

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



AB 1334

MyBestPharm S.A  
ul. Powstańców 70  
47-220 Kędzierzyn-Koźle  
POLSKA

Data raportu 04.04.2024

## Raport analityczny AR-24-E8-028550-01



### Numer próbki 297-2024-00046563

x Rodzaj próbki	Mybestprotect
x Zlecający badania	MyBestPharm S.A
x Data zlecenia klienta	01.03.2024
Data przyjęcia próbki	11.03.2024
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
x Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Cel badania	brak danych
x Termin przydatności	02.2025
x Numer Partii	024-02
x Opakowanie	opakowanie producenta
Ilość próbek zbadanych	1 (próbka uśredniona z 5)
Data rozpoczęcia badania	13.03.2024
Data zakończenia badania	19.03.2024

### Wyniki badań / Rezultaty

<b>E8006</b>	<b>Zawartość kadmu (A)</b>			
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
<b>E8008</b>	<b>Zawartość ołowiu (A)</b>			
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
<b>E8009</b>	<b>Zawartość rtęci (A)</b>			
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
<b>J7142</b>	<b>Liczba anizydynowa (#)</b>			
Metoda	§ 64 LFGB L 13.00-15:2018-06 [DE Food], Spektrofotometryczna			
	Analiza wykonywana w laboratorium grupy Eurofins Eurofins Analytik GmbH			
	Liczba anizydynowa	6,4		± 1.2
<b>JJ015</b>	<b>TOTOX (na podstawie obliczeń) (#)</b>			
Metoda	Obliczeniowa, Obliczeniowa			
	Analiza wykonywana w laboratorium grupy Eurofins Eurofins Analytik GmbH			

Totox (kal.: 2x POZ + AnZ)	13,4		
<b>JK04T Liczba nadtlenkowa (A)</b>			
Metoda	§ 64 LFGB L 13.00-40:2012-01 [DE Food], Potencjometryczna		
	Eurofins Analytik GmbH, nr akredytacji D-PL-14251-01-00		
Liczba nadtlenkowa	3,5	meqO2/kg	± 0.8
<b>ZV01U PCDD/F (WHO 17) (A)</b>			
Metoda	Potwierdzenie EC 2017/644(żywność)/EC 2017/771(pa, GC-MS/MS		
	Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen, nr akredytacji L201		
1,2,3,4,6,7,8-HeptaCDD	< 0,0400	pg/g fat	
1,2,3,4,6,7,8-HeptaCDF	< 0,0400	pg/g fat	
1,2,3,4,7,8,9-HeptaCDF	< 0,0400	pg/g fat	
1,2,3,4,7,8-HexaCDD	< 0,0400	pg/g fat	
1,2,3,4,7,8-HexaCDF	< 0,0400	pg/g fat	
1,2,3,6,7,8-HexaCDD	< 0,0400	pg/g fat	
1,2,3,6,7,8-HexaCDF	< 0,0400	pg/g fat	
1,2,3,7,8,9-HexaCDD	< 0,0400	pg/g fat	
1,2,3,7,8,9-HexaCDF	< 0,0400	pg/g fat	
1,2,3,7,8-PentaCDD	< 0,0400	pg/g fat	
1,2,3,7,8-PentaCDF	< 0,0400	pg/g fat	
2,3,4,6,7,8-HexaCDF	< 0,0400	pg/g fat	
2,3,4,7,8-PentaCDF	< 0,0400	pg/g fat	
2,3,7,8-TetraCDD	< 0,0400	pg/g fat	
2,3,7,8-TetraCDF	< 0,0400	pg/g fat	
OctaCDD	0,235	pg/g fat	
OctaCDF	< 0,0800	pg/g fat	
WHO(2005)-PCDD/F TEQ (dolna granica)	0,0000706	pg/g fat	± 0.0000222
WHO(2005)-PCDD/F TEQ (górną granica)	0,126	pg/g fat	± 0.0396
WHO(2005)-PCDD/F TEQ (średniozwiązane)	0,0633	pg/g fat	± 0.0199
<b>ZV01V PCB (WHO 12) (A)</b>			
Metoda	Potwierdzenie EC 2017/644(żywność)/EC 2017/771(pa, GC-MS/MS		
	Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen, nr akredytacji L201		
PCB 81	< 0,500	pg/g fat	
PCB 105	< 10,0	pg/g fat	
PCB 114	< 10,0	pg/g fat	
PCB 118	15,8	pg/g fat	
PCB 123	< 10,0	pg/g fat	
PCB 126	< 0,500	pg/g fat	
PCB 156	19,3	pg/g fat	
PCB 157	< 10,0	pg/g fat	
PCB 167	< 10,0	pg/g fat	
PCB 169	< 0,500	pg/g fat	
PCB 189	15,5	pg/g fat	
PCB 77	< 0,500	pg/g fat	
WHO(2005) -PCB TEQ (dolna granica)	0,00152	pg/g fat	± 0.000602

WHO(2005)-PCB TEQ (górn granica)	0,0682	pg/g fat	± 0.0270
WHO(2005)-PCB TEQ (średniozwiązane)	0,0349	pg/g fat	± 0.0138
<b>ZV01W PCB (ICES 6) (A)</b>			
Metoda	Potwierdzenie EC 2017/644(żywność)/EC 2017/771(pa, GC-MS/MS Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen, nr akredytacji L201		
PCB 101	< 0,0200	ng/g fat	
PCB 138	0,0731	ng/g fat	
PCB 153	0,0898	ng/g fat	
PCB 180	0,360	ng/g fat	
PCB 28	< 0,0200	ng/g fat	
PCB 52	< 0,0200	ng/g fat	
Suma 6 NDL-PCB (lower-bound)	0,523	ng/g fat	± 0.165
Suma 6 ndI-PCB (średniozwiązane)	0,553	ng/g fat	± 0.175
Suma 6 ndI-PCB (upper-bound)	0,583	ng/g fat	± 0.184
<b>ZV02Z Suma PCDD/F (WHO 17) + PCB (WHO 12) (A)</b>			
Metoda	Potwierdzenie EC 2017/644(żywność)/EC 2017/771(pa, Obliczeniowa Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen, nr akredytacji L201		
WHO(2005)-PCDD/F+PCB TEQ (doln: granica)	0,00159	pg/g fat	± 0.000803
WHO(2005)-PCDD/F+PCB TEQ (górn granica)	0,195	pg/g fat	± 0.0985
WHO(2005)-PCDD/F+PCB TEQ (średniozwiązane)	0,0981	pg/g fat	± 0.0495
<b>ZV06Y Waga (#)</b>			
Metoda	Metoda wewnętrzna, Grawimetryczna Analiza wykonywana w laboratorium grupy Eurofins Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen		
Waga (otrzymanej próbki)	398	g	

\* = Poniżej określonego poziomu oznaczalności

# = Nieakredytowany

A = Metoda akredytowana

+/- Niepewność pomiaru wyrażona jako niepewność rozszerzona przy poziomie ufności około 95% i współczynniku rozszerzenia k=2. 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

## **PODSUMOWANIE**

----- Wnioski zaimportowane z Eurofins Analytik GmbH -----

Test J7142 nie jest akredytowany dla obecnej matrycy.

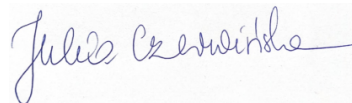
----- Wnioski zaimportowane z Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen -----

Rozszerzona niepewność pomiaru (95%,  $k=2$ ) jest wyświetlana dla parametrów sumy TEQ dioksyn i PCB zgodnie z rozporządzeniem (EG) nr 2017/644 (żywność). Wyniki są oparte na zawartości procentowej tłuszczu wynoszącej 100%. Wartość każdego kongeneru jest mnożona przez jego współczynnik równoważny toksyczności (TEF). Suma tych wartości jest przedstawiana jako równoważnik toksyczności (TEQ).

Dolna granica: koncepcja, która wymaga użycia zera dla wkładu każdego kongeneru < LOQ.

Średnia granica: koncepcja, która wymaga użycia połowy granicy oznaczalności przy obliczaniu udziału każdego kongeneru < LOQ.

Metoda stosowana do ekstrakcji PCDD/PCDDF i PCB: Rozpuszczanie Maksymalny limit Dioksyny - Żywność:  
Zgodnie z wymogami dotyczącymi analizowanych zanieczyszczeń określonymi w rozporządzeniu (EG) nr 2023/915.



---

Autoryzujący:  
Adrianna Syrowa - Laborant - Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Julia Czerwińska  
Koordynator 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@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. 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

MyBestPharm S.A  
ul. Powstańców 70  
47-220 Kędzierzyn-Koźle  
POLSKA

Issue date 04.04.2024

## Analytical report AR-24-E8-028550-01



### Sample code 297-2024-00046563

x Type of sample	Mybestprotect
x Prescriber	MyBestPharm S.A
x Purchase order date	01.03.2024
Reception date	11.03.2024
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	no data
x Best before date	02.2025
x Batch number	024-02
x Packaging	manufacturer packaging
Number of tested samples	1 (averaged sample of 5)
Start analysis	13.03.2024
End Analysis	19.03.2024

## Results / Outcomes

<b>E8006</b>	<b>Cadmium content (A)</b>			
Method	PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)			
Cadmium content	<0,005*	mg/kg		0.005 ± 0.001
<b>E8008</b>	<b>Lead content (A)</b>			
Method	PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)			
Lead content	<0,005*	mg/kg		0.005 ± 0.001
<b>E8009</b>	<b>Mercury content (A)</b>			
Method	PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)			
Mercury content	<0,005*	mg/kg		0.005 ± 0.001
<b>J7142</b>	<b>Anisidine value (#)</b>			
Method	§ 64 LFGB L 13.00-15:2018-06 [DE Food], Spectrophotometry			
Subcontracted to the Eurofins laboratory Eurofins Analytik GmbH				
Anisidine value	6,4			± 1.2
<b>JJO15</b>	<b>TOTOX (#)</b>			
Method	Obliczeniowa, Calculation [Calculation]			
Subcontracted to the Eurofins laboratory Eurofins Analytik GmbH				

Totox (cal.: 2x POZ + AnZ)		13,4		
<b>JK04T</b>	<b>Peroxide value (A)</b>			
Method § 64 LFGB L 13.00-40:2012-01 [DE Food], Potentiometry				
Eurofins Analytik GmbH, accreditation nr. D-PL-14251-01-00				
Peroxide value	3,5		meqO2/kg	± 0.8
<b>ZV01U</b>	<b>PCDD/F (WHO 17) (A)</b>			
Method Potwierdzenie EC 2017/644(żywność)/EC 2017/771(pa, GC-MS/MS)				
Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen, accreditation nr. L201				
1,2,3,4,6,7,8-HeptaCDD	< 0,0400		pg/g fat	
1,2,3,4,6,7,8-HeptaCDF	< 0,0400		pg/g fat	
1,2,3,4,7,8,9-HeptaCDF	< 0,0400		pg/g fat	
1,2,3,4,7,8-HexaCDD	< 0,0400		pg/g fat	
1,2,3,4,7,8-HexaCDF	< 0,0400		pg/g fat	
1,2,3,6,7,8-HexaCDD	< 0,0400		pg/g fat	
1,2,3,6,7,8-HexaCDF	< 0,0400		pg/g fat	
1,2,3,7,8,9-HexaCDD	< 0,0400		pg/g fat	
1,2,3,7,8,9-HexaCDF	< 0,0400		pg/g fat	
1,2,3,7,8-PentaCDD	< 0,0400		pg/g fat	
1,2,3,7,8-PentaCDF	< 0,0400		pg/g fat	
2,3,4,6,7,8-HexaCDF	< 0,0400		pg/g fat	
2,3,4,7,8-PentaCDF	< 0,0400		pg/g fat	
2,3,7,8-TetraCDD	< 0,0400		pg/g fat	
2,3,7,8-TetraCDF	< 0,0400		pg/g fat	
OctaCDD	0,235		pg/g fat	
OctaCDF	< 0,0800		pg/g fat	
WHO(2005)-PCDD/F TEQ (lower-bound)	0,0000706		pg/g fat	± 0.0000222
WHO(2005)-PCDD/F TEQ (medium-bound)	0,0633		pg/g fat	± 0.0199
WHO(2005)-PCDD/F TEQ (upper-bound)	0,126		pg/g fat	± 0.0396
<b>ZV01V</b>	<b>PCB (WHO 12) (A)</b>			
Method Potwierdzenie EC 2017/644(żywność)/EC 2017/771(pa, GC-MS/MS)				
Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen, accreditation nr. L201				
PCB 105	< 10,0		pg/g fat	
PCB 114	< 10,0		pg/g fat	
PCB 118	15,8		pg/g fat	
PCB 123	< 10,0		pg/g fat	
PCB 126	< 0,500		pg/g fat	
PCB 156	19,3		pg/g fat	
PCB 157	< 10,0		pg/g fat	
PCB 167	< 10,0		pg/g fat	
PCB 169	< 0,500		pg/g fat	
PCB 189	15,5		pg/g fat	
PCB 77	< 0,500		pg/g fat	
PCB 81	< 0,500		pg/g fat	
WHO(2005)-PCB TEQ (lower-bound)	0,00152		pg/g fat	± 0.000602

WHO(2005)-PCB TEQ (medium-bound)	0,0349	pg/g fat	± 0.0138
WHO(2005)-PCB TEQ (upper-bound)	0,0682	pg/g fat	± 0.0270
<b>ZV01W PCB (ICES 6) (A)</b>			
Method	Potwierdzenie EC 2017/644(żywność)/EC 2017/771(pa, GC-MS/MS Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen, accreditation nr. L201		
PCB 101	< 0,0200	ng/g fat	
PCB 138	0,0731	ng/g fat	
PCB 153	0,0898	ng/g fat	
PCB 180	0,360	ng/g fat	
PCB 28	< 0,0200	ng/g fat	
PCB 52	< 0,0200	ng/g fat	
Total 6 ndl-PCB (lower-bound)	0,523	ng/g fat	± 0.165
Total 6 ndl-PCB (medium-bound)	0,553	ng/g fat	± 0.175
Total 6 ndl-PCB (upper bound)	0,583	ng/g fat	± 0.184
<b>ZV02Z Sum PCDD/F (WHO 17) + PCB (WHO 12) (A)</b>			
Method	Potwierdzenie EC 2017/644(żywność)/EC 2017/771(pa, Calculation Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen, accreditation nr. L201		
WHO(2005)-PCDD/F+PCB TEQ (lower-bound)	0,00159	pg/g fat	± 0.000803
WHO(2005)-PCDD/F+PCB TEQ (medium-bound)	0,0981	pg/g fat	± 0.0495
WHO(2005)-PCDD/F+PCB TEQ (upper-bound)	0,195	pg/g fat	± 0.0985
<b>ZV06Y Weight (#)</b>			
Method	Metoda wewnętrzna, Gravimetry Subcontracted to the Eurofins laboratory Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen		
Weight (received sample)	398	g	

\* = less than the limit of quantification

# = Not accredited

A = Method accredited

+/- Uncertainty of measurement presented as expanded uncertainty of measurement (95%; k=2). 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

## JUDGEMENT

----- Imported conclusion from Eurofins Analytik GmbH -----

The test J7142 is not accredited for the present matrix.

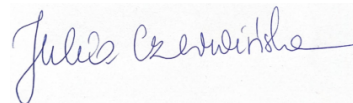
----- Imported conclusion from Eurofins Lab Zeeuws-Vlaanderen -----

The expanded measurement uncertainty (95%,  $k=2$ ) is displayed for the Dioxin and PCB sum TEQ parameters according to Regulation (EG) Nr. 2017/644 (food). Results are based on a fat percentage of 100 percent. The value of each congener is multiplied by its Toxicity Equivalent Factor (TEF). The sum of these values is presented as the Toxic Equivalency (TEQ).

Lower-bound: the concept which requires using zero for the contribution of each congener < LOQ.

Medium-bound: the concept which requires using half of the limit of quantification calculating the contribution of each congener < LOQ.

Upper-bound: the concept which requires using the limit of quantification for the contribution of each congener < LOQ. Method used for extraction of PCDD/PCDFs and PCB: Dissolve Maximum limit Dioxins - Food: In compliance with requirements regarding to the analysed contaminants by Regulation (EG) Nr. 2023/915.



---

Authorized by:  
Adrianna Syrowa - Laboratory Technician - Chemical Department

Approved by: Julia Czerwińska  
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](mailto: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. The laboratory is not responsible for the data provided by customers. The data provided may affect the validity of the results.





## SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 649450/24/GDY

Zleceniodawca <b>My Best Pharm S.A.</b> POWSTAŃCÓW 70 47-220 KĘDZIERZYN-KOŹLE		Próbka (wg deklaracji Zleceniodawcy) Opis próbki: Suplement diety w formie oleju - MyBestProtect Pomarańcza Partia: 029-01 Data produkcji: 01.04.2024 Data przydatności: 01.04.2025
Data przyjęcia próbki	17.10.2024	Stan próbki: bez zastrzeżeń  Próbka otrzymana od Zleceniodawcy
Data rozpoczęcia badań	21.10.2024	
Data zakończenia badań	04.11.2024	
Data utworzenia sprawozdania	04.11.2024	

Rodzaj badania Metoda	Jednostka	Wynik	Kryterium	Stwierdzenie zgodności
* Zawartość pierwiastków <sup>3) 4)</sup> PN-EN 15763:2010				
Ołów (Pb)	mg/kg	< 0,010 (0,010 ± 0,003)	≤ 3,0	Zgodny
Arsen (As)	mg/kg	0,012 ± 0,002	-	-
Kadm (Cd)	mg/kg	< 0,0010 (0,0010 ± 0,0002)	≤ 1,0	Zgodny
Rtęć (Hg)	mg/kg	< 0,0010 (0,0010 ± 0,0002)	≤ 0,10	Zgodny
* # Tlenek etylenu <sup>2)</sup> PV-SA-399; (GC-MS/MS) 2023-08				
2-Chloroetanol <sup>1)</sup>	mg/kg	Nie wykryto	-	-
Tlenek etylenu (suma tlenku etylenu i 2-chloroetanolu wyrażona jako tlenek etylenu)	mg/kg	Nie wykryto	-	-
Tlenek etylenu <sup>1)</sup>	mg/kg	Nie wykryto	-	-

1) RL: 0,010 mg/kg

2) Tlenek etylenu jest substancją zabronioną do stosowania w żywności w Unii Europejskiej i jakkolwiek jego obecność w żywności jest zabroniona.

3) Dolna granica zakresu pomiarowego akredytowanej metody, będąca jednocześnie granicą oznaczania ilościowego wyznaczoną przez Laboratorium.

4) 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.

Badanie: Tlenek etylenu wykonano w laboratorium o numerze akredytacji D-PL-14400-01-00

Autoryzował:

ID: 295, Ekspert ds. Analiz, Pracownia Spektrometrii

Wyniki analiz podwykonawczych są autoryzowane przez osoby upoważnione przez zewnętrznego dostawcę badań

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

Adres laboratorium:

Chwaszczyńska 180, 81-571 Gdynia

Wyniki odnoszą się wyłącznie do otrzymanych 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” akredytowanej metody przedstawiono zapis w postaci „<” lub „>” oznacza to, iż jest to rezultat badania, bezpośrednio powiązany z dolną lub górną granicą zakresu pomiarowego akredytowanej metody, natomiast podana rozszerzona niepewność pomiaru dotyczy wyłącznie odpowiednio dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody. W takim przypadku Laboratorium w kolumnie „stwierdzenie zgodności” przedstawia opinię i interpretację, która opiera się na uzyskanym rezultacie badania. 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.

**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 649450/24/GDY**

\* Badanie akredytowane

# Badanie wykonane przez zewnętrznego dostawcę

---

**KONIEC SPRAWOZDANIA**



## SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 649449/24/GDY

Zleceniodawca <b>My Best Pharm S.A.</b> POWSTAŃCÓW 70 47-220 KĘDZIERZYN-KOŹLE		Próbka (wg deklaracji Zleceniodawcy) Opis próbki: Suplement diety w formie oleju - MyBestProtect Malina Partia: 033-04 Data produkcji: 01.09.2024 Data przydatności: 01.09.2025	
Data przyjęcia próbki	17.10.2024	Stan próbki: bez zastrzeżeń  Próbka otrzymana od Zleceniodawcy	
Data rozpoczęcia badań	21.10.2024		
Data zakończenia badań	04.11.2024		
Data utworzenia sprawozdania	04.11.2024		

Rodzaj badania Metoda	Jednostka	Wynik	Kryterium	Stwierdzenie zgodności
* Zawartość pierwiastków <sup>3) 4)</sup> PN-EN 15763:2010				
Ołów (Pb)	mg/kg	< 0,010 (0,010 ± 0,003)	≤ 3,0	Zgodny
Arsen (As)	mg/kg	0,021 ± 0,004	-	-
Kadm (Cd)	mg/kg	< 0,0010 (0,0010 ± 0,0002)	≤ 1,0	Zgodny
Rtęć (Hg)	mg/kg	< 0,0010 (0,0010 ± 0,0002)	≤ 0,10	Zgodny
* # Tlenek etylenu <sup>2)</sup> PV-SA-399; (GC-MS/MS) 2023-08				
2-Chloroetanol <sup>1)</sup>	mg/kg	Nie wykryto	-	-
Tlenek etylenu (suma tlenku etylenu i 2-chloroetanolu wyrażona jako tlenek etylenu)	mg/kg	Nie wykryto	-	-
Tlenek etylenu <sup>1)</sup>	mg/kg	Nie wykryto	-	-

1) RL: 0,010 mg/kg

2) Tlenek etylenu jest substancją zabronioną do stosowania w żywności w Unii Europejskiej i jakkolwiek jego obecność w żywności jest zabroniona.

3) Dolna granica zakresu pomiarowego akredytowanej metody, będąca jednocześnie granicą oznaczania ilościowego wyznaczoną przez Laboratorium.

4) 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.

Badanie: Tlenek etylenu wykonano w laboratorium o numerze akredytacji D-PL-14400-01-00

Autoryzował:

ID: 295, Ekspert ds. Analiz, Pracownia Spektrometrii

Wyniki analiz podwykonawczych są autoryzowane przez osoby upoważnione przez zewnętrznego dostawcę badań

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

Adres laboratorium:

Chwaszczyńska 180, 81-571 Gdynia

Wyniki odnoszą się wyłącznie do otrzymanych 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” akredytowanej metody przedstawiono zapis w postaci „<” lub „>” oznacza to, iż jest to rezultat badania, bezpośrednio powiązany z dolną lub górną granicą zakresu pomiarowego akredytowanej metody, natomiast podana rozszerzona niepewność pomiaru dotyczy wyłącznie odpowiednio dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego akredytowanej metody. W takim przypadku Laboratorium w kolumnie „stwierdzenie zgodności” przedstawia opinię i interpretację, która opiera się na uzyskanym rezultacie badania. 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.

**SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 649449/24/GDY**

\* Badanie akredytowane

# Badanie wykonane przez zewnętrznego dostawcę

---

**KONIEC SPRAWOZDANIA**