

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

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

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

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