

Echantillon n°	856-2020-00091451	Date	29/06/2020	Page 1/7
Rapport d'analyse n°	AR-20-VN-094711-01 / 856-2020-00091451			


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 :	856-2020-00091451 / AR-20-VN-094711-01	Type :	EX
Date de réception :	16/06/2020 14:22		
Date de mise en analyse :	17/06/2020		

Température de réception (°C) 20

Données fournies par le client

Référence client :	2001702 15/06/22 3		
Description de l'échantillon :	2001702 3 fruits Plan surveillance 15/06/22 14h11-12-13		
Votre référence commande :	EOL 006-10518-1018840	Votre date de commande :	16/06/2020
Analyses demandées :	AAA: PLAN DE SURVEILLANCE		
Commande	BBC S25 2020 - EOL 10518-1018840		

Bilan énergétique	Résultats (incertitude)	Valeurs guides
-------------------	-------------------------	----------------

AACEN	AA	Calcul des valeurs énergétiques	Méthode : selon règlement UE n°1169/2011
		Valeur énergétique (en kcal)	390 kcal/100 g
		Valeur énergétique (en kJ)	1652 kJ/100 g

Analyses compositionnelles	Résultats (incertitude)	Valeurs guides
----------------------------	-------------------------	----------------

C0090	AA	Protéines	Méthode : interne, Kjeldahl (Titrimétrie)
(a)		Azote total	1.68 (± 0.08) g/100 g
(a)		Protéines (Nx6.25) (Kjeldahl)	10.5 (± 0.5) g/100 g
AAC00	AA	Teneur en glucides	Méthode : Calcul, Calcul
		Glucides totaux (par différence)	84.9 g/100 g
		Glucides assimilables (par différence)	81.8 g/100 g
AA480	AA	Profil des sucres	Méthode : interne, Chromatographie ionique - Ampérométrie pulsée
(a)		Glucose	1.2 (± 0.7) g/100 g
(a)		Fructose	1.3 (± 0.6) g/100 g
(a)		Saccharose	4.6 (± 1.1) g/100 g
(a)		Lactose	<0.2 g/100 g
(a)		Maltose	0.3 (± 0.3) g/100 g
(a)		Somme des sucres réducteurs (g/100g)	2.8 (± 0.8) g/100 g
(a)		Somme des sucres (mono et disaccharides) (g/100g)	7.4 (± 1.3) 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	1.6 (± 0.4) g/100 g
AA009	AA	Cendres	Méthode : interne, Gravimétrie
(a)		Cendres brutes	0.92 (± 0.17) g/100 g
A7359	AA	Humidité à 70°C sous vide	Méthode : interne, Thermogravimétrie
(a)		Extrait sec	97.9 g/100 g
(a)		Perte de masse à la dessiccation	2.1 (± 0.5) g/100 g

Analyses élémentaires	Résultats (incertitude)	Valeurs guides
-----------------------	-------------------------	----------------

AA622	AA	Sodium	Méthode : interne, F-AAS
-------	----	--------	--------------------------

Echantillon n° 856-2020-00091451 Date 29/06/2020 Page 2/7
Rapport d'analyse n° AR-20-VN-094711-01 / 856-2020-00091451

Analyses élémentaires		Résultats (incertitude)	Valeurs guides
AA622	AA Sodium Méthode : interne, F-AAS		
(a)	Sel (calc. du Na)	0.015 (± 0.013) g/100 g	
(a)	Sodium	0.006 (± 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)	Valeurs guides
AA25P	AA Profil des acides gras Méthode : interne, GC/FID [Etalonnage interne]		
(a)	Acides gras saturés sur somme AG	26.01 (± 1.86) %	
(a)	Acides gras monoinsaturés sur somme AG	36.60 (± 2.16) %	
(a)	Acides gras polyinsaturés sur somme AG	37.39 (± 2.18) %	
(a)	Acides gras trans sur somme AG	<0.05 %	
(a)	Acides gras trans rapportés à la matière grasse	<0.05 g/100 g MG	
(a)	Autres acides gras sur somme AG	<0.05 %	
(a)	Acides gras omega 3 sur somme AG	3.76 (± 0.86) %	
(a)	Acides gras omega 6 sur somme AG	33.63 (± 2.08) %	
(a)	Rapport omega 6 / omega 3	8.93	
(a)	Acides gras saturés sur p.fini	0.37 (± 0.24) g/100 g	
(a)	Acides gras monoinsaturés sur p.fini	0.54 (± 0.28) g/100 g	
(a)	Acides gras polyinsaturés sur p.fini	0.57 (± 0.29) 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	1.48 (± 0.43) g/100 g	
(a)	Acides gras omega 3 sur p.fini	0.06 (± 0.13) g/100 g	
(a)	Acides gras omega 6 sur p.fini	0.51 (± 0.28) 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	<0.05 %	
(a)	C9:0 Ac. pélagonique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C10:0 Ac. caprique sur somme AG	0.43 (± 0.46) %	
(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	0.84 (± 0.54) %	
(a)	C12:1 Ac. lauroléique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C13:0 Ac. tridécylrique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C13:1 Ac. tridécylénique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C14:0 Ac. myristique sur somme AG	1.71 (± 0.66) %	
(a)	C14:1 (n-5c) Ac. myristoléique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C14:1 (n-5t) Ac. myristoléique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C15:0 Ac. pentadécylrique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C15:1 (n-5c) Ac. pentadécenoïque sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C15:1 (n-5t) Ac. pentadécenoïque sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C16:0 Ac. palmitique sur somme AG	17.43 (± 1.57) %	
(a)	C16:1 (n-7c) Ac. palmitoléique sur somme AG	0.51 (± 0.48) %	
(a)	C16:1 (n-7t) Ac. palmitelaidique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C17:0 Ac. margarique sur somme AG	<0.05 %	
(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	4.26 (± 0.90) %	
(a)	C18:1 (n-6c) sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C18:1 (n-7c) Ac. vaccénique sur somme AG	1.01 (± 0.57) %	
(a)	C18:1 (n-7t) Ac. transvaccénique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C18:1 (n-9c) Ac. oléique sur somme AG	33.85 (± 2.09) %	
(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	33.63 (± 2.08) %	
(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	3.76 (± 0.86) %	

Echantillon n° 856-2020-00091451 Date 29/06/2020 Page 3/7
Rapport d'analyse n° AR-20-VN-094711-01 / 856-2020-00091451

Profil des acides gras		Résultats (incertitude)	Valeurs guides
AA25P	AA Profil des acides gras Méthode : interne, GC/FID [Etalonnage interne]		
(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. moroictique ω3 sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C19:0 Ac. nonadécylque 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	0.49 (± 0.47) %	
(a)	C20:1 (n-9c) Ac. gondoique sur somme AG	0.77 (± 0.53) %	
(a)	C20:1 (n-9t) + C18:2 (10t,12c) + C20:1 (n-15c) sur	<0.05 %	
(a)	C20:2 (n-6c) Ac. écosodiénique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C20:3 (n-3c) Ac. eicosatriénique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C20:3 (n-6c) Ac. eicosatriénique (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. eicosapentaénique (EPA) ω3 sur s	<0.05 %	
(a)	C21:0 Ac. hénéicosanoïque sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C22:0 Ac. béhénique sur somme AG	0.55 (± 0.48) %	
(a)	C22:1 (n-11) Ac. cétoléique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C22:1 (n-9c) Ac. érucique sur somme AG	0.45 (± 0.46) %	
(a)	C22:1 (n-9t) Ac. brassidique sur somme AG	<0.05 %	
(a)	C22:2 (n-6c) Ac. docosadiénique 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. docosapentaénique (DPA) ω3 sur s	<0.05 %	
(a)	C22:5 (n-6c) Ac. docosapentaénique ω6 sur somme A	<0.05 %	
(a)	C22:6 (n-3c) Ac. docosahexaénique (DHA) ω3 sur so	<0.05 %	
(a)	C24:0 Ac. lignocérique sur somme AG	0.31 (± 0.43) %	
(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. pélargonique sur p.fini	<0.01 g/100 g	
(a)	C10:0 Ac. caprique sur p.fini	<0.01 g/100 g	
(a)	C11:0 Ac. undécylque 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	0.01 (± 0.08) g/100 g	
(a)	C12:1 Ac. lauroleique sur p.fini	<0.01 g/100 g	
(a)	C13:0 Ac. tridécylque sur p.fini	<0.01 g/100 g	
(a)	C13:1 Ac. tridécylénique sur p.fini	<0.01 g/100 g	
(a)	C14:0 Ac. myristique sur p.fini	0.03 (± 0.10) 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. pentadécylque 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	0.26 (± 0.21) g/100 g	
(a)	C16:1 (n-7c) Ac. palmitoléique sur p.fini	<0.01 g/100 g	
(a)	C16:1 (n-7t) Ac. palmitelaidique sur p.fini	<0.01 g/100 g	
(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	0.06 (± 0.13) 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. transvacénique sur p.fini	<0.01 g/100 g	
(a)	C18:1 (n-9) Ac. oléique sur p.fini	0.51 (± 0.28) 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	0.51 (± 0.28) g/100 g	
(a)	C18:2 (n-6t) Ac. linoléaidique 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	0.06 (± 0.13) 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. moroictique ω3 sur p.fini	<0.01 g/100 g	
(a)	C19:0 Ac. nonadécylque sur p.fini	<0.01 g/100 g	

Echantillon n° 856-2020-00091451 Date 29/06/2020 Page 4/7
Rapport d'analyse n° AR-20-VN-094711-01 / 856-2020-00091451

Profil des acides gras	Résultats (incertitude)	Valeurs guides
------------------------	-------------------------	----------------

AA25P	AA	Profil des acides gras	Méthode : interne, GC/FID [Etalonnage interne]
(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	0.01	(± 0.08) 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. cétoléïque 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)	Valeurs guides
-----------	-------------------------	----------------

A7273	DJ	Vitamine B1 - Thiamine	Méthode : BS EN 14122-2014
(a)	Vitamine B1 thiamine base	1.39	(± 0.22) mg/100 g

Contaminants	Résultats (incertitude)	Valeurs guides
--------------	-------------------------	----------------

SPXG1	HR	Perchlorate / Chlorate	Méthode : Internal Method SPG-14.169-3, LC/MS/MS
	Chlorates	0.025	(± 0.008) mg/kg
	Perchlorate	Traces < 0.01	mg/kg

JCAA2	JC	Acrylamide (LQ basse)	Méthode : Méthode interne, LC/MS/MS
(a)	Acrylamide	8.6	(± 1.7) µg/kg 40

Mycotoxines	Résultats (incertitude)	Valeurs guides
-------------	-------------------------	----------------

AA383	AA	Accréditation Cofrac mycotoxines
	Quantité en accord avec LAB GTA 21 du Cofrac	Oui

AAP0B	AA	Détermination qté d'éch. reçue au lab. mycotoxines
	Quantité reçue au labo. mycotoxines (g)	220 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	91.0	%

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)	Valeurs guides
------------	-------------------------	----------------

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]
-------	----	---------------------------------	---

Echantillon n° 856-2020-00091451 Date 29/06/2020 Page 5/7
Rapport d'analyse n° AR-20-VN-094711-01 / 856-2020-00091451

Pesticides	Résultats (incertitude)	Valeurs guides
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 realisees et des valeurs de reference en notre possession (normes, codes de pratique, litterature scientifique, resultats mesures sur des produits de reference, etc.) :
La teneur en acrylamide observée sur cet échantillon est inférieure aux recommandations européennes pour ce produit.
Aux limites de quantification des methodes mises en oeuvre, aucun des autres parametres reglemente Babyfood recherches n'a ete observe.
legislation metaux lourds : Reg. 2006/1881 mod.
legislation pesticides EU : Reg. 396/2005 mod., Reg. 149/2008 mod., Reg. (UE) 2018/62.
legislation mycotoxines : Reg. 2006/1881 mod., Reco. 2006/576.
legislation acrylamide: Règlement UE 2017/2158

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) Fensulfothiome Sulfone (0.003)	(a) Fensulfothion-PO-sulfon (0.003)	(a) Fensulfothion-PO-sulfoxyde (0.003)	(a) Haloxypof (0.003)
(a) Haloxypof-Ethoxyéthylé (0.005)	(a) Haloxypof-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) Aclonifen (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) Azaconazole (0.05)
(a) Azinphos-ethyl (0.01)	(a) Azinphos-méthyl (0.01)	(a) Azoxystrobine (0.01)	(a) Benfluraline (0.005)	(a) Benoxacor (0.01)	(a) Benzoylprop-ethyl (0.05)
(a) Béta-endosulfan (0.005)	(a) Bifénox (0.01)	(a) Bifénthrine (0.005)	(a) Binapacryl (0.02)	(a) Biltetanol (0.1)	(a) Boscalide (0.05)
(a) Bromocyclen (0.01)	(a) Bromofenvinphos (0.01)	(a) Bromophos-ethyl (0.005)	(a) Bromopropylate (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) Carbofénonthion-méthyl (0.01)	(a) Carfentrazone-ethyl (0.01)	(a) Chinomethionate (0.01)	(a) Chlortebenside (0.005)	(a) Chlordane-cis (0.005)	(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 (-ethyl) (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) Cinidon-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) Dialfos (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) Dicofof-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) Diméthachlor (0.01)
(a) Diméthipine (0.01)	(a) Diméthoate (0.02)	(a) Dimethomorphe (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) Etacconazole (0.02)	(a) Ethalfuraline (0.01)	(a) Ethion (0.005)
(a) Ethofumesate (0.2)	(a) Ethoprophos (0.005)	(a) Ethyl parathion (0.005)	(a) Etridiazole (0.005)	(a) Etriphos (0.005)	(a) Famophos (0.01)
(a) Famoxadone (0.01)	(a) Fenamidone (0.02)	(a) Fenamiphos (0.02)	(a) Fénarimol (0.05)	(a) Fenbuconazole (0.1)	(a) Fenchlorazol (0.01)
(a) Fenchlorphos (0.005)	(a) Fenhexamid (0.05)	(a) Féntrothion (0.005)	(a) Fenoxaprop-éthyle (0.05)	(a) Fenpiclonil (0.05)	(a) Fenpropathrine (0.005)
(a) Fenpropimorphe (0.1)	(a) Fenson (0.01)	(a) Fensulfothion (0.01)	(a) Fenvalerate (RR-/SS-Isomere) (0.005)	(a) Fenvalerate (RS-/SR-Isomere) (0.005)	(a) Fipronil (0.004)
(a) Fipronil desulfinyl (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-buty (0.05)	(a) Fluchloraline (0.005)	(a) Flucythrinate (0.01)	(a) Flufenoxuron (0.01)	(a) Flumetraline (0.005)	(a) Fluopicolid (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) Fusilazole (0.1)	(a) Folpel (Folpet) (0.01)	(a) Fonofos (0.005)	(a) Formothion (0.01)	(a) Genite (0.01)	(a) Halfenprox (0.01)
(a) Haloxypof-Ethoxyéthylé (0.01)	(a) Haloxypof-méthyl (0.05)	(a) HCH Alpha (0.005)	(a) HCH Béta (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) Hépténophos (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) Malaaxon (dégradation Malathion) (0.01)	(a) Malathion (0.005)
(a) Mearbam (0.01)	(a) Mephosfolan (0.01)	(a) Merphos (0.01)	(a) Métaachlore (0.01)	(a) Méthacrifos (0.05)	(a) Méthidathion (0.012)
(a) Méthoxychlore (0.005)	(a) Métochlore (0.05)	(a) Métrafenos (0.05)	(a) Métribuzine (0.01)	(a) Mévinphos (0.01)	(a) Mirex (0.005)
(a) Molinate (0.1)	(a) Myclobutanile (0.005)	(a) Nitrin (0.01)	(a) Nitrapyrine (0.02)	(a) Nitrofen (0.01)	(a) Nitrothal-isopropyle (0.01)

Echantillon n°

856-2020-00091451

Date 29/06/2020

Page 6/7

Rapport d'analyse n°

AR-20-VN-094711-01 / 856-2020-00091451

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

(a) Norflurazon (0.05)	(a) Nuairimol (0.01)	(a) Ométhoate (0.1)	(a) Oxadiazon (0.005)	(a) Oxychlordane (0.01)	(a) Oxydéméton méthyl (0.02)
(a) Oxyfluorfen (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) Phénakton (0.01)	(a) Phénothrine (0.01)	(a) Phenthoate (0.01)	(a) Phosalone (0.01)	(a) Phosfolane (0.01)
(a) Phosmet (0.02)	(a) Picolinafene (0.01)	(a) Picoxystrobin (0.02)	(a) Piperophos (0.01)	(a) Pirimiphos-éthyl (0.01)	(a) Pirimiphos-méthyl (0.01)
(a) Plifenate (0.01)	(a) Pralléthrine (0.01)	(a) Procyimidine (0.015)	(a) Profenofos (0.005)	(a) Profluraline (0.005)	(a) Propachlore (0.01)
(a) Propanile (0.01)	(a) Propazine (0.05)	(a) Propéamphos (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) Pyréthrine (total) (0.02)	(a) Pyridabène (0.005)
(a) Pyridaphenthion (0.01)	(a) Pyrinex (0.01)	(a) Quinalphos (0.005)	(a) Quinoxifène (0.015)	(a) Quintozène (0.005)	(a) Quizalofop éthyle (0.02)
(a) Resméthrine (0.1)	(a) S 421 (0.01)	(a) Spiromesifène (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) Tétrasul (0.01)	(a) Tolclofos-méthyl (0.01)
(a) Tolyfluanide (0.01)	(a) Triadiméthrin (0.01)	(a) Triadimène (0.01)	(a) Triadimène (0.1)	(a) Triallate (0.01)	(a) Triamphos (0.025)
(a) Triazophos (0.02)	(a) Tribufos (0.01)	(a) Trichlorfonate (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'Amtraze) (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) Aldicarb (0.005)
(a) Amelotradin (0.01)	(a) Amétryne (0.005)	(a) Amidosulfuron (0.01)	(a) Aminocarb (0.01)	(a) Amtraze (0.01)	(a) Ancyridol (0.01)
(a) Atrazine (0.005)	(a) Azacozole (0.01)	(a) Azaméthiophos (0.01)	(a) Aziprotyn (0.01)	(a) Azoxystrobin (0.005)	(a) Bénéalaxyl (0.01)
(a) Bendiocarbe (0.005)	(a) Benfuracarbe (0.005)	(a) Benodanil (0.005)	(a) Bénomyl (0.005)	(a) Bensulfuron méthyle (0.005)	(a) Benthialacarb-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) Buprofène (0.005)
(a) Butachlore (0.02)	(a) Butocarbexim (0.005)	(a) Butocarbexim sulfoxyde (0.005)	(a) Butoxyacarbexim (0.005)	(a) Butoxyde de Pipéronyle (PBO) (0.01)	(a) Buturon (0.005)
(a) Cadusaphos (0.01)	(a) Carbaryl (0.005)	(a) Carbazimide (0.005)	(a) Carbofuran (0.005)	(a) Carbosulfan (0.005)	(a) Carboxine (0.005)
(a) Chlorantraniliprole (0.01)	(a) Chlorbromuron (0.005)	(a) Chlorfiazuron (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) Cyprodinil (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 (Désisopropylatrazine) (0.01)	(a) Deséthyl-terbutylazine (0.005)	(a) Desmedipham (0.005)
(a) Desmetryne (0.005)	(a) Diazinon (0.01)	(a) Dichlorvos (0.005)	(a) Diclobutrazole (0.01)	(a) Diethofencarbe (0.005)	(a) Difénoconazole (0.005)
(a) Difénoxuron (0.01)	(a) Diflubenzuron (0.02)	(a) Diflufenican (0.01)	(a) Dimefox (0.05)	(a) Diméfuron (0.01)	(a) Diméthénamide (0.005)
(a) Diméthoate (0.005)	(a) Diméthomorphe (0.01)	(a) Dimetilan (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) Emamectine (Somme) (0.01)	(a) Epoxyconazole (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) Etozazole (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) Fénaïmol (0.005)	(a) Fénaquinone (0.005)	(a) Fenbuconazole (0.005)	(a) Fenhexamid (0.005)	(a) Fenobucarb (0.01)
(a) Fenoxaprop-éthyle (0.01)	(a) Fenoxycarbe (0.005)	(a) Fenpiclonil (0.01)	(a) Fenpropidin (0.01)	(a) Fenpropimorph (0.005)	(a) Fenproximate (0.01)
(a) Fensulfothion (0.01)	(a) Fensulfothione Sulfone (0.01)	(a) Fensulfothion-PO-sulfon (0.01)	(a) Fensulfothion-PO-sulfoxyde (0.01)	(a) Fenthion (0.01)	(a) Fenthion-oxone (0.01)
(a) Fenthion-PO-sulfoxid (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) Fiazasulfuron (0.005)
(a) Flonicamid (0.01)	(a) Florasulam (0.005)	(a) Fluzilofop-P-butyl (0.005)	(a) Fluzuron (0.02)	(a) Flucycloxuron (0.005)	(a) Fludioxonil (0.01)
(a) Flufenacet (0.01)	(a) Flufenoxuron (0.01)	(a) Fluometuron (0.01)	(a) Fluopicolide (0.01)	(a) Flurochloridone (0.01)	(a) Flurprimidol (0.01)
(a) Flusilazole (0.005)	(a) Flutriafol (0.01)	(a) FM-6-1 (métabolite du Trifluraline) (0.01)	(a) Fometanate (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) Imazalil (0.005)	(a) Imibenconazole (0.01)	(a) Imidaclopride (0.005)	(a) Indoxacarbe (0.005)
(a) Iodosulfuron méthyle (0.005)	(a) Iprovalicarbe (0.005)	(a) Isopropcarb (0.01)	(a) Isoprothiolane (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) Lufénuron (0.01)	(a) Malaaxon (dégradation Malathion) (0.01)
(a) Malathion (0.01)	(a) Mandipropamide (0.01)	(a) Mepanipyrim (0.005)	(a) Métalaxyl (0.005)	(a) Metamitron (0.005)	(a) Métafenchlore (0.005)
(a) Metconazole (0.01)	(a) Methabenzthiazuron (0.005)	(a) Méthacrisol (0.01)	(a) Methamidophos (0.005)	(a) Méthidathion (0.01)	(a) Méthiocarb sulfone (0.01)
(a) Methiocarb Sulfoxyde (0.01)	(a) Méthiocarbe (0.005)	(a) Méthomyl (0.005)	(a) Methoprotyn (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-diméthylphenyl-N-méthylformamidine (0.05)	(a) Napropamide (0.01)
(a) Néburon (0.005)	(a) Nicosulfuron (0.01)	(a) Novaluron (0.01)	(a) Nuairimol (0.025)	(a) Ofurace (0.005)	(a) Ométhoate (0.01)
(a) Orbencarb (0.005)	(a) Oxadixyl (0.005)	(a) Oxamyl (0.005)	(a) Oxamyl-oxime (0.01)	(a) Oxydéméton 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) Pentanochlor (0.01)
(a) Phénémédipham (0.005)	(a) Phorate (0.01)	(a) Phorate sulfoxyde (0.01)	(a) Phorast-sulfon (0.01)	(a) Phosmet (0.01)	(a) Phosphamidon (0.01)
(a) Phoxime (0.01)	(a) Picoxystrobin (0.005)	(a) Pirimicarb, desmethyl-formamido- (0.005)	(a) Pirimicarb (0.005)	(a) Pirimicarb, Desmethyl- (0.005)	(a) Primsulfuron méthyl (0.005)
(a) Prochloraz (0.005)	(a) Promecarb (0.005)	(a) Prométone (0.005)	(a) Prométhrine (0.005)	(a) Propamacarbe (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) Proquinazid (0.005)
(a) Prosulfocarbe (0.01)	(a) Prosulfuron (0.005)	(a) Pymétrozine (0.005)	(a) Pyraclostrobine (0.005)	(a) Pyraflufen-éthyl (0.01)	(a) Pyréthrine (total) (0.5)
(a) Pyridate (0.005)	(a) Pyriméthanol (0.005)	(a) Pyrimidifène (0.01)	(a) Pyriproxyfène (0.005)	(a) Quizalofop éthyle (0.005)	(a) Rabenzazole (0.005)
(a) Rimisulfuron (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) Tébufenuron (0.05)	(a) TEPP (0.01)	(a) Terbacil (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) Thiachlorid (0.005)	(a) Thiamethoxam (0.005)	(a) Thiazafuron (0.005)	(a) Thifensulfuron méthyle (0.005)	(a) Thiocarbazil (0.01)
(a) Thiodicarb (0.005)	(a) Thiofanox (0.01)	(a) Thiofanox-Sulfone (0.005)	(a) Thiofanox-Sulfoxid (0.005)	(a) Thiométon (0.05)	(a) Thionazin (0.01)
(a) Thiophanate-éthyl (0.005)	(a) Triadiméthone (0.01)	(a) Triadimène (0.01)	(a) Triadimène (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)

Laboratoire Nord (Douai)

Rue Maurice Caullery

ZI Douai Dorigines

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° 856-2020-00091451 Date 29/06/2020 Page 7/7
Rapport d'analyse n° AR-20-VN-094711-01 / 856-2020-00091451

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

(a) Trietazine (0.01)	(a) Trifloxystrobin (0.01)	(a) Trifloxysulfuron (0.01)	(a) Triflumizol (0.005)	(a) Triflururon (0.01)	(a) Triflurosulfuron-methyl (0.005)
(a) Triforine (0.01)	(a) Trimethacarb 3.4.5- (0.01)	(a) Triflconazole (0.005)	(a) Uniconazole (0.005)	(a) Vamidothion (0.005)	(a) Vamidothion-sulfone (0.01)
(a) Vamidothion-sulfonate (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 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 JC ont été réalisés par le laboratoire Eurofins WEJ Contaminants GmbH (Hamburg). Le symbole (a) identifie les prestations couvertes par l'accréditation DIN EN ISO/IEC 17025:2018 DAKKS D-PL-14602-01-00.

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.