

| | | |
|--------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|------------------------|
| BIOAGRICERT | SCHEDE NOTIFICA CONFORMITA' ANALISI DOP MIELE DELLA LUNIGIANA | Mod. NCA_21 |
| REDAZIONE RAQ | VERIFICA RAQ | REV. 00 DEL 10-11-2008 |

Si comunica che il lotto identificato con il codice _____

MIELE DI ACACIA

MIELE DI CASTAGNO

Prelevato presso l'azienda

Via

Rapporto di prova n°

Del

Tabella 1

| TIPO DI ANALISI | DATA ANALISI | RAPPORTO DI PROVA N° | Requisito | C/NC |
|----------------------|--------------|----------------------|-----------------------------------------|------|
| ORGANOLETTICA | | | Variabile in funzione del tipo di miele | |
| MELISSOPALLINOLOGICA | | | Granuli pollinici | |
| CHIMICO-FISICA | | | Contenuto in acqua | |
| | | | Contenuto in HMF | |

Si precisa che su disposizioni del MIPAAF nel caso in cui le produzioni vengano separate spazialmente gli operatori dovranno identificare le linee di produzione, i locali allo scopo utilizzati dandone comunicazione a BAC. Nel caso in cui le lavorazioni a denominazione protetta vengano separate temporalmente l'operatore dovrà comunicare a BAC le date e gli orari di lavorazione delle produzioni tutelate

Data _____

Firma

| | | |
|--------------------|-----------------------------------------------------------------------------------|------------------------|
| BIOAGRICERT | SCHEDE NOTIFICA CONFORMITA' ANALISI DOP MIELE DELLA LUNIGIANA | Mod. NCA_21 |
| REDAZIONE RAQ | VERIFICA RAQ | REV. 00 DEL 10-11-2008 |

Valutate le analisi sul campione di miele prelevato dal tecnico _____ in data _____ BAC dichiara il lotto non conforme (tabella 1) ai requisiti disciplinati.

In base a quanto previsto dal piano dei controlli, si comunica che per il **trattamento della non conformità** dovranno essere applicate le seguenti misure:

1. mantenimento in azienda, in copia, della documentazione relativa alla destinazione finale del prodotto non conforme (fatture e DDT);
2. identificazione e segregazione del lotto qualora l'operatore voglia avvalersi dei diritti previsti al punto B;
3. ritiro del lotto qualora sia stato consegnato ad altri operatori.

In caso sia stata utilizzata la denominazione sul prodotto/semilavorato non conforme e lo stesso sia stato già immesso sul mercato, BAC provvederà a segnalare agli Organi di vigilanza (ICQ e Consorzio di tutela qualora riconosciuto dal MIPAAF) la non conformità riscontrata.

DIRITTI DELL'OPERATORE

A) Procedimento di appello all'esame organolettico

L'esito negativo dell'esame organolettico è definitivo. L'operatore non può avvalersi del diritto di sottoporre ad analisi l'aliquota di campione in suo possesso presso un laboratorio con prova Accreditata.

B) Procedimento di appello all'esame chimico-fisico

L'operatore può avvalersi del diritto di sottoporre ad analisi l'aliquota di campione in suo possesso presso un laboratorio, purché sia accreditato a fronte della norma **ISO/IEC 17025** per le prove specifiche previste dal disciplinare di produzione.

Il campione inviato al laboratorio dovrà essere identificato con il codice identificativo assegnato dal Tecnico BAC e il rapporto di prova, a conclusione, dovrà essere inviato per conoscenza a BAC.

Qualora l'esito dovesse contrastare con quanto rilevato nella prima analisi, sarà analizzata la terza aliquota di campione che sarà determinante nel confermare, in caso di analisi non conformi, o revocare, in caso di analisi conformi, il trattamento delle non NC comminate.

La documentazione richiesta e l'eventuale ricorso, dovranno essere inviate a BAC entro 30 giorni dal ricevimento della presente. Trascorso tale periodo, il prodotto dovrà essere escluso dal circuito tutelato.

⇒ *Si allega copia del certificato di analisi rilasciato dal laboratorio qualificato da BAC;*

Il Valutatore

Dr. Salvatore Sergi

il Responsabile del controllo

Dr. Federico Di Biase