



DE Konformitätserklärung

EN Declaration of conformity

FR Déclaration de conformité

ES Declaración de conformidad

VEGAPULS 21, 31, C 21, C 22, C 23

nach VO (EG) 1935/2004, VO (EU) 10/2011,
FDA



Document ID: 64420



VEGA

Inhaltsverzeichnis

| | | |
|---|---|---|
| 1 | Erklärungen zu den Standards und Verordnungen | 3 |
| 2 | Allgemeine Erläuterungen zum Sensor | 4 |
| 3 | Europa - Bewertungsgrundlage | 5 |
| 4 | USA - Bewertungsgrundlage | 6 |
| 5 | China - Bewertungsgrundlage..... | 6 |
| 6 | Dichtungswerkstoffe..... | 7 |

1 Erklärungen zu den Standards und Verordnungen

CFR

FDA steht für die Food and Drug Administration, eine US-amerikanische Behörde. Diese gibt u. a. eine Vorschrift heraus zur Verwendung von Werkstoffen mit Produktkontakt in der Pharma-, Lebensmittel- und Kosmetikindustrie (Code of Federal Regulations CFR).

Diesen grundlegenden Anforderungen leisten wir Folge, indem wir die Sensorvarianten aus Werkstoffen realisieren, die in Ihrer Zusammensetzung den einschlägigen 21 CFR's 177 entsprechen.

Bei Werkstoffen, für die keine 21 CFR's 177 anwendbar sind, beziehen wir uns auf aktuellen Wissensstand unabhängiger Fachkreise aus dem Pharma- und Lebensmittelbereich oder auf Stellungnahmen des Public Health Service der Food und Drug Administration.

EG 1935/2004

Die Verordnung (EG) Nr. 1935/2004 vom 27.10.2004 zielt auf die Sicherstellung eines Schutzniveaus für die menschliche Gesundheit und den Verbraucher bei Gegenständen und Materialien, die dazu bestimmt sind, mit Lebensmittel in Berührung zu kommen.

Im Rahmen dieser Verordnung können Einzelmaßnahmen erlassen werden. Für Kunststoffe wurde beispielsweise die Verordnung (EU) Nr. 10/2011 erlassen.

Der besondere Schwerpunkt der Verordnung liegt auf der Einhaltung der guten Herstellpraxis. Unter dem ersten Aspekt der guten Herstellpraxis verstehen wir die Verwirklichung des Sicherstellungszieles, dass Teile mit potenziellem Lebensmittelkontakt so ausgeführt werden, dass unter vorhersehbaren Bedingungen eine Migration von Bestandteilen weitestgehend vermieden wird bzw. nicht in Mengen stattfindet, welche weder die menschliche Gesundheit gefährdet, noch dass eine unvermeidbare Veränderung der Zusammensetzung oder der organoleptischen Eigenschaften herbeigeführt werden kann.

GMP EG 2023/2006

Unter dem zweiten Aspekt der guten Herstellpraxis (GMP) gemäß EG 2023/2006 vom 22.12.2006, verstehen wir die Sicherstellung, der Rückverfolgbarkeit von Teilen und Produkten mit potenziellem Lebensmittelkontakt durch alle Herstellungs- und Vertriebsstufen, was durch unser Qualitätsmanagementsystem nach ISO 9001 und ISO 14001 sichergestellt wird.

USP

Die USP (US Pharmacopial Convention) ist eine nicht kommerzielle Organisation zur Erarbeitung und Formulierung von Anforderungen und Standards für die Identität, Qualität und Reinheit von Medikamenten sowie Lebensmittelbestandteilen und Nahrungsergänzungsmitteln.

Liegen uns für Kunststoffe oder Elastomere vom Lieferanten Bestätigungen zur USP Class VI vor, so bestätigen wir dies bei den jeweilig zutreffenden Ausführungen.

ADI-Freiheit (BSE/TSE)

Freiheit von Bestandteilen tierischen Ursprungs bzw. Substanzen, die mit TSE (Transmissible Spongiforme Enzephalopathie) bzw. BSE (Bovine Spongiforme Enzephalopathie) in Verbindung gebracht werden.

Dies kann auch die Risikobewertung des Herstellers bei evtl. unbeabsichtigt eingebrachter Bestandteilen tierischen Ursprungs sowie die Abtötung von Bestandteilen tierischen Ursprungs durch langzeitige höhere Verarbeitungstemperaturen gemäß EMEA/410/01 vom Juli 2011 bedeuten.

Liegen uns für Kunststoffe oder Elastomere vom Lieferanten Bestätigungen zur ADI-Freiheit vor, so bestätigen wir dies bei den jeweilig zutreffenden Ausführungen.

GB 4806

Die GB 4806-Standards beinhalten Vorgaben und Grenzwerte der Volksrepublik China im Umgang und der Freigabe von Materialien und Produkten mit Lebensmittelkontakt. Hierbei gibt es mehrere

Einzelmaßnahmen, wie z. B. GB 4806.4 für Keramiken, GB 4806.6 und GB 4806.7 für Kunststoffe, GB 4806.9 für Metalle und GB 4806.11 für Elastomere.

Hinweise zum bestimmungsgemäßen Gebrauch

Um sicherzustellen, dass keine unbeabsichtigten Verunreinigungen durch Transport, Einbau oder Montage in den Prozess eingebracht werden, ist vor erstmaligem Lebensmittelkontakt die Spülung mit einem geeigneten Reinigungsmedium (z. B. Trinkwasser) erforderlich.

Für Prozessanschlüsse, bei denen die Prozessdichtung nicht mitgeliefert wurde, ist eine den anwendungsspezifischen Anforderungen entsprechende Prozessdichtung zu verwenden.

Die bei Gewindeausführungen standardmäßig mitgelieferte Dichtung aus Klingersil C-4400 ist nicht Bestandteil dieser Konformitätserklärung und vor dem Einbau in den Prozess zu entfernen.

2 Allgemeine Erläuterungen zum Sensor

Hiermit erklären wir, dass die medienberührenden Teile nachfolgender Ausführungen aus Werkstoffen bestehen, die in ihrer Zusammensetzung der Verordnung VO (EG) Nr. 1935/2004 entsprechen (hierzu den Hinweis unter Kapitel 3 "Organolepische Tests" beachten).

Das Kabel ist nicht Teil des medienberührenden Bereiches und muss außerhalb von diesem verlegt werden bzw. von diesem abgetrennt sein.

Zur Überprüfung der Konformität der Geräteausführung dient der Produktschlüssel. Dieser kann mit Hilfe der Seriennummer ermittelt werden. Die Seriennummer befindet sich auf dem Gerät selbst, ist jedoch auch über die VEGA-App via Bluetooth abrufbar. Die Seriennummer kann anschließend auf der VEGA-Webseite (www.vega.com) im Suchfeld eingegeben werden. Unter den Suchergebnissen unter „Seriennummer gefunden“ kommt man über den Link „Anzeigen“ zum Produktschlüssel

VEGAPULS 21: PS21.****F****

VEGAPULS 31: PS31.****F****

VEGAPULS C 21: PSC21.****F****

VEGAPULS C22: PSC22.****F****

VEGAPULS C23: PSC23.****F****

| VEGAPULS 21, 31 VEGAPULS C 21, C 22 | Merkmal im Produktschlüssel Prozessanschluss |
|--|---|
| Medienberührende Werkstoffe | G ¹⁾ / N / R eingefärbtes PVDF |

¹⁾ Dem G-Gewinde liegt ein lebensmitteltauglicher O-Ring bei. Entsprechende Nachweise sind im Kapitel "Dichtungswerkstoffe" angegeben.

| VEGAPULS C 23 | Merkmal im Produktschlüssel Prozessanschluss |
|-----------------------------|---|
| Medienberührende Werkstoffe | F / M / Q eingefärbtes PVDF |

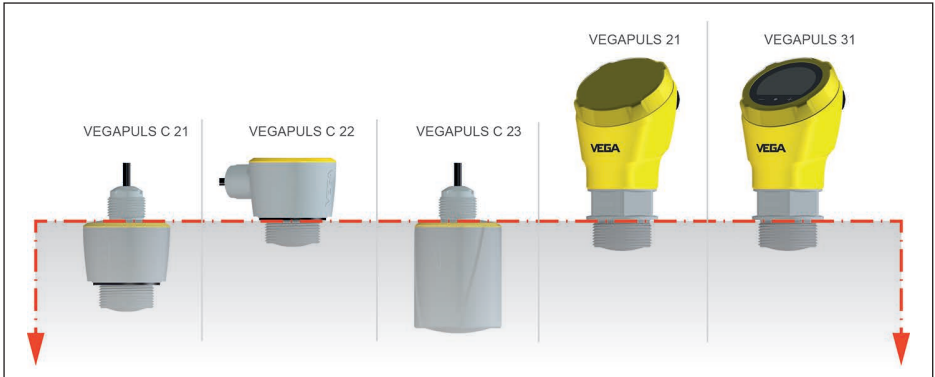


Abb. 1: Darstellung der medienberührenden Bauteile - alles unterhalb der roten Linie liegt im medienberührtem Bereich. Beim VEGAPULS C 21 kann auch das untere Gewinde zur Anbringung in den Prozess verwendet werden, der gelbe Designring ist dann nicht medienberührend.

3 Europa - Bewertungsgrundlage

PVDF

Durch den Migrationstest gemäß VO (EU) 10/2011 inkl. Änderungsverordnung 2020/1245 an eingefärbten Kynar 720-PVDF-Bauteil konnte nachgewiesen werden, dass das eingefärbte PVDF bei den nachfolgend genannten Testbedingungen - nach europäischen Bewertungskriterien - für alle Arten von Mehrwegkontakt geeignet ist.

Bewertungsgrundlagen für das medienberührende Bauteil "eingefärbtes Kynar 720-PVDF"

| | |
|---------------------------------|---|
| Test auf Gesamtmigration (OML): | <p>Der Test auf Gesamtmigration und spezifische Migration an eingefärbte Kynar 720-PVDF-Testmustern erfolgte unter den Testbedingungen: 3 x 4 h bei Rückflusstemperatur in 3 %-iger Essigsäure (Simulanz B), in 10 %-igem Ethanol (Simulanz A) und 3 x für 4 h bei 100 °C in Sonnenblumenöl (Simulanz D2).</p> <p>Dabei stand einer Kontaktfläche von 1 dm² ein Simulanzvolumen von 200 ml gegenüber.</p> <p>Die Einhaltung des Grenzwertes für die Gesamtmigration ≤ 10 mg/dm² wurde nachgewiesen.</p> |
|---------------------------------|---|

Nachfolgende Stoffe wurden auf den spezifischen Grenzwert (SML) getestet:

| Stoff | Methode, Ergebnis |
|---|--|
| Vinyldienfluorid (CAS 75-38-7) | <p>Der Test auf spezifische Migration erfolgte mit 10 %-igem Ethanol (Testmethode OM 6), 3 %-iger Essigsäure (Testmethode OM 6) und Sonnenblumenöl bzw. 95 % Ethanol (Testmethode OM 6).</p> <p>Die zulässigen Grenzwerte wurden für die Stoffe nicht überschritten.</p> |
| Alkane (ohne CAS-Nummer) | |
| Primäre aromatische Amine (als Anillin) | |
| Aluminium / Barium / Kobalt / Kupfer / Eisen / Lithium / Mangan / Zink / Nickel | |

Nachfolgende organolepische Tests wurden als Bewertungsgrundlage durchgeführt.

64420-01-230621

| | |
|------------------------|--|
| Organoleptischer Test: | <p>Der Test hinsichtlich geschmacklicher und geruchlicher Beeinträchtigung erfolgte unter den Testbedingungen 2 h bei 40 °C in Mineralwasser, 2 h bei 20 °C in 0,2 %-igem Apfelessig, 2 h bei 20 °C in 10 %-igem Alkohol, 2 h bei 20 °C in Vollmilch und 2 h bei 20 °C in Kokosfett. Die Tests erfolgten in Anlehnung an DIN 10955:2004-06.</p> <p>Hinsichtlich Geruch und Geschmack wurden bei dem Grauton keine wahrnehmbaren Abweichungen (Intensitätsskala 0 von insgesamt 4) festgestellt.</p> <p>Bei dem Gelbton (Designring)²⁾ ergaben sich lediglich bei der Prüfung mit Mineralwasser geschmackliche Abweichungen. Da die Prüfung im direkten, volleingetauchtem Kontakt mit dem Prüfmuster erfolgte, der Designring jedoch nur einen indirekten Kontakt zum Prozess hat, sehen wir dies nicht als Einschränkung an. Positiv zu erwähnen ist, dass bei den übrigen vier Geschmacksprüfungen keinerlei Abweichung festgestellt wurde.</p> |
|------------------------|--|

²⁾ Der gelbe Designring ist beim VEGAPULS C 23 medienberührend und kann beim VEGAPULS C 21 je nach verwendetem Gewinde (unten oder oben) ebenfalls medienberührend sein (siehe Abb. 1).

Quelle: Testberichte "H-327311-20 Bg", "H327312-20 Bg", "H-361452-22-Gro" und "H-356906K-22-Gro" des Hygieneinstituts Gelsenkirchen.

4 USA - Bewertungsgrundlage

PVDF

Der Hersteller des PVDF-Grundmaterials bestätigt uns die Einhaltung nach FDA 21 CFR 177.2510. Für die jeweiligen Farbzusätze liegen uns ebenfalls entsprechende FDA-Nachweise vor. Darüber hinaus bestätigt uns unser Compouneur die Einhaltung für das eingefärbte PVDF nach FDA 21 CFR 178.3297.

5 China - Bewertungsgrundlage

PVDF

Für das Material PVDF konnte durch Tests an repräsentativen Prüfmustern nach GB 4806.7-2016 die Lebensmittelverträglichkeit nachgewiesen werden.

Gesamtmigration

| | |
|------------------|---|
| Testbedingungen: | Die Testbedingungen für die Gesamtmigration waren 4 h bei 100 °C jeweils in Essigsäure 4 % und Ethanol 10 %, 6 h bei 60 °C in Ethanol 95 % und 4 h bei 60 °C in Iso-Oktan (Testmethode: GB 31604.8-2021). |
| Ergebnis: | Die Einhaltung des Grenzwertes für die Gesamtmigration $\leq 10 \text{ mg/dm}^2$ wurde nachgewiesen. |

KMnO4-Verbrauch

| | |
|------------------|--|
| Testbedingungen: | Die Testbedingungen für den KMnO4-Verbrauch waren 2 h bei 60 °C in demineralisiertem Wasser (Testmethode GB 31604.2-2016). |
| Ergebnis: | Die Einhaltung des Grenzwertes für den KMnO4 $\leq 10 \text{ mg/kg}$ wurde nachgewiesen. |

Freigabe von Blei

| | |
|------------------|--|
| Testbedingungen: | Die Testbedingungen für die Freigabe von Blei waren 2 h bei 60 °C in demineralisiertem Wasser (Testmethode GB 31604.9-2016). |
| Ergebnis: | Die Einhaltung des Grenzwertes für die Freigabe von Blei ≤ 10 mg/kg wurde nachgewiesen. |

Entfärbungstest

| | |
|------------------|---|
| Testbedingungen: | Als Lebensmittelsimulanzien wurden reines Ethanol, Pflanzenöl sowie Einweichlösung (im Testbericht als "soaking solution" bezeichnet) verwendet (Testmethode: GB 31604.7-2016). |
| Ergebnis: | In allen vier Lebensmittelsimulanzien wurde keine Farbabweichung detektiert. |

Quelle: Intertek-Prüfberichte SHAH0157455904, SHAH0157455902, SHAH0157455903, SHAH0157455901, SHAH0157455906, SHAH0157455905

Sensorik

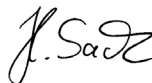
Bestanden, da Probelösung keinen eigenartigen Geruch aufwies und die Prüfmuster normal hinsichtlich Farbe und Geruch beurteilt wurden.

6 Dichtungswerkstoffe

In nachfolgender Tabelle sind die Dichtungsausführungen und die zugehörigen Konformitätsaussagen unserer Dichtungslieferanten aufgelistet.

| Dichtungswerkstoff | Standard |
|--------------------|---|
| 70 EPDM 335 | (EG) 1935/2004 (EG) 2023/2006/GMP FDA 21 CFR 177.2600 NSF 61 |

Die Rückverfolgbarkeit der medienberührenden Teile und Werkstoffe gemäß VO (EG) 2023/2006/GMP wird von Beschaffung über Fertigung und Montage bis zur Inverkehrbringung durch unser QM-System sichergestellt.



VEGA Grieshaber KG
Am Hohenstein 113
77761 Schiltach

21.06.2023

i.V. Holger Sack
Produktsicherheit & QM

Contents

| | | |
|---|---|----|
| 1 | Explanations of standards and regulations | 9 |
| 2 | General explanations of the sensor | 10 |
| 3 | Europe - Basis of assessment..... | 11 |
| 4 | USA - Basis of assessment..... | 12 |
| 5 | China - Basis of assessment | 12 |
| 6 | Sealing materials | 13 |

1 Explanations of standards and regulations

CFR

FDA stands for Food and Drug Administration, a U.S. authority. Among other things, this authority issues a regulation on the use of product-contacting materials in the pharmaceutical, food and beverage and cosmetics industries (Code of Federal Regulations CFR).

We meet these basic requirements by implementing sensor variants made of materials whose composition corresponds to the relevant 21 CFR's 177.

For materials for which 21 CFR's 177 are not applicable, we refer to the current state of knowledge of independent experts from the pharmaceutical and food sectors or to statements of the Public Health Service of the Food and Drug Administration.

EG 1935/2004

Regulation (EC) No. 1935/2004 of 27.10.2004 is aimed at ensuring a high level of protection of human health as well as the safety of consumers, respecting articles and materials intended to come into contact with food.

Along with this regulation, individual measures can be implemented. For plastics, this is for example regulation (EU) no. 10/2011.

The special focus of the regulation is on compliance with good manufacturing practice. We understand the principal aspect of good manufacturing practice to be making sure that parts with potential food contact are designed so that, at least under foreseeable conditions, the migration of constituent substances is largely avoided or does not occur in quantities that would endanger human health or bring about unacceptable changes in composition or organoleptic properties.

GMP EG 2023/2006

Under the second aspect of good manufacturing practice (GMP) acc. to EG 2023/2006 of 22.12.2006, we understand ensuring the traceability of components and products potentially coming into contact with foodstuffs throughout all stages of manufacturing and sales. This is guaranteed by our quality management system according to ISO 9001 and ISO 14001.

USP

The USP (US Pharmacopial Convention) is a non-commercial organisation for development and formulation of requirements and standards for the identity, quality and purity of drugs as well as food components and supplements.

If confirmations of the supplier for plastics or elastomers on USP Class VI are available, then we confirm this for the respective concerned versions.

ADI-free (BSE/TSE)

Free from substances with animal origin or substances associated with TSE (Transmissible Spongiform Encephalopathy) or BSE (Bovine Spongiform Encephalopathy).

This can also mean the risk assessment of the manufacturer in the case of possible unintentionally introduced ingredients of animal origin and the elimination of ingredients of animal origin by long-term higher processing temperatures according to EMEA/410/01 of July 2011.

If confirmations of the supplier are available that plastics or elastomers are ADI-free, then we confirm this for the respective concerned versions.

GB 4806

The GB 4806 standards contain specifications and limit values of the People's Republic of China for the handling and release of materials and products that come into contact with foodstuffs. There are several individual measures, such as GB 4806.4 for ceramics, GB 4806.6 and GB 4806.7 for plastics, GB 4806.9 for metals and GB 4806.11 for elastomers.

Notes on proper use

To ensure that there is no unintentional contamination to the process through transport, installation or mounting, a rinsing with a suitable cleaning medium (e.g. drinking water) is required before the first contact with the foodstuff.

For process fittings for which the process seal was not supplied, a process seal corresponding to the application-specific requirements must be used.

The seal of Klingersil C-4400 supplied as a standard feature with the threaded version, is not part of this conformity declaration and must be removed before installing into the process.

2 General explanations of the sensor

We hereby declare that the parts in contact with the medium in the following versions are made of materials that comply with regulation (EC) No. 1935/2004 in their composition (please note the information in chapter 3 "Organoleptic tests").

The cable is not part of the area in contact with the medium and must be run outside of it or separated from it.

The product key is used to check the conformity of the device design. This can be determined by means of the serial number. The serial number is located on the instrument itself, but can also be called up via the VEGA app via Bluetooth. The serial number can then be entered on the VEGA website (www.vega.com) in the search field. Under the search results under "Serial number found" you get to the product key via the link "Display"

VEGAPULS 21: PS21.***F****

VEGAPULS 31: PS31.***F****

VEGAPULS C 21: PSC21.***F****

VEGAPULS C22: PSC22.***F****

VEGAPULS C23: PSC23.***F****

| | |
|--|--|
| VEGAPULS 21, 31 VEGAPULS C 21, C 22 | Characteristic in product key Process fitting |
| Wetted materials | G ¹⁾ / N / R Coloured PVDF |

¹⁾ The G-thread comes with a food-suitable O-ring. Corresponding verifications are given in chapter "Sealing materials".

| | |
|----------------------|--|
| VEGAPULS C 23 | Characteristic in product key Process fitting |
| Wetted materials | F / M / Q Coloured PVDF |

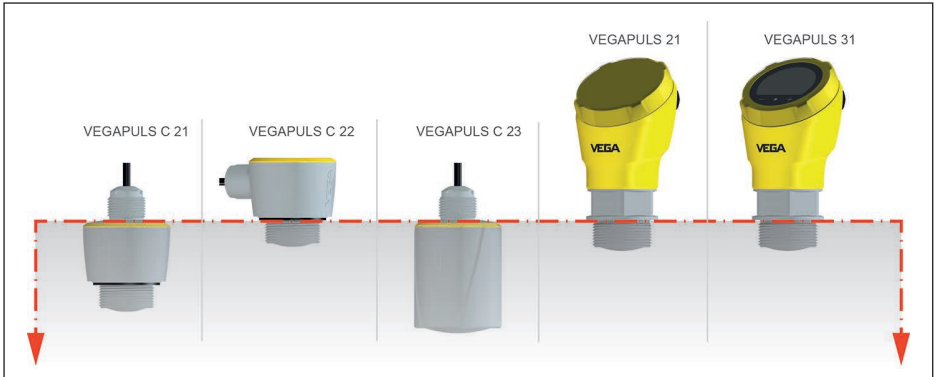


Abb. 2: Presentation of the components in contact with the medium - all components below the red line are in the area in contact with the medium. With VEGAPULS C 21, the lower thread can also be used for mounting in the process, the yellow design ring is then not in contact with the medium.

3 Europe - Basis of assessment

PVDF

The migration test according to VO (EU) 10/2011 incl. Amendment Ordinance 2020/1245 on a coloured Kynar 720-PVDF component proved that the coloured PVDF is suitable for all types of reusable contact under the following test conditions - according to European evaluation criteria.

Assessment basis for the component in contact with the media "coloured Kynar 720-PVDF"

| | |
|--------------------------------|--|
| Test on total migration (OML): | The test for total migration and specific migration on coloured Kynar 720-PVDF test samples was performed under the following test conditions: 3 x 4 h at reflux temperature in 3 % acetic acid (simulant B), in 10 % ethanol (simulant A) and 3 x for 4 h at 100 °C in sunflower oil (simulant D2). A contact area of 1 dm ² was compared with a simulant volume of 200 ml. Compliance with the limit value for total migration ≤ 10 mg/dm ² has been proven. |
|--------------------------------|--|

The following substances were tested on the specific limit value (SML):

| Substance | Method, result |
|---|--|
| Vinylene fluoride (CAS 75-38-7) | The test for specific migration was performed with 10 % ethanol (test method OM 6), 3 % acetic acid (test method OM 6) and sunflower oil or 95 % ethanol (test method OM 6). The permitted limit values were not exceeded for the substances. |
| Alkanes (without CAS number) | |
| Primary aromatic amines (as anillin) | |
| Aluminium / barium / cobalt / copper / iron / lithium / manganese / zinc / nickel | |

Subsequent organoleptic tests were carried out as a basis for assessment.

64420-01-230621

| | |
|--------------------|--|
| Organoleptic test: | <p>The test for taste and odour was carried out under test conditions of 2 h at 40 °C in mineral water, 2 h at 20 °C in 0,2 % apple vinegar, 2 h at 20 °C in 10 % alcohol, 2 h at 20 °C in whole milk and 2 h at 20 °C in coconut fat. The tests were based on DIN 10955:2004-06.</p> <p>With regard to smell and taste, no perceptible deviations (intensity scale 0 out of a total of 4) were found in the grey shades.</p> <p>In the case of the yellow shade (design ring)²⁾, only the test with mineral water revealed deviations in taste. Since the test was performed in direct, fully immersed contact with the test sample, however the design ring only has indirect contact with the process, we do not consider this to be a limitation. On the positive side, the remaining four taste tests did not reveal any deviations.</p> |
|--------------------|--|

²⁾ The yellow design ring on VEGAPULS C 23 is in contact with the medium and can also be in contact with the medium on VEGAPULS C 21 depending on the thread used (bottom or top) (see fig. 1). Source: Test reports "H-327311-20 Bg", "H327312-20 Bg", "H-361452-22-Gro" and "H-356906K-22-Gro" of Hygieneinstituts Gelsenkirchen.

4 USA - Basis of assessment

PVDF

The manufacturer of the PVDF base material confirms compliance with FDA 21 CFR 177.2510.

We also have the corresponding FDA certificates for the respective colour additives.

In addition, our compounder confirms our compliance for the coloured PVDF according to FDA 21 CFR 178.3297.

5 China - Basis of assessment

PVDF

For the material PVDF, the food compatibility could be proven by tests on representative test samples according to GB 4806.7-2016.

Total migration

| | |
|------------------|--|
| Test conditions: | The test conditions for total migration were 4 h at 100 °C each in acetic acid 4 % and ethanol 10 %, 6 h at 60 °C in ethanol 95 % and 4 h at 60 °C in iso-octane (Test method: GB 31604.8-2021). |
| Result: | Compliance with the limit value for total migration ≤ 10 mg/dm ² has been proven. |

KMnO4 consumption

| | |
|------------------|---|
| Test conditions: | The test conditions for KMnO4 consumption were 2 h at 60 °C in demineralised water (Test method GB 31604.2-2016). |
| Result: | Compliance with the limit value for KMnO4 ≤ 10 mg/kg has been proven. |

Release of lead

| | |
|------------------|---|
| Test conditions: | The test conditions for the release of lead were 2 h at 60 °C in demineralised water (Test method GB 31604.9-2016). |
|------------------|---|

| | |
|---------|--|
| Result: | Compliance with the limit value for the release of lead ≤ 10 mg/kg has been proven. |
|---------|--|

Decolourisation test

| | |
|------------------|---|
| Test conditions: | The food simulants used were pure ethanol, vegetable oil and soaking solution (referred to as "soaking solution" in the test report), (Test method: GB 31604.7-2016). |
| Result: | In all four food simulants no colour release was detected. |

Source: Intertek test reports SHAH0157455904, SHAH0157455902, SHAH0157455903, SHAH0157455901, SHAH0157455906, SHAH0157455905

Sensors

Passed, as test solution showed no peculiar odour and the test samples were assessed normally with regard to colour and odour.

6 Sealing materials

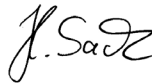
The following table lists the seal versions and the associated statements of conformity from our seal suppliers.

| Sealing material | Standard |
|------------------|---|
| 70 EPDM 335 | (EG) 1935/2004 (EG) 2023/2006/GMP FDA 21 CFR 177.2600 NSF 61 |

The traceability of the wetted parts and materials according to VO (EG) 2023/2006/GMP is guaranteed by our QM system from procurement to production and assembly up to placing on the market.

VEGA Grieshaber KG
Am Hohenstein 113
77761 Schiltach

21.06.2023



i.V. Holger Sack
Produktsicherheit & QM

Table des matières

| | | |
|---|--|----|
| 1 | Déclarations relatives aux normes et règlements..... | 15 |
| 2 | Déclarations générales concernant le capteur..... | 16 |
| 3 | Europe - Base de l'évaluation..... | 17 |
| 4 | USA - Base de l'évaluation..... | 18 |
| 5 | Chine - Base de l'évaluation..... | 18 |
| 6 | Matériau d'étanchéité..... | 19 |

1 Déclarations relatives aux normes et règlements

CFR

FDA signifie Food and Drug Administration. C'est une administration américaine (USA) qui publie entre autre un règlement stipulant l'utilisation de matériaux en contact avec le produit dans l'industrie pharmaceutique, alimentaire et des cosmétiques (Code of Federal Regulations CFR).

Nous respectons ces exigences fondamentales en réalisant des versions de capteurs en matériaux qui par leur composition satisfont la 21 CFR's 177 en vigueur.

Pour les matériaux pour lesquels aucune 21 CFR's 177 n'est applicable, nous nous fondons sur l'état actuel du savoir de cercles spécialisés indépendants du secteur pharmaceutique et alimentaire ou sur des prises de position du Public Health Service de la Food und Drug Administration.

EG 1935/2004

La réglementation (CE) N° 1935/2004 datée du 27.10.2004 a pour objectif la garantie d'un bon niveau de protection pour la santé humaine et le consommateur par rapport aux objets et de matériels destinés à être en contact avec des produits alimentaires.

Dans le cadre de ce Règlement, des mesures individuelles peuvent être adoptées. Pour les plastiques par exemple, le Règlement (UE) N° 10/2001 a été promulgué.

Dans cette réglementation, l'accent est particulièrement mis sur le respect d'une bonne pratique de fabrication. Pour nous, le premier aspect de la bonne pratique de fabrication est la réalisation de l'objectif de garantie que les pièces pouvant être en contact avec des produits alimentaires sont réalisées de telle manière que, dans des conditions prévisibles, une migration de ses composants soit largement évitée et ne se produise pas dans des quantités pouvant mettre la santé humaine en danger ou ne puisse pas provoquer une modification inadmissible de leur composition ou de leurs propriétés organoleptiques.

GMP EG 2023/2006

Le deuxième aspect de la bonne pratique de fabrication (GMP) conformément au CE n° 2023/2006 du 22.12.2006 est, pour nous, la garantie de la traçabilité des composants et des produits pouvant être en contact avec des produits alimentaires durant toutes les étapes de fabrication et de distribution. Cette garantie est assurée par notre système de gestion de la qualité selon ISO 9001 et ISO 14001.

USP

L'USP (US Pharmacopial Convention) est une organisation non-commerciale dont l'objectif est pour l'élaboration et la formulation d'exigences et de normes pour l'identité, la qualité et la pureté de médicaments ainsi que des composants de denrées alimentaires et des compléments alimentaires.

Si nous disposons de confirmations relatives à l'USP Class VI pour les plastiques et élastomères de fournisseurs, alors nous le confirmons pour les versions respectivement concernées.

Absence d'ADI (BSE/TSE)

Sans composants d'origine animale ou substances qui ont été associées avec la TSE (Transmissible Spongiform Encephalopathy) ou la BSE (Bovine Spongiform Encephalopathy).

Cela peut aussi signifier l'évaluation du risque du fabricant pour des composants d'origine animale éventuellement introduits de manière involontaire ainsi que la destruction de composants d'origine animale par des températures de traitement élevées de longue durée, par ex. conformément à EMEA/410/10 de juillet 2011.

Si nous disposons de confirmations relatives à l'absence d'ADI pour les plastiques et élastomères de fournisseurs, alors nous le confirmons pour les versions respectivement concernées.

GB 4806

Les normes GB 4805 contiennent les prescriptions et les valeurs limites de la République Populaire

de Chine concernant la manipulation et la validation des matériaux et produits en contact avec les denrées alimentaires. Il existe dans ce cadre plusieurs mesures individuelles telles que par exemple GB 4806.4 pour les céramiques, GB 4806.6 et GB 4806.7 pour les plastiques, GB 4806.9 pour les métaux et GB 4806.11 pour les élastomères.

Remarques relatives à l'utilisation conforme

Pour assurer qu'aucune impureté indésirable n'est intégrée dans le process par le transport ou le montage, il est absolument impératif de procéder à un rinçage avec un produit de nettoyage approprié (par ex. eau potable) avant le premier contact avec les produits alimentaires.

Pour les raccords process livrés sans joint process, utiliser un joint process correspondant aux exigences spécifiques à l'application.

Le joint en Klingersol C-4400 fourni par défaut avec les versions à filetage n'est pas couvert par la présente déclaration de conformité et doit être retiré avant le montage dans le process.

2 Déclarations générales concernant le capteur

Nous déclarons par la présente que toutes les pièces en contact avec le produit des versions ci-dessous sont constituées de matériaux conformes au Règlement (CE) N° 1935/2004 (tenir compte dans ce cadre de l'avis au chapitre 3 " *Tests organoleptiques* ").

Le câble ne fait pas partie de la zone en contact avec le produit et doit être posé en dehors de celui-ci ou en être séparé.

La clé de produit est utilisée pour contrôler la conformité de la version d'appareil. Cette clé peut être déterminée au moyen du numéro de série qui se trouve sur l'appareil lui-même mais qui peut aussi être consulté au moyen de l'appli VEGA via Bluetooth. Le numéro de série. Sous peut ensuite être saisi dans le champs de recherche sur le site Internet VEGA (www.vega.com). Le champ de recherche sous „ *Numéro de série trouvé* “ mène à la clé de produit via le lien „ *Anzeigen* “.

VEGAPULS 21: PS21.****F****

VEGAPULS 31: PS31.****F****

VEGAPULS C 21: PSC21.****F****

VEGAPULS C22: PSC22.****F****

VEGAPULS C23: PSC23.****F****

| VEGAPULS 21, 31 VEGAPULS C 21, C 22 | Caractéristique dans la clé de produit Raccord process |
|--|---|
| Matériaux en contact avec le produit | G ¹⁾ / N / R PVDF teinté |

¹⁾ Le filetage G est fourni avec un joint torique de qualité alimentaire. Les vérifications correspondantes sont indiquées au chapitre " *Matériaux de scellement* ".

| VEGAPULS C 23 | Caractéristique dans la clé de produit Raccord process |
|--------------------------------------|---|
| Matériaux en contact avec le produit | F / M / Q PVDF teinté |

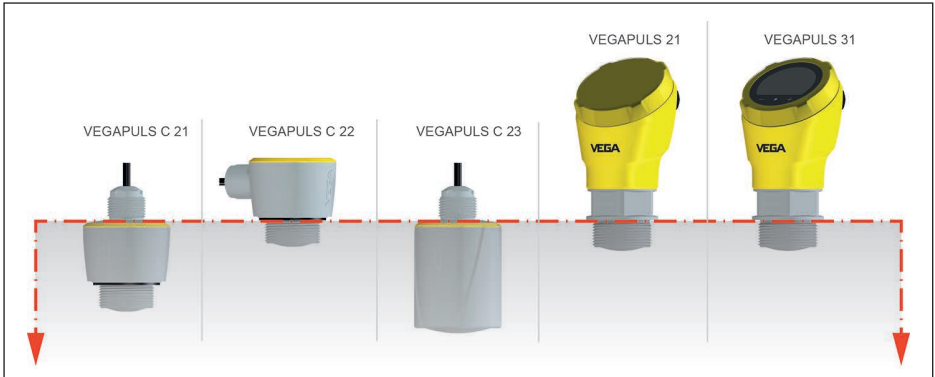


Abb. 3: Représentation des composants en contact avec le produit - tout ce qui est en dessous de la ligne rouge se trouve dans la zone de contact avec le produit. Sur le VEGAPULS C 21, le filetage inférieur peut être utilisé dans le process, l'anneau design jaune n'est alors pas en contact avec le produit.

3 Europe - Base de l'évaluation

PVDF

Un test de migration conformément au règlement (UE) 10/2011 y compris le règlement modificatif 2020/124 sur un composant Kynar 720.PVDF teinté a permis de démontrer que le PVDF teinté est approprié pour tous les types de contacts multiples dans les conditions de test mentionnées ci-dessous, selon les critères d'évaluation européens.

Base d'évaluation pour le composant en contact avec le produit "Kynar 720-PVDF teinté"

| | |
|----------------------------------|---|
| Test de migration totale (OML) : | <p>Le test de migration totale et de migration spécifique aux échantillons de test Kynar 720-PVDF teinté a été effectué dans ces conditions de test : 3 x 4 h à une température de retour dans de l'acide acétique à 3 % (simulant B), dans de l'éthanol à 10 % (simulant A) et 3 x pour 4 h à 100 °C dans de l'huile de tournesol (simulant D2).</p> <p>Une surface de contact de 1 dm² était dans ce cadre en rapport avec un volume de simulant de 200 ml.</p> <p>Le respect de la valeur limite pour la migration totale $\leq 10 \text{ mg/dm}^2$ a été prouvé</p> |
|----------------------------------|---|

Les substances suivantes ont été testées sur la valeur limite spécifique (SML) :

| Substance | Méthode, résultat |
|--|---|
| Fluorure de vinyène (CAS 75-38-7) | <p>Le test de migration spécifique a été effectué avec de l'éthanol à 10 % (méthode de test OM 6), de l'acide acétique à 3 % (méthode de test OM 6) et de l'huile de tournesol ou de l'éthanol à 95 % (méthode de test OM 6).</p> <p>Les valeurs limites admissibles n'ont pas été dépassées pour les substances.</p> |
| Alcane (sans numéro CAS) | |
| Armines aromatiques primaires (sous forme d'anilline) | |
| Aluminium / baryum / cobalt / cuivre / fer / lithium / Manganèse / Zinc / nickel | |

Les tests organoleptiques suivantes sont été réalisés comme base d'évaluation.

| | |
|-----------------------|--|
| Test organoleptique : | <p>Le test relatif au goût et à l'odeur a été effectué dans des conditions d'essai de 2 h à 40 °C dans de l'eau minérale, 2 h à 20 °C dans du vinaigre de cidre à 0,2 %, 2 h à 20 °C dans de l'alcool à 10 %, 2 h à 20 °C dans du lait entier et 2 h à 20 °C dans de la graisse de coco. Les essais se fondent sur la norme DIN 10955:2004-06</p> <p>Aucune variation perceptible (échelle d'intensité 0 à 4 au total) n'a été déterminée pour la teinte grise en ce qui concerne l'odeur et le goût.</p> <p>Pour la teinte jaune (anneau design), seul le test avec de l'eau minérale a révélé des variations de goût. Comme le test a été réalisé en contact direct et totalement immergé avec l'échantillon d'essai, mais que l'anneau design n'a toutefois qu'un contact indirect avec le processus, nous ne considérons pas cela comme une restriction. Le point positif est que les quatre autres tests de goût n'ont révélé aucune variation.</p> |
|-----------------------|--|

²⁾ L'anneau design jaune est en contact avec le produit sur le VEGAPULS C 23 et peut également être en contact avec le produit sur le VEGAPULS C 21 en fonction du filetage utilisé (vers le haut ou vers le bas) (cf. fig. 1).

Source : rapports de test "H-327311-20 Bg", "H327312-20 Bg", "H-361452-22-Gro" et "H-356906K-22-Gro" de l'Institut d'hygiène de Gelsenkirchen.

4 USA - Base de l'évaluation

PVDF

Le fabricant du matériau de base PVDF confirme la conformité avec la norme FDA 21 CFR 177.2510.

Nous disposons également des certificats FDA correspondants pour les additifs de couleur respectifs.

En outre, notre compilateur confirme notre conformité pour le PVDF teint selon la norme FDA 21 CFR 178.3297.

5 Chine - Base de l'évaluation

PVDF

Pour le matériau PVDF, la compatibilité alimentaire a pu être prouvée par des tests sur des échantillons représentatifs selon GB 4806.7-2016.

Migration totale

| | |
|----------------------|---|
| Conditions de test : | Les conditions d'essai pour la migration totale étaient les suivantes : 4 h à 100 °C dans de l'acide acétique à 4 % et de l'éthanol à 10 %, 6 h à 60 °C dans de l'éthanol à 95 % et 4 h à 60 °C dans de l'iso-octane (Méthode d'essai : GB 31604.8-2021). |
| Résultat : | Le respect de la valeur limite pour la migration totale ≤ 10 mg/dm ² a été prouvé |

Consommation KMnO4

| | |
|----------------------|---|
| Conditions de test : | Les conditions de test pour la consommation de KMnO4 étaient 2 h à 60 °C dans de l'eau déminéralisée (Méthode d'essai GB 31604.2-2016). |
| Résultat : | Le respect de la valeur limite pour de KMnO4 ≤ 10 mg/kg a été prouvé. |

Validation du plomb

| | |
|----------------------|--|
| Conditions de test : | Les conditions de test pour la libération du plomb étaient de 2 h à 60 °C dans de l'eau déminéralisée (Méthode d'essai GB 31604.9-2016). |
| Résultat : | Le respect de la valeur limite pour la validation du plomb ≤ 10 mg/kg a été prouvée. |

Test de décoloration

| | |
|----------------------|---|
| Conditions de test : | De l'éthanol pur, de l'huile végétale ainsi qu'une solution de trempage (désignée sous le terme "soaking solution" dans le rapport de test) ont été utilisés comme simulants de denrées alimentaires (Méthode d'essai : GB 31604.7-2016). |
| Résultat : | Aucune émission de couleur n'a été détectée dans les quatre simulants de denrées alimentaires. |

Source : rapports de contrôle Intertek SHAH0157455904, SHAH0157455902, SHAH0157455903, SHAH0157455901, SHAH0157455906, SHAH0157455905

Capteurs

Réussis, car la solution test n'a présenté aucune odeur propre et les échantillons de contrôle ont été estimés normaux en ce qui concerne la couleur et l'odeur.

6 Matériau d'étanchéité


Le tableau suivant répertorie les versions de joints et les déclarations de conformité correspondantes de nos fournisseurs de joints.

| Matériau d'étanchéité | Standard |
|-----------------------|---|
| 70 EPDM 335 | (EG) 1935/2004 (EG) 2023/2006/GMP FDA 21 CFR 177.2600 NSF 61 |

La traçabilité des pièces et matériaux en contact avec le produit conformément au Règlement (CE) 2023/2006/GMP est assurée par notre système AQ, des achats à la mise en circulation en passant par la production et le montage.

VEGA Grieshaber KG
Am Hohenstein 113
77761 Schiltach

21.06.2023



i.V. Holger Sack
Produktsicherheit & QM

Índice

| | | |
|---|---|----|
| 1 | Explicaciones de las normas y reglamentos | 21 |
| 2 | Indicaciones generales sobre el sensor | 22 |
| 3 | Europa - Base de evaluación | 23 |
| 4 | USA - Base de evaluación | 24 |
| 5 | China - Base de evaluación | 24 |
| 6 | Materiales de la junta | 25 |

1 Explicaciones de las normas y reglamentos

CFR

FDA equivale a Food and Drug Administration, una autoridad americana. Dicha autoridad emite entre otras una regulación para el uso de materiales en contacto con el producto en las industrias farmacéutica, alimentaria y de cosméticos (Code of Federal Regulations CFR).

Cumplimos con estos requisitos básicos mediante la implementación de variantes de sensores hechas de materiales cuya composición cumple con la norma 21 CFR's 177.

Para materiales para los que no son aplicables las normas 21 CFR's 177, nos referimos al estado actual de los conocimientos de expertos independientes de los sectores farmacéutico y alimentario o a las declaraciones del Servicio de Salud Pública de la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA).

EG 1935/2004

La disposición (CE) N° 1935/2004 del 27.10.2004 está dirigida al aseguramiento de un nivel de protección para la seguridad humana y los consumidores en el caso de objetos y materiales, estén destinados a entrar en contacto con alimentos.

En el marco de este reglamento se pueden decretar medidas individuales. Por ejemplo para plásticos se decretó el reglamento (UE) N° 10/2011.

El punto esencial y especial de la disposición radica en el mantenimiento de la buena práctica de producción. Bajo el primer aspecto de la buena práctica de producción se entiende la implementación del objetivo de aseguramiento, de que las piezas con contacto potencial con productos alimenticios sean ejecutadas de forma tal, que en condiciones previsibles se evite en gran parte una migración de componentes o no se produzcan en cantidades capaces de afectar la salud humana o capaces de provocar una modificación inadmisible de la composición o de la propiedades organolépticas.

GMP EG 2023/2006

Bajo el segundo aspecto de buena práctica de producción (GMP) según EG 2023/2006 del 22.12.2006 entendemos el aseguramiento de la trazabilidad de piezas y productos con contacto potencial con los productos alimenticios en todas las etapas de producción y distribución, así es asegurado por nuestro sistema de gestión de calidad según ISO 9001 e ISO 1400.

USP

La USP (US Pharmacopial Convention) es una organización sin ánimo de lucro para el desarrollo y la formulación de requisitos y normas para la identidad, la calidad y pureza de los medicamentos y los ingredientes de los alimentos y suplementos dietéticos.

En caso de que hayamos recibido confirmación del proveedor sobre USP Class VI para plásticos o elastómeros, lo confirmaremos en las respectivas versiones aplicables.

Sin IDA (EEB/ETS)

Ausencia de componentes de origen animal o sustancias que puedan estar relacionadas con EST (Encefalopatía espongiiforme transmisible) o EEB (Encefalopatía espongiiforme bovina).

Esto puede significar también la evaluación del riesgo del fabricante en caso de introducción involuntaria de componentes de origen animal, así como la destrucción de componentes de origen animal mediante temperaturas altas de procesamiento a largo según EMEA/410/01 de julio de 2011.

En caso de que hayamos recibido confirmación del proveedor sobre la ausencia de ADI para plásticos o elastómeros, lo confirmaremos en las respectivas versiones aplicables.

GB 4806

Las normas GB 4806- contienen especificaciones y valores límite de la República Popular China en relación con la manipulación y liberación de materiales y productos en contacto con productos

alimenticios. Existen varias medidas individuales, como por ejemplo GB 4806.4 para cerámica, GB 4806.6 y GB 4806.7 para plásticos, GB 4806.9 para metales y GB 4806.11 para elastómeros.

Instrucciones para el uso correcto

Para garantizar que no se introduzcan impurezas involuntarias en el proceso durante el transporte, la instalación o el montaje, es necesario enjuagar con un medio de limpieza adecuado (por ejemplo, agua potable) antes del primer contacto con los productos alimenticios.

Para conexiones a proceso para las que no se ha suministrado el sello de proceso, hay que usar un sello de proceso correspondiente con los requisitos específicos de la aplicación.

La junta de Klingersil C-4400 suministrada de serie con las variantes de rosca no forma parte de esta declaración de conformidad y debe desmontarse antes del montaje en el proceso.

2 Indicaciones generales sobre el sensor

Por la presente declaramos que las piezas en contacto con el medio en las siguientes versiones están hechas de materiales cuya composición cumple con el Reglamento (CE) N° 1935/2004 (para ello véase la información en el capítulo 3 " *Pruebas organolépticas* ").

El cable no forma parte de la zona en contacto con el medio y se debe tender fuera o separado de ella.

La clave de producto sirve para comprobar la conformidad del diseño del dispositivo. Esto se puede determinar con el número de serie. El número de serie se encuentra en el propio equipo, pero también se puede llamar a través de la aplicación VEGA vía Bluetooth. El número de serie se puede introducir en el campo de búsqueda de la página web de VEGA (www.vega.com). En los resultados de la búsqueda bajo „ *Número de serie encontrado* “ puede acceder a la clave de producto a través del enlace *Visualizar* “

VEGAPULS 21: PS21.****F****

VEGAPULS 31: PS31.****F****

VEGAPULS C 21: PSC21.****F****

VEGAPULS C22: PSC22.****F****

VEGAPULS C23: PSC23.****F****

| VEGAPULS 21, 31 VEGAPULS C 21, C 22 | Característica en la clave de producto Conexión a proceso |
|--|--|
| Materiales en contacto con el medio | G ¹⁾ / N / R PVDF coloreado |

¹⁾ El rosca G se suministra con una junta tórica de calidad alimentaria. Las verificaciones correspondientes se dan en el capítulo " *Materiales de sellado* ".

| VEGAPULS C 23 | Característica en la clave de producto Conexión a proceso |
|-------------------------------------|--|
| Materiales en contacto con el medio | F / M / Q PVDF coloreado |

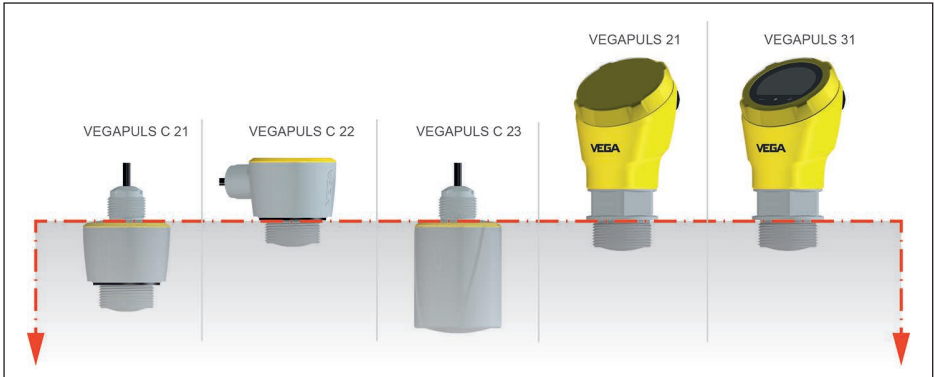


Abb. 4: Representación de los componentes en contacto con el medio - todo lo que está debajo de la línea roja está en el área en contacto con el medio. En el caso del VEGAPULS C 21, la rosca inferior también se puede utilizar para el montaje en el proceso, el anillo de diseño amarillo no está entonces en contacto con el medio.

3 Europa - Base de evaluación

PVDF

La prueba de migración de acuerdo con el Reglamento (EU) 10/2011 incluyendo la modificación de la Ordenanza 2020/1245 sobre el componente de Kynar 720-PVDF coloreado demostró que el PVDF coloreado es adecuado para todos los tipos de contacto reutilizable en las condiciones de prueba enumeradas a continuación, de acuerdo con los criterios de evaluación europeos.

Criterios de evaluación del componente en contacto con el medio "Kynar 720-PVDF coloreado".

| | |
|---|--|
| <p>Prueba de migración total (OML):</p> | <p>El ensayo de migración total y migración específica de las muestras de ensayo de Kynar 720-PVDF coloreado se realizó en las siguientes condiciones: 3 x 4 h a temperatura de reflujo en ácido acético al 3 % (simulante B), en etanol al 10 % (simulante A) según la norma EN 1186-3, y 3 veces durante 4 h a 100 °C en aceite de girasol (simulante D2) según la norma EN 1186-2).</p> <p>Se comparó un área de contacto de 1 dm² con un volumen de simulación de 200 ml.</p> <p>Se comprobó el cumplimiento del valor límite para la migración total ≤ 10 mg/dm².</p> |
|---|--|

Las siguientes sustancias fueron probadas para el valor límite específico (LME):

| Sustancia | Método resultado |
|---|---|
| Fluoruro de vinilo (CAS 75-38-7) | La prueba de migración específica se realizó con etanol al 10 % (método de ensayo OM 6), ácido acético al 3 % (método de ensayo OM 6) y aceite de girasol o 95% etanol (método de ensayo OM 6). |
| Alcanos (sin número CAS) | |
| Arminas aromáticas primarias (como la anilina) | |
| aluminio / bario / cobalto / cobre / hierro / litio / manganeso / zinc / níquel | No se superaron los valores límite permitidos para las sustancias. |

Se realizaron las siguientes pruebas organolépticas como base de evaluación.

| | |
|---------------------|---|
| Test organoléptico: | <p>La prueba de deterioro de sabor y olor se realizó bajo las condiciones de prueba de 2 h a 40 °C en agua mineral, 2 h a 40 °C en vinagre de manzana al 0,2 %, 2 h a 40 °C en alcohol al 10 %, 2 h a 40 °C en leche entera y 2 h a 40 °C en grasa de coco. Las pruebas se basaron en la norma DIN 10955:2004-06.</p> <p>En relación con el olor y el sabor, no se encontraron desviaciones perceptibles (escala de intensidad 0 de un total de 4) para el tono gris.</p> <p>En el caso del tono amarillo (anillo de diseño)²⁾, sólo se detectaron desviaciones de sabor en la prueba con agua mineral. Dado que la prueba se realizó en contacto directo y totalmente sumergido con la muestra de prueba, aunque el anillo de diseño sólo tiene contacto indirecto con el proceso, no consideramos esto como una limitación. Hay que destacar positivamente que en las cuatro pruebas de sabor restantes no se detectaron desviaciones.</p> |
|---------------------|---|

²⁾ En el VEGAPULS C 23 el anillo de diseño amarillo está en contacto con el medio y en el VEGAPULS C 21 también puede estar en contacto con el medio en función de la rosca utilizada (inferior o superior) (ver fig. 1).

Fuente: Informes de prueba "H-327311-20 Bg", "H327312-20 Bg", "H-361452-22-Gro" y "H-356906K-22-Gro" el Instituto de Higiene de Gelsenkirchen.

4 USA - Base de evaluación

PVDF

El fabricante del material base de PVDF confirma el cumplimiento de la norma FDA 21 CFR 177.2510.

También disponemos de los correspondientes certificados de la FDA para los respectivos aditivos colorantes.

Además, nuestro fabricante confirma nuestra conformidad con el PVDF teñido según la norma FDA 21 CFR 178.3297.

5 China - Base de evaluación

PVDF

En el caso del material PVDF, la compatibilidad con los alimentos pudo ser comprobada por pruebas en muestras representativas de acuerdo con GB 4806.7-2016.

Migración total

| | |
|------------------------|--|
| Condiciones de ensayo: | Las condiciones de ensayo para la migración total fueron 4 h a 100 °C cada una en ácido acético 4 % y etanol 10 %, 6 h a 60 °C en etanol 95 % y 4 h a 60 °C en isoocetano (Método de prueba: GB 31604.8-2021). |
| Resultado: | Se comprobó el cumplimiento del valor límite para la migración total $\leq 10 \text{ mg/dm}^2$. |

Consumo de KMnO4

| | |
|------------------------|---|
| Condiciones de ensayo: | Las condiciones de prueba para el consumo de KMnO4 fueron 2 h a 60 °C en agua desmineralizada (Método de prueba GB 31604.2-2016). |
| Resultado: | Se demostró el cumplimiento del valor límite para de KMnO4 $\leq 10 \text{ mg/kg}$. |

Liberación de plomo

| | |
|------------------------|--|
| Condiciones de ensayo: | Las condiciones de prueba para la liberación de plomo fueron 2 h a 60 °C en agua desmineralizada (Método de prueba GB 31604.9-2016). |
| Resultado: | Se ha demostrado el cumplimiento del valor límite para la liberación de plomo ≤ 10 mg/kg. |

Prueba de decoloración

| | |
|------------------------|---|
| Condiciones de ensayo: | Los simulantes alimentarios utilizados fueron etanol puro, aceite vegetal y solución de remojo (denominada en el informe de prueba como "soaking solution"), (Método de prueba: GB 31604.7-2016). |
| Resultado: | En los cuatro simuladores de alimentos no se detectó ninguna pérdida de color. |

Fuente: Informes de ensayos de Intertek SHAH0157455904, SHAH0157455902, SHAH0157455903, SHAH0157455901, SHAH0157455906, SHAH0157455905

Tecnología de sensores

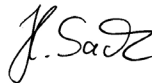
Aprobado, ya que la solución de la muestra no tenía un olor peculiar y las muestras de prueba se evaluaron normalmente con respecto al color y el olor.

6 Materiales de la junta

La siguiente tabla enumera los diseños de juntas y las correspondientes declaraciones de conformidad de nuestros proveedores de juntas.

| Material de la junta | Estándar |
|----------------------|---|
| 70 EPDM 335 | (EG) 1935/2004 (EG) 2023/2006/GMP FDA 21 CFR 177.2600 NSF 61 |

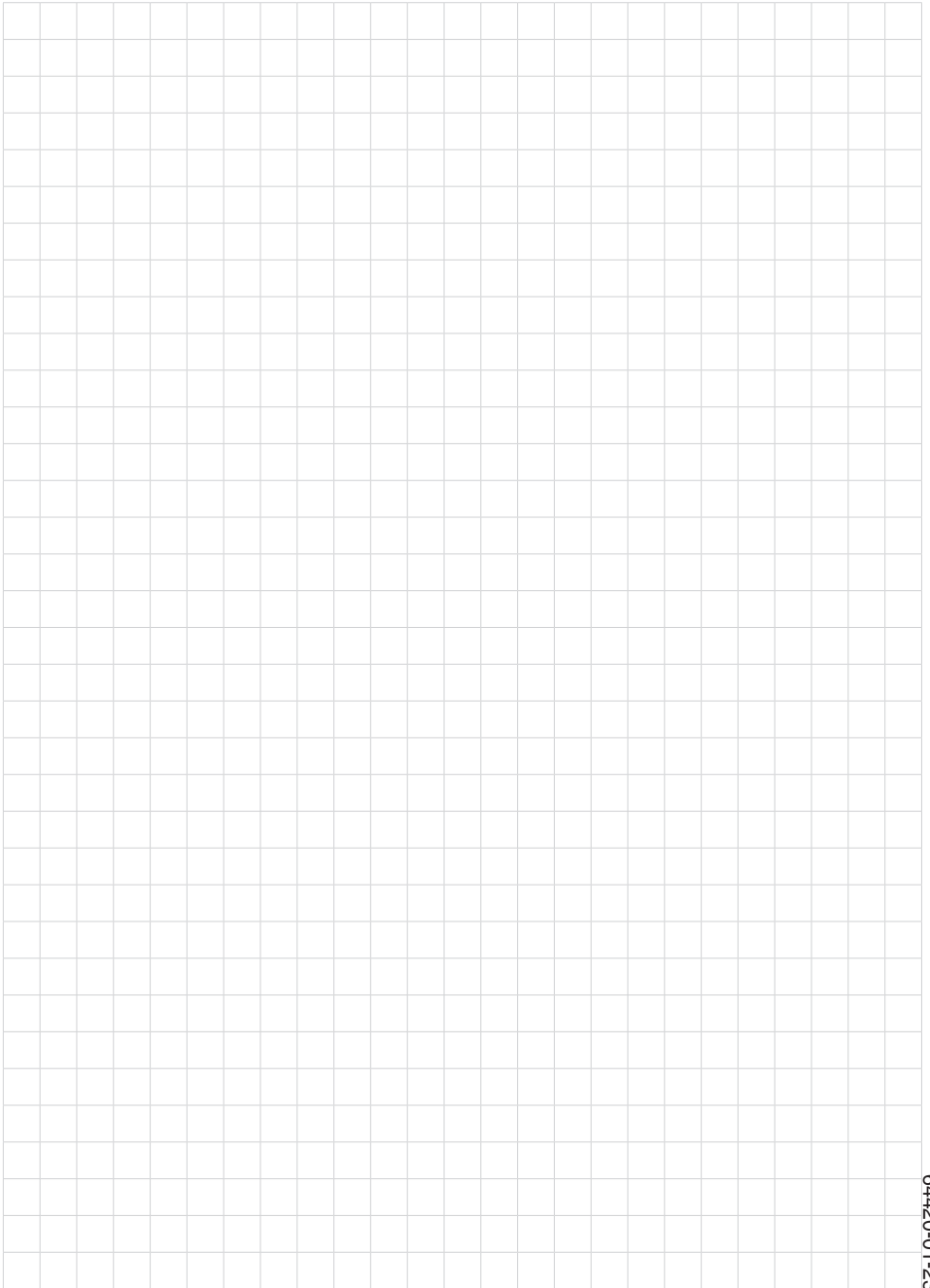
La trazabilidad de las piezas y materiales en contacto con el medio según VO (EG) 2023/2006/GMP está garantizada desde la adquisición, pasando por la producción y el montaje, hasta la puesta en el mercado a través de nuestro sistema de gestión de calidad.

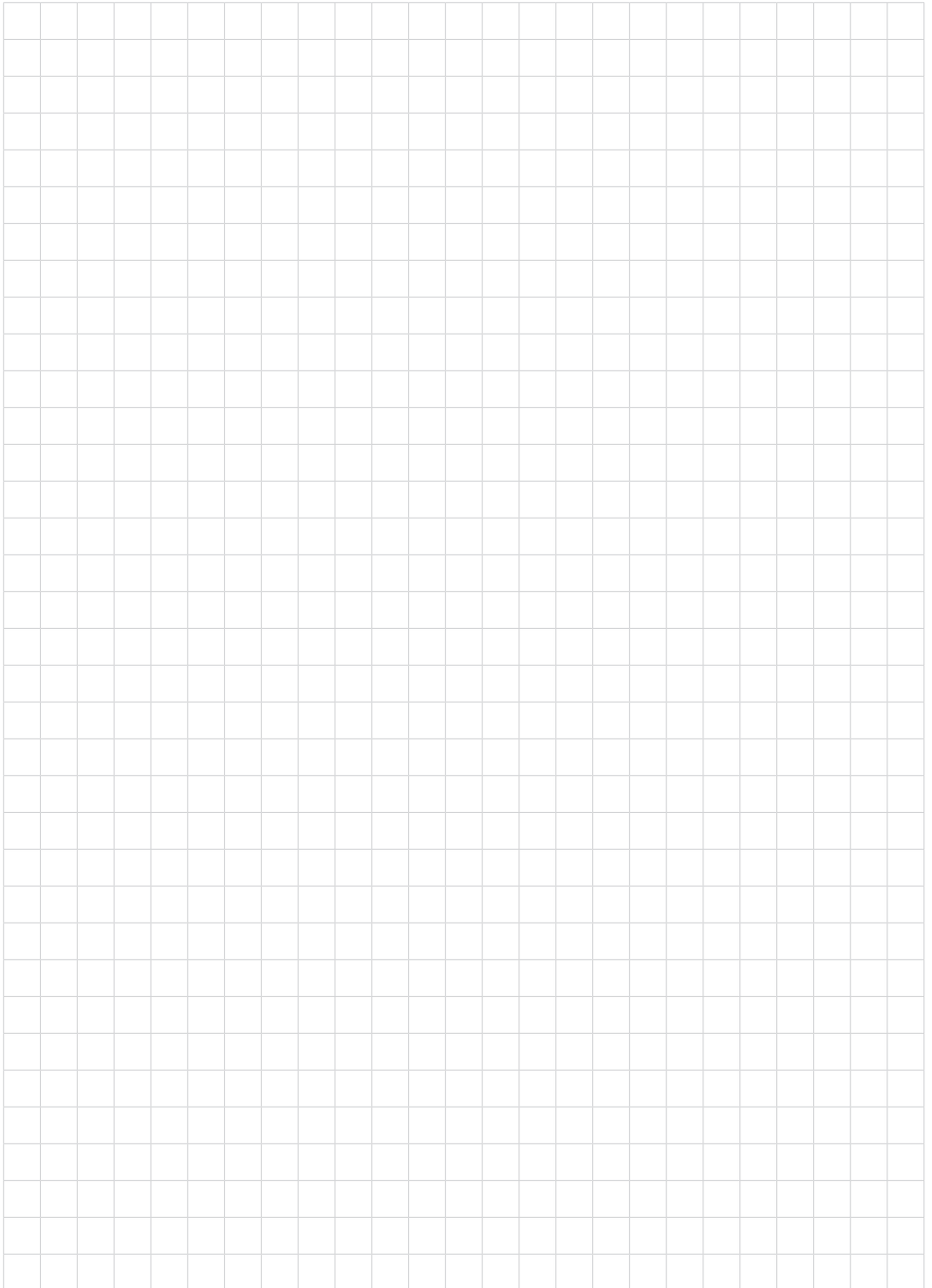


VEGA Grieshaber KG
Am Hohenstein 113
77761 Schiltach

21.06.2023

i.V. Holger Sack
Produktsicherheit & QM





64420-01-230621

Druckdatum:

VEGA

Die Angaben über Lieferumfang, Anwendung, Einsatz und Betriebsbedingungen der Sensoren und Auswertsysteme entsprechen den zum Zeitpunkt der Drucklegung vorhandenen Kenntnissen.
Änderungen vorbehalten

© VEGA Grieshaber KG, Schiltach/Germany 2023



64420-01-230621

VEGA Grieshaber KG
Am Hohenstein 113
77761 Schiltach
Deutschland

Telefon +49 7836 50-0
E-Mail: info.de@vega.com
www.vega.com