

## RAPPORTO DI PROVA 25/000745031

data di emissione 17/11/2025

Codice intestatario 0010823/019

Spett.le  
CHELAB SRL  
CORSO STALINGRADO, 50  
17014 CAIRO MONTENOTTE  
(SV)  
IT

### Dati campione

Numero di accettazione 25.128521.0001  
Consegnato da DHL International il 29/10/2025  
Data ricevimento 29/10/2025  
Proveniente da CHELAB SRL CORSO STALINGRADO, 50 17014 CAIRO MONTENOTTE (SV) IT  
Matrice ACQUA DESTINATA AL CONSUMO UMANO  
Descrizione campione 25LA24367 - ACQUA DESTINATA AL CONSUMO UMANO

### Dati campionamento

Campionato da Cliente

segue rapporto di prova n. 25/000745031

**RISULTATI ANALITICI**

	Valore/ Incertezza	U.M.	Valori di riferimento	Riferimenti	RL	R	Data inizio fine analisi	Unità op.	Ri ga
<b>SUL CAMPIONE TAL QUALE</b>									
									1
CLORATI Met.: EPA 9056 A 2007	< RL	mg/l	<=0,7	D.Lgs n. 102/2025	0,20	99.14#	30/10/2025- -03/11/2025	02	2
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 #	30/10/2025- -05/11/2025	02	3
FITOFARMACI Met.A: MP 2627 rev 2 2024							30/10/2025- -13/11/2025	01	4
Met.B: MP 2628 rev 2 2024							30/10/2025- -13/11/2025	01	
							30/10/2025- -13/11/2025	01	
1-naftolo	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	85#	Met.A		5
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		6
o,p'-DDD	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	55.8	Met.A		7
2,4'-DDE	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	33.7	Met.A		8
o,p'-DDT	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	45.1	Met.A		9
p,p'-DDD	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	55.8	Met.A		10
p,p'-DDE	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	33.7	Met.A		11
p,p'-DDT	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	55.8	Met.A		12
2-4-5-T	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.4#	Met.B		13
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		14
2,4-DB	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.4#	Met.B		15
2-cheto-etofumesato ad anello aperto	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		16
Etofumesato	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		17
2,4-diclorobenzofenone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	65.5	Met.A		18
p-fenilfenolo	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		19
3,4-dicloroanilina	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	45.1	Met.A		20
2-idrossi propossicarbazone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		21
3-Idrossicarbofurano	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		22
Carbofurano	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		23
4,4-Dibromobenzofenone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	75.6	Met.A		24
4,4'-diclorobenzofenone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	65.5	Met.A		25

segue rapporto di prova n. 25/000745031

### RISULTATI ANALITICI

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

Mod. 714/SQ rev. 14

Pagina 3 di 18

**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
(somma di isomeri)									
Bendiocarb	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		54
Benodanil	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		55
Bensulfuron metile	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		56
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		57
Benzoilprop-etile	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		58
Benzossimato	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		59
Benzotiazuron	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		60
Biciclopirona	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		61
Bifenox	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		62
Bispiribac	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	76.4	Met.B		63
Bixafen	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		64
Bixafen desmetile	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		65
Bomil A	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		66
Bomil B	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		67
Bomil	<0,010	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025			Met.B		68
Boscalid	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		69
Bromfenvinfos-Metile	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.1#	Met.A		70
Bromopropilato	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	85#	Met.A		71
Bromoxinil e suoi sali	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		72
BTS 44595	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.4#	Met.B		73
BTS 44596	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		74
Bupirimate	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		75
Buprofezin	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		76
Butacloro	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	85#	Met.A		77
Butafenacil	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.1#	Met.A		78
Carbaril	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		79
Carbendazim e benomil (somma di benomil e	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n.	0,010	76.4	Met.B		80

### RISULTATI ANALITICI

	Valore/ Incertezza	U.M.	Valori di riferimento	Riferimenti	RL	R	Data inizio fine analisi	Unità op.	Ri ga
carbendazim)				102/2025					
Carbofenotion	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	75.6	Met.A		81
Carbofenotion-metile	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	85#	Met.A		82
Ossicarbossina	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		83
Carbossina-sulfossido	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	115#	Met.B		84
Carfentrazone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		85
Carfentrazone-etile	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		86
Chinometionato	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	75.6	Met.A		87
Cianofenfos	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		88
Cianofos	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	85#	Met.A		89
Ciantraniliprole	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		90
Ciazofamid	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		91
Ciclanilide	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		92
Ciclossidim	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	40.5	Met.B		93
Cicluron	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		94
Ciflufenamid: somma di ciflufenamid (isomero Z) e del relativo isomero E	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		95
Cimiazolo	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.1#	Met.A		96
Cinosulfuron	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		97
Cipermetrina (cipermetrina, incluse altre miscele degli isomeri costituenti (somma degli isomeri))	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	33.7	Met.A		98
Ciprazina	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		99
Ciproconazolo	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		100
Ciprodinil	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		101
Cipofuram	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		102
Ciprosulfamide	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		103
cis-Eptacloro epossido	< RL	µg/l	<=0,03	D.Lgs n. 102/2025	0,010	65.5	Met.A		104
trans-Eptacloro epossido	< RL	µg/l	<=0,03	D.Lgs n. 102/2025	0,010	65.5	Met.A		105
Eptacloro	< RL	µg/l	<=0,03	D.Lgs n. 102/2025	0,010	55.8	Met.A		106
Climbazolo	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.1#	Met.A		107

segue rapporto di prova n. 25/000745031

**RISULTATI ANALITICI**

	Valore/ Incertezza	U.M.	Valori di riferimento	Riferimenti	RL	R	Data inizio fine analisi	Unità op.	Ri ga
Clodinafop-propargile	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		108
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		109
Clofentezina	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	76.4	Met.B		110
Clomazone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	65.5	Met.A		111
Clomeprop	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		112
Cloprop	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		113
Cloquintocet-mexyl	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	85#	Met.A		114
Cloraben-metil estere	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	75.6	Met.A		115
Clorantranilipolo	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		116
Clorbenside solfone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		117
Clorbromuron	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		118
Clorfenapir	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	75.6	Met.A		119
Cloridazon	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		120
Clorobenzilato	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		121
Clorotalonil	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	75.6	Met.A		122
Cloroxuron	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		123
Clorpirifos-metile	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	65.5	Met.A		124
Clorprofam	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	75.6	Met.A		125
Clorsulfuron	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		126
Clortal-dimetile	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	75.6	Met.A		127
Clortiofos	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	65.5	Met.A		128
Clortion	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		129
Clotianidin	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		130
Tiametoxam	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		131
Tiencarbazone-metile	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		132
Cumafos	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		133
Coumatetralil	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		134
Ossidemeton-metile	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.4#	Met.B		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.

segue rapporto di prova n. 25/000745031

**RISULTATI ANALITICI**

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

Mod. 714/SQ rev. 14

Pagina 7 di 18

**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
dei fenoli loro corrispondenti)				102/2025					
Dinoseb	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.4#	Met.B		164
Dinoterb	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		165
Dipropetrina	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		166
Disulfoton solfone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		167
Disulfoton solfossido	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.4#	Met.B		168
Ditalimfos	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	65.5	Met.A		169
DNOC	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	76.4	Met.B		170
Edifenfos	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.1#	Met.A		171
Endrin	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	85#	Met.A		172
Endrin aldeide	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	75.6	Met.A		173
Endrin chetone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	85#	Met.A		174
EPN	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	85#	Met.A		175
Epossiconazolo	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		176
Esaconazolo	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		177
Esaflumuron	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	40.5	Met.B		178
Esazinone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		179
Etaconazolo	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		180
Etiofencarb solfone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.4#	Met.B		181
Etiofencarb solfossido	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	131.4	Met.B		182
Etion	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	75.6	Met.A		183
Exitiazox (qualsiasi percentuale di isomeri costituenti)	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		184
Famphur	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	103.1#	Met.A		185
Famoxadone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		186
Fenamidone	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		187
Fenarimol	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		188
Fenbuconazolo (somma degli enantiomeri costituenti)	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	94.5#	Met.A		189
Fenclorfos oxon	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n. 102/2025	0,010	86.7#	Met.B		190
Fenexamide	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n.	0,010	103.1#	Met.A		191



### RISULTATI ANALITICI

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

## RISULTATI ANALITICI

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

## RISULTATI ANALITICI

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

### RISULTATI ANALITICI

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

## RISULTATI ANALITICI

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

### RISULTATI ANALITICI

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



segue rapporto di prova n. 25/000745031

## RISULTATI ANALITICI

	Valore/ Incertezza	U.M.	Valori di riferimento	Riferimenti	RL	R	Data inizio fine analisi	Unità op.	Ri ga
Profenofos	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.5#	Met.A		359
Promecarb	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	76.4	Met.B		360
Prometon	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.5#	Met.A		361
Propanil	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		362
Propaquizafop	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	59.1	Met.B		363
Propetamfos	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	75.6	Met.A		364
Propiconazolo (somma di isomeri)	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.5#	Met.A		365
Propizamide	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	103.1#	Met.A		366
Propossicarbazone	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		367
Propoxur	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	76.4	Met.B		368
Protioconazolo-destio (somma di isomeri)	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	115#	Met.B		369
Protoato	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.5#	Met.A		370
Pyroxasulfone	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	85#	Met.A		371
Quinalfos	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	85#	Met.A		372
Quinclorac	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		373
Quinoxifen	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.5#	Met.A		374
Quizalofop, incluso quizalofop-P	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		375
Quizalofop-etile	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	76.4	Met.B		376
Rotenone	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	86.7#	Met.B		377
M800H11 (Saflufenacil-N,N-desmetil)	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	86.7#	Met.B		378
M800H35 (Saflufenacil-N-desmetil-urea)	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	86.7#	Met.B		379
Sedaxane (somma di isomeri)	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		380
Simeconazolo	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	86.7#	Met.B		381
Simetrina	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	85#	Met.A		382
Sintofen	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		383
Spirotetrammato	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		384
BY108330-chetoidrossilico	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		385
BY108330-Monoidrossilico	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		386

Mod. 714/SQ rev. 14

Pagina 15 di 18

**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
BYI08330-enol-glucoside	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		387
Sulfentrazone	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		388
Sulfosulfuron	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	86.7#	Met.B		389
Sulfoxaflor (summa degli isomeri)	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		390
Sulprofos	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	65.5	Met.A		391
SWEP	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.5#	Met.A		392
Tebuconazolo	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.5#	Met.A		393
Tebufenozide	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		394
Tebufenpirad	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	75.6	Met.A		395
Teflubenzuron	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		396
Tepalossidim	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	86.7#	Met.B		397
Terbacil	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	103.1#	Met.A		398
Terbucarb	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	85#	Met.A		399
Terbufos solfone	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	86.7#	Met.B		400
Terbufos solfossido	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		401
Tetraclorvinfos	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	103.1#	Met.A		402
Tetraconazolo (somma degli isomeri costituenti)	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.5#	Met.A		403
Tetradifon	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	85#	Met.A		404
Tetrametrina	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	75.6	Met.A		405
Tiabendazolo	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		406
Thiacloprid	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		407
Tifensulfuron metile	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	86.7#	Met.B		408
Tidiazuron	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		409
Tiobencarb	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	85#	Met.A		410
Tiofanox solfone	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	94.4#	Met.B		411
Tiofanox solfossido	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	103.4#	Met.B		412
Tolclofos-metile	< RL	µg/l	<=0,1	102/2025 D.Lgs n.	0,010	65.5	Met.A		413
Dimetilaminosolfotoluidide (DMST)	< RL	µg/l	<=0,1	D.Lgs n.	0,010	94.5#	Met.A		414

## RISULTATI ANALITICI

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

### Unità Operative

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

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

**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. 25/000745031

### Informazioni sui metodi di prova e/o requisiti/specifiche

Riga (2-3), (5-438) - 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).

Riga (2) - Metodo: EPA 9056 A 2007 = I controlli qualità applicabili risultano all'interno dei parametri statistici calcolati.

Riga (3) - Metodo: RAPP ISTISAN 2007/31 Pag.195 ISS.CBA:001 = RAPPORTI ISTISAN 2007/31 Pag. 195 ISS.CBA.001.REV00

Riga (4) - 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 : CHELAB SRL CORSO STALINGRADO, 50 17014 CAIRO MONTENOTTE (SV) IT

Descrizione: 25LA24367 - ACQUA DESTINATA AL CONSUMO UMANO

<b>Responsabile prove chimiche</b>
Unità Operative 01
<b>Dott.ssa Federica Lomi</b>
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

<b>Responsabile prove chimiche</b>
Unità Operative 02
<b>Dott.ssa Barbara Scantamburlo</b>
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.  
- 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.