

Eurofins Polska Sp. z o.o.
ul. Dubois 118D
93-465 Łódź
POLSKA
www.eurofins.pl



AB 1334

SFD S.A.
ul. Głogowska 41
45-315 Opole
POLSKA

Data raportu 30.07.2026



Raport analityczny AR-26-E8-097722-01

Numer próbki 297-2026-00146116

x Rodzaj próbki	ALLNUTRITION BCAA 2:1:1 1000 XTRACAPS 360 kap
x Zlecający badania	005-32419-3949837
x Data zlecenia klienta	SFD S.A.
x Numer zlecenia	20.07.2026
Data przyjęcia próbki	20.07
Próbki dostarczone przez	23.07.2026
Stan próbki	Próbkobiorca Eurofins
Warunki transportu	bez zastrzeżeń
x Próbki pobrane przez	w temp. otoczenia
x Sposób pobrania próbki/próbek	zleciennodawcę
x Cel badania	gwarantujący jej reprezentatywność
x Kod próbki klienta	nieokreślony
x Numer Partii	Nowa próbka 4
x Opakowanie	60505.E2.2
Ilość próbek zbadanych	opakowanie producenta
Data rozpoczęcia badania	1
Data zakończenia badania	23.07.2026
	30.07.2026

Wyniki badań / Rezultaty

UM274	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
ZM99D	Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (posiew powierzchniowy) (A)
Metoda	PN-ISO 21527-2:2009 (norma wycofana)
Drożdże	< 10 jtk/g
Pleśnie	< 10 jtk/g
ZM99T	Liczba gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) (A)

Metoda	PN-EN ISO 6888-2:2022-03		
	Gronkowiec koagulazo-dodatni 37°C	< 10	jtk/g
ZM99X	Liczba β-glukuronidazo-dodatnich Escherichia coli Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)		
Metoda	PN-ISO 16649-2:2004		
	Escherichia coli	< 10	jtk/g

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta



Autoryzujący:

Małgorzata Pyszorska - Młodsza Asystentka Food and Feed Testing Lodz
PL

Zatwierdzający: Magdalena Duszyńska

Starszy 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@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. 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.

NIP: PL5792000046 Regon: 192897343



Eurofins Polska Sp. z o.o.
ul. Dubois 118D
93-465 Lodz
POLAND
www.eurofins.pl



AB 1334

SFD S.A.
ul. Głogowska 41
45-315 Opole
POLSKA

Issue date 30.07.2026



Analytical report AR-26-E8-097722-01

Sample code 297-2026-00146116

x Type of sample	ALLNUTRITION BCAA 2:1:1 1000 XTRACAPS 360 kap
x Prescriber	005-32419-3949837
x Purchase order date	SFD S.A.
x Client Purchase order nr.	20.07.2026
Reception date	20.07
Transport by	23.07.2026
Sample condition	Eurofins sample taker
Transport condition	acceptable
x Sampling Person	at ambient temp.
x Type of sampling	principal
x Purpose of the testing	to guarantee its representativeness
x Client sample code	not specified
x Batch number	Nowa próbka 4
x Packaging	60505.E2.2
Number of tested samples	manufacturer packaging
Start analysis	1
End Analysis	23.07.2026
	30.07.2026

Results / Outcomes

UM274	Aerobic Plate Count 30°C <10 >300000 ISO 4833 (A)	
Method	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06	
Aerobic Plate Count 30°C	< 10	cfu/g
UM2PF	Salmonella D Abs Pres /25 g ISO 6579 (A)	
Method	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09	
Salmonella	Not Detected	/25 g
ZM99D	Mould-Yeast E [PL Food] <10 >150 000 /g (1-2) DG 18 Agar-S ISO 21527-2 (A)	
Method	PN-ISO 21527-2:2009 (withdrawn standard)	
Moulds	< 10	cfu/g
Yeast	< 10	cfu/g
ZM99T	Coagulase positive Staphylococcus 37°C E [PL Food] <10 >10 000 /g (1-2) RPF Agar-P ISO 6888-2 (A)	
Method	PN-EN ISO 6888-2:2022-03	

Coagulase positive Staphylococcus	< 10	cfu/g
37°C		
ZM99X	Escherichia coli E [PL Food] <10 >1 500 /g (1) TBX Agar-P ISO 16649-2 (A)	
Method	PN-ISO 16649-2:2004	
Escherichia coli	< 10	cfu/g

A = Accredited method

x = Data provided by the customer



Authorized by:
Malgorzata Pyszorska - Junior Assistant Eurofins Polska Sp. z o.o.

Approved by Magdalena Duszynska
Senior Analytical Service Manager

1. The results apply to samples received and analyzed.
2. The test results shall not be reproduced except in full without the written permission of Eurofins Polska Sp. z o.o.
3. 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.
4. 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.
5. Approved analytical results made by subcontractors are authorized by persons authorized in the laboratory of the subcontractor.
6. 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.
7. 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).
8. The laboratory is not responsible for the data provided by customers. The data provided may affect the validity of the results.