

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 23.12.2025



Raport analityczny AR-25-E8-184181-01

Numer próbki 297-2025-00273104

x Rodzaj próbki	Multi Human - 60vcaps.
x Zlecający badania	Hero Pro LTD
x Data zlecenia klienta	08.12.2025
x Numer zlecenia	MH11092025
Data przyjęcia próbki	10.12.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
x Data pobrania próbki	08.12.2025
x Próbki pobrane przez	zlecniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Cel badania	brak danych
x Numer Partii	MH11092025
x Opakowanie	opakowanie producenta
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	10.12.2025
Data zakończenia badania	23.12.2025

Wyniki badań / Rezultaty

E8006	Zawartość kadmu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Zawartość kadmu	0,031	mg/kg		± 0,008
E8007	Zawartość arsenu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Zawartość arsenu	0,068	mg/kg		± 0,017
E8008	Zawartość ołowiu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Zawartość ołowiu	0,059	mg/kg		± 0,015
E8009	Zawartość rtęci (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
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: 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@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 Lodz
POLAND
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Issue date 23.12.2025



Analytical report AR-25-E8-184181-01

Sample code 297-2025-00273104

x Type of sample	Multi Human - 60vcaps.
x Prescriber	Hero Pro LTD
x Purchase order date	08.12.2025
x Client Purchase order nr.	MH11092025
Reception date	10.12.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Date of sampling	08.12.2025
x Sampling Person	principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	no data
x Batch number	MH11092025
x Packaging	manufacturer packaging
Number of tested samples	1
Start analysis	10.12.2025
End Analysis	23.12.2025

Results / Outcomes

E8006	Cadmium content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Cadmium content	0,031	mg/kg		± 0,008
E8007	Arsenic content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Arsenic content	0,068	mg/kg		± 0,017
E8008	Lead content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Lead content	0,059	mg/kg		± 0,015
E8009	Mercury content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
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 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.

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 15.12.2025



Raport analityczny AR-25-E8-180861-01

Numer próbki 297-2025-00273103

x Rodzaj próbki	Multi Human - 60vcaps.
x Zlecający badania	Hero Pro LTD
x Data zlecenia klienta	08.12.2025
x Numer zlecenia	MH11092025
Data przyjęcia próbki	10.12.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
x Data pobrania próbki	08.12.2025
x Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Cel badania	brak danych
x Numer Partii	MH11092025
x Opakowanie	opakowanie producenta
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	11.12.2025
Data zakończenia badania	15.12.2025

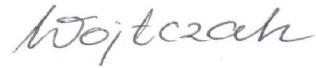
Wyniki badań / Rezultaty

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: Magdalena Wojtczak
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 Lodz
POLAND
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Issue date 15.12.2025



Analytical report AR-25-E8-180861-01

Sample code 297-2025-00273103

x Type of sample	Multi Human - 60vcaps.
x Prescriber	Hero Pro LTD
x Purchase order date	08.12.2025
x Client Purchase order nr.	MH11092025
Reception date	10.12.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Date of sampling	08.12.2025
x Sampling Person	principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	no data
x Batch number	MH11092025
x Packaging	manufacturer packaging
Number of tested samples	1
Start analysis	11.12.2025
End Analysis	15.12.2025

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)

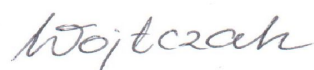
Yeasts & Moulds

< 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

Magdalena Wojtczak

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.