

<b>Référence laboratoire</b>	21/1-085412		
<b>Données fournies par le client</b>	N°LARB : PH21050137 CLIENTEARL RICAUD PROVENCE ESPECE : TOMATES VARIETES : COEUR DE BOEUF Référence : BLOC MOURIES ARfD : OUI		
<b>Nature de l'échantillon</b>	TOMATES	<b>Poids</b>	926g
<b>Etat</b>	Broyé	<b>Température à réception</b>	Ambiante
<b>Date de réception</b>	11/05/2021 11:31:30	<b>Elimination échantillon le</b>	11/06/2021
<b>Echantillonnage</b>	Client	<b>Transport</b>	phytocontrol marseille
<b>Référence de devis</b>	DMA210015	<b>Agence régionale</b>	Phytocontrol Marseille grands comptes
<b>Analyse(s) demandée(s)</b>			
Pesticides	Multirésidus GC150 + Multirésidus LC250		

**Echantillon à réception**



**Résultats d'analyses**

	Résultat	Unité	LQ	Limite	Fin d'analyse
<b>Pesticides</b>					
<b>Multirésidus GC 150</b>	ND				12/05/2021
<b>Multirésidus LC 250</b>	ND				12/05/2021

Détail des paramètres analysés et des méthodes utilisées en page(s) suivante(s)

**Légende**

ND = Non détecté D = Détecté LQ = Limite de Quantification NA = Non Analysé NQ = Non Quantifiable NI = Non Interprétable

(m):dosé(s) sans son(s) analyte(s) associé(s) pour les analyses de résidus pesticides effectuées uniquement dans le champs d'application du règlement N°396/2005 et ses modifications, ou de la directive 2006/125/CE, ou du règlement délégué (UE) 2016/127 complétant le règlement (UE) n°609/2013, ou pour les analyses de résidus médicamenteux effectuées uniquement dans le champs d'application du règlement 37/2010 et du guide CRL/2007.

Méthodes utilisées mentionnées en page(s) suivante(s) :

MOC3/05(S1) : Détermination de la teneur en résidus de pesticides dans les produits non gras d'origine végétale ou animale par GC-MS-MS : méthode interne.

MOC3/25(S1) : Détermination de la teneur en résidus de pesticides dans les produits non gras d'origine végétale par GC-MS-MS : méthode interne.

MOC3/55(S1) : Détermination de la teneur en résidus de pesticides dans les produits non gras d'origine végétale par GC-MS-MS : méthode interne.

MOC3407(S1) : Détermination de la teneur en pesticides par LC-MS-MS dans les produits non gras d'origine végétale : méthode interne

(S1) : analyse réalisée par Phytocontrol laboratoire d'analyses - 180 rue Philippe Maupas - Parc Georges Besse - 30035 NIMES

**Commentaires**

Les résultats analytiques ne sont valables que dans le périmètre du domaine d'application de la méthode utilisée.

CONFORME : Pour les paramètres analysés et réglementés sur la matrice soumise à l'essai, l'échantillon réceptionné respecte la réglementation européenne. Pour déclarer la conformité, les incertitudes sont soustraites du résultat. L'incertitude de mesure est élargie d'un facteur  $k = 2$ .

Les valeurs limites indiquées sont issues des règlements et/ou des directives et/ou recommandations cités ci-dessous :

**Pesticides**

•Alimentation Humaine et Animale (matières premières) : Règlement (CE) N°396/2005 et ses modifications concernant les limites maximales applicables aux résidus de pesticides présents dans ou sur les denrées alimentaires et les aliments pour animaux d'origine végétale et animale.

•Alimentation Animale : Directive 2002/32 et ses modifications concernant les substances indésirables dans les aliments pour animaux. Les teneurs maximales s'appliquent aux aliments pour animaux d'une teneur en humidité de 12%.

D'après les préconisations du laboratoire définies dans les Conditions Générales Techniques et d'Échantillonnage (CGTE), la quantité ou le nombre d'unité d'échantillon reçu n'est pas suffisant. Les analyses sont poursuivies sans incidence sur la validité des résultats, cependant la représentativité de l'échantillonnage pourrait, le cas échéant, ne pas suivre les exigences définies dans les règlements en vigueur.

informations complémentaires :

Dinocap(Σ des isomères) : Dosé sans les phénols correspondants. Inclut le Meptyldinocap.

## Signature

L'actualisation des données réglementaires est assurée par notre Service Veille Réglementaire dans le respect des dates de mise en application des textes européens ou autres référentiels publiés.

Rapport validé par :

Doriane BAUDOUI  
Validation Analytique



- Seule la version papier que vous recevrez par courrier, tamponnée par le cachet du laboratoire fait foi.
- Les résultats d'analyse ne concernent que les objets soumis à l'analyse.
- En l'absence de précision et d'indication contraire, la Limite de Détection est égale à la moitié de la Limite de Quantification (hors paramètres sous-traités).
- La reproduction de ce rapport n'est autorisée que sous sa forme intégrale.
- Seules certaines prestations rapportées dans ce document sont couvertes par l'accréditation. Elles sont identifiées par le symbole \*.
- L'incertitude est communicable sur demande. Lorsque celle-ci est affichée sur le rapport, elle est élargie d'un facteur  $k = 2$ .
- Les commentaires ne sont pas couverts par l'accréditation (sauf mention contraire).
- Phytocontrol est agréé par l'AFSCA, habilité par l'INAO, le BNN et le QS et est certifié ISO 14001 par l'Afnor.
- Le laboratoire n'est pas responsable des données fournies par le client qui pourraient affecter la validité des résultats.

**Pesticides**
**Multirésidus GC 150**

FB3/02.a vers. 30 (19/04/2021)

Résultat LQ méthode

**Unité : mg/kg**

1,4-Diméthylphtalène*	ND	0,01	MOC3/55
2-Phénylphénol* (m)	ND	0,01	MOC3/25
4,4-Dichlorobenzophénone	ND	0,01	MOC3/05
Acétochloré*	ND	0,01	MOC3/55
Acibenzolar-S-méthyl (m)	ND	0,01	MOC3/05
Acélonifène	ND	0,01	MOC3/05
Acrinathrine	ND	0,01	MOC3/05
Amisulbrom	ND	0,01	MOC3/05
Atrazine	ND	0,01	MOC3/05
Benalaxyl dont Benalaxyl-M*	ND	0,01	MOC3/25
Benfluraline*	ND	0,01	MOC3/55
Bifénox	ND	0,01	MOC3/05
Biféthrine (Σ des isomères)*	ND	0,01	MOC3/25
Biphényl	ND	0,01	MOC3/05
Bromopropylate*	ND	0,01	MOC3/25
Butraline	ND	0,01	MOC3/05
Captan(somme)	ND		
Captan	ND	0,01	MOC3/05
Tétrahydrophthalimide (THPI)	ND	0,01	MOC3/05
Carbaryl	ND	0,01	MOC3/05
Carfentrazone-éthyl*	ND	0,01	MOC3/25
Chlordane(cis+trans)	ND	0,01	MOC3/05
Chlorfenapyr	ND	0,01	MOC3/05
Chlorfénviphos*	ND	0,01	MOC3/25
Chlorobenzilate*	ND	0,01	MOC3/25
Chlorothalonil	ND	0,01	MOC3/05
Chlorprophame*	ND	0,01	MOC3/25
Chlorpyrifos*	ND	0,01	MOC3/25
Chlorpyrifos-méthyl*	ND	0,01	MOC3/25
Clomazone*	ND	0,01	MOC3/55
Coumaphos	ND	0,01	MOC3/05
Cyfluthrine (β+γ)	ND	0,01	MOC3/05
Cyhalofop-butyl	ND	0,01	MOC3/05
Cyperméthrine(α+β+θ+ζ)	ND	0,01	MOC3/05
Cyproconazole*	ND	0,01	MOC3/25
Cyprodinil*	ND	0,01	MOC3/25
DDT(somme)	ND		
o,p'-DDT	ND	0,01	MOC3/05
p,p'-DDT*	ND	0,01	MOC3/25
p,p'-DDE*	ND	0,01	MOC3/25
p,p'-TDE(DDD)	ND	0,01	MOC3/05
Deltaméthrine	ND	0,01	MOC3/05
Dichlofenthion*	ND	0,01	MOC3/25
Dichlorvos	ND	0,01	MOC3/05
Diclofop-méthyl* (m)	ND	0,01	MOC3/25
Dicofol(Σ des isomères)	ND		
Dieldrin(somme)	ND		
Aldrin	ND	0,01	MOC3/05
Dieldrin	ND	0,01	MOC3/05
Diéthofencarb	ND	0,01	MOC3/05
Difénoconazole*	ND	0,01	MOC3/25
Diflufenican*	ND	0,01	MOC3/55
Diphénylamine*	ND	0,01	MOC3/25
Endosulfan(somme)	ND		

Endosulfan α	ND	0,01	MOC3/05	Myclobutanil*	ND	0,01	MOC3/25
Endosulfan β	ND	0,01	MOC3/05	Oxadiazon*	ND	0,01	MOC3/25
Endosulfan sulfate	ND	0,01	MOC3/05	Oxadixyl*	ND	0,01	MOC3/25
Ethion	ND	0,01	MOC3/05	Oxyfluorène	ND	0,01	MOC3/05
Ethofumesate* (m)	ND	0,01	MOC3/55	Penconazole (Σ des isomères)	ND	0,01	MOC3/25
Ethoprophos*	ND	0,01	MOC3/25	Pendiméthaline	ND	0,01	MOC3/05
Ethoxyquine	ND	0,01	MOC3/05	Permethrine(cis + trans)*	ND	0,01	MOC3/55
Etofenprox*	ND	0,01	MOC3/55	Phosalone*	ND	0,01	MOC3/25
Etridiazole	ND	0,01	MOC3/05	Piperonyl butoxide*	ND	0,005	MOC3/55
Famoxadone	ND	0,01	MOC3/05	Pirimicarb*	ND	0,01	MOC3/25
Fenamiphos (m)	ND	0,01	MOC3/05	Pirimiphos-éthyl	ND	0,01	MOC3/05
Fenarimol*	ND	0,01	MOC3/25	Pirimiphos-méthyl*	ND	0,01	MOC3/25
Fenazaquin	ND	0,01	MOC3/05	Procyimidone*	ND	0,01	MOC3/25
Fénhexamide*	ND	0,01	MOC3/05	Profenophos	ND	0,01	MOC3/05
Fénitrothion	ND	0,01	MOC3/05	Prometryn	ND	0,01	MOC3/05
Fenobucarbe	ND	0,01	MOC3/05	Propiconazole*	ND	0,01	MOC3/25
Fenpropathrine*	ND	0,01	MOC3/55	Propyzamide*	ND	0,01	MOC3/25
Fenpropimorphe (Σ des isomères)	ND	0,01	MOC3/05	Proquinazid*	ND	0,01	MOC3/25
Fenvalérate (Σ des isomères)	ND	0,01	MOC3/55	Prosulfocarbe	ND	0,01	MOC3/05
Fipronil(somme)	ND			Pyridaben*	ND	0,01	MOC3/55
Fipronil	ND	0,005	MOC3/05	Pyridalyl	ND	0,01	MOC3/05
Fipronil-sulfone	ND	0,005	MOC3/05	Pyriméthanil*	ND	0,01	MOC3/25
Fluazifop-p-butyl (m)	ND	0,01	MOC3/05	Pyriproxyfène*	ND	0,01	MOC3/25
Fludioxonil*	ND	0,01	MOC3/25	Quinoxifène	ND	0,01	MOC3/05
Flufenacét (m)	ND	0,01	MOC3/05	Quintozène(somme)	ND		
Fluopicolide*	ND	0,01	MOC3/55	Quintozène	ND	0,01	MOC3/05
Flurochloridone	ND	0,01	MOC3/05	Pentachloroaniline (PCA)	ND	0,01	MOC3/05
Fluroxypyr-méthylheptyl ester (m)	ND	0,01	MOC3/05	Quizalofop-éthyl	ND	0,01	MOC3/05
Flusilazole*	ND	0,01	MOC3/25	Tebuconazole*	ND	0,01	MOC3/25
Flutolanil	ND	0,01	MOC3/05	Tebufenpyrad*	ND	0,01	MOC3/25
Flutriafol	ND	0,01	MOC3/05	Téfluthrine*	ND	0,01	MOC3/55
Fluvalinate (Tau)	ND	0,01	MOC3/05	Terbutylazine*	ND	0,01	MOC3/55
Folpet(somme)	ND			Tetraméthrine	ND	0,01	MOC3/05
Folpet	ND	0,01	MOC3/05	Tolclofos-méthyl*	ND	0,01	MOC3/25
Phthalimide	ND	0,01	MOC3/05	Tolylfluaniid (m)	ND	0,01	MOC3/05
Fonofos*	ND	0,01	MOC3/25	Triadiméfon*	ND	0,01	MOC3/25
Haloxypop-2-éthoxyéthyl (m)	ND	0,01	MOC3/05	Triadiménol*	ND	0,01	MOC3/25
Haloxypop-méthyl(R+S) (m)	ND	0,01	MOC3/05	Triazophos	ND	0,01	MOC3/05
HCB*	ND	0,01	MOC3/25	Trifluraline	ND	0,01	MOC3/05
HCH gamma(lindane)	ND	0,01	MOC3/05	Valifénalate	ND	0,01	MOC3/05
HCH alpha*	ND	0,01	MOC3/25	Vinclozoline*	ND	0,01	MOC3/25
HCH beta*	ND	0,01	MOC3/25	Zoxamide*	ND	0,01	MOC3/55
Heptachlore(somme)	ND						
Heptachlore	ND	0,01	MOC3/05				
Heptachlore époxyde cis-	ND	0,01	MOC3/05				
Heptachlore époxyde trans-	ND	0,01	MOC3/05				
Iprodione	ND	0,01	MOC3/05				
Lambda-Cyhalothrine (λ+γ+Σ isomères)*	ND	0,01	MOC3/25				
Malathion(somme)	ND						
Malathion*	ND	0,01	MOC3/25				
Malaoxon	ND	0,01	MOC3/05				
Mépanipyrim*	ND	0,01	MOC3/25				
Métalaxyl dont Métalaxyl-M	ND	0,01	MOC3/05				
Métazachlor	ND	0,01	MOC3/05				
Méthidathion	ND	0,01	MOC3/05				
Méthoxychloré	ND	0,01	MOC3/05				
Métolachlore dont S-Métolachlore*	ND	0,01	MOC3/55				

**Multirésidus LC 250**

FB3/02.e vers. 35 (19/04/2021)

Résultat LQ méthode

Unité : mg/kg	Résultat	LQ	méthode
2,4 D(acide libre) (m)	ND	0,01	MOC3407
6-Benzyladénine*	ND	0,01	MOC3407
Abamectine(somme)	ND		
Avermectine B1a	ND	0,01	MOC3407
Avermectine B1b	ND	0,01	MOC3407
8,9-Z-AvermectinB1a	ND	0,01	MOC3407
Acequinocyl	ND	0,01	MOC3407
Acétamipride*	ND	0,01	MOC3407
Ametoctradine*	ND	0,01	MOC3407
Amidosulfuron*	ND	0,01	MOC3407
Amitraze(somme)	ND		
Amitraze	ND	0,01	MOC3407
2,4-Diméthylaniline	ND	0,01	MOC3407

N-(2,4-Dimethylphenyl)formamide	ND 0,01 MOC3407	Diazinon	ND 0,01 MOC3407	Fluquinconazole*	ND 0,01 MOC3407
N-2,4-Dimethylphenyl-Np-methylformamidine HCl	ND 0,01 MOC3407	Dichlorprop(acide libre) (m)	ND 0,01 MOC3407	Fluroxypyr(acide libre) (m)	ND 0,01 MOC3407
Azadirachtin(somme)	ND	Difenacoum	ND 0,01 MOC3407	Flurprimidol	ND 0,01 MOC3407
Azadirachtin A	ND 0,01 MOC3407	Difenamide*	ND 0,01 MOC3407	Flurtamone*	ND 0,01 MOC3407
Azadirachtin B	ND 0,01 MOC3407	Diflubenzuron*	ND 0,01 MOC3407	Fluxapyroxad*	ND 0,01 MOC3407
Azimsulfuron*	ND 0,01 MOC3407	Dimethenamid(Σ des isomeres)*	ND 0,01 MOC3407	Foramsulfuron*	ND 0,01 MOC3407
Azinphos-methyl*	ND 0,01 MOC3407	Dimethoate*	ND 0,01 MOC3407	Forchlorfenuron*	ND 0,01 MOC3407
Azoxystrobine*	ND 0,01 MOC3407	Dimethomorphe(Σ des isomeres)*	ND 0,01 MOC3407	Formetanate(hydrochlorure de	ND 0,01 MOC3407
Beflubutamide*	ND 0,01 MOC3407	Dimoxystrobine	ND 0,01 MOC3407	Fosthiazate*	ND 0,01 MOC3407
Bensulfuron-methyl*	ND 0,01 MOC3407	Dinocap(Σ des isomères) (m)	ND 0,01 MOC3407	Fuberidazole*	ND 0,01 MOC3407
Bentazone(somme) (m)	ND	Dinotefuran	ND 0,01 MOC3407	Halauxifen-methyl*	ND 0,01 MOC3407
Bentazone	ND 0,01 MOC3407	Dithianon	ND 0,01 MOC3407	Halosulfuron-methyl*	ND 0,01 MOC3407
Bentazone 8 hydroxy	ND 0,01 MOC3407	Diuron*	ND 0,01 MOC3407	Haloxypop(acide libre) (m)	ND 0,01 MOC3407
Bentazone 6 hydroxy	ND 0,01 MOC3407	DMST* (m)	ND 0,01 MOC3407	Hexaconazole	ND 0,01 MOC3407
Benthiavalicarb-isopropyl* (m)	ND 0,01 MOC3407	DNOC	ND 0,01 MOC3407	Hexythiazox*	ND 0,01 MOC3407
Benzovindiflupyr	ND 0,01 MOC3407	Dodemorphe*	ND 0,01 MOC3407	Imazalil*	ND 0,01 MOC3407
Bifenazate(somme)	ND	Dodine*	ND 0,01 MOC3407	Imazamox*	ND 0,01 MOC3407
Bifenazate	ND 0,01 MOC3407	Emamectine-benzoate B1a*	ND 0,01 MOC3407	Imazaquin*	ND 0,01 MOC3407
Bifenazate-diazene	ND 0,01 MOC3407	Epoxiconazole*	ND 0,01 MOC3407	Imidachlopride*	ND 0,01 MOC3407
Bispyribac-sodium (m)	ND 0,01 MOC3407	Ethametsulfuron methyl*	ND 0,01 MOC3407	Indoxacarb (Σénantiomères)*	ND 0,01 MOC3407
Bixafen*	ND 0,01 MOC3407	Ethidimuron*	ND 0,01 MOC3407	Iodosulfuron-methyl*	ND 0,01 MOC3407
Boscalide*	ND 0,01 MOC3407	Etoxazole*	ND 0,01 MOC3407	Ipconazole	ND 0,01 MOC3407
Bromoxynil	ND 0,01 MOC3407	Fenamidone*	ND 0,01 MOC3407	Iprovalicarbe*	ND 0,01 MOC3407
Bromuconazole*	ND 0,01 MOC3407	Fenamiphos(somme)* (m)	ND	Isofetamid	ND 0,01 MOC3407
Bupirimate*	ND 0,01 MOC3407	Fenamiphos-sulfone*	ND 0,01 MOC3407	Isoprocarbe*	ND 0,01 MOC3407
Buprofezin*	ND 0,01 MOC3407	Fenamiphos-sulfoxide*	ND 0,01 MOC3407	Isoprothiolane*	ND 0,01 MOC3407
Cadusafos*	ND 0,01 MOC3407	Fenbuconazole*	ND 0,01 MOC3407	Isoproturon*	ND 0,01 MOC3407
Carbendazime(+Benomyl)*	ND 0,01 MOC3407	Fenoxaprop-ethyl*	ND 0,01 MOC3407	Isopyrazam*	ND 0,01 MOC3407
Carbétamide (Σ de la carbétamide et de son isomère)*	ND 0,01 MOC3407	Fenoxycarbe*	ND 0,01 MOC3407	Isoxaben*	ND 0,01 MOC3407
Carbofuran(somme)	ND	Fenpropidine*	ND 0,01 MOC3407	Isoxaflutole(somme) (m)	ND
Carbofuran	ND 0,001 MOC3407	Fenpyrazamine*	ND 0,01 MOC3407	Isoxaflutole*	ND 0,01 MOC3407
Carbofuran-3-Hydroxy	ND 0,001 MOC3407	Fenpyroximate*	ND 0,01 MOC3407	RPA 202248	ND 0,01 MOC3407
Carboxine* (m)	ND 0,01 MOC3407	Fenthion(somme)	ND	Kresoxim-methyl*	ND 0,01 MOC3407
Chlorantraniliprole*	ND 0,01 MOC3407	Fenthion*	ND 0,01 MOC3407	Lenacil*	ND 0,01 MOC3407
Chloridazon(somme)	ND	Fenthion-sulfone*	ND 0,01 MOC3407	Linuron*	ND 0,01 MOC3407
Chloridazon*	ND 0,01 MOC3407	Fenthion-sulfoxide*	ND 0,01 MOC3407	Lufenurone*	ND 0,01 MOC3407
Chloridazon-desphenyl	ND 0,01 MOC3407	Fenthion-oxon	ND 0,01 MOC3407	Mandipropamide*	ND 0,01 MOC3407
Chlorotoluron*	ND 0,01 MOC3407	Fenthion-oxon-sulfone	ND 0,01 MOC3407	Matrine	ND 0,01 MOC3407
Chlorpyrifos-methyl-desméthy (m)	ND 0,01 MOC3407	Fenthion-oxon-sulfoxide	ND 0,01 MOC3407	MCPA(somme) (m)	ND
Chlorsulfuron*	ND 0,01 MOC3407	Flazasulfuron	ND 0,01 MOC3407	MCPA(acide libre)*	ND 0,01 MOC3407
Chromafenozide*	ND 0,01 MOC3407	Flonicamide(somme)	ND	MCPB(acide libre)	ND 0,01 MOC3407
Clethodim(somme) (m)	ND	Flonicamide	ND 0,01 MOC3407	Mefentrifluconazole	ND 0,01 MOC3407
Clethodim	ND 0,01 MOC3407	TFNA	ND 0,01 MOC3407	Mesosulfuron-methyl*	ND 0,01 MOC3407
Clethodim sulfoxide*	ND 0,01 MOC3407	TFNG	ND 0,01 MOC3407	Mesotrione	ND 0,01 MOC3407
Sethoxydim	ND 0,01 MOC3407	Florasulam*	ND 0,01 MOC3407	Metaflumizone*	ND 0,01 MOC3407
Clofentezine*	ND 0,01 MOC3407	Fluazifop(acide libre) (m)	ND 0,01 MOC3407	Metaldéhyde	ND 0,01 MOC3407
Clothianidine*	ND 0,01 MOC3407	Fluazinam*	ND 0,01 MOC3407	Metamitron*	ND 0,01 MOC3407
Cyantraniliprole*	ND 0,01 MOC3407	Flufenacet(somme) (m)	ND	Metazachlor(somme)	ND
Cyazofamide*	ND 0,01 MOC3407	Flufenacet ESA	ND 0,01 MOC3407	Metazachlore metabolite 479M04 (OA)	ND 0,01 MOC3407
Cycloxydime (m)	ND 0,01 MOC3407	Flufenacet FOE 5043	ND 0,01 MOC3407	Metazachlore metabolite 479M08 (ESA)	ND 0,01 MOC3407
Cyflufenamid*	ND 0,01 MOC3407	Flufenacet OA	ND 0,01 MOC3407	Metazachlore Metabolite 479M16	ND 0,01 MOC3407
Cymoxanil*	ND 0,01 MOC3407	Flufenoxuron*	ND 0,01 MOC3407	Metconazole(Σ des isomères)	ND 0,01 MOC3407
Cyromazine	ND 0,01 MOC3407	Flufenzine	ND 0,01 MOC3407	Methiocarbe(somme)	ND
Daminozide (m)	ND 0,01 MOC3407	Flumetralin	ND 0,01 MOC3407	Methiocarbe	ND 0,01 MOC3407
Dazomet (m)	ND 0,01 MOC3407	Fluometuron*	ND 0,01 MOC3407	Methiocarbe-sulfone	ND 0,01 MOC3407
Desmediphame	ND 0,01 MOC3407	Fluopyram*	ND 0,01 MOC3407	Methiocarbe-sulfoxide	ND 0,01 MOC3407
		Fluoxastrobine(dont isomère Z)*	ND 0,01 MOC3407	Methomyl*	ND 0,01 MOC3407
		Flupyradifurone*	ND 0,01 MOC3407	Methoxyfenozide*	ND 0,01 MOC3407

**Phytocontrol Laboratoire d'analyses**

Metobromuron*	ND 0,01 MOC3407	Cinerine I	ND 0,01 MOC3407	Tritosulfuron*	ND 0,01 MOC3407
Metosulam*	ND 0,01 MOC3407	Cinerine II	ND 0,01 MOC3407		
Metrafenone*	ND 0,01 MOC3407	Jasmoline I	ND 0,01 MOC3407		
Metribuzine	ND 0,01 MOC3407	Jasmoline II	ND 0,01 MOC3407		
Metsulfuron-methyl*	ND 0,01 MOC3407	Pyrethrine I	ND 0,01 MOC3407		
Meptyldinocap-phenol (2,4-DNOP) (m)	ND 0,01 MOC3407	Pyrethrine II	ND 0,01 MOC3407		
Milbemectin(somme)	ND	Pyridate(somme) (m)	ND		
Milbemectin A3	ND 0,01 MOC3407	Pyridate	ND 0,01 MOC3407		
Milbemectin A4	ND 0,01 MOC3407	Pyridafol	ND 0,01 MOC3407		
NAD(1-naphtyl acetamide)* (n)	ND 0,01 MOC3407	Pyriofenone*	ND 0,01 MOC3407		
Napropamide*	ND 0,01 MOC3407	Pyroxulam*	ND 0,01 MOC3407		
Nicosulfuron*	ND 0,01 MOC3407	Quinmerac	ND 0,01 MOC3407		
Novaluron*	ND 0,01 MOC3407	Quinoclamine	ND 0,01 MOC3407		
Omethoate*	ND 0,01 MOC3407	Quizalofop (somme) (m)	ND		
Oryzalin	ND 0,01 MOC3407	Quizalofop dont quizalofop-	ND 0,01 MOC3407		
Oxamyl*	ND 0,01 MOC3407	Propaquizafop*	ND 0,01 MOC3407		
Oxasulfuron*	ND 0,01 MOC3407	Rimsulfuron*	ND 0,01 MOC3407		
Oxathiapiprolin	ND 0,01 MOC3407	Sedaxane*	ND 0,01 MOC3407		
Oxymatrine	ND 0,01 MOC3407	Silthiofam*	ND 0,01 MOC3407		
Paclobutrazol (Σ des isomères)*	ND 0,01 MOC3407	Spinetoram XDE-175*	ND		
Pencycuron* (m)	ND 0,01 MOC3407	Spinetoram XDE-175-J*	ND 0,01 MOC3407		
Penflufen*	ND 0,01 MOC3407	Spinetoram XDE-175-L*	ND 0,01 MOC3407		
Penoxsulame*	ND 0,01 MOC3407	Spinosad(A+D)*	ND		
Penthiopyrad*	ND 0,01 MOC3407	Spinosyne A*	ND 0,01 MOC3407		
Pethoxamid	ND 0,01 MOC3407	Spinosyne D*	ND 0,01 MOC3407		
Phenmediphame*	ND 0,01 MOC3407	Spirodiclofen*	ND 0,01 MOC3407		
Phorate(somme)	ND	Spiromesifen*	ND 0,01 MOC3407		
Phorate	ND 0,01 MOC3407	Spirotetramat(somme)*	ND		
Phorate-sulfone*	ND 0,01 MOC3407	Spirotetramat*	ND 0,01 MOC3407		
Phorate-sulfoxide	ND 0,01 MOC3407	Spirotetramate-enol*	ND 0,01 MOC3407		
Phorate-oxon*	ND 0,01 MOC3407	Spirotetramat-enol-glucoside*	ND 0,01 MOC3407		
Phorate-oxon-sulfone	ND 0,01 MOC3407	Spirotetramat-keto-hydroxy	ND 0,01 MOC3407		
Phorate-oxon-sulfoxide	ND 0,01 MOC3407	Spirotetramat-mono-hydrox	ND 0,01 MOC3407		
Phosmet(somme)	ND	Spiroxamine(Σ des isomeres)	ND 0,01 MOC3407		
Phosmet	ND 0,01 MOC3407	Sulcotrione	ND 0,01 MOC3407		
Phosmet-oxon	ND 0,01 MOC3407	Sulfosulfuron*	ND 0,01 MOC3407		
Phoxim*	ND 0,01 MOC3407	Sulfoxaflo	ND 0,01 MOC3407		
Picolinafen*	ND 0,01 MOC3407	Tebufenozide*	ND 0,01 MOC3407		
Picoxystrobine*	ND 0,01 MOC3407	Teflubenzuron*	ND 0,01 MOC3407		
Pinoadene*	ND 0,01 MOC3407	Tembotrione (m)	ND 0,01 MOC3407		
Prochloraz(somme)	ND	Tetraconazole*	ND 0,01 MOC3407		
Prochloraz	ND 0,01 MOC3407	Thiabendazole*	ND 0,01 MOC3407		
Prochloraz metabolite BTS44595	ND 0,01 MOC3407	Thiaclopride*	ND 0,01 MOC3407		
Prochloraz metabolite BTS44596	ND 0,01 MOC3407	Thiamethoxam*	ND 0,01 MOC3407		
Propamocarbe*	ND 0,01 MOC3407	Thiencarbazone-methyl*	ND 0,01 MOC3407		
Propanil	ND 0,01 MOC3407	Thifensulfuron-methyl*	ND 0,01 MOC3407		
Propargite	ND 0,01 MOC3407	Thiodicarb*	ND 0,01 MOC3407		
Propoxur*	ND 0,01 MOC3407	Thiophanate-methyl*	ND 0,01 MOC3407		
Propoxycarbazone(somme)	ND	Tolfenpyrad	ND 0,01 MOC3407		
Propoxycarbazone	ND 0,01 MOC3407	Topramezone	ND 0,01 MOC3407		
2-hydroxy-propoxycarbazone	ND 0,01 MOC3407	Tribenuron-methyl	ND 0,01 MOC3407		
Prosulfuron	ND 0,01 MOC3407	Triclopyr	ND 0,01 MOC3407		
Prothioconazole-desthio*	ND 0,01 MOC3407	Tricyclazole*	ND 0,01 MOC3407		
Pymetrozine	ND 0,01 MOC3407	Trifloxystrobine*	ND 0,01 MOC3407		
Pyraclostrobin*	ND 0,01 MOC3407	Triflumuron*	ND 0,01 MOC3407		
Pyraflufen-ethyl* (m)	ND 0,01 MOC3407	Triflusulfuron Metabolite IN-M7222	ND 0,01 MOC3407		
Pyrethrines(Somme)	ND	Trinexapac-ethyl	ND 0,01 MOC3407		
		Triticonazole*	ND 0,01 MOC3407		

## Evaluation du risque toxicologique

Matière active	Résultat	Unité	LMR	% LMR	PF	FV	PSTI	DRfA	% DRfA	Fin d'analyse
Aucune détection										

### Totaux

#### Interprétation

ND = Non détecté D = Détecté LMR = Limite Maximale de Résidu autorisée (sur produit frais) NA = Non Applicable

PF = Peeling Factor FV = Facteur de Variabilité.

Note : les LMR indiquées sont issues du règlement (UE) 396/2005 et ses modifications successives.

DRfA = Dose de Référence Aigüe désigne la quantité maximum de substance active qui peut être ingérée par le consommateur pendant une courte période (c'est à dire au cours d'un repas ou d'un jour, dans la nourriture ou l'eau de boisson), sans effet dangereux pour sa santé. Elle est plus connue sous le terme anglais (ARfD) : Acute Reference Dose. Elle s'exprime en milligrammes de substance active par kilogramme de poids corporel.

PSTI = Predicted Short Terme Intake (pas de traduction officielle : consommation prévue à court terme). Le PSTI se détermine par calcul et estime la quantité de résidus d'un pesticide présent dans une denrée ingérée par un consommateur au cours d'une journée. Si le PSTI est supérieur à la DRfA, l'échantillon présente un risque pour le consommateur.

**L'échantillon présente un risque toxicologique si le PSTI est supérieur à la DRfA.**

#### Respect de la réglementation Européenne :

Pour les paramètres analysés, l'échantillon respecte la réglementation européenne.

#### Evaluation du risque toxicologique :

**Pour les paramètres analysés, l'échantillon ne présente pas de risque toxicologique pour la santé.**