

国家市场监督管理总局国产保健食品
注册证书

产品名称	京都安顺堂®川贝枇杷膏		
注册人	江西安顺堂生物科技有限公司		
注册人地址	江西省樟树市城北经济技术开发区		
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G 20090601	有效期至	2026年02月04日
附件	附1 产品说明书、附2 产品技术要求		
备注	2024年10月18日，批准该产品变更产品规格及产品技术要求。		



国家市场监督管理总局
保健食品产品说明书

国食健注G 20090601

京都安顺堂® 川贝枇杷膏

【原料】 枇杷、薄荷脑、川贝母、桔梗、苦杏仁、西洋参

【辅料】 葡萄糖浆、蜂蜜、纯化水

【标志性成分及含量】 每100m L含：总皂苷 67.8m g

【适宜人群】 咽部不适者

【不适宜人群】 少年儿童、孕妇、乳母

【保健功能】 清咽润喉

【食用量及食用方法】 每日2次，每次25m L，口服

【规格】 150m L/瓶、25m L/袋

【贮藏方法】 置阴凉干燥处

【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G 20090601

京都安顺堂® 川贝枇杷膏

【原料】枇杷、薄荷脑、川贝母、桔梗、苦杏仁、西洋参

【辅料】葡萄糖浆、蜂蜜、纯化水

【生产工艺】本品经提取（西洋参、川贝母，加10倍量75%乙醇回流提取2次，每次2h；苦杏仁，粗粉碎后加5倍量水冷浸后95℃蒸馏1h；桔梗，加10倍量纯化水浸渍1h后，加西洋参、川贝母醇提药渣、苦杏仁水提药渣，煮沸提取2h，再加8倍量纯化水煮沸提取1.5h）、过滤、浓缩、炼蜜、混合、调配、灌装、湿热灭菌（100℃，30min）、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】钠钙玻璃瓶应符合YBB00272002的规定，铝塑封口垫片应符合YBB00212004的规定，复合食品包装袋应符合GB 9683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	棕褐色
滋味、气味	味甜，具薄荷味，口感清凉，无异味
状态	粘稠状半流体，无肉眼可见杂质

【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
铅（以Pb计），mg/kg	≤0.5	GB 5009.12
总砷（以As计），mg/kg	≤0.3	GB 5009.11
总汞（以Hg计），mg/kg	≤0.1	GB 5009.17
pH值	4.0-5.5	《中华人民共和国药典》
可溶性固形物，%	≥45.0	GB/T 12143
相对密度	≥1.20	《中华人民共和国药典》
六六六，mg/L	≤0.1	GB/T 5009.19
滴滴涕，mg/L	≤0.1	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	检测方法
总皂苷（以人参皂苷Re计），m g/100g	≥67.8	1 总皂苷的测定

1 总皂苷的测定

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100 mL。

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10.0 mL，即每毫升含人参皂苷Re2.0 mg。

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1000 g左右的试样（根据试样含人参量定），置于100 mL容量瓶中，加少量水，超声30 min，再用水定容至100 mL，摇匀，放置，吸取上清液1.0 mL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1.0 mL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1.0 mL试样（假如浓度高、或颜色深，需稀释一定体积后再取1.0 mL）进行柱层析。

1.3.2 柱层析：用10 mL注射器作层析管，内装3 cm Amberlite-XAD-2大孔树脂，上加1 cm 中性氧化铝。先用25 mL 70%乙醇洗柱，弃去洗脱液，再用25 mL水洗柱，弃去洗脱液，精确加入10 mL已处理好的试样溶液（见1.3.1），用25 mL水洗柱，弃去洗脱液，用25 mL 70%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0.2 mL 5%香草醛冰乙酸溶液，转动蒸发皿，使残渣都溶解，再加0.8 mL高氯酸，混匀后移入5 mL带塞刻度离心管中，60℃水浴上加热10 min，取出，冰浴冷却后，准确加入冰乙酸5.0 mL，摇匀后，以1 cm比色池于560 nm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（2.0 mg/mL）10 μL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：

$$X = (A_1 \times C \times V \times 100 \times 1) / (A_2 \times m \times 1000 \times 1000)$$

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。

【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“煎膏剂（膏滋）”的规定。

【原辅料质量要求】

- 1.枇杷：应符合GB/T 13867《鲜枇杷果》的规定。
- 2.川贝母：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 3.苦杏仁：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 4.西洋参：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 5.桔梗：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 6.薄荷脑：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 7.葡萄糖浆：应符合GB/T 20882.2《淀粉糖质量要求 第2部分：葡萄糖浆（粉）》的规定。
- 8.蜂蜜：应符合GB 14963《食品安全国家标准 蜂蜜》的规定。
- 9.纯化水：应符合《中华人民共和国药典》的规定。