



ALS FOOD & PHARMACEUTICAL POLSKA Sp. z o.o.
ul. Rubież 46E, 61-612 Poznań

Raport nr 25450/2026 Str 1/2
Korekta poprzednich Raportów
Data wydania: 27-02-2026

Nr Analizy: QA / 645 / 26
Data pobrania:
Data przyjęcia: 19-01-2026
Data rozpoczęcia badania: 20-01-2026
Data zakończenia badania: 31-01-2026
Kod Klienta: PL0540

Zleceniodawca:
FORMEDS Sp. z o. o.
ul. Grunwaldzka 184
60-166 Poznań

Identyfikacja próbki:

4102 / 26

Produkt: INAMIA SPOTLESS

Lot/ Nr partii: K430625

Data ważności: 01-06-2027

Próbka przy przyjęciu bez zastrzeżeń

Analiza <i>Metoda</i>	Wynik	Jednostka	RV	LV	S.Z.
(s) Cynk <i>CZ_SOP_D06_09_001 (US EPA 200.7, CSN EN ISO 11885)</i>	5.54	mg/porcję dzienną	5 [1]	>=4.0 i <=7.25 [912]	Z

Ten raport anuluje i zastępuje raport nr 6165/2026. Powód: Zmiany wprowadzono na życzenie klienta.

Przeliczenie wykonano na podstawie przekazanej przez Klienta wartości porcji dziennej - 2 kapsułki (m = 808 mg).

(a) Zawartość cynku wynosi: 686 ± 137 mg/100 g.

Kryterium: [1] - Kryteria klienta, [912] - Wytoczne dla właściwych organów w sprawie kontroli zgodności z prawodawstwem UE w zakresie określania limitów tolerancji dla składników odżywczych wymienionych na etykiecie. W przypadku badań ilościowych do oceny zgodności zastosowano zasadę prostej akceptacji opisaną w ILAC-G8:09/2019. Stwierdzenie zgodności z wymaganiami dla badań jakościowych dokonano porównując wynik z kryterium, niepewność pomiaru nie ma zastosowania.

Magdalena Woda

Raport sporządziła:
Magdalena Woda



ALS FOOD & PHARMACEUTICAL POLSKA Sp. z o.o.
ul. Rubież 46E, 61-612 Poznań

Raport nr 25450/2026 Str 2/2
Korekta poprzednich Raportów
Data wydania: 27-02-2026

Nr Analizy: QA / 645 / 26
Data pobrania:
Data przyjęcia: 19-01-2026
Data rozpoczęcia badania: 20-01-2026
Data zakończenia badania: 31-01-2026
Kod Klienta: PL0540

Zleceniodawca:
FORMEDS Sp. z o. o.
ul. Grunwaldzka 184
60-166 Poznań

Identyfikacja próbki:

4102 / 26

Produkt: INAMIA SPOTLESS

Lot/ Nr partii: K430625

Data ważności: 01-06-2027

Próbka przy przyjęciu bez zastrzeżeń

Oznaczenia i informacje:

Lista Skrótów: LQ- granica oznaczalności; LD- granica wykrywalności; LV- wartość graniczna; RV- wartość zalecana; Z- Zgodny; A- Akceptowalny; NZ- Niezgodny; Unid.- Jednostka; U- niepewność pomiaru, S.Z.- stwierdzenie zgodności.

Niepewność oszacowana została tylko i wyłącznie dla pomiaru daną metodą badawczą i nie uwzględnia etapu pobierania próbek. Podana niepewność jest niepewnością rozszerzoną, uzyskaną przez pomnożenie niepewności standardowej i współczynnika rozszerzenia $k=2$, co w przybliżeniu zapewnia poziom ufności 95%

Analiza oznaczona symbolem (s) nie jest akredytowana i została wykonana u zewnętrznego dostawcy badań.

Analiza oznaczona symbolem (a) jest akredytowana i została wykonana w laboratorium ALS Czechy, zgodnie z zakresem akredytacji nr 1163 lub w innym laboratorium z grupy ALS/u zewnętrznego dostawcy badań, zgodnie z zakresem akredytacji wskazanym dla każdej metody badawczej powyżej.

W przypadku, gdy próbki dostarczone są przez Klienta, Laboratorium ponosi odpowiedzialność wyłącznie od momentu przekazania próbek do laboratorium, a przedstawione wyniki odnoszą się do otrzymanej próbki.

Laboratorium ponosi odpowiedzialność za próbkę od chwili jej pobrania, gdy próbkę pobiera próbkobiorca ALS. Pobór próbek nie jest objęty zakresem akredytacji.

Laboratorium ponosi odpowiedzialność za wszystkie informacje przedstawione w raporcie, poza informacjami dostarczonymi przez klienta, które są zidentyfikowane poprzez podkreślenie.

Sprawozdanie z badań odnosi się wyłącznie do analizowanych próbek.

Dokument został wygenerowany elektronicznie. Częściowe kopiowanie tego dokumentu jest zabronione.

Magdalena Woda

Raport sporządziła:
Magdalena Woda

Koniec raportu