



Eurofins Polska Sp. z o.o.
Aleja Wojska Polskiego 90 A
PL-82 200 Malbork
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
ul. Karoliny 4
40-186 Katowice
POLSKA
Tel: +48 512 638 040
www.eurofins.pl



AB 1334

SYMBIOFARM Sp. z o.o.
Nowa Wieś 160
38-120 Czudec
POLSKA

Data raportu 13.01.2025



Raport analityczny AR-25-RE-002524-01

Numer próbki 122-2025-00002033

* Rodzaj próbki	VIT D3 4000 + K2 005-32419-3410097
* Wysyłający próbkę	
* Zlecający badania	
* Data zlecenia klienta	
* Numer zlecenia	1/2025
* Data przyjęcia próbki	07.01.2025
* Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
* Stan próbki	bez zastrzeżeń
* Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Próbki pobrane przez	Zleceniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	zgodnie z planem pobierania próbek
* Cel badania	próbka technologiczna
* Kod próbki klienta	1
* Numer Partii	589224
* Ilość próbek zbadanych	1
* Data rozpoczęcia badania	07.01.2025
* Data zakończenia badania	12.01.2025

Wyniki badań / Rezultaty

UM276	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		
	Salmonella spp.	nie wykryto	/25 g
UMIMW	Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) Metoda hodowlana (A)		
Metoda	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005		
	Gronkowiec koagulazo-dodatni	nie wykryto	/1 g
UMLS5	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)		

Metoda	PN-ISO 7251:2006		
Escherichia coli		nie wykryto	/1 g
UMXSZ	Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)		
Metoda	PN-ISO 7954:1999 (norma wycofana)		
Ogólna liczba Pleśni i Drożdży		< 10	jtk/g

A = Metoda akredytowana

x = Dane dostarczone od Klienta

Matysiewicz

Autoryzujący:
Mateusz Worek - Starszy Asystent

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 ww dokumentach, Laboratorium uzgadnia zasadę, która będzie zastosowana.
7. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.



Eurofins Polska Sp. z o.o.
Aleja Wojska Polskiego 90 A
PL-82 200 Malbork
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
ul. Karoliny 4
40-186 Katowice
POLSKA
Tel: +48 512 638 040
www.eurofins.pl



AB 1334

SYMBIOFARM Sp. z o.o.
Nowa Wieś 160
38-120 Czudec
POLSKA

Data raportu 09.01.2025



Raport analityczny AR-25-RE-001595-01

Numer próbki 122-2025-00002034

* Rodzaj próbki	VIT D3 4000 + K2 005-32419-3410097
* Wysyłający próbkę	SYMBIOFARM Sp. z o.o.
* Zlecający badania	SYMBIOFARM Sp. z o.o.
* Data zlecenia klienta	03.01.2025
* Numer zlecenia	1/2025
Data przyjęcia próbki	07.01.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Próbki pobrane przez	Zleciłodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	zgodnie z planem pobierania próbek
* Cel badania	próbka technologiczna
* Kod próbki klienta	1
* Numer Partii	589224
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	07.01.2025
Data zakończenia badania	09.01.2025

Wyniki badań / Rezultaty

E8006	Zawartość kadmu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)			
Badania zostały wykonane przez Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334				
Zawartość kadmu	<0,005	*	mg/kg	0.005 ± 0.001
E8008	Zawartość ołowiu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)			
Badania zostały wykonane przez Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334				
Zawartość ołowiu	0,007		mg/kg	± 0,002
E8009	Zawartość rtęci (A)			

Metoda PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)

Badania zostały wykonane przez Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334

Zawartość rtęci <0,005 * mg/kg 0.005 ± 0.001

* = Poniżej określonego poziomu oznaczalności

A = Metoda akredytowana

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

x = Dane dostarczone od Klienta



Autoryzujący:

Adrianna Syrowa - Laborant - Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Julia Czerwińska

Koordinator 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. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.