

Raport analityczny AR-25-E8-170937-01



Numer próbki 297-2025-00254977

Data raportu 05.12.2025

Klient	SFD S.A. ul. Głogowska 41 45-315 Opole POLSKA
x Rodzaj próbki	ALLNUTRITION LIVSUPPORT 60 kap 005-32419-3716899
x Zlecający badania	SFD S.A.
x Data zlecenia klienta	12.11.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
x Próbki pobrane przez	zleciennodawcę
x Cel badania	nieokreślony
x Sposób pobrania próbki/próbek	gwarantujący jej reprezentatywność
Data przyjęcia próbki	14.11.2025
x Numer Partii	2025400
x Opakowanie	opakowanie producenta
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1
x Kod próbki klienta	Nowa próbka 15
Data rozpoczęcia badania	14.11.2025
Data zakończenia badania	04.12.2025

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Niepewność pomiaru	Kryteria
A7266	Witamina B6 (pirydoksyna) (A)	USP 41/ NF 36, LC-DAD	314 // 1 ,7	mg/100 g // mg/Capsule	± 10%	1,4 mg/Capsule
DI004	Alanina (A)	ISO 13903:2005, IC-UV	1 ,39	g/100 g	± 14%	
	Arginina (suma) (A)		1 ,27	g/100 g	± 14%	
	Fenylalanina (suma) (A)		0 ,294	g/100 g	± 14%	
	Glicyna (A)		3 ,59	g/100 g	± 14%	
	Histydyna (A)		<0 ,02 (LOQ)	g/100 g		
	Hydroksypolina (A)		1 ,69	g/100 g	± 20%	
	Izoleucyna (A)		0 ,229	g/100 g	± 14%	
	Kwas asparaginowy (A)		1 ,37	g/100 g	± 14%	
	Kwas glutaminowy (suma) (A)		1 ,43	g/100 g	± 14%	
	Leucyna (A)		0 ,467	g/100 g	± 14%	
	Lizyna (suma) (A)		0 ,690	g/100 g	± 14%	

	Ornityna (A)		1,06 // 5,6	g/100 g // mg/Capsule	± 20%	5 mg/Capsule
	Prolina (suma) (A)		1,78	g/100 g	± 14%	
	Seryna (suma) (A)		0,434	g/100 g	± 14%	
	Treonina (A)		0,253	g/100 g	± 14%	
	Tyrozyna (suma) (A)		<0,023 (LOQ)	g/100 g		
	Walina (suma) (A)		0,351	g/100 g	± 14%	
DJ011	Cysteina +cystyna (A)	EN ISO 13903:2005 mod, IC-UV	0,0220	g/100 g	± 14%	
	Metionina (A)		<0,024 (LOQ)	g/100 g		
DJ514	Zawartość kapsułki (deklarowana masa) (#)	1315.07, Grawimetryczna	0,530	g/Capsule		
DJA42	Cholina (suma) (A)	AOAC Vol 91,1 2008, LC-MS/MS	112000 // 59	mg/kg // mg/Capsule	± 10%	42 mg/Capsule
DJB33	Ryboflawina (witamina B2) (A)	EN 14152:2014 mod., LC-FLD	344 // 1,8	mg/100 g // mg/Capsule	± 16%	1,4 mg/Capsule
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	0,039	mg/kg	± 0,010	
E8008	Zawartość ołowiu (A)	PN-EN 15763:2010, ICP-MS	0,051	mg/kg	± 0,013	
E8009	Zawartość rtęci (A)	PN-EN 15763:2010, ICP-MS	<0,005	* mg/kg	0.005 ± 0.001	

* = Poniżej granicy oznaczalności

= Nieakredytowany

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

DJ514: Eurofins Vitamin Testing Denmark 0001: (Not accredited)

A7266, DI004, DJ011, DJA42, DJB33: Eurofins Vitamin Testing Denmark RE00037: DS EN ISO/IEC 17025 DANAK 581

+/- 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 Klienta

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 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-25-E8-170937-01



Sample code 297-2025-00254977

Issue date 05.12.2025

Client	SFD S.A. ul. Głogowska 41 45-315 Opole POLSKA
x Type of sample	ALLNUTRITION LIVSUPPORT 60 caps 005-32419-3716899
x Prescriber	SFD S.A.
x Purchase order date	12.11.2025
Transport by	Courier
x Sampling Person	principal
x Purpose of the testing	not specified
x Type of sampling	to guarantee its representativeness
Reception date	14.11.2025
x Batch number	2025400
x Packaging	manufacturer packaging
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
Number of tested samples	1
x Client sample code	Nowa próbka 15
Start analysis	14.11.2025
End Analysis	04.12.2025

Results / Outcomes

Test code	Parameter	Method	Result	Unit	Uncertainty of measurement	Criteria
A7266	Pyridoxine (vitamin B6) (A)	USP 41/ NF 36, LC-DAD	314 // 1 ,7	mg/100 g // mg/Capsule	± 10%	1,4 mg/Capsule
DI004	Alanine (A)	ISO 13903:2005, IC-UV	1 ,39	g/100 g	± 14%	
	Arginine (A)		1 ,27	g/100 g	± 14%	
	Aspartic acid (A)		1 ,37	g/100 g	± 14%	
	Glutamic acid (A)		1 ,43	g/100 g	± 14%	
	Glycine (A)		3 ,59	g/100 g	± 14%	
	Histidine (A)		<0 ,02 (LOQ)	g/100 g		
	Hydroxyproline (A)		1 ,69	g/100 g	± 20%	
	Isoleucine (A)		0 ,229	g/100 g	± 14%	
	Leucine (A)		0 ,467	g/100 g	± 14%	
	Lysine (A)		0 ,690	g/100 g	± 14%	

	Ornithine (A)		1,06 // 5,6	g/100 g // mg/Capsule	± 20%	5 mg/Capsule
	Phenylalanine (A)		0,294	g/100 g	± 14%	
	Proline (A)		1,78	g/100 g	± 14%	
	Serine (A)		0,434	g/100 g	± 14%	
	Threonine (A)		0,253	g/100 g	± 14%	
	Tyrosine (A)		<0,023 (LOQ)	g/100 g		
	Valine (A)		0,351	g/100 g	± 14%	
DJ011	Cysteine +Cystine (A)	EN ISO 13903:2005 mod, IC-UV	0,0220	g/100 g	± 14%	
	Methionine (A)		<0,024 (LOQ)	g/100 g		
DJ514	Capsule weight, content only (#)	1315.07, Gravimetry	0,530	g/Capsule		
DJA42	Choline, total (A)	AOAC Vol 91,1 2008, LC-MS/MS	112000 // 59	mg/kg // mg/Capsule	± 10%	42 mg/Capsule
DJB33	Riboflavin incl. phosphorylated forms (A)	EN 14152:2014 mod., LC-FLD	344 // 1,8	mg/100 g // mg/Capsule	± 16%	1,4 mg/Capsule
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	0,039	mg/kg	± 0,010	
E8008	Lead content (A)	EN 15763:2009, ICP-MS	0,051	mg/kg	± 0,013	
E8009	Mercury content (A)	EN 15763:2009, ICP-MS	<0,005	* mg/kg	0.005 ± 0.001	

* = Below the specific limit of quantification

= Not accredited

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

Details of laboratory accreditation:

DJ514: Eurofins Vitamin Testing Denmark 0001: (Not accredited)

A7266, DI004, DJ011, DJA42, DJB33: Eurofins Vitamin Testing Denmark RE00037: DS EN ISO/IEC 17025 DANAK 581

+/- 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

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 (range).
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.

NIP: PL5792000046 Regon: 192897343