

AZIENDA SANITARIA LOCALE RIETI
Via del Terminillo, 42 – 02100 RIETI - Tel. 0746.2781 – PEC: asl.rieti@pec.it
C.F. e P.I. 00821180577

U.O.S.D. IGIENE ALIMENTI E NUTRIZIONE

Prot. 65862

Rieti, 08/09/2025

**Al Sig. Sindaco
del Comune di Fiamignano (RI)**

e p.c. Spett.le APS spa

Oggetto: Proposta di Revoca dei provvedimenti cautelativi adottati (**art.15, co.2, lettera c)** del **D.lgs. 18 del 23 febbraio 2023**

Vista la richiesta di Revoca dell'Ordinanza Sindacale del Comune di Fiamignano n. 54 del 04/09/2025 trasmessa dalla Società APS spa (ns. prot. n. 65687 del 08/09/2025);

Visto il referto analitico allegato alla richiesta (ns. prot. n. 65687 del 08/09/2025), che ad ogni buon fine si allega, del Laboratorio accreditato "Delta APS Service Srl" nel quale viene indicato un campionamento eseguito presso la F.P. San Pietro del Comune di Fiamignano (RI) effettuato in data 02/09/2025 (Rapporto di Prova nr. PV/A 16787/2025 del 05/09/2025);

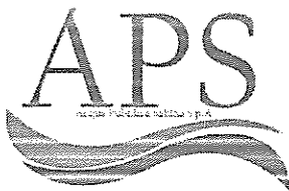
Questa Autorità Competente propone la Revoca dell'Ordinanza sopra menzionata.

Distinti saluti

U.O.S.D. IGIENE ALIMENTI E NUTRIZIONE

AZIENDA SANITARIA LOCALE RIETI
Dipartimento di Prevenzione

RESPONSABILE
Dott. Gianluca Fovi De Ruggiero



Rieti, 08/09/2025

Spett.le ASL Rieti – Dipartimento di prevenzione
Via del Terminillo, 42
02100 Rieti (RI)
dipartimentoprevenzione.asl.rieti@pec.it

c.p.c. Comune di Fiamignano
Via Gabriele D'Annunzio, 2
02023 – Fiamignano (RI)
comunedifiamignano@pec.it

Oggetto: **RICHIESTA PARERE REVOCA ORDINANZA.**
Vostra Ordinanza Sindacale n. 54 del 04/09/2025;
Trasmissione rapporti analitici di prova.

In merito all'ordinanza citata in oggetto, in allegato alla presente si trasmette il Rapporto analitico di prova del punto di prelievo oggetto di provvedimento (F.P. Frazione San Pietro), con il quale si evidenzia la conformità delle acque analizzate.

Pertanto, si richiede il parere di competenza ai fini della revoca dell'Ordinanza Sindacale emessa, contestualmente la scrivente provvederà alla rimozione della cartellonistica di avviso apposta ai punti di prelievo.

Si richiede inoltre di trasmettere a questa Società, copia dell'Ordinanza di Revoca emessa.

Restiamo a disposizione per ogni eventuale chiarimento.

Saluti.

Acqua Pubblica Sabina S.p.A.
Referente Qualità Acqua Potabile

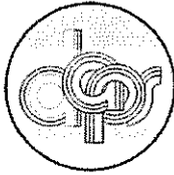
(Stefano Minetti)

Red.to: (SEM)

Ver.to: (G.F.)

ACQUA PUBBLICA SABINA S.P.A. Via E. Mercatanti, 8 02100 Rieti
P.IVA/C.F. 01138990375, info@acquapubblicasabina.it, info.aps@pec.it; (+39) 0746.233901





Delta APS Service Srl
Ambiente Prevenzione e Sicurezza
Laboratorio di Analisi Chimico - Fisiche - Microbiologiche
C.F. e P.IVA 04776681008 - C.C.I.A.A. 802272
Iscr. Trib. Roma 7357/94
Dott. Chimico Patrizia Verduchi (European Chemist)



00865

Rapporto di prova n°: PV/A 16787/ 2025

M.P.7001/16, Rev.2 del 09/07/2025

SPETT.LE
ACQUA PUBBLICA SABINA S.P.A.
VIA MERCATANTI N°8
02100 RIETI (RI)

Data di emissione documento:	05/09/2025		
Descrizione del campione:	Acqua		
Campionato da:	Tecnico Delta A.P.S. Service Srl		
Data campionamento:	02/09/2025	alle ore: 8:00	
Metodo di campionamento:	ISO 5667-5:2006* - UNI EN ISO 19458:2006	Rif. verbale di camp.: 2 del 02/09/2025	
Matrice campionata:	Acqua ad uso umano		
Imballo:	Bottiglia in polietilene/sterile con tiosolfato		
Origine del campione:	Acqua Pubblica Sabina Spa - Via Mercatanti, 8 - Rieti		
Punto di prelievo:	12AP- F.P. San Pietro - 057028 Fiamignano		
Quantità campionata:	2	L	
Temperatura di trasporto:	2,3°C - 5,2°C	Temperatura di ricezione in lab.: 5,2°C	
Data di ricevimento campione:	02/09/2025		
Codice Lab. :	16428		
Analizzato da:	Delta APS Service Srl, Roma Via M. Melato nn°22/38		

Parametro	Risultato	Unità di Misura	Metodo	Data inizio	Data fine	Limiti (min-max)	
						D.lgs 19/06/2025, n.102	
* Temperatura	15,1	°C	APAT CNR IRSA 2100 Man 29 2003	02/09/2025	02/09/2025	--	--
Colore	Incolore TQ	-	APAT CNR IRSA 2020A Man 29 2003	02/09/2025	02/09/2025	--	Accettabile per i consumatori e
Odore	Inodore TQ	-	APAT CNR IRSA 2050 Man 29 2003	02/09/2025	02/09/2025	--	Accettabile per i consumatori e
Sapore	Insapore TQ	-	APAT CNR IRSA 2080 Man 29 2003	02/09/2025	02/09/2025	--	Accettabile per i consumatori e
pH	8,04	unità di pH	APAT CNR IRSA 2060 Man 29 2003	02/09/2025	02/09/2025	6,5	9,5
Conducibilità elettrica	428	µs/cm	APAT CNR IRSA 2030 Man 29 2003	02/09/2025	02/09/2025	--	2500
Torbidità	0,08	NTU	APAT CNR IRSA 2110 Man 29 2003	02/09/2025	02/09/2025	--	Accettabile per i consumatori e
Cloro Attivo	0,05	mg/L	UNI EN ISO 7393-2:2018	02/09/2025	02/09/2025	--	--

(1) Dati forniti dal Cliente. Il campionamento eseguito dal Cliente non è accreditato ACCREDIA

* Prova o campionamento non accreditati da ACCREDIA.
° Prova effettuata in subappalto

** Valore superiore al limite normativo vigente. Incertezza di misura stimata al livello di fiducia p=95%. La regola decisionale utilizzata dal laboratorio è la regola di accettazione semplice, quindi la conformità del risultato al limite indicato è data escludendo il contributo dell'incertezza (Conforme se il valore misurato è inferiore al limite; Non Conforme se il valore misurato è superiore al limite). Il rischio che il valore accettato sia al di fuori del limite di tolleranza è fino al 50% (Rif. ILAC G8:09:2019).

Per le prove microbiologiche: analisi eseguite su singola piastra con due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024. Il segno "*" nella colonna del risultato indica che il parametro in questione non è quantificabile al di sotto del limite di quantificazione del laboratorio.

I risultati si riferiscono solo all'oggetto sottoposto a prova. I risultati si riferiscono al campione così come ricevuto in laboratorio. Il risultato, così come espresso in unità di misura, è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni contenute nel presente rapporto di prova, eccetto quelle fornite dal cliente. Il laboratorio declina inoltre ogni responsabilità sulla validità dei risultati di prova per i campioni ricevuti in condizioni non conformi sui quali il Cliente ha comunque richiesto di eseguire la prova.

Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto se non integralmente senza l'approvazione scritta del Laboratorio.

Le analisi sono state effettuate secondo i metodi ufficiali, salvo quanto richiesto. Certificato d'analisi valido a tutti gli effetti di legge, ai sensi dell'art.16 del R.D. n° 842/1928, art.16 e 18 della legge n° 679/1957, D.M. 21/06/1978, art. 8 c.3 del D.M. 25/03/1986.

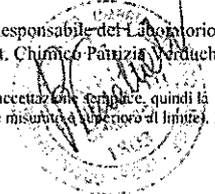
Pagina 1 di 2

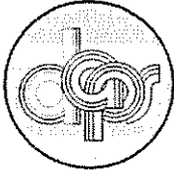
Sede Legale: Via Maria Melato 39/54 - 00139 Roma
Amministrazione - Ufficio Tecnico: Via Maria Melato 46 - 00139 Roma
Laboratorio Chimico: Via Maria Melato 22 - 00139 Roma
Laboratorio Microbiologico - Rodan: Via Maria Melato 38 - 00139 Roma
Laboratorio Polveri - Fibre - Agenti Fisici: Via Maria Melato 53 - 00139 Roma

Tel +39 0633610033
http://www.deltaaps.it

info@deltaaps.it
amministrazione@deltaaps.it
ufficiotecnico@deltaaps.it
laboratorio@deltaaps.it

Il Responsabile del Laboratorio
Dott. Chimico Patrizia Verduchi





Parametro	Risultato	Unità di Misura	Metodo	Data inizio	Data fine	Limiti (min-max)	
						D.lgs 19/06/2025, n.102	
Ammonio	<0,02	mg/L	UNI ISO 23695:2023	02/09/2025	02/09/2025	--	0,50
Alluminio	1,46	µg/L	UNI EN ISO 17294-2:2023	04/09/2025	04/09/2025	--	200
Ferro	4,99	µg/L	UNI EN ISO 17294-2:2023	04/09/2025	04/09/2025	--	200
Manganese	<0,1	µg/L	UNI EN ISO 17294-2:2023	04/09/2025	04/09/2025	--	50
Piombo	<0,1	µg/L	UNI EN ISO 17294-2:2023	04/09/2025	04/09/2025	--	5,0
Sodio	2,04	mg/L	UNI EN ISO 17294-2:2023	04/09/2025	04/09/2025	--	200
Durezza	6,82	°F	UNI EN ISO 17294-2:2023 da calcolo	04/09/2025	04/09/2025	--	--
Calcio	24,72	mg/L	UNI EN ISO 17294-2:2023	04/09/2025	04/09/2025	--	--
Magnesio	1,43	mg/L	UNI EN ISO 17294-2:2023	04/09/2025	04/09/2025	--	--
Conta microrganismi vitali 22°C	<1	UFC/mL	UNI EN ISO 6222:2001	02/09/2025	05/09/2025	--	Senza variazioni anomale
* Conta dei microrganismi a 37°C	<1	UFC/mL	UNI EN ISO 6222:2001	02/09/2025	04/09/2025	--	--
Conta di Escherichia coli	<1	UFC/100mL	UNI EN ISO 9308-1:2017	02/09/2025	03/09/2025	--	0
Conta di enterococchi intestinali	<1	UFC/100mL	UNI EN ISO 7899-2:2003	02/09/2025	04/09/2025	--	0

Conclusioni in base alle prove eseguite:

In relazione ai risultati ottenuti il campione RIENTRA nei valori di parametro fissati dal D.lgs 19/06/2025, n.102 e ss.mm. e n.

Determinazione dell'odore: Il metodo prevede l'identificazione e la classificazione dell'odore e la misura della sua intensità.

La determinazione dell'odore viene di norma eseguita per diluizione del campione in esame, con acqua inodore, al fine di valutare la diluizione più spinta alla quale può essere ancora percepito l'odore. Tale diluizione rappresenta la soglia di percezione dell'odore ed è una misura indiretta della sua "concentrazione" nel campione. I risultati sono espressi con un numero rappresentante il valore della soglia di percezione dell'odore di cui si precisa la natura con dei codici alfabetici. FP: 1.0 mg/l, MM: 1.0 mg/l, CC: 1.5 mg/l, CL: 2.0 mg/l, AC: 4.0 mg/l

Determinazione del colore: L'intensità del colore viene determinata attraverso un confronto visivo fra il campione in esame eventualmente diluito con acqua distillata o deionizzata e un campione di acqua distillata o deionizzata. Dall'esame comparativo fra il cilindro di riferimento contenente acqua e quelli contenenti le varie diluizioni, viene rilevata presenza o assenza di colore nel campione alla diluizione considerata nel metodo.

Per il parametro conta dei microrganismi vitali a 22°C e 36°C è stato utilizzato il terreno Yeast extract agar/Water plate count agar, ed è stata utilizzata la tecnica per inclusione

Fine rapporto di prova

(1) Dati forniti dal Cliente. Il campionamento eseguito dal Cliente non è accreditato ACCREDIA

* Prova o campionamento non accreditati da ACCREDIA.

° Prova effettuata in subappalto

°° Valore superiore al limite normativo vigente. Incertezza di misura stimata al livello di fiducia p=95%. La regola decisionale utilizzata dal laboratorio è la regola di accettazione semplice, quindi la conformità del risultato al limite indicato è data escludendo il contributo dell'incertezza (Conforme se il valore misurato è inferiore al limite; Non Conforme se il valore misurato è superiore al limite). Il rischio che il valore accettato sia al di fuori del limite di tolleranza è fino al 50% (Rif. ILAC G8:09/2019).

Per le prove microbiologiche: analisi eseguite su singola piastra con due diluizioni successive in conformità alla ISO 7218:2024.

Il segno "<" nella colonna del risultato indica che il parametro in questione non è quantificabile al di sotto del limite di quantificazione del laboratorio.

I risultati si riferiscono solo all'oggetto sottoposto a prova. I risultati si riferiscono al campione così come ricevuto in laboratorio. Il risultato, così come espresso in unità di misura, è stato ottenuto mediante elaborazione dei dati espressamente dichiarati da chi ha eseguito il campionamento.

Il laboratorio si assume la responsabilità di tutte le informazioni contenute nel presente rapporto di prova, eccetto quelle fornite dal cliente. Il laboratorio declina inoltre ogni responsabilità sulla validità dei risultati di prova per i campioni ricevuti in condizioni non conformi sui quali il Cliente ha comunque richiesto di eseguire la prova.

Il presente rapporto di prova non può essere riprodotto se non integralmente senza l'approvazione scritta del Laboratorio.

Le analisi sono state effettuate secondo i metodi ufficiali, salvo quanto richiesto. Certificato d'analisi valido a tutti gli effetti di legge, ai sensi dell'art.16 del R.D. n° 842/1928, art.16 e 18 della legge n° 679/1957, D.M. 21/06/1978, art. 8 c.3 del D.M. 25/03/1986.

