

ANALYSERAPPORT

Prøvenr.:	439-2025-12090601	Prøvetakingsdato:	09.12.2025			
Prøvetype:	Drikkevann	Prøvetaker:	Nils			
Prøvemerkning:	Kum 102720	Analysestartdato:	09.12.2025			
Analyse	Resultat	Enhet	LOQ	MU	Metode	Grenseverdi
Kimtall 22°C, 68t	16	cfu/ml	1	7-35	NS-EN ISO 6222	max 100
E. coli	<1	MPN/100 ml	1		NS-EN ISO 9308-2	max 0
Koliforme	<1	MPN/100 ml	1		NS-EN ISO 9308-2	max 0

Krav/Forskrift: Drikkevannsforskriften (2017)_V4

Kopi til:

Bjørn Arne Hansen (bjornarne.hansen@nordrefollo.kommune.no)
Edle Ludvigsen (edlegronfur.ludvigsen@nordrefollo.kommune.no)
Emma Svensson (emma.svensson@nordrefollo.kommune.no)
Lars Erik Andersen (larserik.andersen@nordrefollo.kommune.no)
Max Verner Carlsson (maxverner.carlsson@nordrefollo.kommune.no)
Nils Thorstensen (nils.thorstensen@nordrefollo.kommune.no)
Øyvind Ropstad (oyvind.ropstad@nordrefollo.kommune.no)
Randi Aamodt (Randi.Aamodt@nordrefollo.kommune.no)
Thor Ivar Westad (thorivar.westad@nordrefollo.kommune.no)
Tom Schei (Tom.Schei@nordrefollo.kommune.no)

Moss 12.12.2025

Kundesenter - Eurofins Environment Testing Norway AS

Tegnforklaring:

* Ikke omfattet av akkrediteringen LOQ: Kvantifiseringsgrense LOD: Deteksjonsgrense MU: Måleusikkerhet <: Mindre enn >: Større enn
nd: Not detected/ ikke påvist Bakteriologiske resultater angitt som <1,<50 e.l. betyr «ikke påvist». Resultat «Påvist» betyr større enn LOQ/ LOD

Måleusikkerhet er angitt med dekningsfaktor k=2. Beslutningsregel for vurdering av resultatet er utenfor grenseverdi/-området, er basert på enkle akseptkriterier «delt risiko» (w=0, <50% Probability of False Accept). Det henvises til www.eurofins.no for nærmere beskrivelse.

For mikrobiologiske analyser oppgis konfidensintervallet. Ytterligere opplysninger om måleusikkerhet fås ved henvendelse til laboratoriet.

Rapporten må ikke gjengis, unntatt i sin helhet, uten laboratoriets skriftlige godkjenning. Resultatene gjelder kun for de(n) undersøkte prøven(e).

Eurofins er ikke ansvarlig for informasjon oppgitt fra kunde, eller i de tilfeller hvor oppgitt informasjon kan påvirke gyldigheten til analyseresultatene.

Resultater gjelder prøven slik den ble mottatt hos laboratoriet.