

## RAPPORTO DI PROVA N° 9.17\_23

Firma digitale apposta in automatico dal sistema previa approvazione del Rapporto di Prova dal Responsabile di Laboratorio.

**Committente:** Unité des Communes Valdôtaines Mont-Rose  
Via Perloz, 44 11026 Pont-Saint-Martin - AO

Settore: ACQUE DESTINATE AL CONSUMO UMANO  
 Categoria merceologica: ACQUE DESTINATE AL CONSUMO UMANO  
 Prodotto dichiarato dal committente: ACQUA DESTINATA AL CONSUMO UMANO - COMUNE DI GRESSONEY SAINT JEAN  
 Punto di campionamento: FONTANILE MONTAGNET. Campionamento effettuato alle ore 9.35  
 Procedura di campionamento: POS LAB 05.2 Rev. 6 + POS LAB 05.1 Rev. 9  
 Tipo imballaggio/contenitore: Bottiglia sterile contenente Tiosolfato + Bottiglia in vetro chiusura tappo a vite Temp. all'arrivo: + 4,4 °C  
 Operatore campionamento: Personale EQS Srl Sig. Coluccio Giuseppe Data di prelievo: 17/01/2023  
 Verbale di campionamento: N. 01 del 17.01.2023 Data di ricevimento: 17/01/2023  
 Quantità conferita: 1000 ml Data inizio: 17/01/2023  
 Sugello/Contratto: - Data fine: 19/01/2023

Il presente rapporto di prova riguarda esclusivamente il campione così come ricevuto/campionato da EQS, e sottoposto ad analisi; ove il campionamento non venga effettuato dal laboratorio i dati di prelievo sono sotto la responsabilità del committente. Esso non può essere riprodotto parzialmente, salvo approvazione scritta del laboratorio EQS. Il campionamento si intende accreditato (UNI EN ISO 18593:2018) solo se eseguito da personale abilitato EQS e se associato ad una successiva prova accreditata ACCREDIA. Se il campionamento è effettuato da committente, la denominazione del prodotto, tipologia di imballaggio, superficie campionata, punto, procedura e operatore di campionamento, sono sotto responsabilità del committente. Diversamente se effettuato da personale EQS sono sotto responsabilità del laboratorio EQS.

DESCRIZIONE PROVA	VALORI	UNITA' DI MIS.	INCERTEZZA <sup>oo</sup>	LIMITI <sup>ooo</sup>
<b>pH</b>		Potenziometrica		
<b>pH a 25°C</b> Metodo: ISO 10523:2008	<b>7,7</b>	unità di pH	[±0,1]	# - ## > 6,50 e < 9,50
<b>Azoto Ammoniacale</b>		Spettrofotometria		
<b>Ammonio (azoto ammoniacale)</b> Metodo: APHA Standard Methods for the Examination of water and wastewater, ed 23rd 2017, 4500-NH3 F	<b>&lt; 0,05</b>	mg/L N-NH3		# < 0,50 - ## < 0,50
<b>Conducibilità a 20°C</b>		Strumentale		
<b>Conducibilità a 20°C</b> Metodo: APAT CNR IRSA 2030 Man 29 2003	<b>150,7</b>	µS/cm		# < 2500 - ## < 2500
<b>Temperatura e parametri Organolettici</b>		Strumentale		
<b>Temperatura acqua</b> Metodo: APAT CNR IRSA 2100 Man 29 2003. Analisi effettuata in situ	<b>4,2</b>	°C		# --- ## ---
<b>Colore</b> Metodo: APAT CNR IRSA 2020 A Man 29 2003	<b>Accettabile (vedi Nota 1)</b>	Adimens.		# - ## Nota 1
<b>Odore</b> Metodo: APAT CNR IRSA 2050 Man 29 2003	<b>1; accettabile (vedi Nota 1)</b>	Adimens.		# - ## Nota 1
<b>Sapore</b> Metodo: APAT CNR IRSA 2080 Man 29 2003	<b>1; accettabile (vedi Nota 1)</b>	Adimens.		# - ## Nota 1
<b>Torbidità</b> Metodo: APAT CNR IRSA 2110 Man 29 2003	<b>Accettabile (vedi Nota 1)</b>	Adimens.		# - ## Nota 1
<b>Disinfettante residuo</b>		Spettrofotometrico		
<b>Cloro attivo libero</b> Metodo: EPA 330.5 1978	<b>&lt; 0,05</b>	mg/L Cl		# - ## 0,2
<b>Escherichia coli</b>				
<b>Conta Escherichia coli</b> Metodo: UNI EN ISO 9308-1:2017	<b>Non rilevabile</b>	UFC/100ml		# 0 - ## 0
<b>Batteri coliformi</b>				
<b>Conta batteri coliformi</b> Metodo: UNI EN ISO 9308-1:2017	<b>Non rilevabile</b>	UFC/100ml		# 0 - ## da 0 a 10
<b>Enterococchi intestinali</b>				

## RAPPORTO DI PROVA N° 9.17\_23

Firma digitale apposta in automatico dal sistema previa approvazione del Rapporto di Prova dal Responsabile di Laboratorio.

**Conta Enterococchi intestinali**

**Non rilevabile**

UFC/100ml

# 0 - ## 0

Metodo: UNI EN ISO 7899-2:2003

### Note:

Nota 1: Accettabile = Colore: Accettabile per i consumatori e senza variazioni anomale, sul campione non diluito; Odore: Accettabile per i consumatori e senza variazioni anomale; Sapore: Accettabile per i consumatori e senza variazioni anomale (N. operatori: 3); Torbidità: Accettabile per i consumatori e senza variazioni anomale. Espressione = "Non rilevabile = 0UFC"; "Presenti = valore compreso tra 1 e 3 UFC"

### DICHIARAZIONE DI CONFORMITA'

Sulla base dei prelievi effettuati, ai fini dell'autocontrollo per la verifica della qualità delle acque destinate al consumo umano (secondo il D.lgs 31/2001 e s.m.i. e il DGR n° 581 del 11.03.2011 e s.m.i. emanato dalla Giunta Regionale della Valle d'Aosta) presso il seguente punto di indagine, è emerso quanto segue:

I parametri analizzati risultano CONFORMI.

Se non diversamente specificato, il giudizio di conformità/non conformità eventualmente riportato, si riferisce ai soli parametri analizzati e si basa sul confronto del risultato con i valori di riferimento senza considerare l'incertezza di misura.

Elisa Frasson (Tecnico di laboratorio)  
Giuseppe Coluccio. (Tecnico di Laboratorio)

**Responsabile di laboratorio**  
**Dr.ssa Maria Maddalena Coluccio**

Data di prima emissione: **20/gennaio/2023**

°° Quando riportata, l'incertezza di misura sul rapporto di prova, è espressa come incertezza estesa calcolata applicando un fattore di copertura pari a 2 corrispondente ad un livello di fiducia circa del 95%

°°° I limiti applicati sono quelli previsti da: # Acque destinate al consumo umano D.Lgs. n°31 del 02/02/2001 e s.m.i. - ## DGR n°581 del 11.03.2011 e s.m.i.

°°°° Il campionamento è escluso dall'accreditamento

Fine del rapporto di prova N° 9.17\_23

