



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

LABORATORIA BADAWCZE  
mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



AB 1095

**Sprawozdanie z badań Nr: B/0/01/2026/1302/M/1**

**Zleceniodawca:** Biocorpo Sp.z o.o.; 01-919 Warszawa, ul. Wólczyńska 232

**Zlecenie Nr:** B/0/01/2026/1302

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).

**Przedmiot badania:** **Suplementy diety**

**Nazwa produktu:** **EndoBase 010126** **Data\*:** 28 stycznia 2026

**Producent:** Brak danych

**Data produkcji:** 2026

**Numer partii:** 010126

Pobranie próbek wg: -

Transport próbek: Przesyłka

Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2729

Numer próbki: 48719/01/26    Ocena próbki: bez zastrzeżeń    Data rozpoczęcia badań: 30-01-2026    Data zakończenia badań: 06-02-2026

| Lab. | Badany parametr               | j.m.  | Akr. | Metodyka badania wg                                           | Wymagania | Wynik                | U | S/OI |
|------|-------------------------------|-------|------|---------------------------------------------------------------|-----------|----------------------|---|------|
| M    | Liczba Listeria monocytogenes | jtk/g | AE   | PN-EN ISO 11290-2:2017-07                                     |           | <1,0x10 <sup>1</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    | Liczba Enterobacteriaceae     | jtk/g | AE   | PN-ISO 21528-2:2017-08                                        |           | <1,0x10 <sup>1</sup> |   | -    |

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."): 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 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.

Zastosowana temperatura do inkubacji Enterobacteriaceae: 37°C±1°C.

|                                        |                                                                                             |                                                                                                                                    |                                                                                                                                                |
|----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Sporządzono dnia:</b><br>11-02-2026 | <b>Autoryzował wynik:</b><br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2510<br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2567 | <b>Autoryzował Sprawozdanie:</b><br>Lider Zespołu ds.<br>dokumentacji Branży Badań<br>Żywności<br>Pracownik GBA POLSKA nr:<br>2942 | <b>Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym</b><br> |
| Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.      |                                                                                             | Oryginal pdf: Zleceniodawca, kopia pdf: Archiwum w/m                                                                               |                                                                                                                                                |

Koniec Sprawozdania



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

LABORATORIA BADAWCZE  
mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka

Sprawozdanie z badań Nr: B/0/01/2026/1302/M/NN/1

Zleceniodawca:Biocorpo Sp.z o.o.; 01-919 Warszawa, ul. Wólczyńska 232

Zlecenie Nr:B/0/01/2026/1302

NN - metodyka nieakredytowana, nieobjęta systemem PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02

Przedmiot badania:Suplementy diety

Nazwa produktu:EndoBase 010126

Data\*: 28 stycznia 2026

Producent:

Data produkcji:

Numer partii:

Brak danych

2026

010126

Transport próbek:Przesyłka

Odbierający:Pracownik GBA POLSKA nr: 2729

Numer próbki: 48719/01/26

Ocena próbki: bez zastrzeżeń

Data rozpoczęcia badań: 30-01-2026

Data zakończenia badań: 06-02-2026

| Lab. | Badany parametr                                 | j.m.  | Akr. | Metodyka badania wg                           | Wymagania | Wynik                  | U | S/OI |
|------|-------------------------------------------------|-------|------|-----------------------------------------------|-----------|------------------------|---|------|
| Ł    | Ogólna liczba drożdży i pleśni (TYMC)           | jtk/g | NN   | FP XII 2020 pkt 2.6.12, Suplement 2021 FP XII |           | <1,0 x 10 <sup>4</sup> |   | -    |
| Ł    | Ogólna liczba drobnoustrojów tlenowych (TAMC)   | jtk/g | NN   | FP XII 2020 pkt 2.6.12, Suplement 2021 FP XII |           | <1,0 x 10 <sup>4</sup> |   | -    |
| Ł    | Obecność Escherichia coli                       | 1g    | NN   | FP XII 2020 pkt 2.6.13, Suplement 2021 FP XII |           | nieobecne w 1g         |   | -    |
| Ł    | Obecność Staphylococcus aureus                  | 1g    | NN   | FP XII 2020 pkt 2.6.13, Suplement 2021 FP XII |           | nieobecne w 1g         |   | -    |
| Ł    | Liczba bakterii gram-ujemnych tolerujących żółć | NPL/g | NN   | FP XII 2020 pkt 2.6.13, Suplement 2021 FP XII |           | <1,0 x 10 <sup>4</sup> |   | -    |

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 wyjątkami 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 - Łąski, ul. Kościelna 2a, 05-119 Legionowo

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:

|                                        |                                                            |                                                                                                                                    |                                                                                                                                                |
|----------------------------------------|------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Sporządzono dnia:</b><br>11-02-2026 | <b>Autoryzował wynik:</b><br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2275 | <b>Autoryzował Sprawozdanie:</b><br>Lider Zespołu ds.<br>dokumentacji Branży Badań<br>Żywności<br>Pracownik GBA POLSKA nr:<br>2942 | <b>Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym</b><br> |
|----------------------------------------|------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

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

Koniec Sprawozdania



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

LABORATORIA BADAWCZE  
mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



AB 1095

Sprawozdanie z badań Nr: B/0/01/2026/1242/F/1

Zleceniodawca:Biocorpo Sp.z o.o.; 01-919 Warszawa, ul. Wólczyńska 232

Zlecenie Nr:B/0/01/2026/1242

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

Przedmiot badania:Suplementy diety

Nazwa produktu:EndoBase 010126

Data\*: 29 stycznia 2026

Producent:Brak danych

Data produkcji:2026

Numer partii:010126

Pobranie próbek wg: -

Odbierający:Pracownik GBA POLSKA nr: 2729

Transport próbek:Przesyłka

Numer próbki: 49504/01/26

Ocena próbki: bez zastrzeżeń

Data rozpoczęcia badań: 29-01-2026

Data zakończenia badań: 04-02-2026

| Lab. | Badany parametr                       | j.m.    | Akr. | Metodyka badania wg               | Wymagania | Wynik | U    | S/OI |
|------|---------------------------------------|---------|------|-----------------------------------|-----------|-------|------|------|
| Ł    | Laktoza - (dla produktów bez laktozy) | mg/100g | A    | PB-335/LF wyd.1 z dnia 12.05.2025 |           | < 10  | 3,00 | -    |

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 - Łąski, ul. Kościelna 2a, 05-119 Legionowo

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:

|                                             |                                                                 |                                                                                                                                                                                                                                              |
|---------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <div>Sporządzono dnia:<br/>04-02-2026</div> | <div>Autoryzował wynik:<br/>Pracownik GBA POLSKA nr: 2422</div> | <div>Autoryzował Sprawozdanie:<br/>Lider Zespołu ds.<br/>dokumentacji Branży Badań<br/>Żywności<br/>Pracownik GBA POLSKA nr:<br/>2942</div> <div></div> |
|---------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

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

Koniec Sprawozdania

B/0/01/2026/1242/F/1



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

LABORATORIA BADAWCZE

mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



AB 1095

**Sprawozdanie z badań Nr: B/0/01/2026/1106/F/1**

**Zleceniodawca:**

**Zlecenie Nr:**

Biocorpo Sp.z o.o.; 01-919 Warszawa, ul. Wólczyńska 232

B/0/01/2026/1106

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).

**Przedmiot badania:**

**Suplementy diety**

*Nazwa produktu:*

*EndoBase 010126*

*Data\*:* 23 stycznia 2026

*Producent:*

*Data produkcji:*

*Numer partii:*

BIOCORPO

2026

010126

Pobranie próbek wg: -

Transport próbek: Przesyłka

Odbierający:

Pracownik GBA POLSKA nr: 2729

Numer próbki: 42092/01/26

Ocena próbki: bez zastrzeżeń

Data rozpoczęcia badań: 23-01-2026

Data zakończenia badań: 28-01-2026

| Lab. | Badany parametr                    | j.m.  | Akr. | Metodyka badania wg                | Wymagania | Wynik | U   | S/OI |
|------|------------------------------------|-------|------|------------------------------------|-----------|-------|-----|------|
| Ł    | Zawartość echimidyny i heliosupiny | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość erucyfoliny              | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość europiny                 | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość heliotryny               | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość intermedyny              | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość jakobiny                 | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość lasjokarpiny             | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość likopsaminy i indycyny   | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |

B/0/01/2026/1106/F/1

| Lab. | Badany parametr                                                                             | j.m.  | Akr. | Metodyka badania wg                | Wymagania | Wynik | U   | S/OI |
|------|---------------------------------------------------------------------------------------------|-------|------|------------------------------------|-----------|-------|-----|------|
| Ł    | Zawartość monokrotaliny                                                                     | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku echimidyny                                                               | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku erucyfoliny                                                              | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku europiny                                                                 | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku heliosupiny                                                              | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku heliotryny                                                               | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku intermedyny, N-tlenku indycyny, N-tlenku echinatyny i N-tlenek rinderyny | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku jakobiny                                                                 | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku lasjokarpiny                                                             | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku likopsaminy                                                              | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku monokrotaliny                                                            | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku retrozyny i N-tlenku usaraminy                                           | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku senecjoniny, N-tlenku integerryminy i N-tlenku senecywerniny             | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość N-tlenku senecyfiliny i N-tlenku spartioidyny                                     | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |

| Lab. | Badany parametr                                                                                | j.m.  | Akr. | Metodyka badania wg                | Wymagania | Wynik | U   | S/OI |
|------|------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|------|------------------------------------|-----------|-------|-----|------|
| Ł    | Zawartość retrozyny i usaraminy                                                                | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość rinderyny i echinatyny                                                               | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość senecyfiliny i spartioidyny                                                          | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość senecywerniny, integerryminy i senecjoniny                                           | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość senkirkiny                                                                           | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość trichodesminy                                                                        | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość alkaloidów pirolizydynowych (suma z obliczeń) (BfR 28)                               | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Zawartość alkaloidów pirolizydynowych (suma z obliczeń) (Rozporządzenie Komisji (UE) 2023/915) | µg/kg | A    | PB-310/LF wyd. 1 z dnia 14.12.2022 |           | < 1,0 | 0,4 | -    |
| Ł    | Gluten- ELISA Mendez R5                                                                        | mg/kg | AE   | PB-259/LF, wyd.4 z dnia 08.11.2024 |           | < 5,0 | 1,5 | -    |

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 - Łąski, ul. Kościelna 2a, 05-119 Legionowo

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:**

Metoda spektrofotometryczna (ELISA)

Zawartość glutenu:

Granica wykrywalności: 3 mg/kg.

Granica oznaczalności: 5 mg/kg.

Zakres: 5-80 mg/kg

|                                        |                                                                                             |                                                                                                                         |                                                                                                                                                |
|----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Sporządzono dnia:</b><br>29-01-2026 | <b>Autoryzował wynik:</b><br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2641<br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2705 | <b>Autoryzował Sprawozdanie:</b><br>Specjalista ds. żywności i<br>suplementów diety<br>Pracownik GBA POLSKA nr:<br>3275 | <b>Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym</b><br> |
|----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

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

Koniec Sprawozdania



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

LABORATORIA BADAWCZE

mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



AB 1095

Sprawozdanie z badań Nr: B/0/01/2026/1306/F/1

Zleceniodawca:

Biocorpo Sp.z o.o.; 01-919 Warszawa, ul. Wólczyńska 232

Zlecenie Nr:

B/0/01/2026/1306

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).

Przedmiot badania:

Suplementy diety

Nazwa produktu:

EndoBase 010126

Data\*: 28 stycznia 2026

Producent:

Brak danych

Data produkcji:

2026

Numer partii:

010126

Pobranie próbek wg: -

Transport próbek: Przesyłka

Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2729

Numer próbki: 48746/01/26

Ocena próbki: bez zastrzeżeń

Data rozpoczęcia badań: 28-01-2026

Data zakończenia badań: 06-02-2026

| Lab. | Badany parametr                                                                               | j.m.  | Akr. | Metodyka badania wg                | Wymagania | Wynik    | U      | S/OI |
|------|-----------------------------------------------------------------------------------------------|-------|------|------------------------------------|-----------|----------|--------|------|
| Ł    | Kadm                                                                                          | mg/kg | AE   | PN-EN 15763:2010                   |           | 0,0070   | 0,0011 | -    |
| Ł    | Ołów                                                                                          | mg/kg | AE   | PN-EN 15763:2010                   |           | 0,010    | 0,002  | -    |
| Ł    | Rtęć                                                                                          | mg/kg | AE   | PN-EN 15763:2010                   |           | < 0,0010 | 0,0002 | -    |
| Ł    | Benzo(a)piren                                                                                 | µg/kg | AE   | PB-258/LF wyd. 6 z dnia 23.06.2025 |           | < 1,0    | 0,20   | -    |
| Ł    | Suma czterech WWA (z obliczeń) (benzo(a)piren, chryzen, benzo(a)antracen, benzo(b)fluoranten) | µg/kg | AE   | PB-258/LF wyd. 6 z dnia 23.06.2025 |           | < 1,0    | 0,20   | -    |

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 - Łąski, ul. Kościelna 2a, 05-119 Legionowo

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:**

B/0/01/2026/1306/F/1

|                                        |                                                                                             |                                                                                                                                    |                                                                                                                                                |
|----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <b>Sporządzono dnia:</b><br>06-02-2026 | <b>Autoryzował wynik:</b><br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2486<br>Pracownik GBA POLSKA nr: 2705 | <b>Autoryzował Sprawozdanie:</b><br>Lider Zespołu ds.<br>dokumentacji Branży Badań<br>Żywności<br>Pracownik GBA POLSKA nr:<br>2942 | <b>Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym</b><br> |
|----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

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

Koniec Sprawozdania



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

LABORATORIA BADAWCZE  
mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



AB 1095

Sprawozdanie z badań Nr: B/0/01/2026/1107/F/1

Zleceniodawca:

Biocorpo Sp.z o.o.; 01-919 Warszawa, ul. Wólczyńska 232

Zlecenie Nr:

B/0/01/2026/1107

A/P - metodyka akredytowana Podwykonawcy

Przedmiot badania:

Suplementy diety

Nazwa produktu:

EndoBase 010126

Data\*: 22 stycznia 2026

Producent:

Biocorpo

Data produkcji:

2026

Numer partii:

010126

Pobranie próbek wg: -

Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2729

Transport próbek: Przesyłka

Numer próbki: 39330/01/26

Ocena próbki: bez zastrzeżeń

Data rozpoczęcia badań: 23-01-2026

Data zakończenia badań: 26-01-2026

| Lab. | Badany parametr                      | j.m. | Akr. | Metodyka badania wg                                      | Wymagania | Wynik     | U |
|------|--------------------------------------|------|------|----------------------------------------------------------|-----------|-----------|---|
|      | Napromieniowanie (fotoluminescencja) | -    | A/P  | § 64 LFGB L 00.00-82: 2010-09 (Nr Akr. D-PL-14170-01-00) |           | negatywny |   |

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. 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

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:

|                                                    |                                                                        |                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
|----------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| <div>Sporządzono dnia:</div> <div>27-01-2026</div> | <div>Autoryzował wynik:</div> <div>Pracownik GBA POLSKA nr: 3031</div> | <div>Autoryzował Sprawozdanie:</div> <div>Specjalista ds. Dokumentacji<br/>branży badań żywności</div> <div>Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym</div> <div>Pracownik GBA POLSKA nr: 3240</div> <div></div> |
|----------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

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

Koniec Sprawozdania