



SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 836037/25/GDY

Zleceniodawca SFD SPÓŁKA AKCYJNA GŁOGOWSKA 41 45315 OPOLE		Próbka (wg deklaracji Zleceniodawcy) Opis próbki: ALLDEYNN COLLAROSE 10000 30 ml Partia: 03Df 5119
Data przyjęcia próbki	27.10.2025	Stan próbki: bez zastrzeżeń Numer próbki: 836037/25/GDY Próbka otrzymana od Zleceniodawcy
Data rozpoczęcia badań	07.11.2025	
Data zakończenia badań	24.11.2025	
Data sprawozdania z badań	24.11.2025	

Rodzaj badania Metoda	Jednostka	Wynik
* Witamina D3 ^{1) 2)} PN-EN 12821:2009		
Witamina D3 (cholekalcyferol)	µg/dawkę	1,32 ± 0,49
* Witamina E (α-tokoferol) ^{1) 2)} PB-40/HPLC wyd. III z dn. 28.02.2009		
Witamina E (α-tokoferol)	mg/dawkę	4,44 ± 0,62
Witamina E (α-tokoferol) w przeliczeniu na octan tokoferolu	mg/dawkę	4,88 ± 0,68
* Witamina B9 (kwas foliowy) ^{1) 2) 3)} PB-327 wyd. 3 z dn. 15.04.2025		
Witamina B9 (kwas foliowy)	µg/dawkę	88,0 ± 17,6
* Witamina B12 (cyjanokobalamina) ^{1) 2) 4)} PB-328 wyd. 3 z dn. 15.04.2025		
Witamina B12 (cyjanokobalamina)	µg/dawkę	1,57 ± 0,31
* Witamina B3 (niacyna) ^{1) 2)} EN 15652:2009		
Witamina B3 (niacyna)	mg/dawkę	3,89 ± 0,78

- 1) Dawka deklarowana przez Zleceniodawcę: 30 ml.
- 2) Gęstość próbki deklarowana przez Zleceniodawcę jest równa 1,1552 g/cm³.
- 3) Specyficzność: kwas foliowy (kwas pteroiolo-L-glutaminowy), naturalne formy endogenne, kwas lewomefoliowy. Brak reakcji krzyżowych.
- 4) Specyficzność: kobalamina, cyjanokobalamina, hydroksykobalamina, metylokobalamina, koenzym B12. Brak reakcji krzyżowych.

Autoryzował:
ID: 91, Ekspert ds. Analiz, Sekcja Autoryzacji
ID: 434, Ekspert ds. Analiz, Sekcja Autoryzacji
ID: 758, Ekspert ds. Analiz, Sekcja Autoryzacji
ID: 795, Ekspert ds. Analiz, Sekcja Autoryzacji

Sprawozdanie z badań opatrzone certyfikowaną pieczęcią elektroniczną J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o.

Adres laboratorium:
Chwaszczyńska 180, 81-571 Gdynia

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 836037/25/GDY

Wyniki odnoszą się wyłącznie do otrzymanych i badanych próbek. Jeśli podano niepewność pomiaru i nie określono inaczej, to jest to niepewność rozszerzona, oszacowana dla współczynnika rozszerzenia $k=2$ i poziomu ufności 95% oraz nie uwzględnia niepewności pobierania próbek. Jeśli dokonano stwierdzenia zgodności i nie określono inaczej J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. stosuje zasadę prostej akceptacji według wytycznych ILAC-G8:09/2019. Jeżeli w kolumnie „wynik” przedstawiono zapis w postaci „<” lub „>” oznacza to, iż jest to rezultat badania, bezpośrednio powiązany z dolną lub górną granicą zakresu pomiarowego metody. Jeśli dla takiego rezultatu badania podana jest rozszerzona niepewność pomiaru, to dotyczy ona wyłącznie odpowiednio dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego metody. W przypadku gdy Laboratorium opiera się na rezultacie badania, w kolumnie „stwierdzenie zgodności” przedstawia opinię i interpretację. Niniejsze sprawozdanie nie może być powielane w części bez pisemnej zgody J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. Odpowiedzialność J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. jest ograniczona wyłącznie do danych zawartych w jego oryginale. J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. nie zezwala na stosowanie symbolu akredytacji PCA AB 079 przez swoich klientów, podwykonawców, zewnętrznych dostawców usług i inne strony trzecie. Więcej informacji znajduje się w dokumencie PCA - DA-02. Usługa potwierdzona niniejszym sprawozdaniem podlega Ogólnym Warunkom Świadczenia Usług J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. zamieszczonym na stronie www.hamilton.com.pl.

* Badanie akredytowane

Badanie wykonane przez zewnętrznego dostawcę

KONIEC SPRAWOZDANIA