

Formblatt

QM FC LE 001 Vers 4.1_Lieferantenerklärung_Tretter AG
Erstellt: RU / 07.02.2022

Geändert: JH / 10.10.2025

Version 4.1

Seite 1 von 2
Freigegeben: AC / 13.10.2025

Lieferantenerklärung

Diese Erklärung gilt für alle Lieferungen von Dr. Tretter AG und bleibt gültig, solange keine Änderungen an den Produkten vorgenommen werden, die die Konformität beeinträchtigen könnten.

RoHS-Konformität gem. der aktuellen Richtlinie

Wir erfüllen die von der Europäischen Union gestellten Anforderungen gemäß der aktuellen Richtlinie und deren aktuellen Anhänge. Im Rahmen unserer Geschäftsbeziehungen informieren wir Sie bei Änderungen bezüglich der Richtlinie und werden geeignete Maßnahmen mit Ihnen abstimmen.

REACH - Verordnung (EG) gem. der aktuellen Richtlinie

Wir erfüllen die durch die REACH-Verordnung gestellten Anforderungen. Wir werden Sie über relevante, durch REACH verursachte Veränderungen unserer Produkte, deren Lieferfähigkeit sowie der Qualität der von uns an Sie gelieferten Teile/Produkte im Rahmen unserer Geschäftsbeziehungen informieren und im Einzelfall geeignete Maßnahmen mit Ihnen abstimmen.

Darüber hinaus können wir Ihnen mitteilen, dass nach unseren gegenwärtigen Informationen unsere Produkte keine Stoffe gemäß der aktuellen Kandidatenliste (ECHA-REACH) enthalten. Zusätzlich bestätigen wir Ihnen, dass keine Stoffe aus dem REACH Anhang in unseren Produkten enthalten sind.

Dodd-Frank-Act gem. der aktuellen Richtlinie

Wir bestätigen hiermit, dass wir weder Direktimporte von Konfliktmineralien gemäß Dodd-Frank Act, Sec. 1502 tätigen, noch liegen uns derzeit Hinweise vor, dass in unseren Produkten Mineralien mit Ursprung dieser Konfliktregionen enthalten sein könnten.

Toxic Substance Control Act 1976 (TSCA)

Wir bestätigen hiermit, dass unserer Kenntnis nach keine der fünf persistenten, bioakkumulativen und toxischen Stoffe (PBT), gemäß den Bestimmungen von Abschnitt 6(h) des Toxic Substances Control Act (TSCA) in seiner aktuellen Fassung, in unserem Produktsortiment vorhanden sind.

Formblatt

QM FC LE 001 Vers 4.1_Lieferantenerklärung_Tretter AG
Erstellt: RU / 07.02.2022

Geändert: JH / 10.10.2025

Version 4.1

Seite 2 von 2
Freigegeben: AC / 13.10.2025

Verwendung von PFAS

Wir bestätigen hiermit, dass unserer Kenntnis nach keine Stoffe, welche zur Gruppe der PFAS gehören in den Produkten von Dr. Tretter AG verwendet werden.

Im Rahmen unserer Geschäftsbeziehung informieren wir Sie bei Änderungen bezüglich der verwendeten Materialien oder bei veränderten Verhältnissen aufgrund neuer technischer / wissenschaftlichen Erkenntnissen. Dieses Dokument unterliegt der Lenkung und wird quartalsweise durch das Qualitätsmanagement der Dr. Tretter AG überprüft. Das Dokument behält seine Gültigkeit unabhängig vom Freigabedatum und wird nur bei Bedarf aktualisiert. Als Referenzdatum zum aktuellen Stand der Richtlinien wird das Downloaddatum angenommen.

Dieses Dokument ist ohne Unterschrift gültig.

Dr. Tretter AG
Alexander Caliebe
Geschäftsleitung