

J JOSEPH-VPL EXPORT  
A l'attention de Monsieur Laurent Calmel  
41, Rue Barbes

F-11000 CARCASSONNE

**RAPPORT D'ANALYSE B11/R9263/0003**

Date du rapport : 14.09.11

Concerne : Votre plan de contrôle sur vin selon notre devis d/jm/11.0430.

---

Numéro d'identification : 11/CS09847

Date de réception : 29.08.11

Condition de l'échantillon : Reçu par courrier

Description Vin : CALMEL + JJOSEPH \_ Appellation Faugères contrôlée \_ 2009

**RAPPORT D'ANALYSE B11/R9263/0003**

RESULTATS D'ANALYSE :

<u>Paramètre</u>	<u>Résultat</u>	<u>Unité</u>	<u>Méthode</u>	<u>Date fin d'analyse</u>
<u>Pesticides :</u>				
Folpet (en phtalimide)	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
fenhexamid	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
procymidone	<0.01	mg/l	GC <sup>1</sup>	31.08.11
iprodione	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
chlorpyrifos-éthyl	<0.01	mg/l	GC <sup>1</sup>	31.08.11
malathion	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
pyrimiphos-éthyl	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
fludioxonil	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
cyprodinil	<0.01	mg/l	GC <sup>1</sup>	31.08.11
pyriméthanil	<0.01	mg/l	GC <sup>1</sup>	31.08.11
iprovalicarbe	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
boscalid	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
tébufénozide	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
dimétomorphe	<0.01	mg/l	LC/MS/MS <sup>1</sup>	31.08.11
tébuconazole	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
metalaxyl	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
spiroxamine	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
myclobutanil	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
azoxystrobine	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
flusilazole	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
carbendazime	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
oxadixyl	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
vinchlozoline	<0.01	mg/l	GC <sup>1</sup>	31.08.11
fénarimol	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
quinoxifen	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
captane	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
bromopropylate	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
lambda-cyhalothrine	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
cyperméthrine	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
cyfluthrine	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
deltaméthrine	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
tétradifon	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
fénithrothion	<0.01	mg/l	GC <sup>1</sup>	31.08.11
dichlorvos	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
prothiofos	<0.01	mg/l	LC/MS/MS <sup>1</sup>	31.08.11
trichlorfon	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
méthamidophos	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
3,5 dichloroaniline	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
indoxacarbe	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
difénoconazole	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
cymoxanyl	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
thiabendazole	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
carbaryl	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
fénamidone	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
méthomyl	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11

Page 2/3

<sup>1</sup> Méthode accréditée. Incertitude communiquée sur demande.

L'accréditation du COFRAC atteste de la compétence des laboratoires pour les seuls essais couverts par l'accréditation.

Ce rapport ne concerne que les échantillons ou objets soumis à essais. La reproduction de ce rapport d'essai n'est autorisée que sous sa forme intégrale. Le rapport ne doit être reproduit partiellement sans l'approbation du laboratoire d'essais. Pour déclarer, ou non, la conformité à la spécification, il n'a pas été tenu explicitement compte de l'incertitude associée au résultat.

**RAPPORT D'ANALYSE B11/R9263/0003**

**RESULTATS D'ANALYSE :**

<u>Paramètre</u>	<u>Résultat</u>	<u>Unité</u>	<u>Méthode</u>	<u>Date fin d'analyse</u>
thiophanate-méthyl	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
méthoxyfénozide	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
tebufenpyrad	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
diuron	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
penconazole	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
dithiocarbamates (en CS2)	<0.01	mg/l	MS01021	02.09.11
parathion-méthyl	<0.01	mg/l	GC/MS/MS	31.08.11
simazine	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
atrazine	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
flufénoxuron	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11
pyraclostrobine	<0.01	mg/l	LC/MS/MS	31.08.11

  
 Jean-Pierre Bonhomme  
 Directeur

<sup>1</sup> Méthode accréditée. Incertitude communiquée sur demande.

L'accréditation du COFRAC atteste de la compétence des laboratoires pour les seuls essais couverts par l'accréditation.

Ce rapport ne concerne que les échantillons ou objets soumis à essais. La reproduction de ce rapport d'essai n'est autorisée que sous sa forme intégrale. Le rapport ne doit être reproduit partiellement sans l'approbation du laboratoire d'essais. Pour déclarer, ou non, la conformité à la spécification, il n'a pas été tenu explicitement compte de l'incertitude associée au résultat.