

Raport analityczny AR-25-E8-173002-01



Numer próbki 297-2025-00258215

Data raportu 26.11.2025

Klient	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x Rodzaj próbki	BICAPS K2 D3 MAX 005-32419-3722387
x Zlecający badania	ForMeds Sp. z o.o.
x Data zlecenia klienta	18.11.2025
x Numer zlecenia	44 Eurofins
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
x Próbki pobrane przez	zlecniodawcę
x Cel badania	nieokreślony
x Sposób pobrania próbki/próbek	gwarantujący jej reprezentatywność
Data przyjęcia próbki	18.11.2025
x Numer Partii	K141025
x Data produkcji	10.2025
x Termin przydatności	01.10.2027
x Opakowanie	opakowanie producenta
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1
x Kod próbki klienta	Nowa próbka 5
Data rozpoczęcia badania	20.11.2025
Data zakończenia badania	25.11.2025

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	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)		60600 // 202	µg/100 g // µg/Capsule	160-300 µg/Capsule	Zgodny

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

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

PODSUMOWANIE

Masa wypełnienia kapsułki = 333,5 mg

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



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-E8-173002-01


Sample code 297-2025-00258215

Issue date 26.11.2025

Client	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x Type of sample	BICAPS K2 D3 MAX 005-32419-3722387
x Prescriber	ForMeds Sp. z o.o.
x Purchase order date	18.11.2025
x Client Purchase order nr.	44 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	K141025
x Production date	10.2025
x Best before date	01.10.2027
x Packaging	manufacturer packaging
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
Number of tested samples	1
x Client sample code	Nowa próbka 5
Start analysis	20.11.2025
End Analysis	25.11.2025

Results / Outcomes

Test code	Parameter	Method	Result	Unit	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)		60600 // 202	µg/100 g // µg/Capsule	160-300 µg/Capsule	Pass

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

Details of laboratory accreditation:

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

JUDGEMENT

Capsule filling weight = 333,5 mg

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



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.

NIP: PL5792000046 Regon: 192897343