



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/0/02/2026/802/FM/C/2/P/1**

**Zleceniodawca:**

**Zlecenie Nr:** Ł/0/02/2026/802

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**

**Nazwa produktu:** **Folate&B12** **Data\*: 05 lutego 2026**

**Producent:** LABS212 Sp. z o.o.  
**Data produkcji:** Brak danych  
**Numer partii:** 14651; TPS: 01.2028

Pobranie próbek wg: - Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2832  
Transport próbek: Przesyłka

Numer próbek: 28457/02/26 Ocena próbek: bez zastrzeżeń Data rozpoczęcia badań: 05-02-2026 Data zakończenia badań: 17-02-2026

| 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/Apl:2016-11, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/A1:2022-06 | ≤ 1,0 x 10 <sup>4</sup> jtk/g; Wymagania Zleceniodawcy                     | <1,0x10 <sup>4</sup> |        | SPEŁNIA |
| P    | Obecność przypuszczalnych Escherichia coli                                       | lg    | AE   | PN-ISO 7251:2006                                                                                    | nieobecne 1g; Wymagania Zleceniodawcy                                      | nieobecne w 1g       |        | SPEŁNIA |
| P    | Obecność Salmonella spp.                                                         | 25g   | AE   | PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09                                       | nieobecne 25g; Wymagania Zleceniodawcy                                     | nie wykryto w 25g    |        | SPEŁNIA |
| P    | Obecność gronkowców koagulazododatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) | 1g    | AE   | PN-EN ISO 6888-3:2004, PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005                                                | nieobecne 1g; Wymagania Zleceniodawcy                                      | nieobecne w 1g       |        | SPEŁNIA |
| P    | Liczba drożdży i pleśni                                                          | jtk/g | AE   | PN-ISO 7954:1999                                                                                    | ≤ 1,0 x 10 <sup>2</sup> jtk/g; Wymagania Zleceniodawcy                     | <1,0x10 <sup>4</sup> |        | SPEŁNIA |
| Ł    | Gluten- ELISA Mendez R5                                                          | mg/kg | AE   | PB-259/LF, wyd.4 z dnia 08.11.2024                                                                  | ≤ 20 mg/kg; Rozporządzenie Wykonawcze Komisji (UE) NR 828/2014             | < 5,0                | 1,5    | SPEŁNIA |
| Ł    | Kadm                                                                             | mg/kg | AE   | PN-EN 15763:2010                                                                                    | ≤ 1,0 mg/kg; ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2023/915z dnia 25 kwietnia 2023 r | 0,0442               | 0,0066 | ZGODNE  |
| Ł    | Ołów                                                                             | mg/kg | AE   | PN-EN 15763:2010                                                                                    | ≤ 3,0 mg/kg; ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2023/915z dnia 25 kwietnia 2023 r | 0,032                | 0,005  | ZGODNE  |

Ł/0/02/2026/802/FM/C/2/P/1

| Lab. | Badany parametr                                                                      | j.m.  | Akr. | Metodyka badania wg                | Wymagania                                                                   | Wynik   | U      | S/OI    |
|------|--------------------------------------------------------------------------------------|-------|------|------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------|---------|--------|---------|
| Ł    | Rtęć                                                                                 | mg/kg | AE   | PN-EN 15763:2010                   | ≤ 0,10 mg/kg; ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (UE) 2023/915z dnia 25 kwietnia 2023 r | 0,0022  | 0,0003 | ZGODNE  |
| 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                                                                       | 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 | ≤ 0,2 mg/kg; Wymagania Zleceniodawcy                                        | < 0,010 | 0,005  | SPEŁNIA |

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).

j.m. - jednostka miary

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/OI - stwierdzenie zgodności / opinia i interpretacja, gdzie:

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 SPEŁNIA oznacza spełnienie wymagań, a NIE SPEŁNIA oznacza niespełnienie wymagań.

Wyniki odnoszą się wyłącznie do badanych próbek (pobranych lub odebranych – 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 - Łąjski, ul. Kościelna 2a, 05-119 Legionowo, P - ul. Jasielska 16a, 60-476 Poznań

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:**

Badana próbka spełnia wymagania wskazane powyżej jako „zgodne” w zakresie badanych parametrów.

Przy stwierdzeniu zgodności zastosowano zasadę prostej akceptacji opisaną w wytycznych dokumentu ILAC-G8-09/2019. W przypadku wyników zbliżonych do granicy tolerancji/specyfikacji ryzyko błędnej akceptacji/odrzućenia wynosi do 50%.

Niniejszy dokument zastępuje Sprawozdanie z badań nr Ł/0/02/2026/802/FM/1. Przyczyną wygenerowania dokumentu zastępującego jest podział na Sprawozdania częściowe.

|                                        |                                                                                                                                                               |                                                                                                                              |
|----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Sporządzono dnia:</b><br>24-02-2026 | <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>Lider Zespołu ds.<br>dokumentacji Branży Badań Żywności<br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2942 |
|----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym



Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

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

Koniec Sprawozdania