

Raport analityczny AR-26-E8-085487-01



Numer próbki 297-2026-00122864

Data raportu 07.07.2026

Klient

x Rodzaj próbki	POLSKA ALLNUTRITION ALLPHARM LUTEINA - 60 kaps. 001 005-32419-3926502
x Zlecający badania	
x Data zlecenia klienta	29.06.2026
Próbki dostarczone przez	Zlecniodawcę
x Próbki pobrane przez	zlecniodawcę
x Cel badania	nieokreślony
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Data pobrania próbki	29.06.2026
Data przyjęcia próbki	30.06.2026
x Opakowanie	worek foliowy
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1
x Kod próbki klienta	6
Data rozpoczęcia badania	01.07.2026
Data zakończenia badania	07.07.2026

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Zgodny / Nie zgodny
UM276	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C (A)	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06	< 10	jtk/g	None
UM2PF	Salmonella spp. (A)	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:20 20-09	nie wykryto	/25 g	None
UM7CU	Listeria monocytogenes (A)	PN-EN ISO 11290-1:2017-07	nie wykryto	/25 g	None
UMIMW	Gronkowiec koagulazo-dodatni (A)	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005	nie wykryto	/1 g	None
UMLS5	Escherichia coli (A)	PN-ISO 7251:2006	nie wykryto	/1 g	None
ZM02A	Ogólna liczba Pleśni i Drożdży (A)	PB/MBK/40 wyd. 01 z dnia 13.12.2017	< 10	jtk/g	None

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta



Autoryzujący:
Kamil Zakrzewski - Młodszy Asystent Food and Feed Testing Lodz PL

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@eurofin 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.