



Eurofins Polska Sp. z o.o.
Aleja Wojska Polskiego 90 A
PL-82 200 Malbork
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
ul. Karoliny 4
40-186 Katowice
POLSKA
Tel: +48 512 638 040
www.eurofins.pl



AB 1334

EkaMedica Sp. z o.o. Sp. k.
Ul. Bielska 78a
43-340 Kozy
POLSKA

Data raportu 12.02.2024

Raport analityczny AR-24-RE-012982-01



Numer próbki 122-2024-00020378

* Rodzaj próbki	Ashwagandha - suplement diety
* Zlecający badania	EkaMedica Sp. z o.o. Sp. k.
* Data zlecenia klienta	31.01.2024
* Numer zlecenia	4
Data przyjęcia próbki	07.02.2024
Próbki dostarczone przez	Próbkobiorca Eurofins
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Data pobrania próbki	31.01.2024
* Próbki pobrane przez	Zleceniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	gwarantujący jej reprezentatywność
* Cel badania	próbka technologiczna
* Kod próbki klienta	66
* Termin przydatności	16.01.2027
* Numer Partii	16.01.2027
* Opakowanie	Szklane 37g
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	07.02.2024
Data zakończenia badania	12.02.2024

Wyniki badań / Rezultaty

UM276	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	< 10 jtk/g
UM2PF	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 g
UM7CU	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 g
UMLS5	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)

Metoda	PN-ISO 7251:2006, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)		
Escherichia coli	nie wykryto	/1 g	
UMXSZ	Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew wgłębnny) (A)		
Metoda	PN-ISO 7954:1999 (norma wycofana), Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)		
Ogólna liczba Pleśni i Drożdży	< 10	jtk/g	

A = Metoda akredytowana
x = Dane dostarczone od 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 uzga-
zasadę, która będzie zastosowana.
7. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.

NIP: PL579200046 Regon: 192897343

- KONIEC RAPORTU -



Eurofins Polska Sp. z o.o.
Aleja Wojska Polskiego 90 A
PL-82 200 Malbork
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
ul. Karoliny 4
40-186 Katowice
POLAND
Tel: +48 512 638 040
www.eurofins.pl



AB 1334

EkaMedica Sp. z o.o. Sp. k.
Ul. Bielska 78a
43-340 Kozy
POLSKA

Issue date 12.02.2024

Analytical report AR-24-RE-012982-01



Sample code 122-2024-00020378

× Type of sample	Ashwagandha - dietary supplement
× Prescriber	EkaMedica Sp. z o.o. Sp. k.
× Purchase order date	31.01.2024
× Client Purchase order nr.	4
Reception date	07.02.2024
Transport by	Eurofins sample taker
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
× Date of sampling	31.01.2024
× Sampling Person	Principal
× Type of sampling	to guarantee its representativeness
× Purpose of the testing	technological sample
× Client sample code	66
× Best before date	16.01.2027
× Batch number	16.01.2027 partia surowca : KSM/VG/23/S502/B
× Packaging	Szklane 37g
Number of tested samples	1
Start analysis	07.02.2024
End Analysis	12.02.2024

Results / Outcomes

UM276	Aerobic plate count, Pour plate technique (A)	
Method	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+A1:2022-06, E-Cultural technique (non-chromogenic media)	
Aerobic Plate Count 30°C	< 10	cfu/g
UM2PF	The presence of Salmonella spp., Breeding method with biochemical and serological confirmation (A)	
Method	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09, D-Cultural technique (non-chromogenic media)	
Salmonella	Not Detected	/25 g
UM7CU	The presence of Listeria monocytogenes, Breeding method with biochemical confirmation (A)	
Method	PN-EN ISO 11290-1:2017-07, D-Cultural techn. (chrom. + non-chromogenic media)	
Listeria monocytogenes	Not Detected	/25 g
UMLS5	The presence of presumptive Escherichia coli, Breeding method with biochemical confirmation (A)	

Method	PN-ISO 7251:2006, D-Cultural technique (non-chromogenic media)		
Escherichia Coli	Not Detected	/1 g	
UMXSZ	Yeasts & Moulds E <10 >1 500 000 /g (1-4) YGC Acid Agar-P ISO 7954 (A)		
Method	PN-ISO 7954:1999 (norma wycofana), E-Cultural technique (non-chromogenic media)		
Yeasts & Moulds	< 10	cfu/g	

A = Method accredited
x = Data provided by the customer

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. The laboratory is not responsible for the data provided by customers. The data provided may affect the validity of the results.