

RAPPORTO DI PROVA N° 2607160131

Data emissione 20/07/2026

Pagina 1 di 3

Numero Accettazione 160726-013

Spett.le

"EREDI MOSCATO DI MOSCATO ALESSANDRA & C. s.n.c."
Via Zanardelli, 1
93012 GELA (CL)

Tipo campione	Acqua destinata a consumo umano		
Data ricevimento campione	16/07/2026		
Descrizione campione	ACQUA A USO UMANO		
Luogo del prelievo	LABORATORIO DI PANETTERIA DI VIA ZANARDELLI, 1 - 93012 GELA (CL)	Data prelievo 16/07/2026	Ora 17:00
Campionamento effettuato da:	NOSTRO PERSONALE	Verbale	N4/A del 16/07/2026
Programma campionamento	APAT CNR IRSA 1030 Man 29 2003 (escluso il p.to 4.1 lettera A) + UNI EN ISO 19458:2006		
Confezione campione	Contenitori sterili da 1L con e senza tiosolfato		
Condizione del campione/Sigilli	CONFORME		
Vettore/Consegna il campione	A cura della ditta committente		
Temperatura Accettazione	3,7°C (arrivo laboratorio ore 18:00)		
Conservazione campione	in frigo alla T°C 2-8		
Restituzione campione	No: smaltimento campione		

Protocollo Campione 160726-013 del 16/07/26

Etichetta/Lotto ACQUA DI RETE TRATTATA DA IMPIANTO DI POTABILIZZAZIONE AD OSMOSI INVERSA

Indagine eseguita	Risultato	Incertezza	U.M	Metodo	Limiti	Rif.
Data inizio prova- Data fine prova						
Microorganismi vitali a 22°C/ Microorganisms at 22°C 16/07/26 - 19/07/26	22	15; 33	UFC/ml	UNI EN ISO 6222:2001	Accettabile per i consumatori e senza variazioni anomale.	AQ2025
Microorganismi vitali a 36°C/ Microorganisms at 36°C 16/07/26 - 18/07/26	13	7; 22	UFC/ml	UNI EN ISO 6222:2001		
Escherichia coli/ Escherichia coli 16/07/26 - 17/07/26	<1		UFC/100ml	ISO 9308-1:2014/Amd 1:2016	0	AQ2025
Batteri coliformi/ Coliform bacteria 16/07/26 - 17/07/26	<1		UFC/100ml	ISO 9308-1:2014/Amd 1:2016	0	AQ2025
Pseudomonas aeruginosa/Pseudomonas aeruginosa 16/07/26 - 18/07/26	<1		UFC/100 ml	UNI EN ISO 16266 :2008		
Enterococchi intestinali/Intestinal enterococci 16/07/26 - 18/07/26	<1		UFC/100ml	UNI EN ISO 7899-2:2003	0	AQ2025
Conducibilità a 20°C 16/07/26 - 17/07/26	466	± 5	µS/cm	APAT CNR IRSA 2030 MAN.29/2003	≤ 2500	AQ2025
pH 16/07/26 - 17/07/26	7,95	± 0,32	UpH	UNI EN ISO 10523:2012	[6,5 - 9,5]	AQ2025

AL 08-06 1 22/10/2019

Sede legale: Via Del Governo Vecchio n. 91 - 00186 Roma (RM) - Sede operativa: Via Cesare Abba 30-36 - 93013 Mazzarino (CL)
Email: vincenzosorce@gmail.com/info@analisichimichelsg.it; Contatti: 3284634447/ 3714216171 sito internet: www.analisichimichelsg.it
P.I. 02150670855 - Certificati ISO 17025; ISO 9001; 14001; 45001 - SA8000

SEGUE RAPPORTO DI PROVA N° 2607160131

Data emissione 20/07/2026

Pagina 2 di 3

Numero Accettazione 160726-013

Indagine eseguita	Risultato	Incertezza	U.M	Metodo	Limiti	Rif.
Data inizio prova- Data fine prova						
Torbidità	<1		NTU	APAT CNR IRSA 2110 Man 29 2003	accettabile per i consumatori e senza variazioni anomale	AQ2025
16/07/26 -17/07/26						

Note legislative

(AQ2025)=DECRETO LEGISLATIVO N.102 DEL 19/06/2025

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 che modifica l'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.

(23G00025) (GU n.55 del 6-3-2023).
Per parametri microbiologici: risultati pari a 0 si indica <1 "microorganismi non rilevati nel volume analizzato"; risultati compresi tra 1 e 2 "microorganismi presenti nel volume analizzato"; risultati compresi tra 3 e 9 "colonie stimate" come previsto dalla ISO 8199.

Informazioni aggiuntive

Il valore del pH è espresso alla temperatura di 25°C applicando un fattore di compensazione automatica

(*) Prova non accreditata da ACCREDIA

(<LoQ) Si indica che il risultato non è valutabile per valore inferiore al limite di rilevabilità del metodo di prova.

I risultati si riferiscono esclusivamente ai campioni sottoposti a prova.

I campioni analizzati se non del tutto utilizzati per l'esecuzione della prova rimangono a disposizione del cliente per 7 giorni dalla data di emissione del presente rapporto di prova. Qualora calcolata l'incertezza di misura si riferisce ad un fattore di copertura K=2 al 95% di probabilità. In caso di determinazione di residui/tracce, il recupero non è stato utilizzato nei calcoli ed è compreso nel range 70-130%, tranne nei casi in cui è diversamente indicato nei singoli metodi di prova. Le prove quantitative microbiologiche su tamponi o alimenti sono eseguite in singola replica in conformità con la UNI EN ISO 7218:2024. Per le prove olfattometriche il campione sottoposto a prova è stato consegnato e analizzato entro le 30 ore dal momento del campionamento quando il campionamento è effettuato dal nostro laboratorio, in conformità rispetto al punto 7.3.3 della norma UNI EN 13725:2022 (Trasporto e conservazione prima della misurazione). Come odorante di riferimento è stato utilizzato: 1-Butanolo (CAS-Nr.71-36-3) in azoto a varie concentrazioni. Il rilevamento del Coronavirus (SARS-CoV-2) viene effettuato mediante riconoscimento molecolare attraverso il test dosaggio PCR real time utilizzando la reazione a catena della polimerasi per trascrizione inversa in tempo reale ai fini diagnostici. Con positivo e negativo si intendono le unità genomiche COVID-19 rispettivamente rilevata e non rilevata dalla PCR. Qualora il campionamento sia effettuato dal cliente, il laboratorio declina qualsiasi responsabilità riguardo alle seguenti informazioni: data, ora, luogo del prelievo, denominazione del campione, codice EER, programma di campionamento, produttore del rifiuto. Resta quindi inteso che il laboratorio non assume responsabilità alcuna circa la corrispondenza dei dati analitici tra campione ricevuto ed intera partita di materiale, dalla quale si afferma essere stato prelevato il campione medesimo e quindi i risultati si riferiscono ai soli oggetti provati. La denominazione del campione qui riportata fa fede a quanto dichiarato dal cliente in fase di accettazione del campione. È fatto assoluto divieto di modificare anche parzialmente i dati contenuti. Il rapporto di prova non può essere riprodotto anche parzialmente senza l'autorizzazione scritta del laboratorio. Regola decisionale per le dichiarazioni di conformità: il laboratorio adotta la regola decisionale basata sulla semplice accettazione (JGCM 106:2012 par. 8.2.1); pertanto la conformità ad un limite di legge o di specifica viene dichiarata quando il risultato è entro tale limite, senza tenere conto dell'incertezza di misura. A questa regola decisionale corrisponde un rischio di falsa accettazione minore del 50% (ILAC G8:09/2019 par. 5.2)".

L'accreditamento non significa in nessun modo che ACCREDIA accetti la responsabilità del risultato di prova o che dia l'approvazione a un campione di prova o a un prodotto.

U.M. = Unità di misura

LQ = Limite di rilevabilità per le prove microbiologiche, Limite di quantificazione per tutte le altre.

L'accreditamento della prova non significa che il prodotto è approvato da Accredia.

----- Fine Rapporto di Prova -----

SEGUE RAPPORTO DI PROVA N° 2607160131

Data emissione 20/07/2026

Numero Accettazione 160726-013

Pagina 3 di 3

Il responsabile di divisione
Chimica e Ambientale
Dott.ssa Giusy Scivoletto

Il responsabile di divisione
Microbiologia
GIROLAMO GIARRATANA

Il Direttore

DOTT. VINCENZO SORCE
Albo degli Agronomi n.232 Ordine di
Caltanissetta

Laboratorio Analisi Dottor Vincenzo Sorce Srl
Ambiente e Sicurezza
Via Cesare Abba n. 30 - 93013 Mazza (CL)
P.IVA Cod. fiscale 02150670855 - C.D. KRH-1659
Tel. 0934 381650

