

Saint-Aunès, le 19 juin 2017

<b>RAPPORT D'ANALYSES MICROBIOLOGIQUES</b>	<b>Spiruline du Val de Dagne</b> <b>Emmanuel ROUSSEAU</b> <b>2 Place de la Mairie</b> <b>11220 Montlaur</b>
Objet de l'essai : Auto-contrôle Référentiel d'essais : SPIRULINE2017-FSF-ALI	
N° Dossier : 000041139 N° Echantillon : <b>BECH2017-17705</b> Date d'analyse : <b>12 juin 2017</b>	

### PRELEVEMENT ET RECEPTION

Prélevé le : 09/06/2017 00:00:00	Par : Vos soins
Expédié le : 09/06/2017	Par : AQMC
Réceptionné le : 12/06/2017 09:10	T°C Produit à réception : NC
T°C Produit Prélevé : NC	T°C Meuble : NC
Site de prélèvement : Spiruline du Val de Dagne	Lieu de prélèvement : NC

### TRACABILITE ECHANTILLON

#### Dénomination : Spiruline

Fabricant : Spiruline du Val de Dagne	Nbre d'unités : 1
Fournisseur : NC	N° CEE / Emb : NC
Marque : NC	DLC / DLUO : NC
Emballage/poids : Aluminisé / 50 g	<b>N° Lot : 2017-01</b>
Date de fabrication : 06/06/2017	<b>N° Bon de Commande : NC</b>
Date d'emballage : NC	Date de congélation : NC
Date Rupture chaîne du froid : NC	Date de déconditionnement : NC
Observations diverses : Origine Française/ Pression avec poids/ Solaire/ T°C moy de séchage: 39°C	

**NC : Non communiqué**

### Tableau de résultats

Paramètres recherchés	Méthodes	Unités	Critères	Résultats	S/conclusion
Micro-organismes aérobies à 30°C	XP V08-034*	UFC/g	100 000	34000	CH Satisfaisant
Coliformes thermotolérants à 44°C	NF V08-060*	UFC/g	100	<10	CH Satisfaisant
Anaérobies Sulfite-réducteurs à 46°C	NF V 08-061 Boîte*	UFC/g	100	<40*(10)	CH Satisfaisant
Clostridium perfringens	NF EN ISO 7937*	UFC/g	10	<20(16)	CH Satisfaisant
Staphylocoques à coagulase positive	NF V08-057-1/Méthode spirale*	UFC/g	100	<100	CS Satisfaisant
Salmonella	BKR 23/07-10/11*	/25g	Absence	Absence	CS Satisfaisant
Listeria monocytogenes	AES 10/05-09/06*	UFC/g	100	<10	CS Satisfaisant

### BILAN

<b>Conclusions* :</b>	<b>Qualité bactériologique satisfaisante</b>
<b>Commentaires :</b>	Cahier des charges proposé par la FSF : issu du projet GBPH "spiruline paysanne" (CH = Critère Hygiène. CS = Critère Sécurité). Un CH acceptable ou non satisfaisant entraîne la mise en place

(\*) : paramètres de la portée d'accréditation. L'action corrective d'un CS non satisfaisant peut entraîner le retrait du lot. Le rapport d'essai ne concerne que les objets soumis aux essais. La reproduction de ce rapport d'essais n'est autorisée que sous sa forme intégrale, sauf autorisation du laboratoire AQMC. Les déclarations de conformité ne tiennent pas compte de l'incertitude de mesure sur les résultats.

Magali PLA  
Responsable Technique

