

国家市场监督管理总局
国产保健食品注册证书

| | | | |
|-------|--|------|-------------|
| 产品名称 | 泰和养道牌人参蜂王浆三七片 | | |
| 注册人 | 杭州本草养正堂生物科技有限公司 | | |
| 注册人地址 | 浙江省杭州市余杭区南苑街道麦道大厦1101 | | |
| 审批结论 | 经审核，该产品符合《中华人民共和国食品安全法》和《保健食品注册与备案管理办法》的规定，现予批准注册。 | | |
| 注册号 | 国食健注G20230872 | 有效期至 | 2028年12月14日 |
| 附件 | 附1 产品说明书、附2 产品技术要求 | | |
| 备注 | | | |



附1

国家市场监督管理总局
保健食品产品说明书

国食健注G20230872

泰和养道牌人参蜂王浆三七片

【原料】枸杞子提取物、黄芪提取物、黄精提取物、蜂王浆冻干粉、黄芪（经辐照）、黄精（经辐照）、破壁灵芝孢子粉（经辐照）、枸杞子（经辐照）、人参提取物、三七提取物、三七（经辐照）、人参（经辐照）

【辅料】微晶纤维素、胃溶型包衣粉（普鲁兰多糖、水溶性淀粉、羟丙甲纤维素）、羧甲基纤维素钠、硬脂酸镁

【标志性成分及含量】每100g含：总皂苷 0.70g、粗多糖 6.8g、黄芪甲苷 12mg

【适宜人群】免疫力低下者

【不适宜人群】少年儿童、孕妇、乳母

【保健功能】本品经动物实验评价，具有有助于增强免疫力的保健功能

【食用量及食用方法】每日2次，每次5片，口服

【规格】0.5g/片

【贮藏方法】密闭，置于阴凉、干燥防潮处

【保质期】24个月

【注意事项】本品不能代替药物；适宜人群外的人群不推荐食用本产品；蜂产品过敏者慎用

附2

国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20230872

泰和养道牌人参蜂王浆三七片

【原料】 枸杞子提取物、黄芪提取物、黄精提取物、蜂王浆冻干粉、黄芪（经辐照）、黄精（经辐照）、破壁灵芝孢子粉（经辐照）、枸杞子（经辐照）、人参提取物、三七提取物、三七（经辐照）、人参（经辐照）

【辅料】 微晶纤维素、胃溶型包衣粉（普鲁兰多糖、水溶性淀粉、羟丙甲纤维素）、羧甲基纤维素钠、硬脂酸镁

【生产工艺】 本品经粉碎、辐照灭菌（人参、黄芪、黄精、枸杞子、三七粉碎后， ^{60}Co ，6KGy）、过筛、混合、制粒、干燥、压片、包衣、包装等主要工艺加工制成。

【直接接触产品包装材料种类、名称及标准】 口服固体药用高密度聚乙烯瓶应符合YBB00122002的规定。

【感官要求】 应符合表1的规定。

表1 感官要求

| 项 目 | 指 标 |
|-------|------------------------|
| 色泽 | 包衣呈透明，片芯呈棕褐色 |
| 滋味、气味 | 具本品特有的滋味和气味，无异味 |
| 状态 | 片剂，完整光洁，表面光滑；无肉眼可见外来杂质 |

【鉴别】 无

【理化指标】 应符合表2的规定。

表2 理化指标

| 项 目 | 指 标 | 检测方法 |
|----------------|------------|--------------|
| 灰分，g/100g | ≤ 8.0 | GB 5009.4 |
| 崩解时限，min | ≤ 60 | 《中华人民共和国药典》 |
| 铅（以Pb计），mg/kg | ≤ 2.0 | GB 5009.12 |
| 总砷(以As计)，mg/kg | ≤ 1.0 | GB 5009.11 |
| 总汞(以Hg计)，mg/kg | ≤ 0.3 | GB 5009.17 |
| 六六六，mg/kg | ≤ 0.2 | GB/T 5009.19 |
| 滴滴涕，mg/kg | ≤ 0.2 | GB/T 5009.19 |

No. 20241536

【微生物指标】 应符合表3的规定。

表3 微生物指标

| 项 目 | 指 标 | 检测方法 |
|--------------|--------|------------------|
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 | GB 4789.2 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 | GB 4789.3 MPN计数法 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 | GB 4789.15 |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g | GB 4789.4 |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g | GB 4789.10 |

【标志性成分含量测定】应符合表4的规定。

表4 标志性成分含量测定

| 项 目 | 指 标 | 检测方法 |
|-----------------------|-------|-----------|
| 总皂苷(以人参皂苷Re计), g/100g | ≥0.70 | 1 总皂苷的测定 |
| 粗多糖(以葡萄糖计), g/100g | ≥6.8 | 2 粗多糖的测定 |
| 黄芪甲苷, mg/100g | ≥12 | 3 黄芪甲苷的测定 |

1 总皂苷的测定

1.1 试剂

1.1.1 Amberlite-XAD-2大孔树脂, Sigma化学公司、U.S.A.。

1.1.2 正丁醇: 分析纯。

1.1.3 乙醇: 分析纯。

1.1.4 中性氧化铝: 层析用, 100~200目。

1.1.5 人参皂苷Re: 购自中国食品药品检定研究院。

1.1.6 香草醛溶液: 称取5g香草醛, 加冰乙酸溶解并定容至100mL。

1.1.7 高氯酸: 分析纯。

1.1.8 冰乙酸: 分析纯。

1.1.9 人参皂苷Re标准溶液: 精确称取人参皂苷Re标准品0.020g, 用甲醇溶解并定容至10.0mL, 即每毫升含有人参皂苷Re2.0mg。

1.2 仪器

1.2.1 比色计。

1.2.2 层析柱。

1.3 实验步骤

1.3.1 试样处理

1.3.1.1 固体试样: 称取2.0g左右的试样(根据试样含有人参量定), 置于100mL容量瓶中, 加少量水, 超声30min, 再用水定容至100mL, 摆匀, 放置, 吸取上清液1.0mL进行柱层析。

1.3.1.2 液体试样: 含乙醇的补酒类保健食品, 吸取1.0mL试样放水浴挥干, 用水浴溶解残渣, 用此液进行柱层析。

非乙醇类的液体试样: 吸取1.0mL试样(假如浓度高、或颜色深, 需稀释一定体积后再取1.0mL)进行柱层析。

1.3.2 柱层析: 用10mL注射器作层析管, 内装3cm Amberlite-XAD-2大孔树脂, 上加1cm中性氧化铝。先用25mL70%乙醇洗柱, 弃去洗脱液, 再用25mL水洗柱, 弃去洗脱液, 精确加入1.0mL已处理好的试样溶液(见1.3.1), 用25mL水洗柱, 弃去洗脱液, 用25mL70%乙醇洗脱人参皂苷, 收集洗脱液于蒸发皿中, 置于60℃水浴挥干。以此作显色用。

1.3.3 显色: 在上述已挥干的蒸发皿中准确加入0.2mL5%香草醛冰乙酸溶液, 转动蒸发皿, 使残渣都溶解, 再加0.8mL高氯酸, 混匀后移入5mL带塞刻度离心管中, 60℃水浴上加热10min, 取出, 冰浴冷却后, 准确加入冰乙酸5.0mL, 摆匀后, 以1cm比色池于560nm波长处与标准管一起进行比色测定。

1.3.4 标准管: 吸取人参皂苷Re标准溶液(2.0mg/mL)100μL放蒸发皿中, 放在水浴挥干(低于60℃),

No. 20241537

或热风吹干(勿使过热)，以下操作从“1.3.2柱层析…”起，与试样相同。测定吸光度值。

1.4 计算：

$$X = \frac{A_1 \times C \times V \times 100 \times 1}{A_2 \times m \times 1000 \times 1000}$$

式中：

X—试样中总皂苷量(以人参皂苷Re计)，g/100g；

A₁—被测液的吸光度值；

A₂—标准液的吸光度值；

C—标准管人参皂苷Re的量，μg；

V—试样稀释体积，mL；

m—试样质量，g。

计算结果保留二位有效数字。

2 粗多糖的测定

2.1 原理：多糖经乙醇沉淀分离后，去除其他可溶性糖及杂质的干扰，糖与硫酸在沸水浴中加热脱水生成羟甲基呋喃甲醛(羟甲基糖醛)，再与蒽酮缩合成蓝绿色化合物，其呈色强度与溶液中糖的浓度成正比，在620nm波长下比色定量。

2.2 仪器

2.2.1 离心机：4000r/min。

2.2.2 离心管：50mL或具塞15mL。

2.2.3 分光光度计。

2.2.4 水浴锅。

2.2.5 旋涡混旋器

2.3 试剂

实验用水为双蒸水；所用试剂为分析纯级。

2.3.1 无水乙醇。

2.3.2 80% (V/V) 乙醇溶液。

2.3.3 80% (W/V) 硫酸。

2.3.4 葡萄糖标准液：准确称取干燥恒重的分析纯葡萄糖0.5000g，加水溶解，并定容至50mL，此溶液1mL含10mg葡萄糖，用前稀释100倍(0.1mg/mL)。

2.3.5 0.1% 蕤酮硫酸溶液 (W/V)：称取0.1g蒽酮置于烧杯中，缓慢加入100mL80%浓硫酸溶解。溶解后呈黄色透明溶液，现用现配。

2.4 测定步骤

2.4.1 样品处理：称取混合均匀的固体样品约1.0g于100mL容量瓶中，加水80mL左右，于沸水浴中加热1h，冷却至室温后补加水至刻度(V₁)，混匀后过滤，弃去初滤液，收集余下滤液备用。取50mL样品提取液置于100mL具塞锥形瓶中，冷却至60℃以下，加1mL10%淀粉酶液和0.5mL0.2M磷酸盐缓冲液，加塞，至50℃-60℃酶解1h，再加适量的糖化酶于60℃以下再水解60min后取出，于电炉上小心加热至沸，冷却，定容，过滤，取滤液沉淀粗多糖。

2.4.2 沉淀粗多糖：准确吸取以上所得滤液5.0mL(V₂)，置于50mL离心管中，加入无水乙醇20mL，混匀，于4℃冰箱4h以上，以4000r/min，离心5min，弃去上清液，残渣用80% (V/V) 乙醇溶液数毫升洗涤，离心后弃去上清液，反复操作3次。残渣用水溶解并定容至10mL(V₃)。

2.4.3 标准曲线的绘制：准确吸取葡萄糖标准液0、0.1、0.2、0.4、0.6、0.8、1.0mL于10mL具塞比色管中，加水至2.0mL，加入蒽酮试剂6mL充分混匀，在沸水浴中加热10min，取出在流水中冷却20min后，在625nm波长下，以试剂空白调零，测定各管的吸收值绘制曲线。

2.4.4 样品测定：准确吸取样品待测液2.0mL(V₄)，按标准曲线绘制步骤于625nm波长下测定吸光度值并求出样品含糖量。

2.5 结果计算

$$X = \frac{m_1 \times V_1 \times V_3}{m_2 \times V_2 \times V_4} \times 0.9 \times 100$$

式中：

X—样品中粗多糖含量(以葡萄糖计)，mg/100g；

m₁—样品测定液中葡萄糖的质量，mg；

No. 20241538

m_2 —样品质量, g;
 V_1 —样品提取液总体积, mL;
 V_2 —沉淀粗多糖所用样品提取液体积, mL;
 V_3 —粗多糖溶液体积, mL;
 V_4 —测定用样品液体积, mL;
 0.9—葡萄糖换算为粗多糖的系数。

3 黄芪甲苷的测定

3.1 试剂

- 3.1.1 甲醇: 分析纯。
- 3.1.2 氨水: 分析纯。
- 3.1.3 超纯水。
- 3.1.4 乙腈: 色谱纯。
- 3.1.5 提取溶液: 甲醇: 氨水=9: 1。

3.2 仪器

- 3.2.1 高效液相色谱仪, 蒸发光散射检测器。
- 3.2.2 超声波清洗器。

3.3 分析步骤

3.3.1 供试品溶液的制备: 取本品约2.0g, 精密称定于10mL容量瓶中, 加入提取液8mL, 超声处理1h, 加甲醇至刻度, 摆匀, 0.45μm滤膜过滤, 即得。

3.3.2 对照品溶液的制备: 精密称取黄芪甲苷对照品, 加甲醇制成每1mL含0.4mg的溶液。

3.3.3 液相参考条件

- 3.3.3.1 色谱柱: C₁₈柱, 4.6×250mm, 5μm。
- 3.3.3.2 柱温: 40℃。
- 3.3.3.3 流动相: 乙腈: 水=35: 65。
- 3.3.3.4 流速: 1.0mL/min。
- 3.3.3.5 进样量: 10μL。

3.3.4 标准曲线制备: 分别配制0.04、0.08、0.16、0.24、0.32、0.4mg/mL的黄芪甲苷标准溶液, 在给定的仪器条件下进行液相色谱分析, 以进样质量(μg)的对数值为横坐标, 峰面积的对数值为纵坐标, 绘制标准曲线。

3.3.5 色谱分析: 取10μL标准溶液及试样溶液进入色谱仪中, 以保留时间定性, 以试样峰面积与标准比较定量。

3.3.6 结果计算

$$X = \frac{C_{\text{样}} \times V_1}{V_2 \times W \times 1000}$$

式中:

X —试样中黄芪甲苷的含量, mg/g;
 $C_{\text{样}}$ —由标准曲线求得的提取液中黄芪甲苷的浓度, μg;
 V_1 —一定容体积, mL;
 V_2 —进样体积, mL;
 W —称样量, g。

计算结果保留3位有效数字。

【装量或重量差异指标/净含量及允许负偏差指标】 应符合《中华人民共和国药典》中“制剂通则”项下“片剂”的规定。

【原辅料质量要求】

1. 枸杞子提取物

| 项 目 | 指 标 | No. 20241539 |
|-----|---|--------------|
| 来源 | 枸杞子 (Lycium barbarum L.) | |
| | 经前处理、提取(20倍量水煮沸提取2次, 每次1h)、浓缩、干燥(-0.06~-0.08MP) | |

| | |
|-----------------|---------------------------------------|
| 制法 | a, 70~80°C)、粉碎、过筛、包装等工艺 制成 |
| 得率, % | 约25 |
| 感官要求 | 棕黄色粉末, 具有本品特有的气味和滋 味, 无异味, 无肉眼可见杂质 |
| 多糖, % | ≥8 |
| 粒度 | 80目 |
| 水分, % | ≤5 |
| 灰分, % | ≤5 |
| 铅(以Pb计), mg/kg | ≤2.0 |
| 总砷(以As计), mg/kg | ≤1.0 |
| 总汞(以Hg计), mg/kg | ≤0.3 |
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g |

2. 黄芪提取物

| 项 目 | 指 标 |
|-----------------|---|
| 来源 | 黄芪(豆科植物蒙古黄芪 <i>Astragalus membranaceus</i> (Fisch.) Bge. var. <i>mongolicus</i> (Bge.) Hsiao或膜荚黄芪 <i>Astragalus membranaceus</i> (Fisch.) Bge.) |
| 制法 | 经前处理、提取(12倍量水煮沸提取3次, 每次1h)、浓缩、干燥(-0.06~-0.08MPa, 70~80°C)、粉碎、过筛、包装等工艺制成。 |
| 得率, % | 约20 |
| 感官要求 | 棕黄色粉末, 具有本品特有的气味和滋味, 无异味, 无肉眼可见杂质 |
| 黄芪多糖, % | ≥16 |
| 粒度 | 80目 |
| 水分, % | ≤5 |
| 灰分, % | ≤5 |
| 铅(以Pb计), mg/kg | ≤2.0 |
| 总砷(以As计), mg/kg | ≤1.0 |
| 总汞(以Hg计), mg/kg | ≤0.3 |
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g |

3. 黄精提取物

| 项 目 | 指 标 |
|-------|---|
| 来源 | 黄精(百合科植物滇黄精 <i>Polygonatum kingianum</i> Coll. et Hemsl.、黄精 <i>Polygonatum sibiricum</i> Red. 或多花黄精 <i>Polygonatum cyrtomema</i> Hua) |
| 制法 | 经前处理、提取(10倍量水煮沸提取3次, 每次1h)、浓缩、干燥(-0.06~-0.08MPa, 70~80°C)、粉碎、过筛、包装等工艺 制成 |
| 得率, % | 约25 |
| 感官要求 | 棕黄色粉末, 具有本品特有的气味和滋 味, 无异味, 无肉眼可见杂质 |
| 多糖, % | ≥16 |
| 粒度 | 80目 |
| 水分, % | ≤5 |
| 灰分, % | ≤5 |

No. 20241540

| | |
|-----------------|--------|
| 铅(以Pb计), mg/kg | ≤2.0 |
| 总砷(以As计), mg/kg | ≤1.0 |
| 总汞(以Hg计), mg/kg | ≤0.3 |
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g |

4. 蜂王浆冻干粉: 应符合GB/T 21532《蜂王浆冻干粉》的规定。

5. 黄芪(经辐照): 应符合《中华人民共和国药典》的规定。

6. 黄精(经辐照): 应符合《中华人民共和国药典》的规定。

7. 破壁灵芝孢子粉(经辐照)

| 项 目 | 指 标 |
|-----------------|--|
| 来源 | 灵芝(<i>Ganoderma lucidum</i> (Curtis) P. Karst) 孢子 |
| 制法 | 经过筛、除杂、真空干燥(-0.06~-0.08MPa)、低温破壁(超细粉碎30~50min)、辐照灭菌(⁶⁰ Co, 6kGy)、包装等工艺制成 |
| 破壁率, % | ≥98 |
| 感官要求 | 棕褐色粉状, 具有本品特有的气味和滋味, 无异味, 无肉眼可见杂质 |
| 多糖, % | ≥2.0 |
| 三萜, % | ≥2.0 |
| 水分, % | ≤6.0 |
| 灰分, % | ≤3.0 |
| 铅(以Pb计), mg/kg | ≤2.0 |
| 总砷(以As计), mg/kg | ≤1.0 |
| 总汞(以Hg计), mg/kg | ≤0.3 |
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g |

8. 枸杞子(经辐照): 应符合《中华人民共和国药典》的规定。

9. 人参提取物

| 项 目 | 指 标 |
|-----------------|--|
| 来源 | 人参(<i>Panax ginseng</i> C. A. Mey.) |
| 制法 | 经前处理、提取(10倍量水煮沸提取2次, 每次2h)、浓缩、干燥(-0.06~-0.08MPa, 70~80℃)、粉碎、过筛、包装等工艺制成 |
| 得率, % | 约20 |
| 感官要求 | 黄色粉末, 具有本品特有的气味和滋味, 无异味, 无肉眼可见杂质 |
| 人参皂苷, % | ≥4 |
| 粒度 | 80目 |
| 水分, % | ≤5 |
| 灰分, % | ≤5 |
| 铅(以Pb计), mg/kg | ≤2.0 |
| 总砷(以As计), mg/kg | ≤1.0 |
| 总汞(以Hg计), mg/kg | ≤0.3 |
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g |

No. 20241541

10. 三七提取物

| 项 目 | 指 标 |
|------------------|---|
| 来源 | 三七 (Panax notoginseng (Burk.) F. H. Chen) |
| 制法 | 经前处理、提取 (10倍量水煮沸提取3次，每次1h)、浓缩、干燥 (-0.06~-0.08Mpa, 70~80℃)、粉碎、过筛、包装等工艺制成 |
| 得率, % | 16.67 |
| 感官要求 | 黄色粉末，具有本品特有的气味和滋味，无异味，无肉眼可见杂质 |
| 总皂苷, % | ≥8 |
| 粒度 | 80目 |
| 水分, % | ≤5 |
| 灰分, % | ≤5 |
| 铅 (以Pb计), mg/kg | ≤2.0 |
| 总砷 (以As计), mg/kg | ≤1.0 |
| 总汞 (以Hg计), mg/kg | ≤0.3 |
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g |

11. 三七 (经辐照)：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

12. 人参 (经辐照)：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

13. 微晶纤维素：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

14. 胃溶型包衣粉 (普鲁兰多糖、水溶性淀粉、羟丙甲纤维素)

| 项 目 | 指 标 |
|--------------|---------------------------------------|
| 来源 | 普鲁兰多糖、水溶性淀粉、羟丙甲纤维素 |
| 制法 | 经称量、预混、精混、筛分、终混、包装等工艺制成 |
| 感官要求 | 透明白色，色泽均匀的颗粒或粉末；具有本品特有的滋、气味；无肉眼可见外来杂质 |
| 干燥失重, % | ≤10 |
| 炽灼残渣, % | ≤5 |
| 重金属, mg/kg | ≤20 |
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g |

15. 羧甲基纤维素钠：应符合GB 1886.232《食品安全国家标准 食品添加剂 羧甲基纤维素钠》的规定。

16. 硬脂酸镁：应符合《中华人民共和国药典》的规定。