

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 24.02.2025



Raport analityczny AR-25-ST-027731-01

Numer próbki 720-2025-00039321

* Rodzaj próbki	Levann Supplements jA Vegan Protein Vanilla 005-32419-3444756
* Zlecający badania	LEVANN Sp. z o.o.
* Data zlecenia klienta	10.02.2025
* Numer zlecenia	05/2025
* Data przyjęcia próbki	13.02.2025
* Próbkę dostarczone przez	Firmę kurierską
* Stan próbki	bez zastrzeżeń
* Próbkę pobrane przez	zleceniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	nie objęty planem pobierania
* Cel badania	spełnienie wymagań prawnych
* Kod próbki klienta	8
* Termin przydatności	12.2026
* Opakowanie	Worek foliowy - zgrzew
Ilość próbek zbadanych	1 (zbiorcza z 3 próbek)
Data rozpoczęcia badania	17.02.2025
Data zakończenia badania	22.02.2025

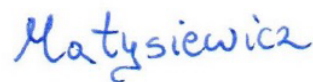
Wyniki badań / Rezultaty

UM0Z5	Liczba gronkowców koagulazo-dodatnich (S.aureus i innych gatunków) Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)
Metoda	PN-EN ISO 6888-2:2022-03, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)
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, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)
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, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)
Salmonella spp.	nie wykryto /25 g
UM4G0	Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy) (A)
Metoda	PN-ISO 21527-1:2009 (norma wycofana), Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)
Drożdże	< 10 jtk/g
Pleśnie	< 10 jtk/g
UM5JC	Obecność bakterii z grupy coli Metoda hodowlana (A)
Metoda	PN ISO 4831:2007, Metoda hodowlana (MPN tube)

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

nie wykryto

/0.01 g



Autoryzujący:

Elżbieta Bulak - Kierownik – Pracownia Mikrobiologiczna

Zatwierdzający: Magdalena Matysiewicz

Koordynator ds. technicznej obsługi klienta

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 24.02.2025



Analytical report AR-25-ST-027731-01

Sample code 720-2025-00039321

* Type of sample	Levann Supplements jA Vegan Protein Vanilla 005-32419-3444756
* Prescriber	LEVANN Sp. z o.o.
* Purchase order date	10.02.2025
* Client Purchase order nr.	05/2025
Reception date	13.02.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
* Sampling Person	principal
* Type of sampling	not covered with the collection plan
* Purpose of the testing	fulfillment of legal requirements
* Client sample code	8
* Best before date	12.2026
* Packaging	Welded plastic bag
Number of tested samples	1 (collective from 3 samples)
Start analysis	17.02.2025
End Analysis	22.02.2025

Results / Outcomes

UM0Z5	Positive coagulase staphylococcus 37°C <10 >1500 /g ISO 6888-2 (A)
Method	PN-EN ISO 6888-2:2022-03, E-Cultural technique (non-chromogenic media)
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, E-Cultural technique (non-chromogenic media)
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, D-Cultural technique (non-chromogenic media)
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 (norma wycofana), E-Cultural technique (non-chromogenic media)
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, D-Cultural technique (MPN tubes)

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

Not Detected

/0.01 g



Authorized by:
Elżbieta Bulak - Laboratory Manager – Microbiology Department

Approved by Magdalena Matysiewicz
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.