

RAPPORTO DI PROVA N°: 9612-1/22 Rev.1

Mod PO 03 P1 rev.0 del 23/07/2019

Pomezia, 13/12/2022

Spett.le
L'OLIO DI BLERA SOC.COOP.AGR.ARL
Via Roma, 3
01010 Blera (VT)

ANALISI OLIO EXTRA VERGINE D'OLIVA

INFORMAZIONI SUL CAMPIONE

Campione N° 9612/1

Tipologia del campione Olio extra vergine d'oliva

Punto di prelievo Olio Extravergine Biologico – Cisterna 5

INFORMAZIONI SUL CAMPIONAMENTO

Campionato da Cliente

Data del campionamento 11/11/2022

Aliquote Prelevate 01

INFORMAZIONI SUL RICEVIMENTO

Data di arrivo 25/11/2022

PROVA CHIMICA

Data inizio 25/11/2022 **Data fine** 13/12/2022

Note:

- Il campionamento non è soggetto ad accreditamento.
- L'accreditamento non comporta l'approvazione del prodotto.
- Il presente rapporto di prova si riferisce al solo campione sottoposto a prova.
- 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 riportate nella tipologia e identificazione del campione sono fornite dal 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.
- Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente.
- Salvo disposizioni dettate da bandi di gara, legge o accordi stabiliti con il cliente, il campione viene conservato in laboratorio per almeno quindici giorni dopo l'emissione del rapporto di prova ad eccezione dei campioni sottoposti ad analisi microbiologica per i quali la conservazione è di 24 ore a partire dal termine dell'analisi.
- 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 alla regola decisionale 1 di cui alle Linee Guida SNPA 34/2021, 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).

RAPPORTO DI PROVA N°: 9612-1/22 Rev.1

Mod PO 03 P1 rev.0 del 23/07/2019

RISULTATI DELLE PROVE

PARAMETRO	U.M.	VALORE	U(±)	LIMITI	METODO DI PROVA
Numero di perossidi	Meq O ₂ /Kg	5,8	±0,7	20	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
Acidità	%	0,2		0,8	Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L248 05/09/1991 All II Reg CEE 1227/2016 27/07/2016 GU UE L202 28/07/2016 All I
Polifenoli (come Acido Gallico)	mg/kg	481		-	NGD C89 nov.2010
Polifenoli frazionati*	mg/kg	467			NGD C89 nov.2010
Aclicone ligstroside (p, HPEA-EA)*	mg/kg	56			NGD C89 nov.2010
Aclicone oleuropeina (3,4 DHPEA-EA)*	mg/kg	142			NGD C89 nov.2010
Decarbossimetil-ligstroside Aglicone (p, HPEA-EDA)*	mg/kg	26,2			NGD C89 nov.2010
Decarbossimetil-ligstroside Aglicone (3,4 DHPEH-EDA)*	mg/kg	195			NGD C89 nov.2010
Idrossi-tirisolo*	mg/kg	19,8			NGD C89 nov.2010
Lignani*	mg/kg	28			NGD C89 nov.2010
Tirisolo*	mg/kg	<1			NGD C89 nov.2010
ANALISI SPETTROFOTOMETRICA NELL'ULTRAVIOLETTA					
Delta K	AU/g/100ml	-0,004		0,01	Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L248 05/09/1991 All IX (escl app I) Reg UE 1833/2015 12/10/15 GU UE 266/29 13/10/2015 All III
K232	AU/g/100ml	2,13		2,50	Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L248 05/09/1991 All IX (escl app I) Reg UE 1833/2015 12/10/15 GU UE 266/29 13/10/2015 All III
K270	AU/g/100ml	0,19		0,22	Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L248 05/09/1991 All IX (escl app I) Reg UE 1833/2015 12/10/15 GU UE 266/29 13/10/2015 All III
Tocoferoli totali	mg/kg	364			ISO 9936:2006
Alfa-Tocoferolo	mg/kg	303			ISO 9936:2006
Beta-Tocoferolo*	mg/kg	<10			ISO 9936:2006
Delta-Tocoferolo*	mg/kg	<10			ISO 9936:2006
Gamma-Tocoferolo*	mg/kg	61			ISO 9936:2006

LEGENDA:

U.M. : unità di misura

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

*: non soggetto ad accreditamento

GIUDIZIO DI CONFORMITA': In base all'analisi effettuata, il campione risulta essere conforme al Regolamento (UE) 2015/1830 della Commissione del 08/07/2015

NOTE SULLA REVISIONE: Le parti sottolineate del presente Rdp sono da considerarsi parte della revisione rispetto al Rdp originale n° 9612-1-22 del 12/12/2022. La revisione è stata resa necessaria a causa di integrazione parametri.

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