



Eurofins Polska Sp. z o.o.
Aleja Wojska Polskiego 90 A
PL-82 200 Malbork
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
ul. Karoliny 4
40-186 Katowice
POLSKA
www.eurofins.pl



AB 1334

GRANGO SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
ul. Twarda 18
00-105 Warszawa
POLSKA

Data raportu 14.11.2025



Raport analityczny AR-25-RE-133463-01

Numer próbki 122-2025-00199199

* Rodzaj próbki	GRANGO
* Zlecający badania	GRANGO SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
* Data zlecenia klienta	29.11.2025
Data przyjęcia próbki	03.11.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Próbki pobrane przez	Zleceniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Cel badania	nieokreślony
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	05.11.2025
Data zakończenia badania	12.11.2025

Wyniki badań / Rezultaty

UM274	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)
Metoda	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06
Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C	< 10 jtk/g
UM2PF	Obecność Salmonella spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym (A)
Metoda	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09
Salmonella spp.	nie wykryto /25 g
UMIMW	Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) Metoda hodowlana (A)
Metoda	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005
Gronkowiec koagulazo-dodatni	nie wykryto /1 g
UMLS5	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)
Metoda	PN-ISO 7251:2006
Escherichia coli	nie wykryto /1 g

ZM99D Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy) (A)

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

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta



Autoryzujący:
Maria Dusza-Walnik - Starszy Asystent

Zatwierdzający: Magdalena Duszyńska
Starszy Koordynator ds. Technicznej Obsługi Klient

1. Wyniki odnoszą się do otrzymanych i badanych próbek.
2. Wyników badań nie można powielać inaczej niż w całości bez pisemnej zgody Eurofins Polska Sp. z o.o.
3. Laboratorium podaje niepewność pomiaru, gdy jest to istotne dla ważności wyników lub zastosowania wyników badań; jest uzgodnione z klientem; jeśli niepewność pomiaru wpływa na zgodność z wyspecyfikowaną granicą.
4. Klient ma prawo do złożenia skargi w terminie 14 dni od daty otrzymania raportu analitycznego. Dopuszcza się przyjmowanie skargi jedynie w formie pisemnej, drogą elektroniczną na adres reklamacje@eurofins.pl lub drogą pocztową.
5. Zatwierdzone wyniki badań wykonywanych u dostawców autoryzowane są przez osoby upoważnione w laboratorium dostawcy.
6. W przypadku, gdy Klient wymaga stwierdzenia zgodności ze specyfikacją lub wymaganiem dotyczącym badania a zasada podejmowania decyzji nie jest zawarta w w/w dokumentach, Laboratorium uzgał zasadę, która będzie zastosowana.
7. W przypadku, gdy wynik nie zawiera się w akredytowanym zakresie pomiarowym, wartość jest przedstawiona jako rezultat badania w formie <y lub >y (y- wartość odpowiadająca dolnej/górnej granicy zał pomiarowego akredytowanej metody).
8. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.



Eurofins Polska Sp. z o.o.
Aleja Wojska Polskiego 90 A
PL-82 200 Malbork
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
ul. Karoliny 4
40-186 Katowice
POLAND
www.eurofins.pl



AB 1334

GRANGO SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
ul. Twarda 18
00-105 Warszawa
POLSKA

Issue date 14.11.2025



Analytical report AR-25-RE-133463-01

Sample code 122-2025-00199199

x Type of sample	GRANGO
x Prescriber	GRANGO SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
x Purchase order date	29.11.2025
Reception date	03.11.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Sampling Person	Principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	not specified
Number of tested samples	1
Start analysis	05.11.2025
End Analysis	12.11.2025

Results / Outcomes

UM274	Aerobic plate count, Pour plate technique (A)
Method	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06
Aerobic Plate Count 30°C	< 10 cfu/g
UM2PF	The presence of Salmonella spp., Breeding method with biochemical and serological confirmation (A)
Method	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09
Salmonella	Not Detected /25 g
UMIMW	Coagulase positive Staphylococcus D Abs Pres /1 g ISO 6888-3 (A)
Method	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005
Coagulase positive Staphylococcus	Not Detected /1 g
UMLS5	The presence of presumptive Escherichia coli, Breeding method with biochemical confirmation (A)
Method	PN-ISO 7251:2006
Escherichia Coli	Not Detected /1 g
ZM99D	Mould-Yeast E [PL Food] <10 >150 000 /g (1-2) DG 18 Agar-S ISO 21527-2 (A)

Method	PN-ISO 21527-2:2009 (withdrawn standard)		
Moulds	< 10		cfu/g
Yeast	< 10		cfu/g

A = Accredited method

x = Data provided by the customer



Authorized by:
Maria Dusza-Walnik - Senior Assistant Eurofins Polska Sp. z o.o.

Approved by Magdalena Duszynska
Senior Analytical Service Manager

1. The results apply to samples received and analyzed.
2. The test results shall not be reproduced except in full without the written permission of Eurofins Polska Sp. z o.o.
3. Laboratory measurement uncertainty is given when it is relevant to the validity of the test result or the application of the test results; it is agreed with the client; if the uncertainty of measurement affects compliance with the specified limit.
4. The client has the right to submit a complaint within 14 days of receiving the analytical report. May be admitted only complaint in writing, by email reklamacje@eurofins.pl or by mail.
5. Approved analytical results made by subcontractors are authorized by persons authorized in the laboratory of the subcontractor.
6. In case a Customer demands a statement of conformity, or a requirement related to a test and the decision making rule is not included in the documents listed above, the Laboratory appoints a rule to be applied.
7. If the result is not within the accredited measurement range, the value is presented as a test result in the form <y or >y (y - value corresponding to the lower/upper limit of the accredited method's measurement range).
8. The laboratory is not responsible for the data provided by customers. The data provided may affect the validity of the results.