

# KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

## 1. Allgemeines

### 1.1. Art und Bezeichnung des Verpackungsmaterials

Wir bestätigen, dass die von uns gelieferten Produkte

Lieferant		Kunde	
Bezeichnung	Art.Nr.	Bezeichnung	Art.Nr.
Semmelsack weiß	367, 368, 369, 370, 371	Semmelsack weiß	

der VO (EG) 1935/2004, sowie der VO (EG) Nr. 2023/2006 entsprechen.

### 1.2. Angaben zur Verwendung

Direkter Kontakt mit Lebensmittel ☒ ja weiter bei Punkt 1.3  
☐ nein weiter bei Punkt 6

### 1.3. Migration und Restgehalte

Überprüfung der Migrations- und Restgehaltswerte werden regelmäßig wiederholt, so dass sichergestellt ist, dass die Grenzwerte ständig eingehalten werden. Die Messungen erfolgen gemäß VO (EG) 10/2011, Art. 17 und 18 in Verbindung mit Anhang V.

#### 1.3.1 Prüfbedingungen für Migrationsprüfungen aufgrund der Anwendung

Code	Simulanz	Prüfbedingungen (Dauer / Temperatur)
A	Ethanol 10 Vol. -%	-----
B	Essigsäure 3 Gew. -%	-----
C	Ethanol 20 Vol. -%	-----
D1	Ethanol 50 Vol. -%	-----
D2	Pflanzenöl	-----
E	Tenax	-----
	Iso-Octan	-----

#### 1.3.2. Gesamtmigration (GM):

Der Grenzwert von 10 mg/dm<sup>2</sup> Fläche wird unter den unter 1.3.1 genannten Prüfbedingungen eingehalten.

### 1.3.3. Spezifische Migrationslimits (SML) oder andere Beschränkungen

☒ Entfällt. Stoffe, die einem SML- und/oder anderen Beschränkungen unterliegen, sind nicht enthalten.

☐ Die jeweiligen Grenzwerte gemäß VO (EG) 10/2011, Anhang I/Tab. 1 werden eingehalten bzw. dürfen max. 60 mg/kg nicht übersteigen. Es handelt sich dabei um folgende Stoffe:

Bezeichnung des Stoffs	FCM-Stoff-Nr / Ref.-Nr. / CAS-Nr.	SML und andere Beschränkungen (mg/kg)

### 1.3.4. Dual Use Additives

☒ Entfällt. Derartige Stoffe sind nicht enthalten.

☐ Dual Use Additives sind enthalten. Es handelt sich dabei um folgende Stoffe:

Bezeichnung des Stoffs	FCM-Stoff-Nr / Ref.-Nr. / CAS-Nr.	Grenzwert (mg/kg)

### 1.4. Sensorische Eignung

Das Verpackungsmaterial ist in Hinsicht auf organoleptische Eigenschaften überprüft und entsprechend geeignet (z.B. DIN 10955).

### 1.5. Mikrobiologische Eignung

Das Verpackungsmaterial ist in Hinsicht auf mikrobiologische Eigenschaften überprüft und entsprechend geeignet.

## 2. Verpackungsmaterialien aus Papier

☐ Entfällt. Verpackungsmaterialien/Komponenten aus Papier/Karton sind nicht enthalten.

☒ Die eingesetzten Papiere/Kartons entsprechen der Empfehlung XXXVI „Papiere, Kartons und Pappen für den Lebensmittelkontakt“ des deutschen Bundesinstitutes für Risikobewertung (BfR), der CEPI Industry Guideline for the Compliance of Paper and Board Materials und/oder der CoE Resolution (AP 2002) on Paper and Board Materials idgF.

### **3. Verpackungsmaterialien aus Kunststoff**

- ☒ Entfällt. Verpackungsmaterialien/Komponenten aus Kunststoff sind nicht enthalten.
- ☐ Die eingesetzten Kunststoffe entsprechen der VO (EG) 10/2011

### **4. Druckfarben und Lacke als Teil der Endverpackung**

- ☒ Entfällt, da unbedruckt/nicht lackiert.
- ☐ Die verwendeten Druckfarben und Lacke entsprechen der VO 2023/2006.

Die Druckfarben sind zur Bedruckung von Lebensmittelverpackungen im Sinne der genannten und gültigen Vorschriften geeignet und zugelassen. Ein direkter Kontakt zwischen Druckfarben und Lebensmitteln ist durch die Druckausführung ausgeschlossen. Es werden ausschließlich migrationsarme Druckfarben verwendet.

### **5. Hinweise zur Lagerung der Verpackung bzw. zum Abpackvorgang**

Lagerung bei Raumtemperatur: 18°C

Luftfeuchtigkeit: 30%

- Der im Punkt 1.1 angeführte Artikel kommt bestimmungsgemäß mit Lebensmitteln in Kontakt.
- Der im Punkt 1.1 angeführte Artikel hat keine funktionelle Barriere.

Diese Konformitätserklärung ist ab dem Ausstellungsdatum 36 Monate gültig.

Wien, 23.03.2018

Ort, Datum

++ Dieses Dokument wurde elektronisch erstellt und ist ohne Unterschrift gültig ++