

Raport analityczny AR-25-E8-154903-01


Numer próbki 297-2025-00233064

Data raportu 23.10.2025

Klient	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x Rodzaj próbki	PRENACAPS mag B6 005-32419-3691190
x Zlecający badania	ForMeds Sp. z o.o.
x Data zlecenia klienta	10.10.2025
x Numer zlecenia	33 Eurofins
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
x Próbki pobrane przez	Zleceniodawca, osoba pobierająca-B. Konstanciuł/J. Kuczynska
x Cel badania	nieokreślony
x Sposób pobrania próbki/próbek	gwarantujący jej reprezentatywność
x Data pobrania próbki	10.2025
Data przyjęcia próbki	14.10.2025
x Numer Partii	P040725
x Data produkcji	07.2025
x Termin przydatności	01.07.2027
x Opakowanie	opakowanie producenta
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
Ilość próbek zbadanych	1
x Kod próbki klienta	Nowa próbka
Data rozpoczęcia badania	14.10.2025
Data zakończenia badania	21.10.2025

Wyniki badań / Rezultaty

Test	Parametr	Metoda	Wynik	Jednostka	Kryteria	Zgodny / Nie zgodny
E801K	Zawartość magnezu (A)	PN-EN 17851:2024-01, ICP-MS	114404 ,55 // 87	mg/kg // mg/Capsule	75 - 140,6 mg/Capsule	Zgodny

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

PODSUMOWANIE

Masa wypełnienia kapsułki = 765 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).

Wiktoria Tomecka

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-E8-154903-01


Sample code 297-2025-00233064

Issue date 23.10.2025

Client	ForMeds Sp. z o.o. ul. Grunwaldzka 184 60-166 Poznań POLSKA
x Type of sample	PRENACAPS mag B6 005-32419-3691190
x Prescriber	ForMeds Sp. z o.o.
x Purchase order date	10.10.2025
x Client Purchase order nr.	33 Eurofins
Transport by	Courier
x Sampling Person	customer, person taking samples: B. Konstanciuk/J. Kuczynska
x Purpose of the testing	not specified
x Type of sampling	to guarantee its representativeness
x Date of sampling	10.2025
Reception date	14.10.2025
x Batch number	P040725
x Production date	07.2025
x Best before date	01.07.2027
x Packaging	manufacturer packaging
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
Number of tested samples	1
x Client sample code	Nowa próbka
Start analysis	14.10.2025
End Analysis	21.10.2025

Results / Outcomes

Test code	Parameter	Method	Result	Unit	Criteria	Correct / Incorrect
E801K	Content of magnesium (A)	PN-EN 17851:2024-01, ICP-MS	114404 ,55 // 87	mg/kg // mg/Capsule	75 - 140,6 mg/Capsule	Pass

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

JUDGEMENT

Capsule filling weight = 765 mg

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

Wiktoria Tomecka

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.