

Rapporto di prova e campione n°: **2600727-003**

Data Rapp. Prova: 26-feb-26

Spettabile:
AMAMBIENTE SPA
Viale Venezia, 2/E
38057 PERGINE VALSUGANA (TN)

| | | | |
|----------------------------|--|---------------------------|-----------|
| Descrizione : | U1391208 - Fontana pubblica c/o Chiesa Piazza del Dos - Madrano (VR) | Data Prelievo: | 16-feb-26 |
| Accettazione: | 2600727 | Data Arrivo Camp.: | 16-feb-26 |
| Ordine N°: | rc 24931 | Ora Arrivo Camp.: | 15:30 |
| Produttore: | COMUNE DI PERGINE VALSUGANA | Data Inizio Prova: | 16-feb-26 |
| Prelevatore: | Cliente | Data Fine Prova: | 25-feb-26 |
| Matrice: | Acqua destinata al consumo umano | | |
| Rif.Legge/Autoriz.: | D.Lgs. 23 Febbraio 2023, n. 18 e s.m.i. | | |

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. |
|--|----------|--------------------|------------|-------|------|--------|--------|
| Colore (sul tal quale) APAT CNR IRSA 2020 A Man 29 2003 | | Assente | | | | | |
| Odore (sul tal quale) APAT CNR IRSA 2050 Man 29 2003 | | Assente | | | | | |
| * Sapore UNI EN 1622:2006 Annex C | | Accettabile | | | | | |
| pH APAT CNR IRSA 2060 Man 29 2003 | U.pH | 7,6 | ± 0,1 | 0,3 | 1 | 6,5 | 9,5 |
| Conducibilità elettrica (Conducibilità a 20°C) APAT CNR IRSA 2030 Man 29 2003 | µS/cm | 204 | ± 14 | 3 | 10 | | 2500 |
| Torbidità UNI EN ISO 7027-1:2016 | NTU | 0,369 | ± 0,047 | 0,015 | 0,05 | | |
| Nitrati APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003 | mg/l NO3 | 8,92 | ± 0,66 | 0,06 | 0,2 | | 50 |
| Solfati APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003 | mg/l | 9,39 | ± 0,66 | 0,06 | 0,2 | | 250 |
| Nitriti APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003 | mg/l NO2 | 0,109 | ± 0,019 | 0,015 | 0,05 | | 0,5 |
| Fluoruri APAT CNR IRSA 4020 Man 29 2003 | mg/l | 0,161 | | 0,06 | 0,2 | | 1,5 |
| Azoto ammoniacale ISO 15923-1:2013 | mg/l NH4 | < 0,01 | | 0,01 | 0,03 | | 0,5 |

(*) = Le prove così contrassegnate a fianco del risultato, non sono Accreditate da Accredia

Le analisi sono state gestite dal Laboratorio ECOOPERA Società Cooperativa. I Risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione provato. Il presente Rapporto non può essere riprodotto parzialmente salvo autorizzazione scritta dalla ECOOPERA S.C.

Segue rapporto di prova n°: **2600727-003**

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. |
|---|------------|-----------|------------|-------|------|--------|--------|
| Alluminio EPA 6020B 2014 | µg/l | 33,2 | ± 8,4 | 3 | 10 | | 200 |
| Arsenico EPA 6020B 2014 | µg/l | 2,27 | ± 0,86 | 0,3 | 1 | | 10 |
| Ferro EPA 6020B 2014 | µg/l | 19,0 | ± 6,5 | 1 | 3 | | 200 |
| Nichel EPA 6020B 2014 | µg/l | 0,36 | | 0,3 | 1 | | 20 |
| Piombo EPA 6020B 2014 | µg/l | < 0,3 | | 0,3 | 1 | | 10 |
| Zinco EPA 6020B 2014 | mg/l | < 0,003 | | 0,003 | 0,01 | | |
| Coliformi totali UNI EN ISO 9308-2:2014 | MPN/100 ml | 0 | | | | | 0 |
| Escherichia coli UNI EN ISO 9308-2:2014 | MPN/100 ml | 0 | | | | | 0 |
| Enterococchi intestinali AFNOR IDX 33/03-10/13 | MPN/100 ml | 0 | | | | | 0 |
| Conteggio colonie a 22°C ISO 6222:1999 | UFC/ml | 0 | | | | | |

(*) = Le prove così contrassegnate a fianco del risultato, non sono Accreditate da Accredia

Le analisi sono state gestite dal Laboratorio ECOOPERA Società Cooperativa. I Risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione provato. Il presente Rapporto non può essere riprodotto parzialmente salvo autorizzazione scritta dalla ECOOPERA S.C.

Segue rapporto di prova n°: **2600727-003**

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. |
|-----------------|-----|-----------|------------|-----|-----|--------|--------|
|-----------------|-----|-----------|------------|-----|-----|--------|--------|

Legenda: UM = unità di misura, LOD = limite di rilevabilità, LOQ = limite di quantificazione.

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione analizzato.

Il prelievo, se previsto, è stato eseguito da nostro personale tecnico, secondo il metodo APAT IRSA-CNR N° 29/2003 n° 1030 e n° 6010 e istruzione interna IS 06.01; il campionamento non è accreditato.

I dati relativi al campionamento sono riportati, nel verbale di campionamento identificato nella prima pagina del rapporto di prova alla voce "Ordine n°".

Nel caso in cui il campionamento non sia effettuato da personale del laboratorio i risultati ottenuti si considerano riferiti al campione così come ricevuto.

Il laboratorio declina ogni responsabilità per le informazioni fornite dal cliente e/o dal tecnico da questi incaricato per il campionamento e riportate nel rapporto di prova: nome e recapito cliente e altre informazioni non direttamente verificabili (p.e. descrizione campione).

Qualora il campionamento non sia effettuato dal personale del laboratorio, il laboratorio non è responsabile dei dati relativi al campionamento (identità tecnico incaricato del campionamento, data e luogo campionamento, metodo campionamento, dati rilevati al prelievo) e dei risultati calcolati considerando i dati di campionamento forniti dal cliente. Il laboratorio non è altresì responsabile delle valutazioni di conformità/non conformità per i parametri rilevati al prelievo dal cliente.

L'incertezza estesa riportata nel rapporto di prova è calcolata con un fattore di copertura $k = 2$, corrispondente ad un livello di confidenza di circa il 95%.

Per i parametri che richiedono la tecnica MPN (se previsti) l'incertezza di misura associata ai risultati è ricavata dalla tabella MPN relativa al metodo utilizzato e viene espressa con un limite di confidenza pari al 95%.

Per i parametri microbiologici in UFC/unità di misura (laddove previsti) si possono verificare i seguenti casi (dove d = eventuale fattore di diluizione):

- il microorganismo è assente: risultato espresso con 0 o <1 o $<1xd$ (es. <10);
- il microorganismo è presente con valori compresi tra 1 e 3 (o $1xd$ e $3xd$), ossia con una concentrazione inferiore al limite minimo di quantificazione ragionevole in microbiologia: risultato espresso con <3 o $<3xd$ (es. <30);
- il microorganismo è presente con valori compresi tra 4 e 9 (o $4xd$ e $9xd$): in tal caso il risultato riportato si intende come numero stimato di organismi;
- il microorganismo è presente con valori superiori a 9 (o $9xd$): in tal caso il risultato riportato si intende come numero di organismi.

Se previsto, il riferimento di legge è riportato nella prima pagina del rapporto di prova alla voce "Rif. Legge/Autoriz." ed i limiti associati nelle colonne "Lim Min" e "Lim Max". Per i parametri misurati dal cliente non vengono necessariamente riportati i limiti nelle pertinenti colonne.

Per i parametri misurati dal cliente o da tecnico incaricato dal cliente, non vengono associati nel rapporto di prova limiti di legge eventualmente previsti da riferimenti di legge e autorizzazioni; eventuali dichiarazioni di conformità/non conformità riportate nel rapporto di prova non prendono in considerazione parametri misurati dal cliente o da tecnico da questi incaricato.

Le sommatorie se presenti vengono espresse come "Lower Bound": gli addendi la cui determinazione ha fornito un risultato inferiore al limite di quantificazione vengono considerati, ai fini della somma, pari a zero. Il limite di quantificazione per la sommatoria è fissato pari al maggiore dei limiti di quantificazione degli analiti appartenenti al gruppo.

Il laboratorio Ecoopera società cooperativa è laboratorio non annesso alle industrie alimentari riconosciuto per l'effettuazione di analisi nell'ambito di procedure di autocontrollo per le industrie alimentari ai sensi del Decreto del Presidente della Provincia Autonoma di Trento 19 agosto 2011, N. 13-71/Leg. (Determinazione del dirigente del Servizio Organizzazione e qualità dei servizi sanitari n.106 di data 11 agosto 2005 e Determinazione del direttore del Servizio Amministrazione del Dipartimento di Prevenzione dell'Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento n. 372 del 18/03/2014).

Le dichiarazioni di conformità/non conformità riportate nel rapporto di prova si basano sul confronto del risultato analitico con i valori di riferimento normativi / limiti di legge senza considerare l'incertezza di misura (Accettazione semplice). Il criterio di "Accettazione semplice" implica un livello di rischio residuo (probabilità di una falsa conformità / non conformità) $< 50\%$.

Il confronto con il valore di parametro viene effettuato previo arrotondamento del risultato con lo stesso numero di cifre decimali riportato per il valore di parametro di cui alle Parti B e C dell'allegato I. al D.lgsv. 18/2023.

Note alle prove:

Batteri coliformi totali (a 37°C)

Nel D.lgs 18/2023 il parametro batteri coliformi è riportato nella parte C (parametri indicatori)

il superamento del loro valore di parametro (0/100 ml) può essere tollerato fino a 10/100 ml, qualora non siano contemporaneamente presenti indicatori di contaminazione fecale (e.coli e/o enterococchi). Tuttavia valori anche inferiori a 10/100 ml meritano un accertamento ulteriore (Circolare Ministero Salute 13400 01/04/2021).

Legionella

Nel D.lgs 18/2023 il parametro Legionella è riportato nella Parte D (parametri pertinenti per la valutazione e gestione del rischio dei sistemi di distribuzione interni) dell'Allegato I. Il suo valore di parametro è pari a < 1000 ufc/L

Torbidità

Valore di parametro previsto in tabella C1 : "Senza variazioni anomale".

Valore di riferimento previsto in Allegato II - Parte A per acque in uscita all'impianto di trattamento: 0,3 NTU nel 95 % dei campioni e nessun superamento

(*) = Le prove così contrassegnate a fianco del risultato, non sono Accreditate da Accredia

Segue rapporto di prova n°: **2600727-003**

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. |
|---|-----|-----------|------------|--|-----|--------|--------|
| <p>di 1 NTU.</p> <p>Clorato/Clorito Nei casi in cui per la disinfezione si utilizza un metodo di disinfezione che genera clorato/clorito, in particolare diossido di cloro, si applica il valore di parametro di 0,70 mg/l.</p> <p>Piombo Il valore di parametro di 5,0 µg/l deve essere soddisfatto al più tardi entro il 12 gennaio 2036. Il valore di parametro per il piombo fino a tale data è 10 µg/l.</p> <p>Sapore N.R. = nessun sapore anomalo rilevato</p> | | | | | | | |
| <p>Supervisore</p> <p>dott. Massimo Zorzi Chimico Ordine Interprov. dei Chimici e dei Fisici del Veneto Iscrizione n. 1044A</p> | | | | <p>Supervisore Biologo</p> <p>dott.ssa Maria Brugnara Biologa Ordine dei Biologi del Veneto, del Friuli Venezia Giulia e del Trentino Alto Adige n° iscrizione Tri_A0680</p> | | | |

(*) = Le prove così contrassegnate a fianco del risultato, non sono Accreditate da Accredia

Le analisi sono state gestite dal Laboratorio ECOOPERA Società Cooperativa. I Risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione provato. Il presente Rapporto non può essere riprodotto parzialmente salvo autorizzazione scritta dalla ECOOPERA S.C.

Rapporto di prova e campione n°: **2507195-008**

Data Rapp. Prova: 21-gen-26

Spettabile:

AMAMBIENTE SPA

Viale Venezia, 2/E

38057 PERGINE VALSUGANA (TN)

Descrizione : U1391201 - Rubinetto cucina c/o scuola materna Anna Prada Via d'Oltrefersina 54 loc. Madrano

Accettazione: 2507195

Ordine N°: rc 24755

Produttore: COMUNE DI PERGINE VALSUGANA

Data Prelievo: 03-dic-25

Prelevatore: Cliente

Data Arrivo Camp.: 03-dic-25

Matrice: Acqua destinata al consumo umano

Ora Arrivo Camp.: 15:00

Rif.Legge/Autoriz.: D.Lgs. 23 Febbraio 2023, n. 18 e s.m.i.

Data Inizio Prova: 03-dic-25

Data Fine Prova: 21-gen-26

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. |
|-------------------------------------|------|-----------------------------------|------------|-----|-----|--------|--------|
| Uranio EPA 6020B 2014 | µg/l | 0,97 | | 0,3 | 1 | | 30 |
| Clorati | | Vedere Rapporto di prova allegato | | | | | 0,7 S6 |
| Bisfenolo A (diglicidiletero) | | Vedere Rapporto di prova allegato | | | | | 2,5 S6 |
| Composti Perfluoro alchilici (PFAS) | | Vedere Rapporto di prova allegato | | | | | S6 |
| Acidi Aloacetici | | Vedere Rapporto di prova allegato | | | | | S6 |
| Microcistine-LR | | Vedere Rapporto di prova allegato | | | | | 1 S6 |

Segue rapporto di prova n°: **2507195-008**

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. |
|-----------------|-----|-----------|------------|-----|-----|--------|--------|
|-----------------|-----|-----------|------------|-----|-----|--------|--------|

Analisi straordinarie fuori programma.

Legenda: UM = unità di misura, LOD = limite di rilevabilità, LOQ = limite di quantificazione.

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione analizzato.

Il prelievo, se previsto, è stato eseguito da nostro personale tecnico, secondo il metodo APAT IRSA-CNR N° 29/2003 n° 1030 e n° 6010 e istruzione interna IS 06.01; il campionamento non è accreditato.

I dati relativi al campionamento sono riportati, nel verbale di campionamento identificato nella prima pagina del rapporto di prova alla voce "Ordine n°". Nel caso in cui il campionamento non sia effettuato da personale del laboratorio i risultati ottenuti si considerano riferiti al campione così come ricevuto. Il laboratorio declina ogni responsabilità per le informazioni fornite dal cliente e/o dal tecnico da questi incaricato per il campionamento e riportate nel rapporto di prova: nome e recapito cliente e altre informazioni non direttamente verificabili (p.e. descrizione campione).

Qualora il campionamento non sia effettuato dal personale del laboratorio, il laboratorio non è responsabile dei dati relativi al campionamento (identità tecnico incaricato del campionamento, data e luogo campionamento, metodo campionamento, dati rilevati al prelievo) e dei risultati calcolati considerando i dati di campionamento forniti dal cliente. Il laboratorio non è altresì responsabile delle valutazioni di conformità/non conformità per i parametri rilevati al prelievo dal cliente.

L'incertezza estesa riportata nel rapporto di prova è calcolata con un fattore di copertura $k = 2$, corrispondente ad un livello di confidenza di circa il 95%. Per i parametri che richiedono la tecnica MPN (se previsti) l'incertezza di misura associata ai risultati è ricavata dalla tabella MPN relativa al metodo utilizzato e viene espressa con un limite di confidenza pari al 95%.

Per i parametri microbiologici in UFC/unità di misura (laddove previsti) si possono verificare i seguenti casi (dove d = eventuale fattore di diluizione):

- il microorganismo è assente: risultato espresso con 0 o <1 o $<1xd$ (es. <10);
- il microorganismo è presente con valori compresi tra 1 e 3 (o $1xd$ e $3xd$), ossia con una concentrazione inferiore al limite minimo di quantificazione ragionevole in microbiologia: risultato espresso con <3 o $<3xd$ (es. <30);
- il microorganismo è presente con valori compresi tra 4 e 9 (o $4xd$ e $9xd$): in tal caso il risultato riportato si intende come numero stimato di organismi;
- il microorganismo è presente con valori superiori a 9 (o $9xd$): in tal caso il risultato riportato si intende come numero di organismi.

Se previsto, il riferimento di legge è riportato nella prima pagina del rapporto di prova alla voce "Rif. Legge/Autoriz." ed i limiti associati nelle colonne "Lim Min" e "Lim Max". Per i parametri misurati dal cliente non vengono necessariamente riportati i limiti nelle pertinenti colonne.

Per i parametri misurati dal cliente o da tecnico incaricato dal cliente, non vengono associati nel rapporto di prova limiti di legge eventualmente previsti da riferimenti di legge e autorizzazioni; eventuali dichiarazioni di conformità/non conformità riportate nel rapporto di prova non prendono in considerazione parametri misurati dal cliente o da tecnico da questi incaricato.

Le sommatorie se presenti vengono espresse come "Lower Bound": gli addendi la cui determinazione ha fornito un risultato inferiore al limite di quantificazione vengono considerati, ai fini della somma, pari a zero. Il limite di quantificazione per la sommatoria è fissato pari al maggiore dei limiti di quantificazione degli analiti appartenenti al gruppo.

Il laboratorio Ecoopera società cooperativa è laboratorio non annesso alle industrie alimentari riconosciuto per l'effettuazione di analisi nell'ambito di procedure di autocontrollo per le industrie alimentari ai sensi del Decreto del Presidente della Provincia Autonoma di Trento 19 agosto 2011, N. 13-71/Leg. (Determinazione del dirigente del Servizio Organizzazione e qualità dei servizi sanitari n.106 di data 11 agosto 2005 e Determinazione del direttore del Servizio Amministrazione del Dipartimento di Prevenzione dell'Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento n. 372 del 18/03/2014).

Le dichiarazioni di conformità/non conformità riportate nel rapporto di prova si basano sul confronto del risultato analitico con i valori di riferimento normativi / limiti di legge senza considerare l'incertezza di misura (Accettazione semplice). Il criterio di "Accettazione semplice" implica un livello di rischio residuo (probabilità di una falsa conformità / non conformità) $< 50\%$.

Il confronto con il valore di parametro viene effettuato previo arrotondamento del risultato con lo stesso numero di cifre decimali riportato per il valore di parametro di cui alle Parti B e C dell'allegato I. al D.lgsv. 18/2023.

Note alle prove:

Batteri coliformi totali (a 37°C)

Nel D.lgs 18/2023 il parametro batteri coliformi è riportato nella parte C (parametri indicatori)

il superamento del loro valore di parametro (0/100 ml) può essere tollerato fino a 10/100 ml, qualora non siano contemporaneamente presenti indicatori di contaminazione fecale (e.coli e/o enterococchi). Tuttavia valori anche inferiori a 10/100 ml meritano un accertamento ulteriore (Circolare Ministero Salute 13400 01/04/2021).

Segue rapporto di prova n°: **2507195-008**

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. |
|-----------------|-----|-----------|------------|-----|-----|--------|--------|
|-----------------|-----|-----------|------------|-----|-----|--------|--------|

Legionella

Nel D.lgs 18/2023 il parametro Legionella è riportato nella Parte D (parametri pertinenti per la valutazione e gestione del rischio dei sistemi di distribuzione interni) dell'Allegato I. Il suo valore di parametro è pari a < 1000 ufc/L

Clorato/ Clorito

Per i parametri Clorato/ Clorito, nei casi in cui il metodo di disinfezione usato non generi clorato/clorito, il valore di parametro di 0,25 mg/l deve essere soddisfatto al più tardi il 12 gennaio 2026.

Nei casi in cui per la disinfezione si utilizza un metodo di disinfezione che genera clorato/clorito, in particolare diossido di cloro, si applica il valore di parametro di 0,70 mg/l.

Si rimanda al Rapporto di prova allegato per l'accreditamento Accredia delle specifiche prove e per i valori di riferimento.

Laboratori esterni che hanno eseguito le prove:

N. Accreditamento

S6 = Prova affidata a laboratorio terzo.

00051

| |
|---|
| Supervisore |
| dott. Massimo Zorzi |
| Chimico |
| Ordine Interprov. dei Chimici e dei Fisici del Veneto |
| Iscrizione n. 1044A |

RAPPORTO DI PROVA RP-ENV-26/000006520

data di emissione 21/01/2026

Codice intestatario 16956

Spett.le
ECOOPERA S.C.
VIA SPONDA TRENTINA, 18
38121 TRENTO (TN)
IT

Dati Campione

Numero di accettazione 25-104070-0018
Consegnato da Tecnico Mérieux NutriSciences il 04/12/2025
Proveniente da ECOOPERA S.C. VIA SPONDA TRENTINA, 18 38121 TRENTO TN IT
Matrice Acqua ad uso umano
Descrizione campione 2507195-008 - U1391201 - Rubinetto cucina c/o scuola materna Anna Prada Via d'Oltrefersina 54 loc. Madrano

Dati Campionamento

Campionato da Cliente -

segue rapporto di prova n. RP-ENV-26/000006520

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R% | Data inizio/ fine analisi | Unità op. |
|---|-----------------------|------|--------------------------|-------------------|-------|---------|------------------------------|-----------|
| Sul campione tal quale | | | | | | | | |
| ANIONI | | | | | | | | |
| EPA 9056A 2007 - Cat. 0 | | | | | | | | |
| Clorati | <0,20 | mg/L | ≤ 0.25 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,20 | 99,14# | 11/12/2025 12/12/2025 | RES |
| COMPOSTI ORGANICI | | | | | | | | |
| MP 2420 Rev 3 2024 - Cat. 0 | | | | | | | | |
| Acido monobromoacetico | <2,0 | µg/L | | | 2,0 | 101,01# | 11/12/2025 11/12/2025 | VO1 |
| Acido dibromoacetico | <2,0 | µg/L | | | 2,0 | 102,28# | 11/12/2025 11/12/2025 | VO1 |
| Acido dicloroacetico | <2,0 | µg/L | | | 2,0 | 101,94# | 11/12/2025 11/12/2025 | VO1 |
| Acido monocloroacetico | <2,0 | µg/L | | | 2,0 | 97,37# | 11/12/2025 11/12/2025 | VO1 |
| Acido tricloroacetico | <2,0 | µg/L | | | 2,0 | 103,57# | 11/12/2025 11/12/2025 | VO1 |
| - Somma acidi aloacetici | <2 | µg/L | ≤ 60 | D.Lgs n. 102/2025 | — | | 11/12/2025 11/12/2025 | VO1 * |
| Microcistina-LR | <0,25 | µg/L | ≤ 1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,25 | 94,65# | 11/12/2025 11/12/2025 | VO1 |
| MP 2401 Rev2 2024 - Cat. 0 | | | | | | | | |
| NONILFENOLO E BISFENOLO-A | | | | | | | | |
| ISO 18857-2:2009 - Cat. 0 | | | | | | | | |
| Bisfenolo A | <0,040 | µg/L | ≤ 2,5 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,040 | 95,82# | 11/12/2025 13/12/2025 | RES |
| ACIDO PERFLUOROTTANO SULFONATO E SUOI DERIVATI (PFOS E PFOA) | | | | | | | | |
| ISO 21675:2019 | | | | | | | | |
| - Somma PFAS (Dlgs 199/2025) | <0,0025 | µg/L | ≤ 0,10 | D.Lgs n. 102/2025 | — | | 16/01/2026 16/01/2026 | RES * |
| COMPOSTI POLI E PERFLUORURATI ALCHILICI E DERIVATI | | | | | | | | |
| ISO 21675:2019 - Cat. 0 | | | | | | | | |
| cC6O4 (1190931-41-9) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 99,48# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido n-perfluorobutanico (PFBA) (375-22-4) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 102,60# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido n-perfluoropentanoico (PFPeA) (2706-90-3) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 98,29# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido n-perfluoroesanoico (PFHxA) (307-24-4) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 98,72# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido perfluoroeptanoico (PFHpA) (375-85-9) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 98,73# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido n-perfluorooctanoico (PFOA) (335-67-1) | <0,50 | ng/L | | | 0,50 | 102,43# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido n-perfluorononanoico (PFNA) (375-95-1) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 101,22# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido n-perfluorodecanoico (PFDA) (335-76-2) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 97,41# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido n-perfluoroundecanoico (PFUnA) (2058-94-8) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 95,75# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido n-perfluorododecanoico (PFDoA) (307-55-1) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 98,33# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |

Mod. 2037H/SQ rev. 15

Pagina 2 di 5

Documento firmato digitalmente ai sensi del D.Lgs N.82 del 7 marzo 2005 e s.m.i

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione oggetto di analisi. Il presente Rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente, salvo autorizzazione scritta di Chelab.

CHELAB S.r.l. Socio Unico, Company subject to the direction and coordination of Mérieux NutriSciences Corporation

Head office: Via Fratta 25 31023 Resana, Italy Phone. + 39 0423.7177 www.merieuxnutrisciences.com/it

VAT nr. 01500900269, R.E.A Treviso n. 156079 Fully paid up € 103.480,00.

segue rapporto di prova n. RP-ENV-26/000006520

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R% | Data inizio/ fine analisi | Unità op. |
|--|-----------------------|------|--------------------------|-------------------|------|---------|------------------------------|-----------|
| Acido n-perfluorotridecanoico (PFTrDA) (72629-94-8) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 105,70# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido perfluorobutansolfonico (L-PFBS) (375-73-5) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 101,01# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido perfluoropentansolfonico (L-PFPeS) (2706-91-4) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 106,13# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES * |
| Acido perfluoroesansolfonico (L-PFHxS) (355-46-4) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 99,15# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido perfluoroeptansolfonico (L-PFHpS) (375-92-8) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 99,63# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido L-perfluoroottansolfonico (L-PFOS) (1763-23-1) | <0,50 | ng/L | | | 0,50 | 99,32# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido perfluorononansolfonico (L-PFNS) (68259-12-1) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 93,97# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES * |
| Acido perfluorodecansolfonico (L-PFDS) (335-77-3) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 96,88# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido perfluoroundecansolfonico (L-PFUnDS) (749786-16-1) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 89,59# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES * |
| Acido perfluorododecansolfonico (L-PFDoS) (79780-39-5) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 87,82# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES * |
| Acido perfluorotridecansolfonico (L-PFTrDS) (791563-89-8) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 91,35# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES * |
| Acido undecafluoro-2-metil-3-oxaesanoico (HFPO dimero acido) (13252-13-6) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 108,49# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido 6:2 fluorotelomero solfonico (6:2 FTS) (27619-97-2) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 108,91# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Acido dodecafluoro-3H-4,8 diossananoico (Adona) (919005-14-4) | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 101,62# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Somma PFOA isomeri ramificati | <0,50 | ng/L | | | 0,50 | 102,43# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| Somma PFOS isomeri ramificati | <0,50 | ng/L | | | 0,50 | 99,32# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| MFS-N2 | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 101,22# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| MFS-N3 | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 101,22# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| MFS-N4 | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 101,22# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| MFS-N5 | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 101,22# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| MFS-M3 | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 101,22# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| MFS-M4 | <2,5 | ng/L | | | 2,5 | 101,22# | 16/01/2026 16/01/2026 | RES |
| - Somma PFAS (Dlgs 102/2025) | <0,0025 | µg/L | | | — | | 16/01/2026 16/01/2026 | RES * |
| - Somma ADV (329238-24-6) ISO 21675:2019 | <0,0025 | µg/L | | | — | | 16/01/2026 16/01/2026 | RES * |
| - Somma di PFOS, PFOA, PFNA e PFHxS ISO 21675:2019 | <0,0025 | µg/L | ≤ 0,02 | D.Lgs n. 102/2025 | — | | 16/01/2026 16/01/2026 | RES * |

Unità Operative

Mod. 2037H/SQ rev. 15

Pagina 3 di 5

Documento firmato digitalmente ai sensi del D.Lgs N.82 del 7 marzo 2005 e s.m.i

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione oggetto di analisi. Il presente Rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente, salvo autorizzazione scritta di Chelab.

CHELAB S.r.l. Socio Unico, Company subject to the direction and coordination of Mérieux NutriSciences Corporation

Head office: Via Fratta 25 31023 Resana, Italy Phone. + 39 0423.7177 www.merieuxnutrisciences.com/it

VAT nr. 01500900269, R.E.A Treviso n. 156079 Fully paid up € 103.480,00.

segue rapporto di prova n. RP-ENV-26/000006520

RES : Via Castellana, 118/A 31023 Resana (TV) - Accreditamento ACCREDIA 00090

VO1 : Via Brandizzo n. 247, 10088 Volpiano (TO) - Accreditamento ACCREDIA 00090

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 2507195-008 - U1391201 - Rubinetto cucina c/o scuola materna Anna Prada Via d'Oltrefersina 54 loc. Madrano

Campionato da Cliente -

Proveniente da ECOOPERA S.C. VIA SPONDA TARENTINA, 18 38121 TRENTO TN IT

| Responsabile prove chimiche | Responsabile prove chimiche |
|---|---|
| Mario Carlo Nerva | Barbara Scantamburlo |
| Chimico Ordine Interregionale dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle d'Aosta Iscrizione n. 2237 Sez. A | Chimico Ordine dei chimici e dei fisici - Provincia di Treviso Iscrizione n. A351 |
| Num. certificato WSREF-55443655428511 emesso dall'ente certificatore ArubaPEC S.p.A. NG CA 3, ArubaPEC S.p.A., IT | Num. certificato WSREF-80753129228975 emesso dall'ente certificatore ArubaPEC S.p.A. NG CA 3, ArubaPEC S.p.A., IT |

segue rapporto di prova n. RP-ENV-26/000006520

RL=LOQ: limite di quantificazione, definito come la concentrazione del punto più basso della curva di taratura, corretta per i fattori di scala (pesate, diluizioni) relativi alla Norma o Procedura richiamata; "<x" o ">x" indicano rispettivamente un valore inferiore o superiore al campo di misura della prova. Per effetto della matrice e dei contaminanti presenti, l'aliquota di campione in analisi può aver richiesto una diluizione con un conseguente innalzamento del valore di MDL (limite di rilevabilità) o di RL (limite di quantificazione), al fine del rispetto dei criteri qualità previsti dai metodi di prova. Il valore di < MDL o < RL così ottenuto, pur essendo superiore al limite di specifica, non è indicativo di un superamento del limite stesso. La determinazione può risultare pertanto non rilevabile con la sensibilità 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 sarà espresso come <"x", dove x è il RL/MDL maggiore fra quelli degli analiti che concorrono al calcolo. In caso di alterazione del campione il laboratorio declina ogni responsabilità 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 modalità 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 così come ricevuto e il laboratorio declina la propria responsabilità 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 è estesa ed è stata calcolata con un fattore di copertura k=2 corrispondente ad un livello di probabilità di circa il 95% o come intervallo di confidenza calcolato ad un livello di probabilità 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 è compreso tra zero, che è escluso, e la somma del risultato con la sua incertezza estesa. I parametri preceduti dal simbolo "-" derivano da calcolo. La riga contrassegnata da asterisco (*) indica che la prova non è accreditata da Accredia presso l'unità operativa o laboratorio dove è stata eseguita.

R%: recupero, i recuperi contrassegnati da cancelletto (#) non sono stati utilizzati nei calcoli. Il recupero è 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 conformità/non conformità 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 è fino al 50%. Il rischio di falso rifiuto è fino al 50% per i risultati al di fuori della tolleranza (questo è chiamato "accettazione semplice" o "rischio condiviso"). Si assume che la stima del misurando abbia una distribuzione di probabilità 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 probabilità del 95%; per i metodi in cui il risultato è espresso in MPN (Most Probable Number) l'incertezza di misura è 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 probabilità 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.

Rapporto di prova e campione n°: **2600143-007**

Data Rapp. Prova: 03-mar-26

Spettabile:

AMAMBIENTE SPA

Viale Venezia, 2/E

38057 PERGINE VALSUGANA (TN)

| | | | |
|----------------------------|---|---------------------------|-----------|
| Descrizione : | U1391201 - Rubinetto cucina c/o Scuola materna Anna Prada Via d'Oltrefersina, 54 - loc. Madrano | Data Prelievo: | 14-gen-26 |
| Accettazione: | 2600143 | Data Arrivo Camp.: | 14-gen-26 |
| Offerta N°: | 36/2025/OFF | Ora Arrivo Camp.: | 15:10 |
| Ordine N°: | rc 23768 | Data Inizio Prova: | 14-gen-26 |
| Produttore: | COMUNE DI PERGINE VALSUGANA | Data Fine Prova: | 02-mar-26 |
| Prelevatore: | Cliente | | |
| Matrice: | Acqua destinata al consumo umano | | |
| Rif.Legge/Autoriz.: | D.Lgs. 23 Febbraio 2023, n. 18 e s.m.i. | | |

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. |
|--|---------|-----------|------------|-------|------|--------|--------|
| Solidi Disciolti Totali (TDS) <small>APAT CNR IRSA 2090A Man 29 2003</small> | mg/l | 119 | ± 20 | 3 | 10 | | |
| Ossidabilità Kubel (Indice di permanganato) <small>UNI EN ISO 8467:1997</small> | mg/l O2 | 0,58 | ± 0,22 | 0,15 | 0,5 | | 5 |
| Alluminio <small>EPA 6020B 2014</small> | µg/l | 15,2 | ± 4,2 | 3 | 10 | | 200 |
| Antimonio <small>EPA 6020B 2014</small> | µg/l | < 0,3 | | 0,3 | 1 | | 10 |
| Boro <small>EPA 6020B 2014</small> | mg/l | 0,0128 | ± 0,0038 | 0,003 | 0,01 | | 1,5 |
| Cadmio <small>EPA 6020B 2014</small> | µg/l | < 0,15 | | 0,15 | 0,5 | | 5 |
| Cromo totale <small>EPA 6020B 2014</small> | µg/l | 0,32 | | 0,3 | 1 | | 50 |
| Mercurio <small>EPA 6020B 2014</small> | µg/l | < 0,03 | | 0,03 | 0,1 | | 1 |
| Selenio <small>EPA 6020B 2014</small> | µg/l | < 0,3 | | 0,3 | 1 | | 20 |
| * Vanadio <small>EPA 6020B 2014</small> | µg/l | < 1,5 | | 1,5 | 5 | | 140 |
| Cianuri <small>M.U. 2251:2008</small> | µg/l | < 6 | | 6 | 20 | | 50 |

(*) = Le prove così contrassegnate a fianco del risultato, non sono Accreditate da Accredia

Le analisi sono state gestite dal Laboratorio ECOOPERA Società Cooperativa. I Risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione provato. Il presente Rapporto non può essere riprodotto parzialmente salvo autorizzazione scritta dalla ECOOPERA S.C.

Segue rapporto di prova n°: **2600143-007**

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. |
|---|------|---|------------|-------|-------|--------|--------|
| Bromato | | Vedere Rapporto di prova allegato | | | | 10 | S6 |
| Benzene <small>EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2018</small> | µg/l | < 0,03 | | 0,03 | 0,1 | | 1 |
| 1,2-Dicloroetano <small>EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2018</small> | µg/l | < 0,03 | | 0,03 | 0,1 | | 3 |
| Trialometani <small>EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2018</small> | µg/l | < 0,1 | | | 0,1 | | 30 |
| Cloroformio (Triclorometano) <small>EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2018</small> | µg/l | < 0,03 | | 0,03 | 0,1 | | |
| Bromoformio (Tribromometano) <small>EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2018</small> | µg/l | < 0,03 | | 0,03 | 0,1 | | |
| Dibromoclorometano <small>EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2018</small> | µg/l | < 0,03 | | 0,03 | 0,1 | | |
| Bromodiclorometano <small>EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2018</small> | µg/l | < 0,03 | | 0,03 | 0,1 | | |
| Tetracloroetilene + Tricloroetilene <small>EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2018</small> | µg/l | < 0,1 | | | 0,1 | | 10 |
| Tetracloroetilene <small>EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2018</small> | µg/l | < 0,03 | | 0,03 | 0,1 | | |
| Tricloroetilene <small>EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2018</small> | µg/l | < 0,03 | | 0,03 | 0,01 | | |
| Cloruro di vinile <small>EPA 5030C 2003 + EPA 8260D 2018</small> | µg/l | < 0,03 | | 0,03 | 0,1 | | 0,5 |
| Benzo(a)pirene <small>ISO 28540:2011</small> | µg/l | < 0,001 | | 0,001 | 0,003 | | 0,01 |
| Idrocarburi Policiclici Aromatici (IPA) | | | | | | | |
| Benzo(b)fluorantene <small>ISO 28540:2011</small> | µg/l | < 0,001 | | 0,001 | 0,003 | | |
| Benzo(k)fluorantene <small>ISO 28540:2011</small> | µg/l | < 0,001 | | 0,001 | 0,003 | | |
| Benzo(g,h,i)perilene <small>ISO 28540:2011</small> | µg/l | < 0,001 | | 0,001 | 0,003 | | |

(*) = Le prove così contrassegnate a fianco del risultato, non sono Accreditate da Accredia

Le analisi sono state gestite dal Laboratorio ECOOPERA Società Cooperativa. I Risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione provato. Il presente Rapporto non può essere riprodotto parzialmente salvo autorizzazione scritta dalla ECOOPERA S.C.

Segue rapporto di prova n°: **2600143-007**

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. |
|--|------|--|------------|-------|-------|--------|--------|
| Indeno(1,2,3-c,d)pirene ISO 28540:2011 | µg/l | < 0,001 | | 0,001 | 0,003 | | |
| Sommatoria policiclici aromatici ISO 28540:2011 | µg/l | < 0,003 | | | 0,003 | | 0,1 |
| Acrilammide - | | Vedere Rapporto di prova allegato | | | | | 0,1 S6 |
| Epicloridrina - | | Vedere Rapporto di prova allegato | | | | | 0,1 S6 |
| Fitofarmaci - | | Vedere Rapporto di prova allegato | | | | | S6 |
| Acido trifluoroacetico - | | Vedere Rapporto di Prova allegato | | | | | S6 |

(*) = Le prove così contrassegnate a fianco del risultato, non sono Accreditate da Accredia

Le analisi sono state gestite dal Laboratorio ECOOPERA Società Cooperativa. I Risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione provato. Il presente Rapporto non può essere riprodotto parzialmente salvo autorizzazione scritta dalla ECOOPERA S.C.

Segue rapporto di prova n°: **2600143-007**

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. |
|-----------------|-----|-----------|------------|-----|-----|--------|--------|
|-----------------|-----|-----------|------------|-----|-----|--------|--------|

Legenda: UM = unità di misura, LOD = limite di rilevabilità, LOQ = limite di quantificazione.

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione analizzato.

Il prelievo, se previsto, è stato eseguito da nostro personale tecnico, secondo il metodo APAT IRSA-CNR N° 29/2003 n° 1030 e n° 6010 e istruzione interna IS 06.01; il campionamento non è accreditato.

I dati relativi al campionamento sono riportati, nel verbale di campionamento identificato nella prima pagina del rapporto di prova alla voce "Ordine n°". Nel caso in cui il campionamento non sia effettuato da personale del laboratorio i risultati ottenuti si considerano riferiti al campione così come ricevuto. Il laboratorio declina ogni responsabilità per le informazioni fornite dal cliente e/o dal tecnico da questi incaricato per il campionamento e riportate nel rapporto di prova: nome e recapito cliente e altre informazioni non direttamente verificabili (p.e. descrizione campione).

Qualora il campionamento non sia effettuato dal personale del laboratorio, il laboratorio non è responsabile dei dati relativi al campionamento (identità tecnico incaricato del campionamento, data e luogo campionamento, metodo campionamento, dati rilevati al prelievo) e dei risultati calcolati considerando i dati di campionamento forniti dal cliente. Il laboratorio non è altresì responsabile delle valutazioni di conformità/non conformità per i parametri rilevati al prelievo dal cliente.

L'incertezza estesa riportata nel rapporto di prova è calcolata con un fattore di copertura $k = 2$, corrispondente ad un livello di confidenza di circa il 95%.

Per i parametri che richiedono la tecnica MPN (se previsti) l'incertezza di misura associata ai risultati è ricavata dalla tabella MPN relativa al metodo utilizzato e viene espressa con un limite di confidenza pari al 95%.

Per i parametri microbiologici in UFC/unità di misura (laddove previsti) si possono verificare i seguenti casi (dove d = eventuale fattore di diluizione):

- il microorganismo è assente: risultato espresso con 0 o <1 o $<1xd$ (es. <10);
- il microorganismo è presente con valori compresi tra 1 e 3 (o $1xd$ e $3xd$), ossia con una concentrazione inferiore al limite minimo di quantificazione ragionevole in microbiologia: risultato espresso con <3 o $<3xd$ (es. <30);
- il microorganismo è presente con valori compresi tra 4 e 9 (o $4xd$ e $9xd$): in tal caso il risultato riportato si intende come numero stimato di organismi;
- il microorganismo è presente con valori superiori a 9 (o $9xd$): in tal caso il risultato riportato si intende come numero di organismi.

Se previsto, il riferimento di legge è riportato nella prima pagina del rapporto di prova alla voce "Rif. Legge/Autoriz." ed i limiti associati nelle colonne "Lim Min" e "Lim Max". Per i parametri misurati dal cliente non vengono necessariamente riportati i limiti nelle pertinenti colonne.

Per i parametri misurati dal cliente o da tecnico incaricato dal cliente, non vengono associati nel rapporto di prova limiti di legge eventualmente previsti da riferimenti di legge e autorizzazioni; eventuali dichiarazioni di conformità/non conformità riportate nel rapporto di prova non prendono in considerazione parametri misurati dal cliente o da tecnico da questi incaricato.

Le sommatorie se presenti vengono espresse come "Lower Bound": gli addendi la cui determinazione ha fornito un risultato inferiore al limite di quantificazione vengono considerati, ai fini della somma, pari a zero. Il limite di quantificazione per la sommatoria è fissato pari al maggiore dei limiti di quantificazione degli analiti appartenenti al gruppo.

Il laboratorio Ecoopera società cooperativa è laboratorio non annesso alle industrie alimentari riconosciuto per l'effettuazione di analisi nell'ambito di procedure di autocontrollo per le industrie alimentari ai sensi del Decreto del Presidente della Provincia Autonoma di Trento 19 agosto 2011, N. 13-71/Leg. (Determinazione del dirigente del Servizio Organizzazione e qualità dei servizi sanitari n.106 di data 11 agosto 2005 e Determinazione del direttore del Servizio Amministrazione del Dipartimento di Prevenzione dell'Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari della Provincia Autonoma di Trento n. 372 del 18/03/2014).

Le dichiarazioni di conformità/non conformità riportate nel rapporto di prova si basano sul confronto del risultato analitico con i valori di riferimento normativi / limiti di legge senza considerare l'incertezza di misura (Accettazione semplice). Il criterio di "Accettazione semplice" implica un livello di rischio residuo (probabilità di una falsa conformità / non conformità) $< 50\%$.

Il confronto con il valore di parametro viene effettuato previo arrotondamento del risultato con lo stesso numero di cifre decimali riportato per il valore di parametro di cui alle Parti B e C dell'allegato I. al D.lgsv. 18/2023.

Note alle prove:

Batteri coliformi totali (a 37°C)

Nel D.lgs 18/2023 il parametro batteri coliformi è riportato nella parte C (parametri indicatori)

il superamento del loro valore di parametro (0/100 ml) può essere tollerato fino a 10/100 ml, qualora non siano contemporaneamente presenti indicatori di contaminazione fecale (e.coli e/o enterococchi). Tuttavia valori anche inferiori a 10/100 ml meritano un accertamento ulteriore (Circolare Ministero Salute 13400 01/04/2021).

Legionella

Nel D.lgs 18/2023 il parametro Legionella è riportato nella Parte D (parametri pertinenti per la valutazione e gestione del rischio dei sistemi di distribuzione interni) dell'Allegato I. Il suo valore di parametro è pari a < 1000 ufc/L

Torbidità

Valore di parametro previsto in tabella C1 : "Senza variazioni anomale".

Valore di riferimento previsto in Allegato II - Parte A per acque in uscita all'impianto di trattamento: 0,3 NTU nel 95 % dei campioni e nessun superamento

(*) = Le prove così contrassegnate a fianco del risultato, non sono Accreditate da Accredia

Segue rapporto di prova n°: **2600143-007**

| Prova Metodo | U.M | Risultato | Incertezza | LOD | LOQ | L.Min. | L.Max. | | | | | |
|---|-----|-----------|------------------------|-----|-----|--------|--------|-------------|---------------------|---------|---|---------------------|
| <p>di 1 NTU.</p> <p>Clorato/Clorito Nei casi in cui per la disinfezione si utilizza un metodo di disinfezione che genera clorato/clorito, in particolare diossido di cloro, si applica il valore di parametro di 0,70 mg/l.</p> <p>Piombo Il valore di parametro di 5,0 µg/l deve essere soddisfatto al più tardi entro il 12 gennaio 2036. Il valore di parametro per il piombo fino a tale data è 10 µg/l.</p> <p>Sapore N.R. = nessun sapore anomalo rilevato</p> | | | | | | | | | | | | |
| Laboratori esterni che hanno eseguito le prove: | | | N. Accredimento | | | | | | | | | |
| S6 = Prova affidata a laboratorio terzo | | | 00051 | | | | | | | | | |
| <table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="text-align: center;">Supervisore</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">dott. Massimo Zorzi</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">Chimico</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">Ordine Interprov. dei Chimici e dei Fisici del Veneto</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">Iscrizione n. 1044A</td> </tr> </table> | | | | | | | | Supervisore | dott. Massimo Zorzi | Chimico | Ordine Interprov. dei Chimici e dei Fisici del Veneto | Iscrizione n. 1044A |
| Supervisore | | | | | | | | | | | | |
| dott. Massimo Zorzi | | | | | | | | | | | | |
| Chimico | | | | | | | | | | | | |
| Ordine Interprov. dei Chimici e dei Fisici del Veneto | | | | | | | | | | | | |
| Iscrizione n. 1044A | | | | | | | | | | | | |

(*) = Le prove così contrassegnate a fianco del risultato, non sono Accreditate da Accredia

Le analisi sono state gestite dal Laboratorio ECOOPERA Società Cooperativa. I Risultati contenuti nel presente Rapporto si riferiscono esclusivamente al campione provato. Il presente Rapporto non può essere riprodotto parzialmente salvo autorizzazione scritta dalla ECOOPERA S.C.

RAPPORTO DI PROVA 26/000121187

data di emissione 25/02/2026

Codice intestatario 0010525/001

Spett.le
ECOOPERA S.C.
VIA SPONDA TRENTINA, 18
38121 TRENTO (TN)
IT

Dati campione

Numero di accettazione 26.016686.0017
Consegnato da Tecnico MérieuxNutrisciences il 15/01/2026
Data ricevimento 15/01/2026
Proveniente da ECOOPERA S.C. VIA SPONDA TRENTINA, 18 38121 TRENTO (TN) IT
Matrice ACQUA DESTINATA AL CONSUMO UMANO
Descrizione campione 2600143-007 - U1391201 - RUBINETTO CUCINA C/O SCUOLA MATERNA ANNA PRADA VIA D'OLTREFERSINA, 54 - LOC. MADRANO

Dati campionamento

Campionato da Cliente

segue rapporto di prova n. 26/000121187

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|---|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|-------------|--|----------------|----------|
| SUL CAMPIONE TAL QUALE | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | 1 |
| ACIDO TRIFLUOROACETICO Met.: EPA 3512 2021 + EPA 8327 2021 | 1,35±0,44 | µg/l | <=10 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,050 | 91.2# | 19/01/2026- -23/01/2026 | 02 | 2 |
| EPICLORIDRINA Met.: EPA 5030 C 2003 + EPA 8260 D 2018 | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,050 | 98.7# | 19/01/2026- -20/01/2026 | 02 | 3 |
| BROMATO Met.: RAPP ISTISAN 2007/31 PAG 126 + 2019/7 PARTE A | < RL | µg/l | <=10 | D.Lgs n. 102/2025 | 5,0 | 101.1# | 19/01/2026- -22/01/2026 | 02 | 4 |
| ACRILAMMIDE Met.: RAPP ISTISAN 2007/31 Pag.195 ISS.CBA:001 | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 108.13 # | 19/01/2026- -21/01/2026 | 02 | 5 |
| FITOFARMACI Met.A: MP 2627 rev 2 2024 Met.B: MP 2628 rev 2 2024 | | | | | | | 19/01/2026- -26/01/2026 19/01/2026- -26/01/2026 19/01/2026- -26/01/2026 | 01 01 01 | 6 |
| 1-naftolo | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 7 |
| Metalaxil e metalaxil-M (metalaxil, incluse altre miscele degli isomeri costituenti, comprendenti metalaxil-M (somma degli isomeri)) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 8 |
| o,p'-DDD | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 55.8 | Met.A | | 9 |
| 2,4'-DDE | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 33.7 | Met.A | | 10 |
| o,p'-DDT | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 45.1 | Met.A | | 11 |
| p,p'-DDD | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 55.8 | Met.A | | 12 |
| p,p'-DDE | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 33.7 | Met.A | | 13 |
| p,p'-DDT | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 55.8 | Met.A | | 14 |
| 2-4-5-T | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 15 |
| 2,4,5-TP (fenoprop(acido 2-(2,4,5- triclorofenossi)propionico) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 16 |
| 2,4-DB | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 17 |
| 2-cheto-etofumesato ad anello aperto | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 18 |
| Etofumesato | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 19 |
| 2,4-diclorobenzofenone | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 20 |
| p-fenilfenolo | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 21 |
| 3,4-dicloroanilina | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 45.1 | Met.A | | 22 |
| 2-idrossi propossicarbazone | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 23 |
| 3-Idrossicarbofurano | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 24 |
| Carbofurano | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 25 |

Documento firmato digitalmente ai sensi del D Lgs N.82 del 7 marzo 2005 e s.m.i

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione oggetto di analisi. Il presente Rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente, salvo autorizzazione scritta di Chelab.

CHELAB S.r.l. Socio Unico, Company subject to the direction and coordination of Mérieux NutriSciences Corporation

Head office: Via Fratta 25 31023 Resana, Italy Phone. + 39 0423.7177 www.merieuxnutrisciences.com/it

VAT nr. 01500900269, R.E.A Treviso n. 156079 Fully paid up € 103.480,00.

segue rapporto di prova n. 26/000121187

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|--|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|-------|-----------------------------|--------------|----------|
| 4,4-Dibromobenzofenone | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 26 |
| 4,4'-diclorobenzofenone | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 27 |
| 4-bromofenilurea | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 28 |
| 4-clorobenzil metil solfone | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 29 |
| 6-benziladenina | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 30 |
| Acetamidrid | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 31 |
| Acibenzolar-s-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 32 |
| Acido acibenzolare | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 33 |
| Acido gibberellico | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 34 |
| Aclonifen | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 35 |
| Aldicarb | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 59.1 | Met.B | | 36 |
| Aldrin | < RL | µg/l | <=0,03 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 45.1 | Met.A | | 37 |
| Dieldrin | < RL | µg/l | <=0,03 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 75.6# | Met.A | | 38 |
| Endosulfan solfato | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 39 |
| Endosulfan isomero alfa | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 40 |
| Endosulfan isomero beta | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 41 |
| Esaclorocicloesano (HCH) isomero delta | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 42 |
| Esaclorocicloesano (HCH) isomero beta | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 43 |
| Alossifop | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 44 |
| Alossifop-2-etossietile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 45 |
| Alossifop-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 46 |
| Ametoctradin | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 47 |
| Amisulbrom | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 48 |
| Azaconazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 49 |
| Azimsulfuron | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 50 |
| Azinfos-etile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 51 |
| Azinfos-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 52 |
| Azossistrobina | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 53 |

segue rapporto di prova n. 26/000121187

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|--|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| Barbano | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 54 |
| Benalaxil, compresse altre miscele di costituenti isomeri come benalaxyl-M (somma di isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 55 |
| Bendiocarb | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 56 |
| Benodanil | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 57 |
| Bensulfuron metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 58 |
| Bentiavalicarb (Bentiavalicarb-isopropile (KIF- 230 R-L) e relativi enantiomero (KIF-230 S- D) e diastereomeri(KIF-230 S-L e KIF-230 R- D)) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 59 |
| Benzoilprop-etile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 60 |
| Benzossimato | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 61 |
| Benzotiazuron | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 62 |
| Biciclopirona | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 63 |
| Bifenox | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 64 |
| Bispiribac | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 65 |
| Bixafen | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 66 |
| Bixafen desmetile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 67 |
| Bomil A | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 68 |
| Bomil B | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 69 |
| Bomil | <0,010 | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | | | Met.B | | 70 |
| Boscalid | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 71 |
| Bromfenvinfos-Metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 72 |
| Bromopropilato | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 73 |
| Bromoxinil e suoi sali | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 74 |
| BTS 44595 | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 75 |
| BTS 44596 | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 76 |
| Bupirimate | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 77 |
| Buprofezin | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 78 |
| Butacloro | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 79 |
| Butafenacil | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 80 |

Mod. 714/SQ rev. 14

Pagina 4 di 19

Documento firmato digitalmente ai sensi del D Lgs N.82 del 7 marzo 2005 e s.m.i

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione oggetto di analisi. Il presente Rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente, salvo autorizzazione scritta di Chelab.

CHELAB S.r.l. Socio Unico, Company subject to the direction and coordination of Mérieux NutriSciences Corporation

Head office: Via Fratta 25 31023 Resana, Italy Phone. + 39 0423.7177 www.merieuxnutrisciences.com/it

VAT nr. 01500900269, R.E.A Treviso n. 156079 Fully paid up € 103.480,00.

AD USO PUBBLICO

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|--|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| Carbaril | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 81 |
| Carbendazim e benomil (somma di benomil e carbendazim) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 82 |
| Carbofenotion | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 83 |
| Carbofenotion-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 84 |
| Ossicarbossina | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 85 |
| Carbossina-sulfossido | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 115# | Met.B | | 86 |
| Carfentrazone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 87 |
| Carfentrazone-etile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 88 |
| Chinometionato | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 89 |
| Cianofenfos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 90 |
| Cianofos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 91 |
| Ciantraniliprole | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 92 |
| Ciazofamid | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 93 |
| Ciclanilide | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 94 |
| Ciclossidim | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 40.5 | Met.B | | 95 |
| Cicluron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 96 |
| Ciflufenamid: somma di ciflufenamid (isomero Z) e del relativo isomero E | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 97 |
| Cimiazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 98 |
| Cinosulfuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 99 |
| Cipermetrina (cipermetrina, incluse altre miscele degli isomeri costituenti (somma degli isomeri)) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 33.7 | Met.A | | 100 |
| Ciprazina | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 101 |
| Ciproconazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 102 |
| Ciprodinil | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 103 |
| Ciprofuram | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 104 |
| Ciprosulfamide | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 105 |
| cis-Eptacloro epossido | < RL | µg/l | <=0,03 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 106 |
| trans-Eptacloro epossido | < RL | µg/l | <=0,03 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 107 |

segue rapporto di prova n. 26/000121187

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|---|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| Eptacloro | < RL | µg/l | <=0,03 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 55.8 | Met.A | | 108 |
| Climbazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 109 |
| Clodinafop-propargile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 110 |
| Clodinafop e i suoi S-isomeri e loro sali | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 111 |
| Clofentezina | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 112 |
| Clomazone | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 113 |
| Clomeprop | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 114 |
| Cloprop | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 115 |
| Cloquintocet-mexyl | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 116 |
| Cloraben-metil estere | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 117 |
| Clorantranilprolo | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 118 |
| Clorbenside solfone | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 119 |
| Clorbromuron | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 120 |
| Clorfenapir | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 121 |
| Cloridazon | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 122 |
| Clorobenzilato | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 123 |
| Clorotalonil | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 124 |
| Cloroxuron | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 125 |
| Clorpirifos-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 126 |
| Clorprofam | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 127 |
| Clorsulfuron | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 128 |
| Clortal-dimetile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 129 |
| Clortiofos | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 130 |
| Clortion | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 131 |
| Clotianidin | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 132 |
| Tiametoxam | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 133 |
| Tiencarbazono-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 134 |
| Cumafos | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 135 |

Documento firmato digitalmente ai sensi del D Lgs N.82 del 7 marzo 2005 e s.m.i

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione oggetto di analisi. Il presente Rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente, salvo autorizzazione scritta di Chelab.

CHELAB S.r.l. Socio Unico, Company subject to the direction and coordination of Mérieux NutriSciences Corporation

Head office: Via Fratta 25 31023 Resana, Italy Phone. + 39 0423.7177 www.merieuxnutrisciences.com/it

VAT nr. 01500900269, R.E.A Treviso n. 156079 Fully paid up € 103.480,00.

segue rapporto di prova n. 26/000121187

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|---|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| Coumatetralil | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 136 |
| Ossidemeton-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 137 |
| Demeton-s-metilsolfone | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 138 |
| Desmetil pirimicarb | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 139 |
| Desmetilformamido pirimicarb | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 140 |
| Pirimicarb | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 141 |
| Desmetrina | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 142 |
| Dicamba | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 143 |
| Dicaptan | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 144 |
| Diclobutrazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 145 |
| Diclocymet | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 146 |
| Diclofention | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 55.8 | Met.A | | 147 |
| Diclofop | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 148 |
| Diclorprop | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 149 |
| Dicrotofop | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 150 |
| Dietofencarb | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 151 |
| Difenammide | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 152 |
| Difenoconazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 153 |
| Diflubenzuron | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 154 |
| Dimepiperate | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 155 |
| Dimetametrina | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 156 |
| Dimetenamid, incluse altre miscele di isomeri costituenti comprendenti dimetenamid-p (somma di isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 157 |
| Dimetilvinfos | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 158 |
| Dimetipin | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 159 |
| Dimetoato | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 160 |
| Orbencarb | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 161 |
| Dimetomorf (somma degli isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 162 |
| Dimossistrobina | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 163 |

Mod. 714/SQ rev. 14

Pagina 7 di 19

Documento firmato digitalmente ai sensi del D Lgs N.82 del 7 marzo 2005 e s.m.i

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione oggetto di analisi. Il presente Rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente, salvo autorizzazione scritta di Chelab.

CHELAB S.r.l. Socio Unico, Company subject to the direction and coordination of Mérieux NutriSciences Corporation

Head office: Via Fratta 25 31023 Resana, Italy Phone. + 39 0423.7177 www.merieuxnutrisciences.com/it

VAT nr. 01500900269, R.E.A Treviso n. 156079 Fully paid up € 103.480,00.

AD USO PUBBLICO

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|--|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| Diniconazole (somma di isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 164 |
| Dinocap (somma degli isomeri del dinocap e dei fenoli loro corrispondenti) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 165 |
| Dinoseb | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 166 |
| Dinoterb | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 167 |
| Dipropetrina | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 168 |
| Disulfoton solfone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 169 |
| Disulfoton solfossido | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 170 |
| Ditalimfos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 171 |
| DNOC | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 172 |
| Edifenfos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 173 |
| Endrin | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 174 |
| Endrin aldeide | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 175 |
| Endrin chetone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 176 |
| EPN | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 177 |
| Eposiconazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 178 |
| Esaconazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 179 |
| Esaflumuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 40.5 | Met.B | | 180 |
| Esazinone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 181 |
| Etaconazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 182 |
| Etiofencarb solfone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 183 |
| Etiofencarb solfossido | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 131.4 | Met.B | | 184 |
| Etion | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 185 |
| Exitiazox (qualsiasi percentuale di isomeri costituenti) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 186 |
| Famphur | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 187 |
| Famoxadone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 188 |
| Fenamidone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 189 |
| Fenarimol | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 190 |
| Fenbuconazolo (somma degli enantiomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 191 |

Documento firmato digitalmente ai sensi del D Lgs N.82 del 7 marzo 2005 e s.m.i

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione oggetto di analisi. Il presente Rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente, salvo autorizzazione scritta di Chelab.

CHELAB S.r.l. Socio Unico, Company subject to the direction and coordination of Mérieux NutriSciences Corporation

Head office: Via Fratta 25 31023 Resana, Italy Phone. + 39 0423.7177 www.merieuxnutrisciences.com/it

VAT nr. 01500900269, R.E.A Treviso n. 156079 Fully paid up € 103.480,00.

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|---|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| costituenti) | | | | 102/2025 | | | | | |
| Fenclorfos oxon | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 192 |
| Fenexamide | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 193 |
| Fenitroton | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 194 |
| Fenkapton | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 55.8 | Met.A | | 195 |
| Fenmedifam | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 196 |
| Fenotiocarb | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 197 |
| Fenoxicarb | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 198 |
| Fenpirazamina | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 199 |
| Fenpropidin (somma di fenpropidin e dei relativi sali) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 200 |
| Fenpropimorf (somma di isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 201 |
| Fenson | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 202 |
| Fensulfotion | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 203 |
| Fention solfone | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 204 |
| Fention solfoossido | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 205 |
| Fention oxon | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 206 |
| Fention oxon solfoossido | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 207 |
| Fentoato | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 208 |
| Fenuron | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 209 |
| Fipronil | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 210 |
| Fipronil solfone | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 211 |
| fipronil-desulfinil | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 212 |
| Fipronil Sulfide | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 213 |
| Flamprop | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 214 |
| Flamprop-isopropile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 215 |
| Flamprop-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 216 |
| Fonicamid | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 217 |
| Fluazifop | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 218 |
| Fluazifop-p-butile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. | 0,010 | 59.1 | Met.B | | 219 |

segue rapporto di prova n. 26/000121187

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|---|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| Fluazifop metile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 220 |
| Flucarbazone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 221 |
| Fludioxonil | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 222 |
| Fluensulfone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 55.8 | Met.A | | 223 |
| Flufenacet | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 224 |
| Flufenacet tioglicolato sulfossido | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 225 |
| flufenacet acido sulfonico | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 226 |
| Flumioxazina | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 227 |
| Fluopicolide | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 228 |
| Fluopyram | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 229 |
| Fluxapiroxad | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 230 |
| FM-6-1(N-(4-cloro-2-trifluorometilfenil-n-propoxyacetamide) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 231 |
| Fluoxastrobin (somma di fluoxastrobin e del relativo isomero Z) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 232 |
| Flupiradifurone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 233 |
| Fluorodifen | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 234 |
| Fluquinconazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 235 |
| Flurenolo butile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 236 |
| Flurocloridone(somma degli isomeri cis e trans) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 237 |
| Fluroxipir | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 238 |
| Flurprimidol | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 239 |
| Flurtamone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 240 |
| Flusilazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 241 |
| Flutiacet-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 242 |
| Penoxsulam | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 243 |
| Flutolanil | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 244 |
| Flutriafol | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 245 |
| Fomesafen | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 246 |
| Forate oxon solfone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 247 |

Mod. 714/SQ rev. 14

Pagina 10 di 19

Documento firmato digitalmente ai sensi del D Lgs N.82 del 7 marzo 2005 e s.m.i

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione oggetto di analisi. Il presente Rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente, salvo autorizzazione scritta di Chelab.

CHELAB S.r.l. Socio Unico, Company subject to the direction and coordination of Mérieux NutriSciences Corporation

Head office: Via Fratta 25 31023 Resana, Italy Phone. + 39 0423.7177 www.merieuxnutrisciences.com/it

VAT nr. 01500900269, R.E.A Treviso n. 156079 Fully paid up € 103.480,00.

AD USO PUBBLICO

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|--|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| Forate solfone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 248 |
| Forate solfossido | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 249 |
| Forclorfenuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 250 |
| Fosalone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 251 |
| Fosmet | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 252 |
| Fosmet oxon | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 253 |
| Fostiazato | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 254 |
| Foxim | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 255 |
| Furalaxil | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 256 |
| Furametpir | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 257 |
| Furilazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 258 |
| Genite | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 259 |
| Imazalil (qualsiasi percentuale di isomeri costituenti) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 260 |
| Imazametabenz | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 261 |
| Imazaetabenz-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 262 |
| Imazamox (somma di imazamox e suoi sali) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 263 |
| Imazaquin | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 264 |
| Imazetapir | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 265 |
| Imidacloprid | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 266 |
| Imidacloprid olefina | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 267 |
| 5-idrossi imidacloprid | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 268 |
| Iodofenfos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 269 |
| Iodosulfuron-metil (somma di iodo- sulfuron- metil e dei relativi sali) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 270 |
| loxynil | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 271 |
| loxynil-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 272 |
| Iprobenfos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 273 |
| Iprodione | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 274 |
| Iprovalicarb | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 275 |

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|--|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| Isazofos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 276 |
| Isocarbofos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 277 |
| Isofenfos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 278 |
| Isofenfos-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 279 |
| Isoiprodione (metabolita 30228 dell'iprodione) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 280 |
| isopirazam | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 281 |
| Isoprotiolano | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 282 |
| Isouron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 283 |
| Isoxaben | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 284 |
| Isoxadifen-etile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 285 |
| Isoxaflutolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 286 |
| Karanjin | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 287 |
| Kresoxim-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 288 |
| 3,4,5-Trimetacarb (Landrin A) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 289 |
| 2,3,5-Trimetacarb (Landrin B) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 290 |
| Landrin (somma degli isomeri A e B) | <0,010 | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | | | Met.B | | 291 |
| Linuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 292 |
| Malation | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 293 |
| Mandipropamide(ogni rapporto di isomeri costituenti) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 294 |
| MCPB | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 295 |
| Mepanipirim | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 296 |
| Mepronil | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 297 |
| Meptildinocap (somma di 2,4 DNOPC e 2,4 DNOP) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 298 |
| Mesosulfuron metile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 299 |
| Metabenziazuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 300 |
| Metamitron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 301 |
| 479M08 | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 302 |
| Metconazolo (somma degli isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 303 |

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|--|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| Metidation | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 304 |
| Metiocarb | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 305 |
| Metiocarb solfone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 306 |
| Metiocarb solfossido | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 307 |
| Metobromuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 308 |
| Metolaclor e S-metolaclor (metolaclor comprendente altre miscele di isomeri costituenti compreso S-metolaclor (somma di isomeri)) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 309 |
| S-Metolaclor Metabolita CGA 50267 | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 310 |
| Metoprotrina | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 311 |
| Metossifenozone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 312 |
| Metosulam | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 313 |
| Metoxuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 314 |
| Metrafenone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 315 |
| Miclobutanil (somma degli isomeri costituenti) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 316 |
| Monolinuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7 | Met.B | | 317 |
| Monuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 318 |
| Musk Chetone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 319 |
| Napropamide (somma degli isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 320 |
| Neburon | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 321 |
| Nicosulfuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7 | Met.B | | 322 |
| Nitralin | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 323 |
| Nitrofen | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 324 |
| Nitrotal-isopropile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 325 |
| Norflurazon | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 326 |
| Nuarimol | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 327 |
| Ofurace | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 328 |
| Oxadiazon | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 329 |
| Oxamil | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 330 |

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|---|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| | | | | 102/2025 | | | | | |
| Paclobutrazol (Somma degli isomeri costituenti) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 331 |
| Paration-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 332 |
| Paration | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 333 |
| Pencicuron | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 334 |
| Penconazolo (Somma degli isomeri costituenti) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 335 |
| Pendimetalin | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 336 |
| Pentanoclor | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 337 |
| Penthiopyrad | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 338 |
| Permetrina (somma degli isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 33.7 | Met.A | | 339 |
| Petoxamide | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 340 |
| Picoxistrobin | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 341 |
| Piraflufen-etile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 342 |
| Piperofos | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 343 |
| Piperonil butossido | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 344 |
| Piracarbolid | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 345 |
| Piraclostrobina | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 346 |
| Pirasulfotole | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 347 |
| Pirazofos | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 348 |
| Piridafention | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 349 |
| Piridafol | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 350 |
| Pirifenox | <0,010 | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | | Met.A | | 351 |
| Pirimetanil | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 352 |
| Pirimifos-etile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85# | Met.A | | 353 |
| Pirimifos-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 354 |
| Pirimate | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 85 | Met.A | | 355 |
| Piriproxifen | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 356 |
| Piroxulam | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 357 |
| Pretilaclor | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 358 |

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|--|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| Procloraz | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 359 |
| Procimidone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 360 |
| Profenofos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 361 |
| Promecarb | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 362 |
| Prometon | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 363 |
| Propanil | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 364 |
| Propaquizafop | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 59.1 | Met.B | | 365 |
| Propetamfos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 366 |
| Propiconazolo (somma di isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 367 |
| Propizamide | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 368 |
| Propossicarbazone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 369 |
| Propoxur | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 370 |
| Protioconazolo-destio (somma di isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 115# | Met.B | | 371 |
| Protoato | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 372 |
| Pyroxasulfone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 373 |
| Quinalfos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 374 |
| Quinclorac | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 375 |
| Quinoxifen | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 376 |
| Quizalofop, incluso quizalofop-P | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 377 |
| Quizalofop-etile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 378 |
| Rotenone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 379 |
| M800H11 (Saflufenacil-N,N-desmetil) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 380 |
| M800H35 (Saflufenacil-N-desmetil-urea) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 381 |
| Sedaxane (somma di isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 382 |
| Simeconazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 383 |
| Simetrina | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 384 |
| Sintofen | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 385 |
| Spirotetrammato | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 386 |

segue rapporto di prova n. 26/000121187

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|--|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| BYI08330-chetoidrossilico | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 387 |
| BYI08330-Monoidrossilico | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 388 |
| BYI08330-enol-glucoside | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 389 |
| Sulfentrazone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 390 |
| Sulfosulfuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 391 |
| Sulfoxaflor (summa degli isomeri) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 392 |
| Sulprofos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 393 |
| SWEP | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 394 |
| Tebuconazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 395 |
| Tebufenozide | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 396 |
| Tebufenpirad | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 397 |
| Teflubenzuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 398 |
| Tepralossidim | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 399 |
| Terbacil | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 400 |
| Terbucarb | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 401 |
| Terbufos solfone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 402 |
| Terbufos solfossido | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 403 |
| Tetraclorvinfos | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.1# | Met.A | | 404 |
| Tetraconazolo (somma degli isomeri costituenti) | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 405 |
| Tetradifon | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 406 |
| Tetrametrina | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 407 |
| Tiabendazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 408 |
| Thiacloprid | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 409 |
| Tifensulfuron metile | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 410 |
| Tidiazuron | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 411 |
| Tiobencarb | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 85# | Met.A | | 412 |
| Tiofanox solfone | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 413 |
| Tiofanox solfossido | < RL | µg/l | <=0,1 | 102/2025 D.Lgs n. | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 414 |

Mod. 714/SQ rev. 14

Pagina 16 di 19

Documento firmato digitalmente ai sensi del D Lgs N.82 del 7 marzo 2005 e s.m.i

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione oggetto di analisi. Il presente Rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente, salvo autorizzazione scritta di Chelab.

CHELAB S.r.l. Socio Unico, Company subject to the direction and coordination of Mérieux NutriSciences Corporation

Head office: Via Fratta 25 31023 Resana, Italy Phone. + 39 0423.7177 www.merieuxnutrisciences.com/it

VAT nr. 01500900269, R.E.A Treviso n. 156079 Fully paid up € 103.480,00.

AD USO PUBBLICO

RISULTATI ANALITICI

| | Valore/ Incertezza | U.M. | Valori di riferimento | Riferimenti | RL | R | Data inizio fine analisi | Unità op. | Ri ga |
|--|-----------------------|------|--------------------------|----------------------|-------|--------|-----------------------------|--------------|----------|
| | | | | 102/2025 | | | | | |
| Tolclofos-metile | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 65.5 | Met.A | | 415 |
| Dimetilamminosolfotoluidide (DMST) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 416 |
| Dimetilamminosulfanilide (DMSA) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 417 |
| Tralcoxidim (somma dei costituenti isomeri del tralcossidim) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 418 |
| Triadimefon | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 419 |
| Triadimenol (qualsiasi percentuale di isomeri costituenti) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 420 |
| Triasulfuron | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 421 |
| Triazamate | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 422 |
| Triazofos | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 423 |
| Triazoxide | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 424 |
| Triciclazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 425 |
| Triclopir | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 426 |
| Tridemorf | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 427 |
| XMC (Macbal) | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 428 |
| Triflossistrobina Metabolita CGA 321113 | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 429 |
| Trifloxystrobin | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 430 |
| Triflumuron | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 431 |
| Triforine | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 86.7# | Met.B | | 432 |
| Triticonazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.5# | Met.A | | 433 |
| Tritosulfuron | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 103.4# | Met.B | | 434 |
| Uniconazolo | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 435 |
| Valifenalato | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 436 |
| Vamidotion | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 76.4 | Met.B | | 437 |
| Vinclozolin | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 75.6 | Met.A | | 438 |
| Zoxamide | < RL | µg/l | <=0,1 | D.Lgs n. 102/2025 | 0,010 | 94.4# | Met.B | | 439 |
| Antiparassitari totali | <0,010 | µg/l | <=0,5 | D.Lgs n. 102/2025 | | | Met.C | | 440 |

segue rapporto di prova n. 26/000121187

Unità Operative

Unità 02 : Via Castellana Resana (TV) Accreditemento ACCREDIA 00090

Unità 01 : Via Fratta Resana (TV) Accreditemento ACCREDIA 00051

Informazioni sui metodi di prova e/o requisiti/specifiche

Riga (2-5), (7-440) - Riferimento: 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), aggiornato da Legge del 30 dicembre 2025, n. 199.

Riga (3) - Metodo: EPA 5030 C 2003 + EPA 8260 D 2018 = Per le analisi effettuate con i metodi elencati, il recupero dei surrogati è risultato compreso tra 70% e 130% così come previsto dal metodo.

Riga (4) - Metodo: RAPP ISTISAN 2007/31 PAG 126 + 2019/7 PARTE A = RAPPORTI ISTISAN 2007/31 PAG 126 MET.ISS.CBB.006.REV00B + RAPPORTI ISTISAN 2019/7 PARTE A

Riga (5) - Metodo: RAPP ISTISAN 2007/31 Pag.195 ISS.CBA:001 = RAPPORTI ISTISAN 2007/31 Pag. 195 ISS.CBA.001.REV00

Riga (6) - Metodo: = Le misure che concorrono al calcolo della somma antiparassitari totali vengono determinate con i metodi di prova: MP 2627, MP 2628, MP 2210, MP 2221 ove accettati sul campione oggetto d'analisi.

Conformità/non conformità ai requisiti e alle specifiche

Tutti i parametri analizzati e normati SONO CONFORMI alle disposizioni previste dalla norma sopra citata.

Informazioni fornite dal cliente

Campionato da: Cliente

Proveniente da : ECOOPERA S.C. VIA SPONDA TRENINA, 18 38121 TRENTO (TN) IT

Descrizione: 2600143-007 - U1391201 - RUBINETTO CUCINA C/O SCUOLA MATERNA ANNA PRADA VIA D'OLTREFERSINA, 54 - LOC. MADRANO

| |
|---|
| Responsabile prove chimiche |
| Unità Operative 01 |
| Dott.ssa Federica Lomi |
| Chimico Ordine dei Chimici e dei Fisici - Provincia di Treviso Iscrizione n. A411 |
| Num. certificato WSREF-97658832878983 emesso dall'ente certificatore ArubaPEC S.p.A. NG CA 3, ArubaPEC S.p.A., IT |

| |
|---|
| Responsabile prove chimiche |
| Unità Operative 02 |
| Dott.ssa Barbara Scantamburlo |
| Chimico Ordine dei Chimici e dei Fisici - Provincia di Treviso Iscrizione n. A351 |
| Num. certificato WSREF-80753129228975 emesso dall'ente certificatore ArubaPEC S.p.A. NG CA 3, ArubaPEC S.p.A., IT |

- La riga contrassegnata da asterisco (*) indica che la prova non è accreditata da Accredia.
- Se non diversamente specificato, l'incertezza è estesa ed è stata calcolata con un fattore di copertura $k=2$ corrispondente ad un livello di probabilità di circa il 95% o come intervallo di confidenza calcolato ad un livello di probabilità 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 è compreso tra zero, che è escluso, e la somma del risultato con la sua incertezza estesa.
- RL: limite di quantificazione; "<x" o ">x" indicano rispettivamente un valore inferiore o superiore al campo di misura della prova. - 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 il valore del calcolo sarà espresso come <"x", dove x è il RL maggiore fra quelli degli analiti che concorrono al calcolo - Data inizio analisi: si intende la data di inizio lavorazione del campione, che può prevedere la fase di aliquotazione e omogeneizzazione dello stesso. Data fine analisi: si intende la data di approvazione dei risultati nel LIMS da parte del laboratorio. - In caso di alterazione del campione il laboratorio declina ogni responsabilità sui risultati che possono essere influenzati dallo scostamento nel caso il cliente chieda comunque l'esecuzione dell'analisi. -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 modalità di conservazione, trattamento e trasporto dei campioni. - Nel caso il campionamento non sia effettuato dal personale del laboratorio i risultati ottenuti si considerano riferiti al campione così come ricevuto e il laboratorio declina la propria responsabilità 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 i giudizi di conformità/non conformità 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
- R: recupero, i recuperi contrassegnati da cancelletto (#) non sono stati utilizzati nei calcoli. Il recupero è relativo alle fasi analitiche eseguite in laboratorio.

segue rapporto di prova n. 26/000121187

- 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.

Documento firmato digitalmente ai sensi del D Lgs N.82 del 7 marzo 2005 e s.m.i

I risultati contenuti nel presente Rapporto di prova si riferiscono esclusivamente al campione oggetto di analisi. Il presente Rapporto di prova non può essere riprodotto parzialmente, salvo autorizzazione scritta di Chelab.

CHELAB S.r.l. Socio Unico, Company subject to the direction and coordination of Mérieux NutriSciences Corporation

Head office: Via Fratta 25 31023 Resana, Italy Phone. + 39 0423.7177 www.merieuxnutrisciences.com/it

VAT nr. 01500900269, R.E.A Treviso n. 156079 Fully paid up € 103.480,00.