

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 16.12.2025



Raport analityczny AR-25-ST-208442-01

Numer próbki 720-2025-00342216

x Rodzaj próbki	Levann Supplements jA Vegan Protein Chocolate 005-32419-3736183
x Zlecający badania	LEVANN Sp. z o.o.
x Data zlecenia klienta	04.12.2025
x Numer zlecenia	31/2025
Data przyjęcia próbki	09.12.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
x Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Cel badania	nieokreślony
x Kod próbki klienta	4
x Termin przydatności	20.11.2027
x Opakowanie	worek foliowy - zgrzew, oryginalne opakowanie producenta
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	11.12.2025
Data zakończenia badania	16.12.2025

Wyniki badań / Rezultaty

UM0Z5	Liczba gronkowców koagulazo-dodatnich (S.aureus i innych gatunków) Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (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 wgłębny) (A)		
Metoda	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06		
	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C	50	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
UMLS5	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)		
Metoda	PN-ISO 7251:2006		

Escherichia coli
A = Badanie akredytowane
x = Dane dostarczone od Klienta

nie wykryto

/1 g



Autoryzujący:
Danuta Marczuk - Zastępca Kierownika Pracowni Mikrobiologicznej

Zatwierdzający: Ewa Drwiega
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 16.12.2025



Analytical report AR-25-ST-208442-01

Sample code 720-2025-00342216

x Type of sample	Levann Supplements jA Vegan Protein Chocolate 005-32419-3736183
x Prescriber	LEVANN Sp. z o.o.
x Purchase order date	04.12.2025
x Client Purchase order nr.	31/2025
Reception date	09.12.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
x Sampling Person	principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	not specified
x Client sample code	4
x Best before date	20.11.2027
x Packaging	foil bag - weld, original packaging of the manufacturer
Number of tested samples	1
Start analysis	11.12.2025
End Analysis	16.12.2025

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	50	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
UMLS5	Escherichia coli D Abs Pres /1 g ISO 7251 (A)		
Method	PN-ISO 7251:2006		

Escherichia Coli
A = Accredited method
x = Data provided by the customer

Not Detected

/1 g



Authorized by:
Danuta Marczuk - Zastępcza Kierownika Pracowni Mikrobiologicznej

Approved by Ewa Drwiega
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.