

Lebensmittelrechtliche Erklärung (FDA)

Röchling Sustaplast SE & Co. KG
 D-56112 Lahnstein
 Tel. + 49 2621 693-0
 Fax + 49 2621 693-170
 www.roechling.com
 info@sustaplast.de

Produkt: **SUSTARIN® H natur**

Hiermit bestätigen wir, dass unsere Halbzeuge

SUSTARIN® H natur

aus Polyacetal (POM-Homopolymer) hinsichtlich ihrer kompositionellen Zusammensetzung, entsprechend den Angaben des Rohstoffherstellers, den gesetzlichen Regelungen der USA gemäß FDA- Code of **Federal Regulations CFR 21, Part 177, Paragraph 2480** „Polyoxymethylene copolymer“ entsprechen sowie ggfs. weiteren spezifischen FDA Regularien für enthaltende Additive.

Beschränkungen:

Einsatzbedingungen	Die Einsatztemperatur darf 120 °C / 250°F gemäß 21 CFR 177.2480 nicht überschreiten.
Anwendung	Artikel oder Komponenten, die zur wiederholten Verwendung vorgesehen sind

Die Einhaltung dieser Anforderungen wurde am Halbzeug nicht geprüft, da sich diese in der Regel auf den Endartikel beziehen. Die genauen Bestimmungen von § 21 CFR 177.2480 finden Sie unter:

<https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfcfr/cfrsearch.cfm>

Das Qualitätssicherungssystem der Röchling Sustaplast SE & Co. KG ist nach DIN EN ISO 9001 zertifiziert und bildet eine wichtige Basis für die gleichbleibende Zusammensetzung und Qualität von **SUSTARIN® H natur**.

Allgemeiner Hinweis:

Es bleibt in der Verantwortung des Kunden, die Eignung für aus oder mit unseren Produkten hergestellten Kunststoffartikeln 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

Diese Erklärung wird bei Änderungen von Richtlinien und Gesetzen, Rezeptur, Verarbeitungsprozess o.ä. einer Neubewertung unterzogen. Im Falle von Änderungen werden neue Erklärungen auf unserer Website www.roechling.com veröffentlicht. Frühere Erklärungen verlieren damit automatisch ihre Gültigkeit.

Dieses Dokument wurde maschinell erstellt und ist ohne Unterschrift gültig.

Erstellt am: 30.01.2013
 Letzte Änderung vom: 09.09.2021
 Druckdatum: 09.09.2021
 Dateiname: SUSTARIN-H-natur-FDA-Konformitaet_Rev.03.docx

Index: 03
 Seite: 1 von 1

