

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 09.02.2026



Raport analityczny AR-26-ST-017045-01

Numer próbki 720-2026-00025212

* Rodzaj próbki	Levann Supplements jA Skin Collagen Orange 005-32419-3775750
* Zlecający badania	LEVANN Sp. z o.o.
* Data zlecenia klienta	28.01.2026
* Numer zlecenia	1/2026
Data przyjęcia próbki	02.02.2026
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
* Próbki pobrane przez	zlecniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Cel badania	nieokreślony
* Kod próbki klienta	10
* Termin przydatności	30.11.2026
* Opakowanie	pudło kartonowe
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	03.02.2026
Data zakończenia badania	08.02.2026

Wyniki badań / Rezultaty

UM0Z5	Liczba gronkowców koagulazo-dodatnich (S.aureus i innych gatunków) Metoda płytkowa (posiew wgłębnny) (A)
Metoda	PN-EN ISO 6888-2:2022-03
Gronkowiec koagulazo-dodatni 37°C	< 10 jtk/g
UM276	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C Metoda płytkowa (posiew wgłębnny) (A)
Metoda	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06
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
Salmonella spp.	nie wykryto /25 g
UM4G0	Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy) (A)
Metoda	PN-ISO 21527-1:2009 (norma wycofana)
Drożdże	< 10 jtk/g
Pleśnie	< 10 jtk/g
UM5JC	Obecność bakterii z grupy coli Metoda hodowlana (A)
Metoda	PN ISO 4831:2007

Grupa coli w temp. 30°C
A = Badanie akredytowane
x = Dane dostarczone od Klienta

nie wykryto

/0.01 g



Autoryzujący:

Marek Malinowski - Starszy Asystent – Pracownia Mikrobiologiczna

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. W przypadku, gdy wynik nie zawiera się w akredytowanym zakresie pomiarowym, wartość jest przedstawiona jako rezultat badania w formie <y lub >y (y- wartość odpowiadająca dolnej/górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody).
8. 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 09.02.2026



Analytical report AR-26-ST-017045-01

Sample code 720-2026-00025212

* Type of sample	Levann Supplements jA Skin Collagen Orange
* Prescriber	005-32419-3775750
* Purchase order date	LEVANN Sp. z o.o.
* Client Purchase order nr.	28.01.2026
Reception date	1/2026
Transport by	02.02.2026
Sample condition	Courier
* Sampling Person	acceptable
* Type of sampling	principal
* Purpose of the testing	no data
* Client sample code	not specified
* Best before date	10
* Packaging	30.11.2026
Number of tested samples	cardboard box
Start analysis	1
End Analysis	03.02.2026
	08.02.2026

Results / Outcomes

UM0Z5	Positive coagulase staphylococcus 37°C <10 >1500 /g ISO 6888-2 (A)		
Method	PN-EN ISO 6888-2:2022-03		
Coagulase positive Staphylococcus 37°C		< 10	cfu/g
UM276	Aerobic Plate Count 30°C <10 >30000000 ISO 4833 (A)		
Method	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06		
Aerobic Plate Count 30°C		< 10	cfu/g
UM2PF	Salmonella D Abs Pres /25 g ISO 6579 (A)		
Method	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09		
Salmonella		Not Detected	/25 g
UM4G0	Yeast-Mould E <10 >150000 /g (1-2) DRBC Agar-S ISO 21527-1 (A)		
Method	PN-ISO 21527-1:2009 (withdrawn standard)		
Moulds		< 10	cfu/g
Yeast		< 10	cfu/g
UM5JC	Coliforms 30°C D Abs Pres /0.01 g ISO 4831 (A)		
Method	PN ISO 4831:2007		

Coliforms 30°C
A = Accredited method
x = Data provided by the customer

Not Detected

/0.01 g



Authorized by:
Marek Malinowski - Senior Assistant – Microbiology Department

Approved by Magdalena Duszynska
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 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. If the result is not within the accredited measurement range, the value is presented as a test result in the form <y or >y (y - value corresponding to the lower/upper limit of the accredited method's measurement range).
8. The laboratory is not responsible for the data provided by customers. The data provided may affect the validity of the results.