

国家市场监督管理总局国产保健食品 注册证书

| | | | |
|-------|---|------|-------------|
| 产品名称 | 完美牌红景天西洋参灵芝胶囊 | | |
| 注册人 | 完美（中国）有限公司 | | |
| 注册人地址 | 中山市石岐区孙文东路28号完美金鹰广场办公楼3-15层 | | |
| 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G20110618 | 有效期至 | 2024年09月11日 |
| 附件 | 附1 产品说明书、附2 产品技术要求 | | |
| 备注 | 2022年10月12日，批准该产品注册人地址“广东省中山市石岐区东明北路（民营科技园）”变更为“中山市石岐区孙文东路28号完美金鹰广场办公楼3-15层”。 | | |



国家市场监督管理总局
保健食品产品说明书

国食健注G20110618

完美牌红景天西洋参灵芝胶囊

【原料】红景天提取物、西洋参提取物、灵芝提取物、葡萄籽提取物

【辅料】糊精、硬脂酸镁

【标志性成分及含量】每100g含：总皂昔 1.2g、原花青素 6.0g

【适宜人群】中老年人

【不适宜人群】少年儿童、孕妇、乳母

【保健功能】抗氧化

【食用量及食用方法】每日2次，每次2粒，口服

【规格】0.4g/粒

【贮藏方法】贮存于阴凉干燥处

【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

国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20110618

完美牌红景天西洋参灵芝胶囊

【原料】红景天提取物、西洋参提取物、灵芝提取物、葡萄籽提取物

【辅料】糊精、硬脂酸镁

【生产工艺】本品经过筛、混合、装囊、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 | 内容物呈浅灰褐色或棕褐色 |
| 滋 味、气 味 | 味微苦，具本品特有气味 |
| 状 态 | 硬胶囊，外观整洁，无粘结、无吸潮、破裂等现象；内容物为粉末，有少量颗粒，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 |
|-----------------|------|--------------|
| 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 |
| 水 分， % | ≤9.0 | GB 5009.3 |
| 灰 分， % | ≤6.0 | GB 5009.4 |
| 崩解时限， min | ≤30 | 《中华人民共和国药典》 |
| 六六六， mg/kg | ≤0.2 | GB/T 5009.19 |
| 滴滴涕， mg/kg | ≤0.2 | GB/T 5009.19 |

【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 |

【标志性成分指标】 应符合表4 的规定。

表4 标志性成分指标

| 项 目 | 指标(每 100g) | 检测方法 |
|----------------|----------------|-----------|
| 总皂苷 (以人参皂苷Re计) | ≥1. 2 g | 1 总皂苷的测定 |
| 原花青素 | ≥6. 0 g | 2 原花青素的测定 |

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，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：

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

式中：

X—试样中总皂苷含量（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 原花青素的测定（来源于《保健食品检验与评价技术规范》（2003年版））

2.1 范围

本方法规定了保健食品中原花青素的测定方法。

本方法适用于保健食品中原花青素的含量测定。

本方法最低检出量为3 μg，最低检出浓度为3 μg/mL。

本方法最佳线性范围：3～150 μg/mL。

2.2 原理：原花青素是含有儿茶素和表儿茶素单元的聚合物。原花青素本身无色，但经过用热酸处理后，可以生成深红色的花青素离子。本法用分光光度法测定原花青素在水解过程中生成的花青素离子。计算试样中原花青素含量。

2.3 试剂

2.3.1 甲醇：分析纯。

2.3.2 正丁醇：分析纯。

2.3.3 盐酸：分析纯。

2.3.4 硫酸铁铵：NH₄Fe(SO₄)₂·12H₂O溶液：用浓度为2mol/L盐酸配成2%（w/v）的溶液。

2.3.5 原花青素标准品：葡萄籽提取物，纯度95%。

2.4 仪器

2.4.1 分光光度计。

2.4.2 回流装置。

2.5 分析步骤

2.5.1 试样的制备

2.5.1.1 片剂：取20片试样，研磨成粉状。

2.5.1.2 胶囊：挤出20粒胶囊内容物，研磨或搅拌均匀，如内容物含油，应将内容物尽可能挤出。

2.5.1.3 口服液：摇匀后取样。

2.5.2 提取

2.5.2.1 粉状试样：称取50~100mg试样，置于50mL容量瓶中，加入30mL甲醇，超声处理20min，放冷至室温后，加甲醇至刻度，摇匀，离心或放置至澄清后取上清液备用。

2.5.2.2 含油试样：称取50mg试样，置于小烧杯中，用20mL甲醇分数次搅拌，将原花青素洗入50mL容量瓶中，直至甲醇提取液无色，加甲醇至刻度，摇匀。

2.5.2.3 口服液：吸取适量样液（取样量不超过1mL），置于50mL容量瓶中，加甲醇至刻度，摇匀。

2.5.3 测定

2.5.3.1 标准曲线：称取原花青素标准品10.0mg溶于10mL甲醇中，吸取该溶液0、0.1、0.25、0.5、1.0、1.5mL，置于10mL容量瓶中，加甲醇至刻度，摇匀。各取1mL测定。与试样测定方法相同。

2.5.3.2 试样测定：将正丁醇与盐酸按95:5的体积比混合后，取出6mL置于具塞锥瓶中，再加入0.2mL硫酸铁铵溶液和1mL试样溶液，混匀，置沸水浴回流，精确加热40min后，立即置冰水中冷却，在加热完毕15min后，于546nm波长处测吸光度，由标准曲线计算试样中原花青素的含量。显色在1小时内稳定。

2.6 分析结果表述：试样中原花青素测定结果按（1）式计算。

2.6.1 计算:

$$X (\%) = \frac{m_1 \times v \times 1000}{m \times 1000 \times 1000} \times 100 \dots \dots \dots \quad (1)$$

式中：

X—试样中原花青素的百分含量, g/100g;

m_1 —反应混合物中原花青素的量, μg ;

V —待测样液的总体积, mL;

m—试样的质量, mg。

2.6.2 结果表示：计算结果保留三位有效数字。

2.7 技术参数

2.7.1 相对标准偏差: $< 10\%$ 。

2. 7. 2 回收率: 84. 6~94. 4%。

【装量或重量差异指

应附有《中华人民共和国药典》规定的原辅料质量要

| 项 目 | | 指 标 |
|-------------|--|--|
| 来源 | | 红景天 |
| 制法 | | 经提取（70~80%乙醇80±5℃提取2次，第1次10倍量2h，第2次8倍量1.5h）、浓缩、喷雾干燥（进风温度185~195℃，出风温度105~125℃）、过筛、包装等主要工艺制成。 |
| 提取率（或得率）， % | | 约20 |
| 感官要求 | | 黄棕色或黄褐色粉末，气微，味苦 |
| 红景天苷， % | | ≥1.0 |
| 水分， % | | ≤5.0 |

| | |
|-----------------|-----------|
| 灰分, % | ≤5.0 |
| 粒度 | 100%通过60目 |
| 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 |
| 六六六, mg/kg | ≤0.2 |
| 滴滴涕, mg/kg | ≤0.2 |
| 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. 西洋参提取物

| 项 目 | 指 标 |
|-----------------|--|
| 来源 | 西洋参 |
| 制法 | 经提取(70%乙醇80±5℃提取2次, 第1次10倍量2h, 第2次8倍量1.5h)、浓缩、喷雾干燥(进风温度185~195℃, 出风温度105~125℃)、过筛、包装等主要工艺制成。 |
| 提取率(或得率), % | 约20 |
| 感官要求 | 浅黄褐色粉末, 气微, 味苦 |
| 总皂苷, % | ≥10.0 |
| 水分, % | ≤5.0 |
| 灰分, % | ≤8.0 |
| 粒度 | 100%通过60目 |
| 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 |
| 六六六, mg/kg | ≤0.2 |
| 滴滴涕, mg/kg | ≤0.2 |
| 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. 灵芝提取物

| 项 目 | 指 标 |
|-----------------|--|
| 来源 | 灵芝 |
| 制法 | 经提取(水煎煮2次, 第1次10倍量2h, 第2次8倍量1.5h)、浓缩、醇沉、浓缩、真空干燥(70~85℃)、粉碎、过筛、包装等主要工艺制成。 |
| 提取率(或得率), % | 约6 |
| 感官要求 | 棕黄色粉末, 气微, 味苦 |
| 多糖(以葡萄糖计), % | ≥10.0 |
| 水分, % | ≤7.0 |
| 灰分, % | ≤8.0 |
| 粒度 | 100%通过60目 |
| 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 |

| | |
|--------------|--------|
| 六六六, mg/kg | ≤0.2 |
| 滴滴涕, mg/kg | ≤0.2 |
| 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. 葡萄籽提取物

| 项 目 | 指 标 |
|-----------------|--|
| 来源 | 葡萄籽 |
| 制法 | 经提取（70%乙醇80±5℃提取2次，第1次7倍量2h，第2次6倍量1h）、浓缩、柱层析（大孔吸附树脂（苯乙烯和二乙烯苯聚合物材质），洗脱过程为： ①用去离子水冲洗，上进下排，至水洗流出液澄清即可，水洗液弃去；②35%乙醇洗脱，用量为1.25倍树脂床体积，当流出液变深时，开始收集；③95%乙醇洗脱，用量为1倍树脂床体积，继续收集洗脱液； ④水洗至无醇味，结束接收）、浓缩、喷雾干燥（进风温度185~195℃，出风温度105~125℃）、过筛、包装等主要工艺制成。 |
| 提取率（或得率）， % | 约5 |
| 感官要求 | 紫红色粉末，气微，味涩 |
| 原花青素, % | ≥80.0 |
| 水分, % | ≤5.0 |
| 灰分, % | ≤5.0 |
| 粒度 | 100%通过60目 |
| 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 |
| 六六六, mg/kg | ≤0.2 |
| 滴滴涕, mg/kg | ≤0.2 |
| 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 |

5. 糊精：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

6. 硬脂酸镁：应符合GB 1886.91《食品安全国家标准 食品添加剂 硬脂酸镁》的规定。