

Eurofins Polska Sp. z o.o.
ul. Dubois 118D
93-465 Łódź
POLSKA
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Data raportu 10.11.2025



Raport analityczny AR-25-E8-164541-01

Numer próbki 297-2025-00247915

x Rodzaj próbki	Zinc-120 vcaps
x Zlecający badania	Hero Pro LTD
x Data zlecenia klienta	03.11.2025
x Numer zlecenia	ZINC25092025
Data przyjęcia próbki	04.11.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń/temp. otoczenia
Warunki transportu	w temp. otoczenia
x Data pobrania próbki	03.11.2025
x Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Cel badania	brak danych
x Numer Partii	ZINC25092025
x Opakowanie	opakowanie producenta
Ilość próbek zbadanych	1 (próbka uśredniona z 14)
Data rozpoczęcia badania	05.11.2025
Data zakończenia badania	10.11.2025

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)
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	Metoda hodowlana (media film)	
Ogólna liczba Pleśni i Drożdży	< 10	jtk/g

A = Badanie akredytowane

x = Dane dostarczone od Klienta



Autoryzujący:
Kamil Zakrzewski - Laborant Food and Feed Testing Lodz PL

Zatwierdzający: Ewa Drwiega
Starszy 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 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.



Eurofins Polska Sp. z o.o.
ul. Dubois 118D
93-465 Łódź
POLAND
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Issue date 10.11.2025



Analytical report AR-25-E8-164541-01

Sample code 297-2025-00247915

x Type of sample	Zinc-120 vcaps
x Prescriber	Hero Pro LTD
x Purchase order date	03.11.2025
x Client Purchase order nr.	ZINC25092025
Reception date	04.11.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable/ambient temperature
Transport condition	at ambient temp.
x Date of sampling	03.11.2025
x Sampling Person	principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	no data
x Batch number	ZINC25092025
x Packaging	manufacturer packaging
Number of tested samples	1 (averaged sample from 14)
Start analysis	05.11.2025
End Analysis	10.11.2025

Results / Outcomes

UM276	Aerobic Plate Count 30°C <10 >30000000 ISO 4833 (A)	
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	
Aerobic Plate Count 30°C	< 10	cfu/g
UM2PF	Salmonella D Abs Pres /25 g ISO 6579 (A)	
Method	PN-EN ISO 6579-1:2017-04+A1:2020-09	
Salmonella	Not Detected	/25 g
UM7CU	Listeria monocytogenes D Abs Pres /25 g ISO 11290-1 A1 (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	
Coagulase positive Staphylococcus	Not Detected	/1 g
UMLS5	Escherichia coli D Abs Pres /1 g ISO 7251 (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 E-Cultural technique (media film)

Yeasts & Moulds

< 10

cfu/g

A = Accredited method

x = Data provided by the customer



Authorized by:

Kamil Zakrzewski - Laboratory Technician Eurofins Polska Sp. z o.o.

Approved by

Ewa Drwiega

Senior 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.