

Certyfikat

Standard odniesienia **ISO 14001:2015**

Numer rejestracyjny **01 104 2241999**

Posiadacz certyfikatu: **Europharma Alliance Sp. z o.o.**

Al. Led 1
55-020 Rzeplin
Polska

ze swymi siedzibami zgodnie z aneksem

Zakres certyfikacji:

Produkcja suplementów diety i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego w kapsułkach twardych i miękkich, tabletkach, saszetkach i proszkach, oraz pakowanie tabletek, kapsułek miękkich i twardych w opakowania z tworzyw sztucznych lub w blistry i kartoniki. Produkcja i rozlew suplementów diety w formach płynnych. Wytwarzanie produktów witaminowych w formach proszkowych i płynnych do produkcji suplementów diety i żywności funkcjonalnej.

Na podstawie audytu potwierdza się spełnienie wymagań normy ISO 14001:2015.

Okres ważności:

Certyfikat jest ważny od 08.02.2026 do 07.02.2029.
Pierwsza certyfikacja w 2023r.

02.02.2026



TÜV Rheinland Cert GmbH
Am Grauen Stein · 51105 Köln

Certyfikat

Standard odniesienia

FSSC 22000

Procedura certyfikacji systemów bezpieczeństwa żywności obejmuje elementy:
ISO 22000:2018 / ISO/TS 22002-1:2009 oraz dodatkowe wymagania FSSC 22000
(wersja 6).

Numer rejestracyjny

01 454 1541817

Posiadacz certyfikatu:

Europharma Alliance Sp. z o.o.

Al. Led 1
55-020 Rzeplin, Polska



Numer COID:

PL-1-8937-898055

Audyt ten obejmował następujące centralne procesy FSMS,
zarządzane przez **Europharma Alliance Sp. z o.o.**
(Al. Led 1, 55-020 Rzeplin, Polska): procesy zarządzania.

Audyt ten obejmował następujące działania poza siedzibą
główną w **Europharma Alliance Sp. z o.o.**
(Al. Led 2, 55-020 Rzeplin, Polska): kontynuacja procesów
tj. blistrowanie, pakowanie i magazynowanie produktów.

Zakres certyfikacji:

Produkcja suplementów diety i środków spożywczych
specjalnego przeznaczenia żywieniowego w kapsułkach twardych
i miękkich, tabletkach, saszetkach i proszkach, oraz pakowanie
tabletek, kapsułek miękkich i twardych w opakowania szklane,
z tworzyw sztucznych lub w blistry i kartoniki. Produkcja i rozlew
suplementów diety w formach płynnych w opakowania szklane
i z tworzyw sztucznych. Wytwarzanie produktów witaminowych
w formach proszkowych i płynnych do produkcji suplementów
diety i żywności funkcjonalnej.

Kategoria łańcucha
żywnościowego:

K

Okres ważności:

Data decyzji o certyfikacji: 2025-12-03

Pierwsza certyfikacja: 2017-01-04

Data ponownego wydania: 2025-12-03

Ważny do: 2029-01-03

Data ostatniego niezapowiedzianego audytu*:
2023-09-19 – 2023-09-21



2025-12-03

Managing Director
TÜV Rheinland Cert GmbH
Am Grauen Stein · 51105 Köln

*Wymagane jest przeprowadzenie co najmniej jednego (1) niezapowiedzianego audytu w nadzorze po pierwszym audycie certyfikacyjnym i w ciągu każdych kolejnych trzech (3) lat.

Ważność niniejszego certyfikatu można zweryfikować w bazie danych FSSC 22000 certyfikowanych organizacji, dostępnej na www.fssc.com.

www.tuv.com



Certyfikat

Standard odniesienia **HACCP wg. Codex Alimentarius International Food Standards
General Principles of Food Hygiene CXC 1-1969 rev. 2022**

Numer rejestracyjny 0199 180 2042121

Posiadacz certyfikatu: **Europharma Alliance Sp. z o.o.**
Al. Led 1
55-020 Rzeplin
Polska

Zakres certyfikacji: Produkcja suplementów diety i środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego w kapsułkach twardych i miękkich, tabletkach, saszetkach i proszkach, oraz pakowanie tabletek, kapsułek miękkich i twardych w opakowania szklane, z tworzyw sztucznych lub w blistry i kartoniki. Produkcja i rozlew suplementów diety w formach płynnych w opakowania szklane i z tworzyw sztucznych. Wytwarzanie produktów witaminowych w formach proszkowych i płynnych do produkcji suplementów diety i żywności funkcjonalnej.

Na podstawie audytu potwierdza się spełnienie wymagań normy HACCP wg. Codex Alimentarius International Food Standards, General Principles of Food Hygiene CXC 1-1969 rev. 2022.

Okres ważności: Certyfikat jest ważny od 2026-01-04 do 2029-01-03.

2025-12-03

Grzegorz Guabka

TÜV Rheinland Polska Sp. z o.o.
ul. Wolności 347, 41-800 Zabrze

© TÜV, TÜV and TÜV are registered trademarks. Any use or application requires prior approval.