

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.001

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Mop rosso pulito
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.001

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.002

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Vileda verde pulito
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.002

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.003

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Mop blu sporco
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.003

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.
LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.
LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.
NA = non applicabile.
L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:
Tecnica: Real Time PCR
DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:
Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.
Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.004

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Base letto tecnico sala ecografia reparto senologia
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	49	[34; 71]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.004

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.005

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo deterzione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Scivania sala ecografia reparto senologia

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.005

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.006

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Rubinetto bagno sala ecografia reparto senologia

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.006

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.007

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo deterzione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Dispenser carta bagno sala ecografia reparto senologia
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.007

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.008

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Pediera letto 7 camera 3 reparto medicina urgenza
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.008

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.009

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Tavolino letto 7 camera 3 reparto medicina urgenza

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.009

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.
LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.
LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.
NA = non applicabile.
L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:
Tecnica: Real Time PCR
DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:
Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.
Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.010

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Anta comodino letto 7 camera 3 reparto medicina urgenza
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.010

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.011

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Tavolo camera 3 reparto medicina urgenza
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.011

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.
LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.
LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.
NA = non applicabile.
L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:
Tecnica: Real Time PCR
DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:
Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.
Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.012

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Tavoletta wc bagno camera 3 reparto medicina urgenza
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.012

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.013

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo deterzione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Pulsantiera wc camera 3 reparto medicina urgenza
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.013

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.014

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Trapezio letto 10 camera 4 reparto ortopedia

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.014

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.015

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Pulsantiera letto 10 camera 4 reparto ortopedia

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.015

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.016

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Base letto tecnico 10 camera 4 reparto ortopedia
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.016

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.017

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Dispenser sapone bagno letto 10 camera 4 reparto ortopedia
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.017

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.018

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Scrivania studio medico reparto ortopedia
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.018

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.019

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Anta armadio studio medico reparto ortopedia
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.019

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.020

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Pediera letto 12 camera 6 reparto chirurgia generale

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.020

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.021

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Punto luce letto 12 camera 6 reparto chirurgia generale
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	0,8 numero stimato di microrganismi	[0,4; 1,6]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.021

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.022

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Porta flebo letto 12 camera 6 reparto chirurgia generale
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	microrganismi presenti ma <0.4 ufc/cm ²	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.022

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.023

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Anta armadio Letto 12 camera 6 reparto chirurgia generale
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.023

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.024

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Schienale sedia stanza coordinatrice reparto chirurgia generale
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.024

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.025

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Stampante stanza coordinatrice reparto chirurgia generale
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.025

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.026

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Testiera letto 5 camera 2 reparto otorino

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.026

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.027

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Comodino letto 5 camera 2 reparto otorino

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.027

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.028

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Tavolo letto 5 camera 2 reparto otorino

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.028

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.029

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Sedia letto 5 camera 2 reparto otorino

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.029

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.030

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Base lampada nido

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	0,6 numero stimato di microrganismi	[0,3; 1,3]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.030

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.031

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo deterzione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Anta armadio nido
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.031

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.032

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Scialitica sala parto

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.032

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.033

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo deterzione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Laterale letto sala parto

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.033

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.034

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo deterzione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Comodino letto 2 camera 2 reparto ostetricia

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.034

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.035

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Anta armadio letto 2 camera 2 reparto ostetricia
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.035

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.036

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Carrello anestesia sala operatoria 4

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.036

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.037

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Carrello materiale presidi sala operatoria 4
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	5,8	[4,1; 8,3]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.037

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.038

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Scialitica 1 sala operatoria 4

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.038

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.039

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Scialitica 2 sala operatoria 4
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.039

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.040

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Carrello oculistica presidi sala operatoria 4

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.040

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.041

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Anta armadio acciaio ginecologia sala operatoria 4
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.041

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.042

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo deterzione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Ripiano colonna apparecchiatura sala operatoria 4

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.042

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.043

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Tavolo madre sala operatoria 4
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.043

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.044

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Asta trapezio camera 15 reparto malattie infettive

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.044

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.045

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo deterzione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Comodino camera 15 reparto malattie infettive
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.045

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.046

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Poltrona camera 15 reparto malattie infettive
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	0,4 numero stimato di microrganismi	[0,2; 1,1]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.046

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.047

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Tavolo camera 15 reparto malattie infettive
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.047

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.048

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo deterzione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Specchio bagno camera 15 reparto malattie infettive

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.048

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.049

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Maniglione wc bagno camera 15 reparto malattie infettive
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.049

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.050

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Tavolino Sala terapia C Oncologia

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.050

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.051

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo deterzione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Lavandino Sala terapia C Oncologia

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.051

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.052

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Asta flebo Sala terapia C Oncologia

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.052

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.053

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.

Data ricevimento: 25/03/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: Scrivania reparto DH Oncoematologia

Inizio analisi: 26/03/2026

Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.053

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.054

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo deterzione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Lettino Reparto DH Oncoematologia
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	microrganismi presenti ma <0.4 ufc/cm ²	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.054

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.055

del 30/03/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 36 Op. - Ritirato il: - 25/03/2026 - a cura di: 35 Op.
Data ricevimento: 25/03/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: Rubinetto reparto DH Oncoematologia
Inizio analisi: 26/03/2026
Fine analisi: 30/03/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600634.055

del 30/03/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.001

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Fasciatoio stanza 7 reparto pediatria
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.001

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.002

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Pulsante campanello stanza 7 reparto pediatria
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.002

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.003

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia Finestra 7 reparto pediatria
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.003

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.004

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026

Data ricevimento: 22/04/2026

Area campionata: 100cm

Luogo prelievo: ospedale Imperia

Punto prelievo: Lampada Nido reparto pediatria

Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.004

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.005

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026

Data ricevimento: 22/04/2026

Area campionata: 100cm

Luogo prelievo: ospedale Imperia

Punto prelievo: Culla termica Nido reparto pediatria

Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.005

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.006

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Cassetto fasciatoio Ambulatorio Nido reparto pediatria
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.006

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.007

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia poltrona gialla ambulatorio 1 Oculistica
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.007

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.
LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.
LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.
NA = non applicabile.
L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:
Tecnica: Real Time PCR
DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:
Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.
Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.008

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia poltrona blu ambulatorio 1 Oculistica
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	0,9 numero stimato di microrganismi	[0,5; 1,8]	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.008

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.009

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Base Laser ambulatorio 1 Oculistica
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.009

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.010

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia poltrona gialla Filtro operatorio Oculistica
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.010

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.011

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia Porta Filtro operatorio Oculistica
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.011

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.012

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026

Data ricevimento: 22/04/2026

Area campionata: 100cm

Luogo prelievo: ospedale Imperia

Punto prelievo: Dispenser sapone bagno Day surgery

Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.012

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.013

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia lavandino bagno Day surgery
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.013

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.014

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Tastiera pc ambulatorio chirurgico Poliambulatorio
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.014

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.015

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia scialitica ambulatorio chirurgico Poliambulatorio
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.015

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.016

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Punto luce ambulatorio chirurgico vascolare Poliambulatorio
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.016

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.017

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia anta armadio Sala B Reparto Endoscopia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.017

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.018

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Base Carrello Sala B Reparto Endoscopia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.018

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.019

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Anta armadio Sala B Reparto Endoscopia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.019

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.020

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Paravento Sala Risveglio Reparto Endoscopia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.020

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.021

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.021

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.022

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Base letto tecnico Sala Risveglio Reparto Endoscopia
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	microorganismi presenti ma <0.4 ufc/cm2	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.022

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.023

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Trapezio letto 4 Sala intensiva Reparto Pneumologia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.023

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.024

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Punto luce letto 4 Sala intensiva Reparto Pnemologia
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.024

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.025

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Pediera letto 5 Sala intensiva Reparto Pneumologia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.025

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.026

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Base comodino letto 22 camera 5 Reparto Pneumologia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.026

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.027

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Davanzale letto 22 camera 5 Reparto Pnemologia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	microorganismi presenti ma <0.4 ufc/cm2	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.027

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.028

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Base letto tecnico letto 22 camera 5 Reparto Pneumologia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.028

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.029

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Trave appoggio camminata Palestra reparto Fisiatria
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.029

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.030

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Letto Palestra reparto Fisiatria
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.030

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.031

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia finestra Palestra reparto Fisiatria
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.031

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.032

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Coperchio indifferenziata palestra reparto Fisiatria
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.032

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.033

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Coperchio indifferenziata palestra reparto Fisiatria
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.033

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.034

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglie Carrucola Palestra reparto Fisiatria
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.034

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.035

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Anta armadio letto 11 reparto Ostetricia
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.035

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.036

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia lavandino letto 11 reparto Ostetricia
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.036

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.037

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Cassetto letto 12 reparto Ostetricia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.037

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.038

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026

Data ricevimento: 22/04/2026

Area campionata: 100cm

Luogo prelievo: ospedale Imperia

Punto prelievo: Fasciatoio letto 11 reparto Ostetricia

Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.038

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.039

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia scialitica sala parto 2 Reparto Ostetricia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.039

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.040

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Pediera Letto sala parto 2 Reparto Ostetricia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.040

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.041

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Base scialitica sala parto Anestesia Reparto Ostetricia
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	microorganismi presenti ma <0.4 ufc/cm2	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.041

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.042

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Testiera lettosala parto anestesia reparto ostetricia
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.042

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.043

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Rubinetto lavandino Sala operatoria 4 Blocco operatorio
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.043

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.044

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: lavandino Sala operatoria 4 Blocco operatorio
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.044

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.
LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.
LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.
NA = non applicabile.
L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:
Tecnica: Real Time PCR
DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:
Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.
Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.045

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Scialitica Sala operatoria 4 Blocco operatorio
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.045

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.046

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Scialitica 2 Sala operatoria 4 Blocco operatorio
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.046

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.047

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Coperchio indifferenziata Sala operatoria 4 Blocco operatorio
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.047

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.048

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Base asta flebo Sala operatoria 4 Blocco operatorio
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.048

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.049

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Parete Sala operatoria 4 Blocco operatorio
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.049

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.
LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.
LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.
NA = non applicabile.
L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:
Tecnica: Real Time PCR
DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:
Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.
Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.050

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Laterale carrello medicinali Sala operatoria 4 Blocco operatorio
Inizio analisi: 22/04/2026
Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.050

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.051

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026

Data ricevimento: 22/04/2026

Area campionata: 100cm

Luogo prelievo: ospedale Imperia

Punto prelievo: Vileda blu sporco reparto lavanderia

Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	7,8	[5,6; 11]	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.051

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.052

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026

Data ricevimento: 22/04/2026

Area campionata: 100cm

Luogo prelievo: ospedale Imperia

Punto prelievo: vileda blu pulito reparto lavanderia

Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	microorganismi presenti ma <0.4 ufc/cm2	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.052

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.053

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026

Data ricevimento: 22/04/2026

Area campionata: 100cm

Luogo prelievo: ospedale Imperia

Punto prelievo: Mop rosso sporco reparto lavanderia

Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	15	[11; 20]	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.053

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.054

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026

Data ricevimento: 22/04/2026

Area campionata: 100cm

Luogo prelievo: ospedale Imperia

Punto prelievo: Mop blu pulito reparto lavanderia

Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.054

del 28/04/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.055

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Campionamento a cura di: 36 Op. - in data: 22/04/2026
Data ricevimento: 22/04/2026
Area campionata: 100cm
Luogo prelievo: ospedale Imperia
Punto prelievo: Maniglia Carrello pronto soccorso reparto lavanderia
Inizio analisi: 22/04/2026

Fine analisi: 27/04/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microorganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm2	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm2, è pari a 100 cm2 se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2600838.055

del 28/04/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-001

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: TESTIERA POSTAZIONE 2 DIALISI
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-001

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-002

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: LATO POSTAZIONE 2 DIALISI

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	microrganismi presenti ma <0.4 ufc/cm ²	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-002

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-003

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: COMODINO POSTAZIONE 2 DIALISI

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-003

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-004

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: TELECOMANDO POSTAZIONE 2 DIALISI
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	microrganismi presenti ma <0.4 ufc/cm ²	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-004

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-005

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: TAVOLINO PEDIERA POSTAZIONE 2 SALA B DIALISI
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	2,3	[1,4; 3,6]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-005

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-006

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: BASE POLTRONA SALA B POSTAZIONE 3 DIALISI
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-006

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-007

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo deterzione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: RUBINETTO SALA C OTORINO

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-007

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-008

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: SCHIENALE SEDIA OPERATORE SALA C OTORINO
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	0,8 numero stimato di microrganismi	[0,4; 1,7]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-008

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-009

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: BASE OTINOTECNICO SALA C OTORINO

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-009

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-010

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: BASE VIDEOENDOSCOPIO AMBULATORIO B OTORINO
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	0,8 numero stimato di microrganismi	[0,4; 1,7]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-010

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-011

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: BASE SGABELLO A,BULATORIO B OTORINO
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	1,2	[0,6; 2,2]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-011

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-012

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: DIOSEPNSER CARTA MANI AMBULATORIO B OTORINO
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-012

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-013

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: ASTA FLEBO LETTO 6 RIANIMAZIONE
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-013

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-014

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: LATO LETTO 6 RIANIMAZIONE

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-014

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-015

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: TAVOLINO LETTO 6 RIANIMAZIONE

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-015

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-016

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: BASE LETTO 6 RIANIMAZIONE

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-016

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-017

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: SPONDA LETTO 7 RIANIMAZIONE

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-017

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-018

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: TESTIERA LETTO 7 RIANIMAZIONE

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-018

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-019

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: CASSETTO ARMADIETTO LETTO 7 RIANIMAZIONE

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-019

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-020

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: BASE LETTO 7 RIANIMAZIONE

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-020

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-021

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: BASE LETTO ECO 2 RADIOLOGIA
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-021

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-022

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: DISPENSER SAPONE ECO 2 RADIOLOGIA
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	1,7	[1; 2,9]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-022

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-023

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: APPENDIABITI SPOGLIATOIO ECO 2 RADIOLOGIA
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	7,5	[5,3; 10]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-023

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-024

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: PARETE LATERALE APPRECCHIATURA RISONANZA RISONANZA RADIOLOGIA
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	0,9 numero stimato di microrganismi	[0,4; 1,8]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-024

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-025

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: VETRO TECNICO RISONANZA RADIOLOGIA
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-025

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-026

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: COMODINO LETTO 8 SALONE UTIC
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-026

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-027

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo deterzione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: PUNTO LUCE LETTO 8 SALONE UTIC
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-027

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-028

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: ASTA PORTA FLEBO LETTO 8 SALONE UTIC
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-028

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-029

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: SEPARÈ LETTO 8 UTIC

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-029

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-030

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: stanza letto 11 testiera UTIC

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	0,4 numero stimato di microrganismi	[0,2; 1,1]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-030

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-031

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: stanza letto 11 anta ARMADIO UTIC

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-031

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-032

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: stanza letto 11 PIASTRELLA bagno UTIC
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-032

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-033

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: stanza letto 11 maniglione UTIC

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	5,7	[4; 8,2]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-033

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-034

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: PUNTO LUCE 3 PRONTO SOCCORSO
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-034

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-035

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: ARMADIO 3 PRONTO SOCCORSO

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	4,6	[3,2; 6,8]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-035

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-036

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: PORTACARTA PRONTO SOCCORSO

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-036

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-037

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: BASE LETTO 3 PRONTO SOCCORSO

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-037

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-038

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: ASTA CARRELLO PRONTO SOCCORSO
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-038

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-039

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: SPONDA LETTO SALA VISITA 3 PRONTO SOCCORSO

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	2,6	[1,7; 4,1]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-039

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-040

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: BASE ELETTRO CARDIO SALA VISITA 3 PRONTO SOCCORSO
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	5,7	[4; 8,2]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-040

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-041

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: DISPENSER SAPONE SALA VISITA 3 PRONTO SOCCORSO

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-041

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-042

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: TAVOLO ACCIAIO ROTELLE SALA EMODINAMICA
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-042

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-043

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: VETRO SALA EMODINAMICA
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-043

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-044

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: ANTA PALLONI MEDICATI SALA EMODINAMICA
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-044

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-045

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: LAVANDINO ANTICAMERA SALA OPERATIVA
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-045

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-046

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: ANTA ARMADIO SALA OPERATIVA
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-046

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-047

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: VETRO SALA OPERATIVA

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-047

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-048

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: PIASTRA TONDA ACCIAIO PAVIMENTO BUNKER 2 RADIOTERAPIA
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	2,5	[1,6; 4]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-048

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-049

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: CASSETTO BUNKER 2 RADIOTERAPIA

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-049

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-050

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: ASTA ATTACCAPANNI BUNKER 2 RADIOTERAPIA
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-050

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-051

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: TELECOMANDO LETTO MAESTRALE OSPIS
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-051

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-052

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo detersione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: TESTIERA LETTO MAESTRALE OSPIS

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	0,7 numero stimato di microrganismi	[0,3; 1,6]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-052

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-053

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: TRAPEZIO LETTO MAESTRAKE OSPIS
Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	INCERTEZZA	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	1,2	[0,6; 2,2]	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-053

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giacotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-054

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente

Tipologia campione: tampone superficie

Descrizione campione: dopo deterzione

Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026

Data ricevimento: 27/05/2026

Area campionata: 100cm²

Luogo prelievo: ospedale Sanremo

Punto prelievo: SPECCHIO BAGNO MAESTRALE OSPIS

Inizio analisi: 27/05/2026

Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:

TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:

Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-054

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-055

del 31/05/2026

Spett.
PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Matrice: Ambiente
Tipologia campione: tampone superficie
Descrizione campione: dopo detersione
Campionamento a cura di: 35 Op. - in data: 27/05/2026
Data ricevimento: 27/05/2026
Area campionata: 100cm²
Luogo prelievo: ospedale Sanremo
Punto prelievo: DISPENSER COPRI WC BAGNO MAESTRALE
Inizio analisi: 27/05/2026
Fine analisi: 30/05/2026

DETERMINAZIONE	RISULTATO	U.M.	LOQ	LAB.
Microrganismi a 30 °C - conta ISO 18593:2018 + ISO 4833-1:2013/Amd 1:2022	<0,1	ufc/cm ²	0,1	TO

LABORATORI:
TO Sede Operativa/Headquarter Moncalieri Via Vittime del Vajont, 18

NOTE:
Tamponi eseguiti secondo norma ISO 18593:2018: l'area campionata, in caso di risultati espressi su cm², è pari a 100 cm² se non diversamente specificato.

Segue...

Pagina 1 di 2

RAPPORTO DI PROVA N° BS2601109-055

del 31/05/2026

Spett.

PULITORI ed AFFINI Spa
VIA A.GRANDI 2
25125 BRESCIA BS

Il Responsabile del reparto Microbiologia
Alessandro Pessione

Il Responsabile Tecnico
Valeria R. Giancotti
Chimico
Ordine dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle D'Aosta
Iscrizione n. 2166, Sez. A

AMPL = amplificabile.

LOD = limite di rilevabilità. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere rilevata ma non quantificata dal metodo analitico.

LOQ = limite di quantificazione. E' la più bassa concentrazione di analita che può essere quantificata dal metodo analitico con un accettabile grado di esattezza e precisione.

NA = non applicabile.

L'incertezza di misura, qualora espressa, è l'incertezza di misura estesa valutata utilizzando un fattore di copertura pari a 2 per un livello di probabilità del 95%.

Prove di biologia molecolare:

Tecnica: Real Time PCR

DNA di controllo endogeno: fa riferimento ai relativi metodi interni

Prove microbiologiche:

Per i metodi che prevedono l'uso di due piastre per diluizione, viene allestita una piastra per diluizione a due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Dichiarazioni di conformità e regola decisionale: il laboratorio ha stabilito di rilasciare dichiarazioni di conformità basandosi esclusivamente sul risultato della prova senza tenere conto dell'incertezza di misura, salvo prescrizioni derivanti da norme, regolamenti o specifiche del cliente. Applicando tale regola il rischio di emettere una falsa dichiarazione di conformità può raggiungere il 50%; nel caso limite in cui il risultato della prova coincida esattamente con il limite di specifica, la probabilità che il valore reale superi tale limite è del 50% (ILAC-G8:09/2019 par. 4.2.1, Allegato B Esempio 1).

Qualora il campionamento fosse eseguito dal cliente i risultati ottenuti si riferiscono al campione così come ricevuto.

Qualora siano effettuate misure in fase di campionamento (es. superficie, volume), il risultato analitico così come espresso è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati (es. area misurata, volume di area campionata) espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Laemmegroup S.r.l. è registrato come laboratorio GMP+ TS 4.2 con numero di registrazione GMP051020 - <https://portal.gmpplus.org/en-US/cdb/laboratories/>

[X]: Dati forniti da cliente. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presenti sul rapporto di prova ad eccezione di quelle fornite dal cliente. Quando il campionamento è eseguito dal cliente, si intendono forniti dal cliente anche data e ora del campionamento, area campionata, luogo e punto prelievo, qualora presenti.

I risultati riportati nel presente rapporto di prova sono riferiti esclusivamente al campione sottoposto a prova. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente ma solo nella sua forma completa, salvo approvazione scritta del laboratorio.

Questo rapporto di prova rappresenta una copia conforme del documento informatico firmato elettronicamente, secondo la normativa di legge in vigore. Il documento elettronico è conservato negli archivi informatici di Laemmegroup S.r.l. per cinque anni e può essere richiesto dal cliente durante tutto il periodo di conservazione.

FINE RAPPORTO DI PROVA

Mod. RDP_GEN_12

Pagina 2 di 2