



PARTE RISERVATA AL LABORATORIO

Numero accettazione

Data accettazione

Quantità sufficiente

SI NO

Firma Accettatore

PARTE RISERVATA AL CLIENTE (compilare tutti i campi)

Campione ⁽¹⁾		
Cliente	Nome Cognome Ragione Sociale (<i>timbro</i>)	
Indirizzo	Via/Loc.	
	Comune	Provincia
Contatti	E-Mail	Tel.

PROVE DA ESEGUIRE (barrare le analisi desiderate)

- | | | |
|---|--|--|
| - UMIDITA' | <input type="checkbox"/> AFLATOSSINE ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> MANGANESE |
| <input type="checkbox"/> Reg. CE 152/2009 ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> NIR | <input type="checkbox"/> METALLI PESANTI |
| - PROTEINE GREZZE | <input type="checkbox"/> DON ⁽²⁾ AOAC Veratox for DON | <input type="checkbox"/> PIGMENTANTE SINTETICO |
| <input type="checkbox"/> Reg. CE 152/2009 ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> NIR | <input type="checkbox"/> XANTOFILLE TOTALI |
| - OLI E GRASSI GREZZI | <input type="checkbox"/> ZEARALENONE ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> PIGMENTANTE NATURALE |
| <input type="checkbox"/> Reg. CE 152/2009 ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> NIR | <input type="checkbox"/> ABS UOVA |
| - CELLULOSA GREZZA | <input type="checkbox"/> T2-HT2 | -VITAMINA A |
| <input type="checkbox"/> Reg. CE 152/2009 ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> NIR | <input type="checkbox"/> Reg. CE 152/2009 ⁽²⁾ |
| - CENERI GREGGE | <input type="checkbox"/> FUMONISINA | <input type="checkbox"/> Metodo interno |
| <input type="checkbox"/> Reg. CE 152/2009 ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> NIR | - VITAMINA E |
| <input type="checkbox"/> CENERI INSOLUBILI IN HCl | <input type="checkbox"/> OCRATOSSINA | <input type="checkbox"/> Reg. CE 152/2009 ⁽²⁾ |
| - AMIDO | <input type="checkbox"/> ZUCCHERI TOTALI | <input type="checkbox"/> Metodo interno |
| <input type="checkbox"/> Reg. CE 152/2009 ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> NIR | - VITAMINA D3 |
| - NDF | <input type="checkbox"/> ZUCCHERI SOLUBILI | <input type="checkbox"/> DM 17/07/2012 ⁽²⁾ |
| <input type="checkbox"/> NEOFA002 Rev. 03/22 ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> NIR | <input type="checkbox"/> Metodo interno |
| - ADF | <input type="checkbox"/> AGV (acidi organici) | <input type="checkbox"/> VITAMINA B1 ⁽²⁾ |
| <input type="checkbox"/> Reg. CE 152/2009 ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> NIR | <input type="checkbox"/> DM 20/02/2006 |
| - ADL | <input type="checkbox"/> TANNINO | <input type="checkbox"/> VITAMINA K3 ⁽²⁾ |
| <input type="checkbox"/> Reg. CE 152/2009 ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> NIR | <input type="checkbox"/> DM 29/04/2010 |
| <input type="checkbox"/> N° PEROSSIDI | <input type="checkbox"/> pH | <input type="checkbox"/> VITAMINA B2 ⁽²⁾ |
| <input type="checkbox"/> RANCIDITA' | <input type="checkbox"/> PROTOCOLLO foraggi / insilati | <input type="checkbox"/> NEOFA004 Rev.01/2022 |
| <input type="checkbox"/> ACIDITA' | <input type="checkbox"/> UREA ⁽³⁾ | <input type="checkbox"/> MEDICATO (vedi elenco pag.2) |
| <input type="checkbox"/> N° IODIO | <input type="checkbox"/> CALCIO ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> COCCIDIOSTATICO (vedi |
| <input type="checkbox"/> GRANULOMETRIA | <input type="checkbox"/> NEOFA005 Rev.01/2022 | <input type="checkbox"/> elenco pag.2) |
| <input type="checkbox"/> PDI | <input type="checkbox"/> FOSFORO ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> DICHIARAZIONE DI |
| <input type="checkbox"/> CLORURI | <input type="checkbox"/> MAGNESIO ⁽²⁾ | <input type="checkbox"/> CONFORMITA' ⁽⁴⁾ |
| | <input type="checkbox"/> NEOFA001 Rev.06/2022 | |
| | <input type="checkbox"/> POTASSIO | |
| | <input type="checkbox"/> SODIO | |
| | <input type="checkbox"/> FERRO | |
| | <input type="checkbox"/> RAME | |
| | <input type="checkbox"/> ZINCO | |

(1),(3),(4) vedi informazioni a pag.2

(2) prove accreditate ACCREDIA come descritto a pag.2



NOTE:

Elenco dei principi attivi di cui è possibile effettuare la determinazione

Medicinali		Coccidiostatici
Acido acetilsalicilico	Ossitetraciclina	Diclazuril
Amoxicillina	Paracetamolo	Lasalocid
Clortetraciclina	Sulfadiazina	Maduramicina
Decochinato	Sulfadimetossina	Monensin ⁽²⁾ ISO 14183:2005
Doxiciclina	Sulfametazina	Narasin
Flubendazolo	Tiamulina	Nicarbazina
Flumechina	Tilmicosina	Robenidina
Ivermectina	Tilosina	Salinomicina
Levamisolo	Trimetoprim	

(1) **Campionamento:** il prelevamento del campione è la prima e più importante fase del processo relativo alla valutazione analitica di una caratteristica di un prodotto ed è quindi necessario prendere alcune precauzioni affinché esso sia il più rappresentativo possibile dell'intera massa facendo prelievi in più punti o colli e riunendo in un unico campione globale le quantità prelevate. Omogenare il campione globale e prelevare una quantità di **almeno 300 g** da inviare al laboratorio. Nel periodo di tempo fra il prelievo e la consegna al laboratorio deve essere conservato in condizioni ambientali tali da non alterare le caratteristiche specialmente per gli **oli e grassi** che devono essere mantenuti in frigorifero. Per quanto riguarda i foraggi e gli insilati scartare eventuali parti con muffa evidente.

In ogni caso il laboratorio Neofarma non è responsabile delle operazioni di campionamento e spedizione.

Il campione conferito viene eliminato dopo un periodo di 60 giorni dalla data di emissione del rapporto di prova.

(2) **Prova accreditata ACCREDIA come disponibile su www.accredia.it**

L'accreditamento è l'attestazione, da parte di un Ente che agisce quale garante super partes, della **competenza, indipendenza e imparzialità** del laboratorio di prova e assicura per le prove accreditate che il laboratorio di prova ha tutti i requisiti richiesti dalle norme per svolgere attività di prova

L'accreditamento del laboratorio conferisce ai rapporti di prova rilasciati sul mercato, un **alto grado di affidabilità** in termini di qualità e sicurezza dei beni e dei servizi sottoposti a verifica, e ne garantisce il riconoscimento sui mercati internazionali.

Nel mondo, l'accreditamento viene svolto sulla base della norma internazionale ISO/IEC 17011. All'interno dell'Unione europea, il **Regolamento europeo 765/2008** prevede che ogni stato membro nomini il proprio Ente Unico nazionale di accreditamento e ha conferito a tale attività uno status giuridico, riconoscendola come **espressione di pubblica autorità**. In Italia l'Ente Unico di accreditamento designato dal governo è **Accredia**.

(3) per la corretta determinazione dell'**UREA** nei mangimi **indicare nelle "NOTE"** la presenza/assenza di amminoacidi nel mangime.

(4) **Dichiarazione di conformità:** solo per le prove accreditate è possibile richiedere nel rapporto di prova la dichiarazione di conformità a specifiche del cliente o di legge in riferimento al risultato indicato. Il laboratorio applica una regola decisionale che prevede un massimo di falsi conformi del 5% che significa un livello medio/alto di significatività. La regola è flessibile e pertanto il cliente può richiedere la dichiarazione con un altro livello di significatività in base alle sue esigenze.

Per la richiesta è necessario specificare, nella sezione **"NOTE"** del presente modulo, le prove per le quali il laboratorio deve valutare la conformità, la regola decisionale se diversa da quella indicata e le specifiche di riferimento (**allegare il cartellino al campione**).

Destinatario del rapporto di prova Cliente Altro (indicare riferimento / mail)

DATA _____

FIRMA (cliente / rappresentante) _____