



GBA POLSKA Sp. z o.o.
Member of GBA GROUP
ul. Mochtyńska 65, 03-289 Warszawa

LABORATORIA BADAWCZE
mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



AB 1095

Sprawozdanie z badań Nr: B/0/10/2025/707/FM/C/1

Zleceniodawca:Bio Planet S.A.; 05-084 Leszno, ul. Wilkowa Wieś 7

Zlecenie Nr:B/0/10/2025/707

AE - metodyka akredytowana (nr akredytacji AB 1095) z zakresu elastycznego - referencyjna o ile prawo tak stanowi / równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).

NA - metodyka nieakredytowana, objęta systemem PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02

Przedmiot badania:Żywność

Adres odebrania:05-084 Leszno, Wilkowa Wieś 7

Nazwa produktu:Czystek (herbatka ziołowa) bio

Data*: 15 października 2025

Producent:Bio Planet S.A.

Data produkcji:13.10.2025

Numer partii:1574-651013

Pobranie próbek wg: -

Odbierający:Pracownik GBA POLSKA nr: 2729

Transport próbek:Przesyłka

Numer próbek: 31020/10/25

Ocena próbek: bez zastrzeżeń

Data rozpoczęcia badań: 15-10-2025

Data zakończenia badań: 01-12-2025

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	U	S/OI
Ł	Ołów	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		0,320	0,048	-
Ł	Kadm	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		0,2024	0,0304	-
Ł	Zawartość wody	%	AE	PB-16/LF wyd. 8 z dnia 26.07.2024		11,25	1,13	-
Ł	Ochratoksyna A	µg/kg	AE	PB-296/LF wyd. 2 z dnia 10.01.2022		< 0,30	0,15	-
Ł	Analiza sensoryczna - prosty test opisowy	-	NA	PB-21/LF, wyd.10 z dnia 28.03.2024		w załączniku nr S/31020/10/25		-
M	Obecność Salmonella spp.	25g	AE	PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09		nie wykryto w 25g		-
M	Ogólna liczba drobnoustrojów	jtk/g	AE	PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Ap1:2016-11, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/A1:2022-06		4,7x10 ⁴		-
M	Liczba drożdży i pleśni	jtk/g	AE	PN-ISO 21527-2:2009		6,8x10 ³		-

B/0/10/2025/707/FM/C/1

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	U	S/OI
L	Pozostałości pestycydów - HE -III.	mg/kg	AE	PN-EN 15662:2018-06 Technika LC-MS/MS		w załączniku nr F/31020/10/25/1		-
L	Pozostałości pestycydów - HE - III.	mg/kg	AE	PN-EN 15662:2018-06 Technika GC-MS/MS		w załączniku nr F/31020/10/25/1		-

Data* - w zależności od sposobu pozyskania przez GBA POLSKA próbki jest datą: pobrania (gdy próbka pobierana jest wyłącznie przez pracownika GBA POLSKA) lub odbioru (gdy próbka odbierana jest od Klienta przez pracownika GBA POLSKA, dostarczana jest przez firmę kurierską bądź dostarczana osobiście przez Klienta).

j.m. - jednostka miary

U - 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.

S/OI - stwierdzenie zgodności / opinia i interpretacja, gdzie:

S – stwierdzenie zgodności z wymaganiami lub specyfikacjami odnoszące się do wyników dla parametrów wskazanych w danym wierszu, gdzie ZGODNE oznacza zgodność, a NIEZGODNE oznacza brak zgodności.

Uzgodniona z Klientem zasada podejmowania decyzji i ryzyko z nią związane oraz identyfikacja, które specyfikacje, normy lub ich części są spełnione, a które nie, podane są w uwagach. W przypadku uzyskania rezultatów z badań, stwierdzenie zgodności dla rezultatów spełniających wymagania wskazane w Komunikacie PCA 353 z dnia 24.08.2021 jest realizowane w ramach opinii i interpretacji.

OI – opinia i interpretacja Laboratorium w odniesieniu do uzyskanych wyników jakościowych/rezultatów z badań, gdzie SPEŁNIA oznacza spełnienie wymagań, a NIE SPEŁNIA oznacza niespełnienie wymagań.

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

Zamieszczone w Sprawozdaniu informacje wyróżnione kursywą zostały przekazane przez Klienta. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za te informacje. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za sposób pobrania i reprezentatywność próbek przekazanych przez Klienta do badań.

Sprawozdanie bez pisemnej zgody Laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości.

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

Miejsce wykonywania badań ("Lab."): Ł - Łąski, ul. Kościelna 2a, 05-119 Legionowo, L - ul. Doświadczalna 50a, 20-280 Lublin, M - ul. Fabryczna 7, 41-404 Mysłowice

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:

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 RVS bulion oraz Brilliance Salmonella/Agar.

Sporządzono dnia: 01-12-2025	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2567 Pracownik GBA POLSKA nr: 2642 Pracownik GBA POLSKA nr: 2705 Pracownik GBA POLSKA nr: 2846 Pracownik GBA POLSKA nr: 2876 Pracownik GBA POLSKA nr: 2894	Autoryzował Sprawozdanie: Specjalista ds. żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2986	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	---	---	--

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz. Oryginal pdf: Zleceniodawca, kopia pdf: Archiwum w/m

Koniec Sprawozdania