国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20050930

月兔春牌西洋参维E锌胶囊

【原料】 西洋参、维生素E粉 (dl-α-醋酸生育酚、辛烯基琥珀酸淀粉钠)、葡萄糖酸锌

【辅料】无

【生产工艺】 本品经粉碎、混合、微波灭菌(2450MHz, 15sec)、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】 药用PVC硬片应符合GB 5663的规定,药用铝箔应符合GB 12 255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	内容物呈浅黄色
滋味、气味	味苦,无异味及霉味
状态	硬胶囊,内容物为粉末,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
锌(以Zn计), mg/100g	1308.75~21 81.25	GB 5009.14
维生素E, g/100g	5. 12~11. 52	《中华人民共和国药典》
水分,%	€8.0	GB 5009.3
灰分,%	€8.0	GB 5009.4
崩解时限,min	≤ 30.0	《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

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	≥2.41	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,摇匀,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°C),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一试样中总皂苷含量(以人参皂苷Re计), g/100g;

A₁一被测液的吸光度值;

A2一标准液的吸光度值;

C一标准管人参皂苷Re的量, µg;

V一试样稀释体积, 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. 西洋参:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 2. 维生素E粉 (dl-α-醋酸生育酚、辛烯基琥珀酸淀粉钠)

项目	指 标
来源	dl-α-醋酸生育酚、辛烯基琥珀酸淀粉钠
制法	经溶解、混合乳化、喷雾干燥(进风温度170~21 2℃,出风温度80~110℃)、混合、过筛等主要工 艺制成。
感官要求	浅黄色或白色粉末,具本品特有的滋味、气味
维生素E, %	≥50
粒度	100目
水分,%	€3.0
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
菌落总数, CFU/g	€30000
大肠菌群, MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母, CFU/g	≤50
沙门氏菌	≤0/25g
金黄色葡萄球菌	≤0/25g

- 3. 葡萄糖酸锌:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 4. 药用明胶硬胶囊: 应符合GB 13731《药用明胶硬胶囊》的规定。