

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/01/2023/204/M/4
Zleceniodawca: OSTROVIT SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ; 18-300 Zambrów, ul. Sitarska 16

Zlecenie Nr: Ł/0/01/2023/204

- A - metodyka akredytowana (AB 1095); referencyjna - o ile prawo tak stanowi (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).
 AE - metodyka akredytowana (AB 1095) z zakresu elastycznego - referencyjna o ile prawo tak stanowi / równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).
 AR - metodyka akredytowana (AB 1095) równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).
 MON - metodyka akredytowana w zakresie OiB
 GMP+ - metodyka objęta zatwierdzeniem w zakresie GMP+ B11 (badania pasz)
 A/P - metodyka akredytowana Podwykonawcy
 P - metodyka nieakredytowana Podwykonawcy

| Przedmiot badania: | | Suplementy diety | | | | | | |
|-----------------------------|--|--|------|--|-----------|------------------------------------|-----------------------|---|
| Adres odebrania: | | 18-300 Zambrów, ul. Sitarska 16 | | | | | | |
| Nazwa produktu: | | OstroVit VITAMIN D3 4000IU softgels | | | | | Data: 3 stycznia 2023 | |
| Producent: | | brak danych | | | | | | |
| Data produkcji: | | brak danych | | | | | | |
| Numer partii: | | 12D34008 TPS. 29.02.2024 | | | | | | |
| Pobranie próbek wg: | | Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2386 | | | | | | |
| Transport próbek: Przesyłka | | | | | | | | |
| Numer próbki: 1278/01/23 | | Ocena próbki: bez zastrzeżeń | | Data rozpoczęcia badań: 03-01-2023 | | Data zakończenia badań: 10-01-2023 | | |
| Lab. | Badany parametr | j.m. | Akr. | Metodyka badania wg | Wymagania | Wynik | Np.** | N |
| Ł | Liczba drożdży i pleśni | jtk/g | AE | PN-ISO 21527-2:2009 | | <1,0 x 10 ¹ | | |
| Ł | 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 w 1g | | |
| Ł | Obecność Listeria monocytogenes | 25g | AE | PN-EN ISO 11290-1:2017-07 | | nie wykryto w 25g | | |
| Ł | Obecność przypuszczalnych Escherichia coli | 10g | AE | PN-ISO 7251:2006 | | nieobecne w 10g | | |
| Ł | Obecność Salmonella spp. | 10g | AE | PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09 | | nie wykryto w 10g | | |
| Ł | Ogólna liczba drobnoustrojów | jtk/g | AE | PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Apl:2016-11 | | <1,0 x 10 ¹ | | |

Np.** - 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. W przypadku rezultatów badań stwierdzenie zgodności należy traktować jako opinię i interpretację. Wyżej opisane postępowanie nie dotyczy badań biologicznych.

Wyniki odnoszą się wyłącznie do badanych próbek (pobranych lub odebranych – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi przez Klienta. Laboratorium nie ponosi

odpowiedzialności za te informacje ani za sposób pobrania i reprezentatywność próbek przekazanych przez Klienta do badań.

Sprawozdanie dotyczy próbek w ilości: 1 szt i bez pisemnej zgody Laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości.

W ciągu 14 dni od otrzymania sprawozdania z badań Klient ma prawo do reklamacji.

Laboratorium nie przechowuje próbek po badaniach, chyba że z Klientem ustalono inaczej

Miejsce wykonywania badań: Ł - Łąjski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - Pomiar In-Situ

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:

1278/01/23 - Do wykrywania gronkowców koagulazo-dodatnich stosowano podłoże Braid Parker RPF/agar. Drugim podłożem selektywnym do wykrywania obecności Salmonella spp. zgodnie z PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09 jest RAPID Salmonella/Agar, a do wykrywania obecności Listeria monocytogenes zgodnie z PN-EN ISO 11290-1:2017-07 jest Palcam.

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

| | | | |
|--|--|--|--|
| Sporządzono dnia: 11-01-2023 | Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2207 | Zatwierdził: Specjalista ds.Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2524 | Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym  |
|--|--|--|--|