

RAPPORTO DI PROVA N°
TEST REPORT n°

22FR0005911



LAB N° 0128 L
Membro degli Accordi di Mutuo
Riconoscimento EA, IAF e ILAC
/Signatory of EA, IAF and ILAC
Mutual Recognition Agreements

Data di emissione: **28/04/2022**

Issuing date:

Pag. 1 di 3

Codice campione: 22FR0005911

Sample code:

Data ricevimento: 22/04/2022

Receipt date:

Data prelievo: 20/04/2022

Sampling date:

Luogo e punto di prelievo: ---

Place and sampling point:

Campionamento eseguito da: Cliente

Sampling by:

Committente / Company :

APIMIEL S.A.

Via / Street : BUGLIO 378 BRUSIO

Città / City : 07743 SVIZZERA (EE)

Data inizio prove: 22/04/2022

Start date of analysis:

Data fine prove: 28/04/2022

End date of analysis:

Descrizione campione: **Los 562BO miele bio gemma brasaliano Aroeira**

Sample description:

I risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione provato. La riproduzione parziale del presente Rapporto deve essere autorizzata per iscritto dal Laboratorio Emittente.

The results contained in this Test Report refer only to the analyzed sample. This Test Report can not be copied, even partially, without Laboratory written permission by the Issuing Laboratory.

RISULTATI DELLE PROVE / TEST RESULTS

Denominazione prova <i>Test denomination</i>	Unità di misura <i>Unit of measure</i>	Valore <i>Value</i>	LOQ	Metodo di prova <i>Analytical Method</i>
Acidità libera Free acidity	meq/kg	27,9	5.0	UNI 11029:2003
pH pH	unità pH	4,70	2.50	UNI 11029:2003
Diastase Diastase	DI	35,7	0.5	UNI 11028:2003
Idrossimetilfurfurale (HMF) Hydroxymethylfurfural (HMF)	mg/kg	3,7	0.5	UNI 10934:2001 Par.5
Umidità Moisture	%	15,6	10.0	UNI 10935:2001
Fruttosio (F) Fructose (F)	%p/p	35,8	0.5	DIN 10758:1997-05
Glucosio (G) Glucose (G)	%p/p	24,8	0.5	DIN 10758:1997-05
Saccarosio Saccarose	%p/p	n.r.	0.5	DIN 10758:1997-05
Turanosio Turannose	%p/p	n.r.	0.5	DIN 10758:1997-05
Maltosio Maltose	%p/p	0,9	0.5	DIN 10758:1997-05
Rapporto Fruttosio/Glucosio (F/G) F/G ratio	%p/p	1,44	0.50	DIN 10758:1997-05

RAPPORTO DI PROVA N°
TEST REPORT n°

22FR0005911



LAB N° 0128 L
Membro degli Accordi di Mutuo Riconoscimento EA, IAF e ILAC /Signatory of EA, IAF and ILAC Mutual Recognition Agreements

Pag. 2 di 3

RISULTATI DELLE PROVE / TEST RESULTS

Denominazione prova <i>Test denomination</i>	Unità di misura <i>Unit of measure</i>	Valore <i>Value</i>	LOQ	Metodo di prova <i>Analytical Method</i>
Invert Sugar (F+G) Invert Sugar (F+G)	%p/p	60,6	0.5	DIN 10758:1997-05

Altre informazioni ritenute utili alla interpretazione dei risultati:

L'incertezza "I" riportata è l'incertezza estesa calcolata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 che dà un livello di fiducia approssimativamente del 95%. Per le analisi chimiche l'incertezza riportata si riferisce all'incertezza dell'analisi senza contributo dell'incertezza di campionamento. Per le prove di amianto sulla matrice areiformi sono indicati il limite fiduciario inferiore (LFI) ed il limite fiduciario superiore (LFS) con il 95% di probabilità, fattore di copertura K=2. Per le ricerche microbiologiche sono indicati il limite inferiore e superiore dell'intervallo di confidenza con livello di probabilità del 95% K=2, o l'intervallo di confidenza stesso. Per le prove microbiologiche l'incertezza estesa riportata è stimata in conformità alla norma UNI EN ISO 19036:2020 e successive integrazioni ed è valutata sulla base del solo contributo tecnico di riproducibilità, a meno che diversamente indicato nelle note dell'RDP. I risultati delle prove microbiologiche sono emessi in accordo a quanto previsto dalla norma UNI EN ISO 7218:2013. Quando i risultati sono espressi con <4 (UFC/ml) o <40 (UFC/g) i microrganismi sono presenti ma in numero inferiore a 4 (UFC/ml) o 40 (UFC/g) rispettivamente. 'n.r.': < al Limite di Rilevabilità LOD (se non indicato si fa riferimento al Limite di Quantificazione LOQ). Si precisa che ogni risultato espresso come 'n.r.' non indica, in ogni caso, l'assenza del parametro ricercato nel campione in esame. LOQ: Limite di Quantificazione: è la più bassa concentrazione di analita nel campione che può essere rilevata con accettabile precisione (ripetibilità) e accuratezza in condizioni ben specificate. LOD: Limite di Rilevabilità: è la più bassa concentrazione di analita nel campione che può essere rilevata ma non necessariamente quantificata in condizioni ben specificate. Nel caso di analisi esclusivamente quantitative non viene indicato. NR/R: Non rilevabile; Rilevabile P/N: Positivo; Negativo Rec%: Recupero%, quando indicato rappresenta il valore del recupero che è stato applicato ai risultati, relativamente agli analiti risultati superiori al rispettivo LOQ. Qualora il campionario non sia un tecnico del Laboratorio, i dati relativi alla descrizione del campione e del campionamento si intendono forniti dalla persona che ha eseguito lo stesso; i risultati contenuti nel Rapporto di Prova si riferiscono, in tal caso, esclusivamente al campione così come ricevuto ed il laboratorio declina la responsabilità dai risultati di quei parametri che potrebbero essere stati influenzati dalle tempistiche intercorse tra campionamento e consegna al laboratorio superiori a quelle indicate nel MD-26 "informativa al cliente", di cui il cliente è stato informato. L'attività analitica è stata condotta su una frazione rappresentativa della totalità del campione accettato dal laboratorio. La preparazione di porzioni di prova rappresentative dal campione di laboratorio per la matrice rifiuti è stata effettuata secondo la norma UNI EN 15002:2015. Le dichiarazioni di conformità a specifiche di legge o specifiche del cliente, se riportate, non tengono conto del contributo dell'incertezza di misura, tranne nei casi in cui la regola decisionale sia contenuta nella specifica stessa. Esclusioni dell'accreditamento ISO 17604:2015: qualora il campionamento sia eseguito dal cliente, si esclude il cap. 8 della norma ISO 17604:2015 ed il cap. 9 della stessa nel caso in cui anche il trasporto sia a carico del cliente; inoltre, si escludono i medesimi punti dai metodi di prova applicati dal laboratorio. Esclusioni dell'accreditamento ISO 18593:2018: qualora il campionamento sia eseguito dal cliente, si esclude il cap. 7 della norma ISO 18593:2018 ed il cap. 8 della stessa nel caso in cui anche il trasporto sia a carico del cliente; inoltre, si escludono i medesimi punti dai metodi di prova applicati dal laboratorio.

Others informations deemed useful for the interpretation of the results:

The reported uncertainty "I" is the expanded uncertainty calculated using a coverage factor of 2 which gives a confidence level of approximately 95. For chemical analysis, the reported uncertainty refers to the uncertainty of the analysis without the sampling uncertainty concern. For asbestos tests on the areiform matrix, the lower confidence limit (LCL) and the upper confidence limit (UCL) are indicated with a probability level of 95% and with a coverage factor K = 2. For microbiological research are indicated the upper and lower limit of the confidence interval with level of probability of 95% K=2 or the interval itself. The results of the tests are issued in accordance with the law ISO 7218:2007. When the results are <4 (UFC/ml) or <40 (UFC/g) the microorganisms are present but fewer than 4 (UFC/ml) or 40 (UFC/g). 'n.r.': < to detection limit LOD (if it is not indicated it is necessary to look at the limit of quantification LOQ). Please note that each result expressed as "n.r." does not indicate the absence of the parameter in the sample. LOQ: limit of quantification: it is the lowest analyte concentration in the sample that can be detected with acceptable accuracy under well specified conditions. LOD: detection limit: it is the lowest analyte concentration in the sample that can be detected but not necessarily quantified under specific conditions. In the case of quantitative analyses it isn't indicate. ND/D: Not Detectable; Detectable P/N: Positive; Negative If the sampler is not a laboratory technician, the data on the collection form relative on sample's description and sampling method are intended to be provided by the person who carries out the same; the results obtained in the Test Report refer, in this case, exclusively to the sample as it was received or delivered and the laboratory declines responsibility for all those results who's parameters could have been influenced by not respecting the timing between sampling and delivery to the laboratory as indicated in the MD-26 "customer information", of which the customer has been informed. The analytical activity was conducted on a representative fraction of the sample registered by the laboratory. Preparation of representative test portions from the laboratory sample on waste matrix was carried out according to the UNI EN 15002: 2015 standard. Conformity opinions: values that comply with and do not comply with laws, decrees, national and EU regulations, specifications provided by the customer are assessed on a case-by-case. Rec%: Recovery% it indicates the recovery that has been applied to the result where it is positive. Exclusions from ISO 17604: 2015 accreditation = if the sampling is performed by the customer, chapter 8 of the ISO 17604: 2015 standard is excluded from accreditation. Chapter 9 of the ISO 17604: 2015 standard is also excluded if transport is also the responsibility of the customer Exclusions from ISO 18593: 2018 accreditation = if the sampling is performed by the customer, chapter 7 of the ISO 18593: 2018 standard is excluded from accreditation. Furthermore, chapter 8 of the ISO 18593: 2018 standard is excluded if the transport is also the responsibility of the customer

Responsabile di laboratorio Dr. Giancarlo Quaglia
Lab Director Dr. Giancarlo Quaglia

RAPPORTO DI PROVA N°
TEST REPORT n°

22FR0005911



LAB N° 0128 L
Membro degli Accordi di Mutuo
Riconoscimento EA, IAF e ILAC
/Signatory of EA, IAF and ILAC
Mutual Recognition Agreements

Pag. 3 di 3

**all'Ordine dei Chimici del Piemonte e Valle d'Aosta
con sigillo N.307**

Documento firmato digitalmente ai sensi della normativa vigente
Document digitally signed in accordance with current legislation