

Eurofins Polska Sp. z o.o.
ul. Dubois 118D
93-465 Lodz
POLSKA
www.eurofins.pl



AB 1334

Wojciech Skarbek
ul. Meteorologów 13/5
40 -526 Katowice
POLSKA

Data raportu 04.05.2026



Raport analityczny AR-26-E8-056593-01

Numer próbki 297-2026-00073354

x Rodzaj próbki	Rise Supplements Astaksantyna 90 Kapsulek po 12 mg
x Zlecający badania	Wojciech Skarbek
x Data zlecenia klienta	21.04.2026
x Numer zlecenia	2.04.2026
Data przyjęcia próbki	22.04.2026
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
x Próbki pobrane przez	zlecniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Cel badania	próbka technologiczna
x Opakowanie	opakowanie producenta
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	23.04.2026
Data zakończenia badania	04.05.2026

Wyniki badań / Rezultaty

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	400000 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 z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym
Salmonella spp.	nie wykryto /25 g
UMIMW	Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) Metoda hodowlana (A)
Metoda	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005
Gronkowiec koagulazo-dodatni	nie wykryto /1 g
UMLS5	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)
Metoda	PN-ISO 7251:2006
Escherichia coli	nie wykryto /1 g
ZM99D	Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy) (A)

Metoda	PN-ISO 21527-2:2009 (norma wycofana)	
Drożdże	< 10	jtk/g
Pleśnie	< 10	jtk/g

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta



Autoryzujący:
Malwina Rozycka - 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.
ul. Dubois 118D
93-465 Lodz
POLAND
www.eurofins.pl



AB 1334

Wojciech Skarbek
ul. Meteorologów 13/5
40 -526 Katowice
POLSKA

Issue date 04.05.2026



Analytical report AR-26-E8-056593-01

Sample code 297-2026-00073354

x Type of sample	Rise Supplements Astaksantyna 90 Kapsulek po 12 mg
x Prescriber	Wojciech Skarbek
x Purchase order date	21.04.2026
x Client Purchase order nr.	2.04.2026
Reception date	22.04.2026
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Sampling Person	principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	technological sample
x Packaging	manufacturer packaging
Number of tested samples	1
Start analysis	23.04.2026
End Analysis	04.05.2026

Results / Outcomes

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	400000 cfu/g
UM2PF	Salmonella D Abs Pres /25 g ISO 6579 (A)	
Method	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09, A culture method with biochemical and serological confirmation	
	Salmonella	Not Detected /25 g
UMIMW	Coagulase positive Staphylococcus D Abs Pres /1 g ISO 6888-3 (A)	
Method	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005	
	Coagulase positive Staphylococcus	Not Detected /1 g
UMLS5	Escherichia coli D Abs Pres /1 g ISO 7251 (A)	
Method	PN-ISO 7251:2006	
	Escherichia Coli	Not Detected /1 g
ZM99D	Mould-Yeast E [PL Food] <10 >150 000 /g (1-2) DG 18 Agar-S ISO 21527-2 (A)	
Method	PN-ISO 21527-2:2009 (withdrawn standard)	
	Moulds	< 10 cfu/g

Yeast

< 10

cfu/g

A = Accredited method

x = Data provided by the customer



Authorized by:
Malwina Rozycka - Deputy Manager of The Microbiology Laboratory

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.