



GBA POLSKA Sp. z o.o.  
Member of GBA GROUP  
ul. Mochtyńska 65, 03-289 Warszawa

LABORATORIA BADAWCZE  
mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



AB 1095

### Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/02/2025/4929/FM/1

**Zleceniodawca:**

**Zlecenie Nr:**

Ł/0/02/2025/4929

AE - metodyka akredytowana (nr akredytacji AB 1095) z zakresu elastycznego - referencyjna o ile prawo tak stanowi / równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).

| Przedmiot badania:        |  | Suplementy diety                              |      |   |  |                                    |       |                       |        |
|---------------------------|--|---|------|---|--|------------------------------------|-------|-----------------------|--------|
| Adres odebrania:          |  |   |      |   |  |                                    |       |                       |        |
| Nazwa produktu:           |  | ALLmag  |      |   |  |                                    |       | Data*: 27 lutego 2025 |        |
| Producent:                |  | LABS212 Sp z o.o                              |      |   |  |                                    |       |                       |        |
| Data produkcji:           |  | Brak danych                                   |      |   |  |                                    |       |                       |        |
| Numer partii:             |  | 14366; Najlepiej spożyć przed końcem: 03.2027 |      |   |  |                                    |       |                       |        |
| Pobranie próbek wg:       |  | Transport próbek: Przesyłka                   |      | Odbierający:  |  | Pracownik GBA POLSKA nr: 2809      |       |                       |        |
| Numer próbek: 51455/02/25 |  | Ocena próbek: bez zastrzeżeń                  |      | Data rozpoczęcia badań: 27-02-2025  |  | Data zakończenia badań: 11-03-2025 |       |                       |        |
| Lab.                      | Badany parametr  | j.m.  | Akr. | Metodyka badania wg   | Wymagania  | Wynik                              | U     | S                     | OI     |
| P                         | Ogólna liczba drobnoustrojów   | jtk/g   | AE   | PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Ap1:2016-11, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/A1:2022-06 | ≤1x 10 <sup>4</sup> jtk/g; Specyfikacja Klienta  | <1,0x10 <sup>1</sup>               |       | -                     | SPELNI |
| P                         | Obecność przypuszczalnych Escherichia coli   | lg  | AE   | PN-ISO 7251:2006  | nieobecne w 1g; Specyfikacja Klienta             | nieobecne w 1g                     |       | -                     | SPELNI |
| P                         | Obecność Salmonella spp.   | 25g   | AE   | PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09                                       | nieobecne w 25g; Specyfikacja Klienta            | nie wykryto w 25g                  |       | -                     | SPELNI |
| P                         | Obecność gronkowców koagulazododatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków)     | lg  | AE   | PN-EN ISO 6888-3:2004, PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005  | nieobecne w 1g; Specyfikacja Klienta             | nieobecne w 1g                     |       | -                     | SPELNI |
| P                         | Liczba drożdży i pleśni  | jtk/g   | AE   | PN-ISO 7954:1999  | ≤1 x 10 <sup>2</sup> jtk/g; Specyfikacja Klienta | <1,0x10 <sup>1</sup>               |       | -                     | SPELNI |
| Ł                         | Tlenek etylenu   | mg/kg   | AE   | PB-301/LF wyd. 4 z dnia 06.12.2022  | ≤ 0,2 mg/kg; Specyfikacja Klienta                | < 0,010                            | 0,005 | -                     | SPELNI |
| Ł                         | 2 - chloroetanol (jako tlenek etylenu)   | mg/kg   | AE   | PB-301/LF wyd. 4 z dnia 06.12.2022  |  | < 0,010                            | 0,005 | -                     | -      |
| Ł                         | Tlenek etylenu (suma tlenku etylenu i 2- chloroetanolu wyrażona jako tlenek etylenu) | mg/kg   | AE   | PB-301/LF wyd. 4 z dnia 06.12.2022  |  | < 0,010                            | 0,005 | -                     | -      |

| Lab. | Badany parametr         | j.m.  | Akr. | Metodyka badania wg                | Wymagania   | Wynik    | U      | S | OI      |
|------|-------------------------|-------|------|------------------------------------|---|----------|--------|---|---------|
| Ł    | Gluten- ELISA Mendez R5 | mg/kg | AE   | PB-259/LF, wyd.4 z dnia 08.11.2024 | ≤ 20,00 mg/kg; Rozporządzenie Wykonawcze Komisji Unii Europejskiej 828/2014 | < 5,0    | 1,5    | - | SPELNIĄ |
| Ł    | Kadm                    | mg/kg | AE   | PN-EN 15763:2010                   | ≤ 1,00 mg/kg; ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2023/915                          | < 0,0020 | 0,0003 | - | SPELNIĄ |
| Ł    | Ołów                    | mg/kg | AE   | PN-EN 15763:2010                   | ≤ 3,0 mg/kg; ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2023/915                           | < 0,010  | 0,002  | - | SPELNIĄ |
| Ł    | Rtęć                    | mg/kg | AE   | PN-EN 15763:2010                   | ≤ 0,1 mg/kg; ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2023/915                           | < 0,0010 | 0,0002 | - | SPELNIĄ |
| Ł    | Arsen                   | mg/kg | AE   | PN-EN 15763:2010                   | ≤ 0,02 mg/kg; Wymagania Zlecniodawcy  | < 0,010  | 0,002  | - | SPELNIĄ |

Data\* - w zależności od sposobu pozyskania przez GBA POLSKA próbki jest datą: pobrania (gdy próbka pobierana jest wyłącznie przez pracownika GBA POLSKA) lub odbioru (gdy próbka odbierana jest od Klienta przez pracownika GBA POLSKA, dostarczana jest przez firmę kurierską bądź dostarczana osobiście przez Klienta).

U - niepewność rozszerzona pomiaru przy poziomie ufności ok. 95% i współczynniku rozszerzenia k=2, nie uwzględnia niepewności pobierania próbek, za wyjątkiem przypadków, gdy zostało to zaznaczone w uwagach. Niepewność podaje się w sytuacji, gdy ma to znaczenie dla miarodajności wyników badań lub zgodności z wymaganiami / specyfikacjami oraz na życzenie Klienta.

Rezultaty badań niższe lub wyższe niż zakresy pomiarowe metod są przedstawiane jako odpowiednio „< wartość dolnej granicy zakresu pomiarowego” lub „> wartość górnej granicy zakresu pomiarowego”. Wartości te stanowią informację o rezultatach badań. Jeśli wraz z tak przedstawionymi rezultatami badań podane są niepewności rozszerzone, dotyczą one wartości dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego metody.

S – stwierdzenie zgodności z wymaganiami lub specyfikacjami odnoszące się do wyników dla parametrów wskazanych w danym wierszu, gdzie ZGODNE oznacza zgodność, a NIEZGODNE oznacza brak zgodności.

Uzgodniona z Klientem zasada podejmowania decyzji i ryzyko z nią związane oraz identyfikacja, które specyfikacje, normy lub ich części są spełnione, a które nie, podane są w uwagach. W przypadku uzyskania rezultatów z badań, stwierdzenie zgodności dla rezultatów spełniających wymagania wskazane w Komunikacie PCA 353 z dnia 24.08.2021 jest realizowane w ramach opinii i interpretacji.

OI – opinia i interpretacja Laboratorium w odniesieniu do uzyskanych wyników jakościowych/rezultatów z badań, gdzie SPELNIĄ oznacza spełnienie wymagań, a NIE SPELNIĄ oznacza niespełnienie wymagań.

Wyniki odnoszą się wyłącznie do badanych próbek (pobrane lub odebrane) – zgodnie z informacjami przedstawionymi w Sprawozdaniu.

Zamieszczone w Sprawozdaniu informacje wyróżnione kursywą zostały przekazane przez Klienta. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za te informacje. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za sposób pobrania i reprezentatywność próbek przekazanych przez Klienta do badań.

Sprawozdanie bez pisemnej zgody Laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości.

Laboratorium nie przechowuje próbek po badaniach, chyba że z Klientem ustalono inaczej


Miejsce wykonywania badań ("Lab."): Ł - Łajski, ul. Kościelna 2a, 05-119 Legionowo, L - ul. Doświadczalna 50a, 20-280 Lublin, M - ul. Fabryczna 7, 41-404 Mysłowice, P - ul. Kazimierza Tymienieckiego 34, 60-681 Poznań, PS - Pomiar In-Situ

UWAGA: Oryginalne Sprawozdania z badań są 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.

#### Uwagi:

Drugim podłożem selektywnym do wykrywania obecności Salmonella spp. zgodnie z PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09 jest RVS bulion oraz Brilliance Salmonella/Agar.

Do wykrywania gronkowców koagulazo-dodatnich zastosowano podłoże Braid Parker RPF/agar.

|  |   |  |  |
|--|---|--|--|
| <b>Sporządzono dnia:</b><br>11-03-2025 | <b>Autoryzował wynik:</b><br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2486<br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2641<br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2860<br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2866 | <b>Autoryzował Sprawozdanie:</b><br>Starszy Specjalista ds.<br>Żywności i Suplementów<br>Diety<br>Pracownik GBA POLSKA nr:<br>2942 | <b>Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym</b><br> |
|--|---|--|--|

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Oryginal pdf: Zlecniodawca, kopia pdf: Archiwum w/m

**Koniec Sprawozdania**