



SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 119624/22/GDY

| | | |
|--|-------------------|--|
| Zleceniodawca MYLABS Sp. z o.o. ORZECHOWA 10/C 10-687 BARTAĞ | | Próbka (wg deklaracji Zleceniodawcy) Opis próbki: MYLABS - MY Imunno C COMPLEX - 60 kapsulek Partia: 203497 Data produkcji: 31.12.2021 Data przydatności: 31.12.2023 |
| Data przyjęcia próbki: | 18.03.2022 | Stan próbki: bez zastrzeżeń Próbka otrzymana od Zleceniodawcy |
| Data rozpoczęcia badań: | 24.03.2022 | |
| Data zakończenia badań: | 04.04.2022 | |
| Data utworzenia sprawozdania: | 04.04.2022 | |

| Rodzaj badania Metoda | Jednostka | Wynik | Kryterium | Stwierdzenie zgodności |
|---|-----------|----------------------------|-----------|---------------------------|
| * Obecność bakterii z rodzaju Salmonella spp. w 25 g PN-EN ISO 6579-1:2017-04; PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09 | w 25 g | Nie wykryto | - | - |
| * Liczba drożdży i pleśni w 25°C PN-ISO 7954:1999 (wycofana) | jtk/g | <1,0x10 ¹ | - | - |
| * Obecność Escherichia coli w 1 g PN-ISO 7251:2006 | w 1 g | Nie wykryto | - | - |
| * Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) w 1 g PN-EN ISO 6888-3:2004; PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005 | w 1 g | Nie wykryto | - | - |
| * Liczba drobnoustrojów w 30°C PN-EN ISO 4833-1:2013-12 | jtk/g | <1,0x10 ¹ | - | - |
| * Zawartość pierwiastków PN-EN 15763:2010 | | | | |
| Ołów (Pb) | mg/kg | 0,027 ± 0,007 | ≤ 3,0 | Zgodny |
| Kadm (Cd) | mg/kg | 0,0011 ± 0,0003 | ≤ 1,0 | Zgodny |
| Rtęć (Hg) ¹⁾ | mg/kg | < 0,0010 (0,0010 ± 0,0002) | ≤ 0,10 | Zgodny |

1) Dolna granica zakresu pomiarowego akredytowanej metody, będąca jednocześnie granicą oznaczania ilościowego wyznaczoną przez Laboratorium.

Autoryzował:
Katarzyna Ducek, Starszy Specjalista ds. Analiz, Pracownia Mikrobiologii Gdynia
Marta Różycka, Ekspert ds. Analiz, Pracownia Spektrometrii Gdynia

Zatwierdzono kwalifikowaną pieczęcią elektroniczną J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o.

Adres laboratorium:
Chwaszczyńska 180, 81-571 Gdynia

KONIEC SPRAWOZDANIA

Wyniki odnoszą się wyłącznie do otrzymanych próbek. Jeśli podano niepewność pomiaru i nie określono inaczej, to jest to niepewność rozszerzona, oszacowana dla współczynnika rozszerzenia k=2 i poziomu ufności 95% oraz nie uwzględnia niepewności pobierania próbek. Jeśli dokonano stwierdzenia zgodności i nie określono inaczej J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. stosuje zasadę prostej akceptacji według wytycznych ILAC-G8:09/2019. Jeżeli w kolumnie „wynik” akredytowanej metody przedstawiono zapis w postaci „<” lub „>” oznacza to, iż jest to rezultat badania, bezpośrednio powiązany z dolną lub górną granicą zakresu pomiarowego akredytowanej metody, natomiast podana rozszerzona niepewność pomiaru dotyczy wyłącznie odpowiednio dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody. W takim przypadku Laboratorium w kolumnie „stwierdzenie zgodności” przedstawia opinię i interpretację, która opiera się na uzyskanym rezultacie badania. Niniejsze sprawozdanie nie może być powielane w części bez pisemnej zgody J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. Odpowiedzialność J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. jest ograniczona wyłącznie do danych zawartych w jego oryginale. J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. nie zezwala na stosowanie symbolu akredytacji PCA AB 079 przez swoich klientów, podwykonawców, zewnętrznych dostawców usług i

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 119624/22/GDY

inne strony trzecie. Więcej informacji znajduje się w dokumencie PCA - DA-02. Usługa potwierdzona niniejszym sprawozdaniem podlega Ogólnym Warunkom Świadczenia Usług J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. zamieszczonym na stronie www.hamilton.com.pl.

* Badanie akredytowane

Badanie wykonane przez zewnętrznego dostawcę