

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G20090625

南医康健[®]黄芪西洋参含片

【原料】 黄芪提取物、西洋参提取物

【辅料】 山梨糖醇、硬脂酸镁、薄膜包衣预混剂（羟丙甲纤维素、聚乙烯吡咯烷酮、聚乙二醇、甘油）

【生产工艺】 本品经混合、制粒、干燥、压片、包衣、包装、辐照灭菌（ ^{60}Co , 5kGy）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】 铝箔应符合YBB00152002的规定；聚氯乙烯固体药用硬片包装应符合YBB00212005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	黄棕色至棕色
滋味、气味	具本品特有的滋味、气味，无异味
性状	片剂，片面光滑，边缘整齐
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
灰分, %	≤ 9.0	GB 5009. 4
溶化性, min	≥ 10	《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	≤ 0.1	GB/T 5009. 19
滴滴涕, mg/kg	≤ 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. 94	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℃），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：

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

A₁—被测液的吸光度值；
X—试样中总皂苷含量（以人参皂苷Re计），g/100g；

V—试样稀释体积，mL；

C—标准管人参皂苷Re的量，μg；
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”项下片剂的规定。

【原辅料质量要求】

1. 黄芪提取物

黄芪提取物质量要求

项目	指标
来源	黄芪 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经提取（加10倍量纯化水煮沸提取2次，每次2h）、浓缩、喷雾干燥（进风温度170~190℃，出风温度70~90℃）、粉碎、过筛、包装等工艺制成。
提取率，%	16~22
感官要求	灰黄色粉末
总皂苷（以人参皂苷Re计），%	≥4.0
水分，%	≤8.0
灰分，%	≤5.0
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
六六六，mg/kg	≤0.1
滴滴涕，mg/kg	≤0.1
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

西洋参提取物质量要求

项目	指标
来源	西洋参 应符合《中华人民共和国药典》的规定
	经提取（加8倍量70%食用乙醇回流提取2次，每次1

制法	h)、浓缩、喷雾干燥（进风温度170~190℃，出风温度70~90℃）、粉碎、过筛、包装等工艺制成。
提取率, %	14~20
感官要求	灰黄色粉末
总皂苷（以人参皂苷Re计）， %	≥5.0
水分, %	≤8.0
灰分, %	≤5.0
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
六六六, mg/kg	≤0.1
滴滴涕, mg/kg	≤0.1
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. 山梨糖醇：应符合GB 1886.187《食品安全国家标准 食品添加剂 山梨糖醇和山梨糖醇液》的规定。

4. 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。

5. 薄膜包衣预混剂（羟丙甲纤维素、聚乙烯吡咯烷酮、聚乙二醇、甘油）

薄膜包衣预混剂质量要求

项 目	指 标
来源	羟丙甲纤维素、聚乙烯吡咯烷酮、聚乙二醇、甘油
制法	经混合、包装等工艺加工制成。
感官要求	颜色均匀的颗粒或粉末，无杂质
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

—————