

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ

Sprawozdanie z Badań Nr : 3244728-0
 Anulowane i zastąpione Sprawozdanie : 3220167-0
 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-00127277

Nr próbki chemicznej: 10388709

Nazwa próbki :	BORELIA +	Pobór próbki:	Pobrane przez klienta
Data dostarczenia:	15/04/2026 14:25	Stan próbki:	Dobry, bez zastrzeżeń
Metoda pobrania próbki:	nie udostępniono planu/metody	Producent:	Viloway Sp. z o.o.
Przedmiot badań:	Suplementy	Numer partii:	02.2027
Masa netto:	60 kapsulek		
Trwałość próbki przed:	28/02/2027		

WYNIKI BADAŃ

WYNIKI BADAŃ FIZYKOCHEMICZNYCH

Rodzaj badania	Wynik [±Niepewność]	Jednostka	Limit [Wartość docelowa]	LOD	LOQ
☑① Pb → Chelab Resana/MP 1288 rev 24 2025	0,065 [±0,015]	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	0,0153 [±0,0045]	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 :	3244728-0
Anulowane i zastąpione Sprawozdanie :	3220167-0
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