

Raport analityczny AR-26-E8-007718-02

Uzupełnienie raportu numer: AR-26-E8-007718-01

Numer próbki 297-2026-00008017

Data raportu 28.01.2026



Klient	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x Rodzaj próbki	POWDER CHOLINE 005-32419-3765599
x Zlecający badania	ForMeds Sp. z o.o.
x Data zlecenia klienta	16.01.2026
x Numer zlecenia	01 Eurofins
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
x Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
x Cel badania	nieokreślony
x Sposób pobrania próbki/próbek	gwarantujący jej reprezentatywność
Data przyjęcia próbki	21.01.2026
x Numer Partii	070825
x Data produkcji	08.2025
x Termin przydatności	01.08.2027
x Opakowanie	opakowanie producenta
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1
x Kod próbki klienta	Nowa próbka 5
Data rozpoczęcia badania	21.01.2026
Data zakończenia badania	27.01.2026

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Niepewność pomiaru	Kryteria	Zgodny / Niezgodny
E8006	Zawartość kadmu (A)	PN-EN 15763:2010, ICP-MS	<0 ,005	* mg/kg	0,005 ± 0,001	1,0 mg/kg	Zgodny
E8008	Zawartość ołowiu (A)	PN-EN 15763:2010, ICP-MS	<0 ,005	* mg/kg	0,005 ± 0,001	3,0 mg/kg	Zgodny
E8009	Zawartość rtęci (A)	PN-EN 15763:2010, ICP-MS	<0 ,005	* mg/kg	0,005 ± 0,001	0,1 mg/kg	Zgodny

* = Poniżej granicy oznaczalności

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. Dla rezultatów badania podanych w formie „< lub >”, podana niepewność pomiaru dotyczy wyłącznie odpowiednio dolnej lub górnej granicy akredytowanego zakresu pomiarowego.

PODSUMOWANIE

Badana próbka spełnia wymagania rozporządzenia UE 2023/915 z dnia 25 kwietnia 2023 r. w sprawie najwyższych dopuszczalnych poziomów niektórych zanieczyszczeń w żywności i uchylające rozporządzenie (WE) nr 1881/2006 (w aktualnej wersji) w zakresie analizowanych parametrów: zawartość ołowiu, kadmu i rtęci.

Stwierdzając zgodność zastosowano zasadę prostej akceptacji (zgodnie z ILAC-G8:09/2019).

D6 - Powód uzupełnienia. Brak stwierdzenia zgodności.



Autoryzujący:
Karolina Witkowska - Laborant - 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 przedstawiana 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-E8-007718-02

Supplement of raport No.: AR-26-E8-007718-01

Sample code 297-2026-00008017

Issue date 28.01.2026



Client	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x Type of sample	POWDER CHOLINE 005-32419-3765599
x Prescriber	ForMeds Sp. z o.o.
x Purchase order date	16.01.2026
x Client Purchase order nr.	01 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	21.01.2026
x Batch number	070825
x Production date	08.2025
x Best before date	01.08.2027
x Packaging	manufacturer packaging
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
Number of tested samples	1
x Client sample code	Nowa próbka 5
Start analysis	21.01.2026
End Analysis	27.01.2026

Results / Outcomes

Test code	Parameter	Method	Result	Unit	Uncertainty of measurement	Criteria	Correct / Incorrect
E8006	Cadmium content (A)	EN 15763:2009, ICP-MS	<0 ,005	* mg/kg	0,005 ± 0,001	1,0 mg/kg	Pass
E8008	Lead content (A)	EN 15763:2009, ICP-MS	<0 ,005	* mg/kg	0,005 ± 0,001	3,0 mg/kg	Pass
E8009	Mercury content (A)	EN 15763:2009, ICP-MS	<0 ,005	* mg/kg	0,005 ± 0,001	0,1 mg/kg	Pass

* = Below the specific limit of quantification

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. 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

The tested sample meets the requirements Regulation EU 2023/915 of 25 April 2023 on maximum levels for certain contaminants in food and repealing Regulation (EC) No 1881/2006 (in the current version) in terms of the analyzed parameters: content of lead, cadmium, and mercury. The laboratory applies the decision rule based on simple acceptance (according to ILAC-G8:09/2019).

D6 - Powód uzupełnienia. Brak stwierdzenia zgodności.



Authorized by:
Karolina Witkowska - Laboratory Technician - 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.