

	Procedura PG 11 Titolo: Accettazione e gestione dei campioni da sottoporre a prova Mod. PG 11/02-1 Verbale di richiesta d'analisi	Appr. DIR pagina 1 di 2 revisione n° 59 data: 24/02/26

Mod. PG 11/02-1 Verbale di Richiesta d'analisi

Dati relativi al Committente

Ragione sociale: _____	
Via: _____	N° _____ Città: _____
PIVA/C.F.: _____	Codice SDI _____
E-mail: _____	Tel./Cell: _____
Riferimento a: ☐ Contratto ☐ Listino prezzi	
Il Committente presenzia all'esecuzione delle analisi: ☐ Sì ☐ No	
Data _____ Ora _____ Presenza Committente alla prova sotto la responsabilità di _____	

Dati relativi al Campionamento

Data:	Ora:	Luogo:
Riferimento richiesta analisi Committente: ☐ Verbale/e-mail		Riferimento proc. campionamento: ☐ Mod. PG11/04 rev.10 ☐ PO23 rev. 6
Campionamento effettuato da: ☐ Committente ☐ Autorità Competente/Laboratorio Ufficiale		
Consegnato da: ☐ Committente ☐ Corriere		
Motivo del prelievo:		
☐ Autocontrollo ☐ Piano Monitoraggio Aree Produzione Molluschi Bivalvi ☐ Campione Ufficiale (NAS/UVAC/MINSAN) ☐ Conferma ☐ Ricerca ☐ Intercalibrazione ☐ Verifica interna ☐ Altro		

Dati relativi all'accettazione

Data:	Ora:	Accettazione N°
Descrizione del campione:		
Punto di prelievo:		
Contenitore: ☐ Sacchetto ☐ Rete ☐ Bottiglia ☐ Tanica ☐ Barattolo ☐ Vaschetta ☐ Altro _____		
Quantità:	Temp. all'arrivo: ☐ <0°C _____ ☐ 0-10°C _____ ☐ >10°C _____	
Stato di conservazione: ☐ Congelato ☐ Refrigerato ☐ Temp. ambiente		Termometro utilizzato: ☐ Infrarossi ☐ Sonda
Modalità di conservazione in laboratorio: ☐ In frigorifero ☐ In congelatore ☐ Temperatura Ambiente		
☐ DICHIARAZIONE DI CONFORMITA' ☐ Sì ☐ No		
Informazioni aggiuntive: _____		

EVENTUALI MODIFICHE O SCOSTAMENTI

☐ DATI RELATIVI AL CAMPIONE INCOMPLETI ☐ CAMPIONE ALTERATO ☐ QUANTITA' CAMPIONE INSUFFICIENTE

☐ CAMPIONE NON IDONEO (come da tabella Mod. PG11/04 Istruzioni ai Clienti) ☐ METODO SUPERATO/OBSOLETO

AVVISATO COMMITTENTE PER CONFERMA ESECUZIONE ANALISI ☐ E-MAIL ☐ TELEFONO ☐ A VOCE

RISPOSTA DEL COMMITTENTE _____

(a cura del Committente) si prega di compilare e firmare per accettazione

Firma Committente _____ Firma per accettazione Laboratorio _____

#INFORMAZIONI FORNITE DAL CLIENTE

I risultati saranno emessi entro 10 giorni lavorativi dal ricevimento del campione pur essendo, tuttavia, tale tempo di risposta non vincolante per il laboratorio. Qualora il campione sia stato prelevato dal Committente, le responsabilità sul campionamento, condizioni di trasporto, tipo di imballaggio sono a carico dello stesso.

I risultati delle prove, si riferiscono unicamente ai campioni esaminati. L'accreditamento, definito da specifica convenzione tra il nostro laboratorio e ACCREDIA, è il riconoscimento formale della competenza del laboratorio ad effettuare specifiche prove. Il rapporto di prova emesso con marchio **ACCREDIA** è relativo alle prove accreditate e non implica l'approvazione e/o la certificazione del campione esaminato. Se non diversamente indicato, il materiale di prova residuo dei campioni consegnati al laboratorio, sarà conservato nelle apposite aree predisposte, non oltre la durata delle prove e di eventuali ripetizioni e poi sarà eliminato secondo le normali procedure di laboratorio. Tutti i dati e le registrazioni relative alle prove, saranno conservati per almeno 48 mesi.

	Procedura PG 11 Titolo: Accettazione e gestione dei campioni da sottoporre a prova Mod. PG 11/02-1 Verbale di richiesta d'analisi	Appr. DIR pagina 2 di 2 revisione n° 59 data: 24/02/26
--	---	---

Mod. PG 11/02-1 Verbale di Richiesta d'analisi

Prove Biotossicologiche

Matrice	Parametro	Metodo	Codice
Molluschi: bivalvi, echinodermi, tunicati, gasteropodi marini, pesci	☐ Acido domoico (Amnesic Shellfish Poison ASP)	AESAN-EURLMB Domoic Acid vers. 1 2008	MC 001
Molluschi bivalvi	☐ Biotossine marine PSP	UNI EN 14526-2017	MC 003
	☐ Biotossine marine liposolubili: Acido okadaico e derivati totali, yessotossine totali, pectenotossine totali, azaspiracidi totali	AESAN-EURLMB Marine Biotoxins vers. 5 2015	MC 023
Molluschi: bivalvi, gasteropodi marini	☐ Tetrodotossina	EURLMB Tetrodotoxin 2017	MC 025
Acque: ☐ destinate al consumo umano ☐ da destinare al consumo umano ☐ sorgive ☐ acque naturali	☐ Microcistine: dem-MC-LR, dem-MC-RR, MC-LA, MC-LF, MC-LR, MC-LW, MC-LY, MC-RR, MC-YR	Rapporti ISTISAN 2019/07 pag. 172 Met ISS CBA053	MC 024
	* Cianotossine: Nodularina	Rapporti ISTISAN 2019/07 pag. 172 Met ISS CBA053	MC 024
	* Cianotossine: BMAA, Saxitossina, Anatossina-a, Cylindrospermopsina	Rapporti ISTISAN 2011/35 Pt.1 Appendice A	MCI 011
☐ Acque dolci, ☐ Acque di mare	☐ Fitoplancton: quali-quantitativa	BS EN 15204:2006	MB 003
	☐ Fitoplancton: specie tossiche	BS EN 15204:2006	MB 003

Prove Microbiologiche

Matrice	Parametro	Metodo	Codice
Acque: ☐ destinate al consumo umano ☐ da destinare al consumo umano ☐ acque di piscina ☐ acque minerale naturale ☐ acque pulite ☐ acque naturali ☐ acque di balneazione ☐ acque industriali	☐ Microrganismi a 22°C e 36°C	UNI EN ISO 6222 :2001	MM 003
	☐ Enterococchi intestinali	UNI EN ISO 7899-2 :2003	MM 018
	☐ Batteri Coliformi ed <i>Escherichia coli</i>	UNI EN ISO 9308-1 :2017	MM 007
	☐ <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	UNI EN ISO 16266 :2008	MM 033
	* Stafilococchi coagulasi positivi	MMI 10 Rev. 0 2010	MMI 10 Rev. 0 2010
	* <i>Clostridium perfringens</i>	ISS A 005A rev. 00	MM 057
	* Spore di clostridi solfito riduttori	APAT IRSA-CNR 7060 B	MM 032
	* Miceti: Lieviti e Muffe	ISO 21527-1:2008	MM 024
	* <i>Aeromonas</i> spp	APAT IRSA-CNR 7070	MM026
	* <i>Pseudomonas</i> spp	MMI 06 Rev. 0 2002	MMI 06 Rev. 0 2002
☐ Alimenti e mangimi ☐ Molluschi bivalvi ☐ gamberetti cotti ☐ molluschi crudi ☐ roll di salmone ☐ tonno crudo	☐ Microrganismi a 30°C	UNI EN ISO 4833-1:2022	MM 001
	☐ <i>Escherichia coli</i> β-glucuronidasi positivo	UNI ISO 16649-3:2015/EC 1-2017	MM 038
	☐ <i>Escherichia coli</i> β-glucuronidasi positivo	UNI ISO 16649-2:2010	MM 014
	☐ Coliformi a 37°C	ISO 4832:2006	MM 005
	☐ <i>Listeria monocytogenes</i> e <i>Listeria</i> spp.	UNI EN ISO 11290-1:2017	MM 021
	☐ <i>Salmonella</i> spp.	UNI EN ISO 6579-1:2020	MM 034
	☐ Stafilococchi coagulasi positivi a 37°C (<i>Staphylococcus aureus</i> e altre specie)	UNI EN ISO 6888-2:2018	MM 019
	* <i>Clostridium perfringens</i>	UNI EN ISO 7937:2005	MM 046
	* Clostridi solfito riduttori	ISO 15213:2003	MM 055
	* Larve di Nematodi <i>Anisakidae</i> (esame visivo)	MMI 09 Rev. 0 2009	MMI 09
	☐ <i>Vibrio</i> spp potenzialmente enteropatogeno	UNI EN ISO 231872-1:2023	MM 045
	☐ <i>Salmonella</i> spp	AFNOR UNI 03/07-11/13 PCR	MM 034
	☐ <i>Listeria monocytogenes</i>	AFNOR UNI 03/08-11/13 PCR	MM 061
	☐ <i>Vibrio cholerae</i> , <i>V. parahaemolyticus</i> , <i>V. vulnificus</i>	AOAC022301 PCR	MM 063
	☐ Norovirus Gen I, Norovirus Gen II, Virus di Hepatite A	UNI EN ISO 15216-2:2019 PCR	MM 062

Altre

Matrice	Parametro	Metodo	Codice

☐ **La prova è stata accreditata da ACCREDIA secondo la norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025** *Prova non accreditata da ACCREDIA
MC=metodo chimico; MCI=metodo chimico interno; MB=metodo biotossicologico; MM=metodo microbiologico; MMI=metodo microbiologico interno

Firma Responsabile Accettazione

Firma per accettazione del Committente