

EK-SERTIFIKAT

Reg. nr.:

2531

Gyldig til:

03.11.2017
**EMBALLASJEKONVENSJONENs SAMSVARSERKLÆRING
OM HELSEMESSIG SIKKER NÆRINGSMIDDELEMBALLASJE**

2	Firma:	Vartdal Plastindustri AS
2	Adresse:	6170 Vartdal
3	Emballasjetype:	Poser for kjøling av fisk
3	Handelsnavn/art. nr.:	Gel-Ice
3	Materiale/sammensetn.:	PELD/PELLD film + polyakrylat gel
5	Regelverkshenvisninger:	Regulation (EC): No 1935/2004, No 2023/2006, No 10/2011, No 1282/2001, No 1183/2012, No 202/2014 og No 450/2009
7	Relevante opplysninger ¹ :	Total migrasjonsgrense (OML) er overholdt Inneholder stoffer med SML – maks migrasjon er mindre enn 50% av grenseverdi. Plastråstoffer er ihht krav i Regulation (EC) No 10/2011 Inneholder DUA (Dual Used Additives): E470a, E570, E551, E514, E1521 DUA vil bidra med mindre enn 5% av grenseverdien satt i matregelverket.
8	Anvendelsesområde/ spesifikasjoner ¹ :	Poser for kjøling av fisk i kasser
9	Andre opplysninger ¹	Egne undersøkelser må gjennomføres for å sikre at emballasjen ikke forringer det aktuelle næringsmiddelets sensoriske egenskaper

Vi forplikter, jf matkontaktforskriftens § 10, å informere bruker og Emballasjekonvensjonen når vesentlige endringer i produksjonen forårsaker endringer i migrasjon eller nye vitenskapelige data foreligger. Dokumentasjonen fornyes fortløpende i egen virksomhet og sendes EK i forbindelse med oppdatering av sertifikatet.

Vartdal Plastindustri AS

6170 Vartdal

Org.nr. 970 890 513 MVA

Dato:

26.01.16

Firmastempel:

underskrift:
(driftsansvarlig)²

Emballasjekonvensjonens stempel:



Dokumentasjon er kontrollert av: Isabell Lien

Dato: 18.12.2015

Sertifikatet er kun gyldig med Emballasjekonvensjonens stempel og registreringsnummer.

EMBALLASJEKONVENSJONEN, c/o Nofima AS, Osloveien. 1, N – 1430 Ås, Norge

EK-sertifikatet inneholder opplysninger som matkontaktforskriften krever av en samsvarerklæring for ferdig materiale/emballasje
Hvis sertifikatet skal benyttes som samsvarerklæring for en del av et ferdig materiale/emballasje må det gis tilleggsopplysninger om restriksjoner (SML) i hht til forskriftens forordning (EC) No 10/2011. pkt 6

Opplysninger under pkt 7, 8 og 9 på sertifikatforsiden – NB! Dette er viktige opplysninger til den som emballerer

7. gir opplysninger om eventuelle stoffer i materialet som inngår i stofflistene til næringsmiddelindustrien (Dual Use Additives) med lav grenseverdi – vedlegg kan benyttes
8. gir aktuelle næringsmidler, lagringstider og -temperaturer, samt eventuelle areal/volum forhold som dekkes av sertifikatet
9. viser at analyser av emballasjen alene ikke kan utelukke sensorisk forringelse av næringsmiddelet, eller at visse undersøkelser er gjennomført – under pkt 9 skal også eventuell bruk av funksjonell barriere angis

Sertifiseringsrutine - sertifikatsøknad

Sertifikatsøker/emballasjeverandør skal fremskaffe dokumentasjon av ny dato fra emballasjeprodusenter, råvareprodusenter og analyselaboratorier avhengig av hvordan de ulike ledd i produksjonskjeden berøres av kravene i forskriften. Nye bestemmelser gjøres gjeldende for søknader senest seks mnd etter at de er vedtatt i EU. Etter nærmere retningslinjer skal sertifikatet og dokumentasjons-oversikten fylles ut (egne skjemaer) og sendes sammen med dokumentasjonen til EK-sekretariatet, Nofima Mat AS. Sekretariatet utsteder sertifikatet etter å ha gjennomgått dokumentasjon. En sjekkliste (på engelsk) beskriver dokumentasjonsgrunnlaget mer detaljert.

Utdrag fra Emballasjekonvensjonens vedtekter

§ 1 Formål (første avsnitt)

Emballasjekonvensjonen har som formål å bistå medlemmene med å sikre emballerte næringsmidler mot overføring av komponenter fra emballasjematerialet i mengder som kan:

- føre til helseskade,
- forårsake uakseptable forandringer i næringsmiddelets sammensetning eller forringelse av næringsmiddelets lukt- og smakegenskaper.

§ 5 Konvensjonens sertifikatordning

Emballasjekonvensjonens sertifikat, EK-sertifikatet, utstedes på bakgrunn av dokumentasjon fra råvareprodusenter og emballasjeprodusenter som er kontrollert av EKs sekretariat. Sertifikat utstedes med to års gyldighet.

§ 8 Konvensjonens dokumentasjonskrav

Konvensjonens dokumentasjonskrav i fbm EK-sertifikatet er egen-erklæringer og analysebevis om overensstemmelse med alle punktene i konvensjonens sikkerhetskrav.

EK-sertifikatet kan utstedes etter:

- kontroll av underliggende dokumentasjon fra råvareprodusenter og emballasjeprodusenter eller,
- fremvisning av gyldige erklæringer/sertifikater fra andre kjente nøytrale institusjoner

Krav om skriftlig dokumentasjon er en del av matemballasjeforskriften. Detaljerte dokumentasjonskrav utformes på grunnlag av matemballasjeforskriften og veiledninger fra Mattilsynet.

Sikkerhetskrav – felleseuropeiske, nasjonale og andre bestemmelser for matkontaktmaterialer – ikke alle materialer er tatt med

FOR ALLE MATERIALER: Forordningene (EC) No 1935/2004 og (EC) No 2023/2006. Kravet i forordning (EC) No 1935/2004 om at materialet ikke skal forringe matens sensoriske egenskaper, kan kun sikres ved egne undersøkelser med det aktuelle næringsmiddelet

PLAST: Forordning (EC) No 10/2011, forordning (EC) No 1282/2011, forordning (EC) No 1183/2012 og forordning (EC) No 202/2014. NB! Det må informeres om stoffer med grenseverdi i matvareregelverket (Dual Use Additives, DUA). Der EU-bestemmelser ikke er fastsatt kan BfR-anbefalingene I - LIII (eller Warenwet eller FDA) benyttes for å dekke helheten.

PAPIR: BfR-anbefaling XXXVI (eller Warenwet/FDA)

PLASTBELAGT PAPIR: For plastdelen, se PLAST; for papirdelen se PAPIR

ABSORBENTER basert på polyacrylater: BfR-anbefaling LIII + migrasjonsgrenser som gjelder for plast

METALLER: Warenwet Kap. IV

GLASS: Warenwet Kap. V

LAMINERINGSGLIM: BfR-anbefaling XXVIII - og deler av plastforordningen

FARGER (ved innfarging): BfR-anbefaling IX - og deler plastforordningen

TRYKKFARGER: EuPIA Guideline on Printing Inks - og deler av plastforordningen

LAKK/BELEGG: Forordning (EC) No 1895/2005 - og deler av plastforordningen – samt FDA §§ 175.210 til 175.390

Dokumentasjonskrav

Samsvar med sikkerhetskravene skal dokumenteres skriftlig.

- Krav knyttet til positivlistene (utgangsstoff og tilsetningsstoff), skal dokumenteres med skriftlige egenerklæringer fra produsentene av emballasjen/materialet og råvarene
- Krav knyttet til grenseverdier (totalmigrasjon, spesifikk migrasjon, restmengde og ekstraksjon), skal dokumenteres med erklæringer og rapporter fra råvareprodusenter, emballasjeprodusenter eller analyselaboratorier
- Andre krav, i bl a EU-forordninger, skal dokumenteres ved oppstilling av de aktuelle forordningene. Som andre krav regnes: sporbarhet, merking, kvalitetsstyring og kvalitetskontroll. I en erklæring skal det bekreftes at disse kravene er oppfylt. Oversikt over krav som skal være dokumentert er tilgjengelig hos EK-sekretariatet.

Analysene skal være utført i hht de referansene som er oppgitt i forbindelse med kravene, eller anbefalte CEN-metoder. Analysebetingelser som temperatur, tid og simulanter er beskrevet i Forordning (EC) No 10/2011 og EU-direktivene 82/711/EEC, 85/572/EEC, 93/8/EEC og 97/48/EC.

EMBALLASJEKONVENSJONEN, c/o Nofima AS, Postboks 210, NO-1431 Ås - Telefon: 64 97 01 00
www.emballasjekonvensjonen.no

For andre materialer enn plast: Se også Kapittel 9 i matkontaktveilederen fra Mattilsynet. Gå inn på <http://www.mattilsynet.no/regelverk/veiledere/mat>