



Eurofins Polska Sp. z o.o.  
Aleja Wojska Polskiego 90 A  
PL-82 200 Malbork  
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA  
ul. Karoliny 4  
40-186 Katowice  
POLSKA  
Tel: +48 512 638 040  
www.eurofins.pl



AB 1334

Hero Pro LTD  
Office 312B  
High Street North  
182-184 London E6 2JA  
WIELKA BRYTANIA

Data raportu 15.04.2025



## Raport analityczny AR-25-RE-041811-01

**Numer próbki** 122-2025-00068939

|                                 |                                |
|---------------------------------|--------------------------------|
| * Rodzaj próbki                 | Vitamin C liposovit - 60vcaps. |
| * Zlecający badania             | Hero Pro LTD                   |
| * Data zlecenia klienta         | 04.04.2025                     |
| * Data przyjęcia próbki         | 07.04.2025                     |
| * Próbkę dostarczone przez      | Próbkobiorca Eurofins          |
| * Stan próbki                   | bez zastrzeżeń                 |
| * Warunki transportu            | w temp. otoczenia              |
| * Data pobrania próbki          | 04.04.2025                     |
| * Próbkę pobrane przez          | Zleceniodawcę                  |
| * Sposób pobrania próbki/próbek | brak danych                    |
| * Cel badania                   | nieokreślony                   |
| * Termin przydatności           | 03.2025                        |
| * Numer Partii                  | LC26032025                     |
| * Opakowanie                    | słoik / jar                    |
| Ilość próbek zbadanych          | 1                              |
| Data rozpoczęcia badania        | 07.04.2025                     |
| Data zakończenia badania        | 11.04.2025                     |

### Wyniki badań / Rezultaty

|                                     |                                                                                                     |       |  |
|-------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|--|
| <b>UM276</b>                        | <b>Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)</b>                     |       |  |
| Metoda                              | PN-EN ISO 4833-1:2013-12+A1:2022-06, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)                      |       |  |
| Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C | 1800                                                                                                | jtk/g |  |
| <b>UM2PF</b>                        | <b>Obecność Salmonella spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym (A)</b> |       |  |
| Metoda                              | PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)                      |       |  |
| Salmonella spp.                     | nie wykryto                                                                                         | /25 g |  |
| <b>UM7CU</b>                        | <b>Obecność Listeria monocytogenes Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)</b>          |       |  |
| Metoda                              | PN-EN ISO 11290-1:2017-07, Metoda hodowlana (podłoże chromogenne + podłoże niechromogenne)          |       |  |
| Listeria monocytogenes              | nie wykryto                                                                                         | /25 g |  |

|                                |                                                                                                               |       |  |
|--------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|--|
| <b>UMIMW</b>                   | <b>Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) Metoda hodowlana (A)</b> |       |  |
| Metoda                         | PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005, Metoda hodowlana (MPN tube)                                                    |       |  |
| Gronkowiec koagulazo-dodatni   | nie wykryto                                                                                                   | /1 g  |  |
| <b>UMLS5</b>                   | <b>Obecność przypuszczalnych Escherichia coli Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)</b>         |       |  |
| Metoda                         | PN-ISO 7251:2006, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)                                                   |       |  |
| Escherichia coli               | nie wykryto                                                                                                   | /1 g  |  |
| <b>ZM02A</b>                   | <b>Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (petrifilm) (A)</b>                                                |       |  |
| Metoda                         | PB/MBK/40 wyd. 01 z dnia 13.12.2017                                                                           |       |  |
| Ogólna liczba Pleśni i Drożdży | < 10                                                                                                          | jtk/g |  |

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta

Autoryzujący:  
Maria Dusza-Walnik - Starszy Asystent

Zatwierdzający: Magdalena Matysiewicz  
Koordynator ds. technicznej obsługi klienta

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@eurofins.pl 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 uzgał 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 zał pomiarowego akredytowanej metody).
8. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.



Eurofins Polska Sp. z o.o.  
Aleja Wojska Polskiego 90 A  
PL-82 200 Malbork  
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA  
ul. Karoliny 4  
40-186 Katowice  
POLAND  
Tel: +48 512 638 040  
www.eurofins.pl



AB 1334

Hero Pro LTD  
Office 312B  
High Street North  
182-184 London E6 2JA  
WIELKA BRYTANIA

Issue date 15.04.2025



## Analytical report AR-25-RE-041811-01

**Sample code** 122-2025-00068939

|                          |                                |
|--------------------------|--------------------------------|
| * Type of sample         | Vitamin C liposovit - 60vcaps. |
| * Prescriber             | Hero Pro LTD                   |
| * Purchase order date    | 04.04.2025                     |
| Reception date           | 07.04.2025                     |
| Transport by             | Eurofins sample taker          |
| Sample condition         | acceptable                     |
| Transport condition      | at ambient temp.               |
| * Date of sampling       | 04.04.2025                     |
| * Sampling Person        | Principal                      |
| * Type of sampling       | no data                        |
| * Purpose of the testing | not specified                  |
| * Best before date       | 03.2025                        |
| * Batch number           | LC26032025                     |
| * Packaging              | słoik / jar                    |
| Number of tested samples | 1                              |
| Start analysis           | 07.04.2025                     |
| End Analysis             | 11.04.2025                     |

## Results / Outcomes

|                          |                                                                                                                                                       |  |       |
|--------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--|-------|
| <b>UM276</b>             | <b>Aerobic plate count, Pour plate technique (A)</b>                                                                                                  |  |       |
| Method                   | PN-EN ISO 4833-1:2013-12+A1:2022-06, Total aerobic bacteria 30°C <10>30000000 /g (1-5) PC-Guss-ISO 4833, E-Cultural technique (non-chromogenic media) |  |       |
| Aerobic Plate Count 30°C | 1800                                                                                                                                                  |  | cfu/g |
| <b>UM2PF</b>             | <b>The presence of Salmonella spp., Breeding method with biochemical and serological confirmation (A)</b>                                             |  |       |
| Method                   | PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09, D-Cultural technique (non-chromogenic media)                                                                     |  |       |
| Salmonella               | Not Detected                                                                                                                                          |  | /25 g |
| <b>UM7CU</b>             | <b>The presence of Listeria monocytogenes, Breeding method with biochemical confirmation (A)</b>                                                      |  |       |
| Method                   | PN-EN ISO 11290-1:2017-07, D-Cultural techn. (chrom. + non-chromogenic media)                                                                         |  |       |
| Listeria monocytogenes   | Not Detected                                                                                                                                          |  | /25 g |

|                                   |                                                                                                                           |       |  |
|-----------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------|--|
| <b>UMIMW</b>                      | <b>Coagulase positive Staphylococcus D Abs Pres /1 g ISO 6888-3 (A)</b>                                                   |       |  |
| Method                            | PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005, D-Cultural technique (MPN tubes)                                                           |       |  |
| Coagulase positive Staphylococcus | Not Detected                                                                                                              | /1 g  |  |
| <b>UMLS5</b>                      | <b>The presence of presumptive Escherichia coli, Breeding method with biochemical confirmation (A)</b>                    |       |  |
| Method                            | PN-ISO 7251:2006, D-Cultural technique (non-chromogenic media)                                                            |       |  |
| Escherichia Coli                  | Not Detected                                                                                                              | /1 g  |  |
| <b>ZM02A</b>                      | <b>Yeasts &amp; Moulds E [PB/MBK/40] &lt;10 &gt;1 500 000 /g (1-4) PYM-PF 3M™ Petrifilm™ Rapid Yeast and Mold Cou (A)</b> |       |  |
| Method                            | PB/MBK/40 issue 01 of 13.12.2017                                                                                          |       |  |
| Yeasts & Moulds                   | < 10                                                                                                                      | cfu/g |  |

A = Accredited method

x = Data provided by the customer



---

Authorized by:  
Maria Dusza-Walnik - Senior Assistant

Approved by Magdalena Matysiewicz  
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.



Eurofins Polska Sp. z o.o.  
Aleja Wojska Polskiego 90 A  
PL-82 200 Malbork  
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA  
ul. Karoliny 4  
40-186 Katowice  
POLSKA  
Tel: +48 512 638 040  
www.eurofins.pl



AB 1334

Hero Pro LTD  
Office 312B  
High Street North  
182-184 London E6 2JA  
WIELKA BRYTANIA

Data raportu 14.04.2025



## Raport analityczny AR-25-RE-041424-01

**Numer próbki** 122-2025-00068945

|                                 |                                |
|---------------------------------|--------------------------------|
| * Rodzaj próbki                 | Vitamin C Liposovit - 60vcaps. |
| * Zlecający badania             | Hero Pro LTD                   |
| * Data zlecenia klienta         | 04.04.2025                     |
| * Data przyjęcia próbki         | 07.04.2025                     |
| * Próbkę dostarczone przez      | Firmę kurierską                |
| * Stan próbki                   | bez zastrzeżeń                 |
| * Warunki transportu            | w temp. otoczenia              |
| * Data pobrania próbki          | 04.04.2025                     |
| * Próbkę pobrane przez          | Zleceniodawcę                  |
| * Sposób pobrania próbki/próbek | brak danych                    |
| * Cel badania                   | nieokreślony                   |
| * Termin przydatności           | 03.2025                        |
| * Numer Partii                  | LC26032025                     |
| * Opakowanie                    | słoik / jar                    |
| Ilość próbek zbadanych          | 1                              |
| Data rozpoczęcia badania        | 07.04.2025                     |
| Data zakończenia badania        | 11.04.2025                     |

### Wyniki badań / Rezultaty

#### **E8006 Zawartość kadmu (A)**

Metoda PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)  
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334

|                 |        |   |       |               |
|-----------------|--------|---|-------|---------------|
| Zawartość kadmu | <0,005 | * | mg/kg | 0.005 ± 0.001 |
|-----------------|--------|---|-------|---------------|

#### **E8007 Zawartość arsenu (A)**

Metoda PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)  
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334

|                  |       |  |       |         |
|------------------|-------|--|-------|---------|
| Zawartość arsenu | 0,006 |  | mg/kg | ± 0,002 |
|------------------|-------|--|-------|---------|

**E8008 Zawartość ołowiu (A)**

Metoda PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)  
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334

|                  |       |       |         |
|------------------|-------|-------|---------|
| Zawartość ołowiu | 0,020 | mg/kg | ± 0,005 |
|------------------|-------|-------|---------|

**E8009 Zawartość rtęci (A)**

Metoda PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)  
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334

|                 |        |         |               |
|-----------------|--------|---------|---------------|
| Zawartość rtęci | <0,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 |
|-----------------|--------|---------|---------------|

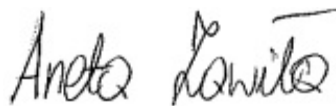
\* = Poniżej granicy oznaczalności

A = Badanie akredytowane

+/- 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.

x = Dane dostarczone od Klienta



Autoryzujący:  
Magdalena Pawlak - Młodszy Asystent – Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Aneta Zawila  
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@eurofins.pl 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 uzgał 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.



Eurofins Polska Sp. z o.o.  
Aleja Wojska Polskiego 90 A  
PL-82 200 Malbork  
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA  
ul. Karoliny 4  
40-186 Katowice  
POLAND  
Tel: +48 512 638 040  
www.eurofins.pl



AB 1334

Hero Pro LTD  
Office 312B  
High Street North  
182-184 London E6 2JA  
WIELKA BRYTANIA

Issue date 14.04.2025



## Analytical report AR-25-RE-041424-01

**Sample code** 122-2025-00068945

|                          |                                |
|--------------------------|--------------------------------|
| x Type of sample         | Vitamin C Liposovit - 60vcaps. |
| x Prescriber             | Hero Pro LTD                   |
| x Purchase order date    | 04.04.2025                     |
| Reception date           | 07.04.2025                     |
| Transport by             | Courier                        |
| Sample condition         | acceptable                     |
| Transport condition      | at ambient temp.               |
| x Date of sampling       | 04.04.2025                     |
| x Sampling Person        | Principal                      |
| x Type of sampling       | no data                        |
| x Purpose of the testing | not specified                  |
| x Best before date       | 03.2025                        |
| x Batch number           | LC26032025                     |
| x Packaging              | słoik / jar                    |
| Number of tested samples | 1                              |
| Start analysis           | 07.04.2025                     |
| End Analysis             | 11.04.2025                     |

## Results / Outcomes

### E8006 Cadmium content (A)

Method PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)  
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334

|                 |        |   |       |               |
|-----------------|--------|---|-------|---------------|
| Cadmium content | <0,005 | * | mg/kg | 0.005 ± 0.001 |
|-----------------|--------|---|-------|---------------|

### E8007 Arsenic content (A)

Method PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)  
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334

|                 |       |  |       |         |
|-----------------|-------|--|-------|---------|
| Arsenic content | 0,006 |  | mg/kg | ± 0,002 |
|-----------------|-------|--|-------|---------|

**E8008 Lead content (A)**

Method PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)

Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334

|              |       |       |         |
|--------------|-------|-------|---------|
| Lead content | 0,020 | mg/kg | ± 0,005 |
|--------------|-------|-------|---------|

**E8009 Mercury content (A)**

Method PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)

Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334

|                 |        |         |               |
|-----------------|--------|---------|---------------|
| Mercury content | <0,005 | * mg/kg | 0.005 ± 0.001 |
|-----------------|--------|---------|---------------|

\* = Below the specific limit of quantification

A = Accredited method

+/- 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.

x = Data provided by the customer



Authorized by:  
Magdalena Pawlak - Junior Assistant – Chemical Department

Approved by Aneta Zawila  
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.