

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G20150972

健博尔牌人参淫羊藿软胶囊

【原料】 刺五加提取物、人参提取物、淫羊藿提取物

【辅料】 大豆油、明胶、纯化水、甘油、蜂蜡、棕氧化铁

【生产工艺】 本品经辐照灭菌 (^{60}Co , 6KGy) 、过筛、混合、均质、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】 塑料瓶应符合YBB00102002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	囊皮呈棕色至棕褐色，内容物呈浅棕色
滋味、气味	具本品特有的滋味、气味，味苦，无异味
性状	软胶囊，完整光洁，无粘连；内容物为油状物
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，%	$\leqslant 5.0$	GB 5009. 4
崩解时限，min	$\leqslant 30$	《中华人民共和国药典》
酸价，mgKOH/g	$\leqslant 5.0$	GB 5009. 229
过氧化值，g/100g	$\leqslant 0.25$	GB 5009. 227
铅（以Pb计），mg/kg	$\leqslant 2.0$	GB 5009. 12
总砷(以As计)，mg/kg	$\leqslant 1.0$	GB 5009. 11
总汞(以Hg计)，mg/kg	$\leqslant 0.3$	GB 5009. 17

六六六, mg/kg	≤ 0.1	GB/T 5009. 19
滴滴涕, mg/kg	≤ 0.1	GB/T 5009. 19
黄曲霉毒素B ₁ , $\mu\text{g}/\text{kg}$	≤ 10	GB 5009. 22

【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	$\leq 0/25\text{g}$	GB 4789. 4
金黄色葡萄球菌	$\leq 0/25\text{g}$	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	≥ 0.90	1 总皂苷的测定

1 总皂苷的测定（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 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1.000g左右的试样(根据试样含人参量定), 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3cmAmberlite-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，摇匀后，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℃），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：

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

A₁—试样中总皂苷含量（以人参皂苷Re计），g/100g；
式中：

V—试样稀释体积，mL；

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；

m—试样质量，g。

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. 刺五加提取物：

项目	指 标
来源	刺五加 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经提取（分别10、6倍量65%乙醇75~85℃提取2次，每次2h）、浓缩、喷雾干燥（进口温度140~190℃，出口温度70~80℃）等主要工艺加工制成
提取得率，%	10
感官要求	棕色粉末，具本品特有气味
粒度，目	80
刺五加总苷（B+E），%	≥0.5
水分，%	≤5
灰分，%	≤8
六六六，ppm	≤0.1
滴滴涕，ppm	≤0.1
重金属（以Pb计），mg/kg	≤10
菌落总数，CFU/g	≤30000
大肠菌群，MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母，CFU/g	≤50
金黄色葡萄球菌	≤0/25g
沙门氏菌	≤0/25g

2. 人参提取物：

项目	指 标
----	-----

来源	人参 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经提取（分别10、8倍量50%乙醇75~85℃提取2次，每次2小时）、浓缩、喷雾干燥（进口温度140~190℃，出口温度70~80℃）等主要工艺加工制成
提取得率，%	14
感官要求	棕黄色粉末，具本品特有的气味
粒度，目	80
总皂苷（以人参皂苷Re计），%	≥8
水分，%	≤5
灰分，%	≤8
六六六，ppm	≤0.1
滴滴涕，ppm	≤0.1
重金属（以Pb计），mg/kg	≤10
菌落总数，CFU/g	≤30000
大肠菌群，MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母，CFU/g	≤50
金黄色葡萄球菌	≤0/25g
沙门氏菌	≤0/25g

3. 淫羊藿提取物：

项目	指标
来源	淫羊藿 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经提取（分别10、6倍量水煎煮2次，每次2h）、浓缩、喷雾干燥（进口温度140~190℃，出口温度70~80℃）制得
提取得率，%	10
感官要求	黄棕色粉末，具本品特有的气味
粒度，目	80
淫羊藿苷，%	≥5
水分，%	≤5
灰分，%	≤5
六六六，ppm	≤0.1
滴滴涕，ppm	≤0.1
重金属（以Pb计），mg/kg	≤10
菌落总数，CFU/g	≤30000
大肠菌群，MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母，CFU/g	≤50
金黄色葡萄球菌	≤0/25g
沙门氏菌	≤0/25g

4. 大豆油：应符合GB/T 1535 《大豆油》的规定。
5. 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。
6. 纯化水：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
7. 甘油：应符合GB 29950 《食品安全国家标准 食品添加剂 甘油》的规定。
8. 蜂蜡：符合GB/T 24314 《蜂蜡》的规定。
9. 棕氧化铁：符合《中华人民共和国药典》的规定。

