



LIVSMEDELSSÄKERHETSKRAV FÖR ZESPRI KONSUMENTFÖRPACKNINGAR

Alla leverantörer av förpackningskomponenter som används för paketering och märkning av Zespri™-märkt kiwifrukt måste tillhandahålla bevis för överensstämmelse med föreskrifter om material avsedda att komma i kontakt med livsmedel (FCM) gällande den produkt som levereras och den/de marknader där kiwifrukten ska säljas.

Följande föreskrifter gäller om din produkt innehåller **återvunnen polyetentereftalat (rPET)** och används i kontakt med livsmedel:

➤ Om produkten ska levereras i Europa:

- EU-förordningar (alla EU-länder, inklusive Spanien, Italien och Frankrike): Ett **intyg om överensstämmelse** måste inlämnas, med avseende på alla nedanstående förordningar, inklusive men inte begränsat till gränsvärden för total och specifik migration:
 - Ramförordning (EG) nr 1935/2004
 - Förordning (EG) nr 10/2011 med ändringar om material och produkter av plast som är avsedda att komma i kontakt med livsmedel
 - Förordning (EG) nr 2023/2006 om god tillverkningssed när det gäller material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel
 - Förordning (EG) nr 282/2008 om återvunna plastmaterial och plastprodukter avsedda att komma i kontakt med livsmedel

➤ Om produkten ska levereras i USA:

- Amerikanska föreskrifter: Ett **LNO (Letter of No Objection)** från FDA måste inlämnas, med avseende på alla nedanstående föreskrifter:
 - FDA:s föreskrifter om material avsedda att komma i kontakt med livsmedel, US FDA 21, CFR, 177.1630
 - FDA:s föreskrifter om god tillverkningssed

➤ Om produkten ska levereras i Asien:

● Japan:

Samtycke från ministeriet för hälsa, arbete och social omsorg (MHLW, Ministry of Health, Labour and Welfare) i Japan måste inlämnas, med avseende på alla nedanstående föreskrifter:

- Japanska lagen om livsmedelshygien, JP MHLW lag nr 233, 1947
- Japanska specifikationer och standarder för livsmedel, livsmedelstillsatser osv, JP MHLW kungörelse nr 370, 1959 samt kungörelse om ändringar nr 46, 2018 och nr 196, 2020
- Japanska riktlinjer avseende återvunnen plast, JP MHLW Shokuan-hatsu 0427 nr 2, 2012

● Singapore:

Säkerhetsbedömningar utförda för EU, USA eller Japan kan uppvisas (**intyg om överensstämmelse, Letter of No Objection, samtycke från MHLW JP**), samt uppfyllande av nedanstående krav:

- SG SFA livsmedelsföreskrifter kap. 283; föreskrift 37

● Hongkong:

Säkerhetsbedömningar och överensstämmelse med föreskrifter från EU, FDA eller Fastlandskina måste inlämnas, med avseende på alla nedanstående krav:

- Hongkongs förordning om säkerhet avseende konsumentvaror

● Produkter som innehåller rPET är **FÖRBJUDNA** i:

- Kina, Indien, Malaysia, Taiwan, Sydkorea - all återvunnen polyetentereftalat (rPET) är förbjuden där den används i kontakt med livsmedel.

Följande föreskrifter gäller om din produkt innehåller **nyttillverkad polyetentereftalat, polypropen eller polyeten** och används i kontakt med livsmedel:

➔ **Om produkten ska levereras i Europa:**

- Ramförordning (EG) nr 1935/2004
- Förordning (EG) nr 10/2011 med ändringar om material och produkter av plast som är avsedda att komma i kontakt med livsmedel
- Förordning (EG) nr 2023/2006 om god tillverknings sed när det gäller material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel

➔ **Om produkten ska levereras i USA:**

- FDA:s föreskrifter om material avsedda att komma i kontakt med livsmedel, US FDA 21, CFR, 177.1630
- FDA:s föreskrifter om god tillverknings sed

➔ **Om produkten ska levereras i Kina:**

- GB 4806.1 - 2016
- GB 31603 - 2015 GMP
- GB 9685-2016
- GB 4806.6 - 2016
- GB 4806.7 - 2016

Följande föreskrifter gäller om din produkt innehåller **nyttillverkat papper/nyfiber** och används i kontakt med livsmedel:

➔ **Om produkten ska levereras i Europa:**

- Ramförordning (EG) nr 1935/2004
- Tyska BFR REC XXXVI och/eller CP-riktlinje (för produkter på den tyska marknaden eller där standarden har antagits av andra länder)
- Förordning (EG) nr 2023/2006 om god tillverknings sed när det gäller material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel

➔ **Om produkten ska levereras i USA:**

- FDA:s föreskrifter om material avsedda att komma i kontakt med livsmedel, US FDA 21, CFR, 177.1630
- FDA:s föreskrifter om god tillverknings sed

➔ **Om produkten ska levereras i Kina:**

- GB 4806.1 - 2016
- GB 31603 - 2015 GMP
- GB 9685-2016
- GB 4806.6 - 2016
- GB 4806.8 - 2016

Följande föreskrifter gäller om din produkt innehåller **återvunnet papper/returfiber** och används i kontakt med livsmedel:

➔ **Om produkten ska levereras i Europa:**

- Ramförordning (EG) nr 1935/2004
- Tyska BFR REC XXXVI och/eller CP-riktlinje (för produkter på den tyska marknaden eller där standarden har antagits av andra länder)
- Förordning (EG) nr 2023/2006 om god tillverknings sed när det gäller material och produkter avsedda att komma i kontakt med livsmedel

➔ **Om produkten ska levereras i USA:**

- FDA:s föreskrifter om material avsedda att komma i kontakt med livsmedel, US FDA 21, CFR, 177.1630
- FDA:s föreskrifter om god tillverknings sed

➔ **Om produkten ska levereras i Kina:**

- GB om återvunna FCM - produkter som innehåller returfiber i direkt kontakt med livsmedel **FÖRBJUDET (nationella referenslaboratoriet för material avsedda att komma i kontakt med livsmedel, Guangdong, Kina)**

För information om **biopolymerer (PBAT, PLA, PHA, PBS)**, kontakta Zespri International Limited på:
packaging@zespri.com

För dessa framställningar förlitar sig Zespri på den information och de försäkringar som lämnats av dess förpackningsleverantörer. Zespri vidtar rimliga åtgärder för att fastställa att angivna uppgifter är korrekta, men Zespri ger inga garantier om att den angivna informationen eller de angivna försäkringarna är korrekta eller fullständiga. Zespri tar inget ansvar gentemot någon person för förlust eller skada som uppstår till följd av att denna person förlitat sig på denna information.



Dr Frank Bollen
Teknisk chef