

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G20100535

优尚邦牌洋参枸杞胶囊

【原料】 刺五加提取物、枸杞子提取物、牡蛎、西洋参提取物

【辅料】 玉米淀粉、硬脂酸镁

【生产工艺】 本品经粉碎、混合、装囊、包装、辐照灭菌 (^{60}Co , 6kGy) 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	内容物呈黄棕色
滋味、气味	具本品正常的滋味、气味，无异味，无异臭
性状	硬胶囊，整洁，不得有黏结、变形、囊壳破裂现象；内容物为均匀粉末
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
水分，%	≤ 9	GB 5009.3
灰分，%	≤ 20	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
镉(以Cd计), mg/kg	≤0.1	GB/T 5009.15
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
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	≥1.8	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: 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，摇匀，放置，吸取上清液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：

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

式中：

X—试样中总皂苷含量（以人参皂苷Re计），g/100g；

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。

【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	五加科植物刺五加Acanthopanax senticosus (Rupr. Maxi m.) Harms的干燥根及根茎 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经提取(7~8倍量水回流提取3次，分别2h、1h、1h)、离心、浓缩、喷雾干燥(进风温度120±5℃，出风温度80±2℃)、粉碎、过筛、混合等工艺制成
提取率，%	10
感官要求	棕黄或棕色、具有特有的滋气味的粉末
皂苷，%	≥0.8
目数	80目
水分，%	≤5.0
灰分，%	≤5.0
六六六，mg/kg	≤0.2
滴滴涕，mg/kg	≤0.1
铅(以Pb计)，mg/kg	≤0.3

总砷(以As计), mg/kg	≤0.5
总汞(以Hg计), mg/kg	≤0.1
菌落总数, CFU/g	≤1000
大肠杆菌, CFU/g	≤40
霉菌, CFU/g	≤50
酵母, CFU/g	≤50
沙门氏菌	不得检出
志贺氏菌	不得检出
金黄色葡萄球菌	不得检出
溶血性链球菌	不得检出

2. 枸杞子提取物:

项 目	指 标
来源	茄科植物宁夏枸杞 <i>Lycium barbarum</i> L. 的果实 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经提取(7~8倍量水回流提取3次, 分别2h、1h、1h)、离心、浓缩、喷雾干燥(进风温度120+5℃, 出风温度80±2℃)、粉碎、过筛、混合等工艺制成
提取率, %	约8
感官要求	棕色、具有特有的滋气味的粉末
枸杞多糖, %	≥30
目数	80目
水分, %	≤5.0
灰分, %	≤5.0
六六六, mg/kg	≤0.2
滴滴涕, mg/kg	≤0.1
铅(以Pb计), mg/kg	≤0.3
总砷(以As计), mg/kg	≤0.5
总汞(以Hg计), mg/kg	≤0.1
菌落总数, CFU/g	≤1000
大肠杆菌, CFU/g	≤40
霉菌, CFU/g	≤25
酵母, CFU/g	≤25
沙门氏菌	不得检出
志贺氏菌	不得检出
金黄色葡萄球菌	不得检出
溶血性链球菌	不得检出

3. 牡蛎: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。

4. 西洋参提取物:

项 目	指 标
来源	五加科植物西洋参 <i>Panax quinque folium</i> L. 的干燥根 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经提取(分别5、4、4倍量75%乙醇回流提取3次, 每次1h)、浓缩、喷雾干燥(进风温度120+5℃, 出风温度80±2℃)、粉碎、过筛、混合等工艺制成

提取率, %	约4%
感官要求	棕色、具有特有的滋气味的粉末
总皂苷, %	≥80%
目数	80目
水分, %	≤5. 0
灰分, %	≤5. 0
六六六, mg/kg	≤0. 1
滴滴涕, mg/kg	≤0. 1
铅(以Pb计), mg/kg	≤0. 3
总砷(以As计), mg/kg	≤0. 5
总汞(以Hg计), mg/kg	≤0. 1
菌落总数, CFU/g	≤1000
大肠杆菌, CFU/g	≤40
霉菌, CFU/g	≤25
酵母, CFU/g	≤25
沙门氏菌	不得检出
志贺氏菌	不得检出
金黄色葡萄球菌	不得检出
溶血性链球菌	不得检出

5. 硬脂酸镁: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。

6. 玉米淀粉: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
