



Eurofins Polska Sp. z o.o.
 Aleja Wojska Polskiego 90 A
 PL-82 200 Malbork
 PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
 ul. Karoliny 4
 40-186 Katowice
 POLSKA
 Tel: +48 512 638 040
 www.eurofins.pl



AB 1334

Data raportu 27.07.2025



Raport analityczny AR-25-RE-084611-01

Numer próbki 122-2025-00132550

* Rodzaj próbki	Omega 3 K2 + D3 005-32419-3598944
* Zlecający badania	SYMBIOFARM KROK Spółka Komandytowa
* Data zlecenia klienta	16.07.2025
* Numer zlecenia	117/2025
Data przyjęcia próbki	21.07.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Próbki pobrane przez	Zlecającą
* Sposób pobrania próbki/próbek	zgodnie z planem pobierania próbek
* Cel badania	próbka technologiczna
* Kod próbki klienta	1
* Numer Partii	163225
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	21.07.2025
Data zakończenia badania	26.07.2025

Wyniki badań / Rezultaty

UM276	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)
Metoda	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+A1:2022-06
Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C	< 10 jtk/g
UM2PF	Obecność Salmonella spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym (A)
Metoda	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09
Salmonella spp.	nie wykryto /25 g
UMIMW	Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) Metoda hodowlana (A)
Metoda	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005
Gronowiec koagulazo-dodatni	nie wykryto /1 g

UMLS5 Obecność przypuszczalnych Escherichia coli Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)

Metoda PN-ISO 7251:2006

Escherichia coli

nie wykryto

/1 g

UMXSZ Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)

Metoda PN-ISO 7954:1999 (norma wycofana)

Ogólna liczba Pleśni i Drożdży

< 10

jtk/g

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta



Autoryzujący:

Maria Dusza-Walnik - Starszy Asystent

Zatwierdzający: Ewa Drwiega

Starszy Koordynator ds. Technicznej Obsługi Klient

1. Wyniki odnoszą się do otrzymanych i badanych próbek.
2. Wyników badań nie można powielać inaczej niż w całości bez pisemnej zgody Eurofins Polska Sp. z o.o.
3. Laboratorium podaje niepewność pomiaru, gdy jest to istotne dla ważności wyników lub zastosowania wyników badań; jest uzgodnione z klientem; jeśli niepewność pomiaru wpływa na zgodność z wyspecyfikowaną granicą.
4. Klient ma prawo do złożenia skargi w terminie 14 dni od daty otrzymania raportu analitycznego. Dopuszcza się przyjmowanie skargi jedynie w formie pisemnej, drogą elektroniczną na adres reklamacje@eurofins.pl lub drogą pocztową.
5. Zatwierdzone wyniki badań wykonywanych u dostawców autoryzowane są przez osoby upoważnione w laboratorium dostawcy.
6. W przypadku, gdy Klient wymaga stwierdzenia zgodności ze specyfikacją lub wymaganiem dotyczącym badania a zasada podejmowania decyzji nie jest zawarta w w/w dokumentach, Laboratorium uzga zasadę, która będzie zastosowana.
7. W przypadku, gdy wynik nie zawiera się w akredytowanym zakresie pomiarowym, wartość jest przedstawiona jako rezultat badania w formie <y lub >y (y- wartość odpowiadająca dolnej/górnej granicy za pomiarowego akredytowanej metody).
8. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.



Eurofins Polska Sp. z o.o.
Aleja Wojska Polskiego 90 A
PL-82 200 Malbork
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
ul. Karoliny 4
40-186 Katowice
POLSKA
Tel: +48 512 638 040
www.eurofins.pl



AB 1334

SYMBIOFARM KROK Spółka Komandytowa
Nowa Wieś 160
38-120 Czudec
POLSKA

Data raportu 28.07.2025



Raport analityczny AR-25-RE-085796-01

Numer próbki 122-2025-00132555

* Rodzaj próbki	Omega 3 K2+ D3 005-32419-3598946
* Wysyłający próbkę	SYMBIOFARM KROK Spółka Komandytowa
* Zlecający badania	SYMBIOFARM KROK Spółka Komandytowa
* Data zlecenia klienta	16.07.2025
* Numer zlecenia	117/2025
* Data przyjęcia próbki	21.07.2025
* Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
* Sample condition	bez zastrzeżeń
* Transport condition	w temp. otoczenia
* Sampling Person	Principal
* Type of sampling	in accordance with the collection plan
* Purpose of the testing	technological sample
* Kod próbki klienta	2
* Batch number	163225
* Number of tested samples	1
* Data rozpoczęcia badania	23.07.2025
* Data zakończenia badania	25.07.2025

Wyniki badań / Rezultaty

E8006	Zawartość kadmu (A)		
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS		
Badania zostały wykonane przez Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334			
	Zawartość kadmu	<0,005	* mg/kg
E8008	Zawartość ołowiu (A)		
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS		
Badania zostały wykonane przez Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334			
	Zawartość ołowiu	<0,005	* mg/kg
E8009	Zawartość rtęci (A)		
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS		

Badania zostały wykonane przez Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334

Zawartość rtęci

<0,005

* mg/kg

* = Poniżej granicy oznaczalności

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Wiktoria Tomecka

Autoryzujący:

Magdalena Pawlak - Młodszy Asystent – Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Wiktoria Tomecka

Młodszy Koordynator ds. Technicznej Obsługi Klient

1. Wyniki odnoszą się do otrzymanych i badanych próbek.
2. Wyników badań nie można powielać inaczej niż w całości bez pisemnej zgody Eurofins Polska Sp. z o.o.
3. Laboratorium podaje niepewność pomiaru, gdy jest to istotne dla ważności wyników lub zastosowania wyników badań; jest uzgodnione z klientem; jeśli niepewność pomiaru wpływa na zgodność z wyspecyfikowaną granicą.
4. Klient ma prawo do złożenia skargi w terminie 14 dni od daty otrzymania raportu analitycznego. Dopuszcza się przyjmowanie skargi jedynie w formie pisemnej, drogą elektroniczną na adres reklamacje@eurofins.pl lub drogą pocztową.
5. Zatwierdzone wyniki badań wykonywanych u dostawców autoryzowane są przez osoby upoważnione w laboratorium dostawcy.
6. W przypadku, gdy Klient wymaga stwierdzenia zgodności ze specyfikacją lub wymaganiem dotyczącym badania a zasada podejmowania decyzji nie jest zawarta w w/w dokumentach, Laboratorium uzgadnia zasadę, która będzie zastosowana.
7. W przypadku, gdy wynik nie zawiera się w akredytowanym zakresie pomiarowym, wartość jest przedstawiona jako rezultat badania w formie <y lub >y (y- wartość odpowiadająca dolnej/górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody).
8. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.