

Eurofins Polska Sp. z o.o.  
Aleja Wojska Polskiego 90 A  
PL-82 200 Malbork  
POLSKA  
Tel: +48 55 272 04 73, Fax:  
www.eurofins.pl



AB 1334

LEVANN Sp. z o.o.  
UL. BUKOWIŃSKA, nr 24A, lok. 114  
02-703 WARSZAWA  
POLSKA

Data raportu 04.11.2024



## Raport analityczny AR-24-ST-158511-01

### Numer próbki 720-2024-00267206

* Rodzaj próbki	Levann Supplements jA Libido
* Zlecający badania	LEVANN Sp. z o.o.
* Data zlecenia klienta	14.10.2024
* Numer zlecenia	15/2024
Data przyjęcia próbki	25.10.2024
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
* Data pobrania próbki	14.10.2024
* Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	nie objęty planem pobierania
* Cel badania	nieokreślony
* Termin przydatności	31.10.2025
* Opakowanie	słoik szklany
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	30.10.2024
Data zakończenia badania	04.11.2024

### Wyniki badań / Rezultaty

<b>UM0Z5</b>	<b>Liczba gronkowców koagulazo-dodatnich (S.aureus i innych gatunków) Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)</b>		
Metoda	PN-EN ISO 6888-2:2022-03, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)		
	Gronkowiec koagulazo-dodatni 37°C	< 10	jtk/g
<b>UM280</b>	<b>Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)</b>		
Metoda	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+A1:2022-06, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)		
	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C	< 100	jtk/g
<b>UM2PF</b>	<b>Obecność Salmonella spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym (A)</b>		
Metoda	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)		
	Salmonella spp.	nie wykryto	/25 g
<b>UM4G0</b>	<b>Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy) (A)</b>		
Metoda	PN-ISO 21527-1:2009 (norma wycofana), Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)		
	Drożdże	< 10	jtk/g
	Pleśnie	< 10	jtk/g
<b>UM5JC</b>	<b>Obecność bakterii z grupy coli Metoda hodowlana (A)</b>		
Metoda	PN ISO 4831:2007, Metoda hodowlana (MPN tube)		
	Grupa coli w temp. 30°C	nie wykryto	/0.01 g

A = Metoda akredytowana

x = Dane dostarczone od Klienta

---

Autoryzujący:  
Katarzyna Lizińska - Starszy Asystent Eurofins Polska Sp. z o.o.

Zatwierdzający: Magdalena Duszyńska  
Starszy Koordynator ds. Technicznej Obsługi Klient

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 uzgadnia 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  
POLAND  
Tel: +48 55 272 04 73, Fax:  
www.eurofins.pl



AB 1334

LEVANN Sp. z o.o.  
UL. BUKOWIŃSKA, nr 24A, lok. 114  
02-703 WARSZAWA  
POLSKA

Issue date 04.11.2024



## Analytical report AR-24-ST-158511-01

**Sample code** 720-2024-00267206

* Type of sample	Levann Supplements jA Libido
* Prescriber	LEVANN Sp. z o.o.
* Purchase order date	14.10.2024
* Client Purchase order nr.	15/2024
Reception date	25.10.2024
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
* Date of sampling	14.10.2024
* Sampling Person	principal
* Type of sampling	not covered with the collection plan
* Purpose of the testing	not specified
* Best before date	31.10.2025
* Packaging	glass jar
Number of tested samples	1
Start analysis	30.10.2024
End Analysis	04.11.2024

### Results / Outcomes

<b>UM0Z5</b>	<b>Positive coagulase staphylococcus 37°C &lt;10 &gt;1500 /g ISO 6888-2 (A)</b>	
Method	PN-EN ISO 6888-2:2022-03, E-Cultural technique (non-chromogenic media)	
Coagulase positive Staphylococcus 37°C	< 10	cfu/g
<b>UM280</b>	<b>Aerobic Plate Count 30°C &lt;100 &gt;3000000 ISO 4833 (A)</b>	
Method	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+A1:2022-06, E-Cultural technique (non-chromogenic media)	
Aerobic Plate Count 30°C	< 100	cfu/g
<b>UM2PF</b>	<b>Salmonella D Abs Pres /25 g ISO 6579 (A)</b>	
Method	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09, D-Cultural technique (non-chromogenic media)	
Salmonella	Not Detected	/25 g
<b>UM4G0</b>	<b>Yeast-Mould E &lt;10 &gt;150000 /g (1-2) DRBC Agar-S ISO 21527-1 (A)</b>	
Method	PN-ISO 21527-1:2009 (norma wycofana), E-Cultural technique (non-chromogenic media)	
Moulds	< 10	cfu/g
Yeast	< 10	cfu/g
<b>UM5JC</b>	<b>Coliforms 30°C D Abs Pres /0.01 g ISO 4831 (A)</b>	
Method	PN ISO 4831:2007, D-Cultural technique (MPN tubes)	
Coliforms 30°C	Not Detected	/0.01 g

A = Method accredited

x = Data provided by the customer



---

Authorized by:  
Katarzyna Lizińska - Senior Assistant Eurofins Polska Sp. z o.o.

Approved by Magdalena Duszyńska  
Senior 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](mailto: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.