



LABORATORIA BADAWCZE
mikrobiologia - fizykochemia - sensoryka



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

AB 1095

Sprawozdanie z badań Nr: Ł/0/04/2026/1549/F/C/22/P/1

Zleceniodawca: OSTROVIT SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ; 18-300 Zambrow, ul. Sitarska 16

Zlecenie Nr: Ł/0/04/2026/1549

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).

A/P - metodyka akredytowana Podwykonawcy

Przedmiot badania: żywność

Nazwa produktu: *OstroVit Vitamin D3 + K2 softgel 90 caps*

Data*: 14 kwietnia 2026

Producent:

Brak danych

Data produkcji:

Brak danych

Numer partii:

SOF/0000436; Data minimalnej trwałości: 12.11.2028

Pobranie próbek wg: -

Odbierający:

Pracownik GBA POLSKA nr: 3227

Transport próbek: Przesyłka

Numer próbek: 38919/04/26

Ocena próbek:

bez zastrzeżeń

Data rozpoczęcia badań: 14-04-2026

Data zakończenia badań: 06-05-2026

Lab.	Badany parametr	j.m.	Akr.	Metodyka badania wg	Wymagania	Wynik	U	S/OI
Ł	Zawartość witaminy D3	µg/100g	AE	PB-333/LF wyd. 1 z dnia 16.05.2025		13875	2 775	-
	Witamina K2 - Menachinon 7 (MK-7)	µg/100g	A/P	USP 41 NF36 + EN 14148 (Nr Ak. DANAK 581)		35800	7160	-
Ł	Zawartość witaminy D3	IU/dozę	AE	PB-333/LF wyd. 1 z dnia 16.05.2025	od 1600 IU/dozę do 3000 IU/dozę; Wymagania Zleceniodawcy	2220	444	ZGODNE
	Witamina K2 - Menachinon 4 (MK-4)	µg/dozę	A/P	USP 41 NF36 + EN 14148 (Nr Ak. DANAK 581)		<0,200		-
	Witamina K2 - Menachinon 7 (MK-7)	µg/dozę	A/P	USP 41 NF36 + EN 14148 (Nr Ak. DANAK 581)	od 80 µg/dozę do 150 µg/dozę; Wymagania Zleceniodawcy	143	29	ZGODNE
	Witamina K2 - Menachinon 4 (MK-4)	µg/100g	A/P	USP 41 NF36 + EN 14148 (Nr Ak. DANAK 581)		<50		-

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 (pobranych lub odebranych – 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 „zgodnie” 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/odrzućcia wynosi do 50%.

Niniejszy dokument zastępuje całkowicie Sprawozdanie z badań nr. Ł/0/04/2026/1549/F/C/22

Doza: kapsułka o masie 0,400 g - *zgodnie z deklaracją Zleceniodawcy.*

Przyczyną korekty jest zmiana jednostek wyniku dla zawartości witaminy D3.

Sporządzono dnia: 06-05-2026	Autoryzował wynik: Pracownik GBA POLSKA nr: 2566 Pracownik GBA POLSKA nr: 2705 Pracownik GBA POLSKA nr: 3242	Autoryzował Sprawozdanie: Specjalista ds. Dokumentacji branży badań żywności Pracownik GBA POLSKA nr: 2879 
--	--	--

Sprawozdanie sporządzono w 1 egz.

Oryginal pdf: Zleceniodawca, kopia pdf: Archiwum w/m

Koniec Sprawozdania