

HKN 6030-3/199/21

Ożarów Maz., dnia 29.12.2021 r.

OCENA JAKOŚCI WODY



Na podstawie:

- art. 4 ust. 1 pkt 1 ustawy z dnia 14 marca 1985 r. o Państwowej Inspekcji Sanitarnej (Dz. U. z 2021 r. poz. 195 z późn.zm.)
- art. 12 ust. 1 ustawy z dnia 7 czerwca 2001r. o zbiorowym zaopatrzeniu w wodę i zbiorowym odprowadzaniu ścieków (Dz. U. z 2020 r. poz. 2028 z późn.zm.)
- § 21 ust. 1 pkt 1 rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 7 grudnia 2017 r. w sprawie jakości wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi (Dz. U. z 2017 r. poz. 2294)

po rozpatrzeniu danych zawartych w sprawozdaniach z badania próbek wody pobranych w dniu 07.12.2021 r. w ramach kontroli wewnętrznej, zgodnie z ustalonym harmonogramem z:

- k.cz. GPK EKO-Babice, Stare Babice, ul. Kutrzeby 36
- k.cz. Hotel Zielonki, Zielonki Parcela, ul. Warszawska 372

oraz na podstawie uzyskanych wyników badań w/w próbek:

- sprawozdanie Nr 58319/LB/2021 z dnia 14.12.2021
- sprawozdanie Nr 58326/LB/2021 z dnia 14.12.2021

wykonanych zgodnie z wymaganiami załącznika nr 6 do w/w rozporządzenia

**Państwowy Powiatowy Inspektor Sanitarny w Powiecie Warszawskim Zachodnim
stwierdza przydatność wody do spożycia przez ludzi
w zakresie oznaczonych parametrów
z wodociągu publicznego w Borzęcinie Małym**

PAŃSTWOWY POWIATOWY
INSPEKTOR SANITARNY
w Powiecie Warszawskim Zachodnim
Aneta Hennel

Otrzymuje:

1. Gminne Przedsiębiorstwo Komunalne „EKO-BABICE” Sp. z o.o.
05-082 Stare Babice, ul. Kutrzeby 36
2. Wójt Gminy Stare Babice
ul. Rynek 32, 05-082 Stare Babice
3. A/a.

Eurofins OBiKŚ Polska Sp. z o.o.
dawniej Ośrodek Badań i Kontroli Środowiska Sp. z o.o.
40-158 Katowice, ul. Owocowa 8
tel. 32 259 70 36÷9
fax 32 259 70 30
e-mail: realizacja@obiks.pl
www.obiks.pl

RAPORT Z BADAŃ NR 58319/LB/2021

Zleceniodawca: Gminne Przedsiębiorstwo Komunalne "EKO-BABICE" Sp. z o.o.
ul. Gen. Kutrzeby 36
05-082 STARE BABICE

Nr zlecenia: ZZ/0000043/2021

Badany obiekt: Woda przeznaczona do spożycia przez ludzi
Miejsce pobrania: Gmina Stare Babice
G.P.K. Eko-Babice Sp. z o.o., ul. Kutrzeby 36 - pokój socjalny - kran

Inne dane: Laboratorium Eurofins OBiKŚ Polska Sp. z o.o. - Adrian Kluczyk
Próbka pobrana przez: (A) PN-EN ISO 19458:2007; (A) PN-EN ISO 5667-5:2017-10;
Zgodnie z : 2021-12-07
Data pobierania: 2021-12-08
Data dostarczenia: 2021-12-08
Stan próbki: bez zastrzeżeń

Numer identyfikacyjny laboratorium: 0001459/21

Data rozpoczęcia badań: 2021-12-08
Data zakończenia badań: 2021-12-13

Raport autoryzował: Lider Sekcji Badań Biologicznych: mgr Barbara Kostrzewska

Raport wygenerował i podpisał kwalifikowanym podpisem elektronicznym pracownik Biura Obsługi Klienta:
(Specjalista) Karolina Ryś

certyfi kat kwalifi kowany nr 79310A379D8A96CB (okres ważności: 08.12.2020-08.12.2022) wydany przez CUZ Sigilium - QCA1

	Parametr / Metoda badawcza / zakres	Wynik z niepewnością		Jednostka	Wartość dopuszczalna określona w obowiązujących przepisach prawnych *	Stwierdzenie zgodności
A	Temperatura (T) PB/BT/8/C:01.07.2018 - (0.0-50.0) °C	10.6	±1.0	°C		
A(S)	pH w 20°C PN-EN ISO 10523:2012 - (2.0-12.0)	7.5	±0.2		6,5-9,5	ZG
A(S)	Liczba bakterii grupy coli PN-EN ISO 9308-1:2014-12+A1:2017-04 - (1-100) jtk/100 ml	0		jtk/100 ml	max. 0	ZG
A(S)	Liczba Escherichia coli PN-EN ISO 9308-1:2014-12+A1:2017-04 - (1-100) jtk/100 ml	0		jtk/100 ml	max. 0	ZG
A(S)	Ogólna liczba mikroorganizmów w 22°C po 72h PN-EN ISO 6222: 2004 - (1-300) jtk/ml	0		jtk/ml	max. 200	ZG
A(S)	Liczba enterokoków kałowych PN-EN ISO 7899-2:2004 - (1-160) jtk/100 ml	0		jtk/100 ml	max. 0	ZG
A(S)	Barwa PN-EN ISO 7887:2012, pkt.7+AP:2015-06 - (5-700) mg/l Pt* ¹	<5	---	mg/l Pt	*	
A(S)	Mętność PN-EN ISO 7027-1:2016-09 - (0.2-800) NTU	0.32	±0.12	NTU	max. 1	ZG
A(S)	Przewodność elektryczna właściwa w 25°C PN-EN 27888:1999 - (10.0-99990) µS/cm	415	±21	µS/cm	max. 2500	ZG
A(S)	Smak / liczba progowa smaku TFN PN-EN 1622:2006 - (1-16) TFN* ²	<1	---	TFN	*	
A(S)	Zapach / liczba progowa zapachu TON PN-EN 1622:2006 - (1-1000) TON* ³	<1	---	TON	*	

*¹ - Akceptowalna dla laboratoryjnego zespołu oceniającego.

*² - Akceptowalny dla laboratoryjnego zespołu oceniającego.

*³ - Akceptowalny dla laboratoryjnego zespołu oceniającego.

Laboratorium Eurofins OBiKŚ Polska Sp. z o.o. posiada Zatwierdzenia PPIS w Katowicach do wykonywania badań (z uwzględnieniem pobierania próbek) nr NS/HKiŚ/4560/ZL/33-39/2021 obowiązujące do dnia 02.04.2022r. oraz nr NS/HKiŚ/4560/ZL/37-44/2021 obowiązujące do dnia 20.05.2022r.

*Stwierdzenie (ocena) zgodności (wg wymagań określonych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 7 grudnia 2017r. w sprawie jakości wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi (Dz.U.2017, poz.2294)) : ZG-wynik zgodny z wyspecyfikowanymi wymaganiami// NZ - wynik niezgodny z wyspecyfikowanymi wymaganiami.

W odniesieniu do wyników barwy, mętności, smaku, zapachu oceny nieprawidłowości zmian dokonuje Zleceniodawca.

A – badanie akredytowane zamieszczone w Zakresie Akredytacji AB 213

A(E) - badanie umieszczone w elastycznym zakresie akredytacji nr AB 213

(T) – badania wykonywane w miejscach innych niż stała siedziba Laboratorium

NA – badanie nieakredytowane (nie zamieszczone w zakresie akredytacji AB 213, lub przedstawiające wynik poniżej lub powyżej akredytowanego zakresu metody)

A(P) – badanie akredytowane zamieszczone w zakresie akredytacji zewnętrznego dostawcy usług laboratoryjnych

N(P) - badanie nieakredytowane wykonane przez zewnętrznego dostawcę usług laboratoryjnych

(NR) - badanie wykonane metodą alternatywną dla metody wskazanej w przepisie prawa - Laboratorium posiada dowody uzyskania równoważności wyników

(W) – przywołane dokumenty odniesienia zostały wycofane przez Polski Komitet Normalizacyjny bez lub z zastąpieniem

(S) – badanie objęte zatwierdzeniem PPSE

Katowice, dn. 2021-12-14

Strona 2 z 3

* – zamieszczony komentarz do wyniku

Dla próbek **nie pobranych** przez Laboratorium dane dotyczące próbki (w tym mogące bezpośrednio wpływać na ważność wyników: data pobrania, miejsce pobierania, obiekt badań) zostały podane przez Klienta; wyniki badań dotyczą tylko otrzymanych i badanych próbek, niepewność wyniku (jeżeli podano) nie uwzględnia pobierania. Jeżeli nie podano inaczej dla próbek **nie pobranych** przez Laboratorium: plan i procedury pobierania są identyfikowalne u Klienta.

Dla próbek **nie pobranych** przez Laboratorium, jeżeli Klient nie uszczegółowił matrycy podając jako obiekt badań „woda” – pierwiastki badane z wykorzystaniem techniki ICP oznaczone zostały z próbek zakwaszonej i sączonej przez sączek miękki.

Dla próbek **pobieranych** i badanych przez Laboratorium: plany/ harmonogramy i procedury pobierania dostępne są w siedzibie Laboratorium; dane dotyczące próbki mogące mieć wpływ na ważność wyników (w tym punkt pobrania oraz identyfikacja obiektu badań) zostały podane przez Klienta. W tym przypadku wyniki badań dotyczą pobranych i badanych próbek, a niepewność rozszerzona metody uwzględnia pobieranie.

Niepewność (jeżeli podano): dla badań sensorycznych podano jako przedział średniej geometrycznej, dla badań biologicznych podano jako przedział niepewności pomiaru (rozszerzona niepewność pomiaru została oszacowana zgodnie z ISO 19036 i opiera się na standardowej niepewności pomnożonej przez współczynnik rozszerzenia $k = 2$, przy poziomie ufności 95%. Złożoną niepewność standardową przyjęto jako równą odchyleniu standardowemu odtwarzalności wewnątrzlaboratoryjnej), dla pozostałych badań określono jako niepewność rozszerzoną metody U (współczynnik rozszerzenia $k=2$, prawdopodobieństwo 95%).

Wyniki (za wyjątkiem badań biologicznych) znajdujące się poniżej i powyżej zakresu metody przedstawione w sposób ilościowy (nie w formie „< lub >” dolnej/górnej granicy zakresu pomiarowego metody) znajdują się poza zakresem akredytacji.

Dla rezultatów badania podanych w formie „< lub > y” (gdzie y=wartość mierzana odpowiadająca dolnej/ górnej granicy zakresu pomiarowego metody) przedstawiona (na wniosek Zlecającego) rozszerzona niepewność stanowi niepewność pomiaru tej wartości.

W przypadku badań biologicznych wyniki podane w formie <4 należy interpretować jako: mikroorganizmy są obecne w liczbie mniejszej niż 4.

Daty wykonywania poszczególnych badań są identyfikowalne w zapisach Laboratorium.

Skargi rozpatrywane są zgodnie z Instrukcją ogólnolaboratoryjną I/Q/34 „Rozpatrywanie skarg” dostępną na stronie www.obiks.pl.

Raport może być powielany jedynie w całości.

KONIEC RAPORTU

Eurofins OBiKŚ Polska Sp. z o.o.
dawniej Ośrodek Badań i Kontroli Środowiska Sp. z o.o.
40-158 Katowice, ul. Owocowa 8
tel. 32 259 70 36÷9
fax 32 259 70 30
e-mail: realizacja@obiks.pl
www.obiks.pl

RAPORT Z BADAŃ NR 58326/LB/2021

Zleceniodawca: Gminne Przedsiębiorstwo Komunalne "EKO-BABICE" Sp. z o.o.
ul. Gen. Kutrzeby 36
05-082 STARE BABICE

Nr zlecenia: ZZ/0000043/2021

Badany obiekt: Woda przeznaczona do spożycia przez ludzi
Miejsce pobrania: Gmina Stare Babice
Hotel Zielonki, ul. Warszawska 372 - kuchnia - kran

Inne dane: Laboratorium Eurofins OBiKŚ Polska Sp. z o.o. - Adrian Kluczyk
Próbka pobrana przez: (A) PN-EN ISO 19458:2007; (A) PN-EN ISO 5667-5:2017-10;
Zgodnie z : 2021-12-07
Data pobierania: 2021-12-08
Data dostarczenia: bez zastrzeżeń
Stan próbki:

Numer identyfikacyjny laboratorium: 0001460/21

Data rozpoczęcia badań: 2021-12-08

Data zakończenia badań: 2021-12-14

Raport autoryzował: Specjalista w Laboratorium: mgr inż. Izabela Zielińska

Raport wygenerował i podpisał kwalifikowanym podpisem elektronicznym pracownik Biura Obsługi Klienta:
(Specjalista) Karolina Ryś

certyfi k at kwalifi k owany nr 79310A379D8A96CB (okres ważności: 08.12.2020-08.12.2022) wydany przez CUZ Sigillum - QCA1

	Parametr / Metoda badawcza / zakres	Wynik z niepewnością		Jednostka	Wartość dopuszczalna określona w obowiązujących przepisów prawnych *	Stwierdzenie zgodności
A(S)	Antymon / Sb PB/I/8/D:10.04.2017 - (1.0-1000) µg/l	<1.0	---	µg/l	max. 5	ZG
A(S)	1,2-Dichloroetan / EDC PN-EN ISO 10301:2002 - (1.0-100) µg/l	<1.0	---	µg/l	max. 3	ZG
A(S)	Akryloamid PB/I/9/C:01.05.2011 - (0.040-2.0) µg/l	<0.040	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Arsen / As PN-EN ISO 11885:2009 - (0.050-100) mg/l	<0.050	---	mg/l	max. 10	ZG
A(S)	Azotany / NO ₃ PN-EN ISO 13395:2001 - (0.89-445) mg/l	7.0	±1.2	mg/l	max. 50	ZG
A(S)	Azotyiny / NO ₂ PN-EN ISO 13395:2001 - (0.066-8.25) mg/l	<0.066	---	mg/l	max. 0,5	ZG
A(S)	Liczba bakterii grupy coli PN-EN ISO 9308-1:2014-12+A1:2017-04 - (1-100) jtk/100 ml	0		jtk/100 ml	max. 0	ZG
A(S)	Barwa PN-EN ISO 7887:2012, pkt.7+AP:2015-06 - (5-700) mg/l Pt* ¹	<5	---	mg/l Pt	*	
A(S)	Benzen PN-ISO 11423-1:2002 - (0.5-5000) µg/l	<0.5	---	µg/l	max. 1	ZG
A(S)	Benzo(a)piren PN-EN ISO 17993:2005 - (0.003-0.60) µg/l	<0.003	---	µg/l	max. 0,01	ZG
A(S)	Bor / B PN-EN ISO 11885:2009 - (0.015-500) mg/l	0.311	±0.036	mg/l	max. 1	ZG
A(S)	Bromiany / BrO ₃ PN-EN ISO 11206:2013-07 - (2.0-100) µg/l	<2.0	---	µg/l	max. 10	ZG
A(S)	Bromodichlorometan / Dichlorobromometan PN-EN ISO 10301:2002 - (1.0-250) µg/l	8.9	±1.6	µg/l	max. 15	ZG
A(S)	Chlor wolny (T) PB/BT/11/E:22.06.2016 na podstawie testu odczynnikowego Hach - (0.02-8.0) mg/l	<0.02	---	mg/l	max. 0,3	ZG
A(S)	Chloramina / NH ₂ Cl PB/BT/11/E:22.06.2016 na podstawie testu odczynnikowego Hach - (0.02-8.0) mg/l	<0.02	---	mg/l	max. 0,5	ZG
A(S)	Chlorek winylu PN-EN ISO 10301:2002 - (0.25-25) µg/l	<0.25	---	µg/l	max. 0,5	ZG
A(S)	Chlorki / Cl PN-EN ISO 10304-1:2009 - (2.0-10000) mg/l	93	±11	mg/l	max. 250	ZG
A(S)	Chrom ogólny / Cr PN-EN ISO 11885:2009 - (3-500000) µg/l	<3	---	µg/l	max. 50	ZG

A(S)	Cyjanki ogólne PB/FCH/68/A:10.04.2012 na podstawie testu kuwetowego Hach Lange nr LCK 319 µg/l	<30	---	µg/l	max. 50	ZG
A(S)	Liczba enterokoków kałowych PN-EN ISO 7899-2:2004 - (1-160) jtk/100 ml	0		jtk/100 ml	max. 0	ZG
A(S)	Epichlorohydryna PB/I/31/B:13.06.2011 - (0.060-1.20) µg/l	<0.060	---	µg/l	max. 0,1	ZG
A(S)	Liczba Escherichia coli PN-EN ISO 9308-1:2014-12+A1:2017-04 - (1-100) jtk/100 ml	0		jtk/100 ml	max. 0	ZG
A(S)	Fluorki / F PN-EN ISO 10304-1:2009 - (0.10-10) mg/l	0.26	±0.04	mg/l	max. 1,5	ZG
A(S)	Glin / Al PN-EN ISO 11885:2009 - (10-500000) µg/l	63.0	±6.9	µg/l	max. 200	ZG
A(S)	Jon amonowy/ amoniak / NH4 PN-EN ISO 11732:2007 - (0.26-130) mg/l	<0.26	---	mg/l	max. 0,5	ZG
A(S)	Kadm / Cd PN-EN ISO 11885:2009 - (0.50-500000) µg/l	<0.50	---	µg/l	max. 5	ZG
A(S)	Magnez / Mg PN-EN ISO 11885:2009 - (0.007-5000) mg/l	16.8	±2.0	mg/l	7-125	ZG
A(S)	Mangan / Mn PN-EN ISO 11885:2009 - (1-500000) µg/l	8.0	±1.0	µg/l	max. 50	ZG
A(S)	Mętność PN-EN ISO 7027-1:2016-09 - (0.2-800) NTU	0.40	±0.15	NTU	max. 1	ZG
A(S)	Miedź / Cu PN-EN ISO 11885:2009 - (0.004-1000) mg/l	0.017	±0.002	mg/l	max. 2	ZG
A(S)	Nikiel / Ni PN-EN ISO 11885:2009 - (4-500000) µg/l	<4	---	µg/l	max. 20	ZG
A(S)	Ogólna liczba mikroorganizmów w 22°C po 72h PN-EN ISO 6222: 2004 - (1-300) jtk/ml	43	±[30-62]	jtk/ml	max. 200	ZG
A(S)	Ołów / Pb PN-EN ISO 11885:2009 - (10-500000) µg/l	<10	---	µg/l	max. 10	ZG
A(S)	Przewodność elektryczna właściwa w 25°C PN-EN 27888:1999 - (10.0-99990) µS/cm	866	±43	µS/cm	max. 2500	ZG
A(S)	Rtęć / Hg PN-EN ISO 12846:2012+Ap1:2016-07; PB/I/11/D:10.04.2020 - (0.50-500) µg/l	<0.5	---	µg/l	max. 1	ZG
A(S)	Selen / Se PN-EN ISO 11885:2009 - (0.20-50.0) mg/l	<0.20	---	mg/l	max. 10	ZG
A(S)	Siarczany / SO4 PN-EN ISO 10304-1:2009 - (2.0-10000) mg/l	100	±12	mg/l	max. 250	ZG
A(S)	Smak / liczba progowa smaku TFN PN-EN 1622:2006 - (1-16) TFN*2	<1	---	TFN	*	

A(S)	Sód / Na PN-EN ISO 11885:2009 - (1.0-10000) mg/l	75.0	±9.0	mg/l	max. 200	ZG
A(S)	pH w 20°C PN-EN ISO 10523:2012 - (2.0-12.0)	7.3	±0.2		6,5-9,5	ZG
A(S)	Trichlorometan / Chloroform PN-EN ISO 10301:2002 - (1.0-250) µg/l	2.6	±0.5	µg/l	max. 30	ZG
A(S)	THM - suma PN-EN ISO 10301:2002 - (1.0-1000) µg/l	30	±5	µg/l	max. 100	ZG
A(S)	Sumaryczna zawartość wapnia i magnezu / Twardość ogólna PN-EN ISO 11885:2009 - (0.010-45570) mg/l CaCO ₃	305	±40	mg/l CaCO ₃	60-500	ZG
A(S)	Indeks nadmanganianowy (utlenialność) PN-EN ISO 8467:2001 - (0.5-800) mg/l	2.6	±0.6	mg/l	max. 5	ZG
A(S)	Zapach / liczba progowa zapachu TON PN-EN 1622:2006 - (1-1000) TON* ³	<1	---	TON	*	
A(S)	Żelazo ogólne / Fe PN-EN ISO 11885:2009 - (4-1000000) µg/l	32.0	±3.8	µg/l	max. 200	ZG
A(S)	Suma trichloroetenu i tetrachloroetenu PN-EN ISO 10301:2002 - (1.0-500) µg/l	<1.0	---	µg/l	max. 10	ZG
A(S)	Wielopierścieniowe węglowodory aromatyczne / WWA- suma PN-EN ISO 17993:2005 - (0.006-131) µg/l	<0.006	---	µg/l	max. 0,1	ZG
A(S)	Alachlor PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Aldehyd endryny PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Aldryna PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,030	ZG
A(S)	alfa-Heksachlorocykloheksan / alfa- HCH PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	beta-Heksachlorocykloheksan / beta- HCH PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Chlordan - suma PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	delta-Heksachlorocykloheksan / delta-HCH PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Dichlorodifenylodichloroetan / DDD - suma PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Dichlorodifenylodichloroetylen / DDE - suma PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Dichlorodifenylotrichloroetan / DDT - suma PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Dieldryna PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,030	ZG
A(S)	Endosulfan I PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Endosulfan II PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG

A(S)	Endryna PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Epoksyd heptachloru - suma PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,030	ZG
A(S)	Epoksyd heptachloru izomer A PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,030	ZG
A(S)	Epoksyd heptachloru izomer B PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,030	ZG
A(S)	Heksachlorobenzen / HCB PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Heksachlorobutadien / HCBd PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Heksachlorocykloheksan / HCH - suma PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Heptachlor PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,030	ZG
A(S)	Izodryna PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Metoksychlor / DMDT PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	o,p-dichlorodifenylodichloroetan / o,p-DDD PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	o,p-dichlorodifenylotrichloroetan / o,p-DDT PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	p,p'-dichlorodifenylodichloroetan / p,p'-DDD PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	p,p'-dichlorodifenylodichloroetylen / p,p'-DDE PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	p,p'-dichlorodifenylotrichloroetan / p,p'-DDT PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Pentachlorobenzen / PeCB PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	Pestycydy chloroorganiczne - suma PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.050	---	µg/l	max. 0,50	ZG
A(S)	Siarczan endosulfanu PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	gamma-Heksachlorocykloheksan / gamma-HCH PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A(S)	o,p-dichlorodifenylodichloroetylen / o,p-DDE PN-EN ISO 6468:2002 µg/l	<0.010	---	µg/l	max. 0,10	ZG
A	Temperatura (T) PB/BT/8/C:01.07.2018 - (0.0-50.0) °C	11.3	±1.0	°C	-	

*1 - Akceptowalna dla laboratoryjnego zespołu oceniającego.

*2 - Akceptowalny dla laboratoryjnego zespołu oceniającego.

*3 - Akceptowalny dla laboratoryjnego zespołu oceniającego.

Laboratorium Eurofins OBiKŚ Polska Sp. z o.o. posiada Zatwierdzenia PPIS w Katowicach do wykonywania badań (z uwzględnieniem pobierania próbek) nr NS/HKiŚ/4560/ZL/33-39/2021 obowiązujące do dnia 02.04.2022r. oraz nr NS/HKiŚ/4560/ZL/37-44/2021 obowiązujące do dnia 20.05.2022r.

*Stwierdzenie (ocena) zgodności (wg wymagań określonych w Rozporządzeniu Ministra Zdrowia z dnia 7 grudnia 2017r. w sprawie jakości wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi (Dz.U.2017, poz.2294)) : ZG-wynik zgodny z wyspecyfikowanymi wymaganiami// NZ - wynik niezgodny z wyspecyfikowanymi wymaganiami.

W odniesieniu do wyników barwy, mętności, smaku, zapachu oceny nieprawidłowości zmian dokonuje Zleceniodawca.

A – badanie akredytowane zamieszczone w Zakresie Akredytacji AB 213

A(E) - badanie umieszczone w elastycznym zakresie akredytacji nr AB 213

(T) – badania wykonywane w miejscach innych niż stała siedziba Laboratorium

NA – badanie nieakredytowane (nie zamieszczone w zakresie akredytacji AB 213, lub przedstawiające wynik poniżej lub powyżej akredytowanego zakresu metody)

A(P) – badanie akredytowane zamieszczone w zakresie akredytacji zewnętrznego dostawcy usług laboratoryjnych

N(P) - badanie nieakredytowane wykonane przez zewnętrznego dostawcę usług laboratoryjnych

(NR) - badanie wykonane metodą alternatywną dla metody wskazanej w przepisie prawa - Laboratorium posiada dowody uzyskania równoważności wyników

(W) – przywołane dokumenty odniesienia zostały wycofane przez Polski Komitet Normalizacyjny bez lub z zastąpieniem

(S) – badanie objęte zatwierdzeniem PPSE

* – zamieszczony komentarz do wyniku

Dla próbek **nie pobranych** przez Laboratorium dane dotyczące próbki (w tym mogące bezpośrednio wpływać na ważność wyników: data pobrania, miejsce pobierania, obiekt badań) zostały podane przez Klienta; wyniki badań dotyczą tylko otrzymanych i badanych próbek, niepewność wyniku (jeżeli podano) nie uwzględnia pobierania. Jeżeli nie podano inaczej dla próbek **nie pobranych** przez Laboratorium: plan i procedury pobierania są identyfikowalne u Klienta.

Dla próbek **nie pobranych** przez Laboratorium, jeżeli Klient nie uszczegółowił matrycy podając jako obiekt badań „woda” – pierwiastki badane z wykorzystaniem techniki ICP oznaczone zostały z próbki zakwaszonej i sączonej przez sączek miękki.

Dla próbek **pobieranych** i badanych przez Laboratorium: plany/ harmonogramy i procedury pobierania dostępne są w siedzibie Laboratorium; dane dotyczące próbki mogące mieć wpływ na ważność wyników (w tym punkt pobrania oraz identyfikacja obiektu badań) zostały podane przez Klienta. W tym przypadku wyniki badań dotyczą pobranych i badanych próbek, a niepewność rozszerzona metody uwzględnia pobieranie.

Niepewność (jeżeli podano): dla badań sensorycznych podano jako przedział średniej geometrycznej, dla badań biologicznych podano jako przedział niepewności pomiaru (rozszerzona niepewność pomiaru została oszacowana zgodnie z ISO 19036 i opiera się na standardowej niepewności pomnożonej przez współczynnik rozszerzenia $k = 2$, przy poziomie ufności 95%. Złożoną niepewność standardową przyjęto jako równą odchyleniu standardowemu odtwarzalności wewnątrzlaboratoryjnej), dla pozostałych badań określono jako niepewność rozszerzoną metody U (współczynnik rozszerzenia $k=2$, prawdopodobieństwo 95%).

Wyniki (za wyjątkiem badań biologicznych) znajdujące się poniżej i powyżej zakresu metody przedstawione w sposób ilościowy (nie w formie „< lub >” dolnej/górnej granicy zakresu pomiarowego metody) znajdują się poza zakresem akredytacji.

Dla rezultatów badania podanych w formie „< lub > y” (gdzie y=wartość mierzana odpowiadająca dolnej/ górnej granicy zakresu pomiarowego metody) przedstawiona (na wniosek Zlecającego) rozszerzona niepewność stanowi niepewność pomiaru tej wartości.

W przypadku badań biologicznych wyniki podane w formie <4 należy interpretować jako: mikroorganizmy są obecne w liczbie mniejszej niż 4.

Daty wykonywania poszczególnych badań są identyfikowalne w zapisach Laboratorium.

Skargi rozpatrywane są zgodnie z Instrukcją ogólnolaboratoryjną I/Q/34 „Rozpatrywanie skarg” dostępną na stronie www.obiks.pl.

Raport może być powielany jedynie w całości.

KONIEC RAPORTU