

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 1315/04/2025

Zleceniodawca/Klient¹:	NF Group Sp. z o.o. ul. Hierowskiego 68/30 40-750 Katowice						
Nr zamówienia klienta¹ (jeżeli dotyczy):	Brak danych						
Numer zlecenia:	375/04/2025	Data zlecenia:	15.04.2025				
Rodzaj próbek¹:	Suplementy diety, Jednorazowa						
Nazwa i adres laboratorium:	Ekolabos sp. z o.o. ul. Duńska 9, 54-427 Wrocław						
Cel badania¹:	Potrzeby własne klienta						
Data rozpoczęcia badań:	15.04.2025	Data zakończenia badań:	20.04.2025				
Data sporządzenia sprawozdania z badań:	28.04.2025						
Pobieranie próbek							
Próbka pobierana przez¹:	Próbka pobrana przez Zleceniodawcę	Metoda pobierania¹:	brak danych				
Miejsce pobierania¹:	Brak danych	Data pobierania¹:	15.04.2025				
Próbki dostarczone przez:	Zleceniodawcę						
Opis próbki							
Nazwa próbki¹:	OMEGA 3						
Numer partii/szarży¹:	A04/25						
Data produkcji¹:	Brak Danych						
Data ważności¹:	04.2027						
Typ opakowania¹:	zastępcze						
Materiał¹:	Brak Danych						
Stan próbki:	Bez zastrzeżeń						
Data przyjęcia próbki:	15.04.2025						
Badania wykonane w laboratorium							
Nr próbki	Badany parametr	Metoda badawcza	Wynik [niepewność]	Jednostka	Autoryzował wynik	NDW lub zakres*	Stwierdzenie zgodności
91/15/04/25	Liczba drożdży i pleśni	PN-ISO 21527-2:2009 (W) Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy)	A	<10	jtk/1 g	PI	-
91/15/04/25	Liczba Enterobacteriaceae w 37°C	PN-EN ISO 21528- 2:2017-08 Metoda płytkowa (posiew względny)	A	<10	jtk/1 g	PI	-
91/15/04/25	Liczba β-glukuronidazo- dodatnich Escherichia coli	PN-ISO 16649-2:2004 Metoda płytkowa (posiew względny)	A	<10	jtk/1 g	PI	-
91/15/04/25	Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich Staphylococcus aureus i innych gatunków	PN-EN ISO 6888- 3:2004+AC:2005 Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	NA	nie wykryto w 1g	-	PI	-



91/15/04/25	Obecność <i>Listeria monocytogenes</i>	PN-EN ISO 11290-1:2017-07 Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	A	nie wykryto w 25g	-	PI	-	-
91/15/04/25	Obecność <i>Salmonella</i> spp.	PN-EN ISO 6579-1:2017-04; PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09	A	nie wykryto w 25g	-	PI	-	-
91/15/04/25	Ogólna liczba drobnoustrojów	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+Ap1:2016-11+A1:2022-06 Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	A	<10	jtk/1 g	PI	-	-

Legenda/Objaśnienia:

Pracownicy autoryzujący badania:

PI - Patryk Iżyk

Metody badawcze oznaczone symbolem: A – akredytowana,

NA – nieakredytowana, spełniająca wymagania normy PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02,

NN – nieakredytowana, niespełniająca wymagania normy PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02, P – badania wykonane przez zewnętrznego dostawcę usług, W – norma wycofana z katalogu Polskich Norm bez zastąpienia

*Najwyższa dopuszczalna wartość lub zakres

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

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

Wyniki badań i/lub stwierdzenie zgodności/ niezgodności wyniku odnoszą się wyłącznie do otrzymanej próbki. Podanie niepewności i stwierdzenie zgodności wyniku z wymaganiami zostało ustalone z Klientem na etapie zlecenia.

Laboratorium podaje niepewność, jako niepewność rozszerzoną przy poziomie ufności 95 % i współczynniki rozszerzenia k=2. Dla metod mikrobiologicznych została oszacowana zgodnie z ISO 19036. W przypadku, gdy próbka jest pobrana i dostarczona przez Klienta, niepewność nie uwzględnia etapu pobierania próbek.

Wymagania dotyczące przedstawienia wyników zawarte w normach przedmiotowych, a nie przedstawione w Sprawozdaniu z badań, dostępne są w Laboratorium na życzenie Klienta.

Laboratorium ponosi odpowiedzialność za wszystkie informacje podane w Sprawozdaniu z badań, za wyjątkiem danych deklarowanych przez Zleceniodawcę.

Sprawozdania 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.

Skargi można składać na adres: biuro@ekolabos.pl.

Sprawozdanie z badań sporządził/a:

Piotr Kula

Specjalista ds. obsługi klienta

Sprawozdanie z badań zatwierdził/a:

Mateusz Latosiński

Kierownik Działu Obsługi Klienta / Kierownik Laboratorium

---KONIEC SPRAWOZDANIA Z BADAŃ---



SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 1317/04/2025

Zleceniodawca/Klient ¹ :	NF Group Sp. z o.o. ul. Hierowskiego 68/30 40-750 Katowice							
Nr zamówienia klienta ¹ (jeżeli dotyczy):	Brak danych							
Numer zlecenia:	375/04/2025	Data zlecenia:	15.04.2025					
Rodzaj próbek ¹ :	Suplementy diety, Jednorazowa							
Nazwa i adres laboratorium:	Ekolabos sp. z o.o. ul. Duńska 9, 54-427 Wrocław							
Cel badania ¹ :	Potrzeby własne klienta							
Data rozpoczęcia badań:	16.04.2025	Data zakończenia badań:	24.04.2025					
Data sporządzenia sprawozdania z badań:	28.04.2025							
Pobieranie próbek								
Próbka pobierana przez ¹ :	Próbka pobrana przez Zleceniodawcę	Metoda pobierania ¹ :	brak danych					
Miejsce pobierania ¹ :	Brak danych	Data pobierania ¹ :	15.04.2025					
Próbki dostarczone przez:	Zleceniodawcę							
Opis próbki								
Nazwa próbki ¹ :	OMEGA 3							
Numer partii/szarży ¹ :	A04/25							
Data produkcji ¹ :	Brak Danych							
Data ważności ¹ :	04.2027							
Typ opakowania ¹ :	zastępcze							
Materiał ¹ :	Brak Danych							
Stan próbki:	Bez zastrzeżeń							
Data przyjęcia próbki:	15.04.2025							
Badania wykonane w laboratorium								
Nr próbki	Badany parametr	Metoda badawcza		Wynik [niepewność]	Jednostka	Autoryzował wynik	NDW lub zakres*	Stwierdzenie zgodności
93/15/04/25	Arsen	PN-EN 15763:2010	A P1	0,012	mg/kg	P1	-	-
93/15/04/25	Kadm	PN-EN 15763:2010	A P1	< 0,0020	mg/kg	P1	-	-
93/15/04/25	Ołów	PN-EN 15763:2010	A P1	0,070	mg/kg	P1	-	-
93/15/04/25	Rtęć	PN-EN 15763:2010	A P1	0,0013	mg/kg	P1	-	-



Legenda/Objaśnienia:

Pracownicy autoryzujący badania:

P1 - badanie wykonywane przez zewnętrznego dostawcę usług AB 1095

Testing methods marked with a symbol: A - Accredited

NA - Non-accredited, compliant with the PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02,

NN - Non-accredited, not compliant with the PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02, P - tests performed by an external service provider, W - standard removed from the Polish Standards catalog without replacement

*Maximum acceptable value or range according to Commission Regulation No. 2073/2005 of November 15, as amended, on microbiological criteria for foodstuffs. For quantitative microbiological tests, the result for max. 2 out of 5 samples tested may be within the specified limit, and the others results are below the lower limit. NZ result a statement of nonconformity, ZG result a statement of conformity. Determination of conformity according to ILAC-G8:09/2019 guidelines. Decision rule: simple acceptance. A conforming result is below the tolerance limit - the risk of false acceptance is up to 50% for results close to the tolerance limit. A nonconforming result is above the tolerance limit - the risk of false rejection is up to 50% for results close to the tolerance limit. The rule has been agreed with the customer.

¹Data declared by the Customer, information obtained from the Customer may affect the validity of the result

Test results and determination of conformity/non-conformity refer only to the sample received.

The presented expanded measurement uncertainty was estimated with a coverage factor of $k=2$, providing a confidence level of about 95%. In the case where the sample is collected and provided by the customer, the uncertainty does not include the sampling step.

Requirements for the presentation of results contained in the subject standards and not presented in the Test Report are available from the Laboratory at the Client's request.

The Laboratory is responsible for all information in the Test Report, except for data declared by the Customer.

Test reports may not be reproduced except in their entirety without written permission of the Laboratory.

The original Test Report is issued in electronic form with the extension*.pdf, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all hard copies, unless certified as true copies of the original, are copies.

Complaints may be received at: biuro@ekolabos.pl.

Sprawozdanie z badań sporządził/a:

Piotr Kula

Specjalista ds. obsługi klienta

Sprawozdanie z badań zatwierdził/a:

Mateusz Latosiński

Kierownik Działu Obsługi Klienta / Kierownik Laboratorium

---KONIEC SPRAWOZDANIA Z BADAŃ---

