

Certificato di conformità n. AG/REG/743/25

rilasciato alla Azienda:

Rosso Giuseppe Az. Agr
Via Cimarosa, 75
97100 Ragusa (RG)

In relazione alla richiesta di certificazione di conformità, RINA Agrifood:

- tenuto conto delle registrazioni acquisite attraverso il registro telematico del Sian;
- considerata la dichiarazione resa dal produttore sulla conformità del prodotto ai parametri previsti dal Reg. 2022/2014 non richiamati esplicitamente dal disciplinare di produzione;
- visto l'esito delle prove allegate alla presente (Lab. Sialab rapporto di prova n. 2511280155 e CCIAA SUD EST Sicilia verb. n. 18/2025 cod. campione: AA1) sulla conformità ai limiti previsti all'art. 7 del disciplinare di produzione della DOP Monti Iblei in vigore;
- vista la delibera del Comitato di certificazione del 04/12/2025;

CERTIFICA LA CONFORMITÀ

alle prescrizioni del disciplinare di produzione della DOP Monti Iblei in vigore ed al Piano dei controlli della DOP Monti Iblei Rev. 09 del **lotto n. 1 di kg. 1737.60** contenuto nel serbatoio N di kg. 1737.6, sito nello stabilimento della ditta Rosso Giuseppe Az. Agr situato in Via Falcone, 95 - 97010 Ragusa (RG) che potrà essere confezionato come DOP Monti Iblei - Gulfi (campagna 2025-2026)

Il Certificato autorizza il confezionamento entro:

a) senza alcun termine se vengono applicate le seguenti precauzioni di conservazione:

- in recipienti di acciaio inossidabile o altri materiali inerti non assorbenti, sotto battente di azoto o argon, a temperatura costantemente compresa tra 15°C e 18°C;

b) 90 giorni dalla data riportata nel rapporto di prova se vengono applicate le seguenti precauzioni di conservazione:

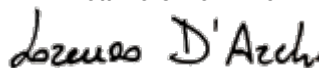
- stoccaggio in recipienti di acciaio inossidabile o altri materiali inerti non assorbenti, con coperchio a tenuta ermetica e galleggiante pneumatico "sempre pieno" o sotto battente di azoto, argon o altri gas a temperatura inferiore a 18°C;
- stoccaggio in recipienti di acciaio inossidabile o altri materiali inerti non assorbenti, con il solo coperchio a tenuta ermetica ma completamente riempiti e una volta aperti, il cui contenuto sia destinato all'immediato imbottigliamento per la commercializzazione, a temperatura inferiore a 18 °C;

c) 45 giorni dalla data riportata nel rapporto di prova nel caso non sussistano le condizioni sopra riportate.

Limitatamente ai punti b) e c) superati i rispettivi termini, per procedere al confezionamento occorrerà richiedere ad RINA Agrifood la ripetizione delle prove chimico fisiche ed organolettiche.

Roma, 4 dicembre 2025

Il Responsabile certificazione regolamentata
Dott. Lorenzo D'Archi





**CAMERA DI COMMERCIO
DEL SUD EST SICILIA**

COMMISSIONE DI DEGUSTAZIONE

SCHEDA RIEPILOGATIVA E VERBALE DELL'ESAME ORGANOLETTICO
(art. 19 e 26 D.M. 4 Novembre 1993 n° 573 e Reg.to 640/08 e s. m.)

COMMISSIONE DI DEGUSTAZIONE DELL'OLIO A
DENOMINAZIONE DI ORIGINE PROTETTA

MONTI IBLEI

INTERVALLO DI MEDIANA DELLA VALUTAZIONE ORGANOLETTICA

SEDUTA DEL **02/12/2025**

CAMPIONE n° **AA1**

DESCRITTORI	VAL. MINIMO	VAL. MASSIMO	VAL RISCONTRATO
FRUTTATO DI OLIVA MATURO	> 2	≤ 6	0,0
FRUTTATO DI OLIVA VERDE	> 2	≤ 8	5,9
ERBA	> 2	≤ 8	0,0
POMODORO	> 2	≤ 8	2,5
CARCIOFO	> 2	≤ 8	0,0
AMARO	> 2	≤ 6	4,2
PICCANTE	> 2	≤ 8	4,7
MEDIANA DEL DIFETTO	= 0	= 0	0

Il Segretario

Il Presidente

RAPPORTO DI PROVA N° 2511280155

Data emissione 01/12/2025

Pagina 1 di 2

Spett.le
RINA AGRIFOOD SPA
VIALE CESARE PAVESE, 305
00144 ROMA (RM)

Protocollo Campione	28112025-49/155 del 28/11/25
Tipo campione	Olio extravergine di oliva
Matrice	Olio di oliva
Campionamento eseguito da:	Committente
Confezione campione	Contenitore vetro scuro
Quantità camp. Consegnata	500 ml
Etichetta/Lotto	OLIO DI OLIVA EXTRAVERGINE PER VERIFICA DOP MONTI IBLEI - SOTTOZONA: GULFI - SIGILLO N° OL1023659 AL N° OL1023662 AZIENDA - campionamento del 24/11/2025 Ore 19:00 -- eseguito da Dott. Agr. ROSARIO LA ROSA
Data ricevimento campione	28/11/2025
Temperatura Accettazione	Temperatura ambiente
Conservazione campione	T.A. e al riparo dalla luce
Note	I dati relativi alle generalità dei campioni sono stati comunicati dal Cliente

Indagine eseguita	Risultato	Incertezza	U.M	Metodo	LQ	Limiti	Rif.
Data inizio prova- Data fine prova							
Acidità/ Acidity (come acido oleico) 28/11/25 -01/12/25	0,17	± 0,018	%	COI/T.20/Doc n 34/rev 1 2017	0,03	≤ 0,8	OIL
Numero di perossidi/ Peroxide value 28/11/25 -01/12/25	5,0	± 1,3	meqO2/Kg	COI/T.20/Doc n 35/rev 1 2017	1,0	≤ 20	OIL
K232 coefficiente di estinzione 28/11/25 -01/12/25	1,78	± 0,20		COI/T.20/Doc n 19/rev 5 2019		≤ 2,5	OIL
K270 coefficiente di estinzione 28/11/25 -01/12/25	0,15	± 0,02		COI/T.20/Doc n 19/rev 5 2019		≤ 0,22	OIL
Delta K / Delta K 28/11/25 -01/12/25	0,004	± 0,001		COI/T.20/Doc n 19/rev 5 2019		≤ 0,01	OIL
Polifenoli totali/ Total polyphenols 28/11/25 -01/12/25	304	± 41	mg/kg di ac. Gallico	PT 31 Rev.5 28/09/2022	25		

Note legislative

(OIL)=REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE) 2019/1604 DELLA COMMISSIONE del 27 settembre 2019

CONFORMITA'

Il campione sulla base delle analisi effettuate risulta **CONFORME** ai sensi del REGOLAMENTO DI ESECUZIONE (UE) 2019/1604 DELLA COMMISSIONE del 27 settembre 2019

Regola Decisionale e rischio

Accettazione semplice con guard band pari a 0. Una guard band pari a 0, deduce che l'accettazione si verifica quando un risultato di misurazione è al di sotto di un limite di tolleranza. Questa è chiamata accettazione semplice. L'accettazione semplice è anche chiamata rischio condiviso perchè la probabilità di essere al di fuori del limite di tolleranza può essere alta fino al 50% nel caso in cui un risultato di misurazione sia esattamente sul limite di tolleranza (ipotizzando una distribuzione simmetrica delle misurazioni).

SEGUE RAPPORTO DI PROVA N° 2511280155

Data emissione 01/12/2025

Pagina 2 di 2

I risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione così come pervenuto in laboratorio

Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente salvo consenso scritto del laboratorio ed è fatto assoluto divieto modificarlo anche parzialmente.

Il tempo di conservazione del residuo campione, se non diversamente concordato, è di sette giorni dalla data di emissione.

Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni presentate nel Rapporto di prova ad esclusione di quelle fornite dal cliente.

Qualora il campionamento non sia stato effettuato dal laboratorio i risultati si riferiscono al campione ricevuto dal cliente che si assume la responsabilità delle informazioni fornite. Qualora il campionamento sia effettuato dal laboratorio l'incertezza di misura associata alla prova si riferisce all'incertezza analitica calcolata in laboratorio e l'incertezza del contributo dovuto al campionamento. L'incertezza di misura è espressa con un livello di fiducia pari al 95% di probabilità con un fattore di copertura $k=2$ come limite di confidenza inteso come valore minimo e massimo; per le prove microbiologiche su alimenti e tamponi è stimata secondo ISO 19036:2019 mentre per le prove microbiologiche su acque è stimata secondo ISO 29201 e si basa su un'incertezza standard moltiplicata per un fattore di copertura $k=2$ fornendo un livello di affidabilità di circa il 95%. Le prove quantitative microbiologiche su tamponi o alimenti sono eseguite in singola replica in conformità con la ISO 7218:2013. Se non diversamente dichiarato dal metodo di prova, i valori di recupero per le prove chimiche rientrano tra il 60 e il 140%. Nel caso di analisi di pesticidi, il valore finale non viene corretto per il recupero qualora questo rientri nel range 80-120%, come descritto dal SANTE/11312/2021 V2. Nel caso di analisi delle micotossine, come descritto dal Reg UE 2023/2787, il risultato non viene corretto per il recupero qualora questo è compreso tra il 90%-110%.

Il Laboratorio dichiara la Conformità o la Non Conformità sui campioni oggetto di analisi, ad eccezione dei casi in cui il cliente, solo su esplicita richiesta, non ne richieda l'indicazione sul Rapporto di Prova.

Per il parametro "sommatoria parametri", lì dove non espressamente specificata, la regola applicata per la determinazione segue il criterio del Lower Bound ovvero le sostanze trovate in concentrazione inferiore al limite di quantificazione (LOQ) non devono essere quantificate nella somma. Qualora tutte le sostanze considerate nella sommatoria risultino inferiori al LOQ, il valore della sommatoria dovrà essere espresso $<LOQ_{max}$, dove LOQ_{MAX} è inteso come il valore LOQ più elevato tra quelli determinati per le singole sostanze concorrenti alla sommatoria.

L'accreditamento della prova non significa che il prodotto è approvato da Accredia.

Qualora il campionamento sia stato eseguito dal laboratorio lo stesso si intende Accreditato solo se associato ad una prova accreditata da ACCREDIA.

U.M. = Unità di misura

LQ = Limite di rilevabilità per le prove microbiologiche, Limite di quantificazione per tutte le altre.

----- Fine Rapporto di Prova -----

IL RESPONSABILE DI DIVISIONE

DR. SSA ANITA VASSALLI

**Il Responsabile del Laboratorio**

DR. ROSARIO VELARDITA

