

Rapporto di Prova N. 202605431 rev.0 del 30/04/2026

Laboratorio: LABORATORIO ACQUE USO UMANO - Responsabile Dr. ssa Marika Petrillo
N. Accettazione: 202605431 **Data accettazione:** 21/04/2026
N. Campione: 202605431 **Temperatura di accettazione °C:** 6.4
Committente e Indirizzo: ASL AV SIAN Avellino Via Degli Imbimbo, 10/12

Informazioni fornite dal prelevatore

Codice Preaccettazione: G2A2026004671 **Prelevatore:** ASL AV SIAN
Descrizione: ACQUE DESTINATE AL CONSUMO UMANO+VOC **Sito/Punto di prelievo:** 064121E6411 - FONTANA PUBBLICA SAN PIETRO
Comune e Indirizzo: Montoro **Località di prelievo:** -
Verbale di prelievo n°: 0265763 **Data prelievo:** 21/04/2026 **Ora prelievo:** 09:00
Piano di Monitoraggio: PMACQ **Procedura di Campionamento:** Campionamento effettuato come da verbale

Il Laboratorio, se non è esso stesso il soggetto prelevatore, declina ogni responsabilità circa le informazioni relative al prelievo e trascritte sul presente Rapporto.

Parametro	Metodo	Unità di misura	Risultato	Incertezza	Limiti	Limite di quantificazione
Odore *	RAPPORTI ISTISAN 07/31 ISS.BAA.026.rev00	accettabile/non accettabile	Accettabile per i consumatori e senza variazioni anomale		Accettabile per i ⁽¹⁾ consumatori e senza variazioni anomale	
Colore *	APAT CNR IRSA 2020A MAN. 29 2003	accettabile/non accettabile	Accettabile per i consumatori e senza variazioni anomale		Accettabile per i ⁽¹⁾ consumatori e senza variazioni anomale	
Torbidità *	UNI EN ISO 7027-1:2016	unità NTU	0,7		⁽¹⁾	
pH	APAT CNR IRSA 2060 MAN. 29 2003	unità pH	7,6		[6,5 - 9,5] ⁽¹⁾	
Conducibilità	APAT CNR IRSA 2030 MAN. 29 2003	µS/cm	458		Max 2500 ⁽¹⁾	
Durezza (da calcolo)	UNI EN ISO 14911:2001	°F	21		⁽¹⁾	1
Fluoruro	UNI EN ISO 10304-1:2009	mg/L	0,3		Max 1,5 ⁽¹⁾	0,1
Cloruro	UNI EN ISO 10304-1:2009	mg/L	18		Max 250 ⁽¹⁾	0,5
Nitrato	UNI EN ISO 10304-1:2009	mg/L (NO3)	7		Max 50 ⁽¹⁾	0,5
Solfato	UNI EN ISO 10304-1:2009	mg/L	13		Max 250 ⁽¹⁾	0,5
Nitrito	UNI EN ISO 10304-1:2009	mg/L (NO2)	<0,01		Max 0,50 ⁽¹⁾	0,01
Clorati	UNI EN ISO 10304-4:2022	mg/L	<0,07		Max 0,25 ⁽¹⁾	0,07
Clorito	UNI EN ISO 10304-4:2022	mg/L	<0,07		Max 0,25 ⁽¹⁾	0,07
Bromato	UNI EN ISO 15061:2001	µg/L	<3		Max 10 ⁽¹⁾	3
Sodio	UNI EN ISO 14911:2001	mg/L	14		Max 200 ⁽¹⁾	2

Rapporto di Prova N. 202605431 rev.0 del 30/04/2026

Parametro	Metodo	Unità di misura	Risultato	Incertezza	Limiti	Limite di quantificazione
Ammonio	UNI EN ISO 14911:2001	mg/L	<0,10		Max 0,50 ⁽¹⁾	0,10
Cadmio	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	<0,5		Max 5 ⁽¹⁾	0,5
Cromo	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	<1		Max 25 ⁽¹⁾	1
Piombo	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	<1		Max 10 ⁽¹⁾	1
Rame	UNI EN ISO 17294-2:2023	mg/L	<0,1		Max 2,0 ⁽¹⁾	0,1
Nichel	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	<1		Max 20 ⁽¹⁾	1
Ferro	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	<10		Max 200 ⁽¹⁾	10
Manganese	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	<1		Max 50 ⁽¹⁾	1
Arsenico	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	1		Max 10 ⁽¹⁾	1
Vanadio	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	2		Max 140 ⁽¹⁾	1
Selenio	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	<2		Max 20 ⁽¹⁾	2
Antimonio	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	<1		Max 10 ⁽¹⁾	1
Boro	UNI EN ISO 17294-2:2023	mg/L	<0,1		Max 1,5 ⁽¹⁾	0,1
Alluminio	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	<5		Max 200 ⁽¹⁾	5
Uranio	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	<1		Max 30 ⁽¹⁾	1
Mercurio	UNI EN ISO 17294-2:2023	µg/L	<0,1		Max 1,0 ⁽¹⁾	0,1
Cloroformio	APHA Standard Methods for Examination of Water and Wastewater 6200 B (2020)	µg/L	0,2		⁽¹⁾	0,1
Bromoformio	APHA Standard Methods for Examination of Water and Wastewater 6200 B (2020)	µg/L	3,2		⁽¹⁾	0,1
Bromodichlorometano	APHA Standard Methods for Examination of Water and Wastewater 6200 B (2020)	µg/L	0,8		⁽¹⁾	0,1
Dibromoclorometano	APHA Standard Methods for Examination of Water and Wastewater 6200 B (2020)	µg/L	2,4		⁽¹⁾	0,1
Triometani Totali	APHA Standard Methods for Examination of Water and Wastewater 6200 B (2020)	µg/L	7		Max 30 ⁽¹⁾	
Tricloroetilene	APHA Standard Methods for Examination of Water and Wastewater 6200 B (2020)	µg/L	<0,1		⁽¹⁾	0,1
Tetracloroetilene	APHA Standard Methods for Examination of Water and Wastewater 6200 B (2020)	µg/L	0,3		⁽¹⁾	0,1

Rapporto di Prova N. 202605431 rev.0 del 30/04/2026

Parametro	Metodo	Unità di misura	Risultato	Incertezza	Limiti	Limite di quantificazione
Tricloroetilene+Tetracloroetilene	APHA Standard Methods for Examination of Water and Wastewater 6200 B (2020)	µg/L	0		(1) Max 10	
1,2-Dicloroetano	APHA Standard Methods for Examination of Water and Wastewater 6200 B (2020)	µg/L	<0,1		(1) Max 3,0	0,1
Benzene	APHA Standard Methods for Examination of Water and Wastewater 6200 B (2020)	µg/L	<0,1		(1) Max 1,0	0,1
Cloruro di vinile	APHA Standard Methods for Examination of Water and Wastewater 6200 B (2020)	µg/L	<0,10		(1) Max 0,50	0,10
Batteri coliformi	UNI EN ISO 9308-2:2014	MPN/100 mL	0		(1) Max 0	
Enterococchi intestinali	UNI EN ISO 7899-2:2003	UFC/100 mL	0		(1) Max 0	
Escherichia coli	UNI EN ISO 9308-2:2014	MPN/100 mL	0		(1) Max 0	
Microrganismi vitali a 22°C	UNI EN ISO 6222:2001	UFC/1 mL	<1		(1)	

(1) D.Lgs. n.18 del 23/02/2023 ed s.m.i.

* Prova non accreditata Accredia

Dichiarazione di conformità

Relativamente ai parametri analizzati il campione risulta CONFORME a quanto previsto dal D.Lgs. n.18 del 23/02/2023 e successive modifiche e/o integrazioni.

Data Inizio Prove: 21/04/2026

Data Fine Prove: 27/04/2026

Data emissione Rapporto di Prova: 30/04/2026

Rapporto di Prova N. 202605431 rev.0 del 30/04/2026

Note

L'incertezza di misura è riportata nel rapporto di prova quando influisce sulla validità o sull'applicazione dei risultati di prova, quando ha influenza sulla conformità a un limite specificato o quando espressamente richiesta dal cliente.

L'incertezza è da intendersi estesa e viene calcolata usando il fattore di copertura $K=2$ (intervallo di fiducia 95%).

Per i parametri espressi in UFC, nel rispetto di quanto riportato nella norma UNI EN ISO 8199:2018, per un numero di colonie da 1 a 2 il risultato è da intendersi come "presente", da 3 a 9 come colonie stimate.

L'incertezza di misura per i metodi microbiologici in MPN è stimata come intervallo di confidenza alla probabilità del 95%. Gli intervalli di confidenza alla probabilità del 95% per ciascun valore MPN sono riportati nella tabella per prove MPN a 51 pozzetti allegata al metodo.

L'incertezza di misura estesa riportata per i metodi in UFC è calcolata in conformità alla ISO 29201 ed è basata su un'incertezza composta moltiplicata per un fattore di copertura $k=2$ alla probabilità del 95%.

Durezza totale: valori di parametro $\geq 15^\circ F$ –parametro indicatore raccomandato per acque sottoposte a trattamento di desalinizzazione e addolcimento. Allegato 1 - Parte C2 del D.Lgs. n. 18 del 23/02/2023 ed s.m.i..

La formula usata per il calcolo di tale parametro è riportata nel metodo UNI EN ISO 14911:2001.

Microrganismi vitali a $22^\circ C$: valore di parametro "Senza variazioni anomale".

Per i parametri derivati da somma il laboratorio riporta il risultato NON addizionando i parametri che sono risultati inferiori al limite di quantificazione conformemente al D. Lgs. n.219 del 10/12/2010.

Torbidità: Per la valutazione di conformità del parametro indicatore "torbidità", per competenza, si rimanda alla ASL, in quanto il D.Lgs. n. 18 del 23/02/2023 non riporta un valore limite quantitativo, bensì la dizione "accettabile per i consumatori e senza variazioni anomale".

I risultati delle prove che evidenziano il superamento dei valori limite di legge sono indicati in grassetto.

Risultato: per "Risultato ai sensi del D. Lgs. n.18/23 e s.m.i." si intende il "Risultato analitico" arrotondato con lo stesso numero di cifre decimali del "Valore di parametro" come da D. Lgs. 18/23 e s.m.i. (All.3 ; Par.1, parte B). Tale risultato è da utilizzare per il confronto con il "Valore di parametro".

Regola decisionale: Il risultato riportato è non conforme quando supera il valore limite, indipendentemente dall'incertezza associata alla misura in conformità al D.Lgs. n. 18 del 23/02/2023 e s.m.i..

Se non indicato nel presente rapporto di prova come soggetto prelevatore, il Laboratorio non è responsabile del campionamento.

Il presente rapporto di prova si riferisce al campione sottoposto a prova, così come ricevuto dal laboratorio. Le date di inizio e fine analisi sono da ritenersi complessive per il campione analizzato; quelle relative alle singole prove sono registrate e conservate nell'archivio del laboratorio per un periodo minimo di 48 mesi.

Il Dirigente
Dr.ssa Marika Petrillo

Documento firmato elettronicamente dal dirigente o suo delegato artt. 20-bis e 40 del D.Lgs. 7 marzo 2005 n. 82 e art. 25 del Regolamento UE n 910/2014 cd. "eIDAS". Il presente documento è conservato in originale negli archivi informatici dell'Agenzia, ai sensi dell'art. 43 del D. Lgs. 82/2005. Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente né usato per scopi pubblicitari senza esplicita autorizzazione scritta del responsabile del laboratorio ed è conservato con la documentazione correlata per dieci (10) anni dalla data della sua emissione, fatti salvi eventuali procedimenti sanzionatori.