



GBA POLSKA Sp. z o.o.
Member of GBA GROUP
ul. Mochtyńska 65, 03-289 Warszawa

LABORATORIA BADAWCZE
mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



AB 1095

Sprawozdanie z badań Nr: B/0/06/2026/316/FM/1/P/1

Zleceniodawca:
Zlecenie Nr: B/0/06/2026/316

A - metodyka akredytowana (nr akredytacji AB 1095); referencyjna - o ile prawo tak stanowi (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).
AE - metodyka akredytowana (nr akredytacji AB 1095) z zakresu elastycznego - referencyjna o ile prawo tak stanowi / równoważna do referencyjnej (wynik można wykorzystać do oceny zgodności w obszarze regulowanym prawnie).
NA - metodyka nieakredytowana, objęta systemem PN-EN ISO/IEC 17025:2018-02

Przedmiot badania: Suplementy diety	
Nazwa produktu: ALLNUTRITION OMEGA 3 + VIT E (Omega 3 1000 mg (18/12) + 5 mg witaminy E)	
Data*: 05 czerwca 2026	
Producent:	SFD Spółka Akcyjna
Data produkcji:	06.2026
Numer partii:	2026052

Pobranie próbek wg: -
Transport próbek: Przesyłka

Odbierający: Pracownik GBA POLSKA nr: 3344

Numer próbki: 36174/06/26 Ocena próbki: bez zastrzeżeń Data rozpoczęcia badań: 05-06-2026 Data zakończenia badań: 24-06-2026

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania	Wymagania	Wynik	U	S/OI
Ł	Wskaźnik TOTOX	-	NA	PN-EN ISO 6885:2016-04 Metoda spektrofotometryczna		12,7		-
Ł	Liczba anizydynowa	-	A	PN-EN ISO 6885:2016-04 Metoda spektrofotometryczna		6,4	1,3	-
Ł	Liczba nadtlenkowa	meq O2/kg	A	PB-72/LF wyd. 7 z dnia 11.12.2024 Metoda miareczkowa		3,16	0,32	-
Ł	Zawartość witaminy E (w przeliczeniu na DL-alfa-tokoferol)	mg/dozę	AE	PB-333/LF wyd. 1 z dnia 16.05.2025 HPLC-UV	od 6 mg/dozę do 13 mg/dozę; Specyfikacja Zleceniodawcy	6,1	1,2	ZGODNE
Ł	Zawartość witaminy E (w przeliczeniu na DL-alfa-tokoferol)	mg/100g	AE	PB-333/LF wyd. 1 z dnia 16.05.2025 HPLC-UV		418	84	-
Ł	Ogólna liczba drobnoustrojów	jtk/g	AE	PN-EN ISO 4833-1:2013-12, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/Ap1:2016-11, PN-EN ISO 4833-1:2013-12/A1:2022-06 Metoda płytkowa (posiew wgłębny)	<1,0x10 ³ jtk/g; Specyfikacja Zleceniodawcy	<1,0 x 10 ¹		SPEŁNIA
Ł	Obecność Salmonella spp.	25g	AE	PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09 Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym	nieobecna 25g; Specyfikacja Zleceniodawcy	nie wykryto w 25g		SPEŁNIA
Ł	Obecność przypuszczalnych Escherichia coli	1g	AE	PN-ISO 7251:2006 Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	nieobecne 1g; Specyfikacja Zleceniodawcy	nieobecne w 1g		SPEŁNIA

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania	Wymagania	Wynik	U	S/OI
Ł	Obecność gronkowców koagulazododatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków)	lg	AE	PN-EN ISO 6888-3:2004, PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005 Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym	nieobecne 1g; Specyfikacja Zleceńiodawcy	nieobecne w 1g		SPEŁNIA
Ł	Liczba drożdży i pleśni	jtk/g	AE	PN-ISO 7954:1999 Metoda płytkowa (posiew wgłębnny)	<1,0x10 ² jtk/g; Specyfikacja Zleceńiodawcy	<1,0 x 10 ¹		SPEŁNIA
Ł	Ołów	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010 ICP-MS	≤ 3,0 mg/kg; Rozporządzenie Komisji (UE) 2023/915 z dnia 25 kwietnia 2023 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów niektórych zanieczyszczeń w żywności oraz uchylające rozporządzenie (WE) nr 1881/2006 (ze zm.)	< 0,010	0,002	SPEŁNIA
Ł	Rtęć	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010 ICP-MS	≤ 0,10 mg/kg; Rozporządzenie Komisji (UE) 2023/915 z dnia 25 kwietnia 2023 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów niektórych zanieczyszczeń w żywności oraz uchylające rozporządzenie (WE) nr 1881/2006 (ze zm.)	< 0,0010	0,0002	SPEŁNIA
Ł	Kadm	mg/kg	AE	PN-EN 15763:2010 ICP-MS	≤ 1,0 mg/kg; Rozporządzenie Komisji (UE) 2023/915 z dnia 25 kwietnia 2023 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów niektórych zanieczyszczeń w żywności oraz uchylające rozporządzenie (WE) nr 1881/2006 (ze zm.)	< 0,0020	0,0003	SPEŁNIA
Ł	Kwas cis-5,8,11,14,17-eikozapentaenowy, EPA (C20:5n3)	mg/dozę	AE	PB-191/LF wyd. 6 z dnia 01.10.2024 GC-FID		205	41	-
Ł	Kwas cis-5,8,11,14,17-eikozapentaenowy, EPA (C20:5n3)	g/100g	AE	PB-191/LF wyd. 6 z dnia 01.10.2024 GC-FID		14,03	2,81	-
Ł	Kwas cis-4,7,10,13,16,19-dokozaheksaenowy, DHA (C22:6n3)	mg/dozę	AE	PB-191/LF wyd. 6 z dnia 01.10.2024 GC-FID		130	26	-
Ł	Kwas cis-4,7,10,13,16,19-dokozaheksaenowy, DHA (C22:6n3)	g/100g	AE	PB-191/LF wyd. 6 z dnia 01.10.2024 GC-FID		8,94	1,79	-
Ł	Kwasy tłuszczowe omega 3	mg/dozę	AE	PB-191/LF wyd. 6 z dnia 01.10.2024 GC-FID		420	84	-
Ł	Kwasy tłuszczowe omega 3	g/100g	AE	PB-191/LF wyd. 6 z dnia 01.10.2024 GC-FID		28,81	5,76	-
Ł	Tłuszcz całkowity	%	AE	PB-69/LF wyd. 5 z dnia 03.01.2022 Metoda wagowa		68,77	6,88	-

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).

j.m. - jednostka miary

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 (pobrane lub odebrane – 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

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:

Badana próbka spełnia wymagania wskazane powyżej jako „zgodne” w zakresie badanych parametrów.

Przy stwierdzeniu zgodności zastosowano zasadę prostej akceptacji opisaną w wytycznych dokumentu ILAC-G8-09/2019. W przypadku wyników zbliżonych do granicy tolerancji/specyfikacji ryzyko błędnej akceptacji/odrzućenia wynosi do 50%.

Niniejszy dokument zastępuje całkowicie Sprawozdanie z badań nr. B/0/06/2026/316/FM/1

Przyczyną korekty jest usunięcie wymagań dla parametrów: Wskaźnik TOTOX i Liczba nadtlenkowa.

Doza: 1 kapsułka o masie 1458mg - zgodnie z deklaracją Zleceniodawcy.

Drugim podłożem selektywnym do wykrywania obecności Salmonella spp. zgodnie z PN-EN ISO 6579-1:2017-04, PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09 jest RVS bulion oraz Brilliance Salmonella/Agar.

Do wykrywania gronkowców koagulazo-dodatnich zastosowano podłoże Braid Parker RPF/agar.

Sporządzono dnia: 24-06-2026	Autoryzował wynik: Pracownik GBA Polska nr: 2486 2641 2705 3285	Autoryzował Sprawozdanie: Młodszy Specjalista ds. dokumentacji badań w segmencie żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 3323	Podpisano kwalifikowanym podpisem elektronicznym 
--	---	---	--

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz. Oryginal pdf: Zleceniodawca, kopia pdf: Archiwum w/m

Koniec Sprawozdania