

Raport analityczny AR-26-E8-034179-02

Korekta raportu numer: AR-26-E8-034179-01

Numer próbki 297-2026-00040458

Data raportu 30.07.2026



Klient

ForMeds Sp. z o.o.
ul. Grunwaldzka 184
60-166 Poznań
POLSKA
BICAPS ADEK max
005-32419-3803926
ForMeds Sp. z o.o.
27.02.2026
07 Eurofins
Firmę kurierską
zleciennodawcę
nieokreślony
gwarantujący jej reprezentatywność
02.03.2026
05.03.2026
K420226
02.2026
01.02.2028
opakowanie producenta
bez zastrzeżeń
w temp. otoczenia
1 (próbka uśredniona z 2)
Nowa próbka
09.03.2026
13.03.2026

x Rodzaj próbki

x Zlecający badania

x Data zlecenia klienta

x Numer zlecenia

Próbki dostarczone przez

x Próbki pobrane przez

x Cel badania

x Sposób pobrania próbki/próbek

x Data pobrania próbki

Data przyjęcia próbki

x Numer Partii

x Data produkcji

x Termin przydatności

x Opakowanie

Stan próbki

Warunki transportu

Ilość próbek zbadanych

x Kod próbki klienta

Data rozpoczęcia badania

Data zakończenia badania

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Niepewność pomiaru	Kryteria	Zgodny / Niezgodny
DJ2KE	Menachinon - 4 (A)	USP 41 NF36 method 1 mod.+ EN 14148 mod. , LC-FLD	<50 (LOQ)	µg/100 g			
	Menachinon - 7 (A)		41400 // 220	µg/100 g // µg/Capsule	± 8280,000	160-300 µg/Capsule	Zgodny
DJC0N	Interpretacja/komentarz (#)		Yes				

= Nieakredytowany

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

DJC0N: Eurofins Vitamin Testing Denmark 0001: (Not accredited)

DJ2KE: Eurofins Vitamin Testing Denmark RE00037: DS EN ISO/IEC 17025 DANAK 581

+/- 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.

PODSUMOWANIE

Masa wypełnienia kapsułki = 532 mg

Badana próbka spełnia wymagania Klienta, w zakresie badanych parametrów. Zgodność stwierdzono na podstawie danych zawartych na zleceniu.

E9 - Przyczyna korekty. Aktualizacja limit service key

E9 - Reason for correction. Service Key Limit Update



Zatwierdzający: Wiktoria Tomecka-Orzel

Młodszy 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@eurofin 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.

Analytical report AR-26-E8-034179-02

Correction of report No.: AR-26-E8-034179-01

Sample code 297-2026-00040458

Issue date 30.07.2026


Client

ForMeds Sp. z o.o.
ul. Grunwaldzka 184
60-166 Poznań
POLSKA

x Type of sample

BICAPS ADEK max
005-32419-3803926

x Prescriber

ForMeds Sp. z o.o.

x Purchase order date

27.02.2026

x Client Purchase order nr.

07 Eurofins

Transport by

Courier

x Sampling Person

principal

x Purpose of the testing

not specified

x Type of sampling

to guarantee its representativeness

x Date of sampling

02.03.2026

Reception date

05.03.2026

x Batch number

K420226

x Production date

02.2026

x Best before date

01.02.2028

x Packaging

manufacturer packaging

Sample condition

acceptable

Transport condition

at ambient temp.

Number of tested samples

1 (averaged sample of 2)

x Client sample code

Nowa próbka

Start analysis

09.03.2026

End Analysis

13.03.2026

Results / Outcomes

Test code	Parameter	Method	Result	Unit	Uncertainty of measurement	Criteria	Correct / Incorrect
DJ2KE	Menaquinone 4 (vitamin K2) (A)	USP 41 NF36 method 1 mod.+ EN 14148 mod. , LC-FLD	<50 (LOQ)	µg/100 g			
	Menaquinone 7 (vitamin K2) (A)		41400 // 220	µg/100 g // µg/Capsule	± 8280,000	160-300 µg/Capsule	Pass
DJC0N	Testing performed on capsule content (#)		Yes				

= Not accredited

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

Details of laboratory accreditation:

DJC0N: Eurofins Vitamin Testing Denmark 0001: (Not accredited)

DJ2KE: Eurofins Vitamin Testing Denmark RE00037: DS EN ISO/IEC 17025 DANAK 581

+/- 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.

JUDGEMENT

Capsule filling weight = 532 mg

The tested sample meets the customer's requirements regarding the tested parameters. Compliance was determined based on the data contained in the order.

E9 - Przyczyna korekty. Aktualizacja limit service key

E9 - Reason for correction. Service Key Limit Update



Approved by Wiktoria Tomecka-Orzel
Junior 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.

NIP: PL5792000046 Regon: 192897343