



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/0/10/2025/504/FM/C/1

Zleceniodawca: Bio Planet S.A.; 05-084 Leszno, ul. Wilkowa Wieś 7
Zlecenie Nr: B/0/10/2025/504

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:	Żywność
Adres odebrania:	05-084 Leszno, Wilkowa Wieś 7
Nazwa produktu:	Sezam biały nieluskany bio
Producent:	Bio Planet S.A.
Data produkcji:	12.09.2025
Numer partii:	1353-450912

Pobranie próbek wg: -
Transport próbek: Przesyłka
Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2729
Numer próbki: 26357/10/25 Ocena próbki: bez zastrzeżeń Data rozpoczęcia badań: 14-10-2025 Data zakończenia badań: 12-11-2025

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	U	S/OI
Ł	Olów	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		0,018	0,003	-
Ł	Kadm	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		0,0047	0,0007	-
Ł	Zawartość wody	%	AE	PB-16/LF wyd. 8 z dnia 26.07.2024		3,96	0,40	-
Ł	Analiza sensoryczna - prosty test opisowy	-	AE	PB-21/LF, wyd.10 z dnia 28.03.2024		w załączniku nr S/26357/10/25		-
Ł	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		-
Ł	Liczba β-glukuronidazo-dodatnich Escherichia coli	jtk/g	AE	PN-ISO 16649-2:2004		<1,0 x 10 ¹		-
Ł	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		9,6 x 10 ²		-
Ł	Liczba drożdży i pleśni	jtk/g	AE	PN-ISO 21527-2:2009		<1,0 x 10 ¹		-

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	U	S/OI
Ł	Liczba Enterobacteriaceae	jtk/g	AE	PN-ISO 21528-2:2017-08		<1,0 x 10 ¹		-
Ł	Liczba przypuszczalnych Bacillus cereus	jtk/g	AE	PN-EN ISO 7932:2005, PN-EN ISO 7932:2005/A1:2020-09 z wyłączeniem pkt 9.5		<1,0 x 10 ¹		-
L	Pozostałości pestycydów - FA - III.	mg/kg	AE	PN-EN 15662:2018-06 Technika GC-MS/MS		w załączniku nr F/26357/10/25/1		-
L	Pozostałości pestycydów - FA -III.	mg/kg	AE	PN-EN 15662:2018-06 Technika LC-MS/MS		w załączniku nr F/26357/10/25/1		-

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).

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, L - ul. Doświadczalna 50a, 20-280 Lublin

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.

Sporządzono dnia: 12-11-2025	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2207 Pracownik GBA POLSKA nr: 2642 Pracownik GBA POLSKA nr: 2846 Pracownik GBA POLSKA nr: 2876 Pracownik GBA POLSKA nr: 2894	Autoryzował Sprawozdanie: Specjalista ds. żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2986	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	---	--

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz. Oryginal pdf: Zleceniodawca, kopia pdf: Archiwum w/m

Koniec Sprawozdania