

Sprawozdanie z badań Nr: K/0/12/2023/390/M/1
Zleceniodawca: Calma Cosmetics Ewa Kociólek; 02-495 Warszawa, ul. ul. Michała Spisaka 57

Zlecenie Nr: K/0/12/2023/390

- A - metodyka akredytowana (AB 1095); referencyjna - o ile prawo tak stanowi (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).
 AE - metodyka akredytowana (AB 1095) z zakresu elastycznego - referencyjna o ile prawo tak stanowi / równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).
 AR - metodyka akredytowana (AB 1095) równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).
 MON - metodyka akredytowana w zakresie OiB
 GMP+ - metodyka objęta zatwierdzeniem w zakresie GMP+ B11 (badania pasz)
 A/P - metodyka akredytowana Podwykonawcy
 P - metodyka nieakredytowana Podwykonawcy

Przedmiot badania:		Kosmetyki						
Adres odebrania:		32-089 Bębło, ul.Lasek 61						
Nazwa produktu:		CONDITIONER					Data*: 15 grudnia 2023	
Producent:		produkcja własna						
Data produkcji:		brak danych						
Numer partii:		brak danych						
Uwagi do próbki:		brak						
Pobranie próbek wg: próbki pobrane przez Zleceniodawcę				Odbierający:		Pracownik GBA POLSKA nr: 2759		
Transport próbek: Przesyłka								
Numer próbki: 27898/12/23		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 15-12-2023		Data zakończenia badań: 20-12-2023		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Obecność Candida albicans	1g	AE	PN-EN ISO 18416:2016-01		nieobecne w 1g		
Ł	Obecność Pseudomonas aeruginosa	1g	AE	PN-EN ISO 22717:2016-01		nieobecne w 1g		
Ł	Obecność Escherichia coli	1g	AE	PN-EN ISO 21150:2016-01		nieobecne w 1g		
Ł	Obecność Staphylococcus aureus	1g	AE	PN-EN ISO 22718:2016-01		nieobecne w 1g		
Ł	Ogólna liczba drobnoustrojów (l. tlen. bak. mezofilnych, l. drożdży i pleśni)	jtk/g	AE	PN-EN ISO 21149:2017-07, PN-EN ISO 16212:2017-08		<1,0 x 10 ⁴		

Data* - w zależności od sposobu pozyskania przez GBA Polska próbki jest datą: poboru (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).

Np.** - 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. W przypadku rezultatów badań stwierdzenie zgodności należy traktować jako opinię i interpretację. Wyżej opisane postępowanie nie dotyczy badań biologicznych.

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

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

Sprawozdanie dotyczy próbek w ilości: 1 szt i bez pisemnej zgody Laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości.

W ciągu 14 dni od otrzymania sprawozdania z badań Klient ma prawo do reklamacji.

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

Miejsce wykonywania badań: Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - Pomiar In-Situ

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:

Badanie przydatności metody dla produktu wykonano z zastosowaniem bulionu D/E i uzyskano wynik pozytywny.

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 03-01-2024	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2275	Zatwierdził: Specjalista ds. kosmetyków i żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2550	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	---	--