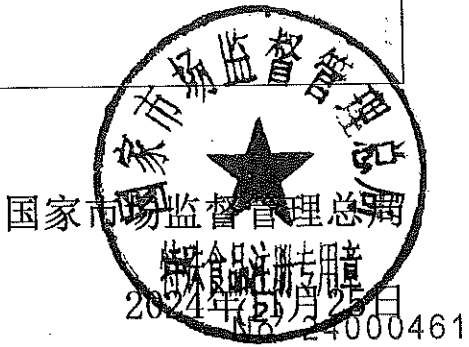


国家市场监督管理总局
国产保健食品注册证书

产品名称	义水丹牌山楂决明子红曲颗粒		
注册人	湖北省宏源药业科技股份有限公司		
注册人地址	罗田县凤山镇经济开发区宏源路8号		
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G20240384	有效期至	2029年11月24日
附件	附1 产品说明书、附2 产品技术要求		
备注			



附1

国家市场监督管理总局
保健食品产品说明书

国食健注G20240384

义水丹牌山楂决明子红曲颗粒

【原料】山楂、决明子、泽泻、薤白、荷叶、红曲粉

【辅料】糊精、蔗糖

【标志性成分及含量】每100g含：洛伐他汀 49mg、总黄酮 1.0g

【适宜人群】血脂偏高者

【不适宜人群】少年儿童、孕妇、乳母、慢性腹泻者

【保健功能】有助于维持血脂健康水平

【食用量及食用方法】每日2次，每次1袋，温开水冲服

【规格】5g/袋

【贮藏方法】密封，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；食用本品后如出现腹泻，请立即停止食用；本品不宜与他汀类药物同时使用

No. 24011408

国家市场监督管理总局
保健食品产品技术要求

国食健注G20240384

义水丹牌山楂决明子红曲颗粒

【原料】 山楂、决明子、泽泻、薤白、荷叶、红曲粉

【辅料】 糊精、蔗糖

【生产工艺】 本品经提取（山楂、决明子、泽泻、薤白、荷叶,加10、8倍量70%乙醇回流提取2次，每次2h）、过滤、浓缩、减压干燥（70℃～80℃，-0.06～-0.08MPa）、粉碎、过筛、混合、制粒、干燥、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】 药用复合膜应符合YBB00172002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	粉红色至棕红色，色泽均匀
滋味、气味	味微苦、无异味
性状	均匀颗粒，允许有少量碎粒
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
黄曲霉毒素B ₁ ，μg/kg	≤5.0	GB 5009.22
展青霉素，μg/kg	≤50	GB 5009.185
总蒽醌，g/100g	0.10～0.65	1 总蒽醌的测定
桔青霉素，μg/kg	≤50	2 红曲产品中桔青霉素的测定
水分，%	≤6	GB 5009.3
灰分，%	≤6	GB 5009.4
粒度，%	≤15	《中华人民共和国药典》
铅（以Pb计），mg/kg	≤2.0	GB 5009.12

No. 24011409

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

1 总蒽醌的测定

1.1 原理：本品主要含结合态蒽醌和游离态蒽醌，将本品用混合酸溶液加热水解，将结合态蒽醌水解成游离态蒽醌，利用蒽醌类成分可与碱液发生明显显色反应，与标准对照溶液进行比较，来测定样品中总蒽醌的含量。

1.2 仪器

1.2.1 分光光度计。

1.2.2 水浴锅。

1.2.3 回流装置。

1.3 试剂

1.3.1 盐酸：分析纯。

1.3.2 冰乙酸：分析纯。

1.3.3 10%氢氧化钠溶液：分析纯，称取氢氧化钠50g，加水稀释至500mL。

1.3.4 4%氨溶液：分析纯，量取80mL浓氨溶液，加水稀释至500mL。

1.3.5 10%氨溶液：分析纯，量取40mL浓氨溶液，加水稀释至100mL。

1.3.6 25%盐酸溶液：分析纯，吸取70mL盐酸，加水稀释至100mL。

1.3.7 混合酸溶液：25%盐酸溶液2mL，加冰乙酸18mL。

1.3.8 混合碱溶液：取等量的10%氢氧化钠溶液和4%的氨溶液混合。

1.3.9 标准品：1,8-二羟基蒽醌，来源：中国食品药品检定研究院；纯度：≥100%。

1.4 标准品溶液制备：精密称取1,8-二羟基蒽醌标准品25.0mg，加冰乙酸溶解并稀释至50mL。

1.5 样品溶液制备：取供试品10袋，混匀，研细，精密称取细粉约0.2g，置100mL圆底烧瓶中，加混合酸溶液6mL，混匀，在沸水浴中回流15min，放冷，加乙醚30mL提取，提取液通过脱脂棉滤入分液漏斗中，继续用乙醚洗涤残渣二次，每次5mL，药渣再加混合酸4mL，在沸水浴中回流15min，放冷，用乙醚20mL提取，并用乙醚洗涤残渣二次，每次5mL，合并乙醚液，用水30,20mL振摇洗涤二次，弃去水洗液，乙醚液用混合碱溶液50,20,20mL提取三次，合并碱提取液，置100mL容量瓶中，加混合碱溶液至刻度，混匀，取约50mL置100mL锥形瓶中，称重（准确至0.01g），置沸水浴中回流30min，取出，迅速冷却至室温，称重，补加10%氨溶液到原来的重量，混匀。

1.6 测定：精密量取标准品溶液2.0mL，置100mL容量瓶中，加混合碱溶液稀释至刻度，混匀，于暗处放置30min。以混合碱溶液为空白，在525nm波长处，分别测定标准品溶液和样品溶液吸光度。

1.7 结果计算：

$$X = \frac{E_{\text{样}} \times M_{\text{对}}}{E_{\text{对}} \times M_{\text{样}} \times 25 \times 10}$$

式中：

X—试样中总蒽醌含量，g/100g；

E_样—试样溶液吸光度值；

E_对—标准品溶液吸光度值；

M_样—试样取样量，g；

M_对—对照品取样量，mg。

结果要求：计算结果保留二位有效数字。

2 红曲产品中桔青霉素的测定（来源于《保健食品检验与评价技术规范》（2003年版））

2.1 范围：本方法适用于红曲米、红曲红、红曲发酵液和功能性红曲中桔青霉素的测定。

2.2 原理：试样中的桔青霉素经提取、净化及浓缩后，根据在高压液相色谱上的峰面积测定含量。

2.3 试剂

2.3.1 乙腈：HPLC级。

2.3.2 磷酸：分析纯或色谱纯。

2.3.3 甲醇：HPLC级。

- 2.3.4 甲苯：分析纯。
- 2.3.5 乙酸乙酯：分析纯。
- 2.3.6 甲酸：分析纯。
- 2.3.7 水：去离子水。
- 2.3.8 乙醇：色谱纯。
- 2.3.9 桔青霉素标准溶液：准确称取桔青霉素标准品（美国Sigma公司），用甲醇溶解，制成500mg/L的储藏液，工作液稀释到100mg/L，置4℃冰箱中备用。
- 2.3.10 高压液相色谱洗脱剂：乙腈-去离子水（用色谱纯磷酸调pH至2.5）[35+65，v/v]

- 2.4 仪器
 - 2.4.1 高效液相色谱仪。
 - 2.4.2 色谱柱：Eclipse XDB C₁₈反相色谱柱，250×4.6mm，粒度直径为5μm。
 - 2.4.3 试样环：20μL。
 - 2.4.4 检测器：荧光检测器，λ_{ex}=331，λ_{em}=500。
 - 2.4.5 VCX 400超声波细胞破碎仪。
 - 2.4.6 电子天平：千分之一或万分之一。
 - 2.4.7 pH计：精度为0.01。
 - 2.4.8 匀浆器。
 - 2.4.9 离心机。
 - 2.4.10 旋转蒸发器。
 - 2.4.11 分光光度计。
 - 2.4.12 0.45μm的微孔偏氟滤膜。
 - 2.4.13 具塞试管。
 - 2.4.14 烧杯。
 - 2.4.15 比色管。

2.5 分析步骤

2.5.1 桔青霉素的提取

- 2.5.1.1 红曲米样品的预处理：准确称取粉碎的红曲米粉（细度达到测定色价时的要求）0.5~3.0g（根据红曲样品中的桔青霉素含量高低而定）于50mL烧杯中，加入20mL复合萃取剂甲苯：乙酸乙酯：甲酸（7：3：1，v/v），称重，记录下连烧杯在内的重量，超声波处理10min（强度40%，5s，5s），自然澄清后称重，如果重量低于原重量，需用复合萃取剂补足。将上清液移入50mL具塞试管中，残渣中另加入15mL复合萃取剂，第二次称重并超声波处理（10min），自然澄清后称重，用复合萃取剂补足至超声处理前的重量，上清液移入50mL具塞试管，残渣用15mL复合萃取剂再重复提取一次。合并三次提取液，充分混匀后取30mL离心（3000rpm，20min），上清液真空浓缩至干后溶于30mL甲醇中，微滤后取20μL进行HPLC分析。
- 2.5.1.2 液态发酵液的预处理：用均质器将发酵液中的菌丝打碎，取10mL均匀打碎的发酵液于比色管中，用乙醇定容至25mL，60℃加热1h（期间不断振摇），3000rpm离心15min，上清液微滤后取20μL进行HPLC分析。

2.5.2 高压液相色谱测定

高压液相色谱分析条件：流速1.0mL/min，柱温28℃。分析时，首先用洗脱液平衡分析柱，基线稳定后将不同浓度的桔青霉素标准液（0.05、0.10、0.25、1.0、5.0、10.0mg/L）进行HPLC分析，测定峰面积，以峰面积为纵坐标，以桔青霉素含量为横坐标做图，结果显示在0.1~10mg/L范围内线性关系良好，R²=0.9995。在桔青霉素标准峰面积的直线范围内分别注入不同发酵产品提取液20μL，将样液与标准的峰面积相比以求出试样中桔青霉素的含量，桔青霉素的保留时间为18.2min左右。

2.5.3 结果计算：样品中桔青霉素含量采用与标准桔青霉素样品峰面积相比较的原理进行计算。

2.5.3.1 固态样品中桔青霉素含量计算

公式1（根据标准样的浓度和峰面积以及上样的峰面积、稀释倍数计算）

$$X = D_S \times (Y_2 \times X_1) / Y_1$$

公式2（根据一系列标准样浓度与其峰面积所得出的计算公式计算）

$$X = D_S \times (Y_2 + 0.2669) / 89.72$$

式中：

X—样品中桔青霉素浓度，mg/kg；

D_S—稀释倍数，V/W；

X₁—标样浓度，mg/L；

No. 24011411

Y₁—标样峰面积；
Y₂—样品峰面积；
W—样品重量，g；
V—固态萃取时的萃取剂总体积，mL；

2.5.3.2 液态红曲样品桔青霉素浓度计算

公式1（根据标准样的浓度和峰面积以及上样的峰面积，稀释倍数计算）

$$X = D_L \times (Y_2 \times X_1) / Y_1$$

公式2（根据一系列标准样浓度与其峰面积所得出的计算公式计算）

$$X = D_S \times (Y_2 + 0.2669) / 89.72$$

式中：

D_L—稀释倍数（V_E/V_L）；
V_E—液态萃取时总体积（mL）；
V_L—发酵液体积（mL）；

其余参数同固体样品计算方法。

2.5.4 确证：为进一步确认从HPLC图谱上观察到的与标准桔青霉素出峰时间相当的物质是否为桔青霉素，阳性试样还需用薄层色谱法中样液与标准液点重叠的方法确证，或用HPLC配二级管阵列检测器和液相色谱-质谱联机进行确认，若样品中疑为桔青霉素物质的光谱、质谱图与桔青霉素标准的光谱、质谱图完全吻合，则证明所测样品中与桔青霉素标准品保留时间相当位置处的峰即是桔青霉素。

2.6 检测限：本方法的最低检测浓度为50μg/kg（μg/L）。

【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
洛伐他汀，mg/100g	49~85	1 洛伐他汀的测定
总黄酮（以芦丁计），g/100g	≥1.0	2 总黄酮的测定

1 洛伐他汀的测定

1.1 原理：将本品用75%乙醇超声提取其中的洛伐他汀，离心去除不溶残渣，取上清液用反相高效液相色谱分离出内酯（闭环）及酸式（开环）洛伐他汀，并用紫外检测器在238nm波长下检测。利用被测组分与标准品的保留时间定性，利用被测组分峰面积与标准品的峰面积之比进行定量。

1.2 试剂

- 1.2.1 甲醇：色谱纯。
- 1.2.2 无水乙醇：分析纯。
- 1.2.3 磷酸：分析纯。
- 1.2.4 氢氧化钠：分析纯。

1.2.5 标准品来源纯度：洛伐他汀标准品：购自中国食品药品检定研究院；规格100mg，纯度≥98.0%。

1.3 仪器

1.3.1 高效液相色谱仪。

1.3.2 紫外检测器（UV）。

1.3.3 低速离心机。

1.3.4 超纯水系统。

1.4 色谱条件

1.4.1 色谱柱：C₁₈柱，250mm×4.6mm。

1.4.2 柱温：室温20～25℃。

1.4.3 紫外检测器：238nm检测波长。

1.4.4 流动相：甲醇：水：磷酸＝385：115：0.14（体积分数）。

1.4.5 流速：1.0mL/min。

1.4.6 进样量：20μL。

1.5 标准品溶液的制备：准确称取洛伐他汀（内酯）标准品40.0mg，以75%乙醇定容至100mL。此溶液浓度为400μg/mL的标准贮备液。准确量取洛伐他汀标准贮备液1mL，以75%乙醇溶液定容10mL。此溶液浓度为40μg/mL。

1.6 标准曲线的制备：配制浓度为0.1、1、10、30、75、150、300μg/mL洛伐他汀标准溶液，分析时，用洗脱液平衡分析柱，基线稳定后将不同浓度的洛伐他汀标准液进行HPLC分析，测定峰面积，以峰面积为纵坐标，以洛伐他汀含量为横坐标作图，线性关系良好，T在0.9995以上时，进行后续试样测定。

1.7 样品处理

1.7.1 供试品溶液的制备：取供试品10袋，倾出内容物，混合均匀，研细。精确称取细粉0.5g，于50mL容量瓶中，加入30mL75%乙醇（体积分数），摇匀，室温下超声50min。加75%乙醇至接近刻度，再超声10min，之后冷却至室温，用75%乙醇定容至50mL。以3500r/min的旋转速度离心10min。取上清液经0.45μm微孔滤膜过滤，滤液待用。

1.7.2 定性用酸式（开环）洛伐他汀的制备：称取洛伐他汀（内酯）标准品4mg，以0.2mol/L氢氧化钠溶液定容至100mL，在50℃条件下超声转化1h，放置到室温后再放置1h。

1.8 样品测定：将处理好的试样提取液20μL进样，与标准溶液保留时间对照定性，用被测组分内酯及酸式洛伐他汀峰面积之和与标准洛伐他汀（内酯）的峰面积之比进行定量。

1.9 结果计算

$$X=\frac{(h_1+h_2)\times c\times V\times 100}{h_3\times m}$$

式中：

X—试样中莫拉克林K的含量，mg/100g；

h₁—试样溶液内酯式洛伐他汀峰面积；

h₂—试样溶液酸式洛伐他汀峰面积；

c—标准洛伐他汀（内酯）溶液浓度，mg/mL；

V—试样溶液稀释体积，50mL；

h₃—标准洛伐他汀（内酯）溶液峰面积；

m—试样称取量，g。

结果要求：检测结果有效数字保留至整数位，平行样测定相对误差±5%。

2 总黄酮的测定（来源于《保健食品检验与评价技术规范》（2003年版））

2.1 试剂

2.1.1 聚酰胺粉

2.1.2 芦丁标准溶液：称取5.0mg芦丁，加甲醇溶解并定容至100mL，即得50μg/mL。

2.1.3 乙醇：分析纯。

2.1.4 甲醇：分析纯。

2.2 分析步骤

2.2.1 试样处理：称取一定量的试样，加乙醇定容至25mL，摇匀后，超声提取20min，放置，吸取上清液1.0mL，于蒸发皿中，加1g聚酰胺粉吸附，于水浴上挥去乙醇，然后转入层析柱。先用20mL苯洗，苯液弃去，然后用甲醇洗脱黄酮，定容至25mL。此液于波长360nm测定吸收值。同时以芦丁为标准品，测定标准

曲线，求回归方程，计算试样中总黄酮含量。

2.2.2 芦丁标准曲线：吸取芦丁标准溶液0、1.0、2.0、3.0、4.0、5.0mL于10mL比色管中，加甲醇至刻度，摇匀，于波长360nm比色。求回归方程，计算试样中总黄酮含量。

2.3 计算和结果表示：

$$X = \frac{A \times V_2 \times 100}{V_1 \times M \times 1000}$$

式中：

- X——试样中总黄酮的含量，mg/100g；
- A——由标准曲线算得被测液中黄酮量，μg；
- M——试样质量，g；
- V₁——测定用试样体积，mL；
- V₂——试样定容总体积，mL。

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“颗粒剂”的规定。

【原辅料质量要求】

- 1. 山楂：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 2. 决明子：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 3. 泽泻：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 4. 薤白：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 5. 荷叶：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 6. 红曲粉：应符合QB/T 2847《功能性红曲米（粉）》的规定。
- 7. 糊精：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 8. 蔗糖：应符合《中华人民共和国药典》的规定。