

Raport analityczny AR-26-E8-078655-01



Numer próbki 297-2026-00111152

Data raportu 25.06.2026

Klient	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 186 60-166 Poznań POLSKA
x Rodzaj próbki	BICAPS ZINC 15 CHELATE 005-32419-3906725
x Zlecający badania	ForMeds Sp. z o.o.
x Data zlecenia klienta	09.06.2026
x Numer zlecenia	14 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	16.06.2026
x Numer Partii	K170426
x Data produkcji	04.2026
x Termin przydatności	01.04.2028
x Opakowanie	opakowanie producenta
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1
x Kod próbki klienta	Nowa próbka 9
Data rozpoczęcia badania	16.06.2026
Data zakończenia badania	24.06.2026

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Niepewność pomiaru	Kryteria	Zgodny / Niezgodny
KTD42	Miedź (Cu) (A)	Internal Method _S-PP-CH-85, ICP-MS	3370 // 1,2	mg/kg // mg/Capsule	± 25%	1,2-2,175 mg/Capsule	Zgodny

A = Badanie akredytowane
x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:
KTD42: Eurofins Environment Testing Slovakia Turčianske RE000HB: ISO/IEC 17025:2017 SNAS S-406

+/- Niepewność pomiaru wyrażona jako niepewność rozszerzona przy poziomie ufności około 95% i współczynniku rozszerzenia k=2.
Niepewność pomiaru nie uwzględnia etapu pobierania próbek.

PODSUMOWANIE

Masa wypełnienia kapsułki = 348 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-26-E8-078655-01



Sample code 297-2026-00111152

Issue date 25.06.2026

Client	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 186 60-166 Poznań POLSKA
x Type of sample	BICAPS ZINC 15 CHELATE 005-32419-3906725
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 9
Start analysis	16.06.2026
End Analysis	24.06.2026

Results / Outcomes

Test code	Parameter	Method	Result	Unit	Uncertainty of measurement	Criteria	Correct / Incorrect
KTD42	Copper (Cu) (A)	LS-PP-CH-85, ICP-MS	3370 // 1,2	mg/kg // mg/Capsule	± 25%	1,2-2,175 mg/Capsule	Pass

A = Accredited method
x = Data provided by the customer

Details of laboratory accreditation:
KTD42: Eurofins Environment Testing Slovakia Turčianske RE000HB: ISO/IEC 17025:2017 SNAS S-406

+/- Uncertainty of measurement presented as expanded uncertainty of measurement (95%; k=2). The measurement uncertainty does not take into account the sampling step.

JUDGEMENT

Capsule filling weight = 348 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