

Eurofins Polska Sp. z o.o.
Aleja Wojska Polskiego 90 A
PL-82 200 Malbork
POLSKA
Tel: +48 55 272 04 73, Fax:
www.eurofins.pl



AB 1334

LEVANN Sp. z o.o.
UL. BUKOWIŃSKA, nr 24A, lok. 114
02-703 WARSZAWA
POLSKA

Data raportu 10.12.2025



Raport analityczny AR-25-ST-200644-01

Numer próbki 720-2025-00332555

* Rodzaj próbki	Levann Supplements jA Immunity Complex 005-32419-3727199
* Zlecający badania	LEVANN Sp. z o.o.
* Data zlecenia klienta	24.11.2025
* Numer zlecenia	28/2025
Data przyjęcia próbki	28.11.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
* Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Cel badania	nieokreślony
* Kod próbki klienta	8
* Termin przydatności	07.2027
* Opakowanie	opakowanie producenta
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	28.11.2025
Data zakończenia badania	09.12.2025

Wyniki badań / Rezultaty

E8006	Zawartość kadmu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334				
Zawartość kadmu	0,025	mg/kg	± 0,006	
E8008	Zawartość ołowiu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334				
Zawartość ołowiu	0,044	mg/kg	± 0,011	
E8009	Zawartość rtęci (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334				
Zawartość rtęci	<0,005	* mg/kg	0.005 ± 0.001	
ST10M	Zawartość glutenu - alergen (A)			
Metoda	PB/CH/46 wyd.1 z dnia 05.08.2021, ELISA			
Zawartość gliadyny	<1,56	* mg/kg	1.56 ± 0.53	

Zawartość glutenu

<3,12

* mg/kg

3.12 ± 1.06

* = 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



Autoryzujący:

Anna Małgorzata Grodek - Starszy Asystent Eurofins Polska Sp. z o.o.

Magdalena Pawlak - Młodszy Asystent – Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Paulina Matusiewicz

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.
Aleja Wojska Polskiego 90 A
PL-82 200 Malbork
POLAND
Tel: +48 55 272 04 73, Fax:
www.eurofins.pl



AB 1334

LEVANN Sp. z o.o.
UL. BUKOWIŃSKA, nr 24A, lok. 114
02-703 WARSZAWA
POLSKA

Issue date 10.12.2025



Analytical report AR-25-ST-200644-01

Sample code 720-2025-00332555

* Type of sample	Levann Supplements jA Immunity Complex 005-32419-3727199
* Prescriber	LEVANN Sp. z o.o.
* Purchase order date	24.11.2025
* Client Purchase order nr.	28/2025
Reception date	28.11.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
* Sampling Person	principal
* Type of sampling	no data
* Purpose of the testing	not specified
* Client sample code	8
* Best before date	07.2027
* Packaging	manufacturer packaging
Number of tested samples	1
Start analysis	28.11.2025
End Analysis	09.12.2025

Results / Outcomes

E8006	Cadmium content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334				
Cadmium content		0,025	mg/kg	± 0,006
E8008	Lead content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334				
Lead content		0,044	mg/kg	± 0,011
E8009	Mercury content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334				
Mercury content		<0,005	* mg/kg	0.005 ± 0.001
ST10M	Gluten content - allergen (A)			
Method	PB/CH/46 issue 1 of 05.08.2021, ELISA			
Gliadin content		<1,56	* mg/kg	1.56 ± 0.53

Gluten content

<3,12

* mg/kg

3.12 ± 1.06

* = 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



Authorized by:

Anna Malgorzata Grodek - Senior Assistant Eurofins Polska Sp. z o.o.

Magdalena Pawlak - Junior Assistant – Chemical Department

Approved by Paulina Matusiewicz

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.