



PARTE RISERVATA AL LABORATORIO

Numero accettazione

Data accettazione

Quantità sufficiente

SI NO

Firma Accettatore

PARTE RISERVATA AL CLIENTE (compilare tutti i campi)

Campione ⁽¹⁾ ⁽⁶⁾		
Cliente	Nome Cognome Ragione Sociale (timbro)	
Indirizzo		
Contatti	E-Mail	Tel.

PROVE DA ESEGUIRE (barrare le analisi desiderate)

- UMIDITA'

 Reg. CE 152/2009 + Reg. UE 771/2024 ⁽²⁾ NIR

- PROTEINE GREZZE

 Reg. CE 152/2009 + Reg. UE 771/2024 ⁽²⁾ NIR

- OLI E GRASSI (estrazione diretta - proc. A)

 Reg. CE 152/2009 + Reg. UE 771/2024 ⁽²⁾ NIR

- OLI E GRASSI (idrolisi acida - proc. B)

 Reg. CE 152/2009 + Reg. UE 771/2024 ⁽²⁾

- CELLULOSA GREZZA

 Reg. CE 152/2009 + Reg. UE 771/2024 ⁽²⁾ NIR

- CENERI GREGGE

 Reg. CE 152/2009 + Reg. UE 771/2024 ⁽²⁾ NIR

- CENERI INSOLUBILI IN HCl

 Reg. CE 152/2009 + Reg. UE 771/2024

- AMIDO

 Reg. CE 152/2009 + Reg. UE 771/2024 ⁽²⁾ NIR

- NDF

 PO.7-R-NEOFA002 Rev. 04/23 ⁽²⁾ NIR

- ADF

 UNI EN ISO 13906:2008 ⁽²⁾ NIR

- ADL

 UNI EN ISO 13906:2008 ⁽²⁾ NIR N° PEROSSIDI ⁽²⁾

COI/T.20/Doc n 35/rev 1 2017

 RANCIDITA' ACIDITA' (acidi grassi liberi) ⁽²⁾

COI/T.20/Doc n 34/rev 1 2017

 N° IODIO GRANULOMETRIA PDI (PROTEINE SOLUBILI IN KOH) CLORURI AFLATOSSINE ⁽²⁾

PO.7-N-NEOFA003 Rev. 03/2023

 DON ⁽²⁾ AOAC Veratox for DON 2/3 ELISA n° 090901
2010 ZEARALENONE ⁽²⁾ ISO 17372:2008 T2-HT2 FUMONISINA OCRATOSSINA ZUCCHERI TOTALI ZUCCHERI SOLUBILI AGV (acidi organici) TANNINO PROTOCOLLO foraggi / insilati pH PESO SPECIFICO UREA ⁽³⁾ CALCIO ⁽²⁾ PO.7-Y-NEOFA005 Rev.02/2023 FOSFORO ⁽²⁾ PO.7-L-NEOFA001 Rev.07/2023 MAGNESIO ⁽²⁾ PO.7-Y-NEOFA005 Rev.02/2023 POTASSIO SODIO FERRO ⁽²⁾ PO.7-AB-NEOFA006 Rev.01/2023 RAME ⁽²⁾ PO.7-AB-NEOFA006 Rev.01/2023 ZINCO ⁽²⁾ PO.7-AB-NEOFA006 Rev.01/2023 MANGANESE ⁽²⁾ PO.7-AB-NEOFA006 Rev.01/2023 METALLI PESANTI PIGMENTANTE SINTETICO XANTOFILLE TOTALI PIGMENTANTE NATURALE ABS UOVA

- VITAMINA A

 Reg. CE 152/2009 + Reg. UE 771/2024 ⁽²⁾ Metodo interno

- VITAMINA E

 Reg. CE 152/2009 + Reg. UE 771/2024 ⁽²⁾ Metodo interno

**- VITAMINA D3** DM 17/07/2012 GU n 180 03/08/12 ⁽²⁾ Metodo interno **VITAMINA B1** ⁽²⁾ DM 20/02/2006 GU n 50 01/03/16 **VITAMINA K3** ⁽²⁾ DM 29/04/2010 GU n 120 25/05/10 **VITAMINA B2** **MEDICATO** (indicare principio attivo)
_____ **COCCIDIOSTATICO** (indicare principio attivo)
_____ **DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'** ⁽⁴⁾**NOTE:**

(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**).

(5) Riservatezza: il laboratorio si impegna a garantire la riservatezza delle informazioni fornite dal cliente o acquisite durante le prove e a non comunicarle a terzi salvo diversamente richiesto dalla legge. ACCREDIA durante le attività di ispezione può accedere alle informazioni riservate.

(6) Conservazione dei campioni: quando non esistono prescrizioni normative in merito, il laboratorio conserva i campioni per 2 mesi dalla data del RdP e le registrazioni tecniche per 48 mesi. Il laboratorio non conserva controcampioni.

Destinatario del rapporto di prova Cliente Altro (indicare mail) _____

DATA _____

FIRMA (cliente / rappresentante) _____