

Rapporto di prova N. 26791/2022

Ascoli Piceno 18/11/2022

Categoria merceologica: FOGLIE E INFIORESCENZE
Prodotto dichiarato: Foglie e infiorescenze
Descrizione: n: 974100156411 lotto: B31209201900003 NOME: POLLEN 00
Data arrivo campione: 15/11/2022 **Data apertura campione:** 15/11/2022 **Data campionamento:** 15/11/2022
Data inizio prove: 15/11/2022 **Data termine prove:** 17/11/2022
Procedura campionamento: Campione pervenuto tramite corriere espresso°

Nome Prova e Metodo Analitico	UM	Valore	Incertezza	Limite	Annotazione
Cannabidiolo (CBD) PI 530 rev.5 2021	%	8,70	± 1,0		
Delta-9- Tetraidrocannabinolo totale (Delta-9 THC) PI 530 rev.5 2021	%	0,41	± 0,061	Max 0,5 ⁽¹⁾	

° Procedura di campionamento non accreditata da ACCREDIA

(1) Legge 242/16 GU n°304 del 30-12-2016

Il Responsabile del laboratorio
Dott. Bruno Bucciarelli



Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente e tranne quando le informazioni fornite dal cliente possono influenzare i risultati della prova. Nel rapporto di prova i dati relativi alla descrizione del campione sono forniti dal cliente. Nel caso in cui il laboratorio non è responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. L'incertezza di misura è calcolata in un intervallo di fiducia del 95% e con fattore di copertura k=2. Per le prove microbiologiche l'incertezza è calcolata secondo la ISO19036 tramite la deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio moltiplicata per K=2 che corrisponde ad un livello di fiducia del 95%. L'incertezza standard combinata viene considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio. Recupero compreso tra il 70%-120%. Risultato non corretto per il valore del recupero. La regola decisionale per emettere i giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato. Il laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il cliente sul manuale autocontrollo. Le registrazioni relative alle prove vengono conservate per dieci anni. Annotazione: I risultati fuori limite vengono evidenziati con carattere in grassetto. LDR= Limite di rilevabilità NR= Non Rilevabile (< limite di rilevabilità LOD) UM= Unità di Misura FINE DEL RAPPORTO DI PROVA.

Pagina 1 di 1



Associato al Sistema
CONFINDUSTRIA

ISO 14001:2004

Registrazione
EMAS I-000476

Ministero
Sanità
Autocontrollo
Alimentare

Ministero
Politiche
Agricole Forestali
di (oli e vini)

Ministero della Salute
Conformità ai Principi
della Buona Pratica
di Laboratorio (BPL)



LAB N° 0159 L

Rapporto di prova N. 27702/2022

Ascoli Piceno 28/11/2022

Categoria merceologica: FOGLIE E INFIORESCENZE
Prodotto dichiarato: Foglie e infiorescenze
Descrizione: N. IT-08-4456 LOTTO BO 001-A048801
CANDY BUD
Data arrivo campione: 24/11/2022 **Data apertura campione:** 24/11/2022 **Data campionamento:** 24/11/2022
Data inizio prove: 24/11/2022 **Data termine prove:** 28/11/2022
Procedura campionamento: Campione pervenuto tramite corriere espresso°

Nome Prova e Metodo Analitico	UM	Valore	Incertezza	Limite	Annotazione
Cannabidiolo (CBD) PI 530 rev.5 2021	%	4,05	± 0,47		
Delta-9- Tetraidrocannabinolo totale (Delta-9 THC) PI 530 rev.5 2021	%	0,25	± 0,037	Max 0,5 ⁽¹⁾	

° Procedura di campionamento non accreditata da ACCREDIA

(1) Legge 242/16 GU n°304 del 30-12-2016

Il Responsabile del laboratorio
Dott. Bruno Bucciarelli



Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente e tranne quando le informazioni fornite dal cliente possono influenzare i risultati della prova. Nel rapporto di prova i dati relativi alla descrizione del campione sono forniti dal cliente. Nel caso in cui il laboratorio non è responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. L'incertezza di misura è calcolata in un intervallo di fiducia del 95% e con fattore di copertura k=2. Per le prove microbiologiche l'incertezza è calcolata secondo la ISO19036 tramite la deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio moltiplicata per K=2 che corrisponde ad un livello di fiducia del 95%. L'incertezza standard combinata viene considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio. Recupero compreso tra il 70%-120%. Risultato non corretto per il valore del recupero. La regola decisionale per emettere i giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato. Il laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il cliente sul manuale autocontrollo. Le registrazioni relative alle prove vengono conservate per dieci anni. Annotazione: I risultati fuori limite vengono evidenziati con carattere in grassetto. LDR= Limite di rilevanza NR= Non Rilevabile (< limite di rilevanza LOD) UM= Unità di Misura FINE DEL RAPPORTO DI PROVA.

Pagina 1 di 1

Rapporto di prova N. 26790/2022

Ascoli Piceno 18/11/2022

Categoria merceologica: FOGLIE E INFIORESCENZE
Prodotto dichiarato: Foglie e infiorescenze
Descrizione: n: IT - 08 - 4456 lotto: BO 001 - B30757201900003 NOME: CBD COOKIE
Data arrivo campione: 15/11/2022 **Data apertura campione:** 15/11/2022 **Data campionamento:** 15/11/2022
Data inizio prove: 15/11/2022 **Data termine prove:** 17/11/2022
Procedura campionamento: Campione pervenuto tramite corriere espresso°

Nome Prova e Metodo Analitico	UM	Valore	Incertezza	Limite	Annotazione
Cannabidiolo (CBD) <i>PI 530 rev.5 2021</i>	%	9,10	± 1,1		
Delta-9- Tetraidrocannabinolo totale (Delta-9 THC) <i>PI 530 rev.5 2021</i>	%	0,48	± 0,072	Max 0,5 ⁽¹⁾	

° Procedura di campionamento non accreditata da ACCREDIA

(1) Legge 242/16 GU n°304 del 30-12-2016

Il Responsabile del laboratorio
Dott. Bruno Bucciarelli



Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente e tranne quando le informazioni fornite dal cliente possono influenzare i risultati della prova. Nel rapporto di prova i dati relativi alla descrizione del campione sono forniti dal cliente. Nel caso in cui il laboratorio non è responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. L'incertezza di misura è calcolata in un intervallo di fiducia del 95% e con fattore di copertura k=2. Per le prove microbiologiche l'incertezza è calcolata secondo la ISO19036 tramite la deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio moltiplicata per K=2 che corrisponde ad un livello di fiducia del 95%. L'incertezza standard combinata viene considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio. Recupero compreso tra il 70%-120%. Risultato non corretto per il valore del recupero. La regola decisionale per emettere i giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato. Il laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il cliente sul manuale autocontrollo. Le registrazioni relative alle prove vengono conservate per dieci anni. Annotazione: I risultati fuori limite vengono evidenziati con carattere in grassetto. LDR= Limite di rilevabilità NR= Non Rilevabile (< limite di rilevabilità LOD) UM= Unità di Misura FINE DEL RAPPORTO DI PROVA.

Pagina 1 di 1



Associato al Sistema
CONFININDUSTRIA

ISO 14001:2004

Registrazione
EMAS I-000476

Ministero della Sanità
Autocontrollo
Alimentare

Ministero delle Politiche
Agricole Forestali
(oli e vini)

Ministero della Salute
Conformità ai Principi
della Buona Pratica
di Laboratorio (BPL)



LAB N° 0159 L

Rapporto di prova N. 26786/2022

Ascoli Piceno 18/11/2022

Categoria merceologica: FOGLIE E INFIORESCENZE
Prodotto dichiarato: Foglie e infiorescenze
Descrizione: n: 414100146073 lotto: B29613201900006 NOME: LEMON HAZE
Data arrivo campione: 15/11/2022 **Data apertura campione:** 15/11/2022 **Data campionamento:** 15/11/2022
Data inizio prove: 15/11/2022 **Data termine prove:** 17/11/2022
Procedura campionamento: Campione pervenuto tramite corriere espresso°

Nome Prova e Metodo Analitico	UM	Valore	Incertezza	Limite	Annotazione
Cannabidiolo (CBD) PI 530 rev.5 2021	%	8,89	± 1,0		
Delta-9- Tetraidrocannabinolo totale (Delta-9 THC) PI 530 rev.5 2021	%	0,47	± 0,070	Max 0,5 ⁽¹⁾	

° Procedura di campionamento non accreditata da ACCREDIA

(1) Legge 242/16 GU n°304 del 30-12-2016

Il Responsabile del laboratorio
Dott. Bruno Bucciarelli



Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente e tranne quando le informazioni fornite dal cliente possono influenzare i risultati della prova. Nel rapporto di prova i dati relativi alla descrizione del campione sono forniti dal cliente. Nel caso in cui il laboratorio non è responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. L'incertezza di misura è calcolata in un intervallo di fiducia del 95% e con fattore di copertura k=2. Per le prove microbiologiche l'incertezza è calcolata secondo la ISO19036 tramite la deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio moltiplicata per K=2 che corrisponde ad un livello di fiducia del 95%. L'incertezza standard combinata viene considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio. Recupero compreso tra il 70%-120%. Risultato non corretto per il valore del recupero. La regola decisionale per emettere i giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato. Il laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il cliente sul manuale autocontrollo. Le registrazioni relative alle prove vengono conservate per dieci anni. Annotazione: I risultati fuori limite vengono evidenziati con carattere in grassetto. LDR= Limite di rilevabilità NR= Non Rilevabile (< limite di rilevabilità LOD) UM= Unità di Misura FINE DEL RAPPORTO DI PROVA.

Pagina 1 di 1

Rapporto di prova N. 27703/2022

Ascoli Piceno 28/11/2022

Categoria merceologica: FOGLIE E INFIORESCENZE
Prodotto dichiarato: Foglie e infiorescenze
Descrizione: N. IT-08-4456 LOTTO BO 001-097441001013170
SKUNK
Data arrivo campione: 24/11/2022 **Data apertura campione:** 24/11/2022 **Data campionamento:** 24/11/2022
Data inizio prove: 24/11/2022 **Data termine prove:** 28/11/2022
Procedura campionamento: Campione pervenuto tramite corriere espresso°

Nome Prova e Metodo Analitico	UM	Valore	Incertezza	Limite	Annotazione
Cannabidiolo (CBD) <i>PI 530 rev.5 2021</i>	%	4,46	± 0,52		
Delta-9- Tetraidrocannabinolo totale (Delta-9 THC) <i>PI 530 rev.5 2021</i>	%	0,28	± 0,042	Max 0,5 ⁽¹⁾	

° Procedura di campionamento non accreditata da ACCREDIA

(1) Legge 242/16 GU n°304 del 30-12-2016

Il Responsabile del laboratorio
Dott. Bruno Bucciarelli



Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente e tranne quando le informazioni fornite dal cliente possono influenzare i risultati della prova. Nel rapporto di prova i dati relativi alla descrizione del campione sono forniti dal cliente. Nel caso in cui il laboratorio non è responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. L'incertezza di misura è calcolata in un intervallo di fiducia del 95% e con fattore di copertura k=2. Per le prove microbiologiche l'incertezza è calcolata secondo la ISO19036 tramite la deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio moltiplicata per K=2 che corrisponde ad un livello di fiducia del 95%. L'incertezza standard combinata viene considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio. Recupero compreso tra il 70%-120%. Risultato non corretto per il valore del recupero. La regola decisionale per emettere i giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato. Il laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il cliente sul manuale autocontrollo. Le registrazioni relative alle prove vengono conservate per dieci anni. Annotazione: I risultati fuori limite vengono evidenziati con carattere in grassetto. LDR= Limite di rilevabilità NR= Non Rilevabile (< limite di rilevabilità LOD) UM= Unità di Misura FINE DEL RAPPORTO DI PROVA.

Pagina 1 di 1



Associato al Sistema
CONFININDUSTRIA

ISO 14001:2004

Registrazione
EMAS I-000476

Ministero
Sanità
Autocontrollo
Alimentare

Ministero
Politiche
Agricole Forestali
(oli e vini)

Ministero della Salute
Conformità ai Principi
della Buona Pratica
di Laboratorio (BPL)



LAB N° 0159 L

Rapporto di prova N. 27701/2022

Ascoli Piceno 28/11/2022

Categoria merceologica: FOGLIE E INFIORESCENZE
Prodotto dichiarato: Foglie e infiorescenze
Descrizione: N. 974100156411 LOTTO B31 209201900003
STRAWBERRY
Data arrivo campione: 24/11/2022 **Data apertura campione:** 24/11/2022 **Data campionamento:** 24/11/2022
Data inizio prove: 24/11/2022 **Data termine prove:** 28/11/2022
Procedura campionamento: Campione pervenuto tramite corriere espresso°

Nome Prova e Metodo Analitico	UM	Valore	Incertezza	Limite	Annotazione
Cannabidiolo (CBD) PI 530 rev.5 2021	%	3,90	± 0,45		
Delta-9- Tetraidrocannabinolo totale (Delta-9 THC) PI 530 rev.5 2021	%	0,31	± 0,046	Max 0,5 ⁽¹⁾	

° Procedura di campionamento non accreditata da ACCREDIA

(1) Legge 242/16 GU n°304 del 30-12-2016

Il Responsabile del laboratorio
Dott. Bruno Bucciarelli



Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente e tranne quando le informazioni fornite dal cliente possono influenzare i risultati della prova. Nel rapporto di prova i dati relativi alla descrizione del campione sono forniti dal cliente. Nel caso in cui il laboratorio non è responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto. L'incertezza di misura è calcolata in un intervallo di fiducia del 95% e con fattore di copertura k=2. Per le prove microbiologiche l'incertezza è calcolata secondo la ISO19036 tramite la deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio moltiplicata per K=2 che corrisponde ad un livello di fiducia del 95%. L'incertezza standard combinata viene considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio. Recupero compreso tra il 70%-120%. Risultato non corretto per il valore del recupero. La regola decisionale per emettere i giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato. Il laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il cliente sul manuale autocontrollo. Le registrazioni relative alle prove vengono conservate per dieci anni. Annotazione: I risultati fuori limite vengono evidenziati con carattere in grassetto. LDR= Limite di rilevabilità NR= Non Rilevabile (< limite di rilevabilità LOD) UM= Unità di Misura FINE DEL RAPPORTO DI PROVA.

Pagina 1 di 1

Rapporto di Prova N. 28128/2021

Ascoli Piceno 23/11/2021

Data ricevimento: 18/11/2021 **Data inizio prove:** 18/11/2021 **Data termine prove:** 23/11/2021
Categoria Merceologica: FOGLIE E INFIORESCENZE
Prodotto dichiarato: Foglie e infiorescenze
Descrizione Campione: CRITICAL KUSH BO 001-9SV0931-9SV01
Procedura Campionamento: Campione pervenuto tramite corriere espresso **Data apertura campione:** 18/11/2021
Data di Campionamento: 18/11/2021

Nome Prova e Metodo Analitico	UM	Valore	Incertezza	Limite	Annotazione
Delta-9- Tetraidrocannabinolo totale (Delta-9 THC) PI 530 rev.4 2020	%	0,48	± 0,07	Max 0,5	
Cannabidiolo (CBD) PI 530 rev.4 2020	%	9,98	± 1,16		

L'Analista

Zampetti Giorgio

**IL RESPONSABILE DEL
LABORATORIO**
Dott. Bruno Bucciarelli



Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente e tranne quando le informazioni fornite dal cliente possono influenzare i risultati della prova.

Nel rapporto di prova i dati relativi alla descrizione del campione sono forniti dal cliente.

Nel caso in cui il laboratorio non è responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto.

L'incertezza di misura è calcolata in un intervallo di fiducia del 95% e con fattore di copertura $k=2$. Per le prove microbiologiche l'incertezza è calcolata secondo la ISO19036 tramite la deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio moltiplicata per $K=2$ che corrisponde ad un livello di fiducia del 95%. L'incertezza standard combinata viene considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio.

Recupero compreso tra il 70%-120%. Risultato non corretto per il valore del recupero

La regola decisionale per emettere i giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato. Il laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il cliente sul manuale autocontrollo.

Le registrazioni relative alle prove vengono conservate per dieci anni.

Annotazione: (+) Al di sopra del Limite (-) Al di sotto del Limite LDR= Limite di rilevabilità NR= Non Rilevabile (< limite di rilevabilità LOD) UM= Unità di Misura

FINE DEL RAPPORTO DI PROVA.

Pagina 1 di 1



ISO 14001:2004
Registrazione
EMAS I-000476

Ministero
Sanità
Autocontrollo
Alimentare

Ministero
Politiche
Agricole Forestali
(oli e vini)

Ministero della Salute
Conformità ai Principi
della Buona Pratica
di Laboratorio (BPL)



LAB N° 0159 L

Rapporto di Prova N. 28585/2021

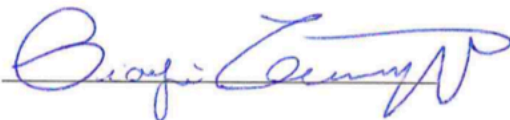
Ascoli Piceno 29/11/2021

Data ricevimento: 24/11/2021	Data inizio prove: 24/11/2021	Data termine prove: 29/11/2021
Categoria Merceologica: FOGLIE E INFIORESCENZE		
Prodotto dichiarato: Foglie e infiorescenze		
Descrizione Campione: BANANA HYBRID BO 001-H20-096/0137		
Procedura Campionamento: Campione pervenuto tramite corriere espresso		Data apertura campione: 24/11/2021
Data di Campionamento: 24/11/2021		

Nome Prova e Metodo Analitico	UM	Valore	Incertezza	Limite	Annotazione
Delta-9- Tetraidrocannabinolo totale (Delta-9 THC) PI 530 rev.4 2020	%	0,50	± 0,08	Max 0,5	
Cannabidiolo (CBD) PI 530 rev.4 2020	%	9,96	± 1,16		

L'Analista

Zampetti Giorgio



**IL RESPONSABILE DEL
LABORATORIO**
Dott. Bruno Bucciarelli

Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente e tranne quando le informazioni fornite dal cliente possono influenzare i risultati della prova.

Nel rapporto di prova i dati relativi alla descrizione del campione sono forniti dal cliente.

Nel caso in cui il laboratorio non è responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto.

L'incertezza di misura è calcolata in un intervallo di fiducia del 95% e con fattore di copertura $k=2$. Per le prove microbiologiche l'incertezza è calcolata secondo la ISO19036 tramite la deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio moltiplicata per $K=2$ che corrisponde ad un livello di fiducia del 95%. L'incertezza standard combinata viene considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio.

Recupero compreso tra il 70%-120%. Risultato non corretto per il valore del recupero

La regola decisionale per emettere i giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato. Il laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il cliente sul manuale autocontrollo.

Le registrazioni relative alle prove vengono conservate per dieci anni.

Annotazione: (+) Al di sopra del Limite (-) Al di sotto del Limite LDR= Limite di rilevabilità NR= Non Rilevabile (< limite di rilevabilità LOD) UM= Unità di Misura

FINE DEL RAPPORTO DI PROVA.

Pagina 1 di 1



ISO 14001:2004

Registrazione
EMAS I-000476

Ministero
Sanità
Autocontrollo
Alimentare

Ministero
Politiche
Agricole Forestali
(oli e vini)

Ministero della Salute
Conformità ai Principi
della Buona Pratica
di Laboratorio (BPL)



LAB N° 0159 L

Rapporto di Prova N. 26925/2021

Ascoli Piceno 11/11/2021

Data ricevimento: 08/11/2021 **Data inizio prove:** 08/11/2021 **Data termine prove:** 11/11/2021
Categoria Merceologica: FOGLIE E INFIORESCENZE
Prodotto dichiarato: Foglie e infiorescenze
Descrizione Campione: BO 001-19-020604*2 SWEET CARAMEL
Procedura Campionamento: Campione pervenuto tramite corriere espresso **Data apertura campione:** 08/11/2021
Data di Campionamento: 08/11/2021

Nome Prova e Metodo Analitico	UM	Valore	Incertezza	Limite	Annotazione
Delta-9- Tetraidrocannabinolo totale (Delta-9 THC) PI 530 rev.4 2020	%	0,47	± 0,07	Max 0,5	
Cannabidiolo (CBD) PI 530 rev.4 2020	%	9,98	± 1,16		

L'Analista

Zampetti Giorgio

**IL RESPONSABILE DEL
LABORATORIO**

Dott. Bruno Bucciarelli



Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente e tranne quando le informazioni fornite dal cliente possono influenzare i risultati della prova.

Nel rapporto di prova i dati relativi alla descrizione del campione sono forniti dal cliente.

Nel caso in cui il laboratorio non è responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto.

L'incertezza di misura è calcolata in un intervallo di fiducia del 95% e con fattore di copertura $k=2$. Per le prove microbiologiche l'incertezza è calcolata secondo la ISO19036 tramite la deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio moltiplicata per $K=2$ che corrisponde ad un livello di fiducia del 95%. L'incertezza standard combinata viene considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio.

Recupero compreso tra il 70%-120%. Risultato non corretto per il valore del recupero

La regola decisionale per emettere i giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato. Il laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il cliente sul manuale autocontrollo.

Le registrazioni relative alle prove vengono conservate per dieci anni.

Annotazione: (+) Al di sopra del Limite (-) Al di sotto del Limite LDR= Limite di rilevabilità NR= Non Rilevabile (< limite di rilevabilità LOD) UM= Unità di Misura

FINE DEL RAPPORTO DI PROVA.

Pagina 1 di 1



ISO 14001:2004

Registrazione
EMAS 1-000476

Ministero
Sanità
Autocontrollo
Alimentare

Ministero
Politiche
Agricole Forestali
(oli e vini)

Ministero della Salute
Conformità ai Principi
della Buona Pratica
di Laboratorio (BPL)



LAB N° 0159 L

Rapporto di Prova N. 28127/2021

Ascoli Piceno 23/11/2021

Data ricevimento: 18/11/2021 **Data inizio prove:** 18/11/2021 **Data termine prove:** 23/11/2021
Categoria Merceologica: FOGLIE E INFIORESCENZE
Prodotto dichiarato: Foglie e infiorescenze
Descrizione Campione: AMNESIA BO 001-097441001013170
Procedura Campionamento: Campione pervenuto tramite corriere espresso **Data apertura campione:** 18/11/2021
Data di Campionamento: 18/11/2021

Nome Prova e Metodo Analitico	UM	Valore	Incertezza	Limite	Annotazione
Delta-9- Tetraidrocannabinolo totale (Delta-9 THC) PI 530 rev.4 2020	%	0,46	± 0,07	Max 0,5	
Cannabidiolo (CBD) PI 530 rev.4 2020	%	9,50	± 1,10		

L'Analista

Zampetti Giorgio



**IL RESPONSABILE DEL
LABORATORIO**

Dott. Bruno Bucciarelli



Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente e tranne quando le informazioni fornite dal cliente possono influenzare i risultati della prova.

Nel rapporto di prova i dati relativi alla descrizione del campione sono forniti dal cliente.

Nel caso in cui il laboratorio non è responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto.

L'incertezza di misura è calcolata in un intervallo di fiducia del 95% e con fattore di copertura $k=2$. Per le prove microbiologiche l'incertezza è calcolata secondo la ISO19036 tramite la deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio moltiplicata per $K=2$ che corrisponde ad un livello di fiducia del 95%.

L'incertezza standard combinata viene considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio.

Recupero compreso tra il 70%-120%. Risultato non corretto per il valore del recupero

La regola decisionale per emettere i giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato. Il laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il cliente sul manuale autocontrollo.

Le registrazioni relative alle prove vengono conservate per dieci anni.

Annotazione: (+) Al di sopra del Limite (-) Al di sotto del Limite LDR= Limite di rilevabilità NR= Non Rilevabile (< limite di rilevabilità LOD) UM= Unità di Misura

FINE DEL RAPPORTO DI PROVA.

Pagina 1 di 1



Associato al Sistema
CONFINDUSTRIA

ISO 14001:2004

Registrazione
EMAS I-000476

Ministero
Sanità
Autocontrollo
Alimentare

Ministero
Politiche
Agricole Forestali
(oli e vini)

Ministero della Salute
Conformità ai Principi
della Buona Pratica
di Laboratorio (BPL)



LAB N° 0159 L

Rapporto di Prova N. 26924/2021

Ascoli Piceno 11/11/2021

Data ricevimento: 08/11/2021 **Data inizio prove:** 08/11/2021 **Data termine prove:** 11/11/2021
Categoria Merceologica: FOGLIE E INFIORESCENZE
Prodotto dichiarato: Foglie e infiorescenze
Descrizione Campione: BO 001-B30757201900003 BLUBERRY KUSH
Procedura Campionamento: Campione pervenuto tramite corriere espresso **Data apertura campione:** 08/11/2021
Data di Campionamento: 08/11/2021

Nome Prova e Metodo Analitico	UM	Valore	Incertezza	Limite	Annotazione
Delta-9- Tetraidrocannabinolo totale (Delta-9 THC) PI 530 rev.4 2020	%	0,44	± 0,07	Max 0,5	
Cannabidiolo (CBD) PI 530 rev.4 2020	%	8,71	± 1,01		

L'Analista

Zampetti Giorgio



**IL RESPONSABILE DEL
LABORATORIO**
Dott. Bruno Bucciarelli



Il presente rapporto riguarda esclusivamente il campione sottoposto a prova ed esso non può essere riprodotto parzialmente, se non previa approvazione scritta da parte di questo Laboratorio. Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel rapporto, tranne quando queste sono fornite dal cliente e tranne quando le informazioni fornite dal cliente possono influenzare i risultati della prova.

Nel rapporto di prova i dati relativi alla descrizione del campione sono forniti dal cliente.

Nel caso in cui il laboratorio non è responsabile della fase di campionamento, i risultati si riferiscono al campione così come ricevuto.

L'incertezza di misura è calcolata in un intervallo di fiducia del 95% e con fattore di copertura $k=2$. Per le prove microbiologiche l'incertezza è calcolata secondo la ISO19036 tramite la deviazione standard di riproducibilità intralaboratorio moltiplicata per $K=2$ che corrisponde ad un livello di fiducia del 95%.

L'incertezza standard combinata viene considerata uguale alla deviazione standard della riproducibilità intralaboratorio.

Recupero compreso tra il 70%-120%. Risultato non corretto per il valore del recupero

La regola decisionale per emettere i giudizi di conformità non prevede di prendere in considerazione il contributo dell'incertezza di misura al risultato. Il laboratorio emette giudizi di conformità in base ai limiti di legge vigenti e/o in base ai limiti concordati con il cliente sul manuale autocontrollo.

Le registrazioni relative alle prove vengono conservate per dieci anni.

Annotazione: (+) Al di sopra del Limite (-) Al di sotto del Limite LDR= Limite di rilevabilità NR= Non Rilevabile (< limite di rilevabilità LOD) UM= Unità di Misura

FINE DEL RAPPORTO DI PROVA.

Pagina 1 di 1



Associato al Sistema
CONFINDUSTRIA

ISO 14001:2004

Registrazione
EMAS I-000476

Ministero
Sanità
Autocontrollo
Alimentare

Ministero
Politiche
Agricole Forestali
(oli e vini)

Ministero della Salute
Conformità ai Principi
della Buona Pratica
di Laboratorio (BPL)



LAB N° 0159 L



UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO

DIPARTIMENTO DI
SCIENZE FARMACEUTICHE

LABORATORIO DI ANALISI CHIMICO-TOSSICOLOGICA

Richiedente: CANAPA OSSOLANA SOCIETA' SEMPLICE AGRICOLA

Partita IVA/CF : 02752350039

Analisi quantitativa per la determinazione dei principali cannabinoidi in preparazioni di canapa industriale.

Un campione di infiorescenze di canapa industriale denominato
LOTTO B29613201900006 TRINCIATO

è arrivato al Laboratorio di analisi chimico-tossicologica in data 20 novembre 2023 ed è stato registrato come 23CL101.04.

Il campionamento è stato effettuato dal cliente.

L'analisi per la determinazione quantitativa dei principali cannabinoidi (CBDA, CBD, CBN, d9-THC e THCA), riferibile esclusivamente al campione ricevuto ed eseguita in HPLC (SOP/A.071), ha fornito i seguenti risultati:

SAMPLE: 23CL101.04	
	% p/p
CBDA	5,98
CBD	0,36
CBN	< 0,05
d9-THC	< 0,05
THCA	0,17
THC totale	0,18
CBD totale	5,60

Calibrazione effettuata con THC, THCA, CBD, CBDA, CBN standard certificati (con documentazione relativa disponibile in laboratorio).

Si dichiara che di norma tutto il campione fornito viene utilizzato per le analisi, eventuali eccessi non analizzati resteranno conservati in laboratorio per non oltre 10 giorni.

Il presente documento non può essere riprodotto parzialmente.

Milano, 27/11/2023

Il responsabile del Laboratorio

Prof.ssa Gabriella Roda





UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO

DIPARTIMENTO DI
SCIENZE FARMACEUTICHE

LABORATORIO DI ANALISI CHIMICO-TOSSICOLOGICA

Richiedente: CANAPA OSSOLANA SOCIETA' SEMPLICE AGRICOLA

Partita IVA/CF : 02752350039

Analisi quantitativa per la determinazione dei principali cannabinoidi in preparazioni di canapa industriale.

Un campione di infiorescenze di canapa industriale denominato
LOTTO B30499202000001 ROSE MARY

è arrivato al Laboratorio di analisi chimico-tossicologica in data 20 novembre 2023 ed è stato registrato come 23CL101.03.

Il campionamento è stato effettuato dal cliente.

L'analisi per la determinazione quantitativa dei principali cannabinoidi (CBDA, CBD, CBN, d9-THC e THCA), riferibile esclusivamente al campione ricevuto ed eseguita in HPLC (SOP/A.071), ha fornito i seguenti risultati:

SAMPLE: 23CL101.03	
	% p/p
CBDA	10,84
CBD	0,38
CBN	< 0,05
d9-THC	< 0,05
THCA	0,37
THC totale	0,35
CBD totale	9,89

Calibrazione effettuata con THC, THCA, CBD, CBDA, CBN standard certificati (con documentazione relativa disponibile in laboratorio).

Si dichiara che di norma tutto il campione fornito viene utilizzato per le analisi, eventuali eccessi non analizzati resteranno conservati in laboratorio per non oltre 10 giorni.

Il presente documento non può essere riprodotto parzialmente.

Milano, 27/11/2023

Il responsabile del Laboratorio

Prof.ssa Gabriella Roda





UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO

DIPARTIMENTO DI
SCIENZE FARMACEUTICHE

LABORATORIO DI ANALISI CHIMICO-TOSSICOLOGICA

Richiedente: CANAPA OSSOLANA SOCIETA' SEMPLICE AGRICOLA

Partita IVA: 02752350039

Analisi quantitativa per la determinazione dei principali cannabinoidi in preparazioni di canapa industriale.

Un campione di infiorescenze di canapa industriale denominato

LOTTO 12/23 B30758201900001 GELATO

è arrivato al Laboratorio di analisi chimico-tossicologica in data 19 dicembre 2023 ed è stato registrato come 23CL111.01.

Il campionamento è stato effettuato dal cliente.

L'analisi per la determinazione quantitativa dei principali cannabinoidi (CBDA, CBD, CBN, d9-THC e THCA, CBG, CBGA), riferibile esclusivamente al campione ricevuto ed eseguita in HPLC (SOP/A.071), ha fornito i seguenti risultati:

SAMPLE: 23CL111.01	
	% p/p
CBDA	13,32
CBD	0,15
CBGA	0,48
CBG	0,05
CBN	< 0,05
d9-THC	< 0,05
THCA	0,47
THC totale	0,42
CBG totale	0,47
CBD totale	11,83

Calibrazione effettuata con THC, THCA, CBD, CBDA, CBN, CBG, CBGA standard certificati (con documentazione relativa disponibile in laboratorio).

Si dichiara che di norma tutto il campione fornito viene utilizzato per le analisi, eventuali eccessi non analizzati resteranno conservati in laboratorio per non oltre 10 giorni.

Il presente documento non può essere riprodotto parzialmente.

Milano, 21/12/2023

Il responsabile del Laboratorio

Prof.ssa Gabriella Roda

