

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 860837/25/GDY

Zleceniodawca OstroVit Sp. z o.o. Sitarska 16 18-300 Zambrów		Próbką (wg deklaracji Zleceniodawcy) Opis próbki: OstroVit Pharma Perspicare 90 caps Partia: KAP/0000342 Data przydatności: 16.06.2027
Data przyjęcia próbki	03.11.2025	Stan próbki: bez zastrzeżeń Numer próbki: 860837/25/GDY Próbką odebrana od Zleceniodawcy
Data rozpoczęcia badań	04.11.2025	
Data zakończenia badań	13.11.2025	
Data sprawozdania z badań	13.11.2025	

Rodzaj badania Metoda	Jednostka	Wynik	Kryterium	Stwierdzenie zgodności
* Liczba drobnoustrojów w 30°C ^{1) 2)} PN-EN ISO 4833-1:2013-12; PN-EN ISO 4833-1:2013-12/A1:2022-06	jtk/g	2,0x10 ² [1,2x10 ² ; 3,4x10 ²]	≤1,0x10 ⁴	Zgodny
* Liczba drożdży i pleśni w 25°C ¹⁾ PN-ISO 21527-2:2009 (wycofana)				
Liczba drożdży i pleśni	jtk/g	<1,0x10 ¹	≤1,0x10 ³	Zgodny
Liczba drożdży	jtk/g	<1,0x10 ¹	-	-
Liczba pleśni	jtk/g	<1,0x10 ¹	-	-
* Obecność Escherichia coli w 10 g ¹⁾ PN-ISO 7251:2006	w 10 g	Nie wykryto	Nieobecne	Zgodny
* Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) w 1 g ¹⁾ PN-EN ISO 6888-3:2004; PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005	w 1 g	Nie wykryto	Nieobecne	Zgodny
* Obecność Listeria monocytogenes w 25 g ¹⁾ PN-EN ISO 11290-1:2017-07	w 25 g	Nie wykryto	Nieobecne	Zgodny
* Obecność bakterii z rodzaju Salmonella spp. w 10 g ¹⁾ PN-EN ISO 6579-1:2017-04; PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09	w 10 g	Nie wykryto	Nieobecne	Zgodny

- 1) Specyfikacja Zleceniodawcy.
- 2) Zamieszczona rozszerzona niepewność pomiaru została oszacowana zgodnie z ISO 19036 i opiera się na standardowej niepewności pomnożonej przez współczynnik rozszerzenia k=2, przy poziomie ufności 95%. Złożoną niepewność standardową przyjęto jako równe odchyleniu standardowemu odtwarzalności wewnątrzlaboratoryjnej.

Autoryzował:
 ID: 368, Ekspert ds. Analiz, Pracownia Mikrobiologii

Sprawozdanie z badań opatrzone certyfikowaną pieczęcią elektroniczną J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o.

Adres laboratorium:
 Chwaszczyńska 180, 81-571 Gdynia

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 860837/25/GDY

Wyniki odnoszą się wyłącznie do otrzymanych i badanych 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” przedstawiono zapis w postaci „<” lub „>” oznacza to, iż jest to rezultat badania, bezpośrednio powiązany z dolną lub górną granicą zakresu pomiarowego metody. Jeśli dla takiego rezultatu badania podana jest rozszerzona niepewność pomiaru, to dotyczy ona wyłącznie odpowiednio dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego metody. W przypadku gdy Laboratorium opiera się na rezultacie badania, w kolumnie „stwierdzenie zgodności” przedstawia opinię i interpretację. 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 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

KONIEC SPRAWOZDANIA