

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



AB 1334

MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
ul. Krakowska 45 86/87A
42-202 Częstochowa

Data raportu 28.07.2026



Raport analityczny AR-26-E8-096498-01

Numer próbki 297-2026-00144154

x Rodzaj próbki	MP Creatine 1000 mg - 120 tabs.
x Zlecający badania	MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
x Data zlecenia klienta	02.07.2026
x Numer zlecenia	MP Creatine 1000 mg - 120 tabs.
Data przyjęcia próbki	20.07.2026
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
x Data pobrania próbki	02.07.2026
x Próbki pobrane przez	zleceniodawcę
x Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
x Cel badania	brak danych
x Kod próbki klienta	2
x Numer Partii	C1062026
x Opakowanie	opakowanie producenta
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	20.07.2026
Data zakończenia badania	27.07.2026

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	<0,005*	mg/kg		0.005 ± 0.001
E8008	Zawartość ołowiu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, ICP-MS			
Zawartość ołowiu	0,014	mg/kg		± 0,004
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

Klaudia Walocha

Autoryzujący:

Magdalena Pawlak - Asystentka – Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Klaudia Walocha

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.
ul. Dubois 118D
93-465 Łódź
POLAND
www.eurofins.pl



AB 1334

MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚĆ
ul. Krakowska 45 86/87A
42-202 Częstochowa

Issue date 28.07.2026



Analytical report AR-26-E8-096498-01

Sample code 297-2026-00144154

x Type of sample	MP Creatine 1000 mg - 120 tablets
x Prescriber	MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
x Purchase order date	02.07.2026
x Client Purchase order nr.	MP Creatine 1000 mg - 120 tabs.
Reception date	20.07.2026
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Date of sampling	02.07.2026
x Sampling Person	principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	no data
x Client sample code	2
x Batch number	C1062026
x Packaging	manufacturer packaging
Number of tested samples	1
Start analysis	20.07.2026
End Analysis	27.07.2026

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	<0,005*	mg/kg		0.005 ± 0.001
E8008	Lead content (A)			
Method	EN 15763:2009, ICP-MS			
Lead content	0,014	mg/kg		± 0,004
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

Klaudia Walocha

Authorized by:
Magdalena Pawlak - Assistant – Chemical Department

Approved by Klaudia Walocha
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.

MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
ul. Krakowska 45 86/87A
42-202 Częstochowa

Data raportu 27.07.2026



Raport analityczny AR-26-E8-096434-01

Numer próbki 297-2026-00144153

* Rodzaj próbki	MP Creatine 1000 mg - 120 tabs.
* Wysyłający próbkę	MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
* Zlecający badania	MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
* Data zlecenia klienta	02.07.2026
* Numer zlecenia	MP Creatine 1000 mg - 120 tabs.
* Data przyjęcia próbki	20.07.2026
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Data pobrania próbki	02.07.2026
* Próbki pobrane przez	zlecniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Cel badania	brak danych
* Kod próbki klienta	1
* Numer Partii	C1062026
* Opakowanie	opakowanie producenta
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	23.07.2026
Data zakończenia badania	27.07.2026

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	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:

Małgorzata Pyszorska - Młodsza Asystentka Food and Feed Testing Lodz
PL

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.