



eurofins



Eurofins Environment Testing Norway

(Moss)

F. reg. NO9 651 416 18

Møllebakken 50

NO-1538 Moss

Tlf: +47 69 00 52 00

miljo@eth.eurofins.com

AR-25-MM-041176-01

EUNOMO-00459663

Prøvemottak: 23.04.2025

Temperatur:

Analyseperiode: 23.04.2025 13:00 -

29.04.2025 13:27

Referanse:

Ål kom., Skarslia Ra,
2025, uke 17

ANALYSERAPPORT

Merknader prøveserie:

SS: Analysen oppgis uakkreditert da prøven ankom fryst. Dette kan ha påvirket analyseresultatene.

Prøvenr.:	439-2025-04230397	Prøvetakingsdato:	21.04.2025 - 22.04.2025			
Prøvetype:	Avløpsvann	Prøvetaker:	Oppdragsgiver			
Prøvemerkning:	Skarslia Utløp døgnet	Analysestartdato:	23.04.2025			
Analyse		Resultat	Enhet	LOQ	MU	Metode
* Suspendert stoff		11	mg/l	2	20%	Intern metode
Kjemisk oksygenforbruk (KOCr)		100	mg/l	5	25%	NS-ISO 15705
Biokjemisk oksygenforbruk (BOF) 5 d		52	mg/l	3	25%	NS-EN ISO 5815-1

Kopi til:

Serviceorget (serviceorget@aal.kommune.no)

Nils-Egil Vedvik (nils.egil.vedvik@aal.kommune.no)

Rambøll v/ Vannmiljø (vannmiljo@ramboll.no)

Svein Furuhaug (Svein.Furuhaug@aal.kommune.no)

Moss 29.04.2025

Stig Tjomsland

Kundeveileder (ASM)

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 om 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.