

Lebensmittelrechtliche Erklärung

FDA (Food & Drug Administration)

Produkt: EP GM 203

Hiermit erklären wir, dass die Harzkomponente (Epoxidharz) des u. g. Produkts entsprechend den Angaben der Rohstoffhersteller den Anforderungen der FDA-Regularie 21 CFR, Part 177, Section 2280 „Epoxy resins“ entspricht.

Beschränkungen

- **Keine Lebensmittelkontakt-Eignung:** EP GM 203 ist eine technische glasmattenverstärkte Epoxidharz-Hartmatte für Elektroisolier- und Konstruktionsanwendungen bei erhöhter Temperatur und wird als fertiges Laminat NICHT für den unmittelbaren Lebensmittelkontakt erklärt.
- **Sonstige:** Eine Prüfung auf Extraktionsgrenzwerte gemäß FDA-Verordnung wurde am fertigen Laminat nicht durchgeführt, da das Produkt für technische Isolieranwendungen (Elektro-, Schaltanlagen-, Maschinenbau) vorgesehen ist.

Die genauen Bestimmungen der oben genannten FDA-Regularie finden Sie unter:
<https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfcfr/cfrsearch.cfm>

Die Angabe zu 21 CFR 177.2280 bezieht sich auf die Harzkomponente. Für das fertige, glasmattenverstärkte Laminat EP GM 203 als Ganzes – insbesondere für den unmittelbaren Lebensmittelkontakt – wird keine Eignung erklärt; diese ist im Einzelfall zu bestätigen.

Allgemeiner Hinweis:

Es bleibt in der Verantwortung des Kunden, die Eignung der aus oder mit unseren Produkten hergestellten Artikel für die beabsichtigte Anwendung im Lebensmittelbereich zu prüfen, d. h. zum Beispiel:

- Überprüfung, ob die physikalischen Eigenschaften des Werkstoffes für die vorgesehenen Anwendungen geeignet sind,
- Überprüfung der Einhaltung von Migrations- oder Extraktionsgrenzwerten bei den Fertigteilen,
- Überprüfung des möglichen Einflusses des Werkstoffes auf die Zusammensetzung und/oder organoleptischen Eigenschaften von Lebensmitteln.

Unsere Aussagen stützen sich auf die von unseren Lieferanten bereitgestellten Dokumente. Es wird keine Haftung für Vollständigkeit und Richtigkeit der hierin enthaltenen Informationen übernommen. Bestehende Gesetze und Bestimmungen sind vom Empfänger/Verwender unserer Produkte in eigener Verantwortung zu beachten.

Alle in diesem Dokument enthaltenen Informationen werden nach bestem Wissen und Gewissen bereitgestellt und beruhen auf Quellen, die zum Zeitpunkt der Veröffentlichung dieses Dokuments als zuverlässig gelten. Im Falle von Änderungen, beispielsweise aufgrund von Gesetzgebung, herstellungsbedingten Änderungen oder neuen wissenschaftlichen Erkenntnissen, wird diese Erklärung einer Neubewertung unterzogen und ungültig. Diese Erklärung läuft automatisch 12 Monate nach Ausgabedatum ab. Es liegt in der alleinigen Verantwortung unseres Kunden sicherzustellen, dass die für seine Verwendungszwecke notwendigen Gesetze und Vorschriften eingehalten werden. Bitte fordern Sie bei Bedarf eine aktuelle Bestätigung bei Liedtke Kunststofftechnik an.

Die Food and Drug Administration (FDA) ist die behördliche Lebensmittelüberwachungs- und Arzneimittelzulassungsbehörde der Vereinigten Staaten und ist dem Gesundheitsministerium unterstellt.

Diese Information wurde maschinell erstellt und weist daher keine Unterschrift auf.