



**SPRAWOZDANIE MOŻE BYĆ POWIELANE TYLKO W CAŁOŚCI.
INNA FORMA KOPIOWANIA WYMAGA PISEMNEJ ZGODY LABORATORIUM.
SPRAWOZDANIE Z BADAŃ WAŻNE TYLKO Z HOLOGRAMEM**

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ FIZYKOCHEMICZNYCH

B – 91414/42507/2024

Egz. Nr 

NAZWA BADANEGO WYROBU: WODA ULTRACZYSTA

Nr zlecenia: 91414/2024

z dnia: 19.12.2024r.

Nazwa i adres Zleceniodawcy:

**NANO-TECH
ul. Willowa 48
05-410 Józefów**

Sposób pobrania i/lub dostarczenia próbki wyrobu do badań :

próbki do badań dostarczył Zleceniodawca.

Za prawidłowe pobranie próbki do badań odpowiada Zleceniodawca. Laboratorium ponosi odpowiedzialność za próbkę od momentu przyjęcia jej do laboratorium lub przekazania jej pracownikowi laboratorium.

Charakterystyka wyrobu:

Opakowanie handlowe – butelka z tworzywa sztucznego z etykietą informacyjną z nazwą wyrobu i danymi Producenta (Nano-Tech).

Nr próbki: 42507

Data rozpoczęcia badań: 19.12.2024r.

Data zakończenia badań: 20.12.2024r.

Data wydania sprawozdania: 20.12.2024r.

Stan próbki w chwili dostarczenia do laboratorium: dobry

CEL/ZAKRES BADANIA: oznaczenie parametrów fizykochemicznych uzgodnionych ze Zleceniodawcą.

WYNIKI BADAŃ

Lp.	Rodzaj/nazwa Badania	Jednostka miary	Wynik badania (±Niepewność*)	Wartość parametryczna wymagania wg PN-EN ISO 3696 Stopień czystości 3	Wartość parametryczna wymagania wg Farmakopea Polska IX (2011)	Metoda oznaczenia
1	2	3	4	5	6	7
1	pH temp 25±1°C	-	5,7±0,2	5,0 – 7,5	-	PB 108/ChM ITA TEST wyd.1 z dnia 30.11.2011
2	Przewodność elektryczna właściwa temp. 25±1°C	µS/cm	1,12±0,07	nie więcej niż 5,0	nie więcej niż 5,1	PN-EN 27888:1999
3	Sole amonowe	µg /ml NH ₄	0,035±0,006	-	nie więcej niż 0,2	PB 62/ChM ITA TEST wyd. 2 z 15.11.2011
4	Azotany	µg/ml NO ₃	< 0,2	-	nie więcej niż 0,2	FARMAKOPEA POLSKA IX (2011) TOM1 str. 1647
5	Substancje utleniające się	-	roztwór pozostaje jasnorożowy	-	roztwór pozostaje jasnorożowy	FARMAKOPEA POLSKA IX (2011) TOM1 str. 1647
6	Pozostałość po odparowaniu w temp. +100-105°C	g	< 0,001	-	nie więcej niż 0,001g	FARMAKOPEA POLSKA IX (2011) TOM1 str. 1647
7	Metale ciężkie w przeliczeniu na Pb	µg/ml	< 0,1	-	nie więcej niż 0,1	FARMAKOPEA POLSKA IX (2011) TOM1 str. 202 i 1647

*Niepewność wyniku wyrażona jako niepewność rozszerzona badania przy poziomie ufności 95% i współczynniku k=2 bez uwzględnienia pobierania próbek.

Uzupełnienia, odstępstwa lub ograniczenia metody: brak

Oświadczenie Laboratorium:

Badania wykonywano zgodnie z zasadami Dobrej Praktyki Profesjonalnej, a sprawozdanie końcowe odpowiada danym źródłowym. Klient ma prawo do złożenia skargi w terminie 14 dni od otrzymania „Sprawozdania z badań” pisemnie, e-mailowo lub osobiście w siedzibie Laboratorium. Skarga jest rozpatrywana zgodnie z przyjętą w laboratorium procedurą w przeciągu 30 dni od zgłoszenia skargi.

Sprawozdanie sporządzono w 2 identycznych egzemplarzach.

Sprawozdanie otrzymują:

Egz. nr 1 – Zleceniodawca

Egz. nr 2 – Archiwum Laboratorium „ITA – TEST”.

Próbka badanej wody nie jest archiwizowana.

Wyniki badania odnoszą się wyłącznie do badanej próbki.

Laboratorium wszystkie badania wykonało w siedzibie firmy.

Sprawozdanie z badań ważne tylko z hologramem.

Nr serii B oznacza, że ważne sprawozdanie posiada 2 hologramy

Opracował/a sprawozdanie z badań:
Specjalistyczne Laboratorium Badawcze

Podpis

Joanna STRZELCZYK
Chemik



Specialistyczne Laboratorium Badawcze
Autoryzował/a sprawozdanie z badań:

Data i podpis:
Kierownik Pracowni Badań Fizykochemicznych

20 GRU 2024

KONIEC SPRAWOZDANIA