

Echantillon n°	856-2020-00082126	Date	10/06/2020	Page 1/7
Rapport d'analyse n°	AR-20-VN-086892-01 / 856-2020-00082126			



BABYNOV SITE DE COURMELLES

A l'attention de **Adeline BAZIN**
rue Gambetta
02200 COURMELLES
FRANCE
Fax 03 23 74 39 69
Email bazin@babynov.fr

Notre référence :	856-2020-00082126 / AR-20-VN-086892-01	Type :	EX
Date de réception :	26/05/2020 14:16		
Date de mise en analyse :	26/05/2020		
Température de réception (°C)	20		

Données fournies par le client

Référence client :	2001700 25/05/22 3		
Description de l'échantillon :	Plan surveillance 2001700_25/05/22 3 céréales		
Votre référence commande :	EOL 006-10518-1009901	Votre date de commande :	25/05/2020
Analyses demandées :	AAA: PLAN DE SURVEILLANCE		
Commande	BBC S22 2020 - EOL 10518-1009901		

Bilan énergétique Résultats (incertitude)

AACEN AA	Calcul des valeurs énergétiques	Méthode : selon règlement UE n°1169/2011
Valeur énergétique (en kcal)	392 kcal/100 g	
Valeur énergétique (en kJ)	1663 kJ/100 g	

Analyses compositionnelles Résultats (incertitude)

C0090 AA	Protéines	Méthode : interne, Kjeldahl (Titrimétrie)
(a) Azote total	1.64 (± 0.08) g/100 g	
(a) Protéines (Nx6.25) (Kjeldahl)	10.3 (± 0.5) g/100 g	
AAC00 AA	Teneur en glucides	Méthode : Calcul, Calcul
Glucides totaux (par différence)	84.2 g/100 g	
Glucides assimilables (par différence)	81.1 g/100 g	
AA480 AA	Profil des sucres	Méthode : interne, Chromatographie ionique - Ampérométrie pulsée
(a) Glucose	<0.2 g/100 g	
(a) Fructose	<0.2 g/100 g	
(a) Saccharose	0.4 (± 0.4) g/100 g	
(a) Lactose	<0.2 g/100 g	
(a) Maltose	0.6 (± 0.4) g/100 g	
(a) Somme des sucres réducteurs (g/100g)	0.6 (± 0.4) g/100 g	
(a) Somme des sucres (mono et disaccharides) (g/100g)	1.0 (± 0.5) g/100 g	
AA210 AA	Fibres Alimentaires Totales (TDF)	Méthode : interne, Enzymatique - gravimétrie
(a) Taux de fibres	3.1 (± 1.2) g/100 g	
AAMG0 AA	Matières grasses totales (micro-ondes)	Méthode : interne, Gravimétrie [Technique micro-ondes]
(a) Matière grasse totale	2.3 (± 0.5) g/100 g	
AA009 AA	Cendres	Méthode : interne, Gravimétrie
(a) Cendres brutes	0.63 (± 0.16) g/100 g	
A7359 AA	Humidité à 70°C sous vide	Méthode : interne, Thermogravimétrie
(a) Extrait sec	97.4 g/100 g	
(a) Perte de masse à la dessiccation	2.6 (± 0.5) g/100 g	

Echantillon n° 856-2020-00082126 Date 10/06/2020 Page 2/7
Rapport d'analyse n° AR-20-VN-086892-01 / 856-2020-00082126

Analyses élémentaires				Résultats (incertitude)
AA622	AA	Sodium	Méthode : interne, F-AAS	
(a)	Sel (calc. du Na)			<0.01 g/100 g
(a)	Sodium			<0.005 g/100 g
LS71T	ZS	Plomb	Méthode : Méthode interne, ICP/MS [Préparation [Voie humide par micro-ondes sous pression]]	
(a)	Plomb (Pb)			<0.01 mg/kg
LS9C9	ZS	Cadmium	Méthode : Méthode interne, ICP/MS [Préparation [Voie humide par micro-ondes sous pression]]	
(a)	Cadmium (Cd)			<0.005 mg/kg
LS8XS	ZS	Arsenic	Méthode : Méthode interne, ICP/MS [Préparation [Voie humide par micro-ondes sous pression]]	
(a)	Arsenic (As)			<0.05 mg/kg

Profil des acides gras				Résultats (incertitude)
AA25P	AA	Profil des acides gras	Méthode : interne, GC/FID [Etalonnage interne]	
(a)	Acides gras saturés sur somme AG			31.63 (± 2.03) %
(a)	Acides gras monoinsaturés sur somme AG			34.24 (± 2.10) %
(a)	Acides gras polyinsaturés sur somme AG			34.01 (± 2.09) %
(a)	Acides gras trans sur somme AG			0.11 (± 0.35) %
(a)	Acides gras trans rapportés à la matière grasse			0.11 (± 0.35) g/100 g MG
(a)	Autres acides gras sur somme AG			<0.05 %
(a)	Acides gras omega 3 sur somme AG			1.66 (± 0.66) %
(a)	Acides gras omega 6 sur somme AG			32.36 (± 2.05) %
(a)	Rapport omega 6 / omega 3			19.55
(a)	Acides gras saturés sur p.fini			0.66 (± 0.31) g/100 g
(a)	Acides gras monoinsaturés sur p.fini			0.75 (± 0.32) g/100 g
(a)	Acides gras polyinsaturés sur p.fini			0.74 (± 0.32) g/100 g
(a)	Acides gras trans sur p.fini			<0.01 g/100 g
(a)	Autres acides gras sur p.fini			<0.01 g/100 g
(a)	Somme acides gras sur p.fini			2.15 (± 0.51) g/100 g
(a)	Acides gras omega 3 sur p.fini			0.04 (± 0.11) g/100 g
(a)	Acides gras omega 6 sur p.fini			0.71 (± 0.32) g/100 g
(a)	C4:0 Ac. butyrique sur somme AG			<0.05 %
(a)	C6:0 Ac. caproïque sur somme AG			<0.05 %
(a)	C7:0 Ac. énanthique sur somme AG			<0.05 %
(a)	C8:0 Ac. caprylique sur somme AG			0.35 (± 0.44) %
(a)	C9:0 Ac. pélagonique sur somme AG			<0.05 %
(a)	C10:0 Ac. caprique sur somme AG			0.50 (± 0.47) %
(a)	C11:0 Ac. undécylrique sur somme AG			<0.05 %
(a)	C11:1 Ac. undécylénique sur somme AG			<0.05 %
(a)	C12:0 Ac. laurique sur somme AG			1.03 (± 0.57) %
(a)	C12:1 Ac. laurooléique sur somme AG			<0.05 %
(a)	C13:0 Ac. tridécylique sur somme AG			<0.05 %
(a)	C13:1 Ac. tridécyénique sur somme AG			<0.05 %
(a)	C14:0 Ac. myristique sur somme AG			2.04 (± 0.70) %
(a)	C14:1 (n-5c) Ac. myristoléique sur somme AG			0.13 (± 0.36) %
(a)	C14:1 (n-5t) Ac. myristoléique sur somme AG			<0.05 %
(a)	C15:0 Ac. pentadécylrique sur somme AG			0.20 (± 0.39) %
(a)	C15:1 (n-5c) Ac. pentadécénoïque sur somme AG			<0.05 %
(a)	C15:1 (n-5t) Ac. pentadécénoïque sur somme AG			<0.05 %
(a)	C16:0 Ac. palmitique sur somme AG			21.17 (± 1.70) %
(a)	C16:1 (n-7c) Ac. palmitoléique sur somme AG			0.62 (± 0.50) %
(a)	C16:1 (n-7t) Ac. palmitélaïque sur somme AG			<0.05 %
(a)	C17:0 Ac. margarique sur somme AG			0.16 (± 0.38) %
(a)	C17:1 (n-7c) Ac. heptadécénoïque sur somme AG			<0.05 %
(a)	C17:1 (n-7t) Ac. heptadécénoïque sur somme AG			<0.05 %
(a)	C18:0 Ac. stéarique sur somme AG			5.31 (± 0.98) %
(a)	C18:1 (n-6c) sur somme AG			<0.05 %

Echantillon n°

856-2020-00082126

Date 10/06/2020

Page 3/7

Rapport d'analyse n°

AR-20-VN-086892-01 / 856-2020-00082126

Profil des acides gras

Résultats (incertitude)

AA25P	AA	Profil des acides gras	Méthode : interne, GC/FID [Etalonnage interne]
(a)	C18:1 (n-7c)	Ac. vaccénique sur somme AG	1.07 (± 0.58) %
(a)	C18:1 (n-7t)	Ac. transvaccénique sur somme AG	0.11 (± 0.35) %
(a)	C18:1 (n-9c)	Ac. oléique sur somme AG	31.66 (± 2.03) %
(a)	C18:1 (n-9t) + C18:1 (n-12t)	sur somme AG	<0.05 %
(a)	C18:2 (9c,11t)	Ac. linoléique conjugué sur somme A	<0.05 %
(a)	C18:2 (n-6c)	Ac. linoléique (LA) ω6 sur somme AG	32.36 (± 2.05) %
(a)	C18:2 (n-6t)	Ac. linoléaidique sur somme AG	<0.05 %
(a)	C18:2 t2	sur somme AG	<0.05 %
(a)	C18:3 (n-3)	Ac. α-linolénique (ALA) ω3 sur somme A	1.66 (± 0.66) %
(a)	C18:3 (n-6)	Ac. γ-linolénique (GLA) ω6 sur somme A	<0.05 %
(a)	C18:3 t3 (C18:3 t1+C18:3 t2)	sur somme AG	<0.05 %
(a)	C18:4 (n-3)	Ac. moroïque ω3 sur somme AG	<0.05 %
(a)	C19:0	Ac. nonadécylique sur somme AG	<0.05 %
(a)	C19:1 (n-12t)	sur somme AG	<0.05 %
(a)	C19:1 (n-9t)	sur somme AG	<0.05 %
(a)	C20:0	Ac. arachidique sur somme AG	0.25 (± 0.41) %
(a)	C20:1 (n-9c)	Ac. gondoïque sur somme AG	0.75 (± 0.52) %
(a)	C20:1 (n-9t) + C18:2 (10t,12c) + C20:1 (n-15c)	sur	<0.05 %
(a)	C20:2 (n-6c)	Ac. éicosadiénoïque sur somme AG	<0.05 %
(a)	C20:3 (n-3c)	Ac. eicosatriénoïque sur somme AG	<0.05 %
(a)	C20:3 (n-6c)	Ac. eicosatriénoïque (DHGLA) sur somm	<0.05 %
(a)	C20:4 (n-6c)	Ac. arachidonique (AA) ω6 sur somme A	<0.05 %
(a)	C20:5 (n-3c)	Ac. eicosapentaénoïque (EPA) ω3 sur s	<0.05 %
(a)	C21:0	Ac. hénéicosanoïque sur somme AG	<0.05 %
(a)	C22:0	Ac. béhénique sur somme AG	0.22 (± 0.40) %
(a)	C22:1 (n-11)	Ac. cétoléique sur somme AG	<0.05 %
(a)	C22:1 (n-9c)	Ac. érucique sur somme AG	<0.05 %
(a)	C22:1 (n-9t)	Ac. brassidique sur somme AG	<0.05 %
(a)	C22:2 (n-6c)	Ac. docosadiénoïque sur somme AG	<0.05 %
(a)	C22:3 (n-3c) + C22:4 (n-6c)	sur somme AG	<0.05 %
(a)	C22:5 (n-3c)	Ac. docosapentaénoïque (DPA) ω3 sur s	<0.05 %
(a)	C22:5 (n-6c)	Ac. docosapentaénoïque ω6 sur somme A	<0.05 %
(a)	C22:6 (n-3c)	Ac. docosahexaénoïque (DHA) ω3 sur so	<0.05 %
(a)	C24:0	Ac. lignocérique sur somme AG	0.41 (± 0.45) %
(a)	C24:1	Ac. nervonique sur somme AG	<0.05 %
(a)	C4:0	Ac. butyrique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C6:0	Ac. caproïque sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C7:0	Ac. énanthique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C8:0	Ac. caprylique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C9:0	Ac. pélagonique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C10:0	Ac. caprique sur p.fini	0.01 (± 0.08) g/100 g
(a)	C11:0	Ac. undécylique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C11:1	Ac. undécylénique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C12:0	Ac. laurique sur p.fini	0.02 (± 0.09) g/100 g
(a)	C12:1	Ac. laurooléique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C13:0	Ac. tridécylique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C13:1	Ac. tridécyénique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C14:0	Ac. myristique sur p.fini	0.04 (± 0.11) g/100 g
(a)	C14:1 (n-5c)	Ac. myristoléique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C14:1 (n-5t)	Ac. myristoléique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C15:0	Ac. pentadécylique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C15:1 (n-5c)	Ac. pentadécénoïque sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C15:1 (n-5t)	Ac. pentadécénoïque sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C16:0	Ac. palmitique sur p.fini	0.46 (± 0.26) g/100 g
(a)	C16:1 (n-7c)	Ac. palmitoléique sur p.fini	0.01 (± 0.08) g/100 g
(a)	C16:1 (n-7t)	Ac. palmitelaidique sur p.fini	<0.01 g/100 g

Laboratoire Nord (Douai)

Rue Maurice Caullery

ZI Douai Dorignies

F-59500 Douai

FRANCE

Tél.

+33 3 27 86 95 60

Fax

+33 3 27 87 24 67

ServiceClientELN@eurofins.com

www.eurofins.fr

S.A.S. au capital de 510 000 €

RCS DOUAI 523 428 134

SIRET 523 428 134 000 28 - APE 7120 B

TVA FR11 523428134

Echantillon n°	856-2020-00082126	Date	10/06/2020	Page 4/7
Rapport d'analyse n°	AR-20-VN-086892-01 / 856-2020-00082126			

Profil des acides gras

Résultats (incertitude)

AA25P AA Profil des acides gras Méthode : interne, GC/FID [Etalonnage interne]

(a)	C17:0 Ac. margarique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C17:1 (n-7c) Ac. heptadécénoïque sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C17:1 (n-7t) Ac. heptadécénoïque sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C18:0 Ac. stéarique sur p.fini	0.12 (± 0.16) g/100 g
(a)	C18:1 (n-6c) sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C18:1 (n-7c) Ac. vaccénique sur p.fini	0.02 (± 0.09) g/100 g
(a)	C18:1 (n-7t) Ac. transvaccénique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C18:1 (n-9) Ac. oléique sur p.fini	0.69 (± 0.31) g/100 g
(a)	C18:1 (n-9t)+C18:1 (n-12t) sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C18:2 (9c,11t) Ac. linoléique conjugué sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C18:2 (n-6c) Ac. linoléique (LA) ω6 sur p.fini	0.71 (± 0.32) g/100 g
(a)	C18:2 (n-6t) Ac. linolélaïque sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C18:2 t2 sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C18:3 (n-3) Ac. α-linolénique (ALA) ω3 sur p.fini	0.04 (± 0.11) g/100 g
(a)	C18:3 (n-6) Ac. γ-linolénique (GLA) ω6 sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C18:3 t3 (C18:3 t1+C18:3 t2) sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C18:4 (n-3) Ac. moroïque ω3 sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C19:0 Ac. nonadécylique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C19:1 (n-12t) sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C19:1 (n-9t) sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C20:0 Ac. arachidique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C20:1 (n-9c) Ac. gondoïque sur p.fini	0.02 (± 0.09) g/100 g
(a)	C20:1(n-9t)+C18:2(10t,12c)+C20:1(n-15c) sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C20:2 (n-6c) Ac. éicosadiénoïque sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C20:3 (n-3c) Ac. eicosatriénoïque sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C20:3 (n-6c) Ac. eicosatriénoïque sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C20:4 (n-6c) Ac. arachidonique (AA) ω6 sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C20:5 (n-3c) Ac. eicosapentaénoïque ω3 sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C21:0 Ac. hénéicosanoïque sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C22:0 Ac. béhénique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C22:1 (n-11) Ac. cétoléique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C22:1 (n-9c) Ac. érucique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C22:1 (n-9t) Ac. brassidique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C22:2 (n-6c) Ac. docosadiénoïque sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C22:3 (n-3c) + C22:4 (n-6c) sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C22:5 (n-3c) Ac. docosapentaénoïque ω3 sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C22:5 (n-6c) Ac. docosapentaénoïque ω6 sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C22:6 (n-3c) Ac. docosahexaénoïque ω3 sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C24:0 Ac. lignocérique sur p.fini	<0.01 g/100 g
(a)	C24:1 Ac. nervonique sur p.fini	<0.01 g/100 g

Vitamines

Résultats (incertitude)

A7273 DJ Vitamine B1 - Thiamine Méthode : BS EN 14122-2014 [CN FOOD]

(a)	Vitamine B1 thiamine base	1.61 (± 0.26) mg/100 g
-----	---------------------------	------------------------

Contaminants

Résultats (incertitude)

SPXG1 HR Perchlorate / Chlorate Méthode : Internal Method SPG-14.169-3, LC/MS/MS

Chlorates	0.037 (± 0.011) mg/kg
Perchlorate	Traces < 0.01 mg/kg

JCAA2 JC Acrylamide (LQ basse) Méthode : Méthode interne, LC/MS/MS

(a)	Acrylamide	<5 µg/kg
-----	------------	----------

Mycotoxines

Résultats (incertitude)

Echantillon n° 856-2020-00082126 Date 10/06/2020 Page 5/7
Rapport d'analyse n° AR-20-VN-086892-01 / 856-2020-00082126

Mycotoxines		Résultats (incertitude)
AA383	AA	Accréditation Cofrac mycotoxines
		Quantité en accord avec LAB GTA 21 du Cofrac Non
AAP0B	AA	Détermination qté d'éch. reçue au lab. mycotoxines
		Quantité reçue au labo. mycotoxines (g) 214 g
JJV04	JC	Ochratoxine A (aliments pour bébé) Méthode : DIN EN 15835:2010 [DE Food]
(a)		Ochratoxine A <0.1 µg/kg
A0428	JC	Aflatoxines B1, B2, G1, G2 (infant. & diét.) Méthode : EN 15851, mod. [DE Food]
(a)		Somme de toutes les aflatoxines positives <0.04 µg/kg
(a)		Aflatoxine B1 <0.01 µg/kg
(a)		Aflatoxine B2 <0.01 µg/kg
(a)		Aflatoxine G1 <0.01 µg/kg
(a)		Aflatoxine G2 <0.01 µg/kg
AAMY2	AA	Déoxynivalénol Méthode : Interne, LC/MS/MS
(a)		DON (corr. taux recouvrement si >LQ) <50 µg/kg
(a)		Taux de recouvrement DON 110 %
AAMY6	AA	Zéaralénone Méthode : Interne, LC/MS/MS
(a)		Zéaralénone (corr. taux de recouvrement si >LQ) <20 µg/kg
(a)		Taux de recouvrement Zéaralénone 98.0 %

Pesticides		Résultats (incertitude)
SFLA0	SF	Screening pesticides (GC/MS) Méthode : § 64 LFGB L 00.00-34 : 2010-09, mod. [DE Food]
(a)		Pesticides recherchés <LOQ
SFLD0	SF	Screening pesticides (LC/MS/MS) Méthode : § 64 LFGB L 00.00-113 : 2015-03, mod. [DE Food]
(a)		Pesticides recherchés <LOQ
SFBYA	SF	Screening Pesticides par GC (baby-food) Méthode : Internal Method [DE Food], GC/MS
(a)		Pesticides recherchés <LOQ
SFBYD	SF	Pesticides avec LQ spécifique Méthode : Internal Method [DE Food], LC/MS/MS
(a)		Pesticides recherchés <LOQ

CONCLUSION (Non couverte par l'accréditation)

Sur la base des analyses réalisées et des valeurs de référence en notre possession (normes, codes de pratique, littérature scientifique, résultats mesures sur des produits de référence, etc.) :
Aux limites de quantification des méthodes mises en œuvre, aucun des paramètres réglementés Babyfood recherchés n'a été observé.
législation métaux lourds : Reg. 2006/1881 mod.
législation nitrates : Reg. 2006/1881 mod.
législation pesticides EU : Reg. 396/2005 mod., Reg. 149/2008 mod., Reg. (UE) 2018/62.
législation mycotoxines : Reg. 2006/1881 mod., Reg. 2006/576.

Liste des molécules recherchées et non détectées (* = limite de quantification)					
SFBYA	SF	Screening Pesticides par GC (baby-food) (LOQ* mg/kg)			
(a) Aldrine (0.003)	(a) Dieldrine (0.003)	(a) Endrine (0.003)	(a) Fipronil (0.004)	(a) Fipronil desulfinyl (0.004)	(a) Heptachlore (0.003)
(a) Heptachlore époxyde cis (0.003)	(a) Heptachlore époxyde trans (0.003)	(a) Hexachlorobenzène (HCB) (0.003)	(a) Nitrofen (0.003)		
SFBYD	SF	Pesticides avec LQ spécifique (LOQ* mg/kg)			
(a) Cadusaphos (0.006)	(a) Demeton-S-méthyl (0.002)	(a) Demeton-S-méthyl-sulfone (0.002)	(a) Disulfoton (0.003)	(a) Disulfoton sulfone (0.003)	(a) Disulfoton sulfoxyde (0.003)
(a) Ethoprophos (0.005)	(a) Fensulfothion (0.003)	(a) Fensulfothiène Sulfone (0.003)	(a) Fensulfothiène-PO-sulfon (0.003)	(a) Fensulfothiène-PO-sulfoxyde (0.003)	(a) Haloxypol (0.003)
(a) Haloxypol-Ethoxyéthyl (0.005)	(a) Haloxypol-méthyl (0.005)	(a) Ométhoate (0.003)	(a) Oxydéméton méthyl (0.002)	(a) Terbufos (0.003)	(a) Terbufos-sulfon (0.003)
(a) Terbufos-sulfoxyde (0.003)					
SFLA0	SF	Screening pesticides (GC/MS) (LOQ* mg/kg)			
(a) 2,4,5-T-Méthylester (0.01)	(a) 2,4-D-Méthyl Ester (0.01)	(a) 4,4-Dibromobenzophénone (0.01)	(a) Acetochlor (0.05)	(a) Acclonifen (0.02)	(a) Acrinathrine (0.01)
(a) Alachlore (0.1)	(a) Aldrine (0.005)	(a) Alléthrine (Dépalléthrine) (0.01)	(a) Amidithion (0.01)	(a) Atrazine (0.1)	(a) Azacoxazole (0.05)
(a) Azinphos-éthyl (0.01)	(a) Azinphos-méthyl (0.01)	(a) Azoxystrobine (0.01)	(a) Benfluraline (0.005)	(a) Benoxacor (0.01)	(a) Benzoylprop-éthyl (0.05)
(a) Béta-endosulfan (0.005)	(a) Bifénol (0.01)	(a) Bifenthrine (0.005)	(a) Binapacryl (0.02)	(a) Bitertanol (0.1)	(a) Boscalide (0.05)
(a) Bromocyclen (0.01)	(a) Bromofenvinphos (0.01)	(a) Bromophos-éthyl (0.005)	(a) Bromophos-méthyl (0.005)	(a) Bromopropylate (0.01)	(a) Buprofezine (0.05)
(a) Butachlore (0.01)	(a) Butamifos (0.005)	(a) Butraline (0.01)	(a) Cadusaphos (0.01)	(a) Captane (0.01)	(a) Carbofenothion (0.005)
(a) Carbofénéthion-méthyl (0.01)	(a) Carfentrazone-éthyl (0.01)	(a) Chinométhionate (0.01)	(a) Chlorbenseide (0.005)	(a) Chlordane-cis (0.005)	

Laboratoire Nord (Douai)

Rue Maurice Caullery

ZI Douai Dorignies

F-59500 Douai

FRANCE

Tél. +33 3 27 86 95 60

Fax +33 3 27 87 24 67

ServiceClientELN@eurofins.com

www.eurofins.fr

S.A.S. au capital de 510 000 €

RCS DOUAI 523 428 134

SIRET 523 428 134 000 28 - APE 7120 B

TVA FR11 523428134

Echantillon n°

856-2020-00082126

Date 10/06/2020

Page 6/7

Rapport d'analyse n°

AR-20-VN-086892-01 / 856-2020-00082126

SFLA0 SF Screening pesticides (GC/MS) (LOQ* mg/kg)

(a) Chlordane-gamma (=bêta=trans) (0.005)	(a) Chlorethoxyfos (0.005)	(a) Chlorfenapyr (0.005)	(a) Chlorfenprop-méthyl (0.01)	(a) Chlorfenson (0.005)	(a) Chlorfenvinphos (0.01)
(a) Chloridazon (Pyrazon) (0.1)	(a) Chlorométhos (0.005)	(a) Chlorobenzilate (0.005)	(a) Chloroneb (0.1)	(a) Chloropropylate (0.005)	(a) Chlorothalonil (0.005)
(a) Chlorpyrifos (-éthyl) (0.005)	(a) Chlorpyrifos-méthyl (0.005)	(a) Chlorthal diméthyle (0.005)	(a) Chlorthion (0.01)	(a) Chlorthiophos (0.005)	(a) Chlozolinate (0.01)
(a) Clindon-éthyle (0.025)	(a) Clodinafop-propargyl (0.03)	(a) Coumaphos (0.005)	(a) Crotoxyphos (0.01)	(a) Cyanofenphos (0.01)	(a) Cyanophos (0.01)
(a) Cyfluthrine (0.01)	(a) Cyperméthrine (0.005)	(a) Cyphenothrine (0.01)	(a) Cyproconazole (0.05)	(a) DDD, o,p (0.005)	(a) DDE, o,p' (0.005)
(a) DDT (p,p'-DDT+o,p'-DDT+p,p'-DDE+p,p'-TDE) (0.01)	(a) Deltaméthrine (0.005)	(a) Dialifos (0.01)	(a) Diallat (0.01)	(a) Diazinon (0.01)	(a) Dicapthon (0.01)
(a) Dichlobénil (0.05)	(a) Dichlofenthion (0.01)	(a) Dichlofluamide (0.005)	(a) Dichloran (0.005)	(a) Dichlorvos (0.025)	(a) Diclufop-méthyl (0.02)
(a) Dicofof, o,p- (0.005)	(a) Dicofof, p,p- (0.005)	(a) Dicrotophos (0.01)	(a) Dieldrine (0.005)	(a) Difénoconazole (0.02)	(a) Diflufenican (0.01)
(a) Dimethachlor (0.01)	(a) Diméthipine (0.01)	(a) Diméthoate (0.02)	(a) Diméthomorphe (0.05)	(a) Diniconazole (0.01)	(a) Dinitramine (0.01)
(a) Dinobuton (0.05)	(a) Disulfoton (0.05)	(a) Disulfoton sulfone (0.02)	(a) Ditalimphos (0.005)	(a) Edifenphos (0.01)	(a) Endosulfan alpha (0.005)
(a) Endosulfan sulfate (0.005)	(a) Endrine (0.005)	(a) EPN (0.01)	(a) Epoxiconazole (0.04)	(a) Etaconazole (0.02)	(a) Ethalluraline (0.01)
(a) Ethion (0.005)	(a) Ethofumesate (0.2)	(a) Ethoprophos (0.005)	(a) Ethyl parathion (0.005)	(a) Etidiazole (0.005)	(a) Etriphos (0.005)
(a) Famophos (0.01)	(a) Famoxadone (0.01)	(a) Fenamidone (0.02)	(a) Fenamiphos (0.02)	(a) Fénamimol (0.005)	(a) Fenbuconazole (0.1)
(a) Fenchlorazol (0.01)	(a) Fenchlorphos (0.005)	(a) Fenhexamid (0.05)	(a) Fénitrothion (0.005)	(a) Fenoxaprop-éthyle (0.05)	(a) Fenciclonil (0.05)
(a) Fenpropathrine (0.005)	(a) Fenpropimorphe (0.1)	(a) Fenson (0.01)	(a) Fensulfthion (0.01)	(a) Fenvalerate (RR-/SS-Isomère) (0.005)	(a) Fenvalerate (RS-/SR-Isomère) (0.005)
(a) Fipronil (0.004)	(a) Fipronil desulfinyli (0.004)	(a) Fipronil sulfide (0.005)	(a) Fipronil sulfon (0.005)	(a) Flamprop-isopropyle (0.01)	(a) Flamprop-méthyl (0.01)
(a) Flonicamide (0.05)	(a) Fluazifop-butyl (0.05)	(a) Fluchloraline (0.005)	(a) Flucythrinate (0.01)	(a) Flufenoxuron (0.01)	(a) Flumetraline (0.005)
(a) Flupicolid (0.01)	(a) Fluorodifen (0.005)	(a) Fluotrimazole (0.1)	(a) Fluquinconazole (0.01)	(a) Flurenol-Butyl (0.02)	(a) Flurochloridone (0.05)
(a) Flurtamone (0.01)	(a) Flusilazole (0.1)	(a) Folpei (Folpet) (0.01)	(a) Fonofos (0.005)	(a) Formothion (0.01)	(a) Genite (0.01)
(a) Halfeiprox (0.01)	(a) Haloxypop-Ethoxyéthylé (0.01)	(a) Haloxypop-méthyl (0.05)	(a) HCH Alpha (0.005)	(a) HCH Bêta (0.005)	(a) HCH Delta (0.005)
(a) HCH, gamma - Lindane (0.005)	(a) HCH-epsilon (0.005)	(a) Heptachlore (0.005)	(a) Heptachlore époxyde cis (0.005)	(a) Heptachlore époxyde trans (0.005)	(a) Hepténophos (0.01)
(a) Hexachlorobenzène (HCB) (0.005)	(a) Hexaconazole (0.015)	(a) IBP (Iprobenfos) (0.01)	(a) Indanofan (0.02)	(a) Indoxacarbe (0.005)	(a) Iodofenphos (0.005)
(a) Ioxynil-Octanoate (0.01)	(a) Iprodione (0.01)	(a) Isazophos (0.01)	(a) Isobenzane (0.005)	(a) Isocarbofos (0.01)	(a) Isodrine (0.005)
(a) Isofenphos (0.005)	(a) Isofenphos-Méthyl (0.005)	(a) Isométhiozin (0.01)	(a) Isopropalin (0.005)	(a) Isoxadifen-éthyle (0.01)	(a) Kétoendrin-delta (0.005)
(a) Kresoxime-méthyl (0.005)	(a) Lactofen (0.01)	(a) Lambda cyhalothrine (+ gamma-Cyhalothrin) (0.01)	(a) Leptophos (0.01)	(a) Lufénuron (0.012)	(a) Malaoxon (degradation Malathion) (0.01)
(a) Malathion (0.005)	(a) Mecarbam (0.01)	(a) Mephosfolan (0.01)	(a) Merphos (0.01)	(a) Métaazachlore (0.01)	(a) Méthacrifos (0.05)
(a) Méthidathion (0.012)	(a) Méthoxychlore (0.005)	(a) Métolachlore (0.05)	(a) Métrabenzene (0.05)	(a) Métribuzine (0.01)	(a) Mévinphos (0.01)
(a) Mirex (0.005)	(a) Molinate (0.1)	(a) Myclobutanile (0.005)	(a) Nitrail (0.01)	(a) Nitrapyrine (0.02)	(a) Nitrofen (0.01)
(a) Nitrothal-isopropyle (0.01)	(a) Norflurazon (0.05)	(a) Nuairimol (0.01)	(a) Ométhoate (0.1)	(a) Oxadiazon (0.005)	(a) Oxylchordane (0.01)
(a) Oxydéméton méthyl (0.02)	(a) Oxyfluorène (0.01)	(a) Paclobutrazole (0.04)	(a) Paraaxon (0.02)	(a) Paraaxon-méthyl (0.02)	(a) Parathion-méthyl (0.005)
(a) Penconazole (0.02)	(a) Pendiméthaline (0.005)	(a) Pentachloroaniline (0.01)	(a) Pentachloroanisole (PCA) (0.005)	(a) Pentachlorobenzène (0.005)	(a) Pentachlorothioanisole (0.01)
(a) Perméthrine (0.02)	(a) Perthane (0.2)	(a) Phenkapton (0.01)	(a) Phénothrine (0.01)	(a) Phenthoate (0.01)	(a) Phosalone (0.01)
(a) Phosfolane (0.01)	(a) Phosmet (0.02)	(a) Picolnafene (0.01)	(a) Picoxystrobin (0.02)	(a) Piperophos (0.01)	(a) Pirimiphos-ethyl (0.01)
(a) Pirimiphos-méthyl (0.01)	(a) Piflenate (0.01)	(a) Pirléthrin (0.01)	(a) Procydimone (0.015)	(a) Profenofos (0.005)	(a) Profluraline (0.005)
(a) Propachlore (0.01)	(a) Propanile (0.01)	(a) Propazine (0.05)	(a) Propéthamphos (0.005)	(a) Propiconazole (0.01)	(a) Propyzamide (0.01)
(a) Prothiophos (0.005)	(a) Prothoate (0.01)	(a) Pyraclofos (0.01)	(a) Pyraflufen-éthyl (0.02)	(a) Pyrazophos (0.01)	(a) Pyrèthrines (total) (0.02)
(a) Pyridabène (0.005)	(a) Pyridaphenthion (0.01)	(a) Pyriphox (0.01)	(a) Quinalphos (0.005)	(a) Quinoxifen (0.015)	(a) Quintozène (0.005)
(a) Quizalofop éthyle (0.02)	(a) Resmèthrine (0.1)	(a) S 421 (0.01)	(a) Spiromesifene (0.01)	(a) Sulfotep (0.025)	(a) Sulprofos (0.01)
(a) Sweb (0.01)	(a) Tau-fluvalinate (0.005)	(a) Tebupirifos (0.005)	(a) Tecnazène (0.005)	(a) Téfluthrine (0.005)	(a) Temephos (0.01)
(a) Terbufos (0.005)	(a) Tetrachlorvinphos (0.005)	(a) Tetraconazole (0.025)	(a) Tétradifon (0.005)	(a) Tétraméthrine (0.01)	(a) Tétrasyli (0.01)
(a) Tolclofos-méthyl (0.01)	(a) Tolyfluamide (0.01)	(a) Transfluthrin (0.01)	(a) Triadimèfene (0.01)	(a) Triadimènole (0.1)	(a) Triallate (0.01)
(a) Triamphos (0.025)	(a) Triazophos (0.02)	(a) Tribufos (0.01)	(a) Trichloronate (0.005)	(a) Tridiphane (0.05)	(a) Trifloxystrobin (0.01)
(a) Trifluraline (0.005)	(a) Vamidothion (0.05)	(a) Vinclozoline (0.005)			

SFLD0 SF Screening pesticides (LC/MS/MS) (LOQ* mg/kg)

(a) 2,4'-Formoxylid (métabolite de l'Amitraze) (0.01)	(a) 3-Hydroxycarbofurane (0.005)	(a) 5-Hydroxy-Thiabendazol (0.01)	(a) 6-Chloro-3-phenyl pyridazin-4-ol (0.005)	(a) Abamectine (0.01)	(a) Acéphate (0.005)
(a) Acétamipride (0.005)	(a) Acetochlor (0.02)	(a) Alachlore (0.01)	(a) Aldicarb sulfone (0.01)	(a) Aldicarb sulfoxyde (0.005)	(a) Aldicarbe (0.005)
(a) Amelotradin (0.01)	(a) Amétryne (0.005)	(a) Amidosulfuron (0.01)	(a) Aminocarbe (0.01)	(a) Amitraze (0.01)	(a) Ancymidol (0.01)
(a) Atrazine (0.005)	(a) Azaconazole (0.01)	(a) Azaméthiphos (0.01)	(a) Aziprotryn (0.01)	(a) Azoxytrobin (0.005)	(a) Bénalaxyl (0.01)
(a) Bendiocarbe (0.005)	(a) Benfuracarbe (0.005)	(a) Benodanil (0.005)	(a) Bénomyli (0.005)	(a) Bensulfuron méthyle (0.005)	(a) Benthialvalicarb-isopropyl (0.005)
(a) Bitertanol (0.01)	(a) Boscalide (0.005)	(a) Bromacile (0.01)	(a) Bromuconazole (somme) (0.01)	(a) Bupirimate (0.01)	(a) Buprofezine (0.005)
(a) Butachlore (0.02)	(a) Butocarbexim (0.005)	(a) Butocarbexim sulfoxyde (0.005)	(a) Butoxycarbexim (0.005)	(a) Butoxyde de Pipéronyle (PBO) (0.01)	(a) Buturon (0.005)
(a) Cadusaphos (0.01)	(a) Carbaryl (0.005)	(a) Carbendazime (0.005)	(a) Carbofuran (0.005)	(a) Carbosulfan (0.005)	(a) Carboxine (0.005)
(a) Chlorantraniliprole (0.01)	(a) Chlorbromuron (0.005)	(a) Chlorfluazuron (0.01)	(a) Chloridazon (Pyrazon) (0.005)	(a) Chlorotoluron (0.005)	(a) Chloroxuron (0.01)
(a) Chlorprophame (0.02)	(a) Chlorsulfuron (0.005)	(a) Cinidon-éthyle (0.01)	(a) Cinosulfuron (0.005)	(a) Clethodim (0.01)	(a) Clodinafop-propargyl (0.01)
(a) Clofentézine (0.005)	(a) Clomazone (0.005)	(a) Clothianidin (0.01)	(a) Cyanazine (0.01)	(a) Cyazofamide (0.02)	(a) Cymoxanil (0.1)
(a) Cyproconazole (0.005)	(a) Cyprodinile (0.01)	(a) Cyproflum (0.03)	(a) Cyromazine (0.02)	(a) DEET Diethyltoluamide (0.01)	(a) Demeton (0.01)
(a) Demeton-S-méthyl (0.005)	(a) Demeton-S-méthyl-sulfone (0.005)	(a) Deséthyl-atrazine (0.005)	(a) Deséthyl-Simazine (Desisopropylatrazine) (0.01)	(a) Deséthyl-terbutylazine (0.005)	(a) Desmedipham (0.005)
(a) Desmetryne (0.005)	(a) Diazinon (0.01)	(a) Dichlorvos (0.005)	(a) Dicloubutrazole (0.01)	(a) Diethofencarbe (0.005)	(a) Difénoconazole (0.005)
(a) Difénoxuron (0.01)	(a) Diflubenazuron (0.02)	(a) Diflufenican (0.01)	(a) Dimelox (0.05)	(a) Dimèfuron (0.01)	(a) Diméthénamide (0.005)
(a) Diméthoate (0.005)	(a) Diméthomorphe (0.01)	(a) Dimètilan (0.005)	(a) Dimoxystrobin (0.005)	(a) Dinotefuran (0.05)	(a) Disulfoton (0.005)
(a) Disulfoton sulfone (0.01)	(a) Disulfoton sulfoxyde (0.01)	(a) Diuron (0.005)	(a) Emaractine (Somme) (0.01)	(a) Epoxiconazole (0.005)	(a) Ethiofencarbe (0.005)
(a) Ethiofencarb-sulfone (0.005)	(a) Ethiofencarb-sulfoxyde (0.005)	(a) Ethiprol (0.01)	(a) Ethofumésat-2-keto (0.05)	(a) Ethofumesate (0.01)	(a) Ethoprophos (0.005)
(a) Etofenprox (0.005)	(a) Etoxazole (0.01)	(a) Famoxadone (0.01)	(a) Fenamidone (0.01)	(a) Fenamiphos (0.01)	(a) Fenamiphos-sulfone (0.01)
(a) Fenamiphos-sulfoxyde (0.01)	(a) Fénamimol (0.005)	(a) Fénaziquine (0.005)	(a) Fenbuconazole (0.005)	(a) Fenhexamid (0.005)	(a) Fenobucarb (0.01)
(a) Fenoxaprop-éthyle (0.01)	(a) Fenoxycarbe (0.005)	(a) Fenciclonil (0.01)	(a) Fenpropidin (0.01)	(a) Fenpropimorphe (0.005)	(a) Fenproximate (0.01)
(a) Fensulfthion (0.01)	(a) Fensulfthione Sulfone (0.01)	(a) Fensulfthion-PO-sulfon (0.01)	(a) Fensulfthion-PO-sulfoxyde (0.01)	(a) Fenthion (0.01)	(a) Fenthion-oxone (0.01)
(a) Fenthion-PO-sulfoxyde (0.01)	(a) Fenthion-PS-Sulfoxid (0.01)	(a) Fention-PO-sulfon (0.01)	(a) Fention-PS-sulfon (0.01)	(a) Fenuron (0.005)	(a) Flazasulfuron (0.005)

Laboratoire Nord (Douai)

Rue Maurice Caullery

ZI Douai Dorignies

F-59500 Douai

FRANCE

Tél. +33 3 27 86 95 60
Fax +33 3 27 87 24 67

ServiceClientELN@eurofins.com

www.eurofins.fr

S.A.S. au capital de 510 000 €

RCS DOUAI 523 428 134

SIRET 523 428 134 000 28 - APE 7120 B

TVA FR11 523428134

Echantillon n°

856-2020-00082126

Date 10/06/2020

Page 7/7

Rapport d'analyse n°

AR-20-VN-086892-01 / 856-2020-00082126

SFLD0	SF	Screening pesticides (LC/MS/MS) (LOQ* mg/kg)			
(a) Flonicamide (0.01)	(a) Florasulam (0.005)	(a) Fluzafop-P-butyl (0.005)	(a) Fluzaron (0.02)	(a) Flucycloxuron (0.005)	(a) Fludioxonil (0.01)
(a) Flufenacet (0.01)	(a) Flufenoxuron (0.01)	(a) Fluometuron (0.01)	(a) Fluopicolid (0.01)	(a) Flurochloridone (0.01)	(a) Flurprimidol (0.01)
(a) Flusilazole (0.005)	(a) Flutriafol (0.01)	(a) FM-6-1 (métabolite du Trifluralin) (0.01)	(a) Formetanate (0.01)	(a) Fosthiazate (0.01)	(a) Fuberidazole (0.005)
(a) Furathiocarb (0.005)	(a) Halofenozide (0.005)	(a) Haloxifop-Ethoxyéthylé (0.005)	(a) Haloxifop-méthyl (0.005)	(a) Hexaconazole (0.01)	(a) Hexaflumuron (0.05)
(a) Hexazinone (0.01)	(a) Hexythiazox (0.005)	(a) Imazalile (0.005)	(a) Imibenconazole (0.01)	(a) Imidaclopride (0.005)	(a) Indoxacarbe (0.005)
(a) Iodosulfuron méthyle (0.005)	(a) Iprovalicarbe (0.005)	(a) Isoproc carb (0.01)	(a) Isoprotiolane (0.01)	(a) Isoproturon (0.005)	(a) Isoxaben (0.01)
(a) Isoxaflutole (0.005)	(a) Isoxathion (0.01)	(a) Lénacile (0.01)	(a) Linuron (0.005)	(a) Lufenuron (0.01)	(a) Malaoxon (dégradation Malathion) (0.01)
(a) Malathion (0.01)	(a) Mandipropamide (0.01)	(a) Mepanipyrim (0.005)	(a) Métalaxy (0.005)	(a) Metamitron (0.005)	(a) Métafenchlore (0.005)
(a) Metconazole (0.01)	(a) Methabenzthiazuron (0.005)	(a) Méthacrilfos (0.01)	(a) Méthamidophos (0.005)	(a) Méthidathion (0.01)	(a) Methiocarb sulfone (0.01)
(a) Methiocarb Sulfoxyde (0.01)	(a) Méthiocarbe (0.005)	(a) Méthomyl (0.005)	(a) Methoprotryne (0.005)	(a) Methoxyfenozid (0.005)	(a) Metobromuron (0.005)
(a) Métolachlore (0.005)	(a) Metolcarb (0.005)	(a) Métoxuron (0.005)	(a) Metrafenone (0.005)	(a) Métribuzine (0.005)	(a) Metsulfuron méthyle (0.005)
(a) Molinate (0.01)	(a) Monocrotophos (0.005)	(a) Monolinuron (0.005)	(a) Monuron (0.005)	(a) N-2,4-diméthylphényl-N-méthylformamide (0.05)	(a) Napropamide (0.01)
(a) Néburon (0.005)	(a) Nicosulfuron (0.01)	(a) Novaluron (0.01)	(a) Nuarimol (0.025)	(a) Ofurace (0.005)	(a) Ométhoate (0.01)
(a) Orbenicarb (0.005)	(a) Oxadixyl (0.005)	(a) Oxamyl (0.005)	(a) Oxamyl-oxime (0.01)	(a) Oxydémeton méthyl (0.005)	(a) Paclobutrazole (0.01)
(a) Paraaxon (0.01)	(a) Paraaxon-méthyl (0.01)	(a) Penconazole (0.005)	(a) Pencycuron (0.01)	(a) Pendiméthaline (0.005)	(a) Pentanoclor (0.01)
(a) Phenmédiaphane (0.005)	(a) Phorate (0.01)	(a) Phorate sulfoxyde (0.01)	(a) Phorat-sulfon (0.01)	(a) Phosmet (0.01)	(a) Phosphamidon (0.01)
(a) Phoxime (0.01)	(a) Picoxystrobin (0.005)	(a) Pirimicarb, desméthyl-formamido- (0.005)	(a) Pirimicarbe (0.005)	(a) Pirimicarbe, Desméthyl- (0.005)	(a) Primsulfuron méthyl (0.005)
(a) Prochloraz (0.005)	(a) Promecarb (0.005)	(a) Prométhone (0.005)	(a) Prométryne (0.005)	(a) Propamocarbe (0.005)	(a) Propargite (0.01)
(a) Propazine (0.005)	(a) Prophame (0.03)	(a) Propiconazole (0.01)	(a) Propoxur (0.005)	(a) Propoxycarbazone (0.01)	(a) Proquinazole (0.005)
(a) Prosulfocarbe (0.01)	(a) Prosulfuron (0.005)	(a) Pymétozine (0.005)	(a) Pyraclostrobine (0.005)	(a) Pyraflufen-éthyl (0.01)	(a) Pyréthrine (total) (0.5)
(a) Pyridate (0.005)	(a) Pyriméthanyl (0.005)	(a) Pyrimidifén (0.01)	(a) Pyriproxyfen (0.005)	(a) Quizalofop éthy (0.005)	(a) Rabenzazole (0.005)
(a) Rimsulfuron (0.02)	(a) Rotenone (0.01)	(a) Sebutylazine (0.005)	(a) Sethoxydim (0.01)	(a) Silafluofen (0.05)	(a) Simazine (0.005)
(a) Simeconazole (0.005)	(a) Spinosad (0.005)	(a) Spirodiclofen (0.01)	(a) Spiromesifène (0.01)	(a) Spirotetramate (0.01)	(a) Spiroxamine (0.005)
(a) Tébuconazole (0.005)	(a) Tébufénoside (0.005)	(a) Tébufenpyrad (0.005)	(a) Teflubenzuron (0.05)	(a) TEPP (0.01)	(a) Terbacile (0.01)
(a) Terbufos (0.005)	(a) Terbufos-sulfon (0.005)	(a) Terbufos-sulfoxyde (0.005)	(a) Terbutylazine (0.01)	(a) Terbutryne (0.005)	(a) Tetraconazole (0.01)
(a) Thiabendazole (0.005)	(a) Thiachlorpid (0.005)	(a) Thiamethoxam (0.005)	(a) Thiazafururon (0.005)	(a) Thifensulfuron méthyle (0.005)	(a) Thiocarbazil (0.01)
(a) Thiodicarbe (0.005)	(a) Thiofanox (0.01)	(a) Thiofanox-Sulfone (0.005)	(a) Thiofanox-Sulfoxyde (0.005)	(a) Thiométion (0.05)	(a) Thionazin (0.01)
(a) Thiophanate-éthyl (0.005)	(a) Thiophanate-méthyl (0.005)	(a) Triadiméfon (0.01)	(a) Triadiméfon (0.01)	(a) Triamphos (0.01)	(a) Triasulfuron (0.005)
(a) Triazamate (0.01)	(a) Triazophos (0.005)	(a) Tribenuron méthyl (0.01)	(a) Trichlorfon (0.05)	(a) Tricyclazole (0.01)	(a) Tridemorph (0.01)
(a) Trietazine (0.01)	(a) Trifloxystrobine (0.01)	(a) Trifloxysulfuron (0.01)	(a) Trifluralimol (0.005)	(a) Triflururon (0.01)	(a) Triflursulfuron-méthyl (0.005)
(a) Triforine (0.01)	(a) Trimethacarb 3.4.5- (0.01)	(a) Triticonazole (0.005)	(a) Uniconazole (0.005)	(a) Vamidothion (0.005)	(a) Vamidothion-sulfone (0.01)
(a) Vamidothion-sulfoxyde (0.01)	(a) Zoxamide (0.01)				

SIGNATURE

Hervé Pillon
Analytical Service Manager

Rapport validé électroniquement par Hervé Pillon

NOTE EXPLICATIVE

Ce document ne concerne que l'objet soumis à l'essai ; sa reproduction n'est autorisée que sous sa forme intégrale.

Les essais et rapports sont réalisés conformément à nos conditions générales de vente disponibles sur demande.

Pour déclarer ou non la conformité, l'incertitude associée au résultat a été ajoutée ou retranchée de façon à obtenir sans conteste un résultat opposable aux spécifications ou à la réglementation. Elle n'a pas été prise en compte dans le cadre des référentiels qui intègrent déjà les incertitudes de mesures ou sur demande explicite du client.

Les essais sont identifiés par un code de 5 caractères dont la description précise est disponible sur demande.

Les essais identifiés par le code à 2 lettres JC ont été réalisés par le laboratoire Eurofins WEJ Contaminants GmbH (Hamburg). Le symbole (a) identifie les prestations couvertes par l'accréditation EN ISO/IEC 17025:2005 DAKKS D-PL-14602-01-00.

Les essais identifiés par le code à 2 lettres SF ont été réalisés par le laboratoire Eurofins SOFIA Berlin (Rudower Chaussee). Le symbole (a) identifie les prestations couvertes par l'accréditation DIN EN ISO/IEC 17025:2005 DAKKS D-PL-19579-02-00.

Les essais identifiés par le code à 2 lettres DJ ont été réalisés par le laboratoire Eurofins Vitamin Testing Denmark. Le symbole (a) identifie les prestations couvertes par l'accréditation DS EN ISO/IEC 17025 DANAK 581.

Les essais identifiés par le code à 2 lettres ZS ont été réalisés par le laboratoire Eurofins Analyses pour l'Environnement France (S1). Le symbole (a) identifie les prestations couvertes par l'accréditation NF EN ISO/IEC 17025:2017 COFRAC 1-1488.

Les essais identifiés par le code à 2 lettres AA ont été réalisés par le laboratoire Eurofins Analytics France (Nantes). Le symbole (a) identifie les prestations couvertes par l'accréditation NF EN ISO/IEC 17025:2017 COFRAC 1-0287.

Les essais identifiés par le code à 2 lettres HR ont été réalisés par le laboratoire Eurofins Dr. Specht International GmbH.

Le laboratoire est exonéré de responsabilité dans le cas d'informations fournies par le client et pouvant affecter la validité des résultats.

Dans le cas où le laboratoire n'est pas en charge de l'étape d'échantillonnage, les résultats s'appliquent à l'échantillon tel qu'il a été reçu ou pris en charge.