

## SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 297/10/2022

Zleceniodawca/Klient <sup>1</sup> :	BLUE TARGET LTD SPÓŁKA KOMANDYTOWA Górska 15, 84-230 Rumia							
Nr zamówienia klienta <sup>1</sup> (jeżeli dotyczy):	Brak danych							
Numer zlecenia:	357/09/2022	Data zlecenia:	15.09.2022					
Rodzaj próbki <sup>1</sup> :	Suplementy diety, Jednorazowa	Nr próbki:	58/15/09/22					
Nazwa i adres laboratorium:	Ekolabos sp. z o.o. ul. Duńska 9, 54-427 Wrocław							
Cel badania <sup>1</sup> :	Potrzeby własne klienta							
Data rozpoczęcia badań:	15.09.2022	Data zakończenia badań:	06.10.2022					
Data sporządzenia sprawozdania z badań:	06.10.2022							
<b>Pobieranie próbek</b>								
Osoba pobierająca próbkę <sup>1</sup> :	Próbka pobrana i dostarczona do laboratorium przez Zleceniodawcę	Metoda pobierania <sup>1</sup> :	Brak danych					
Miejsce pobierania <sup>1</sup> :	Brak danych	Punkt pobrania próbki <sup>1</sup> :	Brak danych					
Data pobrania <sup>1</sup> :	15.09.2022	Stan próbki:	Bez zastrzeżeń					
Protokół pobrania próbki:	Brak danych							
<b>Opis próbki</b>								
Nazwa próbki <sup>1</sup> :	APOLLOS HEGEMONY + Potassium Iodide 90 caps							
Numer partii/szarży <sup>1</sup> :	05/2025							
Data produkcji <sup>1</sup> :	Brak Danych							
Data ważności <sup>1</sup> :	31.05.2025							
Typ opakowania <sup>1</sup> :	oryginalne							
Materiał <sup>1</sup> :	Brak Danych							
Data przyjęcia próbki:	15.09.2022							
<b>Badania wykonane w laboratorium</b>								
Lp.	Badany parametr	Metoda badawcza		Wynik [±niepewność]	Jednostka	Autoryzował wynik	NDW lub zakres*	Stwierdzenie zgodności
1	Obecność Salmonella spp.	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+ A1:2020-09	NA	nie wykryto w 25g	-	BD	-	-
2	Ogólna liczba drobnoustrojów	PN-EN ISO 4833-1:2013- 12/Ap1:2016-11E	NA	<10	jtk/1 g	BD	-	-
3	Liczba Enterobacteriaceae	PN-ISO 21528-2:2017-08 - wersja angielska	NA	<10	jtk/1 g	BD	-	-
4	Liczba drożdży i pleśni	PN-ISO 21527-2:2009 (W)	NA	<10	jtk/1 g	BD	-	-
5	Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich Staphylococcus aureus i innych gatunków	PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005	NA	nie wykryto w 1g	-	BD	-	-
6	Obecność Listeria monocytogenes	PN-EN ISO 11290-1:2017-07	NA	nie wykryto w 25g	-	BD	nie wykryto w 25g	-
7	Liczba β-glukuronidazo- dodatnich Escherichia coli	PN-ISO 16649-2:2004	NA	<10	jtk/1 g	BD	-	-
8	Rtęć	PN-EN 15763:2010	A P1	0,095 [+/-0,014]	mg/kg	P1	-	-
9	Ołów	PN-EN 15763:2010	A P1	0,050 [+/-0,008]	mg/kg	P1	-	-



Badania wykonane w laboratorium								
Lp.	Badany parametr	Metoda badawcza		Wynik [±niepewność]	Jednostka	Autoryzował wynik	NDW lub zakres*	Stwierdzenie zgodności
10	Kadm	PN-EN 15763:2010	A P1	<0,002	mg/kg	P1	-	-
11	Arsen	PN-EN 15763:2010	A P1	<0,010	mg/kg	P1	-	-

### Legenda/Objaśnienia:

Pracownicy autoryzujący badania:

BD - Bartłomiej Dudek

P1 - badanie wykonywane przez zewnętrznego dostawcę usług AB 1095

Metody badawcze oznaczone symbolem: A – badania akredytowane, NA - badania nieakredytowane, P - badania wykonane przez zewnętrznego dostawcę usług.  
(W) norma wycofana z katalogu Polskich Norm bez zastąpienia

<sup>1</sup>Dane deklarowane przez Zleceniodawcę, informacje uzyskane od Klienta mogą wpływać na ważność wyniku.

\* Najwyższa dopuszczalna wartość lub zakres zgodnie z Rozporządzeniem Komisji (WE) NR 2073/2005 z dnia 15 listopada 2005 r. z późniejszymi zmianami, w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych. Wynik „<40” oznacza, że drobnoustroje są obecne w próbce ale w liczbie mniejszej niż 40 jtk/1ml/g.

W przypadku pobierania i dostarczenia próbki przez Klienta, Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za etap pobierania i transportu próbek do badań.

Wyniki oznaczone znakiem (<) i znakiem powyżej (>) oznaczają odpowiednio, że wyniki leżą poniżej i powyżej zakresu pomiarowego.

Wyniki badań i stwierdzenie zgodności/ niezgodności odnoszą się wyłącznie do otrzymanej (w przypadku, gdy próbka została dostarczona przez Klienta) i badanej próbki.

Wynik NZ stwierdzenie niezgodności, wynik ZG stwierdzenie zgodności. Zasada decyzyjna: prosta akceptacja. Stwierdzenie zgodności według wytycznych ILAC-G8:09/2019. W przypadku wyniku zbliżonego do granicy tolerancji ryzyko błędnej akceptacji lub błędnego odrzucenia wynosi do 50 %. Zasada została ustalona z Klientem.

Laboratorium podaje niepewność: na życzenie Klienta, przy ocenie zgodności z wymaganiami, gdy jest istotne dla ważności i zastosowania wyników badań. Laboratorium podaje niepewność, jako niepewność rozszerzoną przy poziomie ufności 95 % i współczynniku rozszerzenia k=2. W przypadku, gdy próbka jest pobrana i dostarczona przez Klienta, niepewność nie uwzględnia etapu pobierania próbek.

Podanie niepewności i stwierdzenie zgodności wyniku z wymaganiami zostało ustalone z Klientem na etapie zlecenia.

Laboratorium ponosi odpowiedzialność za wszystkie informacje podane w Sprawozdaniu z badań, za wyjątkiem informacji dostarczonych przez Klienta.

Sprawozdanie z badań, bez pisemnej zgody Laboratorium, nie może być powielany inaczej, jak tylko w całości.

Oryginalne Sprawozdanie z badań jest wydawane w formie elektronicznej z rozszerzeniem\*.pdf, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W związku z tym, wszystkie wydruki, o ile nie są potwierdzone za zgodność z oryginałem, są kopiami.

Termin zgłaszania skarg nie może przekraczać 14 dni od daty wysłania Sprawozdania z badań. Skargi można składać na adres: [biuro@ekolabos.pl](mailto:biuro@ekolabos.pl).

#### Sprawozdanie z badań sporządził/a:

Elżbieta Świerczek - Płuska  
Specjalista ds. projektów środowiskowych / Specjalista ds. badań  
produktów kosmetycznych

#### Sprawozdanie z badań zatwierdził/a:

Mateusz Latościński  
Kierownik Działu Obsługi Klienta / Specjalista ds. Klientów Kluczowych

---KONIEC SPRAWOZDANIA Z BADAŃ---

