

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

MASTER PHARM SPÓŁKA AKCYJNA ODDZIAŁ W
MIELCU
Przemysłowa 10

Data raportu 19.04.2024

Raport analityczny AR-24-E8-042443-01



Numer próbki 297-2024-00056651

x Rodzaj próbki	Immunoverum
x Wysyłający próbkę	MASTER PHARM SPÓŁKA AKCYJNA ODDZIAŁ W MIELCU
x Zlecający badania	Master Pharm S.A.
x Data zlecenia klienta	25.03.2024
x Data przyjęcia próbki	27.03.2024
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
x Data pobrania próbki	22.03.2024
x Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	gwarantujący jej reprezentatywność
x Cel badania	brak danych
x Kod próbki klienta	222/24
x Numer Partii	211015-C02; GAR-240219; ZGE-USP2308038; ELD-180421; ASE-240221; UT22020010; KE/23-24/860; C337950; 0582210250957; 5412001/0001
x Opakowanie	worek foliowy
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	03.04.2024
Data zakończenia badania	18.04.2024

Wyniki badań / Rezultaty

JJ604	Wykrycie glutenu (A)	
Metoda	RIDASCREEN® Gliadin R7001: 2021-10, ELISA [Sandwich ELISA]	
Badania zostały wykonane przez Eurofins Analytik GmbH, nr akredytacji D-PL-14251-01-00		
ELISA wykrycie	nie wykryto	
Gluten	<5,0*	mg/kg

* = Poniżej określonego poziomu oznaczalności
A = Metoda akredytowana
x = Dane dostarczone od Klienta



Zatwierdzający: Julia Czerwińska
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. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.