

Association of European Coeliac Societies (AOECS)
Gluten-Free Certification

Certificate of Compliance:

Certificate SK20/3367

The facility named below

ALFA BIO s.r.o.

Kremnička 71
974 05 Banská Bystrica, Slovakia

has been assessed and recognized as meeting the requirements of

The AOECS Standard for Gluten-Free Foods
September 2016

For the following activities

Production of heat treated tofu product, vacuum packed.

The AOECS Standard for Gluten-Free Foods is owned by AOECS. This audit against the AOECS Standard was developed in collaboration with Coeliac UK. All registered trademarks are copyrighted and may not be reproduced in any way, shape or form, without the prior expressed written consent of the owner and or their assigned representatives.

This certificate is valid from 29 September 2021 until 28 September 2022
Issue 2 : 05 November 2020

Authorized by

E. Komitopoulou

SGS United Kingdom Limited
217-221 London Road, Camberley GU15 3EY United Kingdom

This certificate remains the property of SGS and shall be returned upon request

Page 1 of 1



coeliacuk
live well **gluten free**



Protokol o skúške č. AR-21-SZ-015388-01



Názov a adresa skúšobného laboratória:

Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o.
Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky
IČO: 52 601 714
tel.: +421 908810030, +421 911810531
MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk

Názov a adresa zákazníka:

ALFA BIO s.r.o.
Kremnička
71
974 05 Banská Bystrica
SLOVENSKO

Dátum prevzatia vzorky: 11.03.2021 Dátum vykonania skúšky: 11.03.2021 - 23.03.2021 Dátum vystavenia protokolu: 23.03.2021

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník

Informácie o vzorke: 147-2021-00017040

Názov vzorky: Tofu biele 180g

Označenie vzorky: 53350

Dátum spotreby: 01.05.2021

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	<0,030	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	0,017	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	1,6	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,050	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA

Doplňkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreen Gliadin R7001

Výrobca: R- biopharm

Šarža : 24400

Dátum expirácie : 08. 2021

LOQ 2,5 mg/kg

Vysvetlivky:

H - hodnotenie

V - vyhovuje

NE - nevyhovuje

(A) - akreditovaný odber

(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky

ŠPP - štandardný pracovný postup

ND - danou metódou nedetekovateľné

KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka

NM - nevyhnutné množstvo

m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení

M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení

* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahŕňa neistotu vzorkovania.

- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

TS - typ skúšky

A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie:

Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.

Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.

Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.

Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.

Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.

Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.

Protokol môže byť reprodukován alebo včlenený do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.

Akékoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.

Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví

protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“

Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 20213231565677



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-21-SZ-026331-01



Názov a adresa skúšobného laboratória: Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o. Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky IČO: 52 601 714 tel.: +421 908810030, +421 911810531 MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk	Názov a adresa zákazníka: ALFA BIO s.r.o. Kremnička 71 974 05 Banská Bystrica SLOVENSKO
---	---

Dátum prevzatia vzorky: 06.05.2021 Dátum vykonania skúšky: 06.05.2021 - 14.05.2021 Dátum vystavenia protokolu: 14.05.2021

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník
Informácie o vzorke: **147-2021-00031820**
Názov vzorky: Tofu údené 180g
Označenie vzorky: 57785
Dátum spotreby: 24.06.2021

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	0,085	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	1,2	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,050	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Benzo(a)antracén	µg/kg	-	0,5	0,3	GC-MS/MS	Internal Method, CON-PV 01176 (2020-05)	-	SA
Benzo(a)pyrén	µg/kg	-	<0,5	-	GC-MS/MS	Internal Method, CON-PV 01176 (2020-05)	-	SA
Benzo(b)fluorantén	µg/kg	-	<0,5	-	GC-MS/MS	Internal Method, CON-PV 01176 (2020-05)	-	SA
Chryzén	µg/kg	-	<0,5	-	GC-MS/MS	Internal Method, CON-PV 01176 (2020-05)	-	SA
Suma PAU 4	µg/kg	-	0,5	-	GC-MS/MS	Internal Method, CON-PV 01176 (2020-05)	-	SA

Doplnkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreeen Gliadin R7001
Výrobca: R- biopharm
Šarža : 24400
Dátum expirácie : 08.2021
LOQ 2,5 mg/kg

Vysvetlivky: H - hodnotenie
V - vyhovuje
NE - nevyhovuje
(A) - akreditovaný odber
(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky
ŠPP - štandardný pracovný postup
ND - danou metódou nedetekovateľné
KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka
NM - nevyhnutné množstvo
m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení
M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení
* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahŕňa neistotu vzorkovania.
- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

TS - typ skúšky
A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu
N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu
SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky
SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky
(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie: Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.
Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.
Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.
Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.
Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.
Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.
Protokol môže byť reprodukován alebo včleňovaný do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.
Akékoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.
Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“
Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 202151416445583



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-21-SZ-040391-01



Názov a adresa skúšobného laboratória: Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o. Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky IČO: 52 601 714 tel.: +421 908810030, +421 911810531 MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk	Názov a adresa zákazníka: ALFA BIO s.r.o. Kremnička 71 974 05 Banská Bystrica SLOVENSKO
---	---

Dátum prevzatia vzorky: 08.07.2021 **Dátum vykonania skúšky:** 08.07.2021 - 16.07.2021 **Dátum vystavenia protokolu:** 16.07.2021

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník
Informácie o vzorke: **147-2021-00048616**
Názov vzorky: Tofu lahôdkové 180g
Označenie vzorky: 63320
Dátum spotreby: 27.08.2021

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	0,18	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	0,19	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,050	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA

Doplňkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreeen Gliadin R7001
Výrobca: R- biopharm
LOQ 2,5 mg/kg

Vysvetlivky: H - hodnotenie
V - vyhovuje
NE - nevyhovuje
(A) - akreditovaný odber
(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky
ŠPP - štandardný pracovný postup
ND - danou metódou nedetekovateľné
LOQ, LQ – medza stanovenie metódy
KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka
NM - nevyhnutné množstvo
m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení
M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení
* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahŕňa neistotu vzorkovania.
- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

TS - typ skúšky

A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie: Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.
Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.
Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.
Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.
Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.
Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.
Protokol môže byť reprodukován alebo včlenený do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.
Akékoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.
Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“
Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 202171614443496



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-22-SZ-009823-01



Názov a adresa skúšobného laboratória:

Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o.
Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky
IČO: 52 601 714
tel.: +421 908810030, +421 911810531
MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk

Názov a adresa zákazníka:

ALFA BIO s.r.o.
Kremnička
71
974 05 Banská Bystrica
SLOVENSKO

Dátum prevzatia vzorky: 10.02.2022

Dátum vykonania skúšky: 10.02.2022 - 22.02.2022

Dátum vystavenia protokolu: 22.02.2022

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník

Informácie o vzorke:

147-2022-00009582

Názov vzorky: Tofu bazalka 180g

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	SL	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	<0,03	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	NZ	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	NZ	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	0,014	25%	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	0,83	25%	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	0,062	25%	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	-	SA

Doplnkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreeen Gliadin R7001 (R5-sandwich ELISA, Mendez-method)

Výrobca: R- biopharm

LOQ 2,5 mg/kg

Vysvetlivky:

H - hodnotenie

V - vyhovuje

NE - nevyhovuje

(A) - akreditovaný odber

(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky

ŠPP - štandardný pracovný postup

ND - danou metódou nedetekovateľné

LOQ, LQ – medza stanovenie metódy

KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka

NM - nevyhnutné množstvo

m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení

M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení

* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahrňuje neistotu vzorkovania.

- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

SL - laboratórium vykonávajúce skúšku: NZ-Nové Zámky, TR-Turčianske Teplice, BA-Bratislava

TS - typ skúšky

A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie:

Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.

Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.

Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.

Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.

Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.

Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.

Protokol môže byť reprodukován alebo včleňovaný do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.

Akékoľvek pozmenovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.

Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví

protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“

Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 2022222163418844



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-21-SZ-003300-01



Názov a adresa skúšobného laboratória:

Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o.
Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky
IČO: 52 601 714
tel.: +421 908810030, +421 911810531
MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk

Názov a adresa zákazníka:

ALFA BIO s.r.o.
Kremnička
71
974 05 Banská Bystrica
SLOVENSKO

Dátum prevzatia vzorky: 15.01.2021 Dátum vykonania skúšky: 15.01.2021 - 28.01.2021 Dátum vystavenia protokolu: 28.01.2021

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník

Informácie o vzorke: 147-2021-00002140

Názov vzorky: Tofu panvička limeta a chilli 180g
Označenie vzorky: 49557
Dátum spotreby: 24.02.2021

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	0,071	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	0,013	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	0,76	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,05	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA

Doplňkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreen Gliadin R7001
Výrobca: R- biopharm
Šarža : 25210
Dátum expirácie : 12. 2021
LOQ 2,5 mg/kg

Vysvetlivky:

H - hodnotenie
V - vyhovuje
NE - nevyhovuje
(A) - akreditovaný odber
(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky
ŠPP - štandardný pracovný postup
ND - danou metódou nedetekovateľné
KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka
NM - nevyhnutné množstvo
m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení
M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení
* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahŕňa neistotu vzorkovania.
- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

TS - typ skúšky

A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu
N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu
SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky
SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky
(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie:

Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.
Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.
Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.
Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.
Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.
Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.
Protokol môže byť reprodukován alebo včlenený do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.
Akékoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.
Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“
Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 202112891539308



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-21-SZ-002263-01



Názov a adresa skúšobného laboratória:

Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o.
Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky
IČO: 52 601 714
tel.: +421 908810030, +421 911810531
MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk

Názov a adresa zákazníka:

ALFA BIO s.r.o.
Kremnička
71
974 05 Banská Bystrica
SLOVENSKO

Dátum prevzatia vzorky: 15.01.2021 Dátum vykonania skúšky: 15.01.2021 - 22.01.2021 Dátum vystavenia protokolu: 22.01.2021

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník

Informácie o vzorke: 147-2021-00002143

Názov vzorky: Tofu panvička toscana 180g

Označenie vzorky: 49555

Dátum min. trvanlivosti: 24.2.2021

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	0,066	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	0,013	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	0,33	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,050	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,10	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA

Doplňkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreen Gliadin R7001

Výrobca: R- biopharm

Šarža : 25210

Dátum expirácie : 12. 2021

LOQ 2,5 mg/kg

Vysvetlivky:

H - hodnotenie

V - vyhovuje

NE - nevyhovuje

(A) - akreditovaný odber

(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky

ŠPP - štandardný pracovný postup

ND - danou metódou nedetekovateľné

KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka

NM - nevyhnutné množstvo

m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení

M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení

* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahŕňa neistotu vzorkovania.

- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

TS - typ skúšky

A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie:

Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.

Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.

Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.

Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.

Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.

Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.

Protokol môže byť reprodukován alebo včlenený do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.

Akékolvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.

Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“

Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 2021122145529462



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-21-SZ-066245-01



Názov a adresa skúšobného laboratória:

Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o.
Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky
IČO: 52 601 714
tel.: +421 908810030, +421 911810531
MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk

Názov a adresa zákazníka:

ALFA BIO s.r.o.
Kremnička
71
974 05 Banská Bystrica
SLOVENSKO

Dátum prevzatia vzorky: 04.11.2021 Dátum vykonania skúšky: 04.11.2021 - 10.11.2021 Dátum vystavenia protokolu: 10.11.2021

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník

Informácie o vzorke: 147-2021-00081984

Názov vzorky: Bačovská 100g

Dátum spotreby: 6.1.2022

Číslo šarže: 73714-1

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	<0,030	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	0,012	25%	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	<0,10	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,050	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA

Doplnkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreeen Gliadin R7001

Výrobca: R- biopharm

LOQ 2,5 mg/kg

Posúdenie súladu / nesúladu

Výsledok merania sledovaného fyzikálno-chemického parametra analyzovanej vzorky - glutén/lepek je v súlade s požiadavkami Nariadenia Európskeho Parlamentu a Rady (EÚ) č. 1169/2011 (výrobca deklaruje výrobok bez gluténu/lepku).

Konštatovanie(nia) súladu / nesúladu so špecifikáciou (alebo požiadavkami) vychádza z 95% pravdepodobnosti pokrytia pre rozšírenú neistotu výsledkov meraní, na ktorých je založené rozhodovacie pravidlo / nesúlade v zmysle dokumentu ILAC-G8:09/2019.

Posúdenie súladu / nesúladu nie je možné zamieňať za výsledky posúdenia zhody vykonané inšpekčným alebo certifikačným orgánom.

Vysvetlivky:

H - hodnotenie

V - vyhovuje

NE - nevyhovuje

(A) - akreditovaný odber

(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky

ŠPP - štandardný pracovný postup

ND - danou metódou nedetekovateľné

LOQ, LQ – medza stanovenie metódy

KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka

NM - nevyhnutné množstvo

m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení

M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení

* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahrňuje neistotu vzorkovania.

- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

TS - typ skúšky

A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie: Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.
Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.
Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.
Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.
Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.
Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.
Protokol môže byť reprodukován alebo včleňovaný do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.
Akékoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.
Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“
Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 20211110163740789



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-22-SZ-012513-01



Názov a adresa skúšobného laboratória:

Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o.
 Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky
 IČO: 52 601 714
 tel.: +421 908810030, +421 911810531
 MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk

Názov a adresa zákazníka:

ALFA BIO s.r.o.
 Kremnička
 71
 974 05 Banská Bystrica
 SLOVENSKO

Dátum prevzatia vzorky: 24.02.2022

Dátum vykonania skúšky: 24.02.2022 - 04.03.2022

Dátum vystavenia protokolu: 04.03.2022

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník

Informácie o vzorke: 147-2022-00014434

Názov vzorky: Cícerová nátierka 100g

Označenie vzorky: VO: 82913-1

Dátum spotreby: 24.04.2022

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	SL	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	<0,030	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	NZ	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	NZ	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	<0,10	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,050	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	-	SA

Doplňkové informácie

Názov ELISA kit: Ridascreeen Gliadin R7001 (R5-sandwich ELISA, Mendez-method)

Výrobca: R- biopharm

LOQ 2,5 mg/kg

Posúdenie súladu / nesúladu

Výsledok merania sledovaného fyzikálno-chemického parametra analyzovanej vzorky - glutén/lepek je v súlade s požiadavkami Nariadenia Európskeho Parlamentu a Rady (EÚ) č. 1169/2011 (výrobca neдекларує možnú prítomnosť gluténu/lepku vo výrobku).

Konštatovanie(nia) súladu / nesúladu so špecifikáciou (alebo požiadavkami) vychádza z 95% pravdepodobnosti pokrytia pre rozšírenú neistotu výsledkov meraní, na ktorých je založené rozhodovacie pravidlo v zmysle dokumentu ILAC-G8:09/2019.

Posúdenie súladu / nesúladu nie je možné zamieňať za výsledky posúdenia zhody vykonané inšpekčným alebo certifikačným orgánom.

Vysvetlivky:

H - hodnotenie

V - vyhovuje

NE - nevyhovuje

(A) - akreditovaný odber

(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky

ŠPP - štandardný pracovný postup

ND - danou metódou nedetekovateľné

LOQ, LQ – medza stanovenie metódy

KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka

NM - nevyhnutné množstvo

m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení

M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení

* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahŕňa neistotu vzorkovania.

- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

SL - laboratórium vykonávajúce skúšku: NZ-Nové Zámky, TR-Turčianske Teplice, BA-Bratislava

TS - typ skúšky

A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie: Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.
Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.
Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.
Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.
Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.
Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.
Protokol môže byť reprodukován alebo včleňovaný do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.
Akékoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.
Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“
Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy
Číslo dokumentu: 202234141226353



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-21-SZ-015390-01



Názov a adresa skúšobného laboratória:

Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o.
Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky
IČO: 52 601 714
tel.: +421 908810030, +421 911810531
MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk

Názov a adresa zákazníka:

ALFA BIO s.r.o.
Kremnička
71
974 05 Banská Bystrica
SLOVENSKO

Dátum prevzatia vzorky: 11.03.2021

Dátum vykonania skúšky: 11.03.2021 - 23.03.2021

Dátum vystavenia protokolu: 23.03.2021

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník

Informácie o vzorke: 147-2021-00017044

Názov vzorky: Gazdovská nátierka 115g

Označenie vzorky: 53108-1

Dátum spotreby: 18.06.2021

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	<0,03	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	<0,1	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,050	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA

Doplňkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreen Gliadin R7001

Výrobca: R- biopharm

Šarža : 24400

Dátum expirácie : 08. 2021

LOQ 2,5 mg/kg

Vysvetlivky:

H - hodnotenie

V - vyhovuje

NE - nevyhovuje

(A) - akreditovaný odber

(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky

ŠPP - štandardný pracovný postup

ND - danou metódou nedetekovateľné

KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka

NM - nevyhnutné množstvo

m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení

M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení

* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahŕňa neistotu vzorkovania.

- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

TS - typ skúšky

A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie:

Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.

Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.

Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.

Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.

Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.

Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.

Protokol môže byť reprodukován alebo včlenený do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.

Akékoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.

Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“

Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 202132315620397



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-21-SZ-053550-01



Názov a adresa skúšobného laboratória:

Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o.
Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky
IČO: 52 601 714
tel.: +421 908810030, +421 911810531
MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk

Názov a adresa zákazníka:

ALFA BIO s.r.o.
Kremnička
71
974 05 Banská Bystrica
SLOVENSKO

Dátum prevzatia vzorky: 09.09.2021

Dátum vykonania skúšky: 09.09.2021 - 16.09.2021

Dátum vystavenia protokolu: 17.09.2021

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník

Informácie o vzorke: 147-2021-00065388

Názov vzorky: Hummus 100g

Dátum spotreby: 11.11.2021

Číslo šarže: 68736.1

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	<0,03	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	0,22	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,050	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA

Doplnkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreen Gliadin R7001

Výrobca: R- biopharm

LOQ 2,5 mg/kg

Vysvetlivky:

H - hodnotenie

V - vyhovuje

NE - nevyhovuje

(A) - akreditovaný odber

(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky

ŠPP - štandardný pracovný postup

ND - danou metódou nedetekovateľné

LOQ, LQ – medza stanovenie metódy

KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka

NM - nevyhnutné množstvo

m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení

M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení

* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahŕňa neistotu vzorkovania.

- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

TS - typ skúšky

A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie:

Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.

Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.

Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.

Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.

Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.

Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.

Protokol môže byť reprodukován alebo včleňovaný do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.

Akékoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.

Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“

Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 2021917101519151



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-21-SZ-073664-01



Názov a adresa skúšobného laboratória:

Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o.
Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky
IČO: 52 601 714
tel.: +421 908810030, +421 911810531
MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk

Názov a adresa zákazníka:

ALFA BIO s.r.o.
Kremnička
71
974 05 Banská Bystrica
SLOVENSKO

Dátum prevzatia vzorky: 07.12.2021 Dátum vykonania skúšky: 07.12.2021 - 14.12.2021 Dátum vystavenia protokolu: 14.12.2021

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník

Informácie o vzorke: 147-2021-00090886

Názov vzorky: Chrenová nátierka

Dátum spotreby: 05.02.2022

Číslo šarže: 75843.1

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	<0,030	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	<0,0040	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	<0,10	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,050	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA

Doplnkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreeen Gliadin R7001

Výrobca: R- biopharm

LOQ 2,5 mg/kg

Posúdenie súladu / nesúladu

Výsledok merania sledovaného fyzikálno-chemického parametra analyzovanej vzorky - glutén/lepek je v súlade s požiadavkami Nariadenia Európskeho Parlamentu a Rady (EÚ) č. 1169/2011 (výrobca neдекларuje možnú prítomnosť gluténu/lepku vo výrobku).

Konštatovanie(nia) súladu / nesúladu so špecifikáciou (alebo požiadavkami) vychádza z 95% pravdepodobnosti pokrytia pre rozšírenú neistotu výsledkov meraní, na ktorých je založené rozhodovacie pravidlo / nesúlade v zmysle dokumentu ILAC-G8:09/2019.

Posúdenie súladu / nesúladu nie je možné zamieňať za výsledky posúdenia zhody vykonané inšpekčným alebo certifikačným orgánom.

Vysvetlivky:

H - hodnotenie

V - vyhovuje

NE - nevyhovuje

(A) - akreditovaný odber

(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky

ŠPP - štandardný pracovný postup

ND - danou metódou nedetekovateľné

LOQ, LQ – medza stanovenie metódy

KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka

NM - nevyhnutné množstvo

m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení

M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení

* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahrňuje neistotu vzorkovania.

- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

TS - typ skúšky

A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu

SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky

(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie: Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.
Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.
Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.
Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.
Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.
Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.
Protokol môže byť reprodukován alebo včleňovaný do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.
Akékoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.
Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“
Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 20211214154425621



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-22-SZ-004488-01



Názov a adresa skúšobného laboratória:

Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o.
Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky
IČO: 52 601 714
tel.: +421 908810030, +421 911810531
MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk

Názov a adresa zákazníka:

ALFA BIO s.r.o.
Kremnička
71
974 05 Banská Bystrica
SLOVENSKO

Dátum prevzatia vzorky: 20.01.2022

Dátum vykonania skúšky: 20.01.2022 - 31.01.2022

Dátum vystavenia protokolu: 31.01.2022

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník

Informácie o vzorke: 147-2022-00003704

Názov vzorky: Mexická nátierka

Označenie vzorky: VO:80171.1

Dátum spotreby: 25.2.

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	<0,03	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	<0,10	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	0,053	25%	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA

Doplňkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreeen Gliadin R7001 (R5-sandwich ELISA, Mendez-method)

Výrobca: R- biopharm

LOQ 2,5 mg/kg

Názov ELISA kit : Ridascreeen Gliadin R7001 (R5-sandwich ELISA, Mendez-method)

Výrobca: R- biopharm

LOQ 2,5 mg/kg

Posúdenie súladu / nesúladu

Výsledok merania sledovaného fyzikálno-chemického parametra analyzovanej vzorky - glutén/lepok je v súlade s požiadavkami Nariadenia Európskeho Parlamentu a Rady (EÚ) č. 1169/2011 (výrobca deklaruje výrobok bez gluténu/lepku).

Konštatovanie(nia) súladu / nesúladu so špecifikáciou (alebo požiadavkami) vychádza z 95% pravdepodobnosti pokrytia pre rozšírenú neistotu výsledkov meraní, na ktorých je založené rozhodovacie pravidlo v zmysle dokumentu ILAC-G8:09/2019.

Posúdenie súladu / nesúladu nie je možné zamieňať za výsledky posúdenia zhody vykonané inšpekčným alebo certifikačným orgánom.

Vysvetlivky:	H - hodnotenie V - vyhovuje NE - nevyhovuje (A) - akreditovaný odber (SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky SPP - štandardný pracovný postup ND - danou metódou nedetekovateľné LOQ, LQ – medza stanovenie metódy KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka NM - nevyhnutné množstvo m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení * - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahrňuje neistotu vzorkovania. - rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.	TS - typ skúšky A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky (TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka
---------------------	--	--

Prehlásenie: Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.

Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.

Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.

Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.

Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.

Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.

Protokol môže byť reprodukován alebo včlenený do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.

Akémkoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.

Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“

Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 2022131105436528



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-21-SZ-021332-01



Názov a adresa skúšobného laboratória: Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o. Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky IČO: 52 601 714 tel.: +421 908810030, +421 911810531 MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk	Názov a adresa zákazníka: ALFA BIO s.r.o. Kremnička 71 974 05 Banská Bystrica SLOVENSKO
---	---

Dátum prevzatia vzorky: 15.04.2021 Dátum vykonania skúšky: 15.04.2021 - 21.04.2021 Dátum vystavenia protokolu: 21.04.2021

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník
Informácie o vzorke: **147-2021-00025918**
Názov vzorky: Pažitková 100g
Dátum spotreby: 12.06.2021
Číslo šarže: 55268

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	<0,03	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	<0,1	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,050	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA

Doplnkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreen Gliadin R7001
Výrobca: R- biopharm
Šarža : 24400
Dátum expirácie : 08.2021
LOQ 2,5 mg/kg

Posúdenie súladu / nesúladu

Výsledok merania sledovaného fyzikálno-chemického parametra analyzovanej vzorky - glutén/lepek je v súlade s požiadavkami Nariadenia Európskeho Parlamentu a Rady (EÚ) č. 1169/2011 (výrobca neдекларuje možnú prítomnosť gluténu/lepku vo výrobku).

Konštatovanie(nia) súladu / nesúladu so špecifikáciou (alebo požiadavkami) vychádza z 95% pravdepodobnosti pokrytia pre rozšírenú neistotu výsledkov meraní, na ktorých je založené rozhodnutie o súlade / nesúlade v zmysle dokumentu ILAC-G8:03/2009.

Posúdenie súladu / nesúladu nie je možné zamieňať za výsledky posúdenia zhody vykonané inšpekčným alebo certifikačným orgánom.

Vysvetlivky: H - hodnotenie TS - typ skúšky
V - vyhovuje A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu
NE - nevyhovuje N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu
(A) - akreditovaný odber SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky
(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky
ŠPP - štandardný pracovný postup (TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka
ND - danou metódou nedetekovateľné
KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka
NM - nevyhnutné množstvo
m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení
M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení
* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahrňuje neistotu vzorkovania.
- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

Prehlásenie: Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.
Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.
Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.
Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.
Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.
Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.
Protokol môže byť reprodukován alebo včleňovaný do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.
Akékoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.
Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“
Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 2021421181541842



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník



Protokol o skúške č. AR-21-SZ-053551-01



Názov a adresa skúšobného laboratória:

Eurofins Food Testing Slovakia s.r.o.
Komjatická 73, 940 02 Nové Zámky
IČO: 52 601 714
tel.: +421 908810030, +421 911810531
MarketingNZ@eurofins.sk, www.eurofins.sk

Názov a adresa zákazníka:

ALFA BIO s.r.o.
Kremnička
71
974 05 Banská Bystrica
SLOVENSKO

Dátum prevzatia vzorky: 09.09.2021 Dátum vykonania skúšky: 09.09.2021 - 16.09.2021 Dátum vystavenia protokolu: 17.09.2021

Informácie o odbere vzorky:

Vzorku odobral: zákazník

Informácie o vzorke: 147-2021-00065264

Názov vzorky: Sojagrém 100g
Dátum spotreby: 11.11.2021
Číslo šarže: 68735.2

Fyzikálne a chemické skúšky

Parameter	Jednotka	Povolená hodnota	Výsledok merania	Neistota merania*	Princíp	Skúšobná metóda	H	TS
Arzén (As)	mg/kg	-	<0,03	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Gliadín	mg/kg	-	<2,5	-	ELISA	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Glutén	mg/kg	-	<5	-	Výpočet	ŠPP INO.M.127/A	-	A
Kadmium (Cd)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Nikel (Ni)	mg/kg	-	0,17	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Olovo (Pb)	mg/kg	-	<0,050	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA
Ortuť (Hg)	mg/kg	-	<0,010	-	ICP-MS	LS-PP-CH-85	-	SA

Doplnkové informácie

Názov ELISA kit : Ridascreeen Gliadin R7001
Výrobca: R- biopharm
LOQ 2,5 mg/kg

Vysvetlivky:

H - hodnotenie
V - vyhovuje
NE - nevyhovuje
(A) - akreditovaný odber
(SA) - akreditovaný odber vykonaný subdodávateľsky
ŠPP - štandardný pracovný postup
ND - danou metódou nedetekovateľné
LOQ, LQ – medza stanovenie metódy
KTJ - kolóniu tvoriaca jednotka
NM - nevyhnutné množstvo
m - najvyššia povolená hodnota pri jednovzorkovom hodnotení
M, c - "M" je najvyššia povolená hodnota pre počet vzoriek "c" z 5 pri päťvzorkovom hodnotení
* - rozšírená neistota určená s koeficientom rozšírenia k=2 (s pravdepodobnosťou 95%), nezahrňuje neistotu vzorkovania.
- rozšírená neistota uvedená v % vyjadruje neistotu z výsledku merania.

TS - typ skúšky

A - akreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu
N - neakreditovaná skúška vykonaná vo vlastnom skúšobnom laboratóriu
SA - akreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky
SN - neakreditovaná skúška vykonaná subdodávateľsky
(TM) - skúšanie mimo laboratória u zákazníka

Prehlásenie:

Laboratórium nezodpovedá za informácie dodané zákazníkom, ktoré môžu mať vplyv na platnosť výsledkov.
Ak vzorku poskytol zákazník, výsledky sa vzťahujú ku vzorke, tak ako bola do laboratória prijatá.
Meradlá a meracie zariadenia použité na skúšky boli kalibrované alebo overené v zmysle platných metrologických predpisov.
Výsledky sa týkajú iba predmetu skúšok a nenahrádzajú iné dokumenty napr. správneho charakteru.
Výsledok označený v tomto protokole ako neakreditovaná skúška nie je predmetom akreditácie.
Výsledok označený v tomto protokole ako subdodávka je výsledkom merania subdodávateľa na základe kontraktu.
Protokol môže byť reprodukován alebo včleňovaný do propagačných materiálov len s písomným súhlasom skúšobného laboratória a v rozsahu tohto súhlasu.
Akékoľvek pozmeňovanie, vyhotovovanie kópií časti skúšobného protokolu je nepovolené a takýto protokol sa stáva automaticky neplatným.
Overenie pravosti a úplnosti protokolu je možné na základe žiadosti vykonať na pracovisku skúšobného laboratória, ktoré je uvedené v záhlaví protokolu – „Názov a adresa skúšobného laboratória“
Laboratórium je akreditované SNAS, ktorý je signatárom EA MLA a ILAC MRA v oblasti akreditácie laboratórií.

Výsledky analýz elektronicky validoval(i):

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

Vyhotovil: Ladislav Nagy

Číslo dokumentu: 2021917101525183



Protokol o skúške schválil:

Ladislav Nagy
Odborný pracovník

