

Relatório de Ensaio N.º: 2616105

Cliente: FREGUESIA DE ALCARIA

Morada: AV. D. MARIA LURDES SILVA LINO SOUSA
6230-022 ALCARIA FND

Local de Recolha: FREGUESIA DE ALCARIA

Responsável pela Recolha: Requisitante*

Versão: 1.0

Boletim Definitivo

Data de Recolha: 28/05/2026

Data de Recepção: 28/05/2026

Data Inic. Análise: 28/05/2026

Data Fim Análise: 01/06/2026

Data de Emissão: 09/06/2026

Identificação da Amostra

Tipo de Amostra: Água para Consumo Humano

Descrição de Amostra: Fonte Alcária

Dados de Recolha

Acondicionamento: F.P.Estéril

Transporte: Refrigerado

Parâmetros/Método de Ensaio	Unidades	Resultado	Inc (k=2)	VR	VL
Enumeração de Microrganismos Viáveis - Número de Colónias a (22±2)°C ISO 6222:1999	ufc/mL	175	---	---	(a)
Pesquisa e Quantificação de Bactérias Coliformes ISO 9308-1:2014/Amd1:2016	ufc/100 mL	> 80	---	---	0
Pesquisa e Quantificação de Clostridium perfringens ISO 14189:2013	ufc/100 mL	0	---	---	0
Pesquisa e Quantificação de Enterococos ISO 7899-2:2000	ufc/100 mL	0	---	---	0
Pesquisa e Quantificação de Escherichia coli ISO 9308-1:2014/Amd1:2016	ufc/100 mL	5	---	---	0

Declaração de Conformidade

O(s) parâmetro(s) assinalado(s) a **negrito** não respeita(m) o Valor Paramétrico de acordo com o Decreto Lei N.º69/2023, de 21 de Agosto para a Qualidade da Água destinada ao consumo humano.

Observações

(a) Contudo, não é desejável que o número de colónias a 22°C seja superior a 100.



Relatório de Ensaio N.º: 2616105**Cliente:** FREGUESIA DE ALCARIA**Morada:** AV. D. MARIA LURDES SILVA LINO SOUSA
6230-022 ALCARIA FND**Local de Recolha:** FREGUESIA DE ALCARIA**Responsável pela Recolha:** Requisitante***Versão:** 1.0**Boletim Definitivo****Data de Recolha:** 28/05/2026**Data de Recepção:** 28/05/2026**Data Inic. Análise:** 28/05/2026**Data Fim Análise:** 01/06/2026**Data de Emissão:** 09/06/2026**Identificação da Amostra****Tipo de Amostra:** Água para Consumo Humano**Descrição de Amostra:** Fonte Alcária**Dados de Recolha****Acondicionamento:** F.P. Estéril**Transporte:** Refrigerado

Parâmetros/Método de Ensaio	Unidades	Resultado	Inc (k=2)	VR	VL
DIL - Diluição; FactDil - Factor de Diluição; UFC - Unidades Formadoras de Colónias; ISO - International Standard Organisation; NMP - Numero Mais Provável; LQ - Limite de Quantificação; NF - Norma Francesa; NP - Norma Portuguesa; MI - Método Interno; HPA - Health Protection Agency; NE - Número Estimado; P - Presente; VR - Valor recomendado; VL - Valor limite; e - Fator exponencial.					

O ensaio e/ou colheita assinalado com * não se encontra incluído no âmbito da acreditação.

O ensaio e/ou colheita assinalado com # foi realizado por fornecedor externo acreditado, e não se encontra incluído no âmbito de acreditação do Laboratório INTERPREV.

O ensaio e/ou colheita assinalado com #* foi realizado por fornecedor externo não acreditado, e não se encontra incluído no âmbito da acreditação do Laboratório INTERPREV.

A amostragem foi da responsabilidade do requisitante.

Inc (k=2) – Incerteza relativa expandida para um intervalo de confiança de 95% para a componente analítica.

Os dados constantes na descrição da amostra e respectiva data de recolha, foram fornecidos pelo cliente e são da sua responsabilidade.

Os resultados analíticos referem-se única e exclusivamente à amostra analisada e tal como foi recepcionada.

As opiniões ou pareceres expressos neste Relatório de Ensaio encontram-se fora do âmbito de acreditação.

Os resultados expressos sob forma <X indicam que são inferiores ao LQ (Limite de Quantificação do Método), significando que o microrganismo não foi detectado.

Os ensaios são realizados na morada abaixo indicada.

Na Declaração de Conformidade, quando efetuada, não é contabilizada a incerteza da medição. A Declaração de Conformidade aplica-se aos parâmetros acreditados.

Este Relatório de Ensaio apresenta-se de forma simplificada e não contém todas as informações requeridas pela NP EN ISO/IEC 17025, conforme acordado com o cliente, as quais poderão ser fornecidas a pedido deste.

Directora Técnica

Joana Trindade, Dr^a

Não é permitida a reprodução parcial deste boletim sem autorização do laboratório.

