

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/2323/F/1
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/2323

- 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:		Suplementy diety						
Adres odebrania:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Nazwa produktu:		Heksadekapeptyd					Data: 20 lipca 2022	
Producent:		synthagen						
Data produkcji:		brak danych						
Numer partii:		brak danych						
Pobranie próbek wg:							Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2386	
Transport próbek:		GBA POLSKA Sp. z o.o.						
Numer próbki: 24476/07/22		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 26-07-2022		Data zakończenia badań: 28-07-2022		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Benzo(a)piren	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Benzo(b)fluoranten	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Chryzen	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Benzo(a)antracen	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Suma czterech WWA (z obliczeń)	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		

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).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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 - Łąjski, 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:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 28-07-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2337	Zatwierdził: Specjalista ds.Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/2323/F/2
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/2323

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:		Suplementy diety						
Adres odebrania:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Nazwa produktu:		Pentapeptyd					Data: 20 lipca 2022	
Producent:		synthagen						
Data produkcji:		brak danych						
Numer partii:		brak danych						
Pobranie próbek wg:							Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2386	
Transport próbek:		GBA POLSKA Sp. z o.o.						
Numer próbki: 24477/07/22		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 26-07-2022		Data zakończenia badań: 28-07-2022		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Benzo(a)piren	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Benzo(b)fluoranten	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Chryzen	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Benzo(a)antracen	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Suma czterech WWA (z obliczeń)	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		

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).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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 - Łąjski, 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:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 28-07-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2337	Zatwierdził: Specjalista ds.Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/2323/F/3
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/2323

- 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:		Suplementy diety						
Adres odebrania:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Nazwa produktu:		Tetrapeptyd					Data: 20 lipca 2022	
Producent:		synthagen						
Data produkcji:		brak danych						
Numer partii:		brak danych						
Pobranie próbek wg:							Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2386	
Transport próbek:		GBA POLSKA Sp. z o.o.						
Numer próbki: 24478/07/22		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 26-07-2022		Data zakończenia badań: 28-07-2022		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Benzo(a)piren	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Benzo(b)fluoranten	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Chryzen	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Benzo(a)antracen	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		
Ł	Suma czterech WWA (z obliczeń)	µg/kg	AE	PB-258/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		< 1,30		

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).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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 - Łąjski, 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:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 28-07-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2337	Zatwierdził: Specjalista ds.Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/M/1/EN

Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A
Order No.: Ł/0/07/2022/187


- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested: Dietary supplements								
Sample collection address:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Time of receipt of samples:	11:32:00							
Product name: Hexadecapeptide	Date: 05.07.2022							
Producer:	synthagen							
Date of production:								
Lot number:	no data							
Samples collected according to: samples taken by the Customer	Sample receiver: GBA POLSKA employee no.: 2604							
Samples transported by: GBA POLSKA.								
Sample no.: 2206/07/22	Sample evaluation: unreservedly							
	Analysis start date: 26-07-2022							
	Analysis end date: 29-07-2022							
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
Ł	Presence of Cronobacter spp. (Enterobacter sakazakii)	10g		PKN-ISO/TS 22964:2008	no requirements	absent in 10g		

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range " or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - in situ measurement.

Remarks:

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy		The end of the Report		Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive	
Created on: 01-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2282	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature		
					

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/M/1
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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: Suplementy diety								
Adres odebrania:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Godzina odebrania:	11:32:00							
Nazwa produktu: Heksadekapeptyd Data: 5 lipca 2022								
Producent:	synthagen							
Data produkcji:	brak danych							
Numer partii:	brak danych							
Pobranie próbek wg: próbki pobrane przez Zleceniodawcę								
Transport próbek: GBA POLSKA Sp. z o.o.	Odbierający: Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604							
Numer próbki: 2206/07/22	Ocena próbki: bez zastrzeżeń							
Data rozpoczęcia badań: 26-07-2022								
Data zakończenia badań: 29-07-2022								
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Obecność Cronobacter spp. (Enterobacter sakazakii)	10g		PKN-ISO/TS 22964:2008		nieobecne w 10g		

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 (pobrane lub odebrane) – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 01-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2282	Zatwierdził: Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/M/2/EN

Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A
Order No.: Ł/0/07/2022/187

- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested: Dietary supplements								
Sample collection address:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Time of receipt of samples:	11:32:00							
Product name: Pentapeptide	Date: 05.07.2022							
Producer:	synthagen							
Date of production:								
Lot number:	no data							
Samples collected according to: samples taken by the Customer	Sample receiver: GBA POLSKA employee no.: 2604							
Samples transported by: GBA POLSKA.								
Sample no.: 2212/07/22	Sample evaluation: unreservedly							
	Analysis start date: 26-07-2022							
	Analysis end date: 29-07-2022							
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
Ł	Presence of Cronobacter spp. (Enterobacter sakazakii)	10g		PKN-ISO/TS 22964:2008	no requirements	absent in 10g		

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range " or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - in situ measurement.


Remarks:

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy

The end of the Report

Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive

Created on: 01-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2282	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature 
----------------------------------	--	---	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/M/2
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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: Suplementy diety								
Adres odebrania:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Godzina odebrania:	11:32:00							
Nazwa produktu: Pentapeptyd	Data: 5 lipca 2022							
Producent:	synthagen							
Data produkcji:	brak danych							
Numer partii:	brak danych							
Pobranie próbek wg:	próbki pobrane przez Zleceniodawcę							
Transport próbek:	GBA POLSKA Sp. z o.o. Odbierający: Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604							
Numer próbki:	2212/07/22 Ocena próbki: bez zastrzeżeń Data rozpoczęcia badań: 26-07-2022 Data zakończenia badań: 29-07-2022							
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Obecność Cronobacter spp. (Enterobacter sakazakii)	10g		PKN-ISO/TS 22964:2008		nieobecne w 10g		

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 (pobrane lub odebrane) – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 01-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2282	Zatwierdził: Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/M/3/EN

Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A
Order No.: Ł/0/07/2022/187

- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OiB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested: Dietary supplements								
Sample collection address:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Time of receipt of samples:	11:32:00							
Product name: Tetrapeptide	Date: 05.07.2022							
Producer:	synthagen							
Date of production:								
Lot number:	no data							
Samples collected according to: samples taken by the Customer	Sample receiver: GBA POLSKA employee no.: 2604							
Samples transported by: GBA POLSKA.								
Sample no.: 2218/07/22	Sample evaluation: unreservedly							
	Analysis start date: 26-07-2022							
	Analysis end date: 29-07-2022							
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
Ł	Presence of Cronobacter spp. (Enterobacter sakazakii)	10g		PKN-ISO/TS 22964:2008	no requirements	not detected in 10g		

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range " or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - in situ measurement.


Remarks:

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy

The end of the Report

Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive

Created on: 01-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2282	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature 
----------------------------------	--	---	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/M/3
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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: Suplementy diety								
Adres odebrania:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Godzina odebrania:	11:32:00							
Nazwa produktu: Tetrapeptyd	Data: 5 lipca 2022							
Producent:	synthagen							
Data produkcji:	brak danych							
Numer partii:	brak danych							
Pobranie próbek wg:	próbki pobrane przez Zleceniodawcę							
Transport próbek:	GBA POLSKA Sp. z o.o. Odbierający: Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604							
Numer próbki:	2218/07/22 Ocena próbki: bez zastrzeżeń Data rozpoczęcia badań: 26-07-2022 Data zakończenia badań: 29-07-2022							
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Obecność Cronobacter spp. (Enterobacter sakazakii)	10g		PKN-ISO/TS 22964:2008		nie wykryto w 10g		

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 (pobrane lub odebrane) – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 01-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2282	Zatwierdził: Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/M/4/EN
Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Order No.: Ł/0/07/2022/187

- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested:		Dietary supplements						
Sample collection address:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Time of receipt of samples:		11:32:00						
Product name:		Hexadecapeptide					Date: 05.07.2022	
Producer:		synthagen						
Date of production:		no data						
Lot number:		no data						
Samples collected according to: samples taken by the Customer						Sample receiver: GBA POLSKA employee no.: 2604		
Samples transported by: GBA POLSKA.								
Sample no.: 2205/07/22		Sample evaluation: unreservedly		Analysis start date: 26-07-2022		Analysis end date: 02-08-2022		
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
Ł	Count of yeasts and moulds	cfu/g	AE	PN-ISO 21527-2:2009	no requirements	<1,0x10 ¹		
Ł	Count of Listeria monocytogenes	cfu/g	AE	PN-EN ISO 11290-2:2017-07	no requirements	<1,0x10 ¹		
Ł	Presence of coagulase-positive staphylococci (Staphylococcus aureus and other species)	1g	AE	PN-EN ISO 6888-3:2004, PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005	no requirements	absent in 1g		
Ł	Presence of Listeria monocytogenes	25g	AE	PN-EN ISO 11290-1:2017-07	no requirements	not detected in 25g		
Ł	Presence of presumptive Escherichia coli	1g	AE	PN-ISO 7251:2006	no requirements	absent in 1g		
Ł	Presence of Salmonella spp.	10g	AE	PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09	no requirements	not detected in 10g		
Ł	Total microbial count	cfu/g	AE	PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Ap1:2016-11	no requirements	<1,0x10 ¹		


** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range " or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - in situ measurement.

Remarks:

The second selective medium for the detection of Salmonella spp. In accordance with PN-EN ISO 6579-1: 2017-04, PN-EN ISO 6579-1: 2017-04 / A1: 2020-09 is RVS broth and RAPID Salmonella / Agar, and to detect the presence of Listeria monocytogenes in accordance with PN-EN ISO 11290-1: 2017-07 is Palcam - incubation at 37 ° C ± 1 ° C. Braid Parker RPF / agar was used to detect coagulase-positive staphylococci.

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy **The end of the Report** Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive

Created on: 02-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2282	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature 
----------------------------------	--	---	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/M/4
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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:		Suplementy diety						
Adres odebrania:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Godzina odebrania:		11:32:00						
Nazwa produktu:		Heksadekapeptyd					Data: 5 lipca 2022	
Producent:		synthagen						
Data produkcji:		brak danych						
Numer partii:		brak danych						
Pobranie próbek wg: próbki pobrane przez Zleceniodawcę				Odbierający:		Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604		
Transport próbek: GBA POLSKA Sp. z o.o.								
Numer próbki: 2205/07/22		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 26-07-2022		Data zakończenia badań: 02-08-2022		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Liczba drożdży i pleśni	jtk/g	AE	PN-ISO 21527-2:2009		<1,0x10 ¹		
Ł	Liczba Listeria monocytogenes	jtk/g	AE	PN-EN ISO 11290-2:2017-07		<1,0x10 ¹		
Ł	Obecność gronkowców koagulazododatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków)	1g	AE	PN-EN ISO 6888-3:2004, PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005		nieobecne w 1g		
Ł	Obecność Listeria monocytogenes	25g	AE	PN-EN ISO 11290-1:2017-07		nie wykryto w 25g		
Ł	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli	1g	AE	PN-ISO 7251:2006		nieobecne w 1g		
Ł	Obecność Salmonella spp.	10g	AE	PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09		nie wykryto w 10g		
Ł	Ogólna liczba drobnoustrojów	jtk/g	AE	PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Apl:2016-11		<1,0x10 ¹		

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).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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 - Łąjski, 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:

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 RAPID Salmonella/Agar, a do wykrywania obecności Listeria monocytogenes zgodnie z PN-EN ISO 11290-1:2017-07 jest Palcam – inkubacja w 37°C ± 1°C. Do wykrywania gronkowców koagulazo-dodatnich stosowano podłoże Braid Parker RPF/agar.

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 02-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2282	Zatwierdził: Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	---	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/M/5/EN
Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Order No.: Ł/0/07/2022/187

- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested:		Dietary supplements						
Sample collection address:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Time of receipt of samples:		11:32:00						
Product name:		Pentapeptide					Date: 05.07.2022	
Producer:		synthagen						
Date of production:		no data						
Lot number:		no data						
Samples collected according to: samples taken by the Customer				Sample receiver:		GBA POLSKA employee no.: 2604		
Samples transported by: GBA POLSKA.								
Sample no.: 2211/07/22		Sample evaluation: unreservedly		Analysis start date: 26-07-2022		Analysis end date: 02-08-2022		
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
Ł	Count of yeasts and moulds	cfu/g	AE	PN-ISO 21527-2:2009	no requirements	<1,0x10 ¹		
Ł	Count of Listeria monocytogenes	cfu/g	AE	PN-EN ISO 11290-2:2017-07	no requirements	<1,0x10 ¹		
Ł	Presence of coagulase-positive staphylococci (Staphylococcus aureus and other species)	1g	AE	PN-EN ISO 6888-3:2004, PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005	no requirements	absent in 1g		
Ł	Presence of Listeria monocytogenes	25g	AE	PN-EN ISO 11290-1:2017-07	no requirements	not detected in 25g		
Ł	Presence of presumptive Escherichia coli	1g	AE	PN-ISO 7251:2006	no requirements	absent in 1g		
Ł	Presence of Salmonella spp.	10g	AE	PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09	no requirements	not detected in 10g		
Ł	Total microbial count	cfu/g	AE	PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Ap1:2016-11	no requirements	<1,0x10 ¹		


** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range " or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - in situ measurement.

Remarks:

The second selective medium for the detection of Salmonella spp. In accordance with PN-EN ISO 6579-1: 2017-04, PN-EN ISO 6579-1: 2017-04 / A1: 2020-09 is RVS broth and RAPID Salmonella / Agar, and to detect the presence of Listeria monocytogenes in accordance with PN-EN ISO 11290-1: 2017-07 is Palcam - incubation at 37 ° C ± 1 ° C. Braid Parker RPF / agar was used to detect coagulase-positive staphylococci.

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy **The end of the Report** Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive

Created on: 02-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2282	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature 
----------------------------------	--	---	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/M/5
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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:		Suplementy diety						
Adres odebrania:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Godzina odebrania:		11:32:00						
Nazwa produktu:		Pentapeptyd					Data: 5 lipca 2022	
Producent:		synthagen						
Data produkcji:		brak danych						
Numer partii:		brak danych						
Pobranie próbek wg: próbki pobrane przez Zleceniodawcę				Odbierający:		Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604		
Transport próbek: GBA POLSKA Sp. z o.o.								
Numer próbki: 2211/07/22		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 26-07-2022		Data zakończenia badań: 02-08-2022		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Liczba drożdży i pleśni	jtk/g	AE	PN-ISO 21527-2:2009		<1,0x10 ¹		
Ł	Liczba Listeria monocytogenes	jtk/g	AE	PN-EN ISO 11290-2:2017-07		<1,0x10 ¹		
Ł	Obecność gronkowców koagulazododatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków)	1g	AE	PN-EN ISO 6888-3:2004, PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005		nieobecne w 1g		
Ł	Obecność Listeria monocytogenes	25g	AE	PN-EN ISO 11290-1:2017-07		nie wykryto w 25g		
Ł	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli	1g	AE	PN-ISO 7251:2006		nieobecne w 1g		
Ł	Obecność Salmonella spp.	10g	AE	PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09		nie wykryto w 10g		
Ł	Ogólna liczba drobnoustrojów	jtk/g	AE	PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Apl:2016-11		<1,0x10 ¹		

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).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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 - Łąjski, 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:

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 RAPID Salmonella/Agar, a do wykrywania obecności Listeria monocytogenes zgodnie z PN-EN ISO 11290-1:2017-07 jest Palcam – inkubacja w 37°C ± 1°C. Do wykrywania gronkowców koagulazo-dodatnich stosowano podłoże Braid Parker RPF/agar.

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 02-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2282	Zatwierdził: Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	---	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/M/6/EN
Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Order No.: Ł/0/07/2022/187

- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested:		Dietary supplements						
Sample collection address:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Time of receipt of samples:		11:32:00						
Product name:		Tetrapeptide					Date: 05.07.2022	
Producer:		synthagen						
Date of production:		no data						
Lot number:		no data						
Samples collected according to: samples taken by the Customer						Sample receiver: GBA POLSKA employee no.: 2604		
Samples transported by: GBA POLSKA.								
Sample no.: 2217/07/22		Sample evaluation: unreservedly		Analysis start date: 26-07-2022		Analysis end date: 02-08-2022		
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
Ł	Count of yeasts and moulds	cfu/g	AE	PN-ISO 21527-2:2009	no requirements	<1,0x10 ¹		
Ł	Count of Listeria monocytogenes	cfu/g	AE	PN-EN ISO 11290-2:2017-07	no requirements	<1,0x10 ¹		
Ł	Presence of coagulase-positive staphylococci (Staphylococcus aureus and other species)	1g	AE	PN-EN ISO 6888-3:2004, PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005	no requirements	absent in 1g		
Ł	Presence of Listeria monocytogenes	25g	AE	PN-EN ISO 11290-1:2017-07	no requirements	not detected in 25g		
Ł	Presence of presumptive Escherichia coli	1g	AE	PN-ISO 7251:2006	no requirements	absent in 1g		
Ł	Presence of Salmonella spp.	10g	AE	PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09	no requirements	not detected in 10g		
Ł	Total microbial count	cfu/g	AE	PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Ap1:2016-11	no requirements	<1,0x10 ¹		

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range " or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - in situ measurement.

Remarks:


The second selective medium for the detection of Salmonella spp. In accordance with PN-EN ISO 6579-1: 2017-04, PN-EN ISO 6579-1: 2017-04 / A1: 2020-09 is RVS broth and RAPID Salmonella / Agar, and to detect the presence of Listeria monocytogenes in accordance with PN-EN ISO 11290-1: 2017-07 is Palcam - incubation at 37 ° C ± 1 ° C. Braid Parker RPF / agar was used to detect coagulase-positive staphylococci.

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy

The end of the Report

Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive

<p>Created on: 02-08-2022</p>	<p>Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2282</p>	<p>Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565</p>	<p>Signed with a qualified electronic signature</p> 
--	--	--	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/M/6
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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:		Suplementy diety						
Adres odebrania:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Godzina odebrania:		11:32:00						
Nazwa produktu:		Tetrapeptyd					Data: 5 lipca 2022	
Producent:		synthagen						
Data produkcji:		brak danych						
Numer partii:		brak danych						
Pobranie próbek wg: próbki pobrane przez Zleceniodawcę				Odbierający:		Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604		
Transport próbek: GBA POLSKA Sp. z o.o.								
Numer próbki: 2217/07/22		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 26-07-2022		Data zakończenia badań: 02-08-2022		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Liczba drożdży i pleśni	jtk/g	AE	PN-ISO 21527-2:2009		<1,0x10 ¹		
Ł	Liczba Listeria monocytogenes	jtk/g	AE	PN-EN ISO 11290-2:2017-07		<1,0x10 ¹		
Ł	Obecność gronkowców koagulazododatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków)	1g	AE	PN-EN ISO 6888-3:2004, PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005		nieobecne w 1g		
Ł	Obecność Listeria monocytogenes	25g	AE	PN-EN ISO 11290-1:2017-07		nie wykryto w 25g		
Ł	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli	1g	AE	PN-ISO 7251:2006		nieobecne w 1g		
Ł	Obecność Salmonella spp.	10g	AE	PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09		nie wykryto w 10g		
Ł	Ogólna liczba drobnoustrojów	jtk/g	AE	PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Apl:2016-11		<1,0x10 ¹		

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).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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 - Łąjski, 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:

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 RAPID Salmonella/Agar, a do wykrywania obecności Listeria monocytogenes zgodnie z PN-EN ISO 11290-1:2017-07 jest Palcam – inkubacja w 37°C ± 1°C. Do wykrywania gronkowców koagulazo-dodatnich stosowano podłoże Braid Parker RPF/agar.

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 02-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2282	Zatwierdził: Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	---	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/F/7/EN

Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A
Order No.: Ł/0/07/2022/187


- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested: Dietary supplements								
Sample collection address:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Time of receipt of samples:	11:32:00							
Product name: Hexadecapeptide	Date: 05.07.2022							
Producer:	synthagen							
Date of production:								
Lot number:	no data							
Samples collected according to: samples taken by the Customer	Sample receiver: GBA POLSKA employee no.: 2604							
Samples transported by: GBA POLSKA.								
Sample no.: 2203/07/22	Sample evaluation: unreservedly							
	Analysis start date: 29-07-2022							
	Analysis end date: 04-08-2022							
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
	Pyrrolizidine alkaloids	µg/kg	A/P	HM-MA-M 02-055, LC-MS/MS: 2017-11 (Nr Akc. D-PL-14170-01-00)	no requirements	in Attachment		

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range " or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - in situ measurement.

Remarks:

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy		The end of the Report		Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive	
Created on: 05-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2566	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature		
					

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/F/7
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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: Suplementy diety								
Adres odebrania:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Godzina odebrania:	11:32:00							
Nazwa produktu: Heksadekapeptyd	Data: 5 lipca 2022							
Producent:	synthagen							
Data produkcji:	brak danych							
Numer partii:	brak danych							
Pobranie próbek wg: próbki pobrane przez Zleceniodawcę	Odbierający: Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604							
Transport próbek: GBA POLSKA Sp. z o.o.								
Numer próbki: 2203/07/22	Ocena próbki: bez zastrzeżeń							
	Data rozpoczęcia badań: 29-07-2022							
	Data zakończenia badań: 04-08-2022							
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
	Alkaloidy pirolizydynowe .	µg/kg	A/P	HM-MA-M 02-055, LC-MS/MS: 2017-11 (Nr Akr. D-PL-14170-01-00)		w załączniku		

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 (pobrane lub odebrane) – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 05-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2566	Zatwierdził: Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/F/8/EN

Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A
Order No.: Ł/0/07/2022/187


- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested: Dietary supplements								
Sample collection address:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Time of receipt of samples:	11:32:00							
Product name: Pentapeptide	Date: 05.07.2022							
Producer:	synthagen							
Date of production:								
Lot number:	no data							
Samples collected according to: samples taken by the Customer	Sample receiver: GBA POLSKA employee no.: 2604							
Samples transported by: GBA POLSKA.								
Sample no.: 2209/07/22	Sample evaluation: unreservedly							
	Analysis start date: 29-07-2022							
	Analysis end date: 04-08-2022							
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
	Pyrrolizidine alkaloids	µg/kg	A/P	HM-MA-M 02-055, LC-MS/MS: 2017-11 (Nr Ak. D-PL-14170-01-00)	no requirements	in Attachment		

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range " or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - in situ measurement.

Remarks:

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy		The end of the Report		Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive	
Created on: 05-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2566	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature		
					

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/F/8
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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: Suplementy diety								
Adres odebrania:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Godzina odebrania:	11:32:00							
Nazwa produktu: Pentapeptyd	Data: 5 lipca 2022							
Producent:	synthagen							
Data produkcji:	brak danych							
Numer partii:	brak danych							
Pobranie próbek wg:	próbki pobrane przez Zleceniodawcę							
Transport próbek:	GBA POLSKA Sp. z o.o. Odbierający: Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604							
Numer próbki:	2209/07/22 Ocena próbki: bez zastrzeżeń Data rozpoczęcia badań: 29-07-2022 Data zakończenia badań: 04-08-2022							
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
	Alkaloidy pirolizydynowe .	µg/kg	A/P	HM-MA-M 02-055, LC-MS/MS: 2017-11 (Nr Akr. D-PL-14170-01-00)		w załączniku		

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 (pobrane lub odebrane) – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 05-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2566	Zatwierdził: Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/F/9/EN

Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A
Order No.: Ł/0/07/2022/187

- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested: Dietary supplements								
Sample collection address:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Time of receipt of samples:	11:32:00							
Product name: Tetrapeptide	Date: 05.07.2022							
Producer:	synthagen							
Date of production:								
Lot number:	no data							
Samples collected according to: samples taken by the Customer	Sample receiver: GBA POLSKA employee no.: 2604							
Samples transported by: GBA POLSKA.								
Sample no.: 2215/07/22	Sample evaluation: unreservedly							
	Analysis start date: 29-07-2022							
	Analysis end date: 04-08-2022							
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
	Pyrrolizidine alkaloids	µg/kg	A/P	HM-MA-M 02-055, LC-MS/MS: 2017-11 (Nr Ak. D-PL-14170-01-00)	no requirements	in Attachment		

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range " or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - in situ measurement.


Remarks:

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy

The end of the Report

Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive

Created on: 05-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2566	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature 
----------------------------------	--	---	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/F/9
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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: Suplementy diety								
Adres odebrania:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Godzina odebrania:	11:32:00							
Nazwa produktu: Tetrapeptyd	Data: 5 lipca 2022							
Producent:	synthagen							
Data produkcji:	brak danych							
Numer partii:	brak danych							
Pobranie próbek wg:	próbki pobrane przez Zleceniodawcę							
Transport próbek:	GBA POLSKA Sp. z o.o. Odbierający: Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604							
Numer próbki:	2215/07/22 Ocena próbki: bez zastrzeżeń Data rozpoczęcia badań: 29-07-2022 Data zakończenia badań: 04-08-2022							
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
	Alkaloidy pirolizydynowe .	µg/kg	A/P	HM-MA-M 02-055, LC-MS/MS: 2017-11 (Nr Akr. D-PL-14170-01-00)		w załączniku		

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 (pobrane lub odebrane) – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 05-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2566	Zatwierdził: Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

GBA Gesellschaft für Bioanalytik mbH · Goldtschmidtstr. 5 · 21073 Hamburg

GBA POLSKA Sp. z o.o.

Lajski ul. Koscielna 2a
05-119 Legionowo
Poland



Our sign: MJ
Date: 04.08.2022

Certificate of analysis 22037790 - 001

Sample name : Product Name: Hexadecapeptyd
Marking of sample : 2203/07/22
Customer No. : P/446/07/2022
Packaging : Plastic vessel
Sample amount : 1 x 215 g
Shipping of sample : Courier Service
Sample entry : 29.07.2022
Entrance temperature : Room temperature
Sample taken : by sender
Begin/end of analysis : 29.07.2022 / 04.08.2022

The results are only based on the items tested. GBA takes no responsibility for the validity of the sampling if the samples are neither taken by GBA nor on behalf of GBA. In such cases, the results refer to the sample as it is received. The GBA test report may not be published without the express written consent of the GBA Group, nor may excerpts of it be reproduced without permission. GBA decision rules can be seen in the general terms and conditions.

1 von 3

Certificate of analy: : 22037790 - 001

Sample name : Product Name:Hexadecapeptyd

Test Results

<i>Chemical/Physical Test</i>	<i>Result</i>	<i>Unit</i>
Pyrrolizidine alkaloids		
Echimidine N-oxide	<10	µg/kg
Heliosupine N-oxide	<10	µg/kg
Echimidine/Heliosupine, sum	<10	µg/kg
Echinatine N-oxide	<10	µg/kg
Europine	<10	µg/kg
Europine N-oxide	<10	µg/kg
Heliotrine	<10	µg/kg
Heliotrine N-oxide	<10	µg/kg
Integerrimine N-oxide/Senecionine N-oxide, sum	<10	µg/kg
Intermedine	<10	µg/kg
Intermedin N-oxide/Indicin N-oxide, sum	<10	µg/kg
Lasiocarpine	<10	µg/kg
Lasiocarpine N-oxide	<10	µg/kg
Lycopsamine/Indicine, sum	<10	µg/kg
Lycopsamine N-oxide	<10	µg/kg
Retrorsine/Usaramine, sum	<10	µg/kg
Retrorsine N-oxide/Usaramine N-oxide, sum	<10	µg/kg
Rinderine/Echinatine, sum	<10	µg/kg
Rinderine N-oxide	<10	µg/kg
Senecionine	<10	µg/kg
Seneciphylline	<10	µg/kg
Seneciphylline N-oxide	<10	µg/kg
Senecivernine/Integerrimine, sum	<10	µg/kg
Senecivernine N-oxide	<10	µg/kg
Senkirkinine	<10	µg/kg
Spartioidine	<10	µg/kg
Spartioidine N-oxide	<10	µg/kg
Erucifoline	<10	µg/kg
Erucifoline N-oxide	<10	µg/kg
Jacobine	<10	µg/kg
Jacobine N-oxide	<10	µg/kg
Monocrotaline	<10	µg/kg
Monocrotaloine N-oxide	<10	µg/kg
Trichodesmine	<10	µg/kg
Pyrrolizidine alkaloids, sum BfR-28	not detectable	µg/kg
Pyrrolizidine alkaloids, sum VO 2020/2040	not detectable	µg/kg

Certificate of analy: : 22037790 - 001

Sample name : Product Name:Hexadecapeptyd

Hamburg, 04.08.2022

This report was generated automatically and is valid without signature.

Methods

<i>Parameter</i>	<i>Method</i>
Pyrrolizidine alkaloids	HM-MA-M 02-055, LC-MS/MS: 2017-11 ^a ₃
Pyrrolizidine alkaloids, sum BfR-28	calculated ₃
Pyrrolizidine alkaloids, sum VO 2020/2040	calculated ₃

With ^a marked methods are accredited.

Testing laboratory: ₃GBA Hameln

GBA Gesellschaft für Bioanalytik mbH · Goldtschmidtstr. 5 · 21073 Hamburg

GBA POLSKA Sp. z o.o.

Lajski ul. Koscielna 2a
05-119 Legionowo
Poland



Our sign: MJ
Date: 04.08.2022

Certificate of analysis 22037790 - 003

Sample name : Product Name: Pentapeptide
Marking of sample : 2209/07/22
Customer No. : P/446/07/2022
Packaging : plastic package
Sample amount : 1 x 180 g
Shipping of sample : Courier Service
Sample entry : 29.07.2022
Entrance temperature : Room temperature
Sample taken : by sender
Begin/end of analysis : 29.07.2022 / 04.08.2022

The results are only based on the items tested. GBA takes no responsibility for the validity of the sampling if the samples are neither taken by GBA nor on behalf of GBA. In such cases, the results refer to the sample as it is received. The GBA test report may not be published without the express written consent of the GBA Group, nor may excerpts of it be reproduced without permission. GBA decision rules can be seen in the general terms and conditions.

1 von 3

Certificate of analy: : 22037790 - 003

Sample name : Product Name: Pentapeptide

Test Results

<i>Chemical/Physical Test</i>	<i>Result</i>	<i>Unit</i>
Pyrrolizidine alkaloids		
Echimidine N-oxide	<10	µg/kg
Heliosupine N-oxide	<10	µg/kg
Echimidine/Heliosupine, sum	<10	µg/kg
Echinatine N-oxide	<10	µg/kg
Europine	<10	µg/kg
Europine N-oxide	<10	µg/kg
Heliotrine	<10	µg/kg
Heliotrine N-oxide	<10	µg/kg
Integerrimine N-oxide/Senecionine N-oxide, sum	<10	µg/kg
Intermedine	<10	µg/kg
Intermedin N-oxide/Indicin N-oxide, sum	<10	µg/kg
Lasiocarpine	<10	µg/kg
Lasiocarpine N-oxide	<10	µg/kg
Lycopsamine/Indicine, sum	<10	µg/kg
Lycopsamine N-oxide	<10	µg/kg
Retrorsine/Usaramine, sum	<10	µg/kg
Retrorsine N-oxide/Usaramine N-oxide, sum	<10	µg/kg
Rinderine/Echinatine, sum	<10	µg/kg
Rinderine N-oxide	<10	µg/kg
Senecionine	<10	µg/kg
Seneciphylline	<10	µg/kg
Seneciphylline N-oxide	<10	µg/kg
Senecivernine/Integerrimine, sum	<10	µg/kg
Senecivernine N-oxide	<10	µg/kg
Senkirkinine	<10	µg/kg
Spartioidine	<10	µg/kg
Spartioidine N-oxide	<10	µg/kg
Erucifoline	<10	µg/kg
Erucifoline N-oxide	<10	µg/kg
Jacobine	<10	µg/kg
Jacobine N-oxide	<10	µg/kg
Monocrotaline	<10	µg/kg
Monocrotaloine N-oxide	<10	µg/kg
Trichodesmine	<10	µg/kg
Pyrrolizidine alkaloids, sum BfR-28	not detectable	µg/kg
Pyrrolizidine alkaloids, sum VO 2020/2040	not detectable	µg/kg

Certificate of analy: : 22037790 - 003
Sample name : Product Name: Pentapeptide

Hamburg, 04.08.2022

This report was generated automatically and is valid without signature.

Methods

<i>Parameter</i>	<i>Method</i>
Pyrrolizidine alkaloids	HM-MA-M 02-055, LC-MS/MS: 2017-11 ^a ₃
Pyrrolizidine alkaloids, sum BfR-28	calculated ₃
Pyrrolizidine alkaloids, sum VO 2020/2040	calculated ₃

With ^a marked methods are accredited.
Testing laboratory: ₃GBA Hameln

GBA Gesellschaft für Bioanalytik mbH · Goldtschmidtstr. 5 · 21073 Hamburg

GBA POLSKA Sp. z o.o.

Lajski ul. Koscielna 2a
05-119 Legionowo
Poland



Our sign: MJ
Date: 04.08.2022

Certificate of analysis 22037790 - 005

Sample name : Product Name: Tetrapeptide
Marking of sample : 2215/07/22
Customer No. : P/446/07/2022
Packaging : plastic package
Sample amount : 1 x 179 g
Shipping of sample : Courier Service
Sample entry : 29.07.2022
Entrance temperature : Room temperature
Sample taken : by sender
Begin/end of analysis : 29.07.2022 / 04.08.2022

The results are only based on the items tested. GBA takes no responsibility for the validity of the sampling if the samples are neither taken by GBA nor on behalf of GBA. In such cases, the results refer to the sample as it is received. The GBA test report may not be published without the express written consent of the GBA Group, nor may excerpts of it be reproduced without permission. GBA decision rules can be seen in the general terms and conditions.

1 von 3

Certificate of analy: : 22037790 - 005
 Sample name : Product Name: Tetrapeptide

Test Results

<i>Chemical/Physical Test</i>	<i>Result</i>	<i>Unit</i>
Pyrrolizidine alkaloids		
Echimidine N-oxide	<10	µg/kg
Heliosupine N-oxide	<10	µg/kg
Echimidine/Heliosupine, sum	<10	µg/kg
Echinatine N-oxide	<10	µg/kg
Europine	<10	µg/kg
Europine N-oxide	<10	µg/kg
Heliotrine	<10	µg/kg
Heliotrine N-oxide	<10	µg/kg
Integerrimine N-oxide/Senecionine N-oxide, sum	<10	µg/kg
Intermedine	<10	µg/kg
Intermedin N-oxide/Indicin N-oxide, sum	<10	µg/kg
Lasiocarpine	<10	µg/kg
Lasiocarpine N-oxide	<10	µg/kg
Lycopsamine/Indicine, sum	<10	µg/kg
Lycopsamine N-oxide	<10	µg/kg
Retrorsine/Usaramine, sum	<10	µg/kg
Retrorsine N-oxide/Usaramine N-oxide, sum	<10	µg/kg
Rinderine/Echinatine, sum	<10	µg/kg
Rinderine N-oxide	<10	µg/kg
Senecionine	<10	µg/kg
Seneciphylline	<10	µg/kg
Seneciphylline N-oxide	<10	µg/kg
Senecivernine/Integerrimine, sum	<10	µg/kg
Senecivernine N-oxide	<10	µg/kg
Senkirikine	<10	µg/kg
Spartioidine	<10	µg/kg
Spartioidine N-oxide	<10	µg/kg
Erucifoline	<10	µg/kg
Erucifoline N-oxide	<10	µg/kg
Jacobine	<10	µg/kg
Jacobine N-oxide	<10	µg/kg
Monocrotaline	<10	µg/kg
Monocrotaloine N-oxide	<10	µg/kg
Trichodesmine	<10	µg/kg
Pyrrolizidine alkaloids, sum BfR-28	not detectable	µg/kg
Pyrrolizidine alkaloids, sum VO 2020/2040	not detectable	µg/kg

Certificate of analy: : 22037790 - 005
Sample name : Product Name: Tetrapeptide

Hamburg, 04.08.2022

This report was generated automatically and is valid without signature.

Methods

<i>Parameter</i>	<i>Method</i>
Pyrrolizidine alkaloids	HM-MA-M 02-055, LC-MS/MS: 2017-11 ^a ₃
Pyrrolizidine alkaloids, sum BfR-28	calculated ₃
Pyrrolizidine alkaloids, sum VO 2020/2040	calculated ₃

With ^a marked methods are accredited.
Testing laboratory: ₃GBA Hameln

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/F/10/EN
Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Order No.: Ł/0/07/2022/187

- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested:		Dietary supplements						
Sample collection address:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Time of receipt of samples:		11:32:00						
Product name:		Hexadecapeptide					Date: 05.07.2022	
Producer:		synthagen						
Date of production:		no data						
Lot number:		no data						
Samples collected according to:		samples taken by the Customer				Sample receiver:		GBA POLSKA employee no.: 2604
Samples transported by:		GBA POLSKA.						
Sample no.:		2204/07/22	Sample evaluation:	unreservedly	Analysis start date:	05-07-2022	Analysis end date:	08-08-2022
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
Ł	Arsenic	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	0,020		
Ł	Cadmium	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	< 0,002		
Ł	Lead	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	< 0,010		
Ł	Mercury	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	< 0,001		

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range" or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Myslowice, PS - in situ measurement.


Remarks:

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy

The end of the Report

Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive

Created on: 08-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2281	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature 
----------------------------------	--	--	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/F/10
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

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:		Suplementy diety						
Adres odebrania:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Godzina odebrania:		11:32:00						
Nazwa produktu:		Heksadekapeptyd					Data: 5 lipca 2022	
Producent:		synthagen						
Data produkcji:		brak danych						
Numer partii:		brak danych						
Pobranie próbek wg: próbki pobrane przez Zleceniodawcę				Odbierający:		Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604		
Transport próbek: GBA POLSKA Sp. z o.o.								
Numer próbki: 2204/07/22		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 05-07-2022		Data zakończenia badań: 08-08-2022		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Arsen	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		0,020		
Ł	Kadm	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,002		
Ł	Ołów	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,010		
Ł	Rtęć	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,001		

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.

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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:

Sporządzono dnia: 08-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2281	Zatwierdził: Specjalista ds.Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/F/11/EN
Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A
Order No.: Ł/0/07/2022/187

- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested:		Dietary supplements													
Sample collection address:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5													
Time of receipt of samples:		11:32:00													
Product name:		Pentapeptide					Date: 05.07.2022								
Producer:		synthagen													
Date of production:		no data													
Lot number:		no data													
Samples collected according to:		samples taken by the Customer				Sample receiver:		GBA POLSKA employee no.: 2604							
Samples transported by:		GBA POLSKA.													
Sample no.:		2210/07/22		Sample evaluation:		unreservedly		Analysis start date:		05-07-2022		Analysis end date:		08-08-2022	
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N							
Ł	Lead	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	< 0,010									
Ł	Arsenic	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	0,017									
Ł	Mercury	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	< 0,001									
Ł	Cadmium	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	< 0,002									

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range" or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Myslowice, PS - in situ measurement.


Remarks:

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy

The end of the Report

Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive

Created on: 08-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2281	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature 
----------------------------------	--	--	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/F/11
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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:		Suplementy diety						
Adres odebrania:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Godzina odebrania:		11:32:00						
Nazwa produktu:		Pentapeptyd					Data: 5 lipca 2022	
Producent:		synthagen						
Data produkcji:		brak danych						
Numer partii:		brak danych						
Pobranie próbek wg: próbki pobrane przez Zleceniodawcę				Odbierający:		Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604		
Transport próbek: GBA POLSKA Sp. z o.o.								
Numer próbki: 2210/07/22		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 05-07-2022		Data zakończenia badań: 08-08-2022		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Ołów	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,010		
Ł	Arsen	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		0,017		
Ł	Rtęć	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,001		
Ł	Kadm	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,002		

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. Wyniki 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 (pobrane lub odebrane) – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu.

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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:

Sporządzono dnia: 08-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2281	Zatwierdził: Specjalista ds.Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/F/12/EN
Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Order No.: Ł/0/07/2022/187

- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested:		Dietary supplements						
Sample collection address:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Time of receipt of samples:		11:32:00						
Product name:		Tetrapeptide					Date: 05.07.2022	
Producer:		synthagen						
Date of production:		no data						
Lot number:		no data						
Samples collected according to:		samples taken by the Customer				Sample receiver:		GBA POLSKA employee no.: 2604
Samples transported by:		GBA POLSKA.						
Sample no.:		2216/07/22	Sample evaluation:	unreservedly	Analysis start date:	05-07-2022	Analysis end date:	08-08-2022
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
Ł	Arsenic	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	0,019		
Ł	Cadmium	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	< 0,002		
Ł	Lead	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	< 0,010		
Ł	Mercury	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010	no requirements	< 0,001		

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range" or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Myslowice, PS - in situ measurement.


Remarks:

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy

The end of the Report

Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive

Created on: 08-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2281	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature 
----------------------------------	--	--	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/F/12
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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:		Suplementy diety						
Adres odebrania:		70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5						
Godzina odebrania:		11:32:00						
Nazwa produktu:		Tetrapeptyd					Data: 5 lipca 2022	
Producent:		synthagen						
Data produkcji:		brak danych						
Numer partii:		brak danych						
Pobranie próbek wg: próbki pobrane przez Zleceniodawcę				Odbierający:		Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604		
Transport próbek: GBA POLSKA Sp. z o.o.								
Numer próbki: 2216/07/22		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 05-07-2022		Data zakończenia badań: 08-08-2022		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Arsen	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		0,019		
Ł	Kadm	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,002		
Ł	Ołów	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,010		
Ł	Rtęć	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,001		

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. Wyniki 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 (pobrane lub odebrane – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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:

Sporządzono dnia: 08-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2281	Zatwierdził: Specjalista ds.Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/F/14/EN

Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A
Order No.: Ł/0/07/2022/187

- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OIB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested: Dietary supplements								
Sample collection address:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Time of receipt of samples:	11:32:00							
Product name: Pentapeptide	Date: 05.07.2022							
Producer:	synthagen							
Date of production:								
Lot number:	no data							
Samples collected according to: samples taken by the Customer	Sample receiver: GBA POLSKA employee no.: 2604							
Samples transported by: GBA POLSKA.								
Sample no.: 2213/07/22	Sample evaluation: unreservedly							
	Analysis start date: 29-07-2022							
	Analysis end date: 08-08-2022							
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
	Ethylene oxide, total (as sum of ethylene oxide and 2- chloroethanol)	mg/kg	A/P	HH-MA-M 03-064, GC-MS/MS: 2022-05 (Nr Akc. D-PL-14170-01-00)	no requirements	was not found*		

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range " or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - in situ measurement.


Remarks:

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy

The end of the Report

Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive

Created on: 08-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2566	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature 
----------------------------------	--	---	--

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/F/14
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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: Suplementy diety								
Adres odebrania:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Godzina odebrania:	11:32:00							
Nazwa produktu: Pentapeptyd	Data: 5 lipca 2022							
Producent:	synthagen							
Data produkcji:	brak danych							
Numer partii:	brak danych							
Pobranie próbek wg:	próbki pobrane przez Zleceniodawcę							
Transport próbek:	GBA POLSKA Sp. z o.o. Odbierający: Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604							
Numer próbki:	2213/07/22 Ocena próbki: bez zastrzeżeń Data rozpoczęcia badań: 29-07-2022 Data zakończenia badań: 08-08-2022							
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
	Tlenek etylenu ogółem (wyrażony jako suma tlenu etylenu wolnego i 2-chloroetanolu).	mg/kg	A/P	HH-MA-M 03-064, GC-MS/MS: 2022-05 (Nr Akr. D-PL-14170-01-00)		nie wykryto*		

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 (pobrane lub odebrane) – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 08-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2566	Zatwierdził: Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

TEST REPORT No.: Ł/0/07/2022/187/F/15/EN

Customer: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o. 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A
Order No.: Ł/0/07/2022/187


- A - accredited methodology (AB 1095); reference – if the law so provides (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AE - accredited methodology (AB 1095) of flexible scope – reference if the law so provides / equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 AR - accredited methodology (AB 1095) equivalent to reference (the result can be used to assess compliance in the legally regulated area).
 MON - methodology accredited in terms of "OiB"
 GMP+ - methodology registered in the scope of GMP+ B11 protocol (feed testing)
 A/P - accredited methodology of the subcontractor
 P - non-accredited methodology of the subcontractor

Material/product tested: Dietary supplements								
Sample collection address:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Time of receipt of samples:	11:32:00							
Product name: Tetrapeptide	Date: 05.07.2022							
Producer:	synthagen							
Date of production:								
Lot number:	no data							
Samples collected according to: samples taken by the Customer	Sample receiver: GBA POLSKA employee no.: 2604							
Samples transported by: GBA POLSKA.								
Sample no.: 2219/07/22	Sample evaluation: unreservedly							
	Analysis start date: 29-07-2022							
	Analysis end date: 08-08-2022							
Lab.	Analyzed parameter	Unit	Accred.	Test method	Requirement	Result	MU**	N
	Ethylene oxide, total (as sum of ethylene oxide and 2- chloroethanol)	mg/kg	A/P	HH-MA-M 03-064, GC-MS/MS: 2022-05 (Nr Akc. D-PL-14170-01-00)	no requirements	was not found*		

** - expanded measurement uncertainty at the level of confidence app. 95% and the coverage factor k=2, does not take into account the sampling uncertainty, except when indicated in the remarks. Measurement uncertainty is presented when: it is relevant to the validity or application of the test results, it affects conformity to a specification limit, or a customer's instruction so requires. The test results lower or higher than the measuring ranges of the methods are presented as "<value of the lower limit of the measuring range " or "> value of the upper limit of the measuring range", respectively. If expanded uncertainties are given with these test results, they apply to the lower or upper limit of the measuring range of the method. Moreover, in the case of these results, the conformity statement should be treated as an opinion and interpretation. The above-described procedure does not apply to biological tests. The results relate to the tested samples (sampled or received - as reported in the test report). In the case of samples provided by the customer, the information presented in the report regarding these samples is the information provided by the customer. The Laboratory is not responsible for this information or for the method of sampling and the representativeness of the samples provided by the customer for testing. The test report includes test results of the following number of samples: 1 pc(s) and without the written approval of the Laboratory shall not be reproduced except in full. Customer may file complains within 14 days from receiving the report. The Laboratory does not store the samples after testing, unless otherwise agreed with the customer. Place of performance of the tests (location codes): Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - in situ measurement.

Remarks:

NOTE: The original test reports are issued as PDF file, signed with a qualified electronic signature. Therefore, all prints are copies, unless certified to be true to the original PDF file.

Report prepared in a single copy		The end of the Report		Original of PDF: Customer, copy of PDF to: Laboratory archive	
Created on: 08-08-2022	Authorized by: GBA POLSKA employee no.: 2566	Approved by: Food specialist GBA POLSKA employee no.: 2565	Signed with a qualified electronic signature		
					

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/07/2022/187/F/15
Zleceniodawca: SYNTHAGEN PHARMACEUTICAL s.r.o.; 709 00 Ostrava, ul. Varšavská 253/9A

Zlecenie Nr: Ł/0/07/2022/187

- 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: Suplementy diety								
Adres odebrania:	70-453 Szczecin, ul.al. Papieża Jana Pawła II 36/5							
Godzina odebrania:	11:32:00							
Nazwa produktu: Tetrapeptyd	Data: 5 lipca 2022							
Producent:	synthagen							
Data produkcji:	brak danych							
Numer partii:	brak danych							
Pobranie próbek wg:	próbki pobrane przez Zleceniodawcę							
Transport próbek:	GBA POLSKA Sp. z o.o. Odbierający: Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2604							
Numer próbki:	2219/07/22 Ocena próbki: bez zastrzeżeń Data rozpoczęcia badań: 29-07-2022 Data zakończenia badań: 08-08-2022							
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
	Tlenek etylenu ogółem (wyrażony jako suma tlenu etylenu wolnego i 2-chloroetanolu).	mg/kg	A/P	HH-MA-M 03-064, GC-MS/MS: 2022-05 (Nr Akr. D-PL-14170-01-00)		nie wykryto*		

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 (pobrane lub odebrane) – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi 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:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 08-08-2022	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2566	Zatwierdził: Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2565	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--