

Raport analityczny AR-26-E8-077731-02

Korekta raportu numer: AR-26-E8-077731-01

Numer próbki 297-2026-00112968

Data raportu 26.06.2026



Klient

x Rodzaj próbki	POLSKA ALLNUTRITION MAGNESIUM GLYCINATE + L-THEANINE - 100 kaps. 001 005-32419-3913481
x Zlecający badania	
x Data zlecenia klienta	16.06.2026
Próbki dostarczone przez	Zlecniodawcę
x Próbki pobrane przez	zlecniodawcę
x Cel badania	nieokreślony
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Data pobrania próbki	16.06.2026
Data przyjęcia próbki	17.06.2026
x Opakowanie	worek foliowy
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1
x Kod próbki klienta	3
Data rozpoczęcia badania	19.06.2026
Data zakończenia badania	23.06.2026

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Niepewność pomiaru
ZPET0	2-chloro-etanol (wyrażony jako tlenek etylenu) (A)	Internal Method P-14.194-6, GC-MS/MS	< 0 ,01	mg/kg	
	Etylenotlenek(suma etylenotlenku/2-chloroetanolu) (A)		not calculable	mg/kg	
	Tlenek etylenu (wolny) (A)		< 0 ,01	mg/kg	

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

ZPET0: Eurofins Dr. Specht Laboratorien GmbH (HH) RE000CX: DIN EN ISO/IEC 17025:2018 DAkkS D-PL-14198-01-00

I1- niepełne dane w raporcie dotyczące nazwy próbki spowodowane błędem systemu LIMS.

Wiktoria Opalka

Zatwierdzający: Wiktoria Opalka
Asystent 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@eurofin 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.