

Raport analityczny AR-26-E8-067045-01


Numer próbki 297-2026-00095008

Data raportu 27.05.2026

| | |
|--|---|
| Klient | SFD S.A. ul. Głogowska 41 45-315 Opole POLSKA |
| x Rodzaj próbki | SFD VITAMAX COMPLEX PLUS WITAMINY I MINERAŁY 60 tab + 60 005-32419-3889138 |
| x Zlecający badania | SFD S.A. |
| x Data zlecenia klienta | 21.05.2026 |
| Próbki dostarczone przez | Firmę kurierską |
| x Próbki pobrane przez | zleceniodawcę |
| x Cel badania | nieokreślony |
| x Sposób pobrania próbki/próbek | gwarantujący jej reprezentatywność |
| Data przyjęcia próbki | 22.05.2026 |
| x Numer Partii | 1S260146 |
| x Opakowanie | opakowanie producenta |
| Stan próbki | bez zastrzeżeń |
| Warunki transportu | w temp. otoczenia |
| Ilość próbek zbadanych | 1 |
| x Kod próbki klienta | Nowa próbka 2 |
| Data rozpoczęcia badania | 22.05.2026 |
| Data zakończenia badania | 27.05.2026 |

Wyniki badań / Rezultaty

| Test | Parametr | Metoda | Wynik | Jednostka | Niepewność pomiaru |
|-------|----------------------|-----------------------------|--------|-----------|--------------------|
| E8006 | Zawartość kadmu (A) | PN-EN 15763:2010, ICP-MS | 0,056 | mg/kg | ± 0,014 |
| E8007 | Zawartość arsenu (A) | PN-EN 15763:2010, ICP-MS | 0,030 | mg/kg | ± 0,008 |
| E8008 | Zawartość ołowiu (A) | PN-EN 15763:2010, ICP-MS | 0,086 | mg/kg | ± 0,022 |
| E8009 | Zawartość rtęci (A) | PN-EN 15763:2010, ICP-MS | <0,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 |

* = Poniżej granicy oznaczalności

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

+/- Niepewność pomiaru wyrażona jako niepewność rozszerzona przy poziomie ufności około 95% i współczynniku rozszerzenia $k=2$. Niepewność pomiaru nie uwzględnia etapu pobierania próbek. Dla rezultatów badania podanych w formie „< lub >”, podana niepewność pomiaru dotyczy wyłącznie odpowiednio dolnej lub górnej granicy akredytowanego zakresu pomiarowego.

Autoryzujący:
Magdalena Pawlak - Asystentka – Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Michal Matysiewicz
Starszy Koordynator ds. Technicznej Obsługi Klient

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@eurofin 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.

Analytical report AR-26-E8-067045-01


Sample code 297-2026-00095008

Issue date 27.05.2026

| | |
|---------------------------------|--|
| Client | SFD S.A. ul. Głogowska 41 45-315 Opole POLSKA |
| x Type of sample | SFD VITAMAX COMPLEX PLUS VITAMINS AND MINERALS 60 tabs + 6C 005-32419-3889138 |
| x Prescriber | SFD S.A. |
| x Purchase order date | 21.05.2026 |
| Transport by | Courier |
| x Sampling Person | principal |
| x Purpose of the testing | not specified |
| x Type of sampling | to guarantee its representativeness |
| Reception date | 22.05.2026 |
| x Batch number | 1S260146 |
| x Packaging | manufacturer packaging |
| Sample condition | acceptable |
| Transport condition | at ambient temp. |
| Number of tested samples | 1 |
| x Client sample code | Nowa próbka 2 |
| Start analysis | 22.05.2026 |
| End Analysis | 27.05.2026 |

Results / Outcomes

| Test code | Parameter | Method | Result | Unit | Uncertainty of measurement |
|-----------|---------------------|--------------------------|---------|---------|----------------------------|
| E8006 | Cadmium content (A) | EN 15763:2009, ICP-MS | 0 ,056 | mg/kg | ± 0,014 |
| E8007 | Arsenic content (A) | EN 15763:2009, ICP-MS | 0 ,030 | mg/kg | ± 0,008 |
| E8008 | Lead content (A) | EN 15763:2009, ICP-MS | 0 ,086 | mg/kg | ± 0,022 |
| E8009 | Mercury content (A) | EN 15763:2009, ICP-MS | <0 ,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 |

* = Below the specific limit of quantification

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

+/- Uncertainty of measurement presented as expanded uncertainty of measurement (95%; k=2). The measurement uncertainty does not take into account the sampling step. For test results given in the form „<or>”, the given uncertainty of measurement applies only to the lower or upper limit of the accredited measuring range, respectively.



Authorized by:
Magdalena Pawlak - Assistant – Chemical Department

Approved by Michal Matysiewicz
Senior 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.