

Lebensmittelrechtliche Erklärung

FDA (Food & Drug Administration)

Produkt: PF CP 205 (Hp 2062.9)

Hiermit erklären wir, dass die Harzkomponente (Phenolharz) des u. g. Produkts entsprechend den Angaben der Rohstoffhersteller den Anforderungen der FDA-Regularie 21 CFR, Part 177, Section 2410 „Phenolic resins in molded articles“ entspricht.

Beschränkungen

- **Keine Lebensmittelkontakt-Eignung:** PF CP 205 (Hp 2062.9) ist ein technisches Elektroisolier-Hartpapier (Papierträger, phenolharzgebunden, flammwidrige Sonderausführung nach UL 94 V-0) 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>

Das Qualitätssicherungssystem unseres Rohstofflieferanten ist nach DIN EN ISO 9001:2015 zertifiziert und bildet eine wichtige Basis für die gleichbleibende Zusammensetzung und Qualität von PF CP 205 (Hp 2062.9).

Allgemeiner Hinweis:

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

- Überprüfung, ob die physikalischen Eigenschaften des Kunststoffes für die vorgesehenen Anwendungen geeignet sind,
- Überprüfung der Einhaltung von Migrations- oder Extraktionsgrenzwerten bei den Kunststofffertigteilen,
- Überprüfung des möglichen Einflusses des Kunststoffes 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.