

Raport analityczny AR-26-E8-010125-03

Korekta raportu numer: AR-26-E8-010125-02

Numer próbki 297-2026-00008015

Data raportu 05.02.2026



Klient	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x Rodzaj próbki	BICAPS MSM 005-32419-3765596
x Zlecający badania	ForMeds Sp. z o.o.
x Data zlecenia klienta	16.01.2026
x Numer zlecenia	01 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	21.01.2026
x Numer Partii	K201125
x Data produkcji	11.2025
x Termin przydatności	01.11.2027
x Opakowanie	opakowanie producenta
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1
x Kod próbki klienta	Nowa próbka 3
Data rozpoczęcia badania	23.01.2026
Data zakończenia badania	29.01.2026

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Kryteria	Zgodny / Niezgodny
SZ21N	Zawartość metylosulfonylometanu (A)	ŠPP 016-F, GC-FID	739 ,53	mg/cps	560 - 1015 mg/Capsule	Zgodny

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

SZ21N: Eurofins BPT Slovakia s.r.o. (Bratislava) Y001: Accredited (External Subcontractor)

PODSUMOWANIE

Masa wypełnienia kapsułki = 700 mg

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

AK18-Przyczyna korekty: zaktualizowanie -stwierdzenia zgodności w oparciu o specyfikację dostarczoną przez Klienta.



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-26-E8-010125-03

Correction of report No.: AR-26-E8-010125-02

Sample code 297-2026-00008015

Issue date 05.02.2026



Client	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x Type of sample	BICAPS MSM 005-32419-3765596
x Prescriber	ForMeds Sp. z o.o.
x Purchase order date	16.01.2026
x Client Purchase order nr.	01 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	21.01.2026
x Batch number	K201125
x Production date	11.2025
x Best before date	01.11.2027
x Packaging	manufacturer packaging
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
Number of tested samples	1
x Client sample code	Nowa próbka 3
Start analysis	23.01.2026
End Analysis	29.01.2026

Results / Outcomes

Test code	Parameter	Method	Result	Unit	Criteria	Correct / Incorrect
SZ21N	Content of methylsulfonylmethane (A)	ŠPP 016-F, GC-FID	739 ,53	mg/cps	560 - 1015 mg/Capsule	Pass

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

Details of laboratory accreditation:

SZ21N: Eurofins BPT Slovakia s.r.o. (Bratislava) Y001: Accredited (External Subcontractor)

JUDGEMENT

Capsule filling weight = 700 mg

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

AK18-Przyczyna korekty: zaktualizowanie -stwierdzenia zgodności w oparciu o specyfikację dostarczoną przez Klienta.



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.