

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-E8-184180-01

Numer próbki 297-2025-00273102

x Rodzaj próbki	Tribulus 1000mg - 100 tabs.
x Zlecający badania	Hero Pro LTD
x Data zlecenia klienta	08.12.2025
x Numer zlecenia	T251125
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	T251125
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	<0,005*	mg/kg		0.005 ± 0.001
E8007	Zawartość arsenu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Zawartość arsenu	0,132	mg/kg		± 0,033
E8008	Zawartość ołowiu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Zawartość ołowiu	0,068	mg/kg		± 0,017
E8009	Zawartość rtęci (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Zawartość rtęci	0,006	mg/kg		± 0,002

* = 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-E8-184180-01

Sample code 297-2025-00273102

x Type of sample	Tribulus 1000mg - 100 tabs.
x Prescriber	Hero Pro LTD
x Purchase order date	08.12.2025
x Client Purchase order nr.	T251125
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	T251125
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	<0,005*	mg/kg		0.005 ± 0.001
E8007	Arsenic content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Arsenic content	0,132	mg/kg		± 0,033
E8008	Lead content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Lead content	0,068	mg/kg		± 0,017
E8009	Mercury content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Mercury content	0,006	mg/kg		± 0,002

* = 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-E8-180860-01

Numer próbki 297-2025-00273101

x Rodzaj próbki	Tribulus 1000mg - 100 tabs.
x Zlecający badania	Hero Pro LTD
x Data zlecenia klienta	08.12.2025
x Numer zlecenia	T251125
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	T251125
x Opakowanie	opakowanie producenta
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	11.12.2025
Data zakończenia badania	15.12.2025

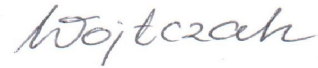
Wyniki badań / Rezultaty

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-E8-180860-01

Sample code 297-2025-00273101

x Type of sample	Tribulus 1000mg - 100 tabs.
x Prescriber	Hero Pro LTD
x Purchase order date	08.12.2025
x Client Purchase order nr.	T251125
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	T251125
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)

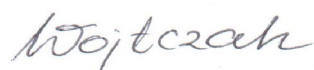
Yeasts & Moulds

< 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.



SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 24469/26/GDY

Zleceniodawca HERO PRO LTD Office 312b, 182-184 High Street North E6 2JA London		Próbka (wg deklaracji Zleceniodawcy) Opis próbki: Tribulus 1000mg - 100tabs. Partia: T100126 Data produkcji: 10.01.2026 Data przydatności: 10.01.2028
Data przyjęcia próbki	21.01.2026	Stan próbki: bez zastrzeżeń Numer próbki: 24469/26/GDY Próbka otrzymana od Zleceniodawcy
Data rozpoczęcia badań	21.01.2026	
Data zakończenia badań	28.01.2026	
Data sprawozdania z badań	28.01.2026	

Rodzaj badania Metoda	Jednostka	Wynik
* Zawartość pierwiastków PN-EN 15763:2010		
Ołów (Pb)	mg/kg	0,025
Arsen (As)	mg/kg	0,10
Kadm (Cd)	mg/kg	0,0024
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	1,5x10 ²
* Liczba drożdży i pleśni w 25°C PN-ISO 7954:1999 (wycofana)	jtk/g	<1,0x10 ¹
* Obecność Escherichia coli w 1 g PN-ISO 7251:2006	w 1 g	Nie wykryto
* 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 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 sprawozdanie z badań:
ID: 295, Ekspert ds. Analiz, Pracownia Spektrometrii
ID: 455, Ekspert ds. Analiz, Pracownia Mikrobiologii

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

Adres laboratorium:
Chwaszczyńska 180, 81-571 Gdynia

SPRAWOZDANIE Z BADAŃ NR 24469/26/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



TEST REPORT NO 24469/26/GDY

Client HERO PRO LTD Office 312b, 182-184 High Street North E6 2JA London		Sample (according to declaration of Client) Sample description: Tribulus 1000mg - 100tabs. Batch: T100126 Production date: 10.01.2026 Expiry date: 10.01.2028
Sample reception date:	21.01.2026	Sample status: no objections Sample number: 24469/26/GDY Sample received from the Client
Start of analysis	21.01.2026	
End of analysis	28.01.2026	
Test report date	28.01.2026	

Test Method	Unit	Result
* Content of elements PN-EN 15763:2010		
Lead (Pb)	mg/kg	0,025
Arsenic (As)	mg/kg	0,10
Cadmium (Cd)	mg/kg	0,0024
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	1,5x10 ²
* Number of yeasts and moulds at 25°C PN-ISO 7954:1999 (withdrawn)	cfu/g	<1,0x10 ¹
* Presence of Escherichia coli in 1 g PN-ISO 7251:2006	in 1 g	Not detected
* 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 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

Test report authorized by:
ID: 295, Analysis Expert, Spectrometry Laboratory
ID: 455, Analysis Expert, Microbiology 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



HAMILTON



AB 079

TEST REPORT NO 24469/26/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