

## Raport analityczny AR-26-E8-015076-01



**Numer próbki 297-2026-00016283**

Data raportu 10.02.2026

### Klient

x Rodzaj próbki	005-32419-3778188
x Zlecający badania	
x Data zlecenia klienta	30.01.2026
x Numer zlecenia	1
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
x Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
x Cel badania	nieokreślony
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Data pobrania próbki	30.01.2026
Data przyjęcia próbki	03.02.2026
x Opakowanie	worek foliowy
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1
x Kod próbki klienta	3
Data rozpoczęcia badania	06.02.2026
Data zakończenia badania	09.02.2026

### Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Niepewność pomiaru	Kryteria
KTD43	Cynk (Zn) (A)	Internal Method LS-PP-CH-85, ICP-MS	55300 // 14	mg/kg // mg/Tablet	± 25%	15 mg/Tablet

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

KTD43: Eurofins Environment Testing Slovakia Turčianske RE000HB: ISO/IEC 17025:2017 SNAS S-406

+/- Niepewność pomiaru wyrażona jako niepewność rozszerzona przy poziomie ufności około 95% i współczynniku rozszerzenia k=2.  
 Niepewność pomiaru nie uwzględnia etapu pobierania próbek.

## **PODSUMOWANIE**

Masa tabletki = 250 mg

Wiktoria Tomecka

---

Zatwierdzający: Wiktoria Tomecka  
Młodszy 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.