

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 1465/06/2026

Zleceniodawca/Klient ¹ :	DOLNOŚLĄSKIE CENTRUM REHABILITACJI I ORTOPEDII SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ Janusza Korczaka 1, 58-400 Kamienna Góra						
Nr zamówienia klienta ¹ (jeżeli dotyczy):	Brak danych						
Numer zlecenia:	151/06/2026	Data zlecenia:	27.05.2026				
Rodzaj próbek ¹ :	Żywność, Jednorazowa						
Nazwa i adres laboratorium:	Ekolabos sp. z o.o. ul. Duńska 9, 54-427 Wrocław						
Cel badania ¹ :	Potrzeby własne klienta						
Data rozpoczęcia badań:	10.06.2026	Data zakończenia badań:	14.06.2026				
Data sporządzenia sprawozdania z badań:	25.06.2026						
Pobieranie próbek							
Próbka pobierana przez ¹ :	Próbka pobrana przez Zleceniodawcę	Metoda pobierania ¹ :	brak danych				
Miejsce pobierania ¹ :	ul. Janusza Korczaka 1, 58-400 Kamienna Góra	Data pobierania ¹ :	10.06.2026				
Próbki dostarczone przez:	Laboratorium						
Opis próbki							
Nazwa próbki ¹ :	surówka z kapusty czerwonej						
Numer partii/szarży ¹ :	Brak Danych						
Data produkcji ¹ :	10.06.2026						
Data ważności ¹ :	Brak Danych						
Typ opakowania ¹ :	Brak Danych						
Ilość próbki:	300g						
Temperatura próbki przy przyjęciu [°C]:	5,4						
Stan próbki:	Bez zastrzeżeń						
Data przyjęcia próbki:	10.06.2026						
Badania wykonane w laboratorium							
Nr próbki	Badany parametr	Metoda badawcza	Wynik [niepewność]	Jednostka	Autoryzował wynik	NDW lub zakres*	Stwierdzenie zgodności
103/10/06/26	Liczba β-glukuronidazo- dodatnich Escherichia coli	PN-ISO 16649-2:2004 Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	EA	<10 [0; 79]	PI	100-1000	ZG
104/10/06/26				<10 [0; 79]			
105/10/06/26				<10 [0; 79]			
106/10/06/26				<10 [0; 79]			
107/10/06/26				<10 [0; 79]			
103/10/06/26	Obecność Listeria monocytogenes	PN-EN ISO 11290- 1:2017-07 Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	EA	nie wykryto w 25g	PI	nie wykryto w 25g	-
104/10/06/26				nie wykryto w 25g			
105/10/06/26				nie wykryto w 25g			
106/10/06/26				nie wykryto w 25g			



107/10/06/26	Obecność <i>Listeria monocytogenes</i>	PN-EN ISO 11290-1:20	EA	nie wykryto w 25g	-	PI	nie wykryto w	-
103/10/06/26	Obecność <i>Salmonella</i> spp.	PN-EN ISO 6579-1:2017-04 PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09 Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serol	EA	nie wykryto w 25g	-	PI	nie wykryto w 25g	-
104/10/06/26				nie wykryto w 25g	-			
105/10/06/26				nie wykryto w 25g	-			
106/10/06/26				nie wykryto w 25g	-			
107/10/06/26				nie wykryto w 25g	-			

Legenda/Objaśnienia:

Pracownicy autoryzujący badania:

PI - Patryk Iżyk

Obecność *Salmonella* spp. → jako drugie podłoże selektywne zastosowano podłoże SS oraz RVS bulion

Metody badawcze oznaczone symbolem: A – akredytowana, EA – akredytowana w ramach zakresu elastycznego,

NA – nieakredytowana, spełniająca wymagania normy PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02,

NN – nieakredytowana, niespełniająca wymagania normy PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02, P – badania wykonane przez zewnętrznego dostawcę usług, W – norma wycofana z katalogu Polskich Norm bez zastąpienia

W przypadku ilościowych oznaczeń mikrobiologicznych wynik dla max. 2 z 5 badanych próbek może mieścić się w podanym limicie, a pozostałe wyniki znajdują się poniżej dolnej wartości limitu.

*Najwyższa dopuszczalna wartość lub zakres zgodnie z Rozporządzeniem Komisji (WE) Nr 2073/2005 z dnia 15 listopada r. z późniejszymi zmianami w sprawie kryteriów mikrobiologicznych dotyczących środków spożywczych

Wynik NZ stwierdzenie niezgodności, wynik ZG stwierdzenie zgodności. Zasada decyzyjna: prosta akceptacja. Stwierdzenie zgodności według wytycznych ILAC-G8:09/2019.

Wynik zgodny jeżeli znajduje się poniżej granicy tolerancji - ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 50% dla wyników zbliżonych do granicy tolerancji

Wynik niezgodny jeżeli znajduje się powyżej granicy tolerancji - ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50% dla wyników zbliżonych do granicy tolerancji

¹Dane deklarowane przez Zleceniodawcę, informacje uzyskane od Klienta mogą wpływać na ważność wyniku.

W przypadku pobierania i dostarczenia próbki przez Klienta, Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za etap pobierania i transportu próbek do badań.

Wyniki badań i/lub stwierdzenie zgodności/ niezgodności wyniku odnoszą się wyłącznie do badanej próbki. Podanie niepewności i stwierdzenie zgodności wyniku z wymaganiami zostało ustalone z Klientem na etapie zlecenia.

Laboratorium podaje niepewność, jako niepewność rozszerzoną przy poziomie ufności 95 % i współczynniku rozszerzenia k=2. Dla metod mikrobiologicznych została oszacowana zgodnie z ISO 19036. W przypadku, gdy próbka jest pobrana i dostarczona przez Klienta, niepewność nie uwzględnia etapu pobierania próbek.

Laboratorium ponosi odpowiedzialność za wszystkie informacje podane w Sprawozdanie z badań, za wyjątkiem danych deklarowanych przez Zleceniodawcę. Sprawozdania z badań bez pisemnej zgody Laboratorium nie może być powielany inaczej, jak tylko w całości.

Oryginalne Sprawozdanie z badań jest 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.

Skargi można składać na adres: biuro@ekolabos.pl.

Sprawozdanie z badań sporządził/a:

Joanna Gubernat

Młodsza Asystentka w Dziale Obsługi Klienta

Sprawozdanie z badań zatwierdził/a:

Mateusz Latosiński

Kierownik Działu Obsługi Klienta / Kierownik Laboratorium

---KONIEC SPRAWOZDANIA Z BADAŃ---

