



Eurofins Polska Sp. z o.o.
Aleja Wojska Polskiego 90 A
PL-82 200 Malbork
PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
ul. Karoliny 4
40-186 Katowice
POLSKA
Tel: +48 512 638 040
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Data raportu 02.03.2025



Raport analityczny AR-25-RE-023311-01

Numer próbki 122-2025-00041485

* Rodzaj próbki	Berberine HCL 450mg - 60vcaps
* Zlecający badania	Hero Pro LTD
* Data zlecenia klienta	24.02.2025
Data przyjęcia próbki	26.02.2025
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Próbki pobrane przez	Zleciennodawcę
* Termin przydatności	02.2028
* Numer Partii	AG114022025
* Opakowanie	słoik
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	26.02.2025
Data zakończenia badania	02.03.2025

Wyniki badań / Rezultaty

UM276	Liczba drobnoustrojów w temp. 30 °C Metoda płytkowa (posiew wgłębnny) (A)	
Metoda	PN-EN ISO 4833-1:2013-12+A1:2022-06, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)	
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, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)	
Salmonella spp.	nie wykryto	/25 g
UM7CU	Obecność Listeria monocytogenes Metoda hodowlana z potwierdzeniem biochemicznym (A)	
Metoda	PN-EN ISO 11290-1:2017-07, Metoda hodowlana (podłoże chromogenne + podłoże niechromogenne)	
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, Metoda hodowlana (MPN tube)	
Gronkowiec koagulazo-dodatni	nie wykryto	/1 g

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

Metoda PN-ISO 7251:2006, Metoda hodowlana (podłoże niechromogenne)
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

Autoryzujący:
Maciej Terlecki - Starszy Asystent

Zatwierdzający: Magdalena Matysiewicz
Koordynator 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 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.
 Aleja Wojska Polskiego 90 A
 PL-82 200 Malbork
 PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
 ul. Karoliny 4
 40-186 Katowice
 POLAND
 Tel: +48 512 638 040
 www.eurofins.pl



AB 1334

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

Issue date 02.03.2025



Analytical report AR-25-RE-023311-01

Sample code 122-2025-00041485

* Type of sample	Berberine HCL 450mg - 60vcaps
* Prescriber	Hero Pro LTD
* Purchase order date	24.02.2025
Reception date	26.02.2025
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
* Sampling Person	Principal
* Best before date	02.2028
* Batch number	AG114022025
* Packaging	sloik
Number of tested samples	1
Start analysis	26.02.2025
End Analysis	02.03.2025

Results / Outcomes

UM276	Aerobic plate count, Pour plate technique (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, E-Cultural technique (non-chromogenic media)		
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, D-Cultural technique (non-chromogenic media)		
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, D-Cultural techn. (chrom. + non-chromogenic media)		
Listeria monocytogenes	Not Detected		/25 g
UM1MW	Coagulase positive Staphylococcus D Abs Pres /1 g ISO 6888-3 (A)		
Method	PN-EN ISO 6888-3:2004+AC:2005, D-Cultural technique (MPN tubes)		
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, D-Cultural technique (non-chromogenic media)		
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



Authorized by:
Maciej Terlecki - Senior Assistant

Approved by Magdalena Matysiewicz
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.
 Aleja Wojska Polskiego 90 A
 PL-82 200 Malbork
 PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
 ul. Karoliny 4
 40-186 Katowice
 POLSKA
 Tel: +48 512 638 040
 www.eurofins.pl



AB 1334

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

Data raportu 05.03.2025



Raport analityczny AR-25-RE-024803-01

Numer próbki 122-2025-00041507

* Rodzaj próbki	Berberine HCL 450mg - 60vcaps
* Zlecający badania	Hero Pro LTD
* Data zlecenia klienta	24.02.2025
* Data przyjęcia próbki	26.02.2025
* Próbkę dostarczone przez	Firmę kurierską
* Warunki transportu	zgodnie z zaleceniami na opakowaniu
* Próbkę pobrane przez	Zleceniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Cel badania	nieokreślony
* Termin przydatności	02.2028
* Numer Partii	AG114022025
* Opakowanie	stoik
* Ilość próbek zbadanych	1
* Data rozpoczęcia badania	28.02.2025
* Data zakończenia badania	03.03.2025

Wyniki badań / Rezultaty

E8006 Zawartość kadmu (A)

Metoda PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)
 Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334

Zawartość kadmu <0,005 * mg/kg 0.005 ± 0.001

E8007 Zawartość arsenu (A)

Metoda PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)
 Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334

Zawartość arsenu <0,005 * mg/kg 0.005 ± 0.001

E8008 Zawartość ołowiu (A)

Metoda PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)

Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334

Zawartość ołowiu

<0,005

* mg/kg

0.005 ± 0.001

E8009 Zawartość rtęci (A)

Metoda PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (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



Autoryzujący:

Paulina Eppa - Starszy Asystent – Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Julia Czerwińska

Koordynator 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
 Tel: +48 512 638 040
 www.eurofins.pl



AB 1334

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

Issue date 05.03.2025



Analytical report AR-25-RE-024803-01

Sample code 122-2025-00041507

x Type of sample	Berberine HCL 450mg - 60vcaps
x Prescriber	Hero Pro LTD
x Purchase order date	24.02.2025
Reception date	26.02.2025
Transport by	Courier
Transport condition	according to the instructions on the packaging
x Sampling Person	Principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	not specified
x Best before date	02.2028
x Batch number	AG114022025
x Packaging	stoik
Number of tested samples	1
Start analysis	28.02.2025
End Analysis	03.03.2025

Results / Outcomes

E8006 Cadmium content (A)

Method PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)
 Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334

Cadmium content	<0,005	*	mg/kg	0.005 ± 0.001
-----------------	--------	---	-------	---------------

E8007 Arsenic content (A)

Method PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)
 Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334

Arsenic content	<0,005	*	mg/kg	0.005 ± 0.001
-----------------	--------	---	-------	---------------

E8008 Lead content (A)

Method PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)

Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334

Lead content	<0,005	*	mg/kg	0.005 ± 0.001
--------------	--------	---	-------	---------------

E8009 Mercury content (A)

Method PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (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



Authorized by:
Paulina Eppa - Senior Assistant – Chemical Department

Approved by Julia Czerwińska
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 37074/26/GDY

Zleceniodawca HERO PRO LTD Office 312b, 182-184 High Street North E6 2JA London		Próbka (wg deklaracji Zleceniodawcy) Opis próbki: Berberine HCL 450mg - 60vcaps Partia: BH114012026 Data produkcji: 14.01.2026 Data przydatności: 31.01.2029
Data przyjęcia próbki	21.01.2026	Stan próbki: bez zastrzeżeń Numer próbki: 37074/26/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	0,028
Arsen (As)	mg/kg	0,13
Kadm (Cd)	mg/kg	0,017
Rtęć (Hg)	mg/kg	0,0022
* Liczba drobnoustrojów w 30°C PN-EN ISO 4833-1:2013-12; PN-EN ISO 4833-1:2013-12/A1:2022-06	jtk/g	<1,0x10 ¹
* 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 37074/26/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 37074/26/GDY

Client HERO PRO LTD Office 312b, 182-184 High Street North E6 2JA London		Sample (according to declaration of Client) Sample description: Berberine HCL 450mg - 60vcaps Batch: BH114012026 Production date: 14.01.2026 Expiry date: 31.01.2029
Sample reception date:	21.01.2026	Sample status: no objections Sample number: 37074/26/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	0,028
Arsenic (As)	mg/kg	0,13
Cadmium (Cd)	mg/kg	0,017
Mercury (Hg)	mg/kg	0,0022
* 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	<1,0x10 ¹
* 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 37074/26/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