

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ

Sprawozdanie z Badań Nr :	3244727-0
Anulowane i zastąpione Sprawozdanie :	3220166-0
Data wystawienia :	05/05/2026
Strona	1/2
Klient :	PL_VILOW-1
Numer projektu :	PL_VILOW-1_WAW_26_00001
Numer zlecenia :	ZL/Ver.2/000185/26
Wykonak:	Laboratorium Silliker Polska (z wyjątkiem gdzie →)
Waryńskiego 1	
00-645 Warszawa	
Tel. : +48 592 47 11	
Mail : dok@mxns.com	



Dla : Viloway Sp. z o.o.
Nakło Śląskie
POLAND

OPIS PRÓBK

Nr etykiety : PL-00127278

Nr próbki chemicznej: 10388698

Nazwa próbki : LIVER+

Data dostarczenia: 15/04/2026 14:25

Metoda pobrania próbki: nie udostępniono planu/metody

Przedmiot badań: Suplementy

Masa netto: 60 kapsulek

Trwałość próbki przed: 30/09/2027

Pobór próbki:

Pobrane przez klienta

Stan próbki:

Dobry, bez zastrzeżeń

Producent:

Viloway Sp. z o.o.

Numer partii:

09.2027

WYNIKI BADAŃ

WYNIKI BADAŃ FIZYKOCHEMICZNYCH

Rodzaj badania	Wynik [±Niepewność]	Jednostka	Limit [Wartość docelowa]	LOD	LOQ
☑① Pb → Chelab Resana/MP 1288 rev 24 2025	0,0257 [±0,0059]	mg/kg	≤ 3,0	0.0017	0.005
☑① Hg → Chelab Resana/MP 1288 rev 24 2025	< 0,0017	mg/kg	≤ 0,1	0.0017	0.005
☑① Cd → Chelab Resana/MP 1288 rev 24 2025	0,0053 [±0,0034]	mg/kg	≤ 1,0	0.0017	0.005

Komentarze: Dodano limity na prośbę klienta.

Stwierdzenie zgodności z wymaganiami: Wyniki badań w badanym zakresie są zgodne z ustaleniami z Klientem (pkt 8 IL).

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ

Sprawozdanie z Badań Nr :	3244727-0
Anulowane i zastąpione Sprawozdanie :	3220166-0
Data wystawienia :	05/05/2026
Strona	2/2

① Nr akredytacji Accredia 00051

<input checked="" type="checkbox"/> Akredytowane	<input checked="" type="checkbox"/> Potwierdzono	<input type="checkbox"/> Retest	LOD Granica wykrywalności	NC Niezgodne
<input checked="" type="checkbox"/> Podwykonawstwo	<input checked="" type="checkbox"/> Data początku	N/A Nie dotyczy	LOQ Granica oznaczalności	
est. Szacunkowa liczba	<input checked="" type="checkbox"/> Data końca	ND Nie wykryto	C Zgodne	NDP Najwyższy Dopuszczalny Poziom

Uwagi ogólne:

- 1) Wynik niezgodny (NC) bez uwzględnienia niepewności.
- 2) Przewidziany termin zgłaszania uwag: 14 dni od daty wysłania Sprawozdania z badań.
- 3) Wyniki badań odnoszą się wyłącznie do badanych próbek.
- 4) W przypadku próbek pobranych przez Klienta wyniki badań odnoszą się do otrzymanych próbek.
- 5) Niniejsze Sprawozdanie nie może być powielane w części bez pisemnej zgody Laboratorium.
- 6) Niepewność rozszerzona wyniku przy poziomie ufności ok. 95% i współczynniku rozszerzenia k=2, nie uwzględnia pobierania próbek (poza mikrobiologicznymi badaniami wody, powietrza, wymazów i odcisków oraz fizykochemicznymi badaniami wody).
- 7) Informacje dotyczące opisu próbki przedstawione pochyłą czcionką są danymi dostarczonymi przez Klienta.
- 8) Przedstawiając stwierdzenia zgodności z limitami, laboratorium stosuje zasadę prostej akceptacji wg ILAC-G8:09/2019 w przypadku parametrów prawnych, za wyjątkiem gdy zasada podejmowania decyzji została określona przez wymagania/specyfikacje Klienta lub dokumenty normatywne. Zasady podejmowania decyzji przy stwierdzaniu zgodności: IL - prosta akceptacja wg ILAC-G8:09/2019; SE - wg dokumentu SANTE (dot. pestycydów); TX - wg Rozporządzenia Wykonawczego Komisji (UE) 2023/2782 (dot. mikotoksyn); KL - określona przez Klienta.
- 9) Norma wycofana - zastąpiona przez inną normę lub wycofana bez zastąpienia, zweryfikowana w laboratorium jako właściwa do oznaczania parametru.

Autoryzowane 05/05/2026

Agata Kwiatkowska

przez Agata Kwiatkowska
Starszy Specjalista ds. badań

Koniec Sprawozdania z badań