



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

LABORATORIA BADAWCZE
mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



AB 1095

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/08/2026/164/F/7

Zleceniodawca: Przedsiębiorstwo Komunalne Nadarzyn Sp. z o.o.; 05-830 Nadarzyn, ul. Błońska 1B

Zlecenie Nr: Ł/0/08/2026/164

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 czepalny - wyjście na sieć **Data*: 11 sierpnia 2026**

Adres pobrania: 05-831 Młochów (Bieliny)

Miejsce pobrania: SUW Bieliny

Rodzaj wody do spożycia: uzdatniona

Godzina pobrania: 12:21:56

Temp. próbki pobranej [°C]: 10,1

Pobranie próbek wg: A PN-ISO 5667-5:2017-10

Transport próbek: GBA POLSKA Sp. z o.o.

Pobierający: Próbkioborca GBA POLSKA
Łukasz Szczypiński

Numer próbek: 28076/08/26 **Ocena próbek:** bez zastrzeżeń **Data rozpoczęcia badań:** 11-08-2026 **Data zakończenia badań:** 02-09-2026

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania	Wymagania	Wynik	U	S/OI
	Suma kwasów halogenooctowych (z obliczeń)	µg/l	A/P	PB/PCh-50 wyd. 1 z dnia 01.07.2021 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 10 µg/l	≤ 60 µg/l; Rozp.MZ (Dz.U.2026.748)	<10	5	SPEL尼亚
	Suma PFAS (z obliczeń)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l	≤ 0,10 µg/l; Rozp.MZ (Dz.U.2026.748)	<0,020	0,010	SPEL尼亚
	Bisfenol A	µg/l	A/P	PB/PCh-40 wyd. 2 z dnia 09.01.2023 (Nr Akred. 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	SPEL尼亚
	Mikrocystyna-LR	µg/l	A/P	PB/PCh-3 wyd. 3 z dnia 01.10.2018r. (Nr akred. 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	SPEL尼亚
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	SPEL尼亚
	Suma PFAS (z obliczeń)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l	≤ 0,10 µg/l; Rozp.MZ (Dz.U.2026.748)	anulowano		ZGODNE
	Kwas perfluorodekanowy (PFDA)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluorododekanowy (PFDoDA)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania	Wymagania	Wynik	U	S/OI
	Kwas perfluoroheptanowy (PFHpA)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluoroheksanowy (PFHxA)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluoroheksanosulfonowy (PFHxS)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluorononanowy (PFNA)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluorooktanowy (PFOA)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluorooktanosulfonowy (PFOS)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluoropentanowy (PFPeA)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluorotridekanowy (PFTrDA)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluoroundekanowy (PFUnDA)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluorobutanosulfonowy (PFBS)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluoronanosulfonowy (PFNS)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluoropentanosulfonowy (PFPeS)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluorotridekanosulfonowy (PFTrDS)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluoroundekanosulfonowy (PFUnDS)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania	Wymagania	Wynik	U	S/OI
	Kwas perfluorobutanowy (PFBA)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluorodekanosulfonowy (PFDoDS)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluorodekanosulfonowy (PFDS)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-
	Kwas perfluoroheptanosulfonowy (PFHpS)	µg/l	A/P	PB/PCh-46 wyd. 3 z dnia 11.06.2026 (Nr Akred. AB 700) HPLC-MS-MS Granica oznaczalności: 0,0010 µg/l		<0,0010	0,0005	-

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."): 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:

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: 02-09-2026	Autoryzował wynik: Pracownik GBA Polska: Agata Leoniak Łukasz Cnota	Autoryzował Sprawozdanie: Starszy Specjalista ds. Środowiska Sebastian Stolorz	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
---------------------------------	--	---	---

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

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

Koniec Sprawozdania

