



Raport analityczny AR-25-RE-052173-02

Korekta raportu numer: AR-25-RE-052173-01

Numer próbki 122-2025-00084172

Data raportu 17.06.2025

Klient

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

x Rodzaj próbki

BICAPS B COMPLEX
005-32419-3522419

x Zlecający badania

ForMeds Sp. z o.o.

x Data zlecenia klienta

25.04.2025

x Numer zlecenia

5. Eurofins

Próbki dostarczone przez

Firmę kurierską

x Próbki pobrane przez

Zleceniodawcę

x Cel badania

nieokreślony

x Sposób pobrania próbki/próbek

zgodnie z planem pobierania próbek

x Data pobrania próbki

25.04.2025

Data przyjęcia próbki

01.05.2025

x Numer Partii

K020425

x Data produkcji

04.2025

x Termin przydatności

01.04.2027

Stan próbki

bez zastrzeżeń

Warunki transportu

w temp. otoczenia

Ilość próbek zbadanych

1

x Kod próbki klienta

020

Data rozpoczęcia badania

07.05.2025

Data zakończenia badania

12.05.2025

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Niepewność pomiaru	Kryteria	Zgodny / Niezgodny
V1001	Biotyna USP (A)	USP 41/ NF 36, LC-DAD	897,7 // 270,7	mg/kg // µg/Capsule	± 14%	200 - 375 µg/Capsule	Zgodny

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

V1001: Eurofins Food Testing Bucharest S.R.L RE000RC: ISO/IEC 17025:2017 ANAB AT-3294

+/- Niepewność pomiaru wyrażona jako niepewność rozszerzona przy poziomie ufności około 95% i współczynniku rozszerzenia $k=2$.
Niepewność pomiaru nie uwzględnia etapu pobierania próbek.

PODSUMOWANIE

masa wypełnienia kapsułki = 301,6 mg

Badana próbka spełnia wymagania Specyfikacji produktu, dostarczonej przez klienta w zakresie badanych parametrów. Stwierdzając zgodność zastosowano zasadę prostej akceptacji (zgodnie z ILAC-G8:09/2019).

B10 - Przyczyna korekty. Aktualizacja nazwy testu, zmiana limitu Biotyny USP.



Zatwierdzający: Wiktoria Tomecka
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-25-RE-052173-02

Correction of report No.: AR-25-RE-052173-01

Sample code 122-2025-00084172

Issue date 17.06.2025

Client

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

x Type of sample

BICAPS B COMPLEX
005-32419-3522419

x Prescriber

ForMeds Sp. z o.o.

x Purchase order date

25.04.2025

x Client Purchase order nr.

5. Eurofins

Transport by

Courier

x Sampling Person

Principal

x Purpose of the testing

not specified

x Type of sampling

in accordance with the collection plan

x Date of sampling

25.04.2025

Reception date

01.05.2025

x Batch number

K020425

x Production date

04.2025

x Best before date

01.04.2027

Sample condition

acceptable

Transport condition

at ambient temp.

Number of tested samples

1

x Client sample code

020

Start analysis

07.05.2025

End Analysis

12.05.2025

Results / Outcomes

Test code	Parameter	Method	Result	Unit	Uncertainty of measurement	Criteria	Correct / Incorrect
V1001	Biotyna USP (A)	USP 41/ NF 36, LC-DAD	897 ,7 // 270,7	mg/kg // µg/Capsule	± 14%	200 - 375 µg/Capsule	Pass

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

Details of laboratory accreditation:

V1001: Eurofins Food Testing Bucharest S.R.L RE000RC: ISO/IEC 17025:2017 ANAB AT-3294

+/- Uncertainty of measurement presented as expanded uncertainty of measurement (95%; k=2). The measurement uncertainty does not take into account the sampling step.

JUDGEMENT

capsule filling weight = 301,6 mg

The tested sample meets the requirements of the Product Specification provided by the customer in terms of the tested parameters. In determining compliance, the principle of simple acceptance was applied (in accordance with ILAC-G8:09/2019).

B10 - Przyczyna korekty. Aktualizacja nazwy testu, zmiana limitu Biotyny USP.



Approved by Wiktoria Tomecka
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.