

Załącznik techniczny i handlowy

Specyfikacje i statusy produktów, kontekst badań, przygotowanie do rynku polskiego, wszystkie 27 konfiguracji oraz źródła.

catalog.nordicapothecary.no/pl/annex/ · 2026-09-21



Zdjęcie ilustracyjne marki.

Spis treści

1. Olej z kryła antarktycznego
2. Omega-3
3. Badania nad olejem z kryła
4. Informacje potrzebne do oceny produktu.
5. Spójne wzornictwo. Opakowanie dopasowane do produktu.
6. Przejrzysta oferta. Uzgodniony plan dostaw.
7. Własna marka
8. Wprowadzenie do obrotu w Polsce. Jasny plan i podział zadań.
9. Produkty, wielkości partii i orientacyjne budżety
10. Zapytaj o ofertę

OBECNY PRODUKT NORDIC APOTHECARY

Olej z kryła antarktycznego

Olej z kryła łączy kwasy tłuszczowe omega-3 z fosfolipidami, choliną i naturalnie występującą astaksantyną. To profil surowca, który odróżnia go od oleju rybiego.

Znaczenie ma nie tylko ilość omega-3, lecz także ich postać w oleju. W oleju z kryła część EPA i DHA jest związana z fosfolipidami, w tym z fosfatydylocholiną. Zawartość poszczególnych składników zależy od zastosowanego surowca i wymaga potwierdzenia w specyfikacji.



Obecne opakowanie Nordic Apothecary.



Zdjęcie ilustracyjne marki.

Profil surowca

EPA i DHA	Długołańcuchowe kwasy tłuszczowe omega-3 obecne w oleju z kryla. Ilości obu składników należy deklarować osobno.
Fosfolipidy	Składniki frakcji lipidowej oleju. Fosfatydylocholina jest jednym z nich i zawiera cholinę.
Cholina	Występuje w strukturze fosfatydylocholiny. Nie należy utożsamiać masy fosfolipidów z ilością choliny.
Astaksantyna	Naturalnie występujący w oleju z kryla karotenoid. Jej zawartość jest parametrem specyfikacji surowca.

Informacje o produkcie

Kategoria	Suplement diety
Surowiec bazowy	Olej z kryla antarktycznego (Euphausia superba)
Profil składników	EPA, DHA, fosfolipidy, cholina, astaksantyna
Postać produktu	Kapsułki miękkie — szczegóły zgodnie z końcową specyfikacją

Skład i specyfikacja

Opublikowane informacje o obecnym oleju z kryla. Dane pochodzą ze strony produktu i z opakowania; nie stanowią podpisanej specyfikacji gotowego produktu.

PARAMETR	OPUBLIKOWANA WARTOŚĆ
Postać	Kapsułki miękkie
Zalecana dzienna porcja	1 kapsułka
Sposób stosowania	Najlepiej podczas posiłku
Liczba kapsułek w opakowaniu	90 kapsułek

Źródło: strona produktu na nordicapothecary.no i obecne opakowanie, stan na 21 września 2026 r.

Zawartość oleju, EPA, DHA, fosfolipidów, choliny i astaksantyny w kapsułce, pełny skład wraz z otoczką kapsułki, warunki przechowywania, trwałość i dane partii potwierdza specyfikacja gotowego produktu.

ALERGENY

Skorupiaki. Pełny skład kapsułki oraz informacje o innych alergenach muszą wynikać z zatwierdzonej etykiety.

EPA i DHA, fosfolipidy oraz cholina nie są niezależnymi frakcjami, których masy można po prostu zsumować. Dane należy prezentować zgodnie z metodą analityczną i sposobem deklaracji w specyfikacji.

JAK CZYTAĆ INFORMACJE O PRODUKCIE

Olej z kryla: pełny profil składu.

Produkt z olejem z kryla opisujemy nie tylko przez ilość oleju. Podstawą informacji o EPA, DHA, fosfolipidach, cholinie i astaksantynie jest specyfikacja wybranego surowca.

Ilość oleju w kapsułce	Podajemy ilość oleju, odróżniając ją od całkowitej masy kapsułki wraz z otoczką. Sposób stosowania musi odpowiadać zatwierdzonej etykiecie.
Poszczególne składniki	Jeżeli podajemy zawartość EPA, DHA, fosfolipidów, choliny i astaksantyny, każda wartość wymaga własnej jednostki i potwierdzenia w dokumentacji. Nie wyliczamy tych ilości z samej masy oleju ani z broszury naukowej.
Otoczka i alergen	Pełna deklaracja obejmuje otoczkę i pozostałe składniki. Przy ocenie i oznakowaniu produktu uwzględniamy pochodzenie oleju ze skorupiaków oraz udokumentowane pochodzenie żelatyny.
Badania a wybrany produkt	Publikacja naukowa opisuje badany preparat, dawkę i uczestników. Sama w sobie nie potwierdza składu, zalecanej porcji ani działania gotowego produktu Nordic Apothecary.

Karta produktu i sekcja poświęcona badaniom pełnią różne funkcje. Każda powinna opierać się na właściwych dla niej źródłach.

OBECNY PRODUKT NORDIC APOTHECARY

Omega-3

Suplement diety na bazie oleju rybiego, zawierający kwasy tłuszczowe omega-3: EPA i DHA.

Kluczowe parametry to zawartość EPA i DHA w zalecanej dziennej porcji, postać oleju oraz pełny skład kapsułki. Sama masa oleju nie określa ilości zawartych w nim kwasów omega-3.



Obecne opakowanie Nordic Apothecary.



Zdjęcie ilustracyjne marki.

Profil surowca

Informacje o produkcie

EPA	Kwas eikozapentaenowy. Jego ilość podajemy oddzielnie od DHA.	Kategoria	Suplement diety
DHA	Kwas dokozaheksaenowy. Łączna ilość EPA i DHA nie określa samej zawartości DHA.	Surowiec bazowy	Olej rybi
Postać oleju	Forma lipidowa i profil kwasów tłuszczowych wymagają potwierdzenia w specyfikacji wybranego surowca.	Składniki opisywane w katalogu	EPA i DHA
		Postać produktu	Kapsułki miękkie — szczegóły zgodnie z końcową specyfikacją

Skład i specyfikacja

Opublikowane informacje o obecnym produkcie Omega-3. Dane pochodzą ze strony produktu i z opakowania; nie stanowią podpisanej specyfikacji gotowego produktu.

PARAMETR	OPUBLIKOWANA WARTOŚĆ
Postać	Kapsułki miękkie
Zalecana dzienna porcja	2 kapsułki
Sposób stosowania	Podczas posiłku
EPA i DHA łącznie w dziennej porcji	Co najmniej 600 mg
Liczba kapsułek w opakowaniu	90 kapsułek

Źródło: strona produktu na nordicapotheary.no i obecne opakowanie, stan na 21 września 2026 r.

Oddzielne ilości EPA i DHA, zawartość oleju w kapsułce, pełny skład wraz z otoczką kapsułki, warunki przechowywania, trwałość i dane partii potwierdza specyfikacja gotowego produktu.

ALERGENY

Ryby. Pełny wykaz alergenów, w tym pochodzenie składników otoczki, należy sprawdzić na zatwierdzonej etykiecie.

DOKUMENTACJA JAKOŚCI

Przy ocenie jakości oleju istotne są profil kwasów tłuszczowych, parametry utlenienia i wyniki badań zanieczyszczeń. Zakres analiz i zastosowane metody wymagają potwierdzenia dla konkretnego produktu.

Omega-3: znaczenie profilu oleju.

Specyfikacja powinna określać olej rybi, jego formę oraz osobno zawartość EPA i DHA. Profil oleju, otoczka kapsułki i wybrane opakowanie wspólnie definiują zamawiany produkt.

Forma oleju	TG i EE oznaczają różne formy oleju. W karcie produktu podajemy formę zgodną z zatwierdzoną specyfikacją, nie z inną ofertą lub ogólnym katalogiem dostawcy.
EPA, DHA i łączna zawartość omega-3	EPA i DHA podajemy oddzielnie. Rozróżniamy ilość oleju, łączną zawartość omega-3 i sumę EPA oraz DHA. Wskazujemy, czy wartości dotyczą kapsułki, porcji dziennej czy grama oleju.
Pozostałe składniki i otoczka	Niektóre receptury zawierają dodatkowe oleje lub witaminy. Pochodzenie żelatyny, pozostałe składniki otoczki i alergenów uwzględniamy w pełnej informacji o produkcie.
Dokumentacja jakościowa	Uzgodniona dokumentacja powinna dotyczyć wybranego oleju i gotowego produktu, w tym właściwych wyników analiz oraz podstawy ustalenia trwałości.

Ta sekcja wyjaśnia parametry specyfikacji. Nie oznacza wyboru nowej receptury ani zmiany zatwierdzonej deklaracji składu.

Co badano w przypadku oleju z kryla?

Publikacje dotyczą m.in. profilu kwasów tłuszczowych, stężenia choline podczas wysiłku oraz funkcji mięśni. Poniżej pokazujemy zakres wybranych badań. Ich wyniki należy oceniać w odniesieniu do badanej grupy, zastosowanego oleju i dawki.

Są to badania nad określonymi preparatami oleju z kryla, nie badania gotowego produktu Nordic Apothecary. Dawki badawcze nie stanowią zaleceń stosowania naszego produktu.

Zestawienie bibliograficzne nie identyfikuje naszego dostawcy ani nie oznacza, że wszystkie badania dotyczyły tego samego surowca.

R01 Cholina podczas wysiłku wytrzymałościowego

47 triathlonistów · 5 tygodni

ZAKRES INFORMACJI

Oceniano stężenie choline i jej metabolitów przed zawodami, po ich zakończeniu oraz następnego dnia.

UCZESTNICY

47 triathlonistów

CZAS TRWANIA

5 tygodni

4 g/dzień

Dawka w badaniu, nie zalecenie
stosowania produktu

PUBLIKACJA

Storsve et al. Frontiers in Nutrition. 2020;7:133.

Effects of Krill Oil and Race Distance on Serum Choline and Choline Metabolites in Triathletes: A Field Study

DOI: 10.3389/fnut.2020.00133

R02 Markery odpowiedzi immunologicznej po wysiłku

37 zdrowych osób dorosłych · 6 tygodni

ZAKRES INFORMACJI

Badano wybrane markery immunologiczne i wyniki testów wysiłkowych po suplementacji olejem z kryla.

UCZESTNICY

37 zdrowych osób dorosłych

CZAS TRWANIA

6 tygodni

2 g/dzień

Dawka w badaniu, nie zalecenie
stosowania produktu

PUBLIKACJA

Da Boit et al. PLOS ONE. 2015;10(9):e0139174.

The Effect of Krill Oil Supplementation on Exercise Performance and Markers of Immune Function

DOI: 10.1371/journal.pone.0139174

R03 Indeks omega-3 i profil choliny

35 osób trenujących siłowo · 12 tygodni

ZAKRES INFORMACJI

Oceniano indeks omega-3, stężenie choliny i wybrane markery po intensywnym treningu.

UCZESTNICY

35 osób trenujących siłowo

CZAS TRWANIA

12 tygodni

2,5 g/dzień

Dawka w badaniu, nie zalecenie
stosowania produktu

PUBLIKACJA

Drobnic et al. Nutrients. 2021;13(12):4237.

Krill-Oil-Dependent Increases in HS-Omega-3 Index, Plasma Choline and Antioxidant Capacity in Well-Conditioned Power Training Athletes

DOI: 10.3390/nu13124237

R04 Funkcja mięśni u osób starszych

102 osoby powyżej 65 lat; 94 ukończyły badanie · 6 miesięcy

ZAKRES INFORMACJI

Oceniano siłę prostowników kolana, siłę chwytu oraz grubość mięśnia obszernego bocznego uda.

UCZESTNICY

102 osoby powyżej 65 lat; 94
ukończyły badanie

CZAS TRWANIA

6 miesięcy

4 g/dzień

Dawka w badaniu, nie zalecenie
stosowania produktu

PUBLIKACJA

Alkhedhairi et al. Clinical Nutrition. 2022;41(6):1228–1235.

The effect of krill oil supplementation on skeletal muscle function and size in older adults: A randomised controlled trial

DOI: 10.1016/j.clnu.2022.04.007

Informacje potrzebne do oceny produktu.

Karta produktu powinna umożliwiać porównanie składu i jednoznaczne złożenie zamówienia. W przypadku Omega-3 i oleju z kryla rozróżniamy ilość oleju od zawartości poszczególnych składników. Każda wartość musi mieć jasno określoną jednostkę i odniesienie.

ZAKRES INFORMACJI	CO OKREŚLA KARTA PRODUKTU	ZNACZENIE DLA ODBIORCY
Tożsamość produktu	Nazwa, wersja receptury, rynek docelowy i postać produktu.	Pozwala powiązać ofertę, próbkę, etykietę i dostarczoną partię.
Olej i profil kwasów tłuszczowych	Ilość oleju, osobno EPA i DHA oraz udokumentowana forma oleju.	Ilość oleju nie jest równoznaczna z sumą EPA i DHA.
Skład charakterystyczny dla oleju z kryla	Fosfolipidy, cholina i astaksantyna — według specyfikacji wybranego surowca.	Oddziela dane o konkretnym produkcie od wyników badań nad surowcem.
Pełny wykaz składników	Olej lub proszek, pozostałe składniki, otoczka kapsułki, substancje pomocnicze i alergen.	Roślinna otoczka nie oznacza, że cały produkt jest wegański.
Porcja i opakowanie	Zawartość w kapsułce i zalecanej porcji dziennej, liczba sztuk w opakowaniu oraz warunki przechowywania.	Zapobiega pomyleniu składu jednej kapsułki ze składem porcji obejmującej kilka kapsułek.
Partia i aktualność dokumentów	Wersja specyfikacji, numer partii, właściwe raporty oraz podstawa ustalenia terminu trwałości.	Dokument musi dotyczyć produktu i partii, które ma potwierdzać.

Dla produktu przygotowywanego do wprowadzenia na rynek finalną kartę opracowujemy po wyborze receptury i opakowania. Sama oferta dostawcy nie zastępuje specyfikacji gotowego produktu.

Spójne wzornictwo. Opakowanie dopasowane do produktu.

Aluminiowe opakowania mogą zachować spójny charakter Nordic Apothecary, a jednocześnie różnić się wielkością, zamknięciem i etykietą zależnie od produktu. Opakowanie traktujemy jako część prac nad produktem, nie wyłącznie element wykończenia.

Format pojemnika

Dokumentacja opakowań obejmuje dwa formaty cylindryczne: Ø53 × 110 mm oraz Ø53 × 150 mm. Ostateczny format i liczbę kapsulek ustalamy w specyfikacji produktu oraz konfekcjonowania.

Zamknięcie i dobór materiału

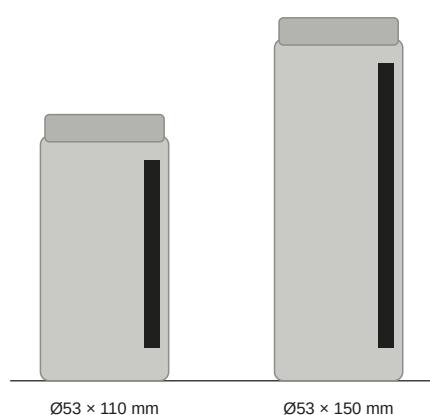
Nakrętkę, elementy wewnętrzne i zabezpieczenie dobieramy jako komplet. Przed zatwierdzeniem sprawdzamy ich przydatność do danego produktu oraz dokumentację opakowania.

Etykieta i przygotowanie do druku

Układ graficzny, wymiary etykiety i język dostosowujemy do wybranego pojemnika i receptury. Sprawdzamy projekt, czytelność oraz miejsce na numer partii i datę minimalnej trwałości.

Opakowanie transportowe

Oferta określa sposób pakowania w kartony zbiorcze i jednostkę dostawy. Wielopaki lub inne rozwiązania można rozważyć bez zmiany tożsamości produktu.



Rysunek w skali. Wymiary mają charakter referencyjny.

Nie stanowią deklaracji pojemności ani finalnej specyfikacji opakowania każdego produktu.

Przejrzysta oferta. Uzgodniony plan dostaw.

Zamówienie opieramy na uzgodnionym produkcie i zakresie dostawy, a nie wyłącznie na cenie kapsułki. Określamy, co obejmuje oferta, jakie decyzje pozostają otwarte i od jakich zatwierdzeń zależy rozpoczęcie realizacji.

OBSZAR	USTALENIA PRZED ZAMÓWIENIEM
Zakres	Receptura, kapsułki lub tabletki, pojemnik, zamknięcie, etykiety, badania i dokumenty ujęte w ofercie.
Wielkość zamówienia	Minimalna wielkość zamówienia dla wybranego produktu i opakowania, z rozróżnieniem prognoz i wiążących zamówień.
Harmonogram	Zatwierdzenie specyfikacji i projektu do druku, dostępność materiałów, produkcja, badania, pakowanie oraz transport.
Dostawa	Wskazane miejsce dostawy, odpowiedzialność za transport i formalności oraz wymagania przy odbiorze dla rzeczywistej trasy.
Ciągłość współpracy	Plan kolejnych zamówień, informowanie o zmianach specyfikacji i zasady uwzględniania udokumentowanych opóźnień w harmonogramie wprowadzenia na rynek.

Minimalne ilości, ceny i terminy potwierdzamy dla danego projektu. Nie są one jednakowe dla całego katalogu.

Suplement pod Twoją marką.

Zacznij od pomysłu. Wspólnie ocenimy
możliwości realizacji.

Nie musisz mieć gotowej receptury. Opowiedz nam o planowanym produkcie i rynku sprzedaży. FortFrisk może pomóc określić skład, postać produktu, opakowanie oraz zakres prac potrzebnych do przygotowania produkcji.

Możliwość realizacji, koszty i terminy potwierdzamy po ocenie założeń projektu.



Zdjęcie ilustracyjne marki.

Projekt z FortFrisk

FortFrisk to firma produkcyjna, w której powstają i są pakowane produkty Nordic Apothecary. Ta strona opisuje współpracę przy suplementach pod marką klienta — to odrębna propozycja od dystrybucji produktów Nordic Apothecary. Przed rozpoczęciem zlecenia określamy zakres prac i zasady współpracy.

W czym możemy pomóc

Zakres dobieramy do projektu. Może obejmować następujące prace:

Koncepcja i receptura

Omówienie założeń, dobór składników i ocena istniejącej receptury albo zakresu opracowania nowej.

Organizacja produkcji

Dobór sposobu realizacji, postaci produktu i wielkości partii z uwzględnieniem możliwości technologicznych.

Opakowanie i etykieta

Dobór pojemnika i zamknięcia, opracowanie projektu etykiety oraz uzgodnienie prac związanych z pakowaniem.

Dokumentacja i dostawa

Koordynacja kompletowania dokumentów produktu, potrzebnych badań oraz przygotowania dostawy w uzgodnionym zakresie.

FortFrisk wytwarza i pakuje produkty, a przy wybranych etapach — np. dostawach surowców, badaniach laboratoryjnych czy większych zamówieniach — współpracuje ze stałymi partnerami. Miejsca realizacji i odpowiedzialność stron określamy dla konkretnego projektu.

Jakie produkty możemy omówić

Punktem wyjścia mogą być oleje omega-3 i olej z kryła, witaminy i składniki mineralne, produkty z Q10 lub kolagenem oraz wybrane składniki roślinne. Rozważamy kapsułki miękkie, kapsułki twarde lub tabletki — zależnie od receptury i dostępnych możliwości wykonania.

To przykładowe kierunki rozmowy, nie lista gotowych produktów. Skład, postać i możliwość wprowadzenia na dany rynek wymagają osobnej oceny.

OD ROZMOWY DO UZGODNIONEGO ZLECENIA

01	02	03	04
Pomysł i założenia	Wstępna ocena	Oferta i zakres prac	Opracowanie i przygotowanie produkcji
Omawiamy produkt, rynek, odbiorców, orientacyjną wielkość zamówienia i planowany termin.	Sprawdzamy dostępne rozwiązania, ograniczenia technologiczne i kwestie regulacyjne wymagające dalszej weryfikacji.	Przed rozpoczęciem zlecenia uzgadniamy zakres, koszty, harmonogram oraz prawa do receptury i projektu opakowania.	Dalsze prace prowadzimy według przyjętych ustaleń. Produkcja wymaga potwierdzonej specyfikacji oraz spełnienia właściwych wymagań.

Przygotowanie do sprzedaży w Polsce

Możemy wesprzeć kompletowanie danych do polskiej etykiety i dokumentacji produktu. Zakres oceny regulacyjnej, udział specjalistów oraz podmiot dokonujący powiadomienia GIS ustalamy zgodnie z rzeczywistym modelem współpracy.

Powiadomienie GIS nie jest zatwierdzeniem produktu ani certyfikatem jakości. Produkt wprowadzany do obrotu musi spełniać wymagania prawa żywnościowego.

Podział prac w umowie nie zmienia obowiązków prawnych wynikających z faktycznej roli każdego podmiotu. Wymagana dokumentacja i zakres kontroli wynikają z produktu, ryzyka i przepisów. Dodatkowe badania oraz ich koszt określamy w ofercie.

Przed pierwszą rozmową

Czy muszę mieć własną recepturę?

Nie. Na początku wystarczą założenia produktu. Ocena istniejącej receptury, jej modyfikacja i opracowanie nowej to różne zakresy prac — ustalamy je przed zleceniem.

Jakie jest minimalne zamówienie i termin realizacji?

Zależą od receptury, postaci, opakowania i sposobu produkcji. Nie stosujemy jednego minimum ani jednego terminu dla wszystkich projektów. Potwierdzamy je w ofercie po ocenie możliwości realizacji.

Jak jest organizowana produkcja?

Produkcję i pakowanie prowadzi FortFrisk. Surowce pochodzą od wyspecjalizowanych dostawców, a niektóre etapy, np. badania laboratoryjne, realizują partnerzy. Pochodzenie składników i wykonawców poszczególnych etapów określamy w dokumentacji projektu.

Kto ma prawa do receptury i projektu opakowania?

Zasady korzystania z istniejących rozwiązań oraz prawa do wyników nowych prac określamy w umowie. Samo zlecenie produkcji nie oznacza automatycznego przeniesienia wszystkich praw do wykorzystanych rozwiązań.

Jak wygląda wsparcie przy powiadomieniu GIS?

Możemy pomóc w przygotowaniu danych i ustaleniu dalszych prac. Ewentualne złożenie powiadomienia w imieniu właściwego podmiotu wymaga osobnego uzgodnienia i odpowiedniego umocowania. Nie deklarujemy wyniku ani terminu działań organu.

Opowiedz nam o planowanym produkcie

W wiadomości podaj rynek sprzedaży, rodzaj produktu i preferowane składniki. Możesz dodać orientacyjną liczbę opakowań, budżet i planowany termin. Jeżeli nie masz jeszcze tych danych, opisz sam pomysł.

Na tym etapie nie przysyłaj danych o zdrowiu ani poufnej receptury. Zasady wymiany informacji poufnych możemy uzgodnić osobno.

peter@nordicapothecary.no

Materiał informacyjny do rozmów B2B. Zakres usług, dostępność rozwiązań, ceny i terminy wymagają indywidualnego potwierdzenia w ofercie lub umowie.

Wprowadzenie do obrotu w Polsce. Jasny plan i podział zadań.

Przygotowanie produktu dla polskiego rynku to więcej niż tłumaczenie etykiety. Z partnerem ustalamy, jakie dokumenty trzeba skompletować, kto odpowiada za poszczególne formalności i kiedy produkt będzie gotowy do sprzedaży. Plan przygotowujemy osobno dla każdego produktu, zaczynając od Omega-3 i oleju z kryla.



Zdjęcie ilustracyjne marki.

Powiadomienie GIS — nie pozwolenie na sprzedaż.

Przed pierwszym wprowadzeniem suplementu diety do obrotu w Polsce należy powiadomić Głównego Inspektora Sanitarnego. Powiadomienie ani wpis do rejestru nie stanowią zatwierdzenia produktu, potwierdzenia jego skuteczności ani certyfikatu jakości. Za zgodność i bezpieczeństwo żywności odpowiadają właściwe podmioty w łańcuchu dostaw. GIS może prowadzić postępowanie wyjaśniające i żądać dodatkowych informacji.

Źródła: GIS-FAQ, GIS-NOTICE, EU-FOOD-LAW

Sześć etapów przygotowania do sprzedaży

01

Ustalenie odpowiedzialności

Wskazujemy podmiot wprowadzający produkt na rynek, podmiot odpowiedzialny za informację na etykiecie, zgłaszającego do GIS i — gdy występuje import — importera. Sprawdzamy także rejestrację lub zatwierdzenie działalności w odpowiednim zakresie.

Źródła: GIS-NOTICE, PL-ESTABLISHMENT, EU-FIC

02

Ocena składu i dokumentacji

Weryfikujemy pełny skład, dzienną porcję, alergeny, status prawny składników i dokumentację jakościową. Dla oleju z kryla sprawdzamy zgodność konkretnego surowca z odpowiednim wpisem w unijnym wykazie nowej żywności.

Źródła: EU-SUPPLEMENTS, EU-NOVEL, EU-CONTAMINANTS

03

Etykieta i treści po polsku

Przygotowujemy polskie oznakowanie i materiały produktowe do zatwierdzenia przez podmiot odpowiedzialny. Weryfikujemy obowiązkowe informacje i dopuszczalność oświadczeń zdrowotnych, również w sklepie internetowym.

Źródła: PL-LABEL, EU-FIC, EU-CLAIMS

04

Złożenie powiadomienia

Uprawniony podmiot składa prawidłowo podpisane powiadomienie przez aktualny system wskazany przez GIS. Zachowujemy potwierdzenie złożenia i wersję dokumentacji, której dotyczy zgłoszenie.

Źródła: GIS-NOTICE

05

Przygotowanie pierwszej dostawy

Ustalamy formalności dla rzeczywistej trasy dostawy, zasady przyjęcia partii, przechowywania i identyfikowalności oraz obowiązki dotyczące opakowań. Samo powiadomienie GIS nie zastępuje tych działań.

Źródła: PL-CUSTOMS, EEA-ANIMAL-IMPORTS, EU-HYGIENE, PL-BDO

06

Nadzór po rozpoczęciu sprzedaży

Ustalamy obsługę reklamacji, reakcję na sygnały dotyczące bezpieczeństwa, wycofanie partii i aktualizacje dokumentacji przy zmianie produktu. Zgodność wymaga utrzymania także po pierwszym zamówieniu.

Źródła: EU-FOOD-LAW, EU-FIC

W czym możemy pomóc

Zakres wsparcia Nordic Apothecary i FortFrisk ustalamy dla każdego projektu. Może on obejmować skompletowanie dokumentów i koordynację pracy z polskim specjalistą ds. prawa żywnościowego. Plan określa osoby i podmioty odpowiedzialne za zadania, wymagane dokumenty oraz zakres ewentualnego pełnomocnictwa.

Nordic Apothecary

Informacje o produktach marki, uzgodnione specyfikacje, materiały do polskiej etykiety, spójne treści handlowe i koordynacja przygotowania asortymentu.

FortFrisk

Koordynacja pozyskania dokumentów od wykonawców, ustaleń dotyczących produkcji i pakowania, badań oraz przygotowania opakowania — zgodnie z uzgodnionym zakresem prac.

Partner i właściwy podmiot odpowiedzialny

Dane i uprawnienia firmy, lokalna działalność i sprzedaż, właściwe podpisanie oraz złożenie powiadomienia, obowiązki importowe, jeżeli mają zastosowanie, i lokalny nadzór. Możliwe wsparcie pełnomocnika wymaga osobnego ustalenia.

Wspólne przygotowanie do sprzedaży w Polsce.

Plan produkcji i przygotowanie do sprzedaży powinny dotyczyć tej samej wersji produktu. Możemy pomóc skompletować dane do polskiej etykiety, uzgodnionej oceny zgodności i pierwszej dostawy. Podział obowiązków ustalamy przed rozpoczęciem sprzedaży.

01	02	03	04
Jedna uzgodniona dokumentacja produktu	Jasny podział odpowiedzialności	Rzeczywista trasa dostawy	Cele powiązane z gotowością do sprzedaży
Skład, składniki otoczek, alergeny, porcja dzienna, opakowanie, przechowywanie oraz właściwe dokumenty produktu i partii.	W projekcie wskazujemy podmiot odpowiedzialny za oznakowanie, podmiot składający powiadomienie do GIS oraz — jeżeli występuje import — importera. Samo wsparcie w koordynacji nie przenosi tych obowiązków automatycznie na FortFrisk ani dystrybutora.	Dla wybranej trasy sprawdzamy informacje o pochodzeniu, miejscach wytwarzania i pakowania, dokumentach dostawy oraz ewentualnych formalnościach importowych.	Wspólny plan łączy przygotowanie dokumentacji, dostawy i cele handlowe. Udokumentowane opóźnienia oraz konieczne zmiany omawiamy przed oceną realizacji celów dystrybutora.

Co obejmuje przygotowanie produktu

Dokumenty do powiadomienia GIS

Potrzebne są nazwa produktu i jego producenta, postać produktu, kwalifikacja jako suplement diety, pełny skład jakościowy i ilościowy, wzór oznakowania w języku polskim oraz dane podmiotu powiadamiającego. Informacje o wcześniejszym powiadomieniu w innym państwie UE dołącza się, gdy mają zastosowanie. Specyfikacje, wyniki badań i dokumenty dotyczące surowców tworzą szerszą dokumentację zgodności; nie każdy z nich jest obowiązkowym załącznikiem do każdego zgłoszenia.

Źródła: GIS-NOTICE

Pełna etykieta, nie tylko główne składniki

Sprawdzamy wykaz składników, w tym otoczkę kapsułki i dodatki, wyróżnienie alergenów, zalecaną dzienną porcję i ilości substancji charakteryzujących produkt. Uwzględniamy wymagane ostrzeżenia, określenie „suplement diety”, właściwe informacje ilościowe, dane podmiotu odpowiedzialnego, warunki

przechowywania, oznaczenia trwałości i partii oraz czytelność. Obowiązkowych informacji nie zastępuje kod QR.

Źródła: PL-LABEL, EU-FIC, EU-SUPPLEMENTS

Omega-3 i olej z kryla: odrębna ocena

Dla Omega-3 sprawdzamy m.in. pochodzenie i specyfikację oleju, EPA i DHA w zalecanej porcji oraz skład kapsułki. Dla oleju z kryla dodatkowo porównujemy tożsamość surowca, proces i parametry z odpowiednią autoryzacją nowej żywności, jej warunkami stosowania i oznakowania. Gatunki ryb, skorupiaki i składniki otoczki oceniamy oddzielnie pod kątem alergenów. Dawka użyta w badaniu naukowym nie jest automatycznie dopuszczalną porcją produktu.

Źródła: EU-NOVEL, EU-NOVEL-LIST, EU-FIC, EU-SUPPLEMENTS

Jakość, trwałość i identyfikowalność

Ustalamy zakres dokumentów i badań odpowiedni do produktu: zgodność składu, zanieczyszczenia, stabilność oksydacyjna oleju i trwałość w docelowym opakowaniu. Sprawdzamy zakres i aktualność raportów oraz certyfikatów, ich powiązanie z produktem lub partią i odniesienie do właściwych wymagań. Plan badań dostosowujemy do produktu i oceny ryzyka.

Źródła: EU-CONTAMINANTS, EU-FOOD-LAW, EU-NOVEL-LIST

Oświadczenia zdrowotne i sprzedaż internetowa

Treści na etykiecie, stronie, w katalogu i materiałach dla aptek sprawdzamy łącznie. Publikacja naukowa nie daje automatycznie prawa do użycia obietnicy zdrowotnej; jej dopuszczalność zależy m.in. od konkretnego oświadczenia i składu produktu. Suplementowi nie przypisujemy leczenia chorób. W sprzedaży internetowej wymagane informacje o żywności udostępnia się przed zakupem, z przewidzianym prawem wyjątkiem dotyczącym daty trwałości; komplet informacji musi towarzyszyć dostawie.

Źródła: EU-CLAIMS, EU-CLAIMS-REGISTER, EU-FIC

Dostawa z Norwegii lub innego kraju

Rozdzielamy kraj wytworzenia produktu, miejsce pakowania i kraj wysyłki. Formalności celne i podatkowe oceniamy oddzielnie od wymagań sanitarnych. Klasyfikację taryfową ustala się dla gotowego produktu: suplement w odmierzonych dawkach nie dzieli automatycznie klasyfikacji z olejem luzem, a stawki cła i VAT zależą od produktu, pochodzenia i trasy. Norwegia uczestniczy w systemie sanitarnym EOG, dlatego nie przypisujemy każdej dostawie z Norwegii identycznych obowiązków jak pierwszemu importowi spoza UE/EOG. Wymagane dokumenty ustala się dla rzeczywistego produktu i trasy.

Źródła: PL-CUSTOMS, PL-TARIFF, EEA-ANIMAL-IMPORTS, EEA-PRENOTIFICATION, EU-CN-2026

Opakowania: kontakt z żywnością, BDO i PPWR

Sprawdzamy dokumentację materiałów mających kontakt z produktem oraz zakres polskich obowiązków podmiotu wprowadzającego produkty w opakowaniach, w tym obowiązki związane z BDO. Uwzględniamy etapowe stosowanie PPWR od 12 sierpnia 2026 r., w tym aktualne ograniczenia PFAS w opakowaniach do kontaktu z żywnością, oraz planujemy działania przed kolejnymi właściwymi terminami.

Źródła: EU-FCM, PL-BDO, EU-PPWR

Poufność a dokumentacja obowiązkowa

Warunki zakupowe i know-how produkcyjne pozostają chronione. Jednocześnie właściwe podmioty i organy otrzymują wymagane prawem dane producenta, składu i produktu. Oddzielamy poufną dokumentację handlową od informacji, które trzeba zgłosić lub ujawnić.

Źródła: GIS-NOTICE, EU-FIC, EU-FOOD-LAW

Cele sprzedażowe zaczynają się od realnej gotowości.

Wspólny harmonogram łączy dokumentację, etykiety, powiadomienie, dostępność produktu i dostawę. W umowie określamy, od kiedy mierzymy wyniki oraz jak udokumentowane opóźnienia regulacyjne lub dostaw wpływają na cele. To pomaga chronić obie strony przed oceną opartą na starcie, który nie mógł się odbyć.

Najczęstsze pytania o polski rynek

Czy potrzebujemy „certyfikatu GIS”?

Nie. Właściwym określeniem jest powiadomienie o pierwszym wprowadzeniu do obrotu. Nie przedstawiamy potwierdzenia zgłoszenia jako certyfikatu bezpieczeństwa ani zatwierdzenia produktu.

Źródła: GIS-FAQ

Czy trzeba czekać na pozwolenie GIS?

GIS nie wydaje suplementom diety pozwolenia na dopuszczenie do obrotu. Powiadomienie musi jednak zostać prawidłowo złożone przed pierwszym wprowadzeniem, a wszystkie właściwe wymagania muszą być spełnione. Wpis do rejestru ani brak odpowiedzi nie usprawiedliwiają sprzedaży produktu niezgodnego z prawem.

Źródła: GIS-FAQ, EU-FOOD-LAW

Czy Nordic Apothecary lub FortFrisk złoży zgłoszenie za nas?

Możemy uzgodnić wsparcie przy przygotowaniu i koordynacji. Podmiot powiadamiający i sposób reprezentacji wymagają ustalenia dla konkretnego modelu działalności. Sama współpraca handlowa nie przenosi ustawowej odpowiedzialności na markę ani FortFrisk.

Źródła: GIS-NOTICE, EU-FOOD-LAW

Czy wcześniejsza sprzedaż w Norwegii wystarczy?

Nie zastępuje oceny dla rynku polskiego. Sprawdzamy polskie oznakowanie, obowiązek powiadomienia, właściwy podmiot i drogę dostawy; dokumenty z innych rynków wykorzystujemy tylko w odpowiednim zakresie.

Źródła: GIS-NOTICE, EU-FIC

Ustalmy zakres przygotowania do polskiego rynku.

Wybermy produkty, ustalmy model dystrybucji i przeanalizujemy dostępne dokumenty. Na tej podstawie określimy zadania, osoby odpowiedzialne i harmonogram przygotowania do sprzedaży.

Informacja o procesie i możliwym wsparciu, nie potwierdzenie zgodności konkretnego produktu. Zakres usług i odpowiedzialności wymaga uzgodnienia; przed wprowadzeniem produktu trzeba zweryfikować aktualne przepisy oraz jego dokumentację.

Podstawy i źródła urzędowe

GIS-FAQ Główny Inspektorat Sanitarny — pytania i odpowiedzi (<https://www.gov.pl/web/gis/pytania-i-odpowiedzi2>)

GIS-NOTICE GIS — powiadomienie o pierwszym wprowadzeniu do obrotu
(<https://www.gov.pl/web/gis/elektroniczny-system-powiadomien-powiadomienie-o-wprowadzeniu-po-raz-pierwszy-do-obrotu-suplementy-diety-zywnosc-wzbogacana-zywnosc-dla-okreslonych-grup>)

EU-FOOD-LAW Komisja Europejska — ogólne wymagania prawa żywnościowego
(https://food.ec.europa.eu/horizontal-topics/general-food-law/food-law-general-requirements_en)

PL-ESTABLISHMENT WSSE Warszawa — suplementy diety / rejestracja działalności
(<https://www.gov.pl/web/wsse-warszawa/obzzik-suplementy-diety>)

EU-FIC Rozporządzenie (UE) nr 1169/2011 — informacja o żywności (<https://eur-lex.europa.eu/eli/reg/2011/1169/oj/eng>)

EU-SUPPLEMENTS Dyrektywa 2002/46/WE — suplementy diety (<https://eur-lex.europa.eu/eli/dir/2002/46/oj/eng>)

EU-NOVEL	Komisja Europejska — unijny wykaz nowej żywności (https://food.ec.europa.eu/food-safety/novel-food/authorisations/union-list-novel-foods_en)
EU-CONTAMINANTS	Rozporządzenie (UE) 2023/915 — zanieczyszczenia w żywności (https://eur-lex.europa.eu/legal-content/EN/TXT/?uri=CELEX%3A02023R0915-20251008)
PL-LABEL	GIS — informacje na opakowaniu suplementu diety (https://www.gov.pl/web/gis/jakie-informacje-powinny-znajdowac-sie-na-opakowaniu-suplementu-diety)
EU-CLAIMS	Rozporządzenie (WE) nr 1924/2006 — oświadczenia żywieniowe i zdrowotne (https://eur-lex.europa.eu/eli/reg/2006/1924/oj/eng)
PL-CUSTOMS	Ministerstwo Finansów — procedury celne (https://podatki.gov.pl/informacje-o-cle/podstawowe-informacje-o-cle/informacje-dla-przedsiębiorców/procedury-celne)
EEA-ANIMAL-IMPORTS	Mattilsynet — import produktów pochodzenia zwierzęcego do Norwegii (dotyczy Norwegii, nie Polski) (https://www.mattilsynet.no/import/import-av-mat/kommersiell-import-av-mat/veterinaer-grensekontroll-import-av-animalske-varer-hoy-og-halm-fra-tredjestat?noJS=true)
EU-HYGIENE	Rozporządzenie (WE) nr 852/2004 — higiena żywności (https://eur-lex.europa.eu/eli/reg/2004/852/oj/eng)
PL-BDO	BDO — zasady rejestracji (https://bdo.mos.gov.pl/zasady-rejestracji/)
EU-NOVEL-LIST	Rozporządzenie wykonawcze (UE) 2017/2470 — wykaz nowej żywności (https://eur-lex.europa.eu/eli/reg_impl/2017/2470/oj/eng)
EU-CLAIMS-REGISTER	Komisja Europejska — unijny rejestr oświadczeń żywieniowych i zdrowotnych (https://ec.europa.eu/food/food-feed-portal/screen/health-claims/eu-register)
PL-TARIFF	Ministerstwo Finansów — przeglądarka taryfowa ISZTAR4 (https://podatki.gov.pl/narzedzia/przegladarka-taryfowa)
EEA-PRENOTIFICATION	Mattilsynet — wcześniejsze zgłaszanie przesyłek do Norwegii (dotyczy Norwegii, nie Polski) (https://www.mattilsynet.no/en/food-and-beverages/commercial-import-of-foodstuff-to-norway/pre-notification-of-consignments)
EU-CN-2026	Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2025/1926 — Nomenklatura scalona 2026 (dział 15 uwaga 5, dział 21) (https://eur-lex.europa.eu/eli/reg_impl/2025/1926/oj/eng)
EU-FCM	Rozporządzenie (WE) nr 1935/2004 — materiały do kontaktu z żywnością (https://eur-lex.europa.eu/eli/reg/2004/1935/oj/eng)
EU-PPWR	Komisja Europejska — rozpoczęcie stosowania PPWR, 12 sierpnia 2026 r. (https://environment.ec.europa.eu/news/new-eu-rules-packaging-enter-application-2026-08-11_en)

Ostatnia weryfikacja źródeł: 21 września 2026 r.

Produkty, wielkości partii i orientacyjne budżety

Porównaj konkretne warianty składu, wielkości opakowań i budżety zakupu. Wybierz produkty do pierwszej rozmowy — bez konieczności przygotowania własnej receptury.

Warianty można omówić zarówno jako kierunek rozwoju oferty Nordic Apothecary, jak i produkt pod Twoją marką. Nordic Apothecary pozostaje naszą marką, a włączenie nowej receptury do jej oferty wymaga odrębnego uzgodnienia. Projekty pod marką klienta mogą być koordynowane z FortFrisk.

Orientacyjne ceny B2B. Szczegółowa oferta potwierdza specyfikację produktu, zakres dostawy, cenę i termin.

Orientacyjne ceny B2B netto w EUR za opakowanie 90 kapsułek lub tabletek. Kwoty w PLN są pomocnicze: stały kurs kalkulacyjny z 21.09.2026, pokazany w zaokrągleniu jako 1 EUR = 4,358871 PLN (nie kurs bieżący); przeliczamy na pełnej wartości kursu i zaokrąglamy do 0,01 PLN. Walutą oferty jest EUR. Ilość w kalkulacji nie jest minimalnym zamówieniem. Zakres dostawy, opakowanie, badania i warunki dostawy potwierdza oferta.

Opakowanie zawiera 90 kapsułek lub tabletek, zgodnie z opisem wariantu. Liczba dni stosowania zależy od zatwierdzonej porcji dziennej. Ilość przyjęta do kalkulacji. Minimalne zamówienie potwierdzamy w ofercie.

JAK CZYTAĆ STATUSY

- Wariant referencyjny — konfiguracja z opisu źródłowego; pełny skład, porcję dzienną i opakowanie potwierdza specyfikacja.
- Propozycja konfiguracji / receptury — wariant w przygotowaniu; cena jest budżetem do potwierdzenia w odrębnej ofercie.
- Zmiana ilości lub postaci składnika oznacza nową wersję receptury i może zmienić cenę.
- Warianty można omawiać dla marki Nordic Apothecary lub marki klienta; nie wszystkie są obecnie produktami Nordic Apothecary.

Dwa warianty morskie do rozmowy o pierwszej partii

Olej z kryla i Omega-3 pozostają priorytetem Nordic Apothecary. Proponowane konfiguracje pozwalają porównać pierwszą partię; można także omówić odrębny projekt pod marką klienta. Zmiana opakowania nie jest automatycznym zatwierdzeniem receptury lub praw do jej użycia.

NA-M01

PROPOZYCJA KONFIGURACJI

Olej z kryla 500 mg · propozycja 90 kapsułek

Olej z kryla 500 mg w kapsułce miękkiej z żelatyny wołowej. Wycena nie określa ilości EPA, DHA, fosfolipidów, choliny i astaksantyny.

Podstawa ilości: w 1 kapsułce

OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI
90 kapsułek miękkich	1800 opakowań

32,40–45,00 EUR

≈ 141,23–196,15 PLN · Cena B2B netto / opak.

Wartość produktów w tej partii: 58 320,00–81 000,00 EUR

Proponowana konfiguracja oleju z kryla w kapsułkach z żelatyny wołowej. Jej pełna specyfikacja oraz powiązanie z obecnym produktem Nordic Apothecary wymagają potwierdzenia.

Wariant 1 800 × 90 obejmuje 162 000 kapsułek miękkich. Przed produkcją potwierdzamy wielkość partii, konfekcjonowanie i dobór pojemnika. Nie oznacza to zatwierdzenia produkcji ani terminu trwałości. Ilości EPA, DHA, fosfolipidów, choliny i astaksantyny podamy na podstawie specyfikacji i świadectwa analizy wybranego surowca.

NA-M02

PROPOZYCJA KONFIGURACJI

Omega-3 z olejem śledziowym · propozycja 90 kapsułek

W 1 000 mg wypełnienia według opisu wyceny: omega-3 ogółem 325 mg; EPA 65 mg; DHA 211 mg; DPA 23 mg; witamina D 5 µg. Kompleks oleju śledziowego, koncentrat TG i oliwa; otoczka z żelatyny wołowej.

Podstawa ilości: w 1 000 mg wypełnienia

OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI
90 kapsułek miękkich	2000 opakowań

33,00–42,00 EUR

≈ 143,84–183,07 PLN · Cena B2B netto / opak.

Wartość produktów w tej partii: 66 000,00–84 000,00 EUR

Proponowana konfiguracja z olejem śledziowym. Pełna specyfikacja oraz jej powiązanie z obecnym produktem Omega-3 Nordic Apothecary wymagają potwierdzenia.

Kalkulacja obejmuje 90 kapsułek miękkich w jednym pojemniku. Konfekcjonowanie, pojemnik, etykietę oraz prawo do zastosowania receptury pod wybraną marką potwierdzamy w ofercie. Układ 90 kapsułek to proponowana konfiguracja pakowania: dopasowanie kapsułek do pojemnika, zamknięcie, etykietę i trwałość potwierdzamy dla tej konfiguracji, nie przenosimy ich z innego opakowania. Omega-3 ogółem to nie to samo co suma EPA i DHA.

SCENARIUSZE WIĘKSZEJ PARTII

LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI	CENA B2B NETTO / OPAK.	WARTOŚĆ PRODUKTÓW W TEJ PARTII
1800 opakowań	32,40– 45,00 EUR	58 320,00– 81 000,00 EUR
5000 opakowań	29,40– 41,40 EUR	147 000,00– 207 000,00 EUR
10 000 opakowań	28,20– 40,20 EUR	282 000,00– 402 000,00 EUR
25 000 opakowań	27,60– 39,60 EUR	690 000,00– 990 000,00 EUR

Podane przedziały odnoszą się do wskazanej wielkości zamówienia. Ostateczną cenę i podział na partie potwierdzamy w ofercie.

wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026

SCENARIUSZE WIĘKSZEJ PARTII

LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI	CENA B2B NETTO / OPAK.	WARTOŚĆ PRODUKTÓW W TEJ PARTII
2000 opakowań	33,00– 42,00 EUR	66 000,00– 84 000,00 EUR
5000 opakowań	30,60– 39,00 EUR	153 000,00– 195 000,00 EUR
10 000 opakowań	30,00– 37,80 EUR	300 000,00– 378 000,00 EUR
25 000 opakowań	29,40– 37,20 EUR	735 000,00– 930 000,00 EUR

Podane przedziały odnoszą się do wskazanej wielkości zamówienia. Ostateczną cenę i podział na partie potwierdzamy w ofercie.

wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026

Warianty produktów — Nordic Apothecary lub Twoja marka

Porównaj skład, postać i orientacyjną cenę opakowania 90 sztuk. Te same warianty są punktem wyjścia do rozmowy o obu modelach współpracy; nie oznacza to, że wszystkie są już dostępne pod marką Nordic Apothecary. Przy tej samej specyfikacji i zakresie pokazany budżet jest wspólnym punktem odniesienia. Dodatkowe prace lub prawa handlowe wymagają osobnych ustaleń.

Nie przeliczamy porcji dziennej na podstawie liczby sztuk w opakowaniu. Wartości oznaczone jako projektowane to cele dla całej dziennej porcji, nie gotowe zalecenia stosowania. Dane wariantów referencyjnych wymagają potwierdzenia w pełnej specyfikacji.

SZCZEGÓŁY WARIANTU	OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI	CENA B2B NETTO / OPAK.
FF-01 WARIANT REFERENCYJNY Oleń rybi 500 mg (TG) Oleń rybi 500 mg; EPA 18%, DHA 12%; witamina E — ilość do potwierdzenia. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia Zawartości EPA (90 mg) i DHA (60 mg) wynikają z przeliczenia podanych udziałów procentowych, a nie z odrębnej analizy. wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek miękkich	500 opakowań	10,20–15,00 EUR ≈ 44,46–65,38 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 5100,00–7500,00 EUR
FF-02 WARIANT REFERENCYJNY Omega-3 180 / 120 EE Oleń rybi 1 000 mg; EPA 180 mg; DHA 120 mg; witamina E — ilość do potwierdzenia. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek miękkich	500 opakowań	13,20–18,00 EUR ≈ 57,54–78,46 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 6600,00–9000,00 EUR
FF-03 WARIANT REFERENCYJNY Omega-3 330 / 220 EE Oleń rybi 1 000 mg; EPA 330 mg; DHA 220 mg; forma estrów etylowych. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek miękkich	500 opakowań	16,80–22,80 EUR ≈ 73,23–99,38 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 8400,00–11 400,00 EUR

SZCZEGÓŁY WARIANTU	OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI	CENA B2B NETTO / OPAK.
FF-04 WARIANT REFERENCYJNY Omega-3 500 / 250 EE Olej rybi 1 000 mg; EPA 500 mg; DHA 250 mg; forma estrów etylowych. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek miękkich	500 opakowań	20,40–26,40 EUR ≈ 88,92–115,07 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 10 200,00–13 200,00 EUR
FF-05 WARIANT REFERENCYJNY Omega-3 500 / 250 TG Olej rybi 1 000 mg; EPA 500 mg; DHA 250 mg; forma triglicerydów. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia Wariant kalkulowany dla 1 500 opakowań. wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek miękkich	1500 opakowań	22,80–29,40 EUR ≈ 99,38–128,15 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 34 200,00–44 100,00 EUR
FF-06 WARIANT REFERENCYJNY Koenzym Q10 100 mg Koenzym Q10 100 mg; wariant w kapsułkach twardych. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek	500 opakowań	18,60–24,60 EUR ≈ 81,08–107,23 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 9300,00–12 300,00 EUR
FF-07 WARIANT REFERENCYJNY Koenzym Q10 50 mg Koenzym Q10 50 mg; odrębny wariant od produktu 100 mg. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek	500 opakowań	15,00–20,40 EUR ≈ 65,38–88,92 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 7500,00–10 200,00 EUR
FF-08 WARIANT REFERENCYJNY Witamina D3 2 000 j.m. Witamina D3 2 000 j.m. (50 µg); olej z krokosza jako nośnik. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek miękkich	500 opakowań	8,40–13,20 EUR ≈ 36,61–57,54 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 4200,00–6600,00 EUR

SZCZEGÓŁY WARIANTU	OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI	CENA B2B NETTO / OPAK.
FF-09 WARIANT REFERENCYJNY Witamina K2 MK-7 100 µg Witamina K2 w formie MK-7, 100 µg. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia Witamina K: nie stosować z antagonistami witaminy K, np. warfaryną lub acenokumarolem. Etykieta będzie zawierać ostrzeżenie dotyczące stosowania z antagonistami witaminy K. wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 tabletek	500 opakowań	10,80–15,00 EUR ≈ 47,08–65,38 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 5400,00–7500,00 EUR
FF-10 WARIANT REFERENCYJNY Foliany 400 µg — L-metylofolian (5-MTHF) Foliany 400 µg w postaci L-metylofolianu (5-MTHF). Dokładną sól i zawartość folianów potwierdza specyfikacja. Podstawa ilości: w planowanej porcji dziennej (projekt) Ilość 400 µg dotyczy folianów w całej planowanej porcji dziennej, a nie masy soli ani premiksu. wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 tabletek	500 opakowań	10,20–15,00 EUR ≈ 44,46–65,38 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 5100,00–7500,00 EUR
FF-11 WARIANT REFERENCYJNY Witamina C 500 mg z bioflawonoidami Witamina C 500 mg; bioflawonoidy cytrusowe 25 mg; proszek z owoców dzikiej róży 16 mg. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia Etykieta będzie zawierać ostrzeżenie dla osób z kamicią nerkową lub skłonnością do jej powstawania. wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 tabletek	500 opakowań	10,20–15,00 EUR ≈ 44,46–65,38 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 5100,00–7500,00 EUR

SZCZEGÓŁY WARIANTU	OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI	CENA B2B NETTO / OPAK.
FF-12 WARIANT REFERENCYJNY Witamina C 1 000 mg z bioflawonoidami Witamina C 1 000 mg; bioflawonoidy cytrusowe 25 mg; proszek z owoców dzikiej róży 20 mg. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia Łączna ilość witaminy C w porcji dziennej: nie więcej niż 1 000 mg. Etykieta będzie zawierać ostrzeżenie dotyczące kamicy nerkowej. Porcja dzienna i rekomendowane ostrzeżenie dotyczące kamicy nerkowej wymagają oceny oznakowania. wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 tabletek	500 opakowań	12,60–17,40 EUR ≈ 54,92–75,84 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 6300,00–8700,00 EUR
FF-13 WARIANT REFERENCYJNY Magnez 200 mg + B6 5 mg Magnez 200 mg z buforowanego cytrynianu; witamina B6 5 mg. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia Porcja dzienna zostanie ustalona tak, aby łączna ilość witaminy B6 nie przekraczała 6 mg. Magnez pochodzi z buforowanego cytrynianu (to nie czysty cytrynian magnezu). wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 tabletek	500 opakowań	13,20–18,00 EUR ≈ 57,54–78,46 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 6600,00–9000,00 EUR
FF-14 WARIANT REFERENCYJNY Bisglicynian magnezu + B6 Opis wariantu podaje magnez 100 mg z 500 mg składnika bisglicynianowego oraz B6. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia Ilość witaminy B6 nie została jeszcze potwierdzona; porcję dzienną ustalimy po otrzymaniu pełnej specyfikacji. Do potwierdzenia: zawartość magnezu (pierwiastka), skład surowca i ilość witaminy B6. 500 mg to masa składnika bisglicynianowego, nie magnezu. wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek	500 opakowań	15,00–20,40 EUR ≈ 65,38–88,92 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 7500,00–10 200,00 EUR

SZCZEGÓŁY WARIANTU	OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI	CENA B2B NETTO / OPAK.
FF-15 WARIANT REFERENCYJNY Kolagen morski + C + B3 Kolagen rybi 400 mg; witamina C 80 mg; witamina B3 16 mg. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia Do potwierdzenia: alergen ryb oraz postać niacyny. wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek	500 opakowań	15,60–21,00 EUR ≈ 68,00–91,54 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 7800,00–10 500,00 EUR
FF-16 WARIANT REFERENCYJNY Kwas hialuronowy 50 mg Kwas hialuronowy 50 mg. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek	500 opakowań	13,20–18,60 EUR ≈ 57,54–81,08 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 6600,00–9300,00 EUR
FF-17 WARIANT REFERENCYJNY Kwas hialuronowy 150 mg Kwas hialuronowy 150 mg; odrębny wariant od 50 mg. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek miękkich	500 opakowań	16,80–22,20 EUR ≈ 73,23–96,77 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 8400,00–11 100,00 EUR
FF-18 WARIANT REFERENCYJNY Olej z wiesiołka 1 000 mg Olej z wiesiołka 1 000 mg; źródło nie podaje ilości GLA. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek miękkich	500 opakowań	18,00–24,00 EUR ≈ 78,46–104,61 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 9000,00–12 000,00 EUR
FF-19 WARIANT REFERENCYJNY Inozytol 500 mg Inozytol 500 mg; izomer nie został określony. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia Forma inozytolu: do potwierdzenia w specyfikacji. wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsulek	500 opakowań	13,20–18,60 EUR ≈ 57,54–81,08 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 6600,00–9300,00 EUR

SZCZEGÓŁY WARIANTU	OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI	CENA B2B NETTO / OPAK.
FF-20 WARIANT REFERENCYJNY Żelazo 20 mg — bisglicynian Żelazo 20 mg; deklarowana postać: bisglicynian. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia Łączna ilość żelaza w porcji dziennej dla dorosłych: nie więcej niż 20 mg. Źródło i zawartość pierwiastka do potwierdzenia. wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 kapsułek	1500 opakowań	11,40–16,20 EUR ≈ 49,69–70,61 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 17 100,00–24 300,00 EUR
FF-24 WARIANT REFERENCYJNY Kwas foliowy 400 µg Kwas foliowy 400 µg — niemetylowana forma folianów. Wariant w tabletkach. Podstawa ilości: Podstawa ilości do potwierdzenia Odrębna receptura od L-metylofolianu. Pełny skład i odniesienie podanej ilości potwierdza finalna specyfikacja. Opis nie jest zaleceniem dawkowania. wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026	90 tabletek	500 opakowań	7,80–12,60 EUR ≈ 34,00–54,92 PLN · Cena B2B netto / opak. Wartość produktów w tej partii: 3900,00–6300,00 EUR

Propozycje receptur dla rynku polskiego

Poniżej pokazujemy docelowe ilości dla Polski, zamiast wariantów wymagających zmniejszenia porcji. Nowe składniki trzeba opracować i wycenić. Widoczne kwoty są orientacyjnymi budżetami projektu, nie potwierdzoną ofertą dla zmienionej receptury.

PROPOZYCJA RECEPTURY — DO
ZATWIERDZENIA**Witamina B12 100 µg —
metylokobalamina**

Projektowana dzienna porcja: witamina B12 100 µg w postaci metylokobalaminy. Docelowo 1 tabletkę; specyfikacja do opracowania.

Podstawa ilości: w planowanej porcji dziennej (projekt)

OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI
90 tabletek	500 opakowań

**Orientacyjny budżet projektu — nowa receptura do
wyceny**

11,40–16,20 EUR

≈ 49,69–70,61 PLN · Cena B2B netto / opak.

Wartość produktów w tej partii: 5700,00–8100,00 EUR

Szacunek ceny produktu po zmianie składu — do potwierdzenia w odrębnej ofercie. Nie jest to wycena gotowej, zatwierdzonej receptury.

Metylokobalamina jest metylowaną formą witaminy B12. Pokazano projekt dla Polski, nie gotową recepturę. Ilość 100 µg dotyczy całej planowanej porcji dziennej. Wytwórca musi potwierdzić skład, jednorodność, trwałość i cenę nowej wersji. Docelowe ilości różnią się od produktu referencyjnego, na którym oparto kalkulację: to odrębna receptura rozwojowa, wymagająca własnej specyfikacji i wyceny.

wersja: projekt receptury PL, 21.09.2026

PROPOZYCJA RECEPTURY — DO
ZATWIERDZENIA**B6 (P5P) + L-metylofolian + B12
(metylokobalamina)**

Projektowana dzienna porcja: witamina B6 1,5 mg w postaci 5'-fosforanu pirydoksalu (P5P); foliany 400 µg w postaci L-metylofolianu (5-MTHF); witamina B12 100 µg w postaci metylokobalaminy. Docelowo 1 tabletkę.

Podstawa ilości: w planowanej porcji dziennej (projekt)

OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI
90 tabletek	500 opakowań

**Orientacyjny budżet projektu — nowa receptura do
wyceny**

12,60–17,40 EUR

≈ 54,92–75,84 PLN · Cena B2B netto / opak.

Wartość produktów w tej partii: 6300,00–8700,00 EUR

Szacunek ceny produktu po zmianie składu — do potwierdzenia w odrębnej ofercie. Nie jest to wycena gotowej, zatwierdzonej receptury.

P5P (5'-fosforan pirydoksalu) to fosforylowana forma witaminy B6 — nie forma metylowana. L-metylofolian i metylokobalamina to metylowane formy folianów i B12. Podano ilości witamin, nie masę soli ani premiksu. Sól 5-MTHF, skład i porcję potwierdza specyfikacja. Docelowe ilości różnią się od produktu referencyjnego, na którym oparto kalkulację: to odrębna receptura rozwojowa, wymagająca własnej specyfikacji i wyceny.

wersja: projekt receptury PL, 21.09.2026

PROPOZYCJA RECEPTURY — DO
ZATWIERDZENIA**Witamina D3 2 000 j.m. + K2 100 µg**

Projektowana dzienna porcja dla zdrowych osób dorosłych do 75. roku życia: witamina D3 50 µg (2 000 j.m.) oraz witamina K2 100 µg. Docelowo 1 tabletkę; dokładna postać K2 do potwierdzenia.

Podstawa ilości: w planowanej porcji dziennej (projekt)

OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI
90 tabletek	500 opakowań

**Orientacyjny budżet projektu — nowa receptura do
wyceny****12,00–16,80 EUR**

≈ 52,31–73,23 PLN · Cena B2B netto / opak.

Wartość produktów w tej partii: 6000,00–8400,00 EUR

Szacunek ceny produktu po zmianie składu — do potwierdzenia w odrębnej ofercie. Nie jest to wycena gotowej, zatwierdzonej receptury.

Nowa receptura wymaga opracowania, specyfikacji i wyceny. Etykieta wskaże grupę odbiorców oraz ostrzeżenie dla osób przyjmujących antagonistów witaminy K. Postać witaminy K2 do potwierdzenia. Docelowe ilości różnią się od produktu referencyjnego, na którym oparto kalkulację: to odrębna receptura rozwojowa, wymagająca własnej specyfikacji i wyceny. Źródło witaminy D3 (w tym ewentualna wersja wegańska) do potwierdzenia.

wersja: projekt receptury PL, 21.09.2026

Wariant dla określonej grupy odbiorców

Wyższa ilość folianów nie jest uniwersalnym wariantem dla dorosłych. Przeznaczenie i ostrzeżenia muszą być czytelne również w karcie produktu.

WYŁĄCZNIE DLA KOBIET W CIĄŻY

Kwas foliowy 800 µg — wariant dla kobiet w ciąży

Kwas foliowy 800 µg w planowanej porcji dziennej, docelowo w 1 tabletkę. Wariant przeznaczony wyłącznie do opracowania produktu oznaczonego dla kobiet w ciąży.

Podstawa ilości: w planowanej porcji dziennej (projekt)

OPAKOWANIE	LICZBA OPAKOWAŃ W KALKULACJI
90 tabletek	1500 opakowań

8,40–12,60 EUR

≈ 36,61–54,92 PLN · Cena B2B netto / opak.

Wartość produktów w tej partii: 12 600,00–18 900,00 EUR

Wyłącznie wariant dla kobiet w ciąży; stosowanie po konsultacji z lekarzem. Specyfikacja i oznakowanie do zatwierdzenia.

Dla Polski poziom 800 µg jest rozpatrywany wyłącznie dla produktu oznaczonego jako dedykowany kobietom w ciąży. Wymagane są ocena całego produktu i właściwe oznakowanie; zalecane ostrzeżenie: w ciąży stosować po konsultacji z lekarzem. Nie jest to uniwersalny wariant dla dorosłych ani potwierdzenie gotowości produktu do sprzedaży.

wersja: wariant referencyjny, katalog 21.09.2026

Foliany — kwas foliowy i formy metylowane

Porównaj kwas foliowy 400 µg, L-metylofolian 400 µg, projekt połączenia B6 (P5P), 5-MTHF i B12 oraz osobny wariant 800 µg dla kobiet w ciąży. To alternatywy produktowe, nie zalecenie łącznego stosowania.

SZCZEGÓŁY WARIANTU	FORMA FOLIANÓW	CENA B2B NETTO / OPAK.
FF-24 Kwas foliowy 400 µg	Kwas foliowy · forma niemetylowana	7,80–12,60 EUR ≈ 34,00–54,92 PLN · Cena B2B netto / opak.
FF-10 Foliany 400 µg — L-metylofolian (5-MTHF)	L-metylofolian (5-MTHF) · forma metylowana	10,20–15,00 EUR ≈ 44,46–65,38 PLN · Cena B2B netto / opak.
FF-22 B6 (P5P) + L-metylofolian + B12 (metylokobalamina)	5-MTHF + fosforylowana B6 (P5P) + metylokobalamina	Orientacyjny budżet projektu — nowa receptura do wyceny 12,60–17,40 EUR ≈ 54,92–75,84 PLN · Cena B2B netto / opak. Szacunek ceny produktu po zmianie składu — do potwierdzenia w odrębnej ofercie. Nie jest to wycena gotowej, zatwierdzonej receptury.
FF-25 Kwas foliowy 800 µg — wariant dla kobiet w ciąży	Kwas foliowy · tylko wariant dla kobiet w ciąży	8,40–12,60 EUR ≈ 36,61–54,92 PLN · Cena B2B netto / opak. Wyłącznie wariant dla kobiet w ciąży; stosowanie po konsultacji z lekarzem. Specyfikacja i oznakowanie do zatwierdzenia.

P5P to 5'-fosforan pirydoksalu — fosforylowana forma B6. Nie nazywamy całego kompleksu „metylowanym”: metylowane są tu 5-MTHF i metylokobalamina. Wariant 800 µg jest przeznaczony do opracowania produktu wyłącznie dla kobiet w ciąży, z zaleceniem konsultacji z lekarzem.

Ile wynosi budżet pierwszego zamówienia?

Cztery przykłady planowania pierwszej partii. Można omówić je dla Nordic Apothecary lub marki klienta; rozwój oferty Nordic Apothecary wymaga akceptacji marki. Ilości dotyczą każdego produktu osobno, a każde opakowanie zawiera 90 sztuk.

B 0 1

Zestaw startowy: D3, L-metylofolian i Q10

- 500 × Witamina D3 2 000 j.m.
FF-08
- 500 × Foliany 400 µg — L-metylofolian (5-MTHF)
FF-10
- 500 × Koenzym Q10 100 mg
FF-06

WARTOŚĆ PRODUKTÓW

18 600,00–26 400,00 EUR

1500 opakowań · 90 / opakowanie · 135 000
kapsułek / tabletek łącznie

Orientacyjny dodatkowy budżet na nowe badania:
4480,00 EUR

Produkty + ta rezerwa: 23 080,00–30 880,00 EUR

B 0 2

Pierwsza partia: pięć produktów

- 500 × Witamina D3 2 000 j.m.
FF-08
- 500 × Foliany 400 µg — L-metylofolian (5-MTHF)
FF-10
- 500 × Koenzym Q10 100 mg
FF-06
- 500 × Magnez 200 mg + B6 5 mg
FF-13
- 500 × Witamina C 500 mg z bioflawonoidami
FF-11

WARTOŚĆ PRODUKTÓW

30 300,00–42 900,00 EUR

2500 opakowań · 90 / opakowanie · 225 000
kapsułek / tabletek łącznie

Orientacyjny dodatkowy budżet na nowe badania:
7520,00 EUR

Produkty + ta rezerwa: 37 820,00–50 420,00 EUR

B03

Dwie morskie konfiguracje startowe

- 1800 × Olej z kryła 500 mg · propozycja 90 kapsułek NA-M01
- 2000 × Omega-3 z olejem śledziowym · propozycja 90 kapsułek NA-M02

WARTOŚĆ PRODUKTÓW

124 320,00–165 000,00 EUR

3800 opakowań · 90 / opakowanie · 342 000 kapsułek / tabletek łącznie

Wartość zawiera już rezerwę na jeden uzgodniony panel analiz olejowych na produkt. Nie doliczać jej drugi raz. Dodatkowe partie lub inne badania mogą zmienić koszt.

B04

Zestaw startowy: D3, kwas foliowy i Q10

- 500 × Witamina D3 2 000 j.m. FF-08
- 500 × Kwas foliowy 400 µg FF-24
- 500 × Koenzym Q10 100 mg FF-06

WARTOŚĆ PRODUKTÓW

17 400,00–25 200,00 EUR

1500 opakowań · 90 / opakowanie · 135 000 kapsułek / tabletek łącznie

Orientacyjny dodatkowy budżet na nowe badania: 4480,00 EUR

Produkty + ta rezerwa: 21 880,00–29 680,00 EUR

Rezerwa to scenariusz dodatkowych analiz, nie automatyczna opłata. Potrzebny zakres zależy od produktu i dostępnych dokumentów. Obowiązkowej kontroli nie można pominąć przez wybór tańszego wariantu.

Co obejmuje pokazany budżet?

Pokazane kwoty dotyczą opisanej konfiguracji i zakresu, niezależnie od wybranego modelu marki. Nie zawierają automatycznie kosztu nowej receptury, niestandardowego opakowania ani praw do wyłącznej dystrybucji.

WARIANT	W KALKULACJI	POZA KALKULACJĄ
Wariant standardowy — oba modele marki	Opisany produkt, opakowanie referencyjne i standardowa etykieta jako założenie wariantu oraz podstawowa koordynacja zamówienia. Dokładny typ opakowania i zakres etykiety wymagają potwierdzenia.	Transport, podatki i ewentualne formalności importowe; nowe analizy; specjalistyczna ocena regulacyjna; nowa receptura, próby i niestandardowy projekt; zmiana na aluminium.
Olej z kryła — propozycja 90 kapsułek	Kapsułki 500 mg, pojemnik aluminiowy i etykieta, założenie konfekcjonowania oraz rezerwa na jeden panel analiz dla partii.	Transport kapsułek lub gotowego produktu; podatki i formalności; dodatkowe partie, badania lub opakowanie kartonikowe; usługi regulacyjne.

WARIANT	W KALKULACJI	POZA KALKULACJĄ
Omega-3 z olejem śledziowym — propozycja 90 kapsułek	Receptura z olejem śledziowym w proponowanym opakowaniu aluminiowym po 90 kapsułek, etykieta, podstawowa koordynacja i budżet na jeden panel analiz olejowych. Konfekcjonowanie i opakowanie wymagają potwierdzenia.	Jak wyżej. Prawa do wykorzystania wybranego produktu pod marką Nordic Apothecary wymagają potwierdzenia.

Termin i dokumenty — konkretne ustalenia przed zamówieniem

Przed zamówieniem uzgadniamy końcową specyfikację, opakowanie i polską etykietę. Oferta potwierdza minimalną partię, termin oraz warunki dostawy, a także wersję receptury i zakres badań.

Przygotowanie do rynku polskiego

Projektowane porcje oceniamy z uwzględnieniem aktualnych uchwał Zespołu ds. Suplementów Diety GIS. Ocenie podlega cała dzienna porcja, postać składnika i grupa odbiorców. Są to kryteria oceny projektu, nie potwierdzenie zgodności gotowego produktu. Powiadomienie GIS nie oznacza zatwierdzenia produktu. Szczegółowy plan pozostaje w części katalogu poświęconej Polsce.

Porozmawiajmy o Twojej ofercie.



Zdjęcie ilustracyjne marki.

Napisz, jakie produkty Cię interesują, na jakim rynku działasz i w jakich kanałach planujesz sprzedaż. Prognoza zamówienia pomoże przygotować zakres dalszych rozmów.

peter@nordicapotheary.no

Nordic Apothecary

Katalog informacyjny dla partnerów handlowych. Dostępność, specyfikacje i warunki dostaw wymagają indywidualnego potwierdzenia. Suplementy diety nie zastępują zróżnicowanej diety i zdrowego trybu życia.

nordicapotheary.no

peter@nordicapotheary.no

[Pobierz katalog partnerski \(PDF\)](#)

[Pobierz załącznik techniczny \(PDF\)](#)