

<b>BIOAGRICERT</b>	<b>SCHEDA NOTIFICA CONFORMITA' ANALISI IGP FARRO DELLA GARFAGNANA</b>	<b>Mod. NCA_14</b> N° _____
REDAZIONE RAQ	VERIFICA RAQ	<b>REV. 00 DEL 10-11-2008</b>

Nome Azienda \_\_\_\_\_ Codice Azienda:

=====

Si comunica che il prodotto prelevato presso l'azienda \_\_\_\_\_

silos n° \_\_\_\_\_ contenente una quantità di farro pari a Kg \_\_\_\_\_ lotto n° \_\_\_\_\_

appezzamento n° \_\_\_\_\_

Risulta:

conforme al piano dei controlli

non conforme al piano dei controlli

**Tabella 1**

TIPO DI ANALISI	DATA ANALISI	RAPPORTO DI PROVA N°	Requisito	C/NC
CHIMICO-FISICA			Peso ettolitrico farro vestito	
			Peso ettolitrico farro brillato	
			Multiresiduale A	

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 lavorazione a denominazione protetta vengano separate temporalmente l'operatore dovrà comunicare a BAC le date e gli orari di lavorazione delle produzioni tutelate

Data \_\_\_\_\_

Firma Tecnico Valutatore

\_\_\_\_\_

<b>BIOAGRICERT</b>	<b>SCHEDA NOTIFICA CONFORMITA' ANALISI IGP FARRO DELLA GARFAGNANA</b>	<b>Mod. NCA_ 14</b> N° _____
REDAZIONE RAQ	VERIFICA RAQ	<b>REV. 00 DEL 10-11-2008</b>

Valutate le analisi sul campione di farro 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**

### **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