

Raport analityczny AR-26-E8-081450-01



Numer próbki 297-2026-00111154

Data raportu 30.06.2026

Klient

ForMeds Sp. z o.o.
ul. Grunwaldzka 186
60-166 Poznań
POLSKA
INAMIA CAPILIS
005-32419-3906727
ForMeds Sp. z o.o.
14 Eurofins
Firmę kurierską
zleciennodawcę
nieokreślony
gwarantujący jej reprezentatywność
16.06.2026
K230326
03.2026
01.03.2028
opakowanie producenta
bez zastrzeżeń
w temp. otoczenia
1
Nowa próbka 11
18.06.2026
29.06.2026

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	Niepewność pomiaru	Kryteria	Zgodny / Niezgodny
DJ2KE	Menachinon - 4 (A)	USP 41 NF36 method 1 mod.+ EN 14148 mod. , LC-FLD	<50 (LOQ)	µg/100 g			
	Menachinon - 7 (A)		17900 // 115	µg/100 g // µg/Recommended dose(s)	± 3580	80-150 µg/Recommended dose(s)	Zgodny
DJ509	Zawartość kapsułki (deklarowana masa) (#)	Obliczeniowa	0 ,322	g/Capsule			
DJC0N	Interpretacja/komentarz (#)		Yes				

= Nieakredytowany

A = Badanie akredytowane
x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

DJ509, DJC0N: Eurofins Vitamin Testing Denmark 0001: (Not accredited)

DJ2KE: Eurofins Vitamin Testing Denmark RE00037: DS EN ISO/IEC 17025 DANAK 581

+/- Niepewność pomiaru wyrażona jako niepewność rozszerzona przy poziomie ufności około 95% i współczynniku rozszerzenia $k=2$.
Niepewność pomiaru nie uwzględnia etapu pobierania próbek. Dla rezultatów badania podanych w formie „< lub >”, podana niepewność pomiaru dotyczy wyłącznie odpowiednio dolnej lub górnej granicy akredytowanego zakresu pomiarowego.

PODSUMOWANIE

Masa porcji = 0,644 g

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-E8-081450-01



Sample code 297-2026-00111154

Issue date 30.06.2026

Client	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 186 60-166 Poznań POLSKA
x Type of sample	INAMIA CAPILIS 005-32419-3906727
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	K230326
x Production date	03.2026
x Best before date	01.03.2028
x Packaging	manufacturer packaging
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
Number of tested samples	1
x Client sample code	Nowa próbka 11
Start analysis	18.06.2026
End Analysis	29.06.2026

Results / Outcomes

Test code	Parameter	Method	Result	Unit	Uncertainty of measurement	Criteria	Correct / Incorrect
DJ2KE	Menaquinone 4 (vitamin K2) (A)	USP 41 NF36 method 1 mod.+ EN 14148 mod. , LC-FLD	<50 (LOQ)	µg/100 g			
	Menaquinone 7 (vitamin K2) (A)		17900 // 115	µg/100 g // µg/Recommended dose(s)	± 3580	80-150 µg/Recommended dose(s)	Pass
DJ509	Capsule content as received from customer (#)	Calculation	0 ,322	g/Capsule			
DJC0N	Testing performed on capsule content (#)		Yes				

= Not accredited
A = Accredited method
x = Data provided by the customer

Details of laboratory accreditation:

DJ509, DJC0N: Eurofins Vitamin Testing Denmark 0001: (Not accredited)

DJ2KE: Eurofins Vitamin Testing Denmark RE00037: DS EN ISO/IEC 17025 DANAK 581

+/- Uncertainty of measurement presented as expanded uncertainty of measurement (95%; $k=2$). The measurement uncertainty does not take into account the sampling step. For test results given in the form „<or>“, the given uncertainty of measurement applies only to the lower or upper limit of the accredited measuring range, respectively.

JUDGEMENT

Dose weight = 0,644 g

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.