

Łódź, dnia 22.11.2023 r.

**Państwowy Powiatowy
Inspektor Sanitarny
w Łodzi**

Ocena jakości środka spożywczego Nr 164/HŻ/23/EJ

wydana na podstawie sprawozdania z badań Nr LZ/3449/N/2023 z dnia 27.10.2023 r. przeprowadzonych przez Laboratorium Wojewódzkiej Stacji Sanitarno-Epidemiologicznej w Krakowie.

Państwowy Powiatowy Inspektor Sanitarny w Łodzi na podstawie wyników badań organoleptycznych, fizykochemicznych w kierunku oznaczenia zawartości kwasów tłuszczowych omega 3 oraz oceny znakowania próbki pobranej w dniu 02.10.2023 r. w sklepie SFD nr S32, ul. Karskiego 5, 91-062 Łódź w ramach kontroli urzędowej, wg protokołu pobrania próbek Nr 188/HŻ/2023

stwierdza, że

w zbadanej próbce środka spożywczego:

- **Omega 3 Strong, suplement diety, 90 kapsulek ALLNUTRITION** numer próbki: 188/HŻ/2023/1/1 wyprodukowany przez SFD Spółka Akcyjna, ul. Zielonogórska 4, 45-323 Opole oznakowany datą minimalnej trwałości: 05.2025 i numerem partii 2023850

zawartości kwasów tłuszczowych omega 3 - EPA i DHA oznaczone laboratoryjnie są zgodne z ilościami deklarowanymi przez producenta.

Oznakowanie produktu jest prawidłowe.

Ocena wg:

1. Ustawa z dnia 25 sierpnia 2006r. o bezpieczeństwie żywności i żywienia (tekst jednolity Dz. U. z dnia 28.07.2023 r., poz. 1448)
2. Rozporządzenie Parlament Europejskiego i Rady (UE) Nr 1169/2011 z dnia 25 października 2011r w sprawie przekazywania konsumentom informacji na temat żywności, zmiany rozporządzeń Parlamentu Europejskiego i Rady (WE), nr 1924/2006 i (WE) nr 1925/2006 oraz uchylenia dyrektywy Komisji 87/250/EWG, dyrektywy Rady 90/496/EWG, dyrektywy Komisji 1999/10/WE, dyrektywy 2000/13/WE Parlamentu Europejskiego i Rady, dyrektywy Komisji 2002/67/WE i 2008/5/WE oraz rozporządzenia Komisji (WE) nr 608/2004 (Dz. U. UE L 304 z dnia 22.11.2011r. z późniejszymi zmianami)
3. Rozporządzenie Ministra Zdrowia z dnia 9 października 2007r. w sprawie składu oraz oznakowania suplementów diety (tekst jednolity Dz. U. z dnia 23 grudnia 2022 r., poz. 79).
4. Rozporządzenie (WE) Nr 1924/2006 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 20 grudnia 2006r. w sprawie oświadczeń żywieniowych i zdrowotnych dotyczących żywności (Dz. U. UE., L 12 z dnia 18.01.2007 z późniejszymi zmianami)
5. Rozporządzenie Komisji (UE) NR 432/2012 z dnia 16 maja 2012r. ustanawiające wykaz dopuszczonych oświadczeń zdrowotnych dotyczących żywności, innych niż oświadczenia odnoszące się do zmniejszenia ryzyka choroby oraz rozwoju i zdrowia dzieci (Dz. U. UE , L 136 z dnia 25.5.2012 z późniejszymi zmianami).

PAŃSTWOWY POWIATOWY
INSPEKTOR SANITARNY
w Łodzi
[Podpis]
Małgorzata Niezabitowska-Kowalczyk

Otrzymuje:

1. SFD Spółka Akcyjna, ul. Zielonogórska 4, 45-323 Opole
2. a/a

Sprawozdanie z badań Nr: B/0/09/2023/240/F/9/P/2

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

Zlecenie Nr: B/0/09/2023/240

- 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:		45-323 Opole, ul. Zielonogórska 4						
Nazwa produktu:		SFD OMEGA 3 STRONG 90 CAPS					Data*: 25 września 2023	
Producent:		SFD S.A.						
Data produkcji:		07.2023						
Numer partii:		2023103						
Pobranie próbek wg:		Transport próbek: Przesyłka			Odbierający:		Pracownik GBA POLSKA nr: 2729	
Numer próbki: 38900/09/23		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 25-09-2023		Data zakończenia badań: 23-10-2023		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
	3-MCPD, Suma estrów 3-MCPD i estrów glicydylowych	µg/kg	A/P	GC-MS (Nr Ak. D-PL-14170-01-00)		1371	±490	
Ł	Liczba anizydynowa	-	A	PN-EN ISO 6885:2016-04		6,70	+/-1,34	
Ł	Liczba nadtlenkowa	meq O2/kg	A	PB-72/LF wyd. 6 z dnia 03.01.2022		8,58	+/-0,86	
Ł	Wskaźnik TOTOX	-		PN-EN ISO 6885:2016-04		23,9		

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).

Zamieszczone w sprawozdaniu informacje wyróżnione podkreśleniem zostały przekazane 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:

Niniejszy dokument zastępuje całkowicie Sprawozdanie z badań nr. B/0/09/2023/240/F/9/P/1

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 24-10-2023	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2566 Pracownik GBA POLSKA nr: 2677	Zatwierdził: Starszy Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2653	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	---	--	--

Sprawozdanie z badań Nr: B/0/09/2023/240/F/7
Zleceniodawca: SFD S.A.; 45-315 Opole, ul. Głogowska 41

Zlecenie Nr: B/0/09/2023/240

- 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:		45-323 Opole, ul. Zielonogórska 4						
Nazwa produktu:		SFD OMEGA 3 STRONG 90 CAPS					Data*: 25 września 2023	
Producent:		SFD S.A.						
Data produkcji:		07.2023						
Numer partii:		2023103						
Pobranie próbek wg:							Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2729	
Transport próbek: Przesyłka								
Numer próbki: 38912/09/23		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 25-09-2023		Data zakończenia badań: 29-09-2023		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Kwas eikozapentaenowy EPA i dokozaheksaenowy DHA - suma (z obliczeń)	g/100g	AE	PB-191/LF wyd. 5 z dnia 10.01.2022		45,06		
Ł	Kwas cis-5,8,11,14,17-eikozapentaenowy, EPA (C20:5n3)	g/100g	AE	PB-191/LF wyd. 5 z dnia 10.01.2022		27,42		
Ł	Kwas cis-4,7,10,13,16,19-dokozaheksaenowy, DHA (C22:6n3)	g/100g	AE	PB-191/LF wyd. 5 z dnia 10.01.2022		17,64		
Ł	Kwasy tłuszczowe omega 3	g/100g		PB-191/LF wyd. 5 z dnia 10.01.2022		51,09		
Ł	Tłuszcz całkowity	%	AE	PB-69/LF wyd. 5 z dnia 03.01.2022		70,62		

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).

Zamieszczone w sprawozdaniu informacje wyróżnione podkreśleniem zostały przekazane 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:


EPA = 381,10 +/- 76,22 mg/1,39g

DHA = 245,23 +/- 49,05 mg/1,39g

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Koniec Sprawozdania

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

Sporządzono dnia: 05-10-2023	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2667 Pracownik GBA POLSKA nr: 2677	Zatwierdził: Starszy Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2653	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	---	--	--

Sprawozdanie z badań Nr: B/0/09/2023/107/F/31

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

Zlecenie Nr: B/0/09/2023/107

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:		45-323 Opole, Zielonogórska 4						
Nazwa produktu:		SFD OMEGA 3 STRONG 90 KAPS				Data*: 13 września 2023		
Producent:		SFD S.A.						
Data produkcji:		D.W. 07.2025						
Numer partii:		2033103						
Pobranie próbek wg:						Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 2729		
Transport próbek: Przesyłka								
Numer próbki: 20697/09/23		Ocena próbki: bez zastrzeżeń		Data rozpoczęcia badań: 13-09-2023		Data zakończenia badań: 19-09-2023		
Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	Np.**	N
Ł	Ołów	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,010		
Ł	Rtęć	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		0,003		
Ł	Kadm	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010		< 0,002		

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 stwierdzenia 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).

Zamieszczone w sprawozdaniu informacje wyróżnione podkreśleniem zostały przekazane 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:

Sporządzono dnia: 20-09-2023	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2642	Zatwierdził: Starszy Specjalista ds. Żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2653	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

Raport analityczny AR-22-RE-008659-01

Numer próbki 122-2022-00003814

Data raportu 04.02.2022

Klient	SFD S.A. ul. Głogowska 41 45-315 Opole POLSKA
* Rodzaj próbki	Omega 3 strong 90 kap 005-32419-2841675
* Zlecający badania	SFD S.A.
* Data zlecenia klienta	12.01.2022
* Numer zlecenia	1
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
* Próbki pobrane przez	Zleceniodawcę
* Cel badania	niezdefiniowany
* Sposób pobrania próbki/próbek	gwarantujący jej reprezentatywność
Data przyjęcia próbki	14.01.2022
* Numer Partii	2021676
* Termin przydatności	30.11.2023
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1
* Kod próbki klienta	Omega 3 strong
Data rozpoczęcia badania	20.01.2022
Data zakończenia badania	03.02.2022

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Niepewność pomiaru
DJ510	Masa tabletki (#)	Ph. Eur. 3th Ed., 1997, 2.9.5, Grawimetryczna	1,39	g/Tablet	
J7142	Liczba anizydynowa (A)	§ 64 LFGB L 13.00-15:2018-06 [DE Food], Spektrofotometryczna	9,3		
JJO15	not translated <Tox (cal.: 2x POZ + AnZ)> (#)	Obliczeniowa, Obliczeniowa	19,7		
JK04T	Liczba nadtlenkowa (A)	§ 64 LFGB L 13.00-40:2012-01 [DE Food], Potencjometryczna	5,2	meqO2/kg	

KT02C	Rtęć (Hg) (A)	LS-PP-CH-30, AAS-AMA	<0 ,01	mg/kg	
KT0A2	Kadm (Cd) (A)	LS-PP-CH-85, ICP-MS	<0 ,1	mg/kg	
KT0A3	Ołów (Pb) (A)	LS-PP-CH-85 , ICP-MS	<0 ,3	mg/kg	
UD003	Tłuszcz (A)	EC 152/2009, Grawimetryczna	100 ,0	g/100 g	
UDJFR	Kwasy tłuszczowe trans (A)	CHROM/215, GC-FID	0 ,152	g/100 g tłuszczu	
UDPR2	DHA Kwas dokozaheksaenowy C22:6 (A)	Metoda wewnętrzna, , GC-FID	21100	mg/100 g	
	EPA Kwas eikozapentaenowy C20:5 (A)		32200	mg/100 g	

= Nieakredytowany
A = Metoda akredytowana
x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

DJ510: Eurofins Vitamin Testing Denmark 0001: (Not accredited)

UD003, UDJFR, UDPR2: Eurofins Food Testing UK Ltd (Wolverhampton) RE000DR: BS EN ISO/IEC 17025:2017 UKAS 0342

JJO15: Eurofins Analytik GmbH 0001: (Not accredited)

J7142, JK04T: Eurofins Analytik GmbH RE000DM: DIN EN ISO/IEC 17025:2018 DAkkS D-PL-14251-01-00

KT02C, KT0A2, KT0A3: Eurofins Environment Testing Slovakia Turčianske RE000HB: ISO/IEC 17025:2017 SNAS S-406



Zatwierdzający: Alicja Milczarek
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.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. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.