

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



AB 1334

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

Data raportu 25.08.2025



Raport analityczny AR-25-RE-094371-02

Korekta raportu numer: AR-25-RE-094371-01

Numer próbki 122-2025-00145286

* Rodzaj próbki	Apatil - 60vcaps
* Zlecający badania	Hero Pro LTD
* Data zlecenia klienta	07.08.2025
* Numer zlecenia	AP17062025
Data przyjęcia próbki	11.08.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Próbki pobrane przez	Zleceniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Cel badania	nieokreślony
* Kod próbki klienta	1
* Numer Partii	AP17062025
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	13.08.2025
Data zakończenia badania	16.08.2025

Wyniki badań / Rezultaty

E8006 Zawartość kadmu (A)

Metoda PN-EN 15763:2010, ICP-MS
 Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334
 Zawartość kadmu

0,005 mg/kg
 $\pm 0,001$

E8007 Zawartość arsenu (A)

Metoda PN-EN 15763:2010, ICP-MS
 Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334
 Zawartość arsenu

0,053 mg/kg
 $\pm 0,013$

E8008 Zawartość ołowiu (A)

AR-25-RE-094371-01

Metoda PN-EN 15763:2010, ICP-MS
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334
Zawartość ołowiu

0,058 mg/kg
 $\pm 0,015$

E8009 Zawartość rtęci (A)

Metoda PN-EN 15763:2010, 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

AK16 - Przyczyna korekty. Niepoprawne dane dotyczące Zleceniodawcy przekazane przez Klienta.

Magdalena Wanta

Autoryzujący:
Joanna Grzybowska - Zastępca Kierownika – Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Magdalena Wanta
Asystent 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
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Issue date 25.08.2025



Analytical report AR-25-RE-094371-02

Correction of report No.: AR-25-RE-094371-01

Sample code 122-2025-00145286

x Type of sample	Apatil - 60vcaps
x Prescriber	Hero Pro LTD
x Purchase order date	07.08.2025
x Client Purchase order nr.	AP17062025
Reception date	11.08.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Sampling Person	Principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	not specified
x Client sample code	1
x Batch number	AP17062025
Number of tested samples	1
Start analysis	13.08.2025
End Analysis	16.08.2025

Results / Outcomes

E8006 Cadmium content (A)

Method PN-EN 15763:2010, ICP-MS
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334
Cadmium content

0,005 mg/kg
± 0,001

E8007 Arsenic content (A)

Method PN-EN 15763:2010, ICP-MS
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334
Arsenic content

0,053 mg/kg
± 0,013

E8008 Lead content (A)

AR-25-RE-094371-01

Method PN-EN 15763:2010, ICP-MS
Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334
Lead content

0,058 mg/kg
± 0,015

E8009 Mercury content (A)

Method PN-EN 15763:2010, 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

AK16 - Reason for correction: Incorrect data regarding the Client provided by the Client.

Magdalena Wanta

Authorized by:
Joanna Grzybowska - Deputy Manager – Chemical Department

Approved by Magdalena Wanta
Analytical Service Assistant

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
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Data raportu 25.08.2025



Raport analityczny AR-25-RE-094028-02

Korekta raportu numer: AR-25-RE-094028-01

Numer próbki 122-2025-00145242

* Rodzaj próbki	Apatil - 60vcaps
* Zlecający badania	Hero Pro LTD
* Data zlecenia klienta	07.08.2025
* Numer zlecenia	AP17062025
Data przyjęcia próbki	11.08.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Próbki pobrane przez	Zlecniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Cel badania	nieokreślony
* Kod próbki klienta	1
* Numer Partii	AP17062025
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	11.08.2025
Data zakończenia badania	17.08.2025

Wyniki badań / Rezultaty

UM276	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C Metoda płytkowa (posiew wgłębny) (A)
Metoda	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06
Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C	< 10 jtk/g
UM2PF	Obecność Salmonella spp. Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym i serologicznym (A)
Metoda	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09
Salmonella spp.	nie wykryto /25 g
UM7CU	Obecność Listeria monocytogenes Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)
Metoda	PN-EN ISO 11290-1:2017-07
Listeria monocytogenes	nie wykryto /25 g
UMIMW	Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) Metoda hodowlana (A)

AR-25-RE-094028-01

Metoda PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005

Gronkowiec koagulazo-dodatni

nie wykryto

/1 g

UMLS5 Obecność przypuszczalnych Escherichia coli Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)

Metoda PN-ISO 7251:2006

Escherichia coli

nie wykryto

/1 g

ZM02A Liczba drożdży i pleśni Metoda płytkowa (petrifilm) (A)

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

AK16 - Przyczyna korekty. Niepoprawne dane dotyczące Zleceniodawcy przekazane przez Klienta.

Magdalena Wanta

Autoryzujący:

Agnieszka Sieminska - Starszy Asystent

Zatwierdzający: Magdalena Wanta

Asystent 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 uzga-

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
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Issue date 25.08.2025



Analytical report AR-25-RE-094028-02

Correction of report No.: AR-25-RE-094028-01

Sample code 122-2025-00145242

x Type of sample	Apatil - 60vcaps
x Prescriber	Hero Pro LTD
x Purchase order date	07.08.2025
x Client Purchase order nr.	AP17062025
Reception date	11.08.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Sampling Person	Principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	not specified
x Client sample code	1
x Batch number	AP17062025
Number of tested samples	1
Start analysis	11.08.2025
End Analysis	17.08.2025

Results / Outcomes

UM276	Aerobic plate count, Pour plate technique (A)		
Method	PN-EN ISO 4833-1:2013-12 + A1:2022-06		
Aerobic Plate Count 30°C	< 10		cfu/g
UM2PF	The presence of Salmonella spp., Breeding method with biochemical and serological confirmation (A)		
Method	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09		
Salmonella	Not Detected		/25 g
UM7CU	The presence of Listeria monocytogenes, Breeding method with biochemical confirmation (A)		
Method	PN-EN ISO 11290-1:2017-07		
Listeria monocytogenes	Not Detected		/25 g
UMIMW	Coagulase positive Staphylococcus D Abs Pres /1 g ISO 6888-3 (A)		
Method	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005		

AR-25-RE-094028-01

Coagulase positive Staphylococcus	Not Detected	/1 g
UMLS5	The presence of presumptive Escherichia coli, Breeding method with biochemical confirmation (A)	
Method	PN-ISO 7251:2006	
Escherichia Coli	Not Detected	/1 g
ZM02A	Yeasts & Moulds E [PB/MBK/40] <10 >1 500 000 /g (1-4) PYM-PF 3M™ Petrifilm™ Rapid Yeast and Mold Cou (A)	
Method	PB/MBK/40 issue 01 of 13.12.2017	
Yeasts & Moulds	< 10	cfu/g

A = Accredited method

x = Data provided by the customer

AK16 - Reason for correction: Incorrect data regarding the Client provided by the Client.

Magdalena Wanta

Authorized by:
Agnieszka Sieminska - Senior Assistant Eurofins Polska Sp. z o.o.

Approved by Magdalena Wanta
Analytical Service Assistant

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.