



Raport analityczny AR-25-RE-050527-01

Numer próbki 122-2025-00084153

Data raportu 10.05.2025

Klient

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

x Rodzaj próbki

BICAPS MSM
005-32419-3522384

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

Data przyjęcia próbki

01.05.2025

x Numer Partii

K050225

x Data produkcji

02.2025

x Termin przydatności

01.02.2027

Stan próbki

bez zastrzeżeń

Warunki transportu

w temp. otoczenia

Ilość próbek zbadanych

1

x Kod próbki klienta

01

Data rozpoczęcia badania

02.05.2025

Data zakończenia badania

09.05.2025

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Kryteria	Zgodny / Nie zgodny
------	----------	--------	-------	-----------	----------	------------------------

UM276	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C (A)	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+A 1:2022-06, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)	< 10	jtk/g	<10000	Zgodny
UM2PF	Salmonella spp. (A)	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A 1:2020-09, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)	nie wykryto	/25 g	nie wykryto/not detected	Zgodny
UMIMW	Gronkowiec koagulazo-dodatni (A)	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2 005, Metoda hodowlana (MPN tube)	nie wykryto	/1 g	nie wykryto/not detected	Zgodny
UMLS5	Escherichia coli (A)	PN-ISO 7251:2006, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)	nie wykryto	/1 g	nie wykryto/not detected	Zgodny
ZM99D	Drożdże (A)	PN-ISO 21527-2:2009 (norma wycofana), Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)	< 10	jtk/g	<1000	Zgodny
	Pleśnie (A)		< 10	jtk/g	<1000	Zgodny

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

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

Matysiewicz

Autoryzujący:
Maria Dusza-Walnik - Starszy Asystent

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 pomiaru; 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@eurofins 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-050527-01

Sample code 122-2025-00084153

Issue date 10.05.2025

Client	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x Type of sample	BICAPS MSM 005-32419-3522384
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
Reception date	01.05.2025
x Batch number	K050225
x Production date	02.2025
x Best before date	01.02.2027
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
Number of tested samples	1
x Client sample code	01
Start analysis	02.05.2025
End Analysis	09.05.2025

Results / Outcomes

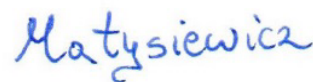
Test code	Parameter	Method	Result	Unit	Criteria	Correct / Incorrect
-----------	-----------	--------	--------	------	----------	---------------------

UM276	Aerobic Plate Count 30°C (A)	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+A1:2022-06, E-Cultural technique (non-chromogenic media)	< 10	cfu/g	<10000	Pass
UM2PF	Salmonella (A)	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09, D-Cultural technique (non-chromogenic media)	Not Detected	/25 g	nie wykryto/not detected	Pass
UMIMW	Coagulase positive Staphylococcus (A)	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005, D-Cultural technique (MPN tubes)	Not Detected	/1 g	nie wykryto/not detected	Pass
UMLS5	Escherichia Coli (A)	PN-ISO 7251:2006, D-Cultural technique (non-chromogenic media)	Not Detected	/1 g	nie wykryto/not detected	Pass
ZM99D	Moulds (A)	PN-ISO 21527-2:2009 (norma wycofana), E-Cultural technique (non-chromogenic media)	< 10	cfu/g	<1000	Pass
	Yeast (A)		< 10	cfu/g	<1000	Pass

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

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



Authorized by:
Maria Dusza-Walnik - Senior Assistant

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.

NIP: PL5792000046 Regon: 192897343