

## SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 476614/23/GDY

Zleceniodawca <b>SFD SPÓŁKA AKCYJNA</b> GŁOGOWSKA 41 45315 OPOLE		Próbka (wg deklaracji Zleceniodawcy) Opis próbki: ALLNUTRITION ALLDEYNN BEAUTYROSE 120 tab Partia: AD230512 Data przydatności: 31.05.2025
Data przyjęcia próbek	<b>07.09.2023</b>	Stan próbki: bez zastrzeżeń  Próbka otrzymana od Zleceniodawcy
Data rozpoczęcia badań	<b>12.09.2023</b>	
Data zakończenia badań	<b>13.09.2023</b>	
Data utworzenia sprawozdania	<b>13.09.2023</b>	

Rodzaj badania Metoda	Jednostka	Wynik
* Zawartość pierwiastków PN-EN 15763:2010		
Ołów (Pb)	mg/kg	0,080
Kadm (Cd)	mg/kg	0,046
Rtęć (Hg)	mg/kg	0,0030

Autoryzował:  
Patrycja Galera, Starszy Specjalista ds. Analiz, Pracownia Spektrometrii

Sprawozdanie z badań opatrzone certyfikowaną pieczęcią elektroniczną J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o.

Adres laboratorium:  
Chwaszczyńska 180, 81-571 Gdynia

Wyniki odnoszą się wyłącznie do otrzymanych próbek. Jeśli podano niepewność pomiaru i nie określono inaczej, to jest to niepewność rozszerzona, oszacowana dla współczynnika rozszerzenia  $k=2$  i poziomu ufności 95% oraz nie uwzględnia niepewności pobierania próbek. Jeśli dokonano stwierdzenia zgodności i nie określono inaczej J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. stosuje zasadę prostej akceptacji według wytycznych ILAC-G8:09/2019. Jeżeli w kolumnie „wynik” akredytowanej metody przedstawiono zapis w postaci „<” lub „>” oznacza to, iż jest to rezultat badania, bezpośrednio powiązany z dolną lub górną granicą zakresu pomiarowego akredytowanej metody, natomiast podana rozszerzona niepewność pomiaru dotyczy wyłącznie odpowiednio dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody. W takim przypadku Laboratorium w kolumnie „stwierdzenie zgodności” przedstawia opinię i interpretację, która opiera się na uzyskanym rezultacie badania. Niniejsze sprawozdanie nie może być powielane w części bez pisemnej zgody J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. Odpowiedzialność J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. jest ograniczona wyłącznie do danych zawartych w jego oryginale. J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. nie zezwala na stosowanie symbolu akredytacji PCA AB 079 przez swoich klientów, podwykonawców, zewnętrznych dostawców usług i inne strony trzecie. Więcej informacji znajduje się w dokumencie PCA - DA-02. Usługa potwierdzona niniejszym sprawozdaniem podlega Ogólnym Warunkom Świadczenia Usług J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. zamieszczonym na stronie [www.hamilton.com.pl](http://www.hamilton.com.pl).

\* Badanie akredytowane

# Badanie wykonane przez zewnętrznego dostawcę

KONIEC SPRAWOZDANIA

**Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/01/2023/1916/M/1**

**Zleceniodawca:** SFD S.A.; 45-315 Opole, ul. Głogowska 41

**Zlecenie Nr:** Ł/0/01/2023/1916

- A - metodyka akredytowana (AB 1095); referencyjna - o ile prawo tak stanowi (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).  
 AE - metodyka akredytowana (AB 1095) z zakresu elastycznego - referencyjna o ile prawo tak stanowi / równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).  
 AR - metodyka akredytowana (AB 1095) równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).  
 MON - metodyka akredytowana w zakresie OiB  
 GMP+ - metodyka objęta zatwierdzeniem w zakresie GMP+ B11 (badania pasz)  
 A/P - metodyka akredytowana Podwykonawcy  
 P - metodyka nieakredytowana Podwykonawcy

Przedmiot badania:		Suplementy diety									
Adres odebrania:		45-315 Opole, ul. Głogowska 41									
Nazwa produktu:		ALLNUTRION ALLDEYNN Beautyrose 120 tab.					Data: 16 stycznia 2023				
Producent:		produkcja własna									
Data produkcji:		01-06-2023									
Numer partii:		AD220606									
Pobranie próbek wg:							Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2684				
Transport próbek:		Przesyłka									
Numer próbek:		13300/01/23		Ocena próbek:		bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 16-01-2023		Data zakończenia badań: 21-01-2023	
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N			
Ł	Obecność Salmonella spp.	25g	AE	PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09		nie wykryto w 25g					
Ł	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli	1g	AE	PN-ISO 7251:2006		nieobecne w 1g					
Ł	Ogólna liczba drobnoustrojów	jtk/g	AE	PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Apl:2016-11		<1,0 x 10 <sup>4</sup>					
Ł	Obecność gronkowców koagulazododatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków)	1g	AE	PN-EN ISO 6888-3:2004, PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005		nieobecne w 1g					
Ł	Obecność Listeria monocytogenes	25g	AE	PN-EN ISO 11290-1:2017-07		nie wykryto w 25g					
Ł	Liczba drożdży i pleśni	jtk/g	AE	PN-ISO 7954:1999		<1,0 x 10 <sup>4</sup>					

Np.\*\* - niepewność rozszerzona pomiaru przy poziomie ufności ok. 95% i współczynniku rozszerzenia k=2, nie uwzględnia niepewności pobierania próbek, za wyjątkiem przypadków gdy zostało to zaznaczone w uwagach.

Niepewność podaje się w sytuacji, gdy ma to znaczenie dla miarodajności wyników badań lub zgodności z wymaganiami / specyfikacjami oraz na życzenie Klienta.

Rezultaty badań niższe lub wyższe niż zakresy pomiarowe metod są przedstawiane jako odpowiednio „< wartość dolnej granicy zakresu pomiarowego” lub „> wartość górnej granicy zakresu pomiarowego”. Wartości te stanowią informację o rezultatach badań. Jeśli wraz z tak przedstawionymi rezultatami badań podane są niepewności rozszerzone, dotyczą one wartości dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego metody. W przypadku rezultatów badań stwierdzenie zgodności należy traktować jako opinię i interpretację. Wyżej opisane postępowanie nie dotyczy badań biologicznych.

Wyniki odnoszą się wyłącznie do badanych próbek (pobranych lub odebranych – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi przez Klienta. Laboratorium nie ponosi

odpowiedzialności za te informacje ani za sposób pobrania i reprezentatywność próbek przekazanych przez Klienta do badań.

Sprawozdanie dotyczy próbek w ilości: 1 szt i bez pisemnej zgody Laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości.

W ciągu 14 dni od otrzymania sprawozdania z badań Klient ma prawo do reklamacji.

Laboratorium nie przechowuje próbek po badaniach, chyba że z Klientem ustalono inaczej

Miejsce wykonywania badań: Ł - Łąjski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - Pomiar In-Situ


UWAGA: Oryginalne sprawozdania z badań są wydawane w formie elektronicznej z rozszerzeniem \*.pdf, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W związku z tym wszystkie wydruki, o ile nie są potwierdzone za zgodność z oryginałem, są kopiami.

#### Uwagi:

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

**Koniec Sprawozdania**

Oryginał pdf: Zleceniodawca, kopia pdf: Archiwum w/m

<b>Sporządzono dnia:</b> 27-01-2023	<b>Autoryzował wynik:</b> Pracownik GBA POLSKA nr: 2244	<b>Zatwierdził:</b> St.specjalista ds.Żywności  Pracownik GBA POLSKA nr: 2088	<b>Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym</b> 
--	--	---	--

GBA Gesellschaft für Bioanalytik mbH · Goldtschmidtstr. 5 · 21073 Hamburg

GBA POLSKA Sp. z o.o.

Lajski ul. Koscielna 2a  
05-119 Legionowo  
Poland



Our sign: MJ  
Date: 16.02.2023

### Certificate of analysis 23006679 - 003

Sample name : ALLNUTRITION ALLDEYNN Beautyrose 120 tab  
Marking of sample : 5064/02/23  
Customer No. : P/87/02/2023  
Packaging : plastic package  
Sample amount : 1 x 100 g  
Shipping of sample : Courier Service  
Sample entry : 10.02.2023  
Entrance temperature : Room temperature  
Sample taken : by sender  
Begin/end of analysis : 10.02.2023 / 16.02.2023

The results are only based on the items tested. GBA takes no responsibility for the validity of the sampling if the samples are neither taken by GBA nor on behalf of GBA. In such cases, the results refer to the sample as it is received. The GBA test report may not be published without the express written consent of the GBA Group, nor may excerpts of it be reproduced without permission. GBA decision rules can be seen in the general terms and conditions.

1 von 3

Certificate of analysis : 23006679 - 003

Sample name : ALLNUTRITION ALLDEYNN Beautyrose 120 tab

**Test Results**

<i>Chemical/Physical Test</i>	<i>Result</i>	<i>Unit</i>	<i>± MU</i>	<i>MU[%]</i>
Pyrrolizidine alkaloids				50
Echimidine N-oxide	<10	µg/kg		50
Heliosupine N-oxide	<10	µg/kg		50
Echimidine/Heliosupine, sum	<10	µg/kg		50
Echinatine N-oxide	<10	µg/kg		50
Europine	<10	µg/kg		50
Europine N-oxide	<10	µg/kg		50
Heliotrine	<10	µg/kg		50
Heliotrine N-oxide	<10	µg/kg		50
Integerrimine N-oxide/Senecionine N-oxide, sum	<10	µg/kg		50
Intermedine	<10	µg/kg		50
Intermedin N-oxide/Indicine N-oxide, sum	<10	µg/kg		50
Lasiocarpine	<10	µg/kg		50
Lasiocarpine N-oxide	<10	µg/kg		50
Lycopsamine/Indicine, sum	<10	µg/kg		50
Lycopsamine N-oxide	<10	µg/kg		50
Retrorsine/Usaramine, sum	<10	µg/kg		50
Retrorsine N-oxide/Usaramine N-oxide, sum	<10	µg/kg		50
Rinderine/Echinatine, sum	<10	µg/kg		50
Rinderine N-oxide	<10	µg/kg		50
Senecionine	<10	µg/kg		50
Seneciphylline	<10	µg/kg		50
Seneciphylline N-oxide	<10	µg/kg		50
Senecivernine/Integerrimine, sum	<10	µg/kg		50
Senecivernine N-oxide	<10	µg/kg		50
Senkirkine	<10	µg/kg		50
Spartioidine	<10	µg/kg		50
Spartioidine N-oxide	<10	µg/kg		50
Erucifoline	<10	µg/kg		50
Erucifoline N-oxide	<10	µg/kg		50
Jacobine	<10	µg/kg		50
Jacobine N-oxide	<10	µg/kg		50
Monocrotaline	<10	µg/kg		50
Monocrotaline N-oxide	<10	µg/kg		50
Trichodesmine	<10	µg/kg		50
Pyrrolizidine alkaloids, sum BfR-28	not detectable	µg/kg		50
Pyrrolizidine alkaloids, sum VO 2020/2040	not detectable	µg/kg		50

Certificate of analysis : 23006679 - 003

Sample name : ALLNUTRITION ALLDEYNN Beautyrose 120 tab

Hamburg, 16.02.2023

*This report was generated automatically and is valid without signature.*

## Methods

<i>Parameter</i>	<i>Method</i>
Pyrrrolizidine alkaloids	HM-MA-M 02-055, LC-MS/MS: 2022-01 <sup>a</sup> <sub>3</sub>
Pyrrrolizidine alkaloids, sum BfR-28	calculated <sub>3</sub>
Pyrrrolizidine alkaloids, sum VO 2020/2040	calculated <sub>3</sub>

With <sup>a</sup> marked methods are accredited.

Testing laboratory: <sub>3</sub>GBA Hameln

## Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/02/2023/373/F/8

**Zleceniodawca:** SFD S.A.; 45-315 Opole, ul. Głogowska 41

**Zlecenie Nr:** Ł/0/02/2023/373

- A - metodyka akredytowana (AB 1095); referencyjna - o ile prawo tak stanowi (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).  
AE - metodyka akredytowana (AB 1095) z zakresu elastycznego - referencyjna o ile prawo tak stanowi / równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).  
AR - metodyka akredytowana (AB 1095) równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).  
MON - metodyka akredytowana w zakresie OiB  
GMP+ - metodyka objęta zatwierdzeniem w zakresie GMP+ B11 (badania pasz)  
A/P - metodyka akredytowana Podwykonawcy  
P - metodyka nieakredytowana Podwykonawcy

Przedmiot badania:		Suplementy diety						
Adres odebrania:		45-315 Opole, ul. Głogowska 41						
Nazwa produktu:		ALLNUTRITION ALLDEYNN Beautyrose 120 tab					Data*: 3 lutego 2023	
Producent:		produkcja własna						
Data produkcji:		01.2023						
Numer partii:		AD230112; Adres pobrania: Zielonogórska 4, 45-315 Opole Data i godzina pobrania: 02.02.2023, 10:00						
Pobranie próbek wg:							Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2653	
Transport próbek: Przesyłka								
Numer próbek: 5064/02/23		Ocena próbek: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 06-02-2023		Data zakończenia badań: 16-02-2023		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
	Alkaloidy pirolizydynowe .	µg/kg	A/P	HM-MA-M 02-055, LC-MS/MS: 2022-01 (Nr Akr. D-PL-14170-01-00)		w załączniku		
Ł	2 - chloroetanol	mg/kg	A	PB-301/LF wyd. 3 z dnia 06.09.2022		< 0,036		
Ł	Tlenek etylenu	mg/kg	A	PB-301/LF wyd. 3 z dnia 06.09.2022		< 0,020		
Ł	Tlenek etylenu (suma tlenu etylenu i 2- chloroetanolu wyrażona jako tlenek etylenu)	mg/kg	A	PB-301/LF wyd. 3 z dnia 06.09.2022		< 0,020		
Ł	Cynk	mg/kg	AE	PB-158/LF wyd. 7 z dnia 07.02.2022		> 1000		
Ł	Miedź	mg/kg	AE	PB-158/LF wyd. 7 z dnia 07.02.2022		494		
Ł	Zawartość witaminy B7 (biotyny)	µg/100g	AE	PB-257/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		134064		

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Zawartość witaminy C	mg/100g	AE	PB-257/LF wyd. 5 z dnia 02.01.2022		3313		

Data\* - w zależności od sposobu pozyskania przez GBA Polska próbki jest datą: poboru (gdy próbka pobierana jest wyłącznie przez pracownika GBA Polska) lub odbioru (gdy próbka odbierana jest od klienta przez pracownika GBA Polska, dostarczana jest przez firmę kurierską bądź dostarczana osobiście przez klienta).

Np.\*\* - niepewność rozszerzona pomiaru przy poziomie ufności ok. 95% i współczynniku rozszerzenia k=2, nie uwzględnia niepewności pobierania próbek, za wyjątkiem przypadków gdy zostało to zaznaczone w uwagach.

Niepewność podaje się w sytuacji, gdy ma to znaczenie dla miarodajności wyników badań lub zgodności z wymaganiami / specyfikacjami oraz na życzenie Klienta.

Rezultaty badań niższe lub wyższe niż zakresy pomiarowe metod są przedstawiane jako odpowiednio „< wartość dolnej granicy zakresu pomiarowego” lub „> wartość górnej granicy zakresu pomiarowego”. Wartości te stanowią informację o rezultatach badań. Jeśli wraz z tak przedstawionymi rezultatami badań podane są niepewności rozszerzone, dotyczą one wartości dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego metody. W przypadku rezultatów badań stwierdzenie zgodności należy traktować jako opinię i interpretację. Wyżej opisane postępowanie nie dotyczy badań biologicznych.

Wyniki odnoszą się wyłącznie do badanych próbek (pobranych lub odebranych – zgodnie z informacjami przedstawionymi w sprawozdaniu).

W przypadku próbek dostarczonych przez Klienta, przedstawione w sprawozdaniu informacje dotyczące tychże próbek są informacjami przekazanymi przez Klienta. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za te informacje ani za sposób pobrania i reprezentatywność próbek przekazanych przez Klienta do badań.

Sprawozdanie dotyczy próbek w ilości: 1 szt i bez pisemnej zgody Laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości.

W ciągu 14 dni od otrzymania sprawozdania z badań Klient ma prawo do reklamacji.

Laboratorium nie przechowuje próbek po badaniach, chyba że z Klientem ustalono inaczej

Miejsce wykonywania badań: Ł - Łajski, L - Lublin, M - Mysłowice, PS - Pomiar In-Situ

UWAGA: Oryginalne sprawozdania z badań są wydawane w formie elektronicznej z rozszerzeniem \*.pdf, podpisane kwalifikowanym podpisem elektronicznym. W związku z tym wszystkie wydruki, o ile nie są potwierdzone za zgodność z oryginałem, są kopiami.

#### Uwagi:

Witamina C = 66.3 +/- 7.3 mg/2g (4 tabletki),

Witamina B7 = 2681.28 +/- 294.94 µg/2g.


Miedź = 0,987 +/- 0,148 mg/4 tabletki 500mg.

Cynk = 10,1 +/- 2,02 mg/4 tabletki 500mg.

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

Oryginał pdf: Zleceniodawca, kopia pdf: Archiwum w/m

Sporządzono dnia: 16-02-2023	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2337 Pracownik GBA POLSKA nr: 2472 Pracownik GBA POLSKA nr: 2522 Pracownik GBA POLSKA nr: 2566 Pracownik GBA POLSKA nr: 2642	Zatwierdził: Starszy Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2653	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
---------------------------------	---	---	--