

COMUNICAZIONE PRELIMINARE RISULTATI

data di emissione 14/11/2025

Codice intestatario	19159	Spett.le ACQUALIFE SRL VIA SAN CARLO, 154/B 10019 STRAMBINO (TO) IT
---------------------	-------	---

Dati Campione

Numero di accettazione	25-306201-0014
Consegnato da	Cliente il 11/11/2025
Proveniente da	VIDRACCO
Matrice	Acqua ad uso umano
Descrizione campione	63 VIDRACCO

Dati Campionamento

Campionato da	Cliente - il 11/11/2025
---------------	-------------------------

COMUNICAZIONE PRELIMINARE RISULTATI								
	Valore/ Incertezza	U.M.	Valori di riferimento	Riferimenti	MDL	R%	Data inizio/ fine analisi	Unità op.
Sul campione tal quale								
Batteri coliformi UNI EN ISO 9308-1:2017 - Cat. 0	0	UFC/100 ml	≤ 0	D.Lgs n. 102/2025	—		11/11/2025 12/11/2025	VOL
Enterococchi intestinali UNI EN ISO 7899-2:2003 - Cat. 0	0	UFC/100 ml	≤ 0	D.Lgs n. 102/2025	—		11/11/2025 13/11/2025	VOL
Escherichia coli UNI EN ISO 9308-1:2017 - Cat. 0	0	UFC/100 ml	≤ 0	D.Lgs n. 102/2025	—		11/11/2025 12/11/2025	VOL

Unità Operative

VOL : Corso Europa, 600/A 10088 Volpiano (TO)

Informazioni sui metodi di prova e/o requisiti/specifiche

Riferimento: D.Lgs n. 102/2025 = D.Lgs n.18/2023 aggiornato dal D.Lgs n. 102/2025. D.Lgs n.18/2023 (Attuazione della direttiva (UE) 2020/2184 del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 dicembre 2020, concernente la qualità delle acque destinate al consumo umano) aggiornato dal D.Lgs n. 102/2025 (Disposizioni integrative e correttive del decreto legislativo 23 febbraio 2023 n. 18 di attuazione della direttiva (UE) 2020/2184 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 16 dicembre 2020, concernente la qualità delle acque destinate al consumo umano).

Conformità/non conformità ai requisiti e alle specifiche

I parametri analizzati e normati SONO CONFORMI alle disposizioni previste dalle norme sopra citate.

Informazioni fornite dal cliente

Descrizione campione	63 VIDRACCO
Campionato da	Cliente - il 11/11/2025
Proveniente da	VIDRACCO

Responsabile prove biologiche

Mario Carlo Nerva

Chimico
Ordine Interregionale dei Chimici e dei Fisici del
Piemonte e Valle d'Aosta
Iscrizione n. 2237 Sez. A

segue campione n. 25-366261-0014

MDL=L0D: limite di rilevabilit , definito come la concentrazione minima misurata di una sostanza che pu  essere rilevata con una probabilit  del 99% che sia distinguibile dai risultati del bianco del metodo. Per effetto della matrice e dei contaminanti presenti, l'aliquota di campione in analisi pu  aver richiesto una diluizione con un conseguente innalzamento del valore di MDL (limite di rilevabilit ) o di RL (limite di quantificazione), al fine del rispetto dei criteri qualit  previsti dai metodi di prova. Il valore di < MDL o < RL cos  ottenuto, pur essendo superiore al limite di specifica, non   indicativo di un superamento del limite stesso. La determinazione pu  risultare pertanto non rilevabile con la sensibilit  richiesta. Se non diversamente specificato, i calcoli sono eseguiti secondo il criterio del lower bound (L.B.), quindi se i parametri che contribuiscono al calcolo sono tutti inferiori al loro RL/MDL il valore del calcolo sar  espresso come <"x", dove x   il RL/MDL maggiore fra quelli degli analiti che concorrono al calcolo. In caso di alterazione del campione il laboratorio declina ogni responsabilit  sui risultati che possono essere influenzati dallo scostamento nel caso il cliente chieda comunque l'esecuzione dell'analisi. I risultati espressi in concentrazione sono rapportati al volume campionato. In caso di campionamento da parte di tecnico Chelab su matrice acque, vengono applicate le norme UNI EN ISO 5667-1 per quanto concerne la definizione dei piani di campionamento e le tecniche di campionamento e UNI EN ISO 5667-3 per quanto concerne le modalit  di conservazione, trattamento e trasporto dei campioni. Nel caso il campionamento non sia stato effettuato dal personale del laboratorio i risultati ottenuti si considerano riferiti al campione cos  come ricevuto e il laboratorio declina la propria responsabilit  sui risultati calcolati considerando i dati di campionamento forniti dal Cliente. Il nome e i recapiti del cliente sono sempre forniti dal cliente. Se non diversamente specificato, l'incertezza   estesa ed   stata calcolata con un fattore di copertura k=2 corrispondente ad un livello di probabilit  di circa il 95% o come intervallo di confidenza calcolato ad un livello di probabilit  di circa il 95%. Per i parametri la cui incertezza estesa risulti essere maggiore del risultato, non essendo possibile esprimere una concentrazione negativa, il risultato finale viene espresso tra parentesi quadre, le quali stanno a significare che il valore vero   compreso tra zero, che   escluso, e la somma del risultato con la sua incertezza estesa. I parametri preceduti dal simbolo "-" derivano da calcolo.

R%: recupero, i recuperi contrassegnati da cancelletto (#) non sono stati utilizzati nei calcoli. Il recupero   relativo alle fasi analitiche eseguite in laboratorio. Qualora sia presente una specifica (limiti di legge o specifiche cliente) con cui sono stati confrontati i risultati analitici, i valori esposti in grassetto indicano un risultato fuori da tale specifica. Se non diversamente specificato i giudizi di conformit /non conformit  eventualmente riportati si riferiscono ai parametri analizzati e si basano sul confronto del valore con i valori di riferimento senza considerare l'intervallo di confidenza della misura o l'incertezza associata al risultato. In questo caso, il rischio che i risultati accettati siano al di fuori del limite di tolleranza   fino al 50%. Il rischio di falso rifiuto   fino al 50% per i risultati al di fuori della tolleranza (questo   chiamato "accettazione semplice" o "rischio condiviso"). Si assume che la stima del misurando abbia una distribuzione di probabilit  di tipo normale. Se non diversamente specificato le prove microbiologiche quantitative (esclusi MPN) su matrici ambientali liquide e solide sono eseguite su singola replica e due volumi consecutivi; l'incertezza estesa viene espressa conformemente alla norma ISO 29201:2012, calcolata con un fattore di copertura k=2 corrispondente ad un livello di probabilit  del 95%; per i metodi in cui il risultato   espresso in MPN (Most Probable Number) l'incertezza di misura   espressa come intervallo di fiducia valutato utilizzando le tabelle statistiche del metodo di riferimento calcolata con un fattore di copertura k=2 corrispondente ad un livello di probabilit  del 95%.

Categorie: Cat. 0: prove eseguite presso il Laboratorio; Cat. I: prove eseguite presso una sede temporanea del laboratorio, allestita in una postazione fissa operante per un periodo di tempo limitato e definito a priori, Cat. II: prove eseguite presso un mezzo mobile del laboratorio appositamente attrezzato per eseguire determinate prove; Cat. III: prove eseguite da personale del laboratorio in siti posti fuori dalla sede del laboratorio.

La presente Comunicazione Preliminare viene rilasciata su richiesta del cliente e per sua comodit . Contiene i dati disponibili al momento della sua emissione. I clienti che agiscono in base a questi risultati lo fanno a proprio rischio. I risultati completi saranno emessi su un Rapporto di Prova firmato una volta completati e autorizzati tutti i test. Il Rapporto di Prova   il rapporto ufficiale dei risultati. La presente Comunicazione Preliminare non implica che Chelab sia stata incaricata di valutare le conseguenze dell'analisi o di qualsiasi azione da intraprendere a seguito dell'analisi. Il destinatario della presente Comunicazione Preliminare rinuncia a qualsiasi pretesa nei confronti di Chelab per l'interpretazione dei dati forniti nel presente documento.