

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ

Sprawozdanie z Badań Nr :	3402337-0
Data wystawienia :	15/07/2026
Strona	1/2
Klient :	PL_SFDSA-1
Numer projektu :	PL_SFDSA-1_WAW_26_00005
Numer zlecenia :	ZL/Ver.4/000211/26
Wykonak:	Laboratorium Silliker Polska (z wyjątkiem gdzie →)
Waryńskiego 1	
00-645 Warszawa	
Tel. : +48 592 47 11	
Mail : dok@mxns.com	



Dla : SFD Spółka Akcyjna
Głogowska 41
45-315 Opole
POLAND

OPIS PRÓBK

Nr etykiety : PL-00141062

Nr próbki chemicznej: 10801770

Nazwa próbki : ALLNUTRITION ADAPTO CALCIUM D3+K2 90 KAP

Data dostarczenia: 19/06/2026 08:50

Metoda pobrania próbki: nie udostępniono planu/metody

Producent: SFD Spółka Akcyjna

Numer partii: 003

Trwałość próbki przed: 31/12/2027

Pobór próbki:

Stan próbki:

Masa netto:

Warunki przechowywania:

Pobrane przez klienta

Dobry, bez zastrzeżeń

200 tabletek

w suchym i chłodnym miejscu.

WYNIKI BADAŃ

WYNIKI BADAŃ FIZYKOCHEMICZNYCH

Rodzaj badania	Wynik [±Niepewność]	Jednostka	Limit [Wartość docelowa]	LOQ
→ Średnia masa kapsułki Chelab Resana/MI_209_2024_Rev 1				
Średnia masa całej kapsułki	112 [±1]	mg	-	0.001
Średnia masa zawartości kapsułki	1090 [±0,0010]	mg	-	-
Średnia masa otoczki kapsułki	1200 [±9]	mg	-	0.001
☑ Witamina D3 (Cholekalcyferol) → Chelab Resana/MI_559_2023_REV.6	0,00342 [±0,00059]	g/100g	-	0.000005
☑① Witamina K2-MK7 (menachinon-7) → Chelab Resana/MI_569_2026_REV. 5	0,00518 [±0,00077]	g/100g	-	0.00005

Komentarze: Wyniki badań w przeliczeniu wynoszą: Witamina K: 56,46 ug +/- 8,39 ug/wypełnienie kapsułki, Witamina D: 37,28 ug +/- 6,43 ug/wypełnienie kapsułki.

Sprawozdanie z Badań Nr :	3402337-0
Data wystawienia :	15/07/2026
Strona	2/2

① Nr akredytacji Accredia 00051

☒ Akredytowane	☒ Potwierdzono	☐ Retest	LOD Granica wykrywalności	NC Niezgodne
☒ Podwykonawstwo	☒ Data początku	N/A Nie dotyczy	LOQ Granica oznaczalności	
est. Szacunkowa liczba	☒ Data końca	ND Nie wykryto	C Zgodne	NDP Najwyższy Dopuszczalny Poziom

Uwagi ogólne:

- 1) Wynik niezgodny (NC) bez uwzględnienia niepewności.
- 2) Przewidziany termin zgłaszania uwag: 14 dni od daty wysłania Sprawozdania z badań.
- 3) Wyniki badań odnoszą się wyłącznie do badanych próbek.
- 4) W przypadku próbek pobranych przez Klienta wyniki badań odnoszą się do otrzymanych próbek.
- 5) Niniejsze Sprawozdanie nie może być powielane w części bez pisemnej zgody Laboratorium.
- 6) Niepewność rozszerzona wyniku przy poziomie ufności ok. 95% i współczynniku rozszerzenia k=2, nie uwzględnia pobierania próbek (poza mikrobiologicznymi badaniami wody, powietrza, wymazów i odcisków oraz fizykochemicznymi badaniami wody).
- 7) Informacje dotyczące opisu próbki przedstawione pochyłą czcionką są danymi dostarczonymi przez Klienta.
- 8) Przedstawiając stwierdzenia zgodności z limitami, laboratorium stosuje zasadę prostej akceptacji wg ILAC-G8:09/2019 w przypadku parametrów prawnych, za wyjątkiem gdy zasada podejmowania decyzji została określona przez wymagania/specyfikacje Klienta lub dokumenty normatywne. Zasady podejmowania decyzji przy stwierdzaniu zgodności: IL - prosta akceptacja wg ILAC-G8:09/2019; SE - wg dokumentu SANTE (dot. pestycydów); TX – wg Rozporządzenia Wykonawczego Komisji (UE) 2023/2782 (dot. mikotoksyn); KL - określona przez Klienta.
- 9) Norma wycofana - zastąpiona przez inną normę lub wycofana bez zastąpienia, zweryfikowana w laboratorium jako właściwa do oznaczania parametru.

Autoryzowane 15/07/2026



przez Agata Kwiatkowska
Starszy Specjalista ds. badań

Koniec Sprawozdania z badań