



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	Zleceniodawcę
* 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 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-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.

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.



TEST REPORT NO 845599/25/GDY

Client HERO PRO LTD Office 312b, 182-184 High Street North E6 2JA London		Sample (according to declaration of Client) Sample description: Apatil - 60vcaps Batch: AP17062025 Production date: 17.06.2025 Expiry date: 30.06.2028
Sample reception date:	11.08.2025	Sample status: no objections Sample number: 594637/25/GDY Sample received from the Client
Start of analysis	12.08.2025	
End of analysis	21.08.2025	
Test report date	31.10.2025	

Test Method	Unit	Result
* Content of elements PN-EN 15763:2010		
Lead (Pb)	mg/kg	0,054
Arsenic (As)	mg/kg	0,056
Cadmium (Cd)	mg/kg	0,0058
Mercury (Hg)	mg/kg	< 0,0010
* Aerobic colony count at 30°C PN-EN ISO 4833-1:2013-12; PN-EN ISO 4833-1:2013-12/A1:2022-06	cfu/g	4,0x10 ¹
* Number of yeasts and moulds at 25°C PN-ISO 7954:1999 (withdrawn)	cfu/g	<1,0x10 ¹
* Presence of coagulase-positive staphylococci (Staphylococcus aureus and other species) in 1 g PN-EN ISO 6888-3:2004; PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005	in 1 g	Not detected
* Presence of Escherichia coli in 1 g PN-ISO 7251:2006	in 1 g	Not detected
* Presence of Salmonella spp. in 25 g PN-EN ISO 6579-1:2017-04; PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09	in 25 g	Not detected
* Presence of Listeria monocytogenes in 25 g PN-EN ISO 11290-1:2017-07	in 25 g	Not detected

Authorized by:

ID: 106, Analysis Expert, Microbiology Laboratory

ID: 372, Analysis Expert, Spectrometry Laboratory

The test report bears the certified electronic seal of J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o.

Laboratory address:

Chwaszczyńska 180, 81-571 Gdynia

TEST REPORT NO 845599/25/GDY

The results refer only to the samples received and tested. When a measurement uncertainty is given, it is an expanded uncertainty estimated for a coverage factor $k=2$ at 95% confidence level and is not including sampling uncertainty, unless otherwise stated. When the conformity is stated J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. applies the simple acceptance decision rule in accordance with ILAC-G8:09/2019, unless otherwise reported. If the "result" column contains a record: "<" or ">", it means, that it is the test outcome directly related to the lower or upper limit of the measuring range of the method. If an expanded measurement uncertainty is given for such a test outcome, it relates only to the lower or upper limit of the measuring range of the method, respectively. In the case where the Laboratory base on the obtained test outcome, "statement of conformity" column presents an opinion and interpretation. This test report may not be copied in part without the prior written permission of J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. The responsibility of J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. is limited solely to the data issued in its original. J.S. Hamilton Poland Sp. Z o.o. does not permit the use of the PCA accreditation symbol AB 079 by customers, subcontractors, external service providers and other third parties. For further information please refer to the PCA document - DA-02. The service confirmed by this report is subject to the General Terms and Conditions of Services of J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. published on www.hamilton.com.pl.

* Test method accredited

Test performed by external provider

THE END OF THE REPORT



SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 845599/25/GDY

Zleceniodawca HERO PRO LTD Office 312b, 182-184 High Street North E6 2JA London		Próbka (wg deklaracji Zleceniodawcy) Opis próbki: Apatil - 60vcaps Partia: AP17062025 Data produkcji: 17.06.2025 Data przydatności: 30.06.2028
Data przyjęcia próbki	11.08.2025	Stan próbki: bez zastrzeżeń Numer próbki: 594637/25/GDY Próbka otrzymana od Zleceniodawcy
Data rozpoczęcia badań	12.08.2025	
Data zakończenia badań	21.08.2025	
Data sprawozdania z badań	31.10.2025	

Rodzaj badania Metoda	Jednostka	Wynik
* Zawartość pierwiastków PN-EN 15763:2010		
Ołów (Pb)	mg/kg	0,054
Arsen (As)	mg/kg	0,056
Kadm (Cd)	mg/kg	0,0058
Rtęć (Hg)	mg/kg	< 0,0010
* Liczba drobnoustrojów w 30°C PN-EN ISO 4833-1:2013-12; PN-EN ISO 4833-1:2013-12/A1:2022-06	jtk/g	4,0x10 ¹
* Liczba drożdży i pleśni w 25°C PN-ISO 7954:1999 (wycofana)	jtk/g	<1,0x10 ¹
* Obecność gronkowców koagulazo-dodatnich (Staphylococcus aureus i innych gatunków) w 1 g PN-EN ISO 6888-3:2004; PN-EN ISO 6888-3:2004/AC:2005	w 1 g	Nie wykryto
* Obecność Escherichia coli w 1 g PN-ISO 7251:2006	w 1 g	Nie wykryto
* Obecność bakterii z rodzaju Salmonella spp. w 25 g PN-EN ISO 6579-1:2017-04; PN-EN ISO 6579-1:2017-04/A1:2020-09	w 25 g	Nie wykryto
* Obecność Listeria monocytogenes w 25 g PN-EN ISO 11290-1:2017-07	w 25 g	Nie wykryto

Autoryzował:

ID: 106, Ekspert ds. Analiz, Pracownia Mikrobiologii

ID: 372, Ekspert ds. Analiz, Pracownia Spektrometrii

Sprawozdanie z badań opatrzone certyfikowaną pieczęcią elektroniczną J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o.

Adres laboratorium:

Chwaszczyńska 180, 81-571 Gdynia



HAMILTON



AB 079

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 845599/25/GDY

Wyniki odnoszą się wyłącznie do otrzymanych i badanych próbek. Jeśli podano niepewność pomiaru i nie określono inaczej, to jest to niepewność rozszerzona, oszacowana dla współczynnika rozszerzenia $k=2$ i poziomu ufności 95% oraz nie uwzględnia niepewności pobierania próbek. Jeśli dokonano stwierdzenia zgodności i nie określono inaczej J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. stosuje zasadę prostej akceptacji według wytycznych ILAC-G8:09/2019. Jeżeli w kolumnie „wynik” przedstawiono zapis w postaci „<” lub „>” oznacza to, iż jest to rezultat badania, bezpośrednio powiązany z dolną lub górną granicą zakresu pomiarowego metody. Jeśli dla takiego rezultatu badania podana jest rozszerzona niepewność pomiaru, to dotyczy ona wyłącznie odpowiednio dolnej lub górnej granicy zakresu pomiarowego metody. W przypadku gdy Laboratorium opiera się na rezultacie badania, w kolumnie „stwierdzenie zgodności” przedstawia opinię i interpretację. Niniejsze sprawozdanie nie może być powielane w części bez pisemnej zgody J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. Odpowiedzialność J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. jest ograniczona wyłącznie do danych zawartych w jego oryginale. J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. nie zezwala na stosowanie symbolu akredytacji PCA AB 079 przez swoich klientów, podwykonawców, zewnętrznych dostawców usług i inne strony trzecie. Więcej informacji znajduje się w dokumencie PCA - DA-02. Usługa potwierdzona niniejszym sprawozdaniem podlega Ogólnym Warunkom Świadczenia Usług J.S. Hamilton Poland Sp. z o.o. zamieszczonym na stronie www.hamilton.com.pl.

* Badanie akredytowane

Badanie wykonane przez zewnętrznego dostawcę

KONIEC SPRAWOZDANIA