

Raport analityczny AR-25-E8-172803-01


Numer próbki 297-2025-00257482

Data raportu 25.11.2025

Klient	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x Rodzaj próbki	BICAPS INOSITOL; suplement diety 005-32419-3716640
x Zlecający badania	ForMeds Sp. z o.o.
x Data zlecenia klienta	12.11.2025
x Numer zlecenia	35 Eurofins
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
x Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
x Cel badania	nieokreślony
x Sposób pobrania próbki/próbek	gwarantujący jej reprezentatywność
Data przyjęcia próbki	18.11.2025
x Numer Partii	K110925
x Data produkcji	09.2025
x Termin przydatności	01.09.2027
x Opakowanie	opakowanie producenta
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1 (próbka uśredniona z 4)
x Kod próbki klienta	Nowa próbka 12
Data rozpoczęcia badania	18.11.2025
Data zakończenia badania	25.11.2025

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Kryteria	Zgodny / Niezgodny
UM276	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C (A)	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06	< 10	jtk/g	< 10 000	Zgodny
UM2PF	Salmonella spp. (A)	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09	nie wykryto	/25 g	nieobecna	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

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

Stwierdzając zgodność zastosowano zasadę prostej akceptacji (zgodnie z ILAC-G8:09/2019).

Autoryzujący:

Mateusz Tluczek - Laborant Food and Feed Testing Lodz PL

Zatwierdzający: Magdalena Duszynska

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@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-E8-172803-01


Sample code 297-2025-00257482

Issue date 25.11.2025

Client	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x Type of sample	BICAPS INOSITOL; dietary supplement 005-32419-3716640
x Prescriber	ForMeds Sp. z o.o.
x Purchase order date	12.11.2025
x Client Purchase order nr.	35 Eurofins
Transport by	Courier
x Sampling Person	principal
x Purpose of the testing	not specified
x Type of sampling	to guarantee its representativeness
Reception date	18.11.2025
x Batch number	K110925
x Production date	09.2025
x Best before date	01.09.2027
x Packaging	manufacturer packaging
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
Number of tested samples	1 (averaged sample of 4)
x Client sample code	Nowa próbka 12
Start analysis	18.11.2025
End Analysis	25.11.2025

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	< 10 000	Pass
UM2PF	Salmonella (A)	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09	Not Detected	/25 g	nieobecna	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

Statement of compliance on the basis of the test results included in the table above, together with the criteria for the specification provided by the customer.

When stating compliance, the simple acceptance principle was applied (in accordance with ILAC-G8: 09/2019).

Authorized by:
Mateusz Tluczek - Laboratory Technician Eurofins Polska Sp. z o.o.

Approved by Magdalena Duszyńska
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.