

RAPPORTO DI PROVA N° 2503050181

Data emissione 17/03/2025
Numero Accettazione 050325-018

Pagina 1 di 4

Spett.le
P.F.E. spa
VIALE GRAN SASSO 11
20131 MILANO (MI)

Tipo campione	Tampone ambientale	
Data ricevimento campione	05/03/2025	
Descrizione campione	U.O. RIABILITAZIONE NEUROLOGICA	
Luogo del prelievo	Ospedale G. Giglio - CEFALU'	Data prelievo 05/03/2025
Campionamento effettuato da:	Tecnico competente del Committente(**)	
Programma campionamento	ISO 14698-1:2003 App A; ISO 14698-1:2003 App C	
Confezione campione	PIASTRE PETRI; KIT SWAB CON NEUTRALIZZANTE	
Condizione del campione/Sigilli	CONFORME	
Vettore/Consegna il campione	A cura del laboratorio	
Temperatura Accettazione	3,7 °C	
Conservazione campione	Frigo tra 2-8°C	
Restituzione campione	No: smaltimento campione	

Protocollo Campione 050325-018/1 del 05/03/25

Etichetta/Lotto U.O. RIABILITAZIONE NEUROLOGICA - DEGENZA NR. 3 - MANIGLIA - PULITO

Indagine eseguita <i>Data inizio prova- Data fine prova</i>	Risultato	U.M	Metodo
Microrganismi a 30°C/ Microorganisms at 30°C 05/03/25 -08/03/25	presenti ma < 4	UFC/cm2	ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 4833-1:2022
Lieviti e muffe 05/03/25 -12/03/25	presenti ma < 4	UFC/cm2	ISO 21527-2:2008
Stafilococchi coagulasi positivi (Staphylococcus aureus e altre specie)/Coagulase-positive staphylococci (Staphylococcus aureus and other species) 05/03/25 -07/03/25	<1	UFC/cm2	ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 6888-1:2021
Pseudomonas spp* 05/03/25 -14/03/25	<1	UFC/cm2	UNI EN ISO 16266 :2008
Aspergillus niger 05/03/25 -17/03/25	<1	UFC/cm2	MI-02 rev0 2018
Aspergillus fumigatus 05/03/25 -17/03/25	<1	UFC/cm2	MI-02 rev0 2018

(*) Prova non accreditata da ACCREDIA

Protocollo Campione 050325-018/2 del 05/03/25

Etichetta/Lotto U.O. RIABILITAZIONE NEUROLOGICA - DEGENZA NR. 3 - SEDIA - PULITO

Indagine eseguita <i>Data inizio prova- Data fine prova</i>	Risultato	U.M	Metodo
--	-----------	-----	--------

SEGUE RAPPORTO DI PROVA N° 2503050181

Data emissione 17/03/2025

Pagina 2 di 4

Numero Accettazione 050325-018

Indagine eseguita <i>Data inizio prova- Data fine prova</i>	Risultato	U.M	Metodo
Microrganismi a 30°C/ Microorganisms at 30°C 05/03/25 -08/03/25	presenti ma < 4	UFC/cm2	ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 4833-1:2022
Lieviti e muffe 05/03/25 -12/03/25	<1	UFC/cm2	ISO 21527-2:2008
Stafilococchi coagulasi positivi (Staphylococcus aureus e altre specie)/Coagulase-positive staphylococci (Staphylococcus aureus and other species) 05/03/25 -07/03/25	presenti ma < 4	UFC/cm2	ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 6888-1:2021
Pseudomonas spp* 05/03/25 -14/03/25	<1	UFC/cm2	UNI EN ISO 16266 :2008
Aspergillus niger 05/03/25 -17/03/25	<1	UFC/cm2	MI-02 rev0 2018
Aspergillus fumigatus 05/03/25 -17/03/25	<1	UFC/cm2	MI-02 rev0 2018

(*) Prova non accreditata da ACCREDIA

Protocollo Campione 050325-018/3 del 05/03/25

Etichetta/Lotto U.O. RIABILITAZIONE NEUROLOGICA - DEGENZA NR. 3 - WC - PULITO

Indagine eseguita <i>Data inizio prova- Data fine prova</i>	Risultato	U.M	Metodo
Microrganismi a 30°C/ Microorganisms at 30°C 05/03/25 -08/03/25	<1	UFC/cm2	ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 4833-1:2022
Lieviti e muffe 05/03/25 -12/03/25	<1	UFC/cm2	ISO 21527-2:2008
Stafilococchi coagulasi positivi (Staphylococcus aureus e altre specie)/Coagulase-positive staphylococci (Staphylococcus aureus and other species) 05/03/25 -07/03/25	<1	UFC/cm2	ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 6888-1:2021
Pseudomonas spp* 05/03/25 -14/03/25	<1	UFC/cm2	UNI EN ISO 16266 :2008
Aspergillus niger 05/03/25 -17/03/25	<1	UFC/cm2	MI-02 rev0 2018
Aspergillus niger 05/03/25 -17/03/25	<1	UFC/cm2	MI-02 rev0 2018

(*) Prova non accreditata da ACCREDIA

Protocollo Campione 050325-018/4 del 05/03/25

Etichetta/Lotto U.O. RIABILITAZIONE NEUROLOGICA - DEGENZA NR. 3 - RUBINETTO - PULITO

Indagine eseguita <i>Data inizio prova- Data fine prova</i>	Risultato	U.M	Metodo
--	-----------	-----	--------

AL 08-06 1 22/10/2019

Laboratorio e uffici: Via Cesare Abba,38 – 93013 Mazza (CL) Contatti: 3284634447/ 3714216171
Email: vincenzosorce@gmail.com/info@analisichimichelsg.it; sito internet: www.analisichimichelsg.it
P.I. 02150670855 - C.F. 02150670855 - Certificato ISO 9001; 14001; 45001 - SA8000

SEGUE RAPPORTO DI PROVA N° 2503050181

Data emissione 17/03/2025

Pagina 3 di 4

Numero Accettazione 050325-018

Indagine eseguita <i>Data inizio prova- Data fine prova</i>	Risultato	U.M	Metodo
Microrganismi a 30°C/ Microorganisms at 30°C 05/03/25 -08/03/25	<1	UFC/cm2	ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 4833-1:2022
Lieviti e muffe 05/03/25 -12/03/25	<1	UFC/cm2	ISO 21527-2:2008
Stafilococchi coagulasi positivi (Staphylococcus aureus e altre specie)/Coagulase-positive staphylococci (Staphylococcus aureus and other species) 05/03/25 -07/03/25	<1	UFC/cm2	ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 6888-1:2021
Pseudomonas spp* 05/03/25 -14/03/25	<1	UFC/cm2	UNI EN ISO 16266 :2008
Aspergillus niger 05/03/25 -17/03/25	<1	UFC/cm2	MI-02 rev0 2018
Aspergillus fumigatus 05/03/25 -17/03/25	<1	UFC/cm2	MI-02 rev0 2018

(*) Prova non accreditata da ACCREDIA

(**) Campionamento non accreditato Accredia

(1) Prova in accreditamento.

(<LoQ) Si indica che il risultato non è valutabile per valore inferiore al limite di rilevabilità del metodo di prova.

I risultati si riferiscono esclusivamente ai campioni sottoposti a prova.

I campioni analizzati se non del tutto utilizzati per l'esecuzione della prova rimangono a disposizione del cliente per 7 giorni dalla data di emissione del presente rapporto di prova. Qualora calcolata l'incertezza di misura si riferisce ad un fattore di copertura $K=2$ al 95% di probabilità. In caso di determinazione di residui/tracce, il recupero non è stato utilizzato nei calcoli ed è compreso nel range 70-130%, tranne nei casi in cui è diversamente indicato nei singoli metodi di prova. Le prove quantitative microbiologiche su tamponi o alimenti sono eseguite in singola replica in conformità con la ISO 7218:2013. Per le prove olfattometriche il campione sottoposto a prova è stato consegnato e analizzato entro le 30 ore dal momento del campionamento quando il campionamento è effettuato dal laboratorio, in conformità rispetto al punto 7.3.3 della norma UNI EN 13725:2004 (Trasporto e conservazione prima della misurazione). Come odorante di riferimento è stato utilizzato: 1-Butanolo (CAS-Nr.71-36-3) in azoto a varie concentrazioni. Il rilevamento del Coronavirus (SARS-CoV-2) viene effettuato mediante riconoscimento molecolare attraverso il test dosaggio PCR real time utilizzando la reazione a catena della polimerasi per trascrizione inversa in tempo reale ai fini diagnostici. Con positivo e negativo si intendono le unità genomiche COVID-19 rispettivamente rilevata e non rilevata dalla PCR.

L'analisi qualora non specificato, è da considerarsi come relativa al campione prelevato e consegnato dal cliente; data, luogo di prelievo, lotto, codice identificativo, etc. sono stati dichiarati dal cliente sotto sua esclusiva responsabilità. Resta quindi inteso che il laboratorio non assume responsabilità alcuna circa la corrispondenza dei dati analitici tra campione ricevuto ed intera partita di materiale, dalla quale si afferma essere stato prelevato il campione medesimo e quindi i risultati si riferiscono ai soli oggetti provati. La denominazione del campione qui riportata fa fede a quanto dichiarato dal cliente in fase di accettazione del campione. È fatto assoluto divieto di modificare anche parzialmente i dati contenuti. Il rapporto di prova non può essere riprodotto anche parzialmente senza l'autorizzazione scritta del laboratorio. Regola decisionale per le dichiarazioni di conformità: il laboratorio adotta la regola decisionale basata sulla semplice accettazione (JGCM 106:2012 par. 8.2.1); pertanto la conformità ad un limite di legge o di specifica viene dichiarata quando il risultato è entro tale limite, senza tenere conto dell'incertezza di misura. A questa regola decisionale corrisponde un rischio di falsa accettazione minore del 50% (ILAC G8:09/2019 par. 5.2)".

L'accreditamento non significa in nessun modo che ACCREDIA accetti la responsabilità del risultato di prova o che dia l'approvazione a un campione di prova o a un prodotto.

U.M. = Unità di misura

LQ = Limite di rilevabilità per le prove microbiologiche, Limite di quantificazione per tutte le altre.

L'accreditamento della prova non significa che il prodotto è approvato da Accredia.

----- Fine Rapporto di Prova -----

AL 08-06 1 22/10/2019

Laboratorio e uffici: Via Cesare Abba, 38 – 93013 Mazzarino (CL) Contatti: 3284634447/ 3714216171
Email: vincenzosorce@gmail.com/info@analisichimichelsg.it; sito internet: www.analisichimichelsg.it
P.I. 02150670855 - C.F. 02150670855 - Certificato ISO 9001; 14001; 45001 - SA8000

SEGUE RAPPORTO DI PROVA N° 2503050181

Data emissione 17/03/2025
Numero Accettazione 050325-018

Pagina 4 di 4

Il responsabile di divisione
Microbiologia
GIROLAMO GIARRATANA

Il Direttore

DOTT. VINCENZO SORCE
Albo degli Agronomi n.232 Ordine di
Caltanissetta

Laboratorio Analisi Dottor Vincenzo Sorce S.r.l.
Amministratore unico Vincenzo SORCE
Via Cesare Abba nr. 38 - 93013 Mazzarino (CL)
P.IVA/Cod. fiscale 02150670855 - SDI KRRH689
Tel/Fax: 0934.381650
E-mail: vincenzosorce@gmail.com PEC: v.sor@analisipec.it