



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



AB 1334

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

Data raportu 12.01.2026



Raport analityczny AR-26-RE-002640-01

Numer próbki 122-2026-00002414

* Rodzaj próbki	MP Omega-3 330/220 - 90softgels
* Wysyłający próbkę	MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
* Zlecający badania	MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
* Data zlecenia klienta	07.01.2026
* Numer zlecenia	MP Creatine
Data przyjęcia próbki	08.01.2026
Próbki dostarczone przez	Próbkobiorca Eurofins
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Próbki pobrane przez	Zlecniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Cel badania	nieokreślony
* Numer Partii	O316122025
* Opakowanie	słoik
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	08.01.2026
Data zakończenia badania	12.01.2026

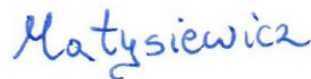
Wyniki badań / Rezultaty

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:
Maria Dusza-Walnik - 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
POLSKA
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Data raportu 16.01.2026



Raport analityczny AR-26-RE-004222-01

Numer próbki 122-2026-00002416

* Rodzaj próbki	MP Omega-3 330/220 - 90softgels
* Zlecający badania	MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
* Data zlecenia klienta	07.01.2026
* Numer zlecenia	MP Creatine
Data przyjęcia próbki	08.01.2026
Próbki dostarczone przez	Próbkobiorca Eurofins
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Próbki pobrane przez	Zleceniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Cel badania	nieokreślony
* Numer Partii	O316122025
* Opakowanie	worek
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	13.01.2026
Data zakończenia badania	16.01.2026

Wyniki badań / Rezultaty

E8006 Zawartość kadmu (A)

Metoda PN-EN 15763:2010, 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, 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, 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, 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

Wiktoria Tomecka

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 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 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
www.eurofins.pl



AB 1334

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

Issue date 16.01.2026



Analytical report AR-26-RE-004222-01

Sample code 122-2026-00002416

x Type of sample	MP Omega-3 330/220 - 90softgels
x Prescriber	MUSCLE POWER SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
x Purchase order date	07.01.2026
x Client Purchase order nr.	MP Creatine
Reception date	08.01.2026
Transport by	Eurofins sample taker
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
x Sampling Person	Principal
x Type of sampling	no data
x Purpose of the testing	not specified
x Batch number	O316122025
x Packaging	worek
Number of tested samples	1
Start analysis	13.01.2026
End Analysis	16.01.2026

Results / Outcomes

E8006 Cadmium content (A)

Method EN 15763:2009, 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 EN 15763:2009, 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 EN 15763:2009, 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 EN 15763:2009, 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:
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.