

FORMULARZ F-03 (PM-06)

Świadectwo analizy czystości mikrobiologicznej produktu kosmetycznego

WYDANIE 13
Data wydania: 01.07.2024
Zastępuje wydanie 12
Z dnia 22.06.2023
Strona 1/1

NUMER ŚWIADECTWA: 02/07/25/AVA/K

(nr kolejny w miesiącu/ miesiąc/ rok/symbol firmy/identyfikacja badania)

DATA ZAPISU: 21.07.2025

(dzień/miesiąc/rok)

ZLECENIODAWCA: Laboratorium Kosmetyczne Ava, Całowanie 103B, 05-480 Karczew

(Nazwa, adres)

NR lub DATA ZLECENIA	DATA PRZYJĘCIA PRÓBK	STAN PRÓBK	BADANIE WYKONANE W DNIACH
-	15.07.2025	Bez zastrzeżeń	15-20.07.2025

PRÓBK PobrANA: Zgodnie ze schematem opracowanym przez Zleceniodawcę

INFORMACJE O PRÓBCE

NAZWA BADANEJ PRÓBK	KREM EXTRA NAWILŻAJĄCY SPF25
KOD FORMUŁY MASY	KW4730

Rodzaj próbki	Seria	Data ważności (dla produktów końcowych)	Data produkcji	Wielkość próbki produktu końcowego (ilość opakowań jednostkowych)	Próbkę pobrał
Produkt końcowy	30323	03.2026	23.03.2023	1	Zleceniodawca
Produkt luzem					
Surowiec					

WYNIKI BADAŃ

OZNACZENIE	W	METODA BADANIA	WYNIK	OSZACOWANA NIEPEWNOŚĆ WYNIKU	WYMAGANIA***	Stwierdzenie zgodności wyniku z wymaganiami
Ogólna liczba bakterii tlenowych mezofilnych Metoda płytkowa (posiew wgłębny)(A)	1g	PN-EN ISO 21149:2017-07 +A1:2023-01	Poniżej $1,0 \times 10^1$ j.t.k	-	$\leq 2,0 \times 10^3$ j.t.k	zgodny
Liczba pleśni Metoda płytkowa (posiew wgłębny)(A)	1g	PN-EN ISO 16212:2017-08 +A1:2023-01	Poniżej $1,0 \times 10^1$ j.t.k	-		
Liczba drożdży Metoda płytkowa (posiew wgłębny)(A)	1g		Poniżej $1,0 \times 10^1$ j.t.k	-		
Obecność <i>Staphylococcus aureus</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)	1g	PN-EN ISO 22718:2016-01 +A1:2023-01	nieobecne	-	nieobecne	zgodny
Obecność <i>Pseudomonas aeruginosa</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)	1g	PN-EN ISO 22717:2016-01 +A1:2023-03	nieobecne	-	nieobecne	zgodny
Obecność <i>Escherichia coli</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)	1g	PN-EN ISO 21150:2016-01 +A1:2023-03	nieobecne	-	nieobecne	zgodny
Obecność <i>Candida albicans</i> Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)	1g	PN-EN ISO 18416:2016-01 +A1:2023-03	nieobecne	-	nieobecne	zgodny

(A) – metoda badania akredytowana przez PCA

*** Wymagania wg normy PN-EN ISO 17516:2014-11 podane są dla produktu końcowego, nie dotyczą produktów luzem i surowców

Stwierdzenie zgodności/niezgodności z wymaganiami oparte jest na zasadzie prostej akceptacji

- gdy wynik znajduje się poniżej lub jest równy granicy akceptacji Laboratorium stwierdza jego zgodność (ryzyko błędnej akceptacji wynosi do 50% w przypadku wyników zbliżonych do granicy akceptacji);

- gdy wynik znajduje się powyżej granicy akceptacji Laboratorium stwierdza jego niezgodność (ryzyko błędnego odrzucenia wynosi do 50% w przypadku wyników zbliżonych do granicy akceptacji);

Neutralizacja właściwości przeciwdrobnoustrojowych produktu została wykazana.

Kierownik ds. Badań

Osoba autoryzująca: 21.07.2025 / Ewelina Bartosz

data /podpis

Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym.

Wyniki badań dotyczą wyłącznie otrzymanej i badanej próbki.

Informacje otrzymane od Zleceniodawcy zidentyfikowane są poprzez podkreślenie.

Sprawozdanie z badań bez zgody laboratorium nie może być powielane inaczej jak w całości.

Zleceniodawca ma prawo do złożenia skargi w ciągu 14 dni od daty otrzymania sprawozdania z badań.

Świadectwo sporządzono w 1 egzemplarzu.