

Analysenzertifikat

## KOKOSÖL PHE

**Chargennummer:** 1142FO-1247  
**mindest. haltbar bis:** 06/2013  
**Pharmakopoe:** Ph. Eur. 7.0

Herstellung  
Abfüllen, Abpacken  
Kennzeichnen  
Chemische Produkte  
Pharmazeutische Produkte  
Kosmetische Produkte  
Technische Produkte  
Dienstleistungen  
Logistik - Distribution  
Warenvertrieb - Großhandel  
Import - Export  
Transithandel  
Naturstoffe  
Arzneimittel-Rohstoffe  
Chemikalien  
Industrie-Rohstoffe  
Packmittel  
Entwicklung von  
Rezepturen  
Fertigprodukten  
Produktionsvorrichtungen  
Branchensoftware

**Elisabeth Schubert**  
**softline**  
**NEA**  
**Gesellschaft mbH**

Schumanngasse 74  
A-1170 Wien  
Telefon: [+431] 405 82 64  
Telefax: [+431] 406 88 33  
e-mail: softline@schubert.co.at

Analysenwert

**Identität:** entspricht

**Reinheit:** entspricht

Brechungsindex:	1,4492
Säurezahl:	0,04
Verseifungszahl:	entspricht
Schmelzpunkt:	23-26°C
unverseifbare Anteile:	<1,0 %
Peroxidzahl:	0,1
Alkalisch reag. Substanzen:	entspricht
Wasser:	0,01
Farbe:	charakteristisch

### Fettsäureprofil:

C6:0 Capronsäure:	0,5 %	C18:1 Ölsäure:	7,4 %
C8:0 Caprylsäure:	6,2 %	C18:2 Linolsäure:	1,8 %
C10:0 Caprinsäure:	5,4 %	C18:3 Linolensäure:	<0,05 %
C12:0 Laurinsäure:	45,9 %	C20:0 Arachinsäure:	0,1 %
C14:0 Myristinsäure:	19,3 %	C20:1 Eicosensäure:	0,1 %
C16:0 Palmitinsäure:	10,1 %	Sonstige:	0,00 %
C18:0 Stearinsäure:	3,2 %		

### Bemerkungen:

Die überprüfte Ware entspricht den Anforderungen der oben angeführten Pharmakopoe.

Die Einhaltung der Vorgaben der VO(EG)Nr. 1881/2006 zur Festsetzung der Höchstgehalte für bestimmte Kontaminanten in Lebensmitteln in Bezug auf polyzyklische aromatische Kohlenwasserstoffe (PAK) und Dioxine werden durch geeignete Monitoring-Untersuchungen sichergestellt.

TSE/BSE-Risiko: Der Rohstoff ist rein pflanzlichen Ursprungs und kommt während seiner Herstellung, Lagerung und seines Transports mit keinerlei tierischen Materialien in Berührung bzw. ist eine Kontamination ausgeschlossen. Er ist daher von den Regelungen EU-Komm. 199/82, CPMP/1230/98 und Ph.Eur. NT 2000:5.2.8 nicht betroffen.

Lösungsmittel-Rückstände: Der Pharmazeutische Hilfsstoff erfüllt die Anforderungen Ph.Eur. 6.0:5.4 (CPMP/ICH283/95). Unabhängig davon werden die lebensmittelrechtlichen Anforderungen erfüllt.

Das Produkt ist GMO-frei und bedarf keiner Kennzeichnung hinsichtlich genetischer Veränderung.

Zertifikat erstellt: nach Original (EDV-Ausdruck).

Ausstellungsdatum: 18.10.2011