

VitaMoment GmbH

Barnerstraße 14 d
22765 Hamburg



Unser Zeichen : R Ru
Datum : 02.06.2026

Prüfbericht **26024720 - 001**

Probenbezeichnung : Creatin

Kennzeichnung : Charge 97807

Auftraggeber-Nr. : keine

Verpackung : Fertigpackung/Beutel

Probenmenge : 6 x 250 g

Probentransport : Lieferdienst

Eingang : 20.05.2026

Eingangstemperatur : Raumtemperatur

Probenahme : durch den Einsender

Prüfbeginn / -ende : 20.05.2026 / 02.06.2026

Die Prüfergebnisse beziehen sich ausschließlich auf die im Bericht beschriebenen Prüfgegenstände. Es wird keine Verantwortung für die Validität der Ergebnisse übernommen, sofern vom Kunden bereitgestellte Daten oder Informationen diese beeinflussen können. Vom Kunden bereitgestellte Daten sind gekennzeichnet. Das Laboratorium übernimmt keine Verantwortung für die Probenahme einschließlich Mindestmengen, sofern diese nicht durch Probenehmer eines zur GBA Group gehörenden Unternehmens oder in dessen Auftrag durchgeführt wurde. In diesem Fall gelten die Ergebnisse für die Probe wie erhalten. Ohne schriftliche Genehmigung des ausstellenden Unternehmens darf der Prüfbericht weder veröffentlicht noch auszugsweise vervielfältigt werden. Unsere AGB sind unter www.gba-group.com/agb einzusehen.

1 / 3

Dok.-Nr.: ML 510-01 # 2 V1 E, 511, 19.02.2026



Prüfbericht : 26024720 - 001
 Probenbezeichnung : Creatin

Untersuchungsergebnisse

| Mikrobiologische Analytik | Messwert | Einheit |
|---------------------------|------------------|---------|
| Gesamtkeimzahl | $1,0 \cdot 10^2$ | KBE/ g |
| Hefen / Pilze | | |
| Hefen | <10 | KBE/ g |
| Schimmelpilze | <10 | KBE/ g |
| Enterobacteriaceae | $2,0 \cdot 10^1$ | KBE/ g |

| Chemische/Physikalische Analytik | Messwert | Einheit | Deklaration | ± MU | MU[%] | MU Quelle | HG |
|----------------------------------|----------|-----------------|-------------|-------|-------|-----------|-----|
| Blei | <0,020 | mg/kg | | | 20 | I | 3 |
| Cadmium | <0,010 | mg/kg | | | 20 | I | 1 |
| Quecksilber | <0,010 | mg/kg | | | 25 | I | 0,1 |
| Arsen | <0,040 | mg/kg | | | 20 | I | |
| Kreatin-Monohydrate | 2910 | mg/Tagesportion | 3000 | 582 | 20 | I | |
| Jod | 0,032 | mg/kg | | 0,008 | 25 | IV | |
| Gluten | <5,0 | mg/kg | | | 30 | I | |
| Gewicht pro Darreichungsform | 3,00 | g | | | | | |
| Tagesportion | 1 | Portion(en) | | | | | |

Höchstgehalte für Nahrungsergänzungsmittel nach VO (EU) 2023/915

Beurteilung:

Das Ergebnis der mikrobiologischen Untersuchungen ist unauffällig und nicht zu beanstanden.

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).

Der Kreativegehalt stimmt hinreichend genau mit der Deklaration überein.

Hamburg, 02.06.2026

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

Prüfbericht : 26024720 - 001
 Probenbezeichnung : Creatin

Methoden

| Parameter | Methode | ER |
|------------------------------|---|----|
| Gesamtkeimzahl | DIN EN ISO 4833-2: 2022-05 ^a ₀ | m |
| Hefen / Pilze | BIOKAR Diagnostics, Symphony-Agar BM20208/BM19108: 2022-11 ^a ; validiert gemäß EN ISO 16140-2 gegen EN ISO 21527-1/-2 2008-11 ₀ | m |
| Enterobacteriaceae | Biomerieux, Rebecca-Agar AEB520020/AEB150022: 2020-09 ^a ; validiert gemäß EN ISO 16140-2 gegen ISO 21528-2 2017-07 ₀ | m |
| Blei | DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ^a ₀ | y |
| Cadmium | DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ^a ₀ | y |
| Quecksilber | DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ^a ₀ | y |
| Arsen | DIN EN 15763, ICP-MS: 2010-04 ^a ₀ | y |
| Aufschluss/Druck | § 64 LFGB L 00.00-19/1: 2015-06 ^a ₀ | q |
| Kreatin-Monohydrate | HH-MA-M 02-168, HPLC-DAD: 2021-07 ^a ₀ | z |
| Jod | PNTe/LQM/FYQ/316: 2025-05 ^a ₅₈ | z |
| Gluten | R-Biopharm AG RIDASCREEN Gliadin R7001, ELISA: 2021-10 ^a ₃ | z |
| Gewicht pro Darreichungsform | Angabe gemäß Kundenspezifikation oder Deklaration ⁹⁹ | |

Die mit ^a gekennzeichneten Verfahren sind akkreditierte Verfahren des ausführenden Untersuchungslabors.
 Untersuchungslabor: ₀GBA Hamburg ₅₈LQM ₃GBA Hameln ₉₉Auftraggeber/Customer

MU-Quelle:

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

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.
 q: Die Konformitätsbewertung qualitativer Messwerte (positiv/negativ, entspricht/entspricht nicht) erfolgt ohne Berücksichtigung weiterer analytischer Messgrößen.
 z: Bei der Konformitätsbewertung bleibt die Messunsicherheit unberücksichtigt. Sie stellt lediglich eine Information dar.

⁰ Dieses Ergebnis ist nach DIN EN ISO 7218 aus statistischen Gründen als nachgewiesen anzugeben.
 Der angegebene Wert ist statistisch nicht signifikant.