

Lebensmittelrechtliche Erklärung

FDA (Food & Drug Administration)

Produkt

MF CC 201 (HGW 2282.5)

Hiermit erklären wir, dass unsere Halbzeuge aus dem o. g. Produkt – ein mit Baumwollgewebe verstärktes Melaminharz (MF CC 201 n. EN 60893 / Hgw 2282.5 n. DIN 7735) – physiologisch unbedenklich und in der Nahrungsmittelindustrie verwendbar sind und hinsichtlich der chemischen Zusammensetzung den Anforderungen der FDA-Regularien 21 CFR, Part 177, Section 1460 „Melamine-formaldehyde resins in molded articles“ entsprechen.

Beschränkungen

Zusammensetzung / Extrahierbarkeit: Aus Melaminharz hergestellte Lebensmittelkontaktartikel unterliegen gemäß 21 CFR 177.1460 den dort festgelegten Anforderungen an Zusammensetzung und Extrahierbarkeit.

Einsatzbedingungen: Für den Kontakt mit heißen und/oder sauren Lebensmitteln ist die Eignung gesondert zu prüfen (mögliche Melaminmigration); nicht für den Einsatz in Mikrowellengeräten vorgesehen.

Die Einhaltung dieser Anforderungen wurde am Halbzeug nicht geprüft, da sie sich in der Regel auf den Endartikel beziehen. Die genauen Bestimmungen der oben genannten FDA-Regularien finden Sie unter:
<https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfcfr/cfrsearch.cfm>

Das Werkstoff-Datenblatt weist den Werkstoff als physiologisch unbedenklich und in der Nahrungsmittelindustrie verwendbar aus. Eine ausdrückliche FDA-Konformitätsangabe ist im Werkstoff-Datenblatt nicht enthalten; die o. g. FDA-Referenz ist die für Melaminharze einschlägige Vorschrift.

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 (insbesondere Melamin/Formaldehyd) 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. Die Lebensmitteltauglichkeit ist anwendungs- und temperaturabhängig und für den konkreten Einsatz zu bestätigen. 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.