

Raport analityczny AR-26-E8-044034-01


Numer próbki 297-2026-00058480

Data raportu 10.04.2026

| | |
|--|--|
| Klient | SFD S.A. ul. Głogowska 41 45-315 Opole POLSKA |
| x Rodzaj próbki | YOU COLLAGEN PEPTIDES & COLOSTRUM 450 g 005-32419-3834507 |
| x Zlecający badania | SFD S.A. |
| x Data zlecenia klienta | 27.03.2026 |
| x Numer zlecenia | 27.03.2026 |
| 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 | 30.03.2026 |
| x Numer Partii | 0851782303 |
| x Opakowanie | opakowanie producenta |
| Stan próbki | bez zastrzeżeń |
| Warunki transportu | w temp. otoczenia |
| Ilość próbek zbadanych | 1 |
| x Kod próbki klienta | Nowa próbka 12 |
| Data rozpoczęcia badania | 30.03.2026 |
| Data zakończenia badania | 09.04.2026 |

Wyniki badań / Rezultaty

| Test | Parametr | Metoda | Wynik | Jednostka | Niepewność pomiaru | Kryteria |
|-------|-----------------------|---------------------------------|---------------|-----------------------|--------------------|-----------------|
| DJFG0 | Glutamina (wolna) (#) | EN ISO 13903:2005 mod, IC-UV | 8 ,61 // 1291 | g/100 g // mg/15 g | ± 1.722 | 1000 mg/15 g |
| E8006 | Zawartość kadmu (A) | PN-EN 15763:2010, ICP-MS | <0 ,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 | |
| E8007 | Zawartość arsenu (A) | PN-EN 15763:2010, ICP-MS | <0 ,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 | |
| E8008 | Zawartość ołowiu (A) | PN-EN 15763:2010, ICP-MS | <0 ,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 | |
| E8009 | Zawartość rtęci (A) | PN-EN 15763:2010, ICP-MS | <0 ,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 | |
| RMC50 | Benzo(a)antracen (A) | metoda własna, GC-MS/MS | <0 ,5 | µg/kg | | |
| | Benzo(a)piren (A) | | <0 ,5 | µg/kg | | |

| | | | | | | |
|-------|---|---|----------------|-------|--|--|
| | Benzo(b)fluoranten (A) | | <0 ,5 | µg/kg | | |
| | Chryzen (A) | | <0 ,5 | µg/kg | | |
| | Suma WWA (A) | | <0 ,50 | µg/kg | | |
| ZPET0 | 2-chloro-etanol (wyrażony jako tlenek etylenu) (A) | Internal Method P-14.194-6, GC-MS/MS | < 0 ,01 | mg/kg | | |
| | Etylenotlenek(suma etylenotlenku/2-chloroetanolu) (A) | | not calculable | mg/kg | | |
| | Tlenek etylenu (wolny) (A) | | < 0 ,01 | mg/kg | | |

* = Poniżej granicy oznaczalności

= Nieakredytowany

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

DJFG0: Eurofins Vitamin Testing Denmark 0001: (Not accredited)

ZPET0: Eurofins Dr. Specht Laboratorien GmbH (HH) RE000CX: DIN EN ISO/IEC 17025:2018 DAKKS D-PL-14198-01-00

RMC50: Eurofins Food Testing Rotterdam RE000H2: EN ISO/IEC 17025:2017 RvA Testing L076

+/- 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.

Wiktoria Tomecka

Autoryzujący:
Magdalena Pawlak - Młodszy Asystent – Pracownia Chemiczna

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.

Analytical report AR-26-E8-044034-01


Sample code 297-2026-00058480

Issue date 10.04.2026

| | |
|------------------------------------|--|
| Client | SFD S.A. ul. Głogowska 41 45-315 Opole POLSKA |
| x Type of sample | YOU COLLAGEN PEPTIDES & COLOSTRUM 450 g 005-32419-3834507 |
| x Prescriber | SFD S.A. |
| x Purchase order date | 27.03.2026 |
| x Client Purchase order nr. | 27.03.2026 |
| Transport by | Courier |
| x Sampling Person | principal |
| x Purpose of the testing | not specified |
| x Type of sampling | to guarantee its representativeness |
| Reception date | 30.03.2026 |
| x Batch number | 0851782303 |
| x Packaging | manufacturer packaging |
| Sample condition | acceptable |
| Transport condition | at ambient temp. |
| Number of tested samples | 1 |
| x Client sample code | Nowa próbka 12 |
| Start analysis | 30.03.2026 |
| End Analysis | 09.04.2026 |

Results / Outcomes

| Test code | Parameter | Method | Result | Unit | Uncertainty of measurement | Criteria |
|-----------|--------------------------|------------------------------|---------------|--------------------|----------------------------|--------------|
| DJFG0 | Glutamine (Free) (#) | EN ISO 13903:2005 mod, IC-UV | 8 ,61 // 1291 | g/100 g // mg/15 g | ± 1.722 | 1000 mg/15 g |
| E8006 | Cadmium content (A) | EN 15763:2009, ICP-MS | <0 ,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 | |
| E8007 | Arsenic content (A) | EN 15763:2009, ICP-MS | <0 ,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 | |
| E8008 | Lead content (A) | EN 15763:2009, ICP-MS | <0 ,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 | |
| E8009 | Mercury content (A) | EN 15763:2009, ICP-MS | <0 ,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 | |
| RMC50 | Benz(a)anthracene (A) | Internal method, GC-MS/MS | <0 ,5 | µg/kg | | |
| | Benzo(a)pyrene (A) | | <0 ,5 | µg/kg | | |
| | Benzo(b)fluoranthene (A) | | <0 ,5 | µg/kg | | |
| | Chrysene (A) | | <0 ,5 | µg/kg | | |
| | Sum PAH 4 (A) | | <0 ,50 | µg/kg | | |

| | | | | | | |
|-------|--|---|----------------|-------|--|--|
| ZPET0 | 2-chloro-ethanol (expr. as ethylene oxide) (A) | Internal Method P-14.194-6, GC-MS/MS [GC-MS/MS] | < 0,01 | mg/kg | | |
| | Ethylene Oxide (free) (A) | | < 0,01 | mg/kg | | |
| | Ethylene oxide (sum ethylene oxide and 2-chloro-ethanol) (A) | | not calculable | mg/kg | | |

* = Below the specific limit of quantification

= Not accredited

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

Details of laboratory accreditation:

DJFG0: Eurofins Vitamin Testing Denmark 0001: (Not accredited)

ZPET0: Eurofins Dr. Specht Laboratorien GmbH (HH) RE000CX: DIN EN ISO/IEC 17025:2018 DAKKS D-PL-14198-01-00

RMC50: Eurofins Food Testing Rotterdam RE000H2: EN ISO/IEC 17025:2017 RvA Testing L076

+/- 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.

Wiktoria Tomecka

Authorized by:
Magdalena Pawlak - Junior Assistant – Chemical Department

Approved by Wiktoria Tomecka
Junior Analytical Service Manager

- The results apply to samples received and analyzed.
- The test results shall not be reproduced except in full without the written permission of Eurofins Polska Sp. z o.o.
- 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.
- 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.
- Approved analytical results made by subcontractors are authorized by persons authorized in the laboratory of the subcontractor.
- 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
- 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).
- The laboratory is not responsible for the data provided by customers. The data provided may affect the validity of the results.