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G20200650

## 昂立<sup>®</sup>蜂胶软胶囊

【原料】 蜂胶提取物

【辅料】 聚乙二醇400、明胶、纯化水、甘油、山梨糖醇

【生产工艺】 本品经称量、混合、压丸、干燥、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, 干燥剂应符合YBB00122005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	囊皮呈无色透明,内容物呈褐色到黑褐色
滋味、气味	味苦带涩,有特殊蜂胶气味
性状	椭圆形软胶囊,完整光洁,无破裂; 内容物为具有一定粘度的液体
杂质	无正常视力可见外来异物

#### 【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,%	≤5.0	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

【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
金黄色葡萄球菌	≪0/25g	GB 4789.10
沙门氏菌	≤0/25g	GB 4789.4

#### 【功效成分含量测定】 应符合表4的规定。

表4 功效成分含量测定

项 目	指 标	检测方法
总黄酮(以芦丁计), g/100g	≥6	1 总黄酮的测定

- 1 总黄酮的测定(来源于《保健食品检验与评价技术规范》(2003年版))
- 1.1 试剂
- 1.1.1 聚酰胺粉
- 1.1.2 芦丁标准溶液: 称取5.0mg芦丁,加甲醇溶解并定容至100mL,即得50μg/mL。
- 1.1.3 乙醇:分析纯。
- 1.1.4 甲醇:分析纯。
- 1.2 分析步骤
- 1.2.1 试样处理: 称取一定量的试样,加乙醇定容至25mL,摇匀后,超声提取20min,放置,吸取上清液1.0mL,于蒸发皿中,加1g聚酰胺粉吸附,于水浴上挥去乙醇,然后转入层析柱。先用20mL苯洗,苯液弃去,然后用甲醇洗脱黄酮,定容至25mL。此液于波长360nm测定吸收值。同时以芦丁为标准品,测定标准曲线,求回归方程,计算试样中总黄酮含量。
- 1.2.2 芦丁标准曲线:吸取芦丁标准溶液0、1.0、2.0、3.0、4.0、5.0mL于10mL比色管中,加甲醇至刻度,摇匀,于波长360nm比色。求回归方程,计算试样中总黄酮含量。
- 1.3 计算和结果表示:

$$X = \frac{A \times V_2 \times 100}{V_1 \times M \times 1000}$$

式中:

X——试样中总黄酮的含量, mg/100g;

A—由标准曲线算得被测液中黄酮量, μg;

M——试样质量, g;

 $V_1$ —测定用试样体积,mL;

V<sub>2</sub>——试样定容总体积, mL。

计算结果保留二位有效数字。

【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"胶囊剂"的规定。

### 【原辅料质量要求】

- 1. 蜂胶提取物:应符合GB/T 24283《蜂胶》的规定。
- 2. 聚乙二醇400: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 3. 明胶: 应符合GB 6783《食品安全国家标准 食品添加剂 明胶》的规定。
- 4. 纯化水:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 5. 甘油:应符合《中华人民共和国药典》的规定。

6. 山梨糖醇: 应符合GB 1886.187《食品安全国家标准 食品添加剂 山梨糖醇和山梨糖醇液》的规定。