



SISTEMA QUALITÀ
ISTRUZIONE OPERATIVA
CARTA DEI SERVIZI

Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025

IO-CSG

Ed. 2 del 14 ago 2018
Rev. 2 del 02 gen 21
Pagina 1 di 12

CARTA DEI SERVIZI



Laboratorio **Gamma**

Studio Associato

Via A. Caramaschi, 4 – 42025 Cavriago (RE)

Stato delle revisioni

Rev.	Motivo	DT	RSQ	Data
0	Emissione			14/08/2018
1	Aggiunte responsabilità per subappalto, aggiornato organigramma			31/08/2019
2	Modifica ragione sociale, organigramma e logo			02/01/2021
3				
4				
5				



SISTEMA QUALITÀ
ISTRUZIONE OPERATIVA
CARTA DEI SERVIZI

Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025

IO-CSG

Ed. 2 del 14 ago 2018
Rev. 2 del 02 gen 21
Pagina 2 di 12

La Carta dei Servizi è un documento realizzato per aiutare la clientela nei rapporti con il Laboratorio Gamma.

Pertanto abbiamo il piacere di presentare la nostra Carta Dei Servizi che ha come finalità di poter valutare preventivamente, per ogni requisito specificato, le caratteristiche dei servizi offerti o ricevuti.

Questo strumento, grazie ai commenti di riscontro, ci consente di progredire nel miglioramento della qualità dei servizi che possiamo offrire.

La carta dei servizi fornisce informazione su:

- *Referenti*
- *Dati Anagrafici*
- *Condizioni generali di accesso*
- *Orario di lavoro*
- *Presentazione del LABORATORIO GAMMA*
- *Sistema di qualità*
- *Significato dell'accreditamento*
- *Organigramma*
- *Autorizzazioni*
- *Campo di attività*
- *Servizi offerti*
- *Standard dei servizi*
- *Elenco delle prove accreditate*
- *Prezzo*
- *Riservatezza*
- *Conservazione dei dati*
- *Criteri generali per i campioni*
- *Accettazione campioni*
- *Subappalto delle prove*
- *Tempi e Modalità di consegna dei risultati*
- *Conservazione campioni*
- *Allegati*

Referenti

Per quanto non compreso in questo documento, si prega di prendere contatto con il LABORATORIO GAMMA ai recapiti sotto riportati.

Per esigenze particolari o per ogni questione tecnica

- Il direttore tecnico e responsabile sistema qualità: **Dott. Massimo Pittano**
- Amministrazione e Office: **Francesca Pittano**



SISTEMA QUALITÀ
ISTRUZIONE OPERATIVA
CARTA DEI SERVIZI

Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025

IO-CSG

Ed. 2 del 14 ago 2018
Rev. 2 del 02 gen 21
Pagina 3 di 12

Ragione Sociale

RAGIONE SOCIALE	Laboratorio Gamma studio associato
FORMA SOCIETARIA	<i>Studio associato costituito in Cavriago il 26-07-1984</i>
INDIRIZZO (SEDE UNICA)	Via Caramaschi, 4 – 42025 Cavriago (RE)
Telefono	0522.576411
Telefax	0522.371288
E-mail	lab@labgamma.com
PEC	labgammapec@341.it
WEB	www.labgamma.com
C.F. e PARTITA IVA	01168220356
Codice ISTAT Attività	74301
Codice SDI	USAL8PV

Condizioni generali di accesso al servizio

Il LABORATORIO GAMMA svolge la sua attività nelle fasce orarie sotto riportate.

Per estensioni d'orario o altre esigenze occorre contattare il LABORATORIO GAMMA per la verifica della disponibilità del personale.

Orario di lavoro

Giorno	Mattino	Pomeriggio
Lunedì	08.00 – 13.00	14.30-18.00
Martedì	08.00 – 13.00	14.30-18.00
Mercoledì	08.00 – 13.00	14.30-18.00
Giovedì	08.00 – 13.00	14.30-18.00
Venerdì	08.00 – 13.00	14.30-18.00

Presentazione

Il LABORATORIO GAMMA è uno studio associato di professionisti provenienti da diverse discipline universitarie. I soci fondatori del LABORATORIO GAMMA nel 1982 singolarmente si occupavano di analisi per il settore zootecnico, poi nel 1984 si sono costituiti in società ampliando anche lo spettro operativo a tutte le attività afferenti l'industria alimentare, l'industria zootecnica e le acque.

Negli anni le competenze sono state implementate in base alle necessità dei clienti, arrivando a coprire sempre un più ampio ambito d'intervento, sviluppando contemporaneamente una rete di collaborazioni per quanto non sia possibile eseguire internamente.

L'obiettivo del LABORATORIO GAMMA è la soddisfazione del cliente con risposte adeguate alle problematiche presentate.

- Aggiornando le proprie conoscenze
- Mantenendo adeguate le strumentazioni
- Operando solo con personale tecnico laureato



Sistema di qualità

Il sistema di qualità è stato affrontato sin dal 1994 con l'analisi della situazione e successiva decisione di passare ad un sistema di qualità normato.

Il LABORATORIO GAMMA, su base volontaria, decide di adeguare il suo operato a quanto prescritto dalla normativa EN 45001 "Criteri generali per il funzionamento dei laboratori di prova".

Tale normativa è stata sostituita, con adeguamento del manuale e delle attività, con la più recente UNI CEI EN ISO/IEC 17025 che è una norma che esprime i "Requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e di taratura".

Questa norma, assieme alle prescrizioni dell'ente accreditante, è la base dell'iter di accreditamento conclusosi nel giugno 2010 con l'assegnazione da parte di ACCREDIA del numero d'accreditamento 1028. (L'elenco delle prove accreditate è allegato al presente documento).

Significato dell'accreditamento

ACCREDIA è l'unico organismo nazionale autorizzato dallo Stato a svolgere attività di accreditamento, valuta la competenza tecnica e l'idoneità professionale dei Laboratori di prova, accertandone la conformità a regole obbligatorie e norme volontarie.

ACCREDIA valuta e accerta la competenza del laboratorio, applicando i più rigorosi standard di verifica del loro comportamento e monitorando continuamente nel tempo le loro prestazioni. ACCREDIA sviluppa una costante e rigorosa azione di sorveglianza sul comportamento dei soggetti accreditati, in termini di rispetto delle regole, mantenimento e miglioramento della qualificazione e aderenza all'etica professionale. I provvedimenti sanzionatori, che vanno dal rafforzamento delle attività di sorveglianza, al blocco delle estensioni di accreditamento, agli obblighi di sospensione o revoca dell'attività di prova, vengono adottati nei confronti dei soggetti inadempienti agli obblighi di cui alle prescrizioni generali e vengono resi pubblici tramite pubblicazione sul sito web di ACCREDIA e nei registri dei soggetti accreditati.

L'Organismo di Accreditamento, essendo indipendente e rappresentativo di tutte le parti interessate, garantisce gli utenti, attraverso verifiche tecniche periodiche, sulla competenza ed imparzialità dei Laboratori nella effettuazione delle prove Accreditate. **L'accreditamento attesta il livello di qualità del lavoro di un Laboratorio di prova**, verificando la conformità del suo sistema di gestione e delle sue competenze a requisiti normativi internazionalmente riconosciuti, nonché alle prescrizioni legislative obbligatorie

Essere conformi ai requisiti richiesti dalla ISO/IEC 17025 significa possedere sia la competenza tecnica richiesta per effettuare le analisi sia un sistema di gestione della qualità, indispensabile per garantire la correttezza del dato analitico e la riferibilità delle misure.

L'accreditamento è riconosciuto alle prove per le quali il laboratorio a richiesto e ottenuto l'accreditamento stesso.

La garanzia di imparzialità e competenza tecnica derivante dall'accreditamento ACCREDIA è pertanto valida esclusivamente per i servizi di analisi e prova per i quali il Laboratorio è accreditato.

L'accreditamento garantisce che i rapporti di prova che riportano il marchio ACCREDIA siano rilasciati nel rispetto dei più stringenti requisiti internazionali in materia di valutazione della conformità, e dietro una costante e rigorosa azione di sorveglianza sul comportamento degli operatori responsabili (Laboratori).

E' possibile consultare l'elenco dettagliato delle prove accreditate direttamente presso il sito di ACCREDIA www.accredia.it, aprendo la pagina dedicata ai laboratori accreditati, e digitando la parola nella stringa di ricerca.

In questa sezione è inoltre possibile consultare, oltre all'elenco prove in vigore, tutte le precedenti revisioni dell'elenco stesso, sottoforma di file PDF elencati alla fine della tabella delle prove in vigore.



SISTEMA QUALITÀ
ISTRUZIONE OPERATIVA
CARTA DEI SERVIZI

Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025

IO-CSG

Ed. 2 del 14 ago 2018
Rev. 2 del 02 gen 21
Pagina 5 di 12

ACCREDIA, in particolare accerta e vigila sui requisiti tecnici ed organizzativi dei Laboratori di prova in modo che siano garantiti i riferimenti metrologici, l'affidabilità e la ripetibilità delle procedure impiegate, l'uso di strumentazioni adeguate, la competenza del personale, l'imparzialità del personale addetto alle prove e del giudizio tecnico emesso dal Laboratorio, secondo quanto previsto dalla norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025 e dalle prescrizioni ACCREDIA.

I risultati delle prove si riferiscono unicamente ai campioni esaminati ed il rapporto di prova non ha validità di approvazione e/o di certificazione del campione esaminato.

In Europa ormai la libera circolazione dei prodotti da un paese all'altro è sempre più condizionata dall'esistenza di rapporti di prova emessi da Laboratori accreditati, che consentano di evitare la ripetizione delle prove nei vari paesi di esportazione; questo approccio è stato ulteriormente rafforzato in seguito allo stabilirsi di accordi di mutuo riconoscimento tra i vari organismi di accreditamento dei Laboratori.

Accredia ha stipulato, in ambito **EA (European cooperation for Accreditation)**, un accordo multilaterale di mutuo riconoscimento con gli organismi nazionali di Accreditamento di numerosi Paesi europei ed extraeuropei.

Riconoscimento dell'equivalenza delle attività di accreditamento svolte da tutti i membri firmatari all'interno del sistema di accreditamento, gestito da IAF-ILAC a livello internazionale e da EA a livello europeo.

In virtù di questa partecipazione, i rapporti di prova emessi sotto accreditamento ACCREDIA, sono riconosciuti e accettati a livello internazionale.

Gli Accordi internazionali di mutuo riconoscimento quindi eliminano la necessità per le prove di laboratorio di essere sottoposte a valutazione di conformità in ogni Paese europeo in cui vengono fatti circolare.

Il marchio di accreditamento di un Ente membro apposto sul rapporto di prova funziona come un passaporto sui mercati internazionali, dove il titolare non deve più sottoporre a ulteriori test, ispezioni o verifiche il proprio prodotto, servizio o la propria professionalità.



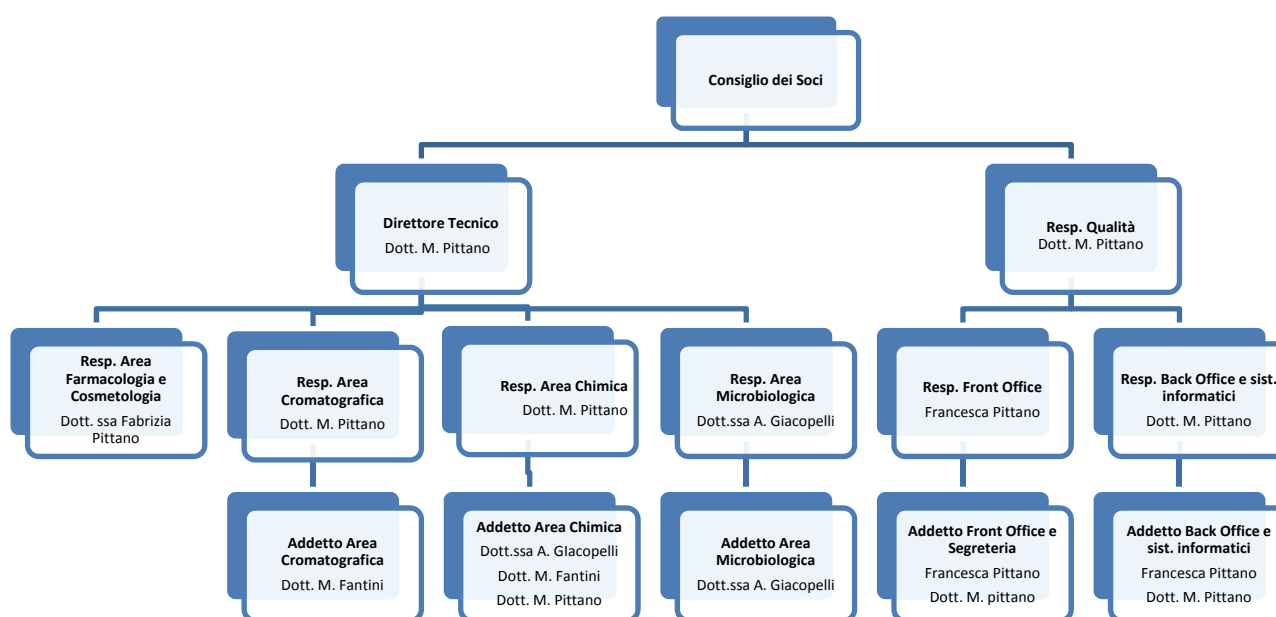
Organigramma

Per lo svolgimento delle sue attività il LABORATORIO GAMMA si avvale di personale formato internamente per le mansioni previste dal ruolo ricoperto.

La formazione del personale avviene con l'affiancamento per alcuni mesi a personale già esperto in modo da apprendere il livello qualitativo del LABORATORIO GAMMA.

Per rispondere con adeguate competenze alle richieste dei clienti, il LABORATORIO GAMMA ha solo personale tecnico laureato in materie inerenti al campo di attività.

L'organigramma del LABORATORIO GAMMA è qui illustrato.



Funzione	Acronimo
Direttore Tecnico	DT
Responsabile Qualità	RSQ
Responsabile Area Cromatografica	RER
Responsabile Area Chimica	REC
Responsabile Area Microbiologica	REB
Addetto Area Cromatografica	ADR
Addetto Area Chimica	ADC
Addetto Area Microbiologica	ADB
Responsabile Front Office, Back Office e sistemi informatici	RO
Addetto Front Office e segreteria, Back Office	AO



Autorizzazioni

Il LABORATORIO GAMMA è in possesso delle seguenti autorizzazioni ufficiali:

- **Parere favorevole** dell'azienda USL N°8 - Montecchio Emilia a svolgere attività di laboratorio analisi veterinarie. prot. 1285/181 del 05 maggio 93)
- **Autorizzazione sanitaria** del *Comune di Cavriago N° 7793 del 22.05.*
- **Autorizzazione** Ministeriale del Ministero della Sanità per l'esecuzione di analisi dei principi medicamentosi nei mangimi e premisce rilasciata con prot.
- **MCA/FF/ma03131** del 18.10.1995
- **Iscrizione nell'Elenco regionale** Regione Emilia Romagna dei laboratori che effettuano analisi nell'ambito delle procedure di autocontrollo delle imprese alimentari con il numero **008/RE/004 dal 31/08/07.**
- **Accreditamento** presso l'Ente Italiano di Accreditamento ACCREDIA dal 04-06-2010 con il numero **1028 L.**
- **Certificazione NFTA** (National Forage Testing Association) per analisi Foraggi sia per via chimica che per spettrometria infrarossa.

Campo di attività

Il LABORATORIO GAMMA opera prevalentemente nei settori qui sotto riportati per i quali fornisce diversi servizi, ma si presta ad affrontare anche altri campi valutando preventivamente la fattibilità.

MICROBIOLOGIA

CHIMICA

ASSISTENZA

Servizi offerti

MICROBIOLOGIA	Acque	Destinate al consumo umano Piscina Superficiali Termali Scarico
	Alimenti Mangimi	Valutazione igiene prodotto Conta e ricerca di classi o di singole specie batteriche Prove di sterilità Durabilità (Shelf Life)
	Superfici.	Igiene superfici alimentari Prove abbattimento batterico
	Cosmetici	Valutazione stato igienico Challenge test
	Aria	Conta o ricerca di classi o di singole specie.
	Erbe	Erbe per tisane Erbe da usarsi tal quale
	Farmaceutici	Analisi microbiologica secondo farmacopea



SISTEMA QUALITÀ
ISTRUZIONE OPERATIVA
CARTA DEI SERVIZI

Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025

IO-CSG

Ed. 2 del 14 ago 2018
Rev. 2 del 02 gen 21
Pagina 8 di 12

CHIMICA	Acque	Destinate al consumo umano Piscina Superficiali Termali Scarico
	Alimenti	Etichettatura nutrizionale Elementi minerali Fibre Additivi Vitamine Stabilità chimica per shelf life Allergeni Contaminanti
	Mangimi	Analisi cartellino Frazioni fibrose Elementi minerali Contaminanti Additivi Vitamine Sostanze indesiderabili
	Foraggi – Unifeed	Analisi rapide NIR [Near Infrared Reflectance]
	Mangimi medicati	Titolo principi attivi Cross Contamination
	Cosmetici	Dosaggio di principi attivi Dosaggio additivi. Stabilità chimica
	Erbe	Flavonoidi Totali o specifici Polifenoli Totali o specifici Principi attivi vegetali
	Farmaceutici	Purezza e caratteristiche stabilite dalla farmacopea

per talune analisi ci avvaliamo di altri laboratori selezionati. e di nostra fiducia.



SISTEMA QUALITÀ
ISTRUZIONE OPERATIVA
CARTA DEI SERVIZI

Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025

IO-CSG

Ed. 2 del 14 ago 2018
Rev. 2 del 02 gen 21
Pagina 9 di 12

ASSISTENZA	Industrie alimentari	Valutazione Etichette Valutazione schede tecniche Claim Allergeni HACCP Assistenza produzione Assistenza contestazioni
	Mangimi	Legislazione mangimi Assistenza contestazioni
	Cosmetici	Valutazione prodotto Predisposizione Challenge test Verifica sostanze e INCI
	Aria	Valutazione protocolli sanificazione
	Superfici	Valutazione prodotti igienizzanti
	Erbe	Assistenza contestazioni

In aggiunta a questi settori LABORATORIO GAMMA è in grado di affrontare lavori di analisi e ricerca in altri settori concordando con il committente il protocollo di lavoro, le analisi da eseguire ed i metodi di prova.

Elenco delle prove accreditate

L'elenco delle prove accreditate allo stato attuale è visibile presso il sito di ACCREDIA al link : <http://pa.sinal.it/PA1175AR17.PDF> e in fondo all'istruzione operativa.

Prezzi

Presso il LABORATORIO GAMMA è presente un listino prezzi, disponibile su richiesta. Nel caso di collaborazioni prolungate il LABORATORIO GAMMA può convenire con il cliente una specifica scontistica.

Riservatezza

Informativa Privacy

Ai sensi dell'art. 13 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003, n. 196 – recante disposizione in materia di protezione dei dati personali, si rendono le seguenti informazioni:

- i dati personali sono richiesti, raccolti e trattati per lo svolgimento delle specifiche funzioni istituzionali e nei limiti previsti dalla relativa normativa;
- la comunicazione o la diffusione dei dati personali a soggetti pubblici o privati sarà effettuata solo se prevista da norme di legge o di regolamento o se risulta necessaria per lo svolgimento delle funzioni istituzionali;
- l'interessato potrà in ogni momento esercitare i diritti di cui all'art. 7 del D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196;
- il titolare dei dati trattati è il Direttore Tecnico;
- il responsabile del trattamento dei dati è il Direttore Tecnico.

Il LABORATORIO GAMMA acquisisce ed utilizza esclusivamente i dati necessari all'esecuzione delle analisi e della gestione delle fatture per soli scopi istituzionali.



SISTEMA QUALITÀ
**ISTRUZIONE OPERATIVA
CARTA DEI SERVIZI**

Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025

IO-CSG

Ed. 2 del 14 ago 2018
Rev. 2 del 02 gen 21
Pagina 10 di 12

Generalità

Il LABORATORIO GAMMA garantisce la riservatezza di quanto operato, dei rapporti con i clienti, dei risultati ottenuti e dei documenti garantendo la riservatezza su più livelli.

Accesso al laboratorio

L'accesso al LABORATORIO GAMMA è consentito solo agli operatori del laboratorio stesso, fatto salvo specifica richiesta in merito che il LABORATORIO GAMMA valuterà.

Nessuna persona può essere lasciata sola in locali dove siano conservati dati (ufficio o archivio).

Accesso ai dati

L'accesso ai dati informatici è protetto a due livelli con password, in accesso al sistema e in accesso al programma gestionale.

I dati cartacei sono mantenuti in archivio con porta chiusa e i dati in uso sono collocati in locale ove è sempre presente il personale del laboratorio.

Impegno alla riservatezza

Chiunque operi per conto del LABORATORIO GAMMA sottoscrive un contratto impegnativo alla riservatezza per quanto apprende in ambito lavorativo, dati, clienti, tecniche ecc.

Informazioni o dati da conferire a terzi

Nel caso in cui vi sia richiesta da parte di terzi coinvolti a qualunque titolo nelle prove eseguite, le informazioni possono essere conferite esclusivamente dopo che il LABORATORIO GAMMA ha ricevuto esplicito nulla osta, anche verbale, da parte del referente delle analisi o del titolare del rapporto di prova.

Conservazioni dei dati e dei documenti

I dati (nel senso più ampio del termine) sono conservati in archivio sotto forma cartacea e sono i documenti di riferimento in caso di controversia.

Copia integrale informatica dei rapporti di prova emessi e inviati al cliente sono conservati su server dedicato.

I dati del software di gestione delle prove è esclusivamente un aiuto tecnologico allo scopo di velocizzare la gestione e la generazione dei documenti cartacei.

I tempi di conservazione dei documenti di riferimento delle prove eseguite sono conservati presso il Laboratorio Gamma secondo i tempi prescritti da Accredia.



Tipologia dei documenti	Tempi minimi di conservazione
Rapporto di prova	48 mesi
Foglio di lavoro	48 mesi
Quaderni di Laboratorio	48 mesi
Rapporti di taratura	48 mesi
Certificati di taratura	48 mesi
Controlli dello stato di taratura	48 mesi
Registrazioni ambientali	48 mesi
Rapporti di non conformità	48 mesi
Registrazioni strumentali	48 mesi
Conferma d'ordine	12 mesi

Criteria generali per i campioni

Il LABORATORIO GAMMA non esegue operazioni di campionamento, ma si rende disponibile a dare le più ampie indicazioni in merito.

Su richiesta del cliente il LABORATORIO GAMMA s'impegna a trasferirgli le informazioni necessarie per metterlo nelle migliori condizioni di campionamento, trasporto e conferimento del campione.

Qualora il LABORATORIO GAMMA non abbia a disposizione tali informazioni, si attiverà per il reperimento delle medesime e a comunicarle al cliente in tempi ragionevoli per il cliente stesso.

Tali informazioni per i più comuni tipi di campioni sono sintetizzate, suddivise per tipologia di campione, in un documento sintetico di ausilio al campionamento disponibile per la distribuzione a tutti i clienti definito: NOTA TECNICA - CRITERI GENERALI PER I CAMPIONI (A2-IO-CSG) dove si riportano, per le tipologie più comuni di campione, le indicazioni per la quantità, il contenitore e le condizioni di trasporto o ambientali cui sono aggiunte note informative sull'importanza di un corretto campionamento, sull'identificazione del campione, sui contenitori e sul trasporto.

E' altresì disponibile la NOTA TECNICA – GUIDA ALL'ANALISI – ACQUE PER USO UMANO (A3-IO-GSG) sempre da utilizzarsi come ausilio tecnico/ informativo al cliente.

Accettazione Campioni


Per l'accettazione dei campioni si fa riferimento al documento CRITERI GENERALI DI ACCETTAZIONE PER I CAMPIONI (A3-P-MCP) e i campioni sono accettati se rientrano nei parametri previsti dal documento; in caso di difformità il cliente viene edotto delle difformità e dei rischi sull'esattezza del risultato delle prove.

Se il cliente insiste per l'esecuzione delle prove, si annotano le difformità sui documenti necessari all'esecuzione delle prove in modo che ne rimanga traccia.

Subappalto delle prove

Il LABORATORIO GAMMA prevede la possibilità di conferite talune analisi ad altro laboratorio qualora il cliente abbia richieste specifiche non eseguibili internamente.

Nel caso il LABORATORIO GAMMA decide unilateralmente a quale laboratorio affidare le analisi in subappalto.

	<p>SISTEMA QUALITÀ</p> <p>ISTRUZIONE OPERATIVA</p> <p>CARTA DEI SERVIZI</p> <p>Norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025</p>	<p>IO-CSG</p> <p>Ed. 2 del 14 ago 2018 Rev. 2 del 02 gen 21 Pagina 12 di 12</p>
---	---	--

Il LABORATORIO GAMMA è responsabile, oltre alla scelta, anche dei rapporti con il laboratorio terzo e del conferimento dei risultati al cliente.

Il subappalto è previsto esclusivamente nei seguenti casi :

- prove accreditate Accredia al di fuori del campo di accreditamento del Laboratorio Gamma
- prove non accreditate Accredia non eseguibili presso Laboratorio Gamma
- prove non accreditate Accredia temporaneamente non eseguibili presso Laboratorio Gamma.

Le strutture selezionate da LABORATORIO GAMMA come laboratori di subappalto sono state sottoposte dal medesimo ad una valutazione preventiva e di questa se ne assume la responsabilità nei confronti del cliente.

Le prove subappaltate verranno gestite separatamente dalle altre prove (rapporti di prova separati).

Tempi e Modalità di consegna dei risultati

Tempi di consegna:

- Per analisi eseguite dal LABORATORIO GAMMA, i tempi sono di 15 giorni lavorativi (30 giorni per analisi non routinarie).
- Per analisi date in subappalto il tempo di risposta è stabilito dal laboratorio subappaltante.

In ogni caso il cliente o il LABORATORIO GAMMA possono concordare termini diversi per la consegna dei risultati, le variazioni sui tempi previsti sono comunicate telefonicamente al cliente, mentre eventuali necessità di urgenza devono essere comunicate al LABORATORIO GAMMA all'atto della richiesta d'analisi.

Modalità di consegna:

All'accettazione del campione è stabilita la modalità di conferimento dei risultati delle prove in base alla richiesta del cliente definendo "chi – come – quando" deve ricevere il rapporto di prova o i risultati.

I risultati possono essere anticipati (anche parzialmente) con le seguenti modalità:

- Posta elettronica
- Telefono
- Sms

Successivamente il rapporto di prova definitivo è spedito via mail, solo se richiesto dal cliente verrà consegnata copia cartacea brevi manu o tramite posta ordinaria.

Conservazione campioni

I campioni già sottoposti a prove sono conservati, con le modalità previste per il tipo di campione, per ulteriori 15 giorni dalla data del rapporto di prova.

Alla conclusione del periodo in assenza di sopravvenute necessità o specifiche richieste del committente il campione viene eliminato.

Allegati

Listino prezzi (A1-IO-CSG)	Certificato di accreditamento
Elenco delle prove accreditate	Autorizzazione analisi principi medicamentosi
Autorizzazione a seguito di sopralluogo usl	Certificazione NFTA [National Forage Testing Ass.]
Criteri generali per i campioni (A2-IO-CSG)	Guida analisi acque uso umano (A3-IO-GSG)