

EU-/FDA-Konformitätserklärung „Lebensmittel- und Pharma-Unbedenklichkeit“

Das Dichtungsmaterial **TEADIT TF 1580** eignet sich hervorragend für den direkten Kontakt mit Lebensmitteln und pharmazeutischen Wirkstoffen, und damit zur Anwendung in der pharmazeutischen Industrie.

Das Produkt wird in Übereinstimmung mit der Verordnung (EG) Nr. 2023/2006, über gute Herstellpraxis für Materialien und Gegenstände, die dazu bestimmt sind mit Lebensmittel in Berührung zu kommen, gefertigt und erfüllt zudem die Anforderungen folgender Richtlinien:

a) EU – Richtlinie

- EG Rahmen-Richtlinie 1935/2004
- EU Richtlinie Nr. 10/2011

b) US – Richtlinie

- U.S. regulations 21 CFR 177.1550

TEADIT verwendet in der Fertigung keine Stoffe tierischen Ursprungs (ADI). Das Produkt ist, nach derzeitigem Kenntnisstand, frei von BSE (Bovine Spongiform Encephalopathy) und TSE (Transmissible Spongiform Encephalopathy).

Diese Konformitätserklärung gilt für das von uns gelieferte Produkt und wie oben angegeben. Die in diesem Dokument enthaltenen Informationen gelten für die angegebenen Revisionsversionen und -daten und / oder bis dieses Dokument ersetzt wird.

Aufgrund möglicher Änderungen der zugrunde liegenden Gesetze und Vorschriften sowie möglicher Änderungen unserer Produkte können wir nicht garantieren, dass der Status dieses Dokuments unverändert bleibt. Wir empfehlen unseren Kunden daher, den regulatorischen Status regelmäßig zu überprüfen. Es wird erneuert, wenn die vorherige Konformität nicht mehr gewährleistet ist. Es liegt in der Verantwortung des Benutzers, die Eignung des Materials für eine bestimmte Anwendung zu bewerten und zu bestimmen. Teadit übernimmt keine Haftung, welcher Art auch immer.

Dieses Dokument wurde automatisch generiert und ist ohne Unterschrift gültig.

1 von 1