

## 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G20120596

## 北奇神牌红景天马鹿茸人参酒

【原料】 红景天、黄芪、枸杞子、马鹿茸、人参、陈皮、白酒

【辅料】 纯化水

【生产工艺】 本品经提取（加70%乙醇浸泡24h后回流提取2次，每次8倍量3h）、浓缩、勾兑、过滤、灌装、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】 玻璃容器应符合BB/T 0029的规定；瓶盖应符合BB/T 0034的规定；垫片应符合GB 4806.7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	浅黄色
滋味、气味	具本品固有的滋味、气味
状态	澄清液体，允许有少许沉淀，无肉眼可见的外来杂质

【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
酒精度，%（20℃，V/V）	35±1.0	GB 5009.225
总固体，g/100mL	≥12.50	《中华人民共和国药典》
甲醇，g/100mL	≤0.04	GB 5009.266
铅（以Pb计），mg/L	≤0.5	GB 5009.12

总砷(以As计), mg/L	≤0.3	GB 5009.11
总汞(以Hg计), mg/L	≤0.3	GB 5009.17
锰(以Mn计), mg/L	≤1.0	GB/T 5009.48
六六六, mg/L	≤0.1	GB/T 5009.19
滴滴涕, mg/L	≤0.1	GB/T 5009.19
氰化物(以HCN计), mg/L	≤8.0	GB 5009.36

【标志性成分含量测定】应符合表3的规定。

表3 标志性成分含量测定

项 目	指 标	检测方法
红景天苷, mg/100mL	≥5.11	1 红景天苷的测定
总皂苷(以人参皂苷Re计), mg/100mL	≥11.5	2 总皂苷的测定

## 1 红景天苷的测定(来源于《保健食品检验与评价技术规范》(2003年版))

### 1.1 范围

本方法规定了保健食品中红景天苷的测定方法。

本方法适用于以红景天为主要原料的保健食品中红景天苷的测定。

本方法的检出限: 0.02μg。

本方法的线性范围: 0.01~0.50μg/mL。

### 1.2 原理: 将混匀的试样使用甲醇进行提取, 根据高效液相色谱紫外检测器定性定量检测。

### 1.3 试剂

除非另有说明, 在分析中仅使用双蒸水。

#### 1.3.1 乙酸钠: 分析纯。

#### 1.3.2 甲醇: 优级纯。

#### 1.3.3 石油醚: 分析纯。

#### 1.3.4 红景天苷标准溶液: 准确称量红景天苷标准品0.0200g, 加入甲醇溶解并定容至10mL。此溶液每mL含2.0mg红景天苷。

### 1.4 仪器

#### 1.4.1 高效液相色谱仪: 附紫外检测器(UV)。

#### 1.4.2 超声波清洗器。

#### 1.4.3 离心机。

### 1.5 分析步骤

#### 1.5.1 试样处理: 准确量取摇匀后的液体试样20mL于50mL容量瓶中, 先加入25mL甲醇, 超声10min后用甲醇定容至刻度, 混匀, 经0.45μm滤膜过滤后供液相色谱分析用。

#### 1.5.2 液相色谱参考条件

##### 1.5.2.1 色谱柱: C<sub>18</sub>柱, 4.6×250mm, 5μm。

##### 1.5.2.2 柱温: 室温。

##### 1.5.2.3 紫外检测器: 检测波长215nm。

##### 1.5.2.4 流动相: 甲醇:0.02mol/L乙酸钠溶液=9:91。

##### 1.5.2.5 流速: 1.0mL/min。

1.5.2.6 进样量：10 $\mu$ L。

1.5.2.7 色谱分析：取10 $\mu$ L标准溶液及试样溶液注入色谱仪中，以保留时间定性，以试样峰高或峰面积与标准比较定量。

1.5.3 标准曲线制备：分别配制浓度为0.0、0.01、0.02、0.05、0.20、0.50 $\mu$ g/mL红景天苷标准溶液，在给定的仪器条件下进行液相色谱分析，以峰高或峰面积对浓度作标准曲线。

1.5.4 结果计算

$$X = \frac{h_1 \times C \times V}{h_2 \times m \times 1000}$$

式中：

X—试样中红景天苷的含量，mg/g；

$h_1$ —试样峰高或峰面积；

C—标准溶液浓度， $\mu$ g/mL；

V—试样定容体积，mL；

$h_2$ —标准溶液峰高或峰面积；

m—试样质量，g。

计算结果保留三位有效数字。

1.6 技术参数

1.6.1 准确度：方法的回收率在91.7~98.6%之间。

1.6.2 允许差：在重复性条件下获得的2次独立测定结果的绝对差值不得超过算术平均值的 $\pm 10\%$ 。

## 2 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））

2.1 试剂

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

2.1.2 正丁醇：分析纯。

2.1.3 乙醇：分析纯。

2.1.4 中性氧化铝：层析用，100~200目。

2.1.5 人参皂苷Re：购自中国食品药品检定研究院。

2.1.6 香草醛溶液：称取5g香草醛，加冰乙酸溶解并定容至100mL。

2.1.7 高氯酸：分析纯

2.1.8 冰乙酸：分析纯

2.1.9 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。

2.2 仪器

2.2.1 比色计

2.2.2 层析柱

2.3 实验步骤

2.3.1 试样处理：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。

2.3.2 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2.3.1），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 $^{\circ}$ C水浴挥干。以此作显色用。

2.3.3 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 $^{\circ}$ C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。

2.3.4 标准管：吸取人参皂苷Re标准溶液（2.0mg/mL）100 $\mu$ L放蒸发皿中，放在水浴挥干（低于60 $^{\circ}$ C），

或热风吹干（勿使过热），以下操作从“2.3.2柱层析…”起，与试样相同。测定吸光度值。

#### 2.4 计算：

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

式中：

X—试样中总皂苷含量（以人参皂苷Re计），g/100g；

A<sub>1</sub>—被测液的吸光度值；

A<sub>2</sub>—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。

#### 【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“酒剂”的规定。

#### 【原辅料质量要求】

1. 红景天、黄芪、枸杞子、鹿茸、人参、陈皮、纯化水：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
  2. 白酒：应符合 GB/T 10781.2《清香型白酒》的规定。
-