilità per tutte le informazioni ricevute dal cliente o chi per lui relativamente al campione e/o punti di prelievo
- Per i campioni sottoposti ad analisi microbiologica la conservazione è di 24 ore a partire dal termine dell'analisi, salvo disposizioni dettate da bandi di gara, legge o accordi stabiliti con il cliente.
- Il campione o le puree, nel caso di prodotti ortofruttilicoli, viene conservato in laboratorio per almeno quindici giorni dopo l'emissione del rapporto di prova.
- Il parere di conformità si rilascia su richiesta del cliente. Tale parere non è soggetto ad accreditamento.
- Nel caso in cui le norme di riferimento o gli utenti delle misure non indicano le regole decisionali la dichiarazione di conformità è rilasciata facendo riferimento alle linee guida ISPRA Man52/2009, utilizzando un criterio probabilistico che considera il Risultato della misura non conforme quando supera il Valore Limite, oltre ogni ragionevole dubbio, cioè tenendo conto dell'incertezza di misura (U).
- \*\* RRF sir/tir = 4.85, dove RRF (Rapporto dei fattori di risposta) è il coefficiente di moltiplicazione per esprimere i risultati finali in tirosolo.
- I limiti sono riferiti al Regolamento CEE n°2568/91 e s.m.i.

Documento firmato digitalmente ai sensi della normativa vigente

**RAPPORTO DI PROVA: 10014/1-19**

**Risultati delle Prove**

PARAMETRO	U.M.	VALORE	U(±)	LIMITE	TECNICA ANALITICA
Acidità % Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L248 05/09/1991 All II Reg UE 1227/2016 27/07/2016 GU UE L202/7 28/07/2016 All I	% ac.oleico	0,2		0,8	Potenzimetria
Numero di perossidi Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L248 05/09/1991 All III Reg UE 1784/2016 30/09/2016 GU UE L273/5 08/10/2016 All	meq O <sub>2</sub> /Kg	6		20	Potenzimetria
Biofenoli** N.G.D. C 89 - nov.2010	mg/kg	304	± 608	-	HPLC UV-VIS

**LEGENDA:**

U.M. : unità di misura

U : incertezza estesa (intervallo di confidenza 95%; K=2) espressa con le medesime unità di misura del misurando

LOQ : Limite di Quantificazione

**DICHIARAZIONE DI CONFORMITA':**

In base all'analisi effettuate, il campione risulta essere conforme alla normativa vigente.

Il Responsabile del Laboratorio  
Dott.ssa Stefania Maida  
Ordine dei Chimici e dei Fisici-Interregionale  
Umbria-Molise-Roma-Lazio  
Albo professionale n.2753