

Eurofins Polska Sp. z o.o.
ul. Dubois 118D
93-465 Lodz
POLSKA
www.eurofins.pl



AB 1334

SFD S.A.
ul. Głogowska 41
45-315 Opole
POLSKA

Data raportu 28.05.2026



Raport analityczny AR-26-E8-067343-01

Numer próbki 297-2026-00092210

x Rodzaj próbki	ALLNUTRITION L-CARNITINE FIT BODY 120 kap 005-32419-3884734
x Zlecający badania	SFD S.A.
x Data zlecenia klienta	18.05.2026
x Numer zlecenia	18.05.2026
Data przyjęcia próbki	20.05.2026
Próbki dostarczone przez	Próbkobiorca Eurofins
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
x Próbki pobrane przez	zlecniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	gwarantujący jej reprezentatywność
x Cel badania	próbka technologiczna
x Kod próbki klienta	Nowa próbka 4
x Numer Partii	0851141803
x Opakowanie	opakowanie producenta
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	20.05.2026
Data zakończenia badania	28.05.2026

Wyniki badań / Rezultaty

UM274	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)
Metoda	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06
Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C	< 10 jtk/g
UM2PF	Obecność Salmonella spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym (A)
Metoda	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09, Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym
Salmonella spp.	nie wykryto /25 g
ZM99D	Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy) (A)
Metoda	PN-ISO 21527-2:2009 (norma wycofana)
Drożdże	< 10 jtk/g
Pleśnie	< 10 jtk/g
ZM99T	Liczba gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) (A)

Metoda	PN-EN ISO 6888-2:2022-03		
	Gronkowiec koagulazo-dodatni 37°C	< 10	jtk/g
ZM99X	Liczba β-glukuronidazo-dodatnich Escherichia coli Metoda płytkowa (posiew wgłębnny) (A)		
Metoda	PN-ISO 16649-2:2004		
	Escherichia coli	< 10	jtk/g

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Matysiewicz

Autoryzujący:
Malwina Rozycka - Zastępca Kierownika Pracowni Mikrobiologicznej

Zatwierdzający: Magdalena Matysiewicz
Koordynator ds. technicznej obsługi klienta

1. Wyniki odnoszą się do otrzymanych i badanych próbek.
2. Wyników badań nie można powielać inaczej niż w całości bez pisemnej zgody Eurofins Polska Sp. z o.o.
3. Laboratorium podaje niepewność pomiaru, gdy jest to istotne dla ważności wyników lub zastosowania wyników badań; jest uzgodnione z klientem; jeśli niepewność pomiaru wpływa na zgodność z wyspecyfikowaną granicą.
4. Klient ma prawo do złożenia skargi w terminie 14 dni od daty otrzymania raportu analitycznego. Dopuszcza się przyjmowanie skargi jedynie w formie pisemnej, drogą elektroniczną na adres reklamacje@eurofins.pl lub drogą pocztową.
5. Zatwierdzone wyniki badań wykonywanych u dostawców autoryzowane są przez osoby upoważnione w laboratorium dostawcy.
6. W przypadku, gdy Klient wymaga stwierdzenia zgodności ze specyfikacją lub wymaganiem dotyczącym badania a zasada podejmowania decyzji nie jest zawarta w w/w dokumentach, Laboratorium uzgadnia zasadę, która będzie zastosowana.
7. W przypadku, gdy wynik nie zawiera się w akredytowanym zakresie pomiarowym, wartość jest przedstawiona jako rezultat badania w formie <y lub >y (y- wartość odpowiadająca dolnej/górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody).
8. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.

Eurofins Polska Sp. z o.o.
ul. Dubois 118D
93-465 Lodz
POLAND
www.eurofins.pl



AB 1334

SFD S.A.
ul. Głogowska 41
45-315 Opole
POLSKA

Issue date 28.05.2026



Analytical report AR-26-E8-067343-01

Sample code 297-2026-00092210

x Type of sample	ALLNUTRITION L-CARNITINE FIT BODY 120 kap 005-32419-3884734
x Prescriber	SFD S.A.
x Purchase order date	18.05.2026
x Client Purchase order nr.	18.05.2026
Reception date	20.05.2026
Transport by	Eurofins sample taker
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Sampling Person	principal
x Type of sampling	to guarantee its representativeness
x Purpose of the testing	technological sample
x Client sample code	Nowa próbka 4
x Batch number	0851141803
x Packaging	manufacturer packaging
Number of tested samples	1
Start analysis	20.05.2026
End Analysis	28.05.2026

Results / Outcomes

UM274	Aerobic Plate Count 30°C <10 >300000 ISO 4833 (A)	
Method	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06	
Aerobic Plate Count 30°C	< 10	cfu/g
UM2PF	Salmonella D Abs Pres /25 g ISO 6579 (A)	
Method	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09, A culture method with biochemical and serological confirmation	
Salmonella	Not Detected	/25 g
ZM99D	Mould-Yeast E [PL Food] <10 >150 000 /g (1-2) DG 18 Agar-S ISO 21527-2 (A)	
Method	PN-ISO 21527-2:2009 (withdrawn standard)	
Moulds	< 10	cfu/g
Yeast	< 10	cfu/g
ZM99T	Coagulase positive Staphylococcus 37°C E [PL Food] <10 >10 000 /g (1-2) RPF Agar-P ISO 6888-2 (A)	
Method	PN-EN ISO 6888-2:2022-03	

Coagulase positive Staphylococcus 37°C	< 10	cfu/g
ZM99X Escherichia coli E [PL Food] <10 >1 500 /g (1) TBX Agar-P ISO 16649-2 (A)		
Method PN-ISO 16649-2:2004		
Escherichia coli	< 10	cfu/g

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

Matysiewicz

Authorized by:
Malwina Rozycka - Deputy Manager of The Microbiology Laboratory

Approved by Magdalena Matysiewicz
Analytical Service Manager

1. The results apply to samples received and analyzed.
2. The test results shall not be reproduced except in full without the written permission of Eurofins Polska Sp. z o.o.
3. Laboratory measurement uncertainty is given when it is relevant to the validity of the test result or the application of the test results; it is agreed with the client; if the uncertainty of measurement affects compliance with the specified limit.
4. The client has the right to submit a complaint within 14 days of receiving the analytical report. May be admitted only complaint in writing, by email reklamacje@eurofins.pl or by mail.
5. Approved analytical results made by subcontractors are authorized by persons authorized in the laboratory of the subcontractor.
6. In case a Customer demands a statement of conformity, or a requirement related to a test and the decision making rule is not included in the documents listed above, the Laboratory appoints a rule to be applied.
7. If the result is not within the accredited measurement range, the value is presented as a test result in the form <y or >y (y - value corresponding to the lower/upper limit of the accredited method's measurement range).
8. The laboratory is not responsible for the data provided by customers. The data provided may affect the validity of the results.