



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 04.12.2023

Raport analityczny AR-23-RE-102397-01



Numer próbki 122-2023-00171798

* Rodzaj próbki	Efime B17- Suplement diety
* Zlecający badania	EkaMedica Sp. z o.o. Sp. k.
* Data zlecenia klienta	28.11.2023
* Numer zlecenia	36
Data przyjęcia próbki	28.11.2023
Próbki dostarczone przez	Próbkobiorca Eurofins
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Data pobrania próbki	28.11.2023
* Próbki pobrane przez	Zleceniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Cel badania	niezdefiniowany
* Kod próbki klienta	872
* Termin przydatności	02.11.2026
* Numer Partii	02.11.2026
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	28.11.2023
Data zakończenia badania	03.12.2023

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 wgłębny) (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.



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 04.12.2023

Analytical report AR-23-RE-102397-01



Sample code 122-2023-00171798

x Type of sample	Efime B17 - Dietary supplement
x Prescriber	EkaMedica Sp. z o.o. Sp. k.
x Purchase order date	28.11.2023
x Client Purchase order nr.	36
Reception date	28.11.2023
Transport by	Eurofins sample taker
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Date of sampling	28.11.2023
x Sampling Person	Principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	non-specific
x Client sample code	872
x Best before date	02.11.2026
x Batch number	02.11.2026
Number of tested samples	1
Start analysis	28.11.2023
End Analysis	03.12.2023

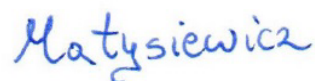
Results / Outcomes

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



Authorized by:
Maria Dusza-Walnik - Senior Assistant

Approved by: Magdalena Matysiewicz
Analytical Service Manager

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.