

LISTINO PREZZI

ACQUE DESTINATE AL CONSUMO UMANO D.Lgs 31/2001

Parametro	Metodo	Prezzo (Euro) + IVA	Accreditato Accredia
Escherichia coli	UNI EN ISO 9308-1:2017	€ 12,50	si
Batteri coliformi	UNI EN ISO 9308-1:2017	€ 12,50	si
Enterococchi intestinali	UNI EN ISO 7899-2:2003	€ 12,50	si
Microorganismi vitali a 22°C	UNI EN ISO 6222:2001	€ 12,50	si
Microorganismi vitali a 36°C	UNI EN ISO 6222:2001	€ 12,50	si
Colore	APAT CNR IRSA 2020 A Man 29 2003	€ 2,00	si
Odore	APAT CNR IRSA 2050 Man 29 2003	€ 2,00	si
Sapore	APAT CNR IRSA 2080 Man 29 2003	€ 2,00	si
Concentrazione ione idrogeno (pH)	APAT CNR IRSA 2060 Man 29 2003	€ 4,00	si
Conducibilità	APAT CNR IRSA 2030 Man 29 2003	€ 4,00	si
Durezza (1-100°F)	APAT CNR IRSA 2040 B Man 29 2003	€ 5,00	si
Azoto ammoniacale (NH4+)	APAT CNR IRSA 4030 C Man 29 2003	€ 6,00	si
Cloruri (Cl-)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003	€ 15,00	si
Nitrati (NO3)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003	€ 15,00	si
Nitriti (NO2)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003	€ 15,00	si
Solfati (SO4)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003	€ 15,00	si
Fluoruri (F-)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003	€ 15,00	no
Cloro libero (Cl2)	APAT CNR IRSA 4080 Man 29 2003	€ 10,00	si
Torbidità	APAT CNR IRSA 2110 Man 29 2003	€ 5,00	si
Alluminio	SPETTOFOTOMETRIA UV-VIS	€ 12,00	no
Ferro	SPETTOFOTOMETRIA UV-VIS	€ 12,00	no

PACCHETTO A		€ 25,00 + IVA	Accreditato Accredia
Escherichia coli	UNI EN ISO 9308-1:2017		si
Batteri coliformi	UNI EN ISO 9308-1:2017		si

PACCHETTO B		€ 55,00 + IVA	Accreditato Accredia
Escherichia coli	UNI EN ISO 9308-1:2017		si
Batteri coliformi	UNI EN ISO 9308-1:2017		si
Colore	APAT CNR IRSA 2020 A Man 29 2003		si
Odore	APAT CNR IRSA 2050 Man 29 2003		si
Sapore	APAT CNR IRSA 2080 Man 29 2003		si
Concentrazione ione idrogeno (pH)	APAT CNR IRSA 2060 Man 29 2003		si
Conducibilità	APAT CNR IRSA 2030 Man 29 2003		si
Durezza (1-100°F)	APAT CNR IRSA 2040 B Man 29 2003		si
Azoto ammoniacale (NH4+)	APAT CNR IRSA 4030 C Man 29 2003		si
Torbidità	APAT CNR IRSA 2110 Man 29 2003		si

PACCHETTO C		€ 110,00 + IVA	Accreditato Accredia
Escherichia coli	UNI EN ISO 9308-1:2017		si
Batteri coliformi	UNI EN ISO 9308-1:2017		si
Colore	APAT CNR IRSA 2020 A Man 29 2003		si
Odore	APAT CNR IRSA 2050 Man 29 2003		si
Sapore	APAT CNR IRSA 2080 Man 29 2003		si
Concentrazione ione idrogeno (pH)	APAT CNR IRSA 2060 Man 29 2003		si
Conducibilità	APAT CNR IRSA 2030 Man 29 2003		si
Durezza (1-100°F)	APAT CNR IRSA 2040 B Man 29 2003		si
Azoto ammoniacale (NH4+)	APAT CNR IRSA 4030 C Man 29 2003		si
Torbidità	APAT CNR IRSA 2110 Man 29 2003		si
Cloruro (Cl-)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003		si
Nitrati (NO3)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003		si
Nitriti (NO2)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003		si
Solfati (SO4)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003		si

PACCHETTO D		€ 62,00 + IVA	Accreditato Accredia
Escherichia coli	UNI EN ISO 9308-1:2017		si
Batteri coliformi	UNI EN ISO 9308-1:2017		si
Enterococchi intestinali	UNI EN ISO 7899-2:2003		si
Microorganismi vitali a 22°C	UNI EN ISO 6222:2001		si
Microorganismi vitali a 36°C	UNI EN ISO 6222:2001		si

PACCHETTO E		€ 25,00 + IVA	Accreditato Accredia
Enterococchi intestinali	UNI EN ISO 7899-2:2003		si
Microorganismi vitali a 22°C	UNI EN ISO 6222:2001		si

VERIFICA SEMPLIFICATA ACQUE DI POZZO (ALLA FONTE DI APPROVVIGIONAMENTO)		€ 210,00 + IVA	Accreditato Accredia
Escherichia coli	UNI EN ISO 9308-1:2017		si
Batteri coliformi	UNI EN ISO 9308-1:2017		si
Enterococchi intestinali	UNI EN ISO 7899-2:2003		si
Colore	APAT CNR IRSA 2020 A Man 29 2003		si
Odore	APAT CNR IRSA 2050 Man 29 2003		si
Torbidità	APAT CNR IRSA 2110 Man 29 2003		si
Concentrazione ione idrogeno (pH)	APAT CNR IRSA 2060 Man 29 2003		si
Conduttività	APAT CNR IRSA 2030 Man 29 2003		si
Azoto ammoniacale (NH4+)	APAT CNR IRSA 4030 C Man 29 2003		si
Nitrito (NO2)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003		si
Durezza (1-100°F)	APAT CNR IRSA 2040 B Man 29 2003		si
Solfati (SO4)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003		si
Nitriti (NO2)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003		si
Cloruri (Cl-)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003		si
Ferro (§)	EPA 6020B 2014		si
Manganese (§)	EPA 6020B 2014		si
Triometani (§)	EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2017		si
Tetracloroetilene (§)	EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2017		si
Tricloroetilene (§)	EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2017		si
Calcio (§)	EPA 6020B 2014		si
Sodio (§)	EPA 6020B 2014	si	
Magnesio (§)	EPA 6020B 2014	si	
Potassio (§)	EPA 6020B 2014	si	
Alcalinità carbonatica (§)	UNI EN ISO 9963-2:1998	si	
Alcalinità bicarbonatica (§)	UNI EN ISO 9963-2:1998	si	

SUPPORTI DA CAMPIONAMENTO SUPERFICI AMBIENTI DEL SETTORE ALIMENTARE

Parametri	Metodo	Prezzo (Euro) + IVA	Accreditato Accredia
Microorganismi a 30°C	UNI EN ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 4833-1:2013	18,00	si
Enterobacteriaceae	UNI EN ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 21528-2:2017/EC 1:2018	22,00	si
Listeria monocytogenes	UNI EN ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 11290-1:2017	40,00	si
Salmonella spp	UNI EN ISO 18593:2018 + UNI EN ISO 6579-1:2020	40,00	si

SUPERFICI IN ACCIAIO AMBIENTI DEL SETTORE ALIMENTARE

Parametri	Metodo	Prezzo (Euro) + IVA	Accreditato Accredia
Glutine (prolamine, gliadina, secalina, ordeina, avenina)	AOAC AgraStrip Gluten G12 n° 061403 2017	50,00	si

CIOCCOLATA, BISCOTTI, GELATO, PANE, FARINA DI RISO

Parametri	Metodo	Prezzo (Euro) + IVA	Accreditato Accredia
Glutine (prolamine, gliadina, secalina, ordeina, avenina - LOD>5ppm)	AOAC AgraStrip Gluten G12 n° 061403 2017	60,00	si

SUPPORTI DA CAMPIONAMENTO CARCASSE ANIMALI

Parametri	Metodo	Prezzo (Euro) + IVA	Accreditato Accredia
Microrganismi a 30°C	UNI EN ISO 17604:2015+ UNI EN ISO 4833-1:2013	22,00	si
Enterobacteriaceae	UNI EN ISO 17604:2015+UNI EN ISO 21528-2:2017/EC 1:2018	22,00	si
Salmonella spp	UNI EN ISO 17604:2015+ UNI EN ISO 6579-1:2020	22,00	si

ALIMENTI

Parametri	Metodo	Prezzo (Euro) + IVA	Accreditato Accredia
Enterobacteriaceae	UNI EN ISO 21528-2:2017/EC 1:2018	40,00	si
Listeria monocytogenes	UNI EN ISO 11290-2:2017	50,00	si
Listeria monocytogenes	UNI EN ISO 11290-1:2017	50,00	si
Salmonella spp	UNI EN ISO 6579-1:2020	50,00	si
Microrganismi a 30°C	UNI EN ISO 4833-1:2013	25,00	si
Escherichia coli beta-glucuronidasi-positivo (§)	ISO 16649-2:2001	18,00	no

ACQUA DESTINATA AL CONSUMO UMANO

Parametri	Metodo	Prezzo (Euro) + IVA	Accreditato Accredia
Legionella	ISO 11731:2017	80,00	no

ACQUE DI PISCINA

ACQUA CONTENUTA IN VASCA ALLEGATO A DEL DPRG 26/02/2010, n. 23/R		Prezzo (Euro) + IVA	Accreditato Accredia
Concentrazione ione idrogeno (pH)	APAT CNR IRSA 2060 Man 29 2003	135,00	no
Torbidità	APAT CNR IRSA 2110 Man 29 2003		no
Solidi grossolano	Visivo		no
Solidi sospesi	APAT CNR IRSA 2090 B Man 29 2003		no
Colore	APAT CNR IRSA 2020 A Man 29 2003		no
Cloro attivo libero	Spettrofotometria UV-VIS		no
Cloro attivo combinato	Spettrofotometria UV-VIS		no
Acido isocianurico	Spettrofotometria UV-VIS		no
Sostanze organiche	UNI EN ISO 8467:1997		no
Nitrato (NO3)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003		no
Flocculanti in Al o Fe	Spettrofotometria UV-VIS		no
Escherichia coli	UNI EN ISO 9308-1:2017		no
Enterococchi intestinali	UNI EN ISO 7899-2:2003		no
Microrganismi vitali a 22°C	UNI EN ISO 6222:2001		no
Microrganismi vitali a 36°C	UNI EN ISO 6222:2001		no
Staphylococcus Aureus	AOAC 081001 2014		no
Pseudomonas Aeruginosa	UNI EN ISO 16266:2008		no
Parametri	Metodo	Prezzo (Euro) + IVA	Accreditato Accredia
Concentrazione ione idrogeno (pH)	APAT CNR IRSA 2060 Man 29 2003	€ 4,00 + IVA	no
Torbidità	APAT CNR IRSA 2110 Man 29 2003	€ 8,00 + IVA	no
Solidi grossolano	Visivo	€ 8,00 +IVA	no
Solidi sospesi	APAT CNR IRSA 2090 B Man 29 2003	€ 8,00 +IVA	no
Colore	APAT CNR IRSA 2020 A Man 29 2003	€ 2,00 +IVA	no
Cloro attivo libero	Spettrofotometria UV-VIS	€ 8,00 + IVA	no
Cloro attivo combinato	Spettrofotometria UV-VIS	€ 8,00 + IVA	no
Acido isocianurico	Spettrofotometria UV-VIS	€ 8,00 + IVA	no
Sostanze organiche	UNI EN ISO 8467:1997	€ 10,00 + IVA	no
Nitrato (NO3)	APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003	€ 15,00 + IVA	no
Flocculanti in Al o Fe	Spettrofotometria UV-VIS	€ 10,00 + IVA	no
Escherichia coli	UNI EN ISO 9308-1:2017	€ 12,50 + IVA	no
Enterococchi intestinali	UNI EN ISO 7899-2:2003	€ 12,50 + IVA	no
Microrganismi coltivabili a 22°C	UNI EN ISO 6222:2001	€ 12,50 + IVA	no
Microrganismi coltivabili a 36°C	UNI EN ISO 6222:2001	€ 12,50 + IVA	no
Staphylococcus Aureus	AOAC 081001 2014	€ 12,50 + IVA	no
Pseudomonas Aeruginosa	UNI EN ISO 16266:2008	€ 20,00 + IVA	no

(§) Analisi eseguita presso laboratorio accreditato nostro partner ritenuto più idoneo per la prestazione richiesta

Il laboratorio si riserva di selezionare metodi analitici alternativi a quelli proposti in offerta per l'esecuzione dell'analisi nel caso in cui si renda necessario salvaguardando il risultato finale (ES: revisione di norme). I metodi utilizzati dal Laboratorio sono nella revisione più recente in essere al momento dell'accettazione del campione in laboratorio.

Opinioni ed interpretazioni

Il laboratorio può esprimere opinioni ed interpretazioni circa i risultati di prova. Questa attività non è oggetto dell'accreditamento ACCREDIA. Le opinioni e interpretazioni sono fornite da personale autorizzato e sulla base dei risultati del campione sottoposto a prova.

Valutazione della conformità ad una norma o ad una specifica

In caso di vicinanza del risultato analitico al limite di legge, nel rapporto di prova viene indicato nel giudizio che il laboratorio certifica solo il valore numerico con cui è espresso il risultato e non tiene conto del valore dell'incertezza associata al risultato analitico in quanto si rimanda all'Ente di controllo la decisione di valutare il risultato rispetto al limite di legge.

Criterio di stima dell'incertezza di misura

Nel caso di alimenti, se nel rapporto di prova è riportata l'incertezza di misura, allora l'incertezza estesa è stata stimata in accordo con la UNI EN ISO 19036: 2020 ed è basata sull'incertezza standard moltiplicata per il fattore di copertura $k=2$, livello di confidenza del 95% circa. L'incertezza standard combinata è stimata dal laboratorio come uguale alla deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio (S_{IR}) del laboratorio.

Campionamento a cura del Cliente

Nel caso che si richieda espressamente di eseguire in proprio il campionamento, è necessario che il Cliente richieda al Laboratorio le istruzioni di campionamento ed il materiale necessari per eseguire autonomamente il campionamento.

Il Laboratorio informa il Cliente che, nel caso in cui non vengano seguite le modalità previste per il campionamento e/o non vengano utilizzati i contenitori adeguati, il metodo di prelievo risulterà non accettabile per le specifiche di campionamento e il Cliente dovrà autorizzare per scritto il Laboratorio ad effettuare le analisi.

Cooperazione Cliente – Laboratorio

Il laboratorio coopera con il Cliente o i suoi rappresentanti per rendere possibile il monitoraggio delle prestazioni del laboratorio in relazione al lavoro eseguito consentendo, ad esempio, l'accesso al Laboratorio per presenziare all'esecuzione delle prove effettuate sui propri campioni.

Tempo di conservazione del campione dal termine delle analisi

- Acque determinazioni chimiche: 8 giorni;
- Acque determinazioni microbiologiche: conservate fino al conseguimento del risultato del test;
- Superfici ambienti del settore alimentare: conservate fino al conseguimento del risultato del test;
- Carcasse animali: conservate fino al conseguimento del risultato del test;
- Alimenti: conservate fino al conseguimento del risultato del test;

Tempo di registrazione delle prove di laboratorio effettuate

10 anni.

Tempo di risposta per le analisi di laboratorio

10 giorni lavorativi si intendono dalla data di accettazione del campione in laboratorio, comunque da concordare con il laboratorio al momento dell'accettazione del campione sulla base della disponibilità operativa.

Esclusioni

La fase relativa alla sierotipizzazione della Salmonella spp deve essere concordata con il Laboratorio e successivamente quantificata a parte. Per minimizzare il rischio di zoonosi, in caso di isolamento di ceppo da tipizzare, il laboratorio avverte il Cliente e conserva il campione per un periodo massimo di 5 giorni in attesa di istruzioni.

M2a garantisce la massima riservatezza nella gestione di tutte le informazioni ottenute o generate nel corso dell'effettuazione delle attività di laboratorio ad eccezione di quelle rese di pubblico dominio dal Cliente stesso.

Se richiesto per legge, il laboratorio informa il Cliente delle informazioni fornite, a meno che non sia proibito dalla Legge stessa.

Il laboratorio garantisce la riservatezza per le informazioni ottenute da fonti diverse dal Cliente stesso ed è tenuto a mantenere riservata l'identità di chi ha fornito tali informazioni, a meno di accordi presi con la fonte stessa.

Per l'elenco delle prove accreditate visitare la pagina web:

https://services.accredia.it/accredia_labsearch.jsp?ID_LINK=1734&area=310&dipartimento=L,S&desc=Laboratori&





1. Applicazione delle Condizioni Generali

L'invio e/o la consegna dei campioni che segue l'offerta di M2a, costituisce accettazione della stessa, delle condizioni generali di fornitura e consenso al trattamento dei dati personali da utilizzare ai fini dello svolgimento dell'attività.

Quanto disciplinato dalle presenti condizioni generali viene applicato al rapporto tra M2a e il Cliente, fatte salve eventuali condizioni particolari che dovranno essere convenute fra le parti in forma scritta prima dell'invio dei campioni.

2. Oggetto del contratto

Il rapporto tra M2a ed il Cliente ha per oggetto la prestazione di servizi da parte di M2a nell'ambito delle attività sopra riportate.

3. Consegna dei campioni

Ove non sia diversamente convenuto in maniera espressa, il materiale da sottoporre ad analisi viene recapitato a M2a a cura del Cliente o di un suo incaricato, il quale è responsabile della corretta consegna dei campioni. M2a non assume alcuna responsabilità per eventuale smarrimento o danno dei campioni durante il trasporto. L'analisi condotta dal Laboratorio farà sempre riferimento alla situazione del campione al momento della consegna. Il campione deve essere trasportato in modo tale da non subire variazioni di temperatura o altri parametri, che potrebbero inficiare il risultato analitico. Nel caso in cui M2a ravvisi nei campioni prevenuti uno scostamento dalle condizioni specificate, si impegna ad avvisare il Cliente, il quale sotto la propria responsabilità, potrà decidere se sospendere o meno l'analisi, fermo restando l'obbligo da parte M2a di riportare le condizioni di non idoneità sul Rapporto di Prova e una dichiarazione in cui M2a declina la responsabilità.

Il campione deve sempre essere consegnato accompagnato da una catena di custodia o altro documento accompagnatorio riportante il numero di offerta M2a cui l'analisi richiesta fa riferimento. Il Cliente ha l'obbligo di informare M2a sui rischi inerenti il materiale da sottoporre ad analisi, identificando i pericoli ad esso connessi; ha, inoltre, l'obbligo di segnalare efficacemente la corretta modalità per la gestione dei campioni ed è tenuto ad informare M2a su eventuali rischi per la salute e sicurezza dei lavoratori connessi ai campioni.

4. Conservazione del campione

La data di accettazione del campione corrisponde a quella di presa in carico del materiale da parte M2a. Dal momento del ricevimento del materiale da esaminare il Laboratorio ne garantisce la conservazione secondo modalità idonee per il mantenimento delle condizioni chimiche, fisiche e microbiologiche. Salvo che non sia stato diversamente convenuto, M2a acquista la proprietà del campione consegnato. Il Cliente non può pretendere la restituzione dello stesso o di quanto ne residua dopo l'analisi. I campioni analizzati vengono conservati per un periodo di almeno 20 gg dalla data di accettazione, in relazione alla matrice e alla natura delle prove richieste, salvo diverse disposizioni di legge o indicazioni scritte da parte del Cliente. La conservazione dei campioni è funzione della loro stabilità: tempi e modalità di conservazione possono essere altrimenti definiti ad insindacabile giudizio di M2a. I campioni in cui sono previste analisi microbiologiche saranno smaltiti al termine delle prove, salvo diverse indicazioni da parte del cliente. Il Laboratorio conserva eventuali contro-campioni o campioni di riserva per un periodo di 90gg dalla data del prelievo, salvo differenti disposizioni di legge o indicazioni scritte da parte del Cliente. Tale servizio costituisce prestazione accessoria, oggetto di separato addebito, previa verifica della logistica. Decorso il termine indicato, M2a ha la facoltà di distruggere il contro-campione ovvero di conferirlo a terzi per lo smaltimento.

5. Rapporti di prova.

I rapporti di prova vengono emessi in conformità alle norme generali sull'accreditamento dei laboratori. Il formato del rapporto di prova è predefinito da M2a. I Rapporti di Prova sono univocamente determinati da un numero, corrispondente al numero di identificazione del campione. I risultati riportati sul Rapporto di Prova sono rappresentativi del solo campione presentato. M2a non ha responsabilità alcuna sugli eventuali danni arrecati al Cliente o a terzi dall'utilizzo dei risultati di prova, né per ritardi nella consegna dei risultati di prova dovuti a causa di forza maggiore. Salvo che non sia diversamente convenuto tra le parti, i rapporti di prova verranno rilasciati al Cliente in formato elettronico con firma digitale secondo la normativa applicabile e consegnati al Cliente a mezzo posta elettronica; tale documento costituisce il documento originale. Il documento Rapporto di Prova creato e firmato digitalmente rimane in originale presso M2a che provvede alla conservazione legale. Su espressa richiesta del Cliente, che deve essere formulata prima dell'accettazione del campione da parte del Laboratorio, una copia dei rapporti di prova può essere inviata via posta ordinaria. In caso di invio tramite fax o posta elettronica, M2a non si assume responsabilità per la perdita, alterazione o diffusione non controllata dei dati a causa di eventi esterni non governabili da M2a.

E' vietata la duplicazione parziale dei Rapporti di Prova senza la preventiva autorizzazione scritta di M2a. Risultati di analisi parziali o totali, previo accordo tra le parti, potranno essere inviati come anticipi, in formati non corredati da alcun timbro o firma. Nessuna responsabilità potrà essere imputata, ad alcun titolo, a M2a in relazione a tali anticipi. Qualsiasi azione intrapresa dal Cliente sulla base di risultati e/o rapporti di prova parziali si intenderà intrapresa a rischio esclusivo del Cliente stesso. I Rapporti di Prova non possono essere utilizzati, in tutto o in parte, a scopo pubblicitario o promozionale senza esplicita autorizzazione da parte di M2a. Un Rapporto di Prova Sostitutivo annulla e sostituisce l'originario e M2a non si ritiene responsabile dell'eventuale utilizzo da parte del Cliente del rapporto di prova sostituito. Quando è necessario modificare, correggere o emettere nuovamente un rapporto già emesso, M2a s.r.l. riporterà nel Rapporto di Prova Sostitutivo anche il motivo della modifica.

6. Identificazione dei metodi di prova.

Il Cliente ha l'onere di comunicare a M2a tutte le informazioni necessarie (parametri da ricercare, scopo dell'indagine, eventuali metodi specifici, ecc.) ai fini di una corretta scelta della procedura analitica da applicare al campione. Su richiesta del Cliente M2a fornisce chiarimenti sui metodi o sulle procedure che sono stati utilizzati. Richieste specifiche in relazione ai metodi di prova devono essere concordate per iscritto prima dell'accettazione del campione. In casi particolari, M2a potrebbe utilizzare metodi diversi da quelli precedentemente concordati o indicati nell'offerta, senza inficiare il rispetto delle normative vigenti. Tali casi potrebbero verificarsi per richieste specifiche da parte degli Enti di controllo, oppure per esigenze organizzative o in seguito a valutazioni tecniche effettuate M2a, qualora, per garantire l'affidabilità del dato analitico, il campione debba essere processato secondo un'altra metodica.

7. Altre prestazioni connesse ai rapporti di prova.

Ogni altra richiesta del Cliente, in qualsivoglia modo connessa all'emissione del rapporto di prova (quale, ad esempio: pareri, interpretazioni, relazioni, commenti), costituisce separata prestazione e può formare oggetto di separato addebito. Tutte le informazioni contenute nel Rapporto di Prova si riferiscono esclusivamente al materiale sottoposto ad analisi e ai parametri analizzati, e non costituiscono ispezione e/o certificazione di prodotto. Se non diversamente specificato i giudizi di conformità/non conformità eventualmente riportati si riferiscono ai parametri analizzati e si basano sul confronto del valore con i valori di riferimento senza considerare l'intervallo di confidenza della misura.

8. Protezione dei dati personali

Ai sensi degli artt. 13 e 14 del Regolamento (UE) 2016/679, si allega alle presenti condizioni di fornitura l'informativa inclusiva dei diritti dell'interessato. M2a, nella qualità di Titolare del trattamento dei Suoi dati personali, La informa che la citata normativa prevede la tutela degli interessati rispetto al trattamento dei dati personali e che tale trattamento sarà improntato ai principi di correttezza, liceità, trasparenza e di tutela della Sua riservatezza e dei Suoi diritti. Per realizzare le proprie finalità, relative alla gestione del rapporto, il Titolare ha necessità di acquisire dati personali, quali, a titolo esemplificativo, il nome ed il cognome, il numero di telefono o di cellulare, l'indirizzo email, il codice fiscale. I Suoi dati personali verranno trattati in accordo alle disposizioni legislative della normativa sopra richiamata e degli obblighi di riservatezza ivi previsti.

9. Obbligo di riservatezza e informazioni varie.

Alle parti è fatto divieto di divulgare e comunicare in qualunque modo o forma le informazioni, i dati e le conoscenze riservate a soggetti che non siano autorizzati, e ciò sia durante che dopo la cessazione del contratto. Tali informazioni, dati e conoscenze dovranno essere utilizzati nella misura e con mezzi che non compromettano in alcun modo il carattere della riservatezza o arrechino altrimenti danno. Le informazioni, i dati e le conoscenze riservate non potranno essere copiati o riprodotti in tutto o in parte se non per esigenze operative strettamente connesse allo svolgimento del presente contratto. Tutte le informazioni ottenute o generate nel corso dell'effettuazione delle attività per conto del Cliente verranno considerate da M2a come riservate e non verranno portate a conoscenza di terzi senza la previa autorizzazione del Cliente anche dopo la scadenza del contratto. Tale vincolo non è applicabile in ambito di ispezioni delle autorità competenti. Quando è richiesto per legge il Cliente è informato circa le informazioni fornite, a meno che ciò sia proibito dalla legge. Le informazioni relative al Cliente ottenute da fonti diverse dal Cliente stesso (per esempio reclami, autorità in ambito legale) verranno considerate come riservate. M2a mantiene riservata l'identità di chi ha fornito tali informazioni (la fonte) e non può rivelarla al Cliente, a meno di accordi presi con la fonte stessa.

10. Termini di pagamento.

Le condizioni di pagamento sono le seguenti: rimessa diretta o secondo accordi in occasione dell'accettazione del campione.
In caso di ritardo nel pagamento, salvo diverso e separato accordo scritto, saranno addebitati interessi moratori ai sensi del D.lgs. 231/02.

11. Foro competente

Qualsiasi controversia dovesse insorgere fra le parti, comprese quelle relative alla sua validità, interpretazione, esecuzione e risoluzione del contratto, sarà di esclusiva competenza del Foro di Lucca

INTEGRAZIONE ALLE CONDIZIONI GENERALI DI FORNITURA PER PROVE ACCREDITATE

USO DEL MARCHIO ACCREDIA

Il Marchio ACCREDIA e qualunque riferimento all'accreditamento non devono essere apposti su un campione di prova o un prodotto (o parte di esso) o utilizzati per sottintendere la certificazione di prodotto. Il Marchio ACCREDIA o il riferimento all'accreditamento non devono essere utilizzati dal cliente, né possono essere utilizzati nella documentazione concernente un prodotto, o essere riportati su un prodotto analizzato. È ammesso allegare la copia del rapporto di prova al prodotto.

SIGNIFICATO DELL'ACCREDITAMENTO ACCREDIA

Il laboratorio M2a opera in conformità alla norma UNI CEI EN ISO/IEC 17025: "Requisiti generali per la competenza dei laboratori di prova e taratura" per l'esecuzione di prove chimiche e microbiologiche su diverse matrici, è accreditato da Accredia (Ente Italiano di accreditamento) con il n°1564. Accredia è l'unico organismo nazionale autorizzato dallo Stato a svolgere attività di accreditamento, nato dalla fusione di Sinal e Sincert come Associazione senza scopo di lucro. Accredia valuta la competenza tecnica e l'idoneità professionale dei Laboratori di prova, accertandone la conformità a regole obbligatorie e norme volontarie, per assicurare il valore e la credibilità delle certificazioni. Sia a livello nazionale che internazionale gli utenti richiedono garanzie crescenti circa la qualità e la sicurezza di beni e servizi acquistati, che produttori e fornitori sono chiamati a garantire per rispetto dei requisiti legislativi e per affrontare la concorrenza in mercati sempre più complessi.

Solo i Laboratori di prova accreditati sono in grado di fornire al mercato dichiarazioni di conformità affidabili, credibili e accettate a livello europeo.

Accredia valuta e accerta la loro competenza, applicando i più rigorosi standard di verifica del loro comportamento e monitorando continuamente nel tempo le loro prestazioni. Essere conformi ai requisiti richiesti dalla ISO/IEC 17025:2005 significa possedere sia la competenza tecnica richiesta per effettuare le analisi sia un sistema di gestione della qualità, indispensabile per garantire la correttezza del dato analitico e la riferibilità delle misure.

L'accreditamento è riconosciuto al Laboratorio in relazione alle prove descritte nell'elenco allegato al Certificato di Accredimento rilasciato al Laboratorio.

E' possibile consultare l'elenco dettagliato delle prove accreditate direttamente presso il sito di Accredia www.accredia.it, aprendo la pagina dedicata ai laboratori accreditati, e digitando il numero di laboratorio 1564. In questa sezione è inoltre possibile consultare, oltre all'elenco prove in vigore, tutte le precedenti revisioni dell'elenco stesso, sotto forma di file PDF elencati alla fine della tabella delle prove in vigore.

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

Firma DG per approvazione:

Data: 22/12/2021

TUTTE LE QUOTAZIONI DEL PRESENTE LISTINO SONO IVA (22%) ESCLUSA.

LA FIRMA DEL MODULO MD 4.4-7 MODULO CONSEGNA DOCUMENTI DA PARTE DEL CLIENTE DETERMINA L'ACCETTAZIONE DEI METODI DI PROVA, DEI PREZZI E DELLE CONDIZIONI GENERALI DI FORNITURA SOPRA RIPORTATE.

