

Solea Pharma MB

Visorui 18 - 32
08300 Vilnius

Litauen

Unser Zeichen/Our sign:RRu
Datum/Date: 21.09.2026**Prüfbericht / Certificate of analysis 26045355 - 003** b ersetzt Prüfbericht 26045355-003
replaces certificate 26045355-003

Probenbezeichnung / Sample name : FILLaCELL Delicate Hydration & Vitality

Kennzeichnung / Declaration : batch: 010626, BBD 122028

Auftraggeber-Nr. / Customer No. : keine

Verpackung / Packaging : Fertigpackung/Karton / Commercial package/cardboard box

Abgegebene Menge / Sample quantity : 6 x 35 g

Probentransport / Shipping of sample : Lieferdienst

Eingangsdatum / Sample Entry : 11.09.2026

Probenehmer / Sample taken : durch den Einsender / by sender

Eingangstemperatur / Entry temperature : Raumtemperatur / Room temperature

Prüfbeginn/-ende / Begin/End of analysis : 11.09.2026 / 18.09.2026

Die Prüfergebnisse beziehen sich ausschließlich auf die genannten Prüfgegenstände. Es wird keine Verantwortung für die Richtigkeit der Probenahme einschließlich Mindestmengen übernommen, wenn die Proben nicht durch die GBA oder in ihrem Auftrag genommen wurden. In diesem Fall beziehen sich die Ergebnisse auf die Probe wie erhalten. Ohne schriftliche Genehmigung der GBA darf der Prüfbericht nicht veröffentlicht sowie nicht auszugsweise vervielfältigt werden. Unsere AGB sind auf unserer Website (gba-group.com/agb) einzusehen. / The results are only based on the items tested. GBA takes no responsibility for the validity of the sampling including minimum quantities if the samples are neither taken by GBA nor on behalf of GBA. In such cases, the results refer to the sample as it is received. The GBA test report may not be published without the express written consent of the GBA Group, nor may excerpts of it be reproduced without permission. Our general terms and conditions can be viewed on our website (gba-group.com/agb).

1 / 4

Dok.-Nr.: ML 510-01 # 4 V1 E, 513, 19.02.2026



Prüfbericht / Certificate of analysis : 26045355 - 003 b ersetzt Prüfbericht 26045355-003 □ replaces certificate 26045355-003

Produkt / Product : FILLaCELL Delicate Hydration & Vitality

Untersuchungsergebnisse / Test results

Mikrobiologische Analytik / Microbiological Test	Messwert / Meas. value	Einheit / Unit
Gesamtkeimzahl Total Plate Count	$4,0 \cdot 10^1$	KBE/ g / cfu/g
Hefen / Pilze Yeasts / moulds		
Hefen Yeasts	<10	KBE/ g / cfu/g
Schimmelpilze Moulds	<10	KBE/ g / cfu/g
Enterobacteriaceae Enterobacteriaceae	<10	KBE/ g / cfu/g
E. coli E. coli	<10	KBE/ g / cfu/g
Staphylokokken, koag.-positiv Staphylococci, coag. positive	<10	KBE/ g / cfu/g
Salmonellen Salmonella	negativ / negative	/ 25 g / / 25 g

Chemische Analytik / Chemical Test	Messwert / Meas. value	Einheit / Unit	± MU	MU Quelle / MU Source	HG / ML
Blei Lead	0,023	mg/kg / mg/kg	0,0046	I	3,0
Cadmium Cadmium	<0,010	mg/kg / mg/kg		I	1,0
Quecksilber Mercury	<0,010	mg/kg / mg/kg		I	0,10
Arsen Arsenic	<0,040	mg/kg / mg/kg		I	

Höchstgehalte für Nahrungsergänzungsmittel nach VO (EU) 2023/915

Maximum levels for food supplements according to VO (EU) 2023/915

Beurteilung:

Das Ergebnis der mikrobiologischen Untersuchungen ist gemäß unserer Erfahrungswerte unauffällig.

Die Probe entspricht hinsichtlich der ermittelten Gehalte an Blei, Cadmium und Quecksilber den in der Verordnung (EU) 2023/915 festgelegten Höchstgehalten für Nahrungsergänzungsmittel (Kat. 3.1.28; 3.2.21; 3.3.2).

Prüfbericht / Certificate of analysis : 26045355 - 003 b ersetzt Prüfbericht 26045355-003 □ replaces certificate 26045355-003

Produkt / Product : FILLaCELL Delicate Hydration & Vitality

Assessment:

Results of microbiological analysis are unobjectionable regarding the tests carried out.

The sample complies with the requirements of Regulation (EU) 2023/915 regarding the maximum levels for lead, cadmium and mercury in food supplements.

Hamburg, 21.09.2026

Dieser Prüfbericht wurde automatisch erstellt und ist auch ohne Unterschrift gültig.

This report was generated automatically and is valid without signature.

Methods

Parameter	Method	ER / DR
Gesamtkeimzahl Total Plate Count	DIN EN ISO 4833-2: 2022-05 ^a ₀ DIN EN ISO 4833-2: 2022-05 ^a ₀	m
Hefen / Pilze Yeasts / moulds	BIOKAR Diagnostics, Symphony-Agar BM20208/BM19108: 2022-11 ^a ₀ ; validiert gemäß EN ISO 16140-2 gegen EN ISO 21527-1/-2 2008-11 ₀ BIOKAR Diagnostics, Symphony-Agar BM20208/BM19108: 2022-11 ^a ₀ ; validated according to EN ISO 16140-2 against EN ISO 21527-1/-2 2008-11 ₀	m
Enterobacteriaceae Enterobacteriaceae	Biomerieux, Rebecca-Agar AEB520020/AEB150022: 2020-09 ^a ₀ ; validiert gemäß EN ISO 16140-2 gegen ISO 21528-2 2017-07 ₀ Biomerieux, Rebecca-Agar AEB520020/AEB150022: 2020-09 ^a ₀ ; validated according to EN ISO 16140-2 against ISO 21528-2 2017-07 ₀	m
E. coli E. coli	Biomerieux, Rebecca-Agar AEB520020/AEB150022: 2020-09 ^a ₀ ; validiert gemäß EN ISO 16140-2 gegen ISO 16649-2 2001-07 ₀ Biomerieux, Rebecca-Agar AEB520020/AEB150022: 2020-09 ^a ₀ ; validated according to EN ISO 16140-2 against ISO 16649-2 2001-07 ₀	m
Staphylokokken, koag.-positiv Staphylococci, coag. positive	DIN EN ISO 6888-1: 2022-06 ^a ₀ DIN EN ISO 6888-1: 2022-06 ^a ₀	m
Salmonellen Salmonella	DIN EN ISO 6579-1: 2020-08 ^a ₀ DIN EN ISO 6579-1: 2020-08 ^a ₀	m
Blei Lead	DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ₀₀ DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ₀₀	y
Cadmium Cadmium	DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ₀₀ DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ₀₀	y
Quecksilber Mercury	DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ₀₀ DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ₀₀	y
Arsen Arsenic	DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ₀₀ DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ₀₀	y
Aufschluss/Druck Pressure pulping	§ 64 LFGB L 00.00-19/1: 2015-06 ^a ₀₀ § 64 LFGB L 00.00-19/1: 2015-06 ^a ₀₀	

Die mit ^a gekennzeichneten Verfahren sind akkreditierte Verfahren des ausführenden Untersuchungslabors. / The methods marked with ^a are accredited methods of the performing laboratory.

Testing laboratory: ₀GBA Hamburg (GS) ₀₀GBA Hamburg (AW)

Prüfbericht / Certificate of analysis : 26045355 - 003 b ersetzt Prüfbericht 26045355-003 □ replaces certificate 26045355-003

Produkt / Product : FILLaCELL Delicate Hydration & Vitality

MU-Quelle:

I: Gemäß DIN ISO 11352 als erweiterte, kombinierte Messunsicherheit mit $k = 2$ (95 %), Probenahme nicht inbegriffen

Entscheidungsregeln:

m: Die Konformitätsbewertung mikrobiologischer Messwerte erfolgt ohne Berücksichtigung weiterer analytischer Messgrößen.

y: Bei der Konformitätsbewertung bleibt die Messunsicherheit bei Messwerten unterhalb der Toleranzgrenze unberücksichtigt. Bei Messwerten oberhalb der Toleranzgrenze wird die Messunsicherheit vom Messwert subtrahiert. Erfolgt keine Konformitätsbewertung, stellt die Messunsicherheit lediglich eine Information dar.

MU-Source:

I: According to DIN ISO 11352 as expanded, combined measurement uncertainty with $k = 2$ (95 %), sampling not included

Decision rules:

m: The conformity assessment of microbiological measured values is performed without considering additional analytical measurands.

y: In conformity assessment, measurement uncertainty is disregarded for measured values below the tolerance limit. For measured values exceeding the tolerance limit, measurement uncertainty is subtracted from the measured value. If no conformity assessment is performed, measurement uncertainty serves as informational data only.

°° Dieses Ergebnis ist nach DIN EN ISO 7218 aus statistischen Gründen als geschätzte Anzahl anzugeben.

Der angegebene Wert ist statistisch nicht signifikant.

°° According to DIN EN ISO 7218, this result must be stated as an estimated number for statistical reasons.

The value given is not statistically significant.