

28.03.2025

## Erklärung zu TSE, BSE und ADI

Sehr geehrte Damen und Herren,

**TSE** (Transmissible Spongiforme Enzephalopathie = Übertragbare schwammartige Gehirnerkrankung) ist der Oberbegriff für einige zentralnervöse Erkrankungen verschiedener Säugetierarten.

**BSE** (Bovine Spongiforme Enzephalopathie) ist die bekannteste dieser Infektionen und eine entsprechende Erkrankung des Rindes und bezeichnet eine schwammartige Veränderung des Gehirns von Rindern.

Unsere Produkte entsprechen den Leitlinien für die Minimierung des Risikos der Übertragung von Erregern der Spongiformen Enzephalopathie tierischen Ursprungs durch Human- und Tierarzneimittel (EMA/410/01 Rev. 3 – März 2011), angenommen vom Ausschuss für Arzneispezialitäten (Committee for Proprietary Medicinal Products – CPMP) und von Ausschuss für Tierarzneimittel (Committee for Veterinary Medicinal Products – CVMP). Diese Leitlinie wurde im Amtsblatt C24 der Europäischen Union am 28.01.2004 veröffentlicht.

Die von uns verwendeten Materialien sind vollsynthetische Werkstoffe und frei von Produkten tierischen Ursprungs. Sie sind daher hinsichtlich Herkunft, Herstellung und Bearbeitung TSE/BSE-frei.

Ebenso werden keine der folgenden Zusatzstoffe im Ausgangsmaterial und in der Verarbeitung verwendet, die aus tierischen Produktionen gewonnen werden.

- Trennmittel (z.B. Stearate)
- Solvatierungs- und Dispergierhilfsmittel
- Fettsäuren

Dieser Lieferzustand wird auch als ADI free bezeichnet.

## Declaration for TSE, BSE and ADI

Ladies and Gentlemen,

**TSE** (Transmissible Spongiforme Enzephalopathie) is the generic term for a number of central nervous diseases in various mammalian species.

**BSE** (Bovine Spongiform Enzephalopathy) is the best known of these infections and a corresponding disease of cattle and describes a spongy change in the brain of cattle.

Our products comply with the guidelines for minimizing the risk of transmission of animal spongiform encephalopathy agents through human and veterinary medicinal products (EMA/410/01 Rev. 3 - March 2011), adopted by the Committee for Proprietary Medicinal Products (CPMP) and the Committee for Veterinary Medicinal Products (CVMP). This guideline was published in the Official Journal C24 of the European Union on 28.01.2004.

The materials we use are fully synthetic and free from products of animal origin. They are therefore TSE/BSE-free in terms of origin, production and processing.

Likewise, none of the following additives derived from animal production are used in the base material or in processing.

- Release agents (e.g. stearates)
- Solvating and dispersing agents
- fatty acids

This delivery status is also referred to as ADI free.

Freundliche Grüße / Kind regards

PTFE Nünchritz GmbH & Co. KG  
Christian Neubert  
Leiter Materialentwicklung

Dieses Dokument wurde maschinell erstellt und ist ohne Unterschrift gültig. This document is valid without a signature.