

RAPPORTO DI PROVA

Codice Campione: CH/000094/10
Campione di: ACQUA DESTINATA AL CONSUMO UMANO
Verbale N.: 13 /010 del: 18/01/2010
Prelevatore: ASL LANCIANO-VASTO SIAN VASTO
Data di prelievo: 18/01/2010
Punto di prelievo: FONTANINO PUBBLICO CORSO UMBERTO I
Altre informazioni: RETE IN DISTRIBUZIONE
Comune di prelievo: POLLUTRI (CH)
Richiedente: ASL VASTO -SIAN
Indirizzo richiedente:
Tipo di richiesta: ROUTINE
Data accettazione: 19/01/2010

ANALISI CHIMICHE E CHIMICO-FISICHE

PARAMETRI	METODICA	UNITA' DI MISURA	RISULTATO	LIMITI LEGISLATIVI
Odore	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BAA 026 Rev.00	Intensità Odore	0	Accettabile per il consumatore (1)
Sapore	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BKA 028 Rev.00	tasso diluiz.	0	Accettabile per il consumatore (1)
Torbidità	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BLA 030 Rev.00	NTU	< 1.0	(1)
Conducibilità	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BDA 022 Rev.00	µS cm-1 a 20°C	230	2.500 (1)
Concentrazione di ioni idrogeno	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BCA 023 Rev.00	pH	7,7	6,5-9,5 (1)
Ammonio	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BHE 019 Rev.00	mg/l	<0,05	0,5 (1)
Cloro residuo libero	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BHD 033 rev.00	mg/l	<0,1	(1)
Colore	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BJA 021 Rev.00 Met.A	mg/l (Scala Pt/Co)	< 10	Accettabile per il consumatore (1)

ANALISI MICROBIOLOGICHE

PARAMETRI	METODICA	UNITA' DI MISURA	RISULTATO	LIMITI LEGISLATIVI
Escherichia coli (E. coli)	RAPP.ISTISAN 07/05 ISS A 001 A	MPN/100 ml	0	0 (1)
Batteri coliformi a 37 °C	RAPP.ISTISAN 07/05 ISS A 006 A	MPN/100 ml	0	0 (1)
Enterococchi	ISO 7899-2:2000	UFC/100 ml	0	0 (1)

(1) D.Lgs 31/01 e s.m.i.

Data inizio prove: 19/01/2010
Data fine prove: 21/01/2010

NOTE: La stima dell'incertezza per la prova enterococchi è di: Microorganismi < 1 (secondo le tabelle della ISO7218:96)

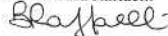
Data emissione: 26/01/2010

Il Responsabile delle analisi Chimiche
 Dott. Roberto Cocco

Il Dirigente Responsabile
 Dott.ssa Eda Ruzzi

Il Responsabile delle analisi Microbiologiche

Dott. Barbara Raffaelli


FINE RAPPORTO DI PROVA

(il rapporto di prova riguarda solo il campione sottoposto ad analisi e non può essere riprodotto parzialmente, salvo approvazione scritta del laboratorio d'analisi)


RAPPORTO DI PROVA

Codice Campione: CH/000093/10
Campione di: ACQUA DESTINATA AL CONSUMO UMANO
Verbale N.: 12 /010 del: 18/01/2010
Prelevatore: ASL LANCIANO-VASTO SIAN VASTO
Data di prelievo: 18/01/2010
Punto di prelievo: FONTANINO PUBBLICO VIA COLLE ROMANO
Altre informazioni: RETE IN DISTRIBUZIONE
Comune di prelievo: POLLUTRI (CH)
Richiedente: ASL VASTO -SIAN
Indirizzo richiedente:
Tipo di richiesta: ROUTINE
Data accettazione: 19/01/2010

ANALISI CHIMICHE E CHIMICO-FISICHE

PARAMETRI	METODICA	UNITA' DI MISURA	RISULTATO	LIMITI LEGISLATIVI
Odore	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BAA 026 Rev.00	Intensità Odore	0	Accettabile per il consumatore (1)
Sapore	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BKA 028 Rev.00	tasso diluiz.	0	Accettabile per il consumatore (1)
Torbidità	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BLA 030 Rev.00	NTU	< 1.0	(1)
Conducibilità	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BDA 022 Rev.00	µS cm-1 a 20°C	237	2.500 (1)
Concentrazione di ioni idrogeno	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BCA 023 Rev.00	pH	7,8	6,5-9,5 (1)
Ammonio	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BHE 019 Rev.00	mg/l	<0,05	0,5 (1)
Cloro residuo libero	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BHD 033 rev.00	mg/l	<0,1	(1)
Colore	RAPP.ISTISAN 07/31 ISS BJA 021 Rev.00 Met.A	mg/l (Scala Pt/Co)	< 10	Accettabile per il consumatore (1)

ANALISI MICROBIOLOGICHE

PARAMETRI	METODICA	UNITA' DI MISURA	RISULTATO	LIMITI LEGISLATIVI
Escherichia coli (E. coli)	RAPP.ISTISAN 07/05 ISS A 001 A	MPN/100 ml	0	0 (1)
Batteri coliformi a 37 °C	RAPP.ISTISAN 07/05 ISS A 006 A	MPN/100 ml	0	0 (1)
Enterococchi	ISO 7899-2:2000	UFC/100 ml	0	0 (1)

(1) D.Lgs 31/01 e s.m.i.

Data inizio prove: 19/01/2010
Data fine prove: 21/01/2010

NOTE: La stima dell'incertezza per la prova enterococchi è di: Microorganismi < 1 (secondo le tabelle della ISO7218:96)

Data emissione: 26/01/2010

Il Responsabile delle analisi Chimiche
 Dott. Roberto Cocco

Il Dirigente Responsabile
 Dott.ssa Eda Ruzzi

Il Responsabile delle analisi Microbiologiche

Dott. Barbara Raffaelli


FINE RAPPORTO DI PROVA

(il rapporto di prova riguarda solo il campione sottoposto ad analisi e non può essere riprodotto parzialmente, salvo approvazione scritta del laboratorio d'analisi)

