

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



AB 1334

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

Data raportu 09.04.2026



Raport analityczny AR-26-E8-044905-01

Numer próbki 297-2026-00060957

| | |
|---------------------------------|--|
| x Rodzaj próbki | MP Creatine 1000mg - 120tabs |
| x Zlecający badania | MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ |
| x Data zlecenia klienta | 30.03.2026 |
| x Numer zlecenia | MP Creatine 1000mg - 120tabs |
| Data przyjęcia próbki | 02.04.2026 |
| Próbki dostarczone przez | Firmę kurierską |
| Stan próbki | bez zastrzeżeń |
| Warunki transportu | w temp. otoczenia |
| x Data pobrania próbki | 30.03.2026 |
| x Próbki pobrane przez | zlecniodawcę |
| x Sposób pobrania próbki/próbek | brak danych |
| x Cel badania | brak danych |
| x Numer Partii | C110326 |
| x Opakowanie | opakowanie producenta |
| Ilość próbek zbadanych | 1 |
| Data rozpoczęcia badania | 02.04.2026 |
| Data zakończenia badania | 09.04.2026 |

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 | 0,032 | mg/kg | | ± 0,008 |
| 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

✚ Aleksandra Barska

Autoryzujący:

Karolina Witkowska - Laborant - Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Aleksandra Barska

Koordinator 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 Lodz
POLAND
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Issue date 09.04.2026



Analytical report AR-26-E8-044905-01

Sample code 297-2026-00060957

| | |
|-----------------------------|--|
| x Type of sample | MP Creatine 1000mg - 120tabs |
| x Prescriber | MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ |
| x Purchase order date | 30.03.2026 |
| x Client Purchase order nr. | MP Creatine 1000mg - 120tabs |
| Reception date | 02.04.2026 |
| Transport by | Courier |
| Sample condition | acceptable |
| Transport condition | at ambient temp. |
| x Date of sampling | 30.03.2026 |
| x Sampling Person | principal |
| x Type of sampling | no data |
| x Purpose of the testing | no data |
| x Batch number | C110326 |
| x Packaging | manufacturer packaging |
| Number of tested samples | 1 |
| Start analysis | 02.04.2026 |
| End Analysis | 09.04.2026 |

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 | 0,032 | mg/kg | | ± 0,008 |
| 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

Aleksandra Barska

Authorized by:
Karolina Witkowska - Laboratory Technician - Chemical Department

Approved by Aleksandra Barska
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 Lodz
POLSKA
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Data raportu 08.04.2026



Raport analityczny AR-26-E8-044098-01

Numer próbki 297-2026-00060956

| | |
|---------------------------------|---|
| * Rodzaj próbki | MP Creatine 1000mg - 120tabs |
| * Wysyłający próbkę | MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ |
| * Zlecający badania | MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ |
| * Data zlecenia klienta | 30.03.2026 |
| * Numer zlecenia | MP Creatine 1000mg - 120tabs |
| * Data przyjęcia próbki | 02.04.2026 |
| Próbki dostarczone przez | Firmę kurierską |
| Stan próbki | bez zastrzeżeń |
| Warunki transportu | w temp. otoczenia |
| * Data pobrania próbki | 30.03.2026 |
| * Próbki pobrane przez | zleceniodawcę |
| * Sposób pobrania próbki/próbek | brak danych |
| * Cel badania | brak danych |
| * Numer Partii | C110326 |
| * Opakowanie | opakowanie producenta |
| Ilość próbek zbadanych | 1 |
| Data rozpoczęcia badania | 03.04.2026 |
| Data zakończenia badania | 08.04.2026 |

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:
Agnieszka Piestrzyska - Kierownik Pracowni Mikrobiologicznej

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.