

Raport analityczny AR-26-E8-078532-01



Numer próbki 297-2026-00111120

Data raportu 25.06.2026

Klient	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 186 60-166 Poznań POLSKA
x Rodzaj próbki	PRENACAPS MULTI 1 005-32419-3906761 ForMeds Sp. z o.o.
x Zlecający badania	09.06.2026
x Data zlecenia klienta	15 Eurofins
x Numer zlecenia	Firmę kurierską
Próbki dostarczone przez	zleciennodawcę
x Próbki pobrane przez	nieokreślony
x Cel badania	gwarantujący jej reprezentatywność
x Sposób pobrania próbki/próbek	16.06.2026
Data przyjęcia próbki	P030226
x Numer Partii	lut.26
x Data produkcji	01.02.2028
x Termin przydatności	opakowanie producenta
x Opakowanie	bez zastrzeżeń
Stan próbki	w temp. otoczenia
Warunki transportu	1 (próbka uśredniona z 10)
Ilość próbek zbadanych	Nowa próbka 16
x Kod próbki klienta	16.06.2026
Data rozpoczęcia badania	23.06.2026
Data zakończenia badania	

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Niepewność pomiaru	Kryteria	Zgodny / Niezgodny
J8316	Jod (I) (A)	EN 15111, ICP-MS	120 // 132	mg/kg // µg/Recommended dose(s)	± 24	120-217, 5 µg/Recommended dose(s)	Zgodny

A = Badanie akredytowane
x = Dane dostarczone od Klienta

Badania wykonano w laboratorium:

J8316: Eurofins WEJ Contaminants GmbH (HH) RE000DN: DIN EN ISO/IEC 17025:2018 DAkkS D-PL-14602-01-00

+/- 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 porcji = 1,098g

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-E8-078532-01


Sample code 297-2026-00111120

Issue date 25.06.2026

Client	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 186 60-166 Poznań POLSKA
x Type of sample	PRENACAPS MULTI 1 005-32419-3906761
x Prescriber	ForMeds Sp. z o.o.
x Purchase order date	09.06.2026
x Client Purchase order nr.	15 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	P030226
x Production date	lut.26
x Best before date	01.02.2028
x Packaging	manufacturer packaging
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
Number of tested samples	1 (averaged sample of 10)
x Client sample code	Nowa próbka 16
Start analysis	16.06.2026
End Analysis	23.06.2026

Results / Outcomes

Test code	Parameter	Method	Result	Unit	Uncertainty of measurement	Criteria	Correct / Incorrect
J8316	Iodine (A)	DIN EN 15111 (2007-06), mod., ICP-MS	120 // 132	mg/kg // µg/Recommended dose(s)	± 24	120-217, 5 µg/Recommended dose(s)	Pass

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

Details of laboratory accreditation:

J8316: Eurofins WEJ Contaminants GmbH (HH) RE000DN: DIN EN ISO/IEC 17025:2018 DAkkS D-PL-14602-01-00

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

JUDGEMENT

Dose weight = 1,098 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.

NIP: PL5792000046 Regon: 192897343