

Raport analityczny AR-26-E8-079100-02

Korekta raportu numer: AR-26-E8-079100-01

Numer próbki 297-2026-00111149

Data raportu 08.07.2026



Klient

ForMeds Sp. z o.o.
ul. Grunwaldzka 186
60-166 Poznań
POLSKA
BICAPS ZINC 15 CHELATE
005-32419-3906722
ForMeds Sp. z o.o.
14 Eurofins
Firmę kurierską
zleciennodawcę
nieokreślony
gwarantujący jej reprezentatywność
16.06.2026
K170426
04.2026
01.04.2028
opakowanie producenta
bez zastrzeżeń
w temp. otoczenia
1
Nowa próbka 6
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 / 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-E8-079100-02

Correction of report No.: AR-26-E8-079100-01

Sample code 297-2026-00111149

Issue date 08.07.2026



Client

ForMeds Sp. z o.o.

ul. Grunwaldzka 186

60-166 Poznań

POLSKA

x Type of sample

BICAPS ZINC 15 CHELATE

005-32419-3906722

x Prescriber

ForMeds Sp. z o.o.

x Purchase order date

09.06.2026

x Client Purchase order nr.

14 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

16.06.2026

x Batch number

K170426

x Production date

04.2026

x Best before date

01.04.2028

x Packaging

manufacturer packaging

Sample condition

acceptable

Transport condition

at ambient temp.

Number of tested samples

1

x Client sample code

Nowa próbka 6

Start analysis

18.06.2026

End Analysis

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.

NIP: PL5792000046 Regon: 192897343