

Śmiłowo, dnia 21.05.2015 r.

Laboratorium Usługowo-Badawcze „BIOCHEMIK” Sp. z o.o.

Formularz nr 5.10/F110

Obowiązuje od dnia 27.01.2014 r.

Str. 1 / Str. 3

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 0307/Wo_{Ch}

Numer próbki 2377/1072/1/15/Wo_{Ch}
Opis próbki WODA
Woda do spożycia
Próbka dostarczona w szczelnie zamkniętych butelkach szklanych, szczelnie zamkniętych pojemnikach plastikowych
Próbka pobrana przez pracownika laboratorium-Przemysław Szymczyk wg PN-ISO 5667-5:2003 pkt 5.1
Temperatura próbki po dostarczeniu 7,1°C
Objętość próbki do badań zgodna z wytycznymi metod badawczych
Transport próbki w warunkach chłodniczych 2,0°C
Stan próbki w momencie przyjęcia bez zastrzeżeń
Próbka utrwalona wg PN-EN ISO 5667-3:2013
Miejsce pobrania próbki HAND-SPOL, Zdziarsk 1, wodociąg publiczny Ojrzanowo, kran
Zlecniodawca Zakład Wodociągów i Kanalizacji w Łabiszynie
Pl. 1000- lecia I
89-210 Łabiszyn
Data produkcji -
Data pobrania próbki 07.05.2015, 12:30
Data dostarczenia próbki 07.05.2015
Data rozpoczęcia badań 07.05.2015
Data zakończenia badań 21.05.2015

Lp.	Parametr	Jednostka	Wynik	Niepewność rozszerzona*	Wartość dopuszczalna**	Identyfikator metody badawczej	Status metody
1	Barwa Metoda spektrofotometryczna	mg/l	<2	-	-	PN-EN ISO 7887:2012 met. C	Ś A, R
2	Mętność Metoda nefelometryczna	NTU	0,02	± 0,005	1	PN-EN ISO 7027:2003 pkt 6	Ś A, R
3	pH Metoda potencjometryczna	-	7,5	± 1,2	6,5-9,5	PN-EN ISO 10523:2012	Ś A, R
4	Przewodność elektryczna właściwa Metoda konduktometryczna	µS/cm	758	± 121	2500	PN-EN 27888:1999	Ś A, R
5	Smak Metoda uproszczona parzysta, wyboru niewymuszonego	TFN	25 °C akceptowalny ≤1	-	akceptowalny	PN-EN 1622:2006	Ś A, R
6	Zapach Metoda uproszczona parzysta, wyboru niewymuszonego	TON	25 °C akceptowalny ≤1	-	akceptowalny	PN-EN 1622:2006	Ś A, R
7	Jon amonowy Metoda spektrofotometryczna	mg/l	<0,040	-	0,50	PN-C-04576-4:1994	Ś A, R
8	Azotany Metoda spektrofotometryczna	mg/l	12,6	± 2,1	50	PN-82/C-04576/08	Ś A, R

Smilowo, dnia 21.05.2015 r.

Laboratorium Usługowo-Badawcze "BIOCHEMIK" Sp. z o.o.
Formularz nr 5.10/01
Obowiązuje od dnia 27.01.2014 r.
Str. 2 / Str. 3

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 0307/Wo_{Ch}

Lp.	Parametr	Jednostka	Wynik	Niepewność rozszerzona*	Wartość dopuszczalna**	Identyfikator metody badawczej	Status metody
9	Azotyny Metoda spektrofotometryczna	mg/l	<0,010	-	0.50	PN-EN 26777:1999	§ A, R
10	Mangan Metoda spektrofotometryczna	µg/l	32	± 11	50	PB-81 edycja 1 z dnia 25.03.2010r.	§ A, R
11	Żelazo Metoda spektrofotometryczna	µg/l	18	± 8	200	PN-ISO 6332:2001 pkt 7.1.1	§ A, R
12	Chlorki Metoda miareczkowa	mg/l	38,0	± 8,0	250	PN-ISO 9297:1994	§ A, R
13	Siarczany Metoda spektrofotometryczna	mg/l	75,8	± 13	250	PB-82 edycja 1 z dnia 25.03.2010r.	§ A, R
14	Stężenie wapnia i magnezu (twardość ogólna) Metoda miareczkowa	mg/l	363	± 65	60-500	PN-ISO 6059:1999	§ A, R
15	Indeks nadmanganianowy (utlenialność) Metoda miareczkowa	mg/l	2,5	± 0,5	5,0	PN-EN ISO 8467:2001	§ A, R
16	Cyjanki Metoda spektrofotometryczna	µg/l	<10,0	-	50	PN-80/C-04603.01	§
17	Ołów (Pb) Metoda absorpcyjnej spektrometrii atomowej z atomizacją elektrotermiczną (ETAAS)	µg/l	<2,00	-	10	PN-EN ISO 15586:2005	§ A, R
18	Kadm (Cd) Metoda absorpcyjnej spektrometrii atomowej z atomizacją elektrotermiczną (ETAAS)	µg/l	<0,200	-	5	PN-EN ISO 15586:2005	§ A, R
19	Nikiel (Ni) Metoda absorpcyjnej spektrometrii atomowej z atomizacją elektrotermiczną (ETAAS)	µg/l	6,40	± 1,2	20	PN-EN ISO 15586:2005	§ A, R
20	Arsen (As) Metoda absorpcyjnej spektrometrii atomowej z atomizacją elektrotermiczną (ETAAS)	µg/l	<5,00	-	10	PN-EN ISO 15586:2005	§ A, R
21	Glin (Al) Metoda absorpcyjnej spektrometrii atomowej z atomizacją elektrotermiczną (ETAAS)	µg/l	5,62	± 2,2	200	PN-EN ISO 15586:2005	§ A, R
22	Selen (Se) Metoda absorpcyjnej spektrometrii atomowej z atomizacją elektrotermiczną (ETAAS)	µg/l	<5,00	-	10	PN-EN ISO 15586:2005	§
23	Antymon (Sb) Metoda absorpcyjnej spektrometrii atomowej z atomizacją elektrotermiczną (ETAAS)	µg/l	<2,00	-	5	PN-EN ISO 15586:2005	§ A, R
24	Chrom (Cr) Metoda absorpcyjnej spektrometrii atomowej z atomizacją elektrotermiczną (ETAAS)	µg/l	<2,00	-	50	PN-EN ISO 15586:2005	§ A, R
25	Bor (B) Metoda absorpcyjnej spektrometrii atomowej z atomizacją elektrotermiczną (ETAAS)	mg/l	<0,250	-	1,0	PB-145 edycja 1 z dnia 31.05.2012 r.	§ A, R
26	Rtęć (Hg) Metoda absorpcyjnej spektrometrii atomowej z amalgamacją	µg/l	<0,400	-	1	PB-25 edycja 2 z dnia 24.01.2014 r.	§ A, R
27	Miedź (Cu) Metoda płomieniowej absorpcyjnej spektrometrii atomowej (FAAS)	mg/l	<0,050	-	2,0	PN-ISO 8288:2002	§ A, R
28	Sód (Na) Metoda płomieniowej absorpcyjnej spektrometrii atomowej (FAAS)	mg/l	12,4	± 2,1	200	PN-ISO 9964-1:1994+Ap1:2009	§ A, R
29	Fluorki Metoda chromatografii jonowej (IC)	mg/l	0,23	± 0,05	1,5	PN-EN ISO 10304-1:2009	§ A, R

Smilowo, dnia 21.05.2015 r.

Laboratorium Usługowo-Badawcze "BIOCHEMIK" Sp. z o.o.
Formularz nr 5.10/F110
Obowiązuje od dnia 27.01.2014 r.
Str. 3 / Str. 3

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 0307/Wo_{Ch}

Lp.	Parametr	Jednostka	Wynik	Niepewność rozszerzona*	Wartość dopuszczalna**	Identyfikator metody badawczej	Status metody
30	Bromiany Metoda chromatografii jonowej (IC)	µg/l	<5,0	-	10	PN-EN ISO 15061:2003	§ A, R
31	Benzo(a)piren Metoda wysokosprawnej chromatografii cieczowej z detekcją fluorescencyjną (HPLC-FLD)	µg/l	<0,001	-	0.010	PB-53 edycja 1 z dnia 15.02.2010 r.	§ A, R
32	Suma WWA Metoda wysokosprawnej chromatografii cieczowej z detekcją fluorescencyjną (HPLC-FLD)	µg/l	<0,001	-	0.10	PB-53 edycja 1 z dnia 15.02.2010 r.	§ A, R
33	Chlorek winylu Metoda chromatografii gazowej z detekcją spektrometrią mas (GC-MS)	µg/l	<0,20	-	0.50	PN-EN ISO 10301:2002	§ A, R
34	1,2 - Dichloroetan Metoda chromatografii gazowej z detekcją spektrometrią mas (GC-MS)	µg/l	<0,50	-	3.0	PN-EN ISO 10301:2002	§ A, R
35	Suma THM Metoda chromatografii gazowej z detekcją spektrometrią mas (GC-MS)	µg/l	<3,0	-	100	PN-EN ISO 10301:2002	§ A, R

Wyniki odnoszą się wyłącznie do próbek badanych.

Sprawozdanie z badań bez pisemnej zgody laboratorium nie powinno być powielane inaczej, jak tylko w całości.

Laboratorium posiada Certyfikat Akredytacji Nr AB 400, akredytacji udzielono dnia 14.08.2002.

Niepewność wyników podaje się w sytuacji, gdy ma to znaczenie dla miarodajności wyników badań oraz kiedy zostało to uzgodnione z Klientem.

*Niepewność rozszerzona wynika z niepewności standardowej pomnożonej przez współczynnik rozszerzenia $k = 2$, który dla rozkładu normalnego zapewnia poziom ufności w przybliżeniu 95%. Niepewność podawana jest dla wyników metod akredytowanych mieszczących się w zakresie akredytacji i uwzględnia niepewność pobierania próbek.

**Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dn. 29.03.2007 r. w sprawie jakości wody przeznaczonej do spożycia przez ludzi (Dz. U. nr 61, poz. 417; zmiany Dz. U. 2010 r., nr 72, poz. 466).

Próbka, w której oznaczono metale wg PN-EN ISO 15586:2005 i PN-ISO 8288:2002 została przesączona (formy rozpuszczone) oraz utrwalona przez dodanie kwasu azotowego.

Status metody: A - metody akredytowane, NA - metody nieakredytowane, R - metody badania przywołane w przepisach prawa, NR - metody badania inne niż przywołane w mającym zastosowanie przepisach prawa, nie stanowi podstawy do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie.

Miejsce wykonania analizy: § - Smilowo; L - Łuków; T - teren; P - badania wykonane przez podwykonawcę.

Autoryzował

poz. 1 - 16 - Specjalista ds. badań chemicznych mgr Joanna Górzyńska

poz. 17 - 28 - Laborant inż. Monika Matejczuk

poz. 29 - 35 - Laborant inż. Magdalena Małka

Osoba sporządzająca sprawozdanie:

Laborant mgr inż. Natalia Stopera

LABORANT

LABORANT

Specjalista ds. badań chemicznych

inż. Monika Matejczuk

inż. Magdalena Małka

Koniec sprawozdania.

