

Raport analityczny AR-26-E8-044781-01



Numer próbki 297-2026-00057296

Data raportu 09.04.2026

Klient

	POLSKA
* Rodzaj próbki	SFD D3 2000+K2+CYNK+SELEN - 90 tabl. 001 005-32419-3832304
* Zlecający badania	
* Data zlecenia klienta	26.03.2026
Próbki dostarczone przez	Zleceniodawcę
* Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
* Cel badania	nieokreślony
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Data pobrania próbki	26.03.2026
Data przyjęcia próbki	27.03.2026
* Opakowanie	worek strunowy
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1
* Kod próbki klienta	6
Data rozpoczęcia badania	01.04.2026
Data zakończenia badania	07.04.2026

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Niepewność pomiaru	Kryteria
SZQD2	Selen (Se) (A)	Internal Method LS-PP-CH-85, ICP-MS	57,6 // 14,4	mg/kg // µg/Tablet	± 25%	16,5 µg/Tablet

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

SZQD2: 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/górnjej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody).
8. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.

NIP: PL5792000046 Regon: 192897343