



OŚRODEK BADAWCZO-PRODUKCYJNY
POLITECHNIKI ŁÓDZKIEJ

ICHEM Sp. z o.o.
ul. Dostawcza 12A, 93-231 Łódź
tel. 42 67 76 100
fax 42 67 76 119
e-mail: biuro@ichem.com.pl
www.ichem.com.pl

Łódź, 2023-07-28

Do Wszystkich, których dotyczy:

Niniejszym oświadczam, że produkt **Magnez Sport Duo** – saszetki, wytwarzany przez spółkę ICHÉM dla VitaDiet sp. z o.o., nie zawiera żadnych substancji zabronionych, wymienionych w Liście zabronionej, sporządzonej przez WADA (wersja obowiązująca od 01.01. 2023)
Lista zabroniona jest obowiązkowym standardem międzynarodowym, będącym częścią Światowego Programu Zwalczania Dopingu w Sporcie.

Z poważaniem

Agata Dęga-Nowak

Dyrektor ds. Jakości



Discovering Tomorrow's Health Today

November 19, 2019

Dear Valued Customer:

This letter confirms FutureCeuticals does not handle or process any ingredients listed on the NSF/WADA/NFL prohibited substance list, nor are the products produced using any methods prohibited by WADA.

Please contact the Quality Department at FutureCeuticals if you have any additional concerns regarding this matter.

Sincerely,

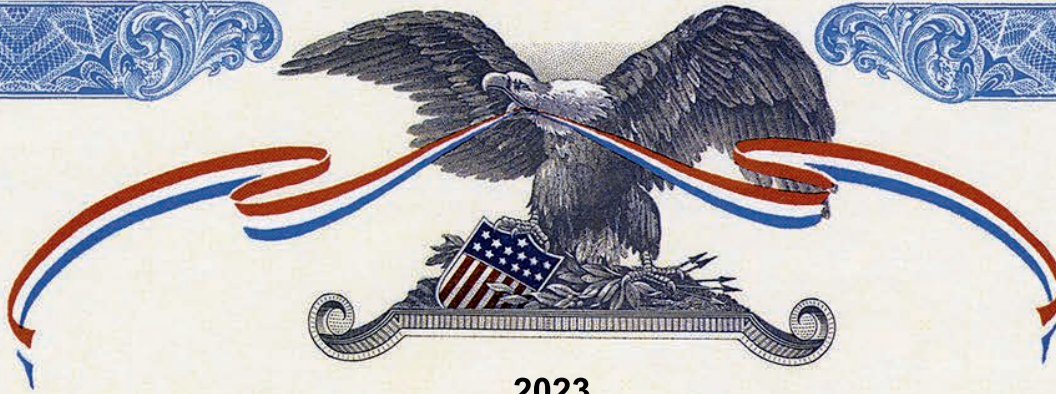
A handwritten signature in black ink that reads "Riley Sutyak".

Riley Sutyak
Quality Compliance Administrator
FutureCeuticals
Phone (815) 472-6853
riley.sutyak@futureceuticals.com

Midwest Corporate Office
300 W. 6th Street
Mokenca, IL 60954
1-888-472-3545

Sales and Customer Service Office
2692 N. State Rt. 1-17
Mokenca, IL 60954
1-888-452-6853

West Coast Sales Office
2460 W. 3rd St., Suite 240
Santa Rosa, CA 95401
1-707-575-9358



2023

CERTIFICATE OF REGISTRATION

This certifies that:

Osrodek Badawczo - Produkcyjny Politechniki Lodzkiej Ichem Sp z o.o.
Dostawcza 12A
Lodz, Lodzkie PL-93-231
Poland

is registered with the U.S. Food and Drug Administration pursuant to the Federal Food Drug and Cosmetic Act, as amended by the Bioterrorism Act of 2002 and the FDA Food Safety Modernization Act, such registration having been verified as currently effective on the date hereof by Registrar Corp:

U.S. FDA Registration No.:	16750082620
U.S. FDA UFI (DUNS) No.:	422348060
U.S. Agent for FDA Communications:	Registrar Corp 144 Research Drive, Hampton, Virginia, 23666, USA Telephone: +1-757-224-0177 • Fax: +1-757-224-0179

This certificate affirms that the above stated facility is registered with the U.S. Food and Drug Administration pursuant to the Federal Food Drug and Cosmetic Act, as amended by the Bioterrorism Act of 2002 and the FDA Food Safety Modernization Act, such registration having been verified as effective by Registrar Corp as of the date hereof, and Registrar Corp will confirm that such registration remains effective upon request and presentation of this certificate until December 31, 2023, unless such registration has been terminated after issuance of this certificate. Registrar Corp makes no other representations or warranties, nor does this certificate make any representations or warranties to any person or entity other than the named certificate holder, for whose sole benefit it is issued. Registrar Corp assumes no liability to any person or entity in connection with the foregoing. The U.S. Food and Drug Administration does not issue a certificate of registration, nor does the U.S. Food and Drug Administration recognize a certificate of registration. Registrar Corp is not affiliated with the U.S. Food and Drug Administration.

Registrar Corp

144 Research Drive, Hampton, Virginia, 23666, USA
Telephone: +1-757-224-0177 • Fax: +1-757-224-0179
info@registrarcorp.com • www.registrarcorp.com


David Lennarz
Executive Director
Registrar Corp

Dated: November 10, 2022

© Copyright 2003-2023 Registrar Corp

CERTYFIKAT



GMP - Good Manufacturing Practice

Zgodnie z Rozporządzeniem (WE) nr 852/2004 w sprawie higieny środków spożywczych

DEKRA Certification Sp. z o.o. niniejszym potwierdza, że przedsiębiorstwo

OŚRODEK BADAWCZO-PRODUKCYJNY POLITECHNIKI ŁÓDZKIEJ "ICHEM" Sp. z o.o.

zakres certyfikacji:

Produkcja, konfekcja, magazynowanie i dystrybucja suplementów diety, żywności funkcjonalnej w różnych formach aplikacyjnych - płyny, krople, syropy, kapsułki, tabletki, saszetki.

certyfikowana siedziba:

PL – 93-231 Łódź, ul. Dostawcza 12A

wdrożyło i skutecznie realizuje system GMP (dobra praktyka produkcyjna) – w oparciu o Rozporządzenie (WE) nr 852/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. w sprawie higieny środków spożywczych. Wynik audytu udokumentowano w raporcie numer: N-A341013/A12/B/H/22000.

Certyfikat ważny od 02-08-2022 do 01-08-2025

Nr rejestracyjny certyfikatu: 820620113/2



DEKRA Certification Sp. z o.o., Wrocław, 24-06-2022

CERTYFIKAT



ISO 9001:2015

DEKRA Certification GmbH niniejszym potwierdza, że organizacja

**OŚRODEK BADAWCZO-PRODUKCYJNY
POLITECHNIKI ŁÓDZKIEJ „ICHEM” Sp. z o.o.**

zakres certyfikacji:

Produkcja suplementów diety, żywności funkcjonalnej i wyrobów kosmetycznych oraz dystrybucja produktów leczniczych i wyrobów medycznych.

certyfikowana siedziba:

PL – 93-231 Łódź, ul. Dostawcza 12 A

wdrożyła system zarządzania jakością zgodnie z ww. normą i skutecznie go realizuje. Wynik auditu udokumentowano w raporcie nr W-A275011/A11/B/H/9001.

Nr rejestracyjny certyfikatu: 320808106/6

Certyfikat ważny od:

06-08-2020

Ważność poprzedniego certyfikatu: 05-08-2020

Certyfikat ważny do:

05-08-2023



DEKRA Certification Sp. z o.o. Wrocław; 15-07-2020

CERTYFIKAT



ICHEM

ISO 22000:2018

DEKRA Certification GmbH niniejszym potwierdza, że organizacja

Ośrodek Badawczo-Produkcyjny Politechniki Łódzkiej ICHEM Sp. z o. o.

ul. Dostawcza 12 A, 93-231 Łódź, Polska

Kategoria produktu (ISO 22003):

C4 - Przetwarzanie produktów, które są trwałe w warunkach otoczenia

dla obszaru certyfikowanego:

Produkcja suplementów diety, żywności funkcjonalnej i środków spożywczych.

ustanowiła i utrzymuje system Bezpieczeństwa Żywności z powyższą normą. Dowodem był raport z audytu nr. W-A341013/A12/B/H/22000.

Nr. rejestracyjny certyfikatu:

33091007/5

Ważność poprzedniego certyfikatu:

2022-08-01

Certyfikat ważny od:

2022-08-02

Certyfikat ważny do:

2025-08-01

Language translation



Dr. Rolf Krökel
DEKRA Certification GmbH, Stuttgart, 2022-06-24



Deutsche
Akkreditierungsstelle
D-ZM-16029-01-01

CERTYFIKAT

dla Systemu Zarządzania wg

PN-EN ISO 13485:2016-04

Wyroby medyczne - Systemy zarządzania jakością - Wymagania do celów przepisów prawnych

Zgodnie z procedurą TÜV NORD Polska Sp. z o.o. zaświadcza się niniejszym, że

**Ośrodek Badawczo Produkcyjny
Politechniki Łódzkiej ICHEM Sp. z o.o.
ul. Dostawcza 12, PL / 93-231 Łódź**



stosuje system zarządzania zgodnie z powyższą normą w zakresie:

**Projektowanie, produkcja wyrobów medycznych w formach suchych i mokrych
wytworzanych na zlecenie innych producentów wyrobów medycznych.**

Niezależnie od tego, że TÜV NORD Polska Sp. z o.o. jest jednostką notyfikowaną 2274 w obszarze wyrobów medycznych, ten certyfikat nie jest certyfikatem zgodności w rozumieniu Dyrektywy 93/42/EEC i nie stanowi podstawy do oznakowania wyrobu medycznego znakiem CE.

Numer rejestracyjny certyfikatu: **AC090 MD/1416/4275/2016**

Protokół z auditu nr: PL4275/2022

Ważny od **29-03-2022**

Ważny do **28-03-2025**



Kierownik Jednostki Certyfikującej
TÜV NORD Polska Sp. z o.o.

Katowice, 28-03-2022

Certyfikacja została przeprowadzona i jest systematycznie nadzorowana zgodnie z procedurą auditową i certyfikacyjną TÜV NORD Polska Sp. z o.o.