



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: W/0/08/2026/333/FM/2

Zleceniodawca: Zakład Gospodarki Komunalnej Kąty Wrocławskie; 55-080 Kąty Wrocławskie, ul. 1 Maja 26b

Zlecenie Nr: W/0/08/2026/333

A - metodyka akredytowana (nr akredytacji AB 1095); referencyjna - o ile prawo tak stanowi (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).

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).

A/P - metodyka akredytowana Podwykonawcy

Przedmiot badania: Woda do spożycia przez ludzi	
Zatwierdzenie do wykonywania badań:	Decyzje: PPIS w Legionowie nr HKN 45/2025 z dn. 15.10.2025, PPIS w Katowicach nr NS.HK.9027.3.14.2025.NK z dn. 23.09.2025, PPIS w Poznaniu nr HK-JW.9022.21.2025 z dn. 24.11.2025r
Punkt pobrania: Kurek czerpalny	Data*: 13 sierpnia 2026
Adres pobrania:	55-080 Kębłowice
Miejsce pobrania:	SUW Kębłowice
Rodzaj wody do spożycia:	surowa
Godzina pobrania:	11:43:00
Temp. próbek pobranej [°C]:	12,7
Pobranie próbek wg: A PN-EN ISO 19458:2007, A PN-ISO 5667-5:2017-10	Pobierający: Próbkobiorca GBA POLSKA
Transport próbek: GBA POLSKA Sp. z o.o.	Jakub Radon
Numer próbki: 40041/08/26	Ocena próbki: bez zastrzeżeń
Data rozpoczęcia badań: 13-08-2026	
Data zakończenia badań: 15-09-2026	

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania	Wymagania	Wynik	U	S/OI
	17β-Estradiol	µg/l	A/P	PB/PCh-40 wyd. 2 z dnia 09.01.2023 (Nr Akr. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,001 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Nonylfenol	µg/l	A/P	PB/PCh-40 wyd. 2 z dnia 09.01.2023 (Nr Akr. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,10 µg/l		<0,10	0,04	-
	Bisfenol A	µg/l	A/P	PB/PCh-40 wyd. 2 z dnia 09.01.2023 (Nr Akr. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,005 µg/l	≤ 2,5 µg/l; Rozp.MZ (Dz.U.2026.748)	<0,10	0,05	SPEŁNIA
	Suma kwasów halogenooctowych (z obliczeń)	µg/l	A/P	PB/PCh-50 wyd. 1 z dnia 01.07.2021 (Nr Akr. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 10 µg/l	≤ 60 µg/l; Rozp.MZ (Dz.U.2026.748)	<10	5	SPEŁNIA
	Mikrocystyna-LR	µg/l	A/P	PB/PCH-3 wyd. 3 z dnia 01.10.2018r. (Nr akr. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,10 µg/l	≤ 1,0 µg/l; Rozp.MZ (Dz.U.2026.748)	<0,10	0,03	SPEŁNIA
Ł	Liczba colifagów somatycznych	pfu/100ml	A	PN-EN ISO 10705-2:2005, PN-ISO 10705-3:2021-01 Metoda płytkowa Granica wykrywalności: 1 pfu/100ml	≤ 50 pfu/100ml; Rozp.MZ (Dz.U.2026.748)	nie wykryto		SPEŁNIA
M	Uran	µg/l	AE	PN-EN ISO 11885:2009 ICP-OES	≤ 30 µg/l; Rozp.MZ (Dz.U.2026.748)	< 8,0	1,6	SPEŁNIA

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 (pobranych lub odebranych – 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, M - ul. Fabryczna 7, 41-404 Mysłowice

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: 17-09-2026	Autoryzował wynik: Pracownik GBA Polska: Agata Leoniak Anna Todrzak Sandra Nowak	Autoryzował Sprawozdanie: Starszy Specjalista ds. Środowiska Urszula Drążkiewicz	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	---	--	--

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz. Oryginal pdf: Zleceniodawca, kopia pdf: Archiwum w/m

Koniec Sprawozdania