

Questa scheda è stata aggiornata e completata e sostituisce tutte le precedenti versioni emesse

DCAPVET50 MANGIME COMPLEMENTARE IN CAPSULE PER ANIMALI DOMESTICI – MEDIA TAGLIA

1. INFORMAZIONI TECNICHE:

SPECIFICHE

	<u>METODI</u>
Aspetto: Polvere contenuta in capsule	CQ-012
Colore: verde – verde chiaro	CQ-001
Densità relativa	CQ-022
Odore: Caratteristico secondo la descrizione commerciale del prodotto	
(d_{20°/20°C}): 0,908 - 0,928	CQ-010
Indice di rifrazione (nd/20°C): 0,364 – 0,368	CQ-015

Le caratteristiche riportate in questa scheda tecnica rappresentano per BotexPharma lo standard del prodotto

Condizioni di stoccaggio

Il prodotto va conservato in recipiente chiuso senza spazio di testa ad una temperatura di 10-25°C

In queste condizioni il prodotto ha un tempo minimo di conservazione (TMC) di 12 mesi. Le condizioni di trasporto non influenzano il TMC del prodotto.

Variazioni climatiche possono influenzare alcune caratteristiche fisiche (es. Proprietà di scorrimento)

2. COMPOSIZIONE: *(ingredienti elencati in conformità al Reg. CE/1334/2008) e suoi aggiornamenti*

2.1. Aromi:

nessuno

Pagina: 1 di 3
Codice prodotto: DCAPVET50
Revisione: 1

2.2. Solventi/Ingredienti/Additivi :

E' responsabilità del produttore dell'alimento finito determinare la conformità di questo prodotto nell'applicazione finale destinata al consumatore, in base alle seguenti informazioni riportate in questa lista.

Moringa in polvere – Canapa Sativa

2.3. Sostanze limitate (**):

nessuna

(**) Conforme all' All. III parte B del 1334/2008/CE

Tutti gli aromi ivi contenuti sono conformi alle definizioni del Reg. CE/1334/2008 e suoi aggiornamenti e fornite sulla base delle linee guida EFFA

Indicazioni per l' etichettatura: Moringa & Canapa Sativa

E' responsabilità del produttore dell'alimento finito determinare l'etichettatura di questo prodotto nell'applicazione finale destinata al consumatore.

Alcuni dei componenti elencati ed altri additivi, possono essere presenti in qualità di coadiuvanti tecnologici e, se non espletano alcuna funzione tecnologica nel prodotto finito, non necessitano di ulteriore dichiarazione. Dichiarazioni più dettagliate sono disponibili su richiesta.

3. FONTI RICONOSCIUTE DI ALLERGENICITA' / INTOLLERANZA ALIMENTARE

In conformità al Reg. 1169/2011/CE:

Cereali contenenti glutine (cioè grano, segale, orzo, avena, farro, kamut o i loro ceppi ibridati) e prodotti derivati	No
Crostacei e prodotti derivati	No
Uova e prodotti derivati	No
Pesci e prodotti derivati	No
Soia e prodotti derivati	No
Latte e prodotti derivati (compreso il lattosio)	No
Arachidi e prodotti derivati	No
Frutta a guscio *e prodotti derivati	No
Sedano e prodotti derivati	No
Senape e prodotti derivati	No

Semi di sesamo e prodotti derivati No

Lupino e prodotti derivati Molluschi e prodotti derivati No
No

Anidride solforosa e solfiti in concentrazione superiore a 10mg/Kg o 10mg/l espressi come SO₂ No

* Frutta a guscio cioè mandorle (*Amigdalus communis L.*), nocciole (*Corylus avellana*), noci comuni (*Juglans regia*), noci di acagiù (*Anacardium occidentale*), noci pecan [*Carya illinoiesis (Wangenh K.Koch)*], noci del Brasile (*Berthol-letia excelsa*), pistacchi (*Pistacia vera*), noci del Queensland (*Macadamia ternifolia*) e prodotti derivati.

4. DICHIARAZIONE OGM

Il prodotto non contiene e non consiste di OGM. Inoltre il prodotto non contiene ingredienti derivati da OGM, pertanto il suo impiego come componente di alimenti o ingrediente alimentare destinato al consumatore finale, non assoggetta tali alimenti ai requisiti specifici di etichettatura definiti nel Regolamento C.E. n. 1829/2003 del Parlamento Europeo.

Confermiamo inoltre che questo prodotto non contiene nè solventi, nè supporti, nè additivi carry-over derivati da OGM.

Le informazioni ivi contenute sono fornite al meglio delle nostre conoscenze. All'utilizzatore è fatto obbligo di effettuare le proprie verifiche al fine di determinare l'applicabilità e la rispondenza di tali informazioni all'uso specifico che intende fare del prodotto stesso. Per quanto riguarda gli impieghi commerciali di tale prodotto, ivi incluse l'etichettatura e la descrizione dell'alimento in cui esso viene utilizzato, resta inteso che l'identificazione ed il rispetto degli specifici obblighi legali spettano al produttore dell'alimento stesso.

La quantità dei componenti di questo prodotto, come indicato nel documento, può essere soggetta a lievi fluttuazioni dovute sia alla variabilità di alcune materie prime naturali, sia a variazioni del processo produttivo. Nella maggior parte dei casi tali variazioni sono trascurabili e non influenzano in alcun modo le informazioni forniteVi circa questo prodotto o quelle che Voi dichiarate sul Vostro prodotto finito. Nel caso in cui invece, le modifiche fossero sostanziali, Vi informiamo che tempestiva comunicazione della modifica stessa verrà inviata se: il prodotto ha vendite attive nel periodo della shelf life del prodotto e se la variazione impatta sulla dichiarazione legale del prodotto. La variazione della dichiarazione legale del prodotto è identificata in: variazione delle specifiche tecniche; variazione delle fonti di intolleranza/allergenicità alimentare; variazioni di dichiarazione come definito dal Reg. CE n° 1334/2008 (aromi) e 2000/13/CE (additivi alimentari) se tali valori vanno a modificare il livello massimo di impiego.

Data di emissione 17 Ottobre 2019

BotexPharma srl – Via Cornelia 498 00166 Roma – P.Iva: 14002921006



Revisione: 1
