

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



AB 1334

Wojciech Skarbek
ul. Meteorologów 13/5
40 -526 Katowice
POLSKA

Data raportu 28.05.2026



Raport analityczny AR-26-E8-067525-01

Numer próbki 297-2026-00094093

x Rodzaj próbki	Rise Supplements: Lactobacillus Reuteri 5 mld CFU 90 kapsulek
x Zlecający badania	Wojciech Skarbek
x Data zlecenia klienta	20.05.2026
Data przyjęcia próbki	21.05.2026
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
x Próbki pobrane przez	zlecniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	nie objęty planem pobierania
x Cel badania	próbka technologiczna
x Termin przydatności	30.04.2028
x Numer Partii	54716
x Opakowanie	butelka plastikowa - opakowanie PET
Ilość próbek zbadanych	1 (próbka uśredniona z 2)
Data rozpoczęcia badania	21.05.2026
Data zakończenia badania	28.05.2026

Wyniki badań / Rezultaty

E8006	Zawartość kadmu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Zawartość kadmu	0,019	mg/kg		± 0,005
E8007	Zawartość arsenu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Zawartość arsenu	0,407	mg/kg		± 0,102
E8008	Zawartość ołowiu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Zawartość ołowiu	0,010	mg/kg		± 0,003
E8009	Zawartość rtęci (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, 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

Natalia Napierańska

Autoryzujący:

Magdalena Pawlak - Asystentka – Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Natalia Napierańska

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 Lodz
POLAND
www.eurofins.pl



AB 1334

Wojciech Skarbek
ul. Meteorologów 13/5
40 -526 Katowice
POLSKA

Issue date 28.05.2026



Analytical report AR-26-E8-067525-01

Sample code 297-2026-00094093

x Type of sample	Rise Supplements: Lactobacillus Reuteri 5 mld CFU 90 capsules
x Prescriber	Wojciech Skarbek
x Purchase order date	20.05.2026
Reception date	21.05.2026
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Sampling Person	principal
x Type of sampling	not covered with the collection plan
x Purpose of the testing	technological sample
x Best before date	30.04.2028
x Batch number	54716
x Packaging	plastic bottle - PET packaging
Number of tested samples	1 (averaged sample of 2)
Start analysis	21.05.2026
End Analysis	28.05.2026

Results / Outcomes

E8006	Cadmium content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Cadmium content		0,019	mg/kg	± 0,005
E8007	Arsenic content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Arsenic content		0,407	mg/kg	± 0,102
E8008	Lead content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Lead content		0,010	mg/kg	± 0,003
E8009	Mercury content (A)			
Method	EN 15763:2009, 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

Natalia Napieralska

Authorized by:
Magdalena Pawlak - Assistant – Chemical Department

Approved by Natalia Napieralska
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.