

RAPPORTO DI PROVA n° 1527737

Monopoli, 11/12/2015

Data ricevimento: 03/12/2015

Data inizio prove: 03/12/2015

COMMITTENTE

Azienda Agricola Milena FEDELE
Via Turati, 49
73013 GALATINA LE

Descrizione dichiarata:

Etichetta Campione: Olio Extra Vergine di Oliva - Nocerino - Campione n.1

Quantità: 250 ml

Campionamento: A cura del Committente

Restituzione campione: No

NOME PROVA	VALORE	U	U.M.	LOD	LOQ	R%	METODO	LIMITE	NOTE	DATA FINE PROVE:
VALUTAZIONE ORGANOLETTICA										
Mediana del difetto/Fehlermedian/Defects median	0						* 14212	0 ⁽¹⁾		10/12/2015
CVr %	0						* 14212	20 ⁽¹⁾		10/12/2015
Mediana del fruttato/Fruchtigkeits-median/Fruity median	5,3						* 14212	>=0,1 ⁽¹⁾		10/12/2015
Mediana dell'amaro/Bitter-median	3,1						* 14212			10/12/2015
Mediana del piccante/Scharf-median/Pungent median	3,6						* 14212			10/12/2015
ACIDI GRASSI LIBERI	0,16	±0,01	% di Acido Oleico				01-C	0,8 ⁽¹⁾		04/12/2015
NUMERO DI PEROSSIDI	6,1	±0,3	meq O ₂ /kg olio				02-C	20 ⁽¹⁾		04/12/2015
ANALISI SPETTROFOTOMETRICA NELL'U.V.										
K232	2,05	±0,09					10-C	2,5 ⁽¹⁾		04/12/2015
K268	0,165	±0,005					10-C	0,22 ⁽¹⁾		04/12/2015
Delta K	-0,004	±0,001					10-C	0,01 ⁽¹⁾	11C	04/12/2015
BIOFENOLI (Polifenoli)										
Polifenoli totali (come Tirosole)	587	±86	mg/kg		30		26-C			05/12/2015
Idrossi-tirosolo (3,4 DHPEA)	3		mg/kg		3		* 26-C			05/12/2015
Tirosolo (p, HPEA)	7		mg/kg		3		* 26-C			05/12/2015
Decarbossimetil-oleuropeina aglicone in forma dialdeidica aperta (3,4 DHPEA-EDA)	138		mg/kg		3		* 26-C			05/12/2015
Decarbossimetil-ligstroside aglicone in forma dialdeidica aperta (p, HPEA-EDA)	193		mg/kg		3		* 26-C			05/12/2015
Lignani	85		mg/kg		3		* 26-C			05/12/2015
Aglicone oleuropeina (3,4 DHPEA-EA)	55		mg/kg		3		* 26-C			05/12/2015
Aglicone ligstroside (p, HPEA-EA)	17		mg/kg		3		* 26-C			05/12/2015

CONCLUSIONI:

I parametri verificati risultano avere valori conformi a quanto previsto, per l'Olio Extra Vergine di Oliva, dal Regolamento C.E.E. n.2568/91 della Commissione del 11/07/1991 in vigore dal 09/09/1991 e successive modifiche.

Il Giudizio di Panel Test eseguito secondo il metodo indicato dall'All XII del Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L248/1991 e s.m., ha evidenziato che l'olio analizzato si classifica con la denominazione: OLIO EXTRA VERGINE DI OLIVA.

NOTA:

Si dichiara che la valutazione delle caratteristiche organolettiche viene affidata al Gruppo Panel A.M.E.D.O.O. condotto dal Capo Panel dr. Giorgio Cardone e i relativi risultati vengono inseriti nel presente Rapporto di Prova.

Riferimenti Limiti

⁽¹⁾ Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L248 05/09/1991, All I come modificato dal Reg UE 1830/2015 e dal Reg UE 1833/2015 GU UE L266 13.10.2015.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA n° 1527737

Monopoli, 11/12/2015

Data ricevimento: 03/12/2015

Data inizio prove: 03/12/2015

COMMITTENTE

Azienda Agricola Milena FEDELE
Via Turati, 49
73013 GALATINA LE

Descrizione dichiarata:

Etichetta Campione: Olio Extra Vergine di Oliva - Nocerino - Campione n.1

Quantità: 250 ml

Campionamento: A cura del Committente

Restituzione campione: No

Note

11C = In conformità con quanto riportato nel metodo di prova ufficiale, il risultato deve essere inteso come valore assoluto.

U: Incertezza estesa, espressa nelle stesse unità di misura del risultato, calcolata adottando un fattore di copertura $K=2$ (se non diversamente specificato) per assicurare un livello di fiducia prossimo al 95%; oppure, per le prove microbiologiche e quelle delle fibre di amianto aerodisperse, intervallo di fiducia al livello di probabilità del 95%. Per le prove microbiologiche un risultato derivato da una conta sul campione, sulla sospensione iniziale o sulla prima diluizione compresa tra 4 e 9 (inclusi) viene considerato "stimato".

LOD: Limite di rilevabilità, definito come la più bassa concentrazione dell'analita in un campione che può essere rilevata, ma non quantificata, nelle condizioni specificate.

LOQ: Limite di quantificazione, la più bassa concentrazione dell'analita in un campione che può essere determinata, con accettabile precisione ed esattezza.

R%: Recupero medio percentuale (non viene utilizzato per correggere il dato analitico sui fitofarmaci, sui metalli e sulle micotossine).

En: Revisione "n" del Rapporto di Prova che identifica l'Emendamento. L'Emendamento sostituisce ed annulla tutte le precedenti versioni del RdP.

Le prove contrassegnate dall'asterisco (*) non rientrano nell'accreditamento ACCREDIA di questo Laboratorio

METODO:

01-C = Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L248 05/09/1991 All II Reg CE 702/2007 21/06/2007 GU CE L161 22/06/2007

02-C = Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L248 05/09/1991 All III

10-C = Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L249 05/09/1991 All IX. Reg UE 299/2013 26/03/2013 26/03/2013 GU UE L90 28/03/2013

14212 = Reg CEE 2568/1991 11/07/1991 GU CEE L248/1991 All XII, così come modificato dal Reg UE 1348/2013 GU UE L338 17.12.2013

26-C = NGD C89 - 2010

Il Responsabile delle prove
Settore Chimico - Analisi degli Alimenti

dr. Chim. Paola Paolillo
Ordine dei Chimici Bari A503

Il Direttore Responsabile "Chemiservice"

dr. Giorgio Cardone

LABORATORIO
VIA VECCHIA OSPEDALE, NC
70043 MONOPOLI (BA)

La descrizione del campione e/o eventuali ulteriori riferimenti allo stesso sono forniti dal committente. I risultati analitici riportati nel presente rapporto di prova si riferiscono unicamente al campione sottoposto a prova. La riproduzione parziale dello stesso deve essere autorizzata mediante approvazione scritta dal ns. Laboratorio. La documentazione utile alla rintracciabilità dei risultati analitici viene conservata in archivio per 4 anni.

Rapporto di prova firmato digitalmente valido a tutti gli effetti di Legge ai sensi della normativa vigente.

FINE RAPPORTO DI PROVA