

## Raport analityczny AR-26-E8-079099-02

Korekta raportu numer: AR-26-E8-079099-01

**Numer próbki 297-2026-00111144**

Data raportu 08.07.2026



### Klient

ForMeds Sp. z o.o.  
ul. Grunwaldzka 186  
60-166 Poznań  
POLSKA  
BICAPS FERR C CHELATE  
005-32419-3906717  
ForMeds Sp. z o.o.  
14 Eurofins  
Firmę kurierską  
zleciennodawcę  
nieokreślony  
gwarantujący jej reprezentatywność  
16.06.2026  
K040426  
04.2026  
01.04.2028  
opakowanie producenta  
bez zastrzeżeń  
w temp. otoczenia  
1  
Nowa próbka  
18.06.2026  
25.06.2026

### 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

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 | Kryteria  | Zgodny /<br>Nie zgodny |
|-------|-----------------------------------------|---------------------------------------|-------------|-----------|-----------|------------------------|
| UM276 | Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C (A) | PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06 | < 10        | jtk/g     | <10000    | Zgodny                 |
| UM2PF | Salmonella spp. (A)                     | PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09   | nie wykryto | /25 g     | nieobecne | Zgodny                 |
| UMIMW | Gronkowiec koagulazo-dodatni (A)        | PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005         | nie wykryto | /1 g      | nieobecne | Zgodny                 |
| UMLS5 | Escherichia coli (A)                    | PN-ISO 7251:2006                      | nie wykryto | /1 g      | nieobecne | Zgodny                 |
| ZM99D | Drożdże (A)                             | PN-ISO 21527-2:2009 (norma wycofana)  | < 10        | jtk/g     | <1000     | Zgodny                 |

|  |             |  |      |       |       |        |
|--|-------------|--|------|-------|-------|--------|
|  | Pleśnie (A) |  | < 10 | jtk/g | <1000 | Zgodny |
|--|-------------|--|------|-------|-------|--------|

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

E10- Przyczyna korekty. Zmiana formatu raportu

Stwierdzenie zgodności na podstawie wyników badań ujęte w powyższej tabeli wraz z kryteriami ze specyfikacją dostarczoną przez klienta.

Laboratorium stosuje zasadę podejmowania decyzji opartą na prostej akceptacji (zgodnie z ILAC-G8:09/2019).

*Matysiewicz*

Autoryzujący:  
Jan Cwiklinski - Młodszy Asystent Food and Feed Testing Lodz PL

Zatwierdzający: Magdalena Matysiewicz  
Koordynator ds. technicznej obsługi klienta

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.

NIP: PL5792000046 Regon: 192897343

## Analytical report AR-26-E8-079099-02

Correction of report No.: AR-26-E8-079099-01

**Sample code 297-2026-00111144**

Issue date 08.07.2026



|                                    |                                                                      |
|------------------------------------|----------------------------------------------------------------------|
| <b>Client</b>                      | ForMeds Sp. z o.o.<br>ul. Grunwaldzka 186<br>60-166 Poznań<br>POLSKA |
| <b>x Type of sample</b>            | BICAPS FERR C CHELATE<br>005-32419-3906717                           |
| <b>x Prescriber</b>                | ForMeds Sp. z o.o.                                                   |
| <b>x Purchase order date</b>       | 09.06.2026                                                           |
| <b>x Client Purchase order nr.</b> | 14 Eurofins                                                          |
| <b>Transport by</b>                | Courier                                                              |
| <b>x Sampling Person</b>           | principal                                                            |
| <b>x Purpose of the testing</b>    | not specified                                                        |
| <b>x Type of sampling</b>          | to guarantee its representativeness                                  |
| <b>Reception date</b>              | 16.06.2026                                                           |
| <b>x Batch number</b>              | K040426                                                              |
| <b>x Production date</b>           | 04.2026                                                              |
| <b>x Best before date</b>          | 01.04.2028                                                           |
| <b>x Packaging</b>                 | manufacturer packaging                                               |
| <b>Sample condition</b>            | acceptable                                                           |
| <b>Transport condition</b>         | at ambient temp.                                                     |
| <b>Number of tested samples</b>    | 1                                                                    |
| <b>x Client sample code</b>        | Nowa próbka                                                          |
| <b>Start analysis</b>              | 18.06.2026                                                           |
| <b>End Analysis</b>                | 25.06.2026                                                           |

### Results / Outcomes

| Test code | Parameter                             | Method                                   | Result       | Unit  | Criteria  | Correct / Incorrect |
|-----------|---------------------------------------|------------------------------------------|--------------|-------|-----------|---------------------|
| UM276     | Aerobic Plate Count 30°C (A)          | PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06    | < 10         | cfu/g | <10000    | Pass                |
| UM2PF     | Salmonella (A)                        | PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09      | Not Detected | /25 g | nieobecne | Pass                |
| UMIMW     | Coagulase positive Staphylococcus (A) | PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005            | Not Detected | /1 g  | nieobecne | Pass                |
| UMLS5     | Escherichia Coli (A)                  | PN-ISO 7251:2006                         | Not Detected | /1 g  | nieobecne | Pass                |
| ZM99D     | Moulds (A)                            | PN-ISO 21527-2:2009 (withdrawn standard) | < 10         | cfu/g | <1000     | Pass                |

|  |           |  |      |       |       |      |
|--|-----------|--|------|-------|-------|------|
|  | Yeast (A) |  | < 10 | cfu/g | <1000 | Pass |
|--|-----------|--|------|-------|-------|------|

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

E10- Reason for correction. Changing the report format

Statement of compliance based on the test results presented in the above table, along with the criteria from the specification provided by the client.

The laboratory applies a decision-making principle based on simple acceptance (according to ILAC-G8:09/2019).

*Matysiewicz*

Authorized by:  
Jan Cwiklinski - Junior Assistant Eurofins Polska Sp. z o.o.

Approved by Magdalena Matysiewicz  
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.