



GBA POLSKA Sp. z o.o.
Member of GBA GROUP
ul. Mochtyńska 65, 03-289 Warszawa

LABORATORIA BADAWCZE
mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



AB 1095

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/06/2026/1555/FM/1

Zleceniodawca: Urząd Miasta Otwocka; 05-400 Otwock, ul. Armii Krajowej 5

Zlecenie Nr: Ł/0/06/2026/1555

AE - metodyka akredytowana (nr akredytacji AB 1095) z zakresu elastycznego - referencyjna o ile prawo tak stanowi / równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).

Przedmiot badania: Woda z kąpielisk

Zatwierdzenie PPIS do wykonywania badań : Decyzje: PPIS Legionowo nr HKN 46/2025 z dn. 15.10.2025, PPIS Katowice nr NS.HK.9027.3.15.2025.NK z dn. 23.09.2025, PPIS Poznań nr HK-JW.9022.59.2025 z dn. 14.01.2026

Punkt pobrania: Rzeka Świder - na wysokości Plaży Miejskiej **Data*:** 17 czerwca 2026

Adres pobrania: 05-400 Otwock, ul. Turystyczna
Miejsce pobrania: Rzeka Świder
Obszar pobierania: Rzeka
Godzina pobrania: 09:13:35
Temp. próbki pobranej [°C]:

Pobranie próbek wg: A PN-EN ISO 19458:2007, Rozp.MZ z dnia 17.I.2019 (Dz.U.2019 poz.255), A PN-ISO 5667-6:2016-12 **Pobierający:** Próbkobiorca GBA POLSKA nr: 2152
Transport próbek: GBA POLSKA Sp. z o.o.

Numer próbki: 47603/06/26 **Ocena próbki:** bez zastrzeżeń **Data rozpoczęcia badań:** 17-06-2026 **Data zakończenia badań:** 20-06-2026

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	U	S/OI
Ł	Najbardziej prawdopodobna liczba Escherichia coli	NPL/100ml	AE	PN-EN ISO 9308-3:2002 Metoda zminiaturyzowana (NPL)	≤ 1000 NPL/100ml; Rozp.MZ (Dz.U.2019.255)	234	138±394	ZGODNE
Ł	Najbardziej prawdopodobna liczba enterokoków kałowych	NPL/100ml	AE	PN-EN ISO 7899-1:2002 Metoda zminiaturyzowana (NPL)	≤ 400 NPL/100ml; Rozp.MZ (Dz.U.2019.255)	94	42±208	ZGODNE

Data* - w zależności od sposobu pozyskania przez GBA POLSKA próbki jest datą: pobrania (gdy próbka pobierana jest wyłącznie przez pracownika GBA POLSKA) lub odbioru (gdy próbka odbierana jest od Klienta przez pracownika GBA POLSKA, dostarczana jest przez firmę kurierską bądź dostarczana osobiście przez Klienta).

j.m. - jednostka miary

U - niepewność rozszerzona pomiaru przy poziomie ufności ok. 95% i współczynniku rozszerzenia k=2, nie uwzględnia niepewności pobierania próbek, za wyjątkiem przypadków, gdy zostało to zaznaczone w uwagach. Niepewność podaje się w sytuacji, gdy ma to znaczenie dla miarodajności wyników badań lub zgodności z wymaganiami / specyfikacjami oraz na życzenie Klienta.

Rezultaty badań niższe lub wyższe niż zakresy pomiarowe metod są przedstawiane jako odpowiednio „< wartość dolnej granicy zakresu pomiarowego” lub „> wartość górnej granicy zakresu pomiarowego”. Wartości te stanowią informację o rezultatach badań. Jeśli wraz z tak przedstawionymi rezultatami badań podane są niepewności rozszerzone, dotyczą one wartości dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego metody.

S/OI - stwierdzenie zgodności / opinia i interpretacja, gdzie:

S - stwierdzenie zgodności z wymaganiami lub specyfikacjami odnoszące się do wyników dla parametrów wskazanych w danym wierszu, gdzie ZGODNE oznacza zgodność, a NIEZGODNE oznacza brak zgodności.

Uzgodniona z Klientem zasada podejmowania decyzji i ryzyko z nią związane oraz identyfikacja, które specyfikacje, normy lub ich części są spełnione, a które nie, podane są w uwagach. W przypadku uzyskania rezultatów z badań, stwierdzenie zgodności dla rezultatów spełniających wymagania wskazane w Komunikacie PCA 353 z dnia 24.08.2021 jest realizowane w ramach opinii i interpretacji.

OI - opinia i interpretacja Laboratorium w odniesieniu do uzyskanych wyników jakościowych/rezultatów z badań, gdzie SPEŁNIA oznacza spełnienie wymagań, a NIE SPEŁNIA oznacza niespełnienie wymagań. Wyniki odnoszą się wyłącznie do badanych próbek (pobrane lub odebrane) - zgodnie z informacjami przedstawionymi w Sprawozdaniu).

Zamieszczone w Sprawozdaniu informacje wyróżnione kursywą zostały przekazane przez Klienta. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za te informacje. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za sposób pobrania i reprezentatywność próbek przekazanych przez Klienta do badań.

Sprawozdanie bez pisemnej zgody Laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości.

Laboratorium nie przechowuje próbek po badaniach, chyba że z Klientem ustalono inaczej


Miejsce wykonywania badań ("Lab."): Ł - Łąjski, ul. Kościelna 2a, 05-119 Legionowo

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:

Badana próbka spełnia wymagania wskazane powyżej jako „zgodne” w zakresie badanych parametrów.

Przy stwierdzeniu zgodności zastosowano zasadę prostej akceptacji opisaną w wytycznych dokumentu ILAC-G8-09/2019. W przypadku wyników zbliżonych do granicy tolerancji/specyfikacji ryzyko błędnej akceptacji/odrzućcia wynosi do 50%.

Sporządzono dnia: 22-06-2026	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2590	Autoryzował Sprawozdanie: Specjalista ds.Środowiska Pracownik GBA POLSKA nr: 2093	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
----------------------------------------	------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

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

Koniec Sprawozdania