



Herstellerbescheinigung zur VO EG 1935/2004 & 2023/2006

manufacturer declaration acc. EC Regulation 1935/2004 & 2023/2006

Keystone Absperrklappen Typ BrewSeal, OptiSeal, OmniSeal, CompoSeal, PremiSeal, ParaSeal, Figur 9, 990, 991, GRF, GRL, GRW, 320, 322, KeyChem sowie Neotecha Absperrklappen Typ NeoSeal, Neotecha SAPRO® SV Probenahmeventile, Neotecha PV Probenahme-Vorrichtung für Reaktoren, Neotecha Kugelhähne NTB/NTC, Chemat Kugelhähne Typ Capro 328, 550, Gachot Kugelhähne Typ V16, Kugelhähne F180, KTM EF190FE, KTM EB OM-2

Die oben bezeichneten Armaturen wurden einem Konformitätsbewertungsverfahren nach den Verordnungen EG 1935/2004 & 2023/2006 mit folgendem Ergebnis unterzogen:

The above mentioned valves were subjected to a conformity assessment procedure according the Ordinance EC 1935/2004 & 2023/2006 with the following result:



Die oben bezeichneten Armaturen und Komponenten mit EPDM, NBR, TFM, PFA, PTFE, leitfähiges PTFE oder UHMWPE-Auskleidung entsprechen der VERORDNUNG EG 1935/2004 & 2023/2006 über Materialien und Gegenstände, die dazu bestimmt sind, mit Lebensmitteln in Berührung zu kommen sowie der BedGstV hinsichtlich ihrer organoleptischen Eigenschaften. Sie wurden im Einklang mit allgemeinen und ausführlichen Regeln für gute Herstellungspraxis („good manufacturing practice, GMP“) gefertigt. Die Auskleidungsstoffe der Armaturen und Komponenten wurden gemäß den FDA-Anforderungen FDA § 177-2600, § 21 CFR-177-1550 sowie 175-300 überprüft und als unbedenklich für den festgelegten oder beabsichtigten Gebrauch gemäß den vorgenannten EG-Verordnungen befunden.

The above defined valves and components with EPDM, NBR, PTFE, conductive PTFE or UHMWPE lining corresponds to the regulation EC 1935/2004 & 2023/2006 on “Materials and articles intended to come into contact with food” as well as the “German Foods and Commodities Ordinance (BedGstV)” with regard to its organoleptic properties. They have been manufactured in compliance with general and detailed rules on good manufacturing practice (GMP). The lining materials of the valves and components have been checked in accordance with the FDA-requirements § 177-2600, § 21 of CFR - 177-1550 as also 175-300 and found as harmless for the defined or intended use in accordance with the aforementioned EC-ordinances.

Mönchengladbach, den 18.09.2017

Thomas Schlösser
(Geschäftsführer/Managing Director)

Michael Maas
(QEHS-Manager Distribution & Service Europe)