

国家食品药品监督管理总局

保健食品产品技术要求

BJG20080569

同仁堂牌氨基酸香杞口服液

tongrentangpaianjisuanxiangqikoufuye

【配方】 赖氨酸盐酸盐、天门冬氨酸、亮氨酸、异亮氨酸、缬氨酸、精氨酸、甘氨酸、苯丙氨酸、苏氨酸、组氨酸、蛋氨酸、香菇、枸杞子、甘草、蜂蜜、安赛蜜、纯化水

【生产工艺】 本品经提取、浓缩、过滤、混合、配制、灌装、湿热灭菌、包装等主要工艺加工制成。

【感官要求】 应符合表1的规定。

表1 感官要求

项 目	指 标
色泽	黑褐色
滋味、气味	气香，味微甜
性状	液体，较澄清，允许有少量沉淀
杂质	无外来可见杂质

【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
异亮氨酸, mg/100g	≥ 380.0	GB/T 5009.124
亮氨酸, mg/100g	≥ 440.0	GB/T 5009.124
蛋氨酸, mg/100g	≥ 300.0	GB/T 5009.124
苯丙氨酸, mg/100g	≥ 730.0	GB/T 5009.124
缬氨酸, mg/100g	≥ 450.0	GB/T 5009.124
苏氨酸, mg/100g	≥ 630.0	GB/T 5009.124
组氨酸, mg/100g	≥ 390.0	GB/T 5009.124
甘氨酸, mg/100g	≥ 440.0	GB/T 5009.124
pH值	2.5~5	GB/T 8538

可溶性固形物(20℃折光计法), %	≥25	GB/T 12143
还原糖, g/100g	≥8	GB/T 5009.7
铅(以Pb计), mg/kg	≤0.5	GB 5009.12
砷(以As计), mg/kg	≤0.3	GB/T 5009.11
汞(以Hg计), mg/kg	≤0.3	GB/T 5009.17
安赛蜜, g/kg	≤0.3	GB/T 5009.140

【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/mL	≤100	GB 4789.2
大肠菌群, MPN/100mL	≤6	GB/T 4789.3-2003
霉菌, cfu/mL	≤10	GB 4789.15
酵母, cfu/mL	≤10	GB 4789.15
致病菌(沙门氏菌、志贺氏菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌)	不得检出	GB 4789.4、GB 4789.5、GB 4789.10、GB/T 4789.11

【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
赖氨酸, mg/100mL	≥408.0	GB/T 5009.124
精氨酸, mg/100mL	≥578.0	GB/T 5009.124
天门冬氨酸, mg/100mL	≥353.0	GB/T 5009.124
粗多糖(以葡聚糖计), mg/100mL	≥7.9	1 粗多糖的测定

1 粗多糖的测定

1.1 方法原理

食品中分子量>10000的高分子物质在800mL/L乙醇溶液中沉淀, 与水溶性单糖和低聚糖分离, 用碱性二价铜试剂选择性的从其它高分子物质中沉淀具有葡聚糖结构的多糖, 用苯酚-硫酸反应应用, 以碳水化合物形式比色, 测定其含量, 其显色强度与粗多糖中葡聚糖的含量成正比, 以此计算食品中粗多糖含量。

1.2 试剂

本方法所用试剂除特殊注明外, 均为分析纯; 所用水为去离子水或同等纯度蒸馏水。

1.2.1 乙醇溶液(800mL/L): 20 mL水中加入无水乙醇80mL, 混匀。

1.2.2 氢氧化钠溶液(100g/L): 称取100g氢氧化钠, 加水溶解并稀释至1L, 加入固体无水硫酸钠至饱和, 备用。

1.2.3 铜储备液: 称取3.0gCuSO₄·5H₂O, 30.0g柠檬酸钠, 加水溶解并稀释至1 L, 混匀、备用。

1.2.4 铜试剂溶液: 取铜储备液50mL, 加水50mL, 混匀后加入固体无水硫酸钠12.5g, 并使其溶

解。临用新配。

1.2.5 洗涤剂：取水50mL，加入10mL氢氧化钠溶液，10mL铜试剂溶液混匀。

1.2.6 硫酸溶液（100 mL/L）：取100mL浓硫酸加入到800mL左右水中，混匀，冷却后稀释至1 L。

1.2.7 苯酚溶液（50g/L）：称取精制苯酚5.0g，加水溶解并稀释至100mL，混匀。溶液置冰箱中可保存一月。

1.2.8 葡聚糖标准储备溶液：精密称取分子量500000、干燥至恒重的葡聚糖标准品0.5000g，加水溶解，并定容至50mL，混匀，置冰箱中保存。此溶液每mL含10.0mg葡聚糖。

1.2.9 葡聚糖标准使用液：吸取葡聚糖标准储备溶液1.00mL，置于100mL容量瓶中，加水至刻度，混匀，置冰箱中保存。此溶液每mL含0.10mg葡聚糖。

1.3 仪器

1.3.1 分光光度计

1.3.2 离心机

1.3.3 旋转混匀器

1.4 分析步骤

1.4.1 标准曲线制备：精密吸取葡聚糖标准使用溶液，0，0.10，0.20，0.40，0.60，0.80，1.0 0mL（相当于葡聚糖0，0.010，0.020，0.040，0.060，0.080，0.10mg）分别置于25 mL比色管中，准确补充水至2.0mL，加入50g/L苯酚溶液1.0 mL，在旋转混匀器上混匀，小心加入浓硫酸10mL，于旋转混匀器上小心混匀，置沸水浴中煮沸2min，冷却后用分光光度计在485nm波长处以试剂空白溶液为参比，1cm比色皿测定吸光度值。以葡聚糖浓度为横坐标，吸光度值为纵坐标，绘制标准曲线。

1.4.2 样品处理

1.4.2.1 沉淀粗多糖：精密吸取液体样品5.0mL，置于50mL离心管中，加入无水乙醇20 mL，混匀5min后，以3000rpm/min离心5min，弃去上清液。残渣用800mL/L乙醇溶液数毫升洗涤，离心后弃去上清液，反复3~4次操作。残渣用水溶解并定容至5.0 mL，混匀后，供沉淀葡聚糖。

1.4.2.2 沉淀葡聚糖：精密吸取4.2.1项下终溶液2mL置于20mL离心管中，加入100g/L氢氧化钠2.0mL、铜试剂溶液2.0mL，于沸水浴中煮沸2 min，冷却后以3000rpm/min离心5min，弃去上清液。残渣用洗涤剂数毫升洗涤，离心后弃去上清液，反复3次操作后，残渣用100 mL/L硫酸溶液2.0mL溶解并转移至50mL容量瓶中，加水稀释至刻度，混匀。此溶液为样品测定液。

1.4.3 样品测定：精密吸取样品测定液2.0mL置于25mL比色管中，加入50g/L苯酚溶液1.0mL，在旋转混匀器上混匀，小心加入浓硫酸10mL，于旋转混匀器上小心混匀，置沸水浴中煮沸2min，冷却至室温，用分光光度计在485nm波长处，以试剂空白溶液为参比，1cm比色皿测定吸光度值。从标准曲线上查出葡聚糖含量，计算样品中粗多糖含量。同时做样品空白实验。

1.5 计算结果：

$$X = \frac{W_1 - W_2}{M \times V_2 / V_1 \times V_4 / V_3}$$

式中：X—样品中粗多糖含量（以葡聚糖计），mg/g；

W_1 —样品测定液中葡聚糖的质量，mg；

W_2 —样品空白液中葡聚糖的质量，mg；

M—样品体积，mL；

V_1 —粗多糖溶液体积，mL；

V_2 —沉淀葡聚糖所用粗多糖溶液体积，mL；

V_3 —样品测定液总体积，mL；

V_4 —测定用样品溶液体积，mL；

【保健功能】 增强免疫力

【适宜人群】 免疫力低下者

【不适宜人群】 少年儿童、孕期及哺乳期妇女

【食用方法及食用量】 每日2次，每次1支，口服

【规格】 10ml/支

【贮藏】 密封，置阴凉干燥处

【保质期】 24个月
