



LABORATORIA BADAWCZE  
mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



GBA POLSKA Sp. z o.o.  
Member of GBA GROUP  
ul. Mochtyńska 65, 03-289 Warszawa

AB 1095

### Sprawozdanie z badań Nr: B/0/04/2026/1298/FM/C/1

**Zleceniodawca:** ENDOME SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ; 01-632 Warszawa, ul. ul. Bieniewicka 26

**Zlecenie Nr:** B/0/04/2026/1298

A - metodyka akredytowana (nr akredytacji AB 1095); referencyjna - o ile prawo tak stanowi (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).

AE - metodyka akredytowana (nr akredytacji AB 1095) z zakresu elastycznego - referencyjna o ile prawo tak stanowi / równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).

NA - metodyka nieakredytowana, objęta systemem PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02

**Przedmiot badania:** Suplementy diety

**Nazwa produktu:** *EndoOmega* **Data\*:** 24 kwietnia 2026

**Producent:** *Phytopharma*  
**Data produkcji:** *01032026*  
**Numer partii:** *01032026*

Pobranie próbek wg: - Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 3344  
Transport próbek: Przesyłka

Numer próbki: 55196/04/26 Ocena próbki: bez zastrzeżeń Data rozpoczęcia badań: 24-04-2026 Data zakończenia badań: 05-05-2026

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	U	S/OI
Ł	Kadm	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,0020	0,0003	-
Ł	Ołów	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,010	0,002	-
Ł	Rtęć	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		0,0016	0,0002	-
Ł	Arsen	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,010	0,002	-
M	Ogólna liczba drobnoustrojów	jtk/g	AE	PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Ap1:2016-11, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/A1:2022-06		<1,0x10 <sup>4</sup>		-
M	Obecność Salmonella spp.	25g	AE	PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09		nie wykryto w 25g		-
M	Obecność Listeria monocytogenes	25g	AE	PN-EN ISO 11290-1:2017-07		nie wykryto w 25g		-
M	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli	1g	AE	PN-ISO 7251:2006		nieobecne w 1g		-

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	U	S/OI
M	Obecność gronkowców koagulazododatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków)	1g	AE	PN-EN ISO 6888-3:2004, PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005		nieobecne w 1g		-
M	Liczba drożdży i pleśni	jtk/g	AE	PN-ISO 7954:1999		<1,0x10 <sup>4</sup>		-
Ł	Gluten- ELISA Mendez R5	mg/kg	AE	PB-259/LF, wyd.4 z dnia 08.11.2024		< 5,0	1,5	-
Ł	Laktoza - (dla produktów bez laktozy)	%	A	PB-335/LF wyd.1 z dnia 12.05.2025		< 0,01		-
Ł	Kwas cis-4,7,10,13,16,19-dokozaheksaenowy, DHA (C22:6n3)	g/100g	AE	PB-191/LF wyd. 6 z dnia 01.10.2024		41,43	8,29	-
Ł	Kwas eikozapentaenowy EPA i dokozaheksaenowy DHA - suma (z obliczeń)	g/100g	AE	PB-191/LF wyd. 6 z dnia 01.10.2024		58,86	11,77	-
Ł	Kwas cis-5,8,11,14,17-eikozapentaenowy, EPA (C20:5n3)	g/100g	AE	PB-191/LF wyd. 6 z dnia 01.10.2024		17,42	3,48	-
Ł	Kwasy tłuszczowe omega 3	g/100g	AE	PB-191/LF wyd. 6 z dnia 01.10.2024		62,59	12,52	-
Ł	Tłuszcz całkowity	%	AE	PB-69/LF wyd. 5 z dnia 03.01.2022		71,31	7,13	-
Ł	Liczba kwasowa	mg KOH/g	A	PB-20/LF wyd. 8 z dnia 14.06.2024		0,33	0,03	-
Ł	Liczba nadtlenkowa	meq O2/kg	A	PB-72/LF wyd. 7 z dnia 11.12.2024		0,79	0,08	-
Ł	Liczba anizydynowa	-	A	PN-EN ISO 6885:2016-04		5,5	1,1	-
Ł	Wskaźnik TOTOX	-	NA	PN-EN ISO 6885:2016-04		7,1		-

Data\* - w zależności od sposobu pozyskania przez GBA POLSKA próbki jest datą: pobrania (gdy próbka pobierana jest wyłącznie przez pracownika GBA POLSKA) lub odbioru (gdy próbka odbierana jest od Klienta przez pracownika GBA POLSKA, dostarczana jest przez firmę kurierską bądź dostarczana osobiście przez Klienta).

j.m. - jednostka miary

U - niepewność rozszerzona pomiaru przy poziomie ufności ok. 95% i współczynniku rozszerzenia  $k=2$ , nie uwzględnia niepewności pobierania próbek, za wyjątkiem przypadków, gdy zostało to zaznaczone w uwagach. Niepewność podaje się w sytuacji, gdy ma to znaczenie dla miarodajności wyników badań lub zgodności z wymaganiami / specyfikacjami oraz na życzenie Klienta.

Rezultaty badań niższe lub wyższe niż zakresy pomiarowe metod są przedstawiane jako odpowiednio „< wartość dolnej granicy zakresu pomiarowego” lub „> wartość górnej granicy zakresu pomiarowego”. Wartości te stanowią informację o rezultatach badań. Jeśli wraz z tak przedstawionymi rezultatami badań podane są niepewności rozszerzone, dotyczą one wartości dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego metody.

S/OI - stwierdzenie zgodności / opinia i interpretacja, gdzie:

S – stwierdzenie zgodności z wymaganiami lub specyfikacjami odnoszące się do wyników dla parametrów wskazanych w danym wierszu, gdzie ZGODNE oznacza zgodność, a NIEZGODNE oznacza brak zgodności.

Uzgodniona z Klientem zasada podejmowania decyzji i ryzyko z nią związane oraz identyfikacja, które specyfikacje, normy lub ich części są spełnione, a które nie, podane są w uwagach. W przypadku uzyskania rezultatów z badań, stwierdzenie zgodności dla rezultatów spełniających wymagania wskazane w Komunikacie PCA 353 z dnia 24.08.2021 jest realizowane w ramach opinii i interpretacji.

OI – opinia i interpretacja Laboratorium w odniesieniu do uzyskanych wyników jakościowych/rezultatów z badań, gdzie SPEŁNIA oznacza spełnienie wymagań, a NIE SPEŁNIA oznacza niespełnienie wymagań.

Wyniki odnoszą się wyłącznie do badanych próbek (pobranych lub odebranych – zgodnie z informacjami przedstawionymi w Sprawozdaniu).

Zamieszczone w Sprawozdaniu informacje wyróżnione kursywą zostały przekazane przez Klienta. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za te informacje. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za sposób pobrania i reprezentatywność próbek przekazanych przez Klienta do badań.

Sprawozdanie bez pisemnej zgody Laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości.

Laboratorium nie przechowuje próbek po badaniach, chyba że z Klientem ustalono inaczej

Miejsce wykonywania badań ("Lab."): Ł - Łąjski, ul. Kościelna 2a, 05-119 Legionowo, M - ul. Fabryczna 7, 41-404 Mysłowice

UWAGA: Oryginalne Sprawozdania z badań są 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.

#### Uwagi:

Drugim podłożem selektywnym do wykrywania obecności *Listeria monocytogenes* zgodnie z PN-EN ISO 11290-1:2017-07 jest Palcam – inkubacja w  $37^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ .

Drugim podłożem selektywnym do wykrywania obecności *Salmonella* spp. zgodnie z PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09 jest RVS bulion oraz Brilliance *Salmonella*/Agar.

Do wykrywania gronkowców koagulazo-dodatnich zastosowano podłoże Braid Parker RPF/agar.


Metoda spektrofotometryczna (ELISA)

Zawartość glutenu:

Granica wykrywalności: 3 mg/kg.

Granica oznaczalności: 5 mg/kg.

Zakres: 5-80 mg/kg

<p><b>Sporządzono dnia:</b> 07-05-2026</p>	<p><b>Autoryzował wynik:</b> Pracownik GBA POLSKA nr: 2422 Pracownik GBA POLSKA nr: 2486 Pracownik GBA POLSKA nr: 2567 Pracownik GBA POLSKA nr: 2705 Pracownik GBA POLSKA nr: 2792</p>	<p><b>Autoryzował Sprawozdanie:</b> Specjalista ds. żywności i suplementów diety Pracownik GBA POLSKA nr: 3275</p> <p>Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym</p> 
--	--	--

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Oryginal pdf: Zleceniodawca, kopia pdf: Archiwum w/m

**Koniec Sprawozdania**