

Analisi nel settore agroalimentare

Riepilogo risultati del rapporto di prova n°27832/21/R del 17/12/2021

Intestario del rapporto di prova: A.BIO.MED. soc. coop. Agr. arl - C.da Serramontone SP 25 km 8,300 - 97100 - Ragusa - RG

Prodotto oggetto di analisi:	Ortofrutta - 0163040* - Papaie	Data ricevimento campione:	16/12/2021
Inizio analisi:	16/12/2021	Fine analisi:	17/12/2021
Dati forniti dal cliente:			
Prodotto:	papaya - varietà papaya	Località di prelievo:	Agro di Ragusa foglio 181 part. 901
Provenienza:	Italia - Sicilia	Data prelievo:	13/12/2021
Prelevatore:	Cliente	Idoneo per Analisi:	Sì
		Analisi Richiesta:	Multiresiduale BASE LC

*codice prodotto come da Allegato I del Reg. (CE) n.396/2005 e successivi aggiornamenti

Si declina ogni responsabilità sulla veridicità delle informazioni fornite da terzi

Sul campione non sono stati rilevati parametri con quantificazione superiore a L.Q.

GIUDIZIO IN RAPPORTO AI LIMITI DI LEGGE

CAMPIONE REGOLAMENTARE



I risultati ed il giudizio sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova per i parametri ricercati.

La Regola Decisionale descrive come viene applicata l'incertezza nella dichiarazione di conformità rispetto al Limite di Legge (LMR). In mancanza di norme o specifiche del Cliente, viene utilizzato il Criterio di Garanzia del 50% che prevede la "non conformità" se il limite inferiore dell'incertezza applicata al risultato supera LMR. Il laboratorio si riserva l'adozione di Regole Decisionali suggerite da normative più specifiche, se esistenti. E' a disposizione del Cliente che ne faccia richiesta, apposito materiale riepilogativo con le regole decisionali per ciascun metodo utilizzate da questo laboratorio. Inoltre, in caso di richiesta del Cliente, il laboratorio potrà applicare una regola decisionale concordata.

INFORMAZIONI IN RAPPORTO ALLA NORMATIVA IMPIEGHI - VALIDE SOLO PER PRODOTTI COLTIVATI IN ITALIA

In relazione alla normativa sugli impieghi dei prodotti fitosanitari (All. 5 DM 27/02/2004 e succ. agg.), considerate le eventuali deroghe concesse, il presente campione può essere considerato

Campione Regolamentare⁽¹⁾

Il giudizio sull'autorizzazione all'impiego è riferito ai soli parametri analizzati sul campione pervenuto in laboratorio e richiede un ulteriore approfondimento, in quanto l'unico documento ufficiale che sancisce la possibilità di impiego o meno di una molecola sulla coltura è l'etichetta del formulato commerciale (come da Decreto 27 agosto 2004, art. 5 comma 1).

⁽¹⁾ Il parere espresso sulla conformità di impiego è valido per l'Italia.

⁽²⁾ Scadenza di impiego ammissibile sulla coltura. Nell'esprimere il parere di conformità viene applicata una tolleranza di 180 giorni.

LEGENDA

U.M.: Unità di misura

L.Q.: limite di quantificazione

Copia di file firmato digitalmente

FINE RIEPILOGO

Pagina 1 di 1