

## Raport analityczny AR-25-E8-128907-02

Uzupełnienie raportu numer: AR-25-E8-128907-01

**Numer próbki 297-2025-00193479**

Data raportu 12.09.2025



<b>Klient</b>	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x <b>Rodzaj próbki</b>	BICAPS fertimen 005-32419-3640523
x <b>Zlecający badania</b>	ForMeds Sp. z o.o.
x <b>Data zlecenia klienta</b>	22.08.2025
x <b>Numer zlecenia</b>	22 Eurofins
<b>Próbki dostarczone przez</b>	Firmę kurierską
x <b>Próbki pobrane przez</b>	zleceniodawcę
x <b>Cel badania</b>	nieokreślony
x <b>Sposób pobrania próbki/próbek</b>	gwarantujący jej reprezentatywność
x <b>Data pobrania próbki</b>	25.08.2027
<b>Data przyjęcia próbki</b>	28.08.2025
x <b>Numer Partii</b>	K210725
x <b>Data produkcji</b>	07.2025
x <b>Termin przydatności</b>	01.07.2027
x <b>Opakowanie</b>	opakowanie producenta
<b>Stan próbki</b>	bez zastrzeżeń
<b>Warunki transportu</b>	w temp. otoczenia
<b>Ilość próbek zbadanych</b>	1 (próbka uśredniona z 2)
x <b>Kod próbki klienta</b>	Nowa próbka 7
<b>Data rozpoczęcia badania</b>	28.08.2025
<b>Data zakończenia badania</b>	04.09.2025

### Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Niepewność pomiaru	Kryteria	Zgodny / Niezgodny
E801P	Zawartość selenu (A)	PN-EN 17851:2024-01, ICP-MS	151 ,27 // 94	mg/kg // 80-145 µg/Capsule	± 22,69	80-145 µg/Capsule	Zgodny

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

+/- 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 = 620 mg

Badana próbka spełnia wymagania Specyfikacji produktu, dostarczonej przez klienta w zakresie badanych parametrów. Stwierdzając zgodność zastosowano zasadę prostej akceptacji (zgodnie z ILAC-G8:09/2019).

D16- Uzupełnienie stwierdzenia zgodności w tabeli.



---

Autoryzujący:  
Magdalena Pawlak - Młodszy Asystent – Pracownia Chemiczna

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-E8-128907-02

Supplement of raport No.: AR-25-E8-128907-01

**Sample code 297-2025-00193479**

Issue date 12.09.2025



<b>Client</b>	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x <b>Type of sample</b>	BICAPS fertimen 005-32419-3640523
x <b>Prescriber</b>	ForMeds Sp. z o.o.
x <b>Purchase order date</b>	22.08.2025
x <b>Client Purchase order nr.</b>	22 Eurofins
<b>Transport by</b>	Courier
x <b>Sampling Person</b>	principal
x <b>Purpose of the testing</b>	not specified
x <b>Type of sampling</b>	to guarantee its representativeness
x <b>Date of sampling</b>	25.08.2027
<b>Reception date</b>	28.08.2025
x <b>Batch number</b>	K210725
x <b>Production date</b>	07.2025
x <b>Best before date</b>	01.07.2027
x <b>Packaging</b>	manufacturer packaging
<b>Sample condition</b>	acceptable
<b>Transport condition</b>	at ambient temp.
<b>Number of tested samples</b>	1 (averaged sample of 2)
x <b>Client sample code</b>	Nowa próbka 7
<b>Start analysis</b>	28.08.2025
<b>End Analysis</b>	04.09.2025

### Results / Outcomes

Test code	Parameter	Method	Result	Unit	Uncertainty of measurement	Criteria	Correct / Incorrect
E801P	Content of selenium (A)	PN-EN 17851:2024-01, ICP-MS	151 ,27 // 94	mg/kg // 80-145 µg/Capsule	± 22,69	80-145 µg/Capsul e	Pass

A = Accredited method  
 x = Data provided by the customer

+/- 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 = 620 mg

The tested sample meets the requirements of the Product Specification provided by the customer in terms of the tested parameters. In determining compliance, the principle of simple acceptance was applied (in accordance with ILAC-G8:09/2019).

D16- Uzupelnienie stwierdzenia zgodnosci w tabeli.



---

Authorized by:  
Magdalena Pawlak - Junior Assistant – Chemical Department

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.