

Data raportu 20.03.2025



Raport analityczny AR-25-E8-034667-01

Numer próbki 297-2025-00055577

x Rodzaj próbki	Witamina C x30 ml płyn z zakrętką z pipetą SFD SPG1606 005-32419-3481754
x Zlecający badania	
x Data zlecenia klienta	13.03.2025
Data przyjęcia próbki	14.03.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
x Próbki pobrane przez	zlecienniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Cel badania	próbka technologiczna
x Kod próbki klienta	1
x Termin przydatności	03 2027
x Numer Partii	010325
x Opakowanie	opakowanie producenta
x Data produkcji	03.2025
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	14.03.2025
Data zakończenia badania	19.03.2025

Wyniki badań / Rezultaty

UM270	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)
Metoda	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+A1:2022-06, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)
Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C	< 1 jtk/ml
UM4BD	Obecność Salmonella spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym (A)
Metoda	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)
Salmonella spp.	nie wykryto /25 ml
UM71L	Obecność Listeria monocytogenes Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)
Metoda	PN-EN ISO 11290-1:2017-07, Metoda hodowlana (podłoże chromogenne + podłoże niechromogenne)
Listeria monocytogenes	nie wykryto /25 ml
UM72R	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)
Metoda	PN-ISO 7251:2006, Metoda hodowlana (MPN tube)

Przypuszczalne Escherichia coli	nie wykryto	/1 ml
UMHK3	Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy) (A)	
Metoda	PN-ISO 21527-1:2009 (norma wycofana), Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)	
Drożdże	< 1	jtk/ml
Pleśnie	< 1	jtk/ml
UMP0K	Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) Metoda hodowlana (A)	
Metoda	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005, Metoda hodowlana (MPN tube)	
Gronkowiec koagulazo-dodatni	nie wykryto	/1 ml

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta



Autoryzujący:
Maria Wieczorek - Zastępca Kierownika Pracowni Mikrobiologicznej

Zatwierdzający: Magdalena Matysiewicz
Koordynator ds. technicznej obsługi klienta

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.

Eurofins Polska Sp. z o.o.
ul. Dubois 118D
93-465 Łódź
POLAND
www.eurofins.pl



AB 1334

GLOBAL PHARMA CM S.A.
ul. Berezów 49A,
26-130 Suchedniów
POLSKA

Issue date 20.03.2025



Analytical report AR-25-E8-034667-01

Sample code 297-2025-00055577

x Type of sample	Vitamin C x30 ml liquid with cap with pipette SFD SPG1606 005-32419-3481754
x Prescriber	GLOBAL PHARMA CM S.A.
x Purchase order date	13.03.2025
Reception date	14.03.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Sampling Person	principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	technological sample
x Client sample code	1
x Best before date	03 2027
x Batch number	010325
x Packaging	manufacturer packaging
x Production date	03.2025
Number of tested samples	1
Start analysis	14.03.2025
End Analysis	19.03.2025

Results / Outcomes

UM270	Aerobic Plate Count 30°C <1 >3000000 ISO 4833 (A)
Method	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+A1:2022-06, E-Cultural technique (non-chromogenic media)
Aerobic Plate Count 30°C	< 1 cfu/ml
UM4BD	Salmonella D Abs Pres /25 ml ISO 6579 (A)
Method	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09, D-Cultural technique (non-chromogenic media)
Salmonella	Not Detected /25 ml
UM71L	Listeria Monocytogenes D Abs Pres /25 ml ISO 11290-1 A1 (A)
Method	PN-EN ISO 11290-1:2017-07, D-Cultural techn. (chrom. + non-chromogenic media)
Listeria monocytogenes	Not Detected /25 ml
UM72R	Escherichia coli D Abs Pres /1 ML ISO 7251 (A)
Method	PN-ISO 7251:2006, D-Cultural technique (MPN tubes)
Presumptive Escherichia coli	Not Detected /1 ml

UMHK3	Yeast-Mould E <1 >15000 /ml (0-1) DRBC Agar-S ISO 21527-1 (A)		
Method	PN-ISO 21527-1:2009 (norma wycofana), E-Cultural technique (non-chromogenic media)		
Moulds	< 1		cfu/ml
Yeast	< 1		cfu/ml
UMP0K	Coagulase positive Staphylococcus D Abs Pres /1 ml ISO 6888-3 (A)		
Method	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005, D-Cultural technique (MPN tubes)		
Coagulase positive Staphylococcus	Not Detected		/1 ml

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

Matysiewicz

Authorized by:
Maria Wieczorek - Zastępca Kierownika Pracowni Mikrobiologicznej

Approved by Magdalena Matysiewicz
Analytical Service Manager

1. The results apply to samples received and analyzed.
2. The test results shall not be reproduced except in full without the written permission of Eurofins Polska Sp. z o.o.
3. Laboratory measurement uncertainty is given when it is relevant to the validity of the test result or the application of the test results; it is agreed with the client if the uncertainty of measurement affects compliance with the specified limit.
4. The client has the right to submit a complaint within 14 days of receiving the analytical report. May be admitted only complaint in writing, by email reklamacje@eurofins.pl or by mail.
5. Approved analytical results made by subcontractors are authorized by persons authorized in the laboratory of the subcontractor.
6. In case a Customer demands a statement of conformity, or a requirement related to a test and the decision making rule is not included in the documents listed above, the Laboratory appoints a rule to be applied.
7. If the result is not within the accredited measurement range, the value is presented as a test result in the form <y or >y (y - value corresponding to the lower/upper limit of the accredited method's measurement range).
8. The laboratory is not responsible for the data provided by customers. The data provided may affect the validity of the results.