



GBA POLSKA Sp. z o.o.

Member of GBA GROUP

ul. Mochtyńska 65, 03-289 Warszawa

LABORATORIA BADAWCZE

mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka

GBA POLSKA Sp. z o.o.

Member of GBA GROUP

ul. Mochtyńska 65, 03-289 Warszawa

Sprawozdanie z badań Nr: B/0/06/2025/105/F/31/P/1

Zleceniodawca:

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

Zlecenie Nr:

B/0/06/2025/105

A/P - metodyka akredytowana Podwykonawcy

Przedmiot badania:

Żywność

Adres odebrania:

45-323 Opole, ul.Zielonogórska 4

Nazwa produktu:

SFD ADEK 200 tab

Data*: 03 czerwca 2025

Producent:

SFD S.A.

Data produkcji:

D.W.: 02.2027

Numer partii:

1S250279

Pobranie próbek wg: -

Odbierający:

Pracownik GBA POLSKA nr: 2804

Transport próbek: Przesyłka

Numer próbki: 5095/06/25

Ocena próbki: bez zastrzeżeń

Data rozpoczęcia badań: 07-06-2025

Data zakończenia badań: 17-06-2025

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	U	S/OI
	Witamina K2 - Menachinon 4 (MK-4)	µg/100g	A/P	USP 41 NF36 + EN 14148 (Nr Ak. DANAK 581)		<50		-
	Witamina K2 - Menachinon 4 (MK-4)	µg/dozę	A/P	USP 41 NF36 + EN 14148 (Nr Ak. DANAK 581)		<0,300		-
	Witamina K2 - Menachinon 7 (MK-7)	µg/100g	A/P	USP 41 NF36 + EN 14148 (Nr Ak. DANAK 581)		12300	2460	-
	Witamina K2 - Menachinon 7 (MK-7)	µg/dozę	A/P	USP 41 NF36 + EN 14148 (Nr Ak. DANAK 581)		73,6	14,7	-

Data* - w zależności od sposobu pozyskania przez GBA POLSKA próbki jest datą: pobrania (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).

U - 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.

S/OI - stwierdzenie zgodności / opinia i interpretacja, gdzie:

S – stwierdzenie zgodności z wymaganiami lub specyfikacjami odnoszące się do wyników dla parametrów wskazanych w danym wierszu, gdzie ZGODNE oznacza zgodność, a NIEZGODNE oznacza brak zgodności. Uzgodniona z Klientem zasada podejmowania decyzji i ryzyko z nią związane oraz identyfikacja, które specyfikacje, normy lub ich części są spełnione, a które nie, podane są w uwagach. W przypadku uzyskania rezultatów z badań, stwierdzenie zgodności dla rezultatów spełniających wymagania wskazane w Komunikacie PCA 353 z dnia 24.08.2021 jest realizowane w ramach opinii i interpretacji.

OI – opinia i interpretacja Laboratorium w odniesieniu do uzyskanych wyników jakościowych/rezultatów z badań, gdzie SPEŁNIA oznacza spełnienie wymagań, a NIE SPEŁNIA oznacza niespełnienie wymagań. Wyniki odnoszą się wyłącznie do badanych próbek (pobranych lub odebranych – zgodnie z informacjami przedstawionymi w Sprawozdaniu).

Zamieszczone w Sprawozdaniu informacje wyróżnione kursywą zostały przekazane przez Klienta. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za te informacje. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za sposób pobrania i reprezentatywność próbek przekazanych przez Klienta do badań.

Sprawozdanie bez pisemnej zgody Laboratorium nie może być powielane inaczej, jak tylko w całości.

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

Miejsce wykonywania badań ("Lab."): Ł - Łąjski, ul. Kościelna 2a, 05-119 Legionowo, L - ul. Doświadczalna 50a, 20-280 Lublin, M - ul. Fabryczna 7, 41-404 Mysłowice, P - ul. Kazimierza Tymienieckiego 34, 60-681 Poznań, W – ul. Ząbkowska 18, 03-735 Warszawa, 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/0/06/2025/105/F/31

Doza: tabletki o masie 0,6 g

Przyczyną korekty jest korekta jednostki wyniku witaminy K2.

B/0/06/2025/105/F/31/P/1

Sporządzono dnia: 18-06-2025	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 3031	Autoryzował Sprawozdanie: Starszy Specjalista ds. Żywności i Suplementów Diety Pracownik GBA POLSKA nr: 2942	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	--	--	--

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

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

Koniec Sprawozdania