

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



AB 1334

Data raportu 26.03.2025



Raport analityczny AR-25-E8-037875-01

Numer próbki 297-2025-00064744

x Rodzaj próbki	Witamina D x30ml płyn z zakrętką z pipetą SFD SPG1605 005-32419-3489277
x Zlecający badania	
x Data zlecenia klienta	20.03.2025
Data przyjęcia próbki	26.03.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
x Próbki pobrane przez	zlecniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Cel badania	próbka technologiczna
x Kod próbki klienta	2
x Termin przydatności	03.2027
x Numer Partii	010325
x Opakowanie	opakowanie producenta
x Data produkcji	03.2025
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	26.03.2025
Data zakończenia badania	26.03.2025

Wyniki badań / Rezultaty

E8006	Zawartość kadmu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)			
Zawartość kadmu	<0,005*	mg/kg	0.005 ± 0.001	
E8008	Zawartość ołowiu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)			
Zawartość ołowiu	<0,005*	mg/kg	0.005 ± 0.001	
E8009	Zawartość rtęci (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)			
Zawartość rtęci	<0,005*	mg/kg	0.005 ± 0.001	

* = Poniżej granicy oznaczalności

A = Badanie akredytowane

+/- 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.

x = Dane dostarczone od Klienta

Autoryzujący:

Magdalena Pawlak - Młodszy Asystent – Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Michał Matysiewicz

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.

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



AB 1334

GLOBAL PHARMA CM S.A.
ul. Berezów 49A,
26-130 Suchedniów
POLSKA

Issue date 26.03.2025



Analytical report AR-25-E8-037875-01

Sample code 297-2025-00064744

x Type of sample	Vitamin D x30ml liquid with cap with pipette SFD SPG1605 005-32419-3489277
x Prescriber	
x Purchase order date	20.03.2025
Reception date	26.03.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Sampling Person	principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	technological sample
x Client sample code	2
x Best before date	03 2027
x Batch number	010325
x Packaging	manufacturer packaging
x Production date	03.2025
Number of tested samples	1
Start analysis	26.03.2025
End Analysis	26.03.2025

Results / Outcomes

E8006	Cadmium content (A)		
Method	PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)		
Cadmium content	<0,005*	mg/kg	0.005 ± 0.001
E8008	Lead content (A)		
Method	PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)		
Lead content	<0,005*	mg/kg	0.005 ± 0.001
E8009	Mercury content (A)		
Method	PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)		
Mercury content	<0,005*	mg/kg	0.005 ± 0.001

* = Below the specific limit of quantification

A = Accredited method

+/- 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.

x = Data provided by the customer

Authorized by:
Magdalena Pawlak - Junior Assistant – Chemical Department

Approved by Michał Matysiewicz
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.