国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20200305

金医生牌红参五味子口服液

【原料】 红参、五味子

【辅料】 纯化水、木糖醇、蜂蜜

【生产工艺】 本品经提取(红参、五味子,10、8倍量水煎煮提取2次,每次1h)、过滤、浓缩、配制、过滤、灌装、湿热灭菌(45min,115℃)、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YBB00032004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	棕黄色	
滋味、气味	具本品固有的滋味、气味,无异味	
性状	口服液,久置允许有少量沉淀	
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
pH值	4.0~6.0	《中华人民共和国药典》
可溶性固形物,%	≥10	GB/T 12143
铅(以Pb计), mg/L	≤0.5	GB 5009.12

总砷(以As计), mg/L	≤ 0. 3	GB 5009.11
总汞(以Hg计), mg/L	≤ 0. 1	GB 5009.17
六六六,mg/L	≤ 0. 2	GB/T 5009.19
滴滴涕,mg/L	≤ 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/mL	≤1000	GB 4789. 2
大肠菌群,MPN/mL	€0. 43	GB 4789.3 "MPN计数法"
霉菌和酵母,CFU/mL	€50	GB 4789. 15
沙门氏菌	≤0/25g	GB 4789. 4
金黄色葡萄球菌	≤0/25g	GB 4789.10

【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
粗多糖(以葡聚糖计), mg/100 mL	≥107	1 粗多糖的测定
五味子醇甲, mg/100mL	≥3	2 五味子醇甲的测定
总皂苷(以人参皂苷Re计),m g/mL	≥0.4	3 总皂苷的测定

1 粗多糖的测定

1.1 原理:食品中分子量>1×10⁴的高分子物质在80%乙醇溶液中沉淀,与水溶液中单糖和低聚糖分离,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水溶性多糖,用苯酚-硫酸反应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,以此计算样品中粗多糖含量。

1.2 试剂

除特殊注明外,本方法所用试剂均为分析纯;所用水为去离子水或同等纯度蒸馏水。

- 1.2.1 乙醇溶液(80%): 20mL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 铜试剂储备液: 称取3.0g $CuSO_4 \cdot 5H_2O$ 、30.0g柠檬酸钠,加水溶解并稀释至1L,混匀,备用。
- 1.2.4 铜试剂溶液: 取铜试剂储备液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铜试剂溶液、50mL氢氧化钠溶液,混匀。
- 1.2.6 硫酸溶液(10%): 取100mL浓硫酸加入到800mL左右水中,混匀,冷却后稀释至1L。

- 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1个月。
- 1.2.8 葡聚糖标准储备溶液:准确称取相对分子量5×10⁴已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1mL含葡聚糖10.0mg。
- 1.2.9 葡聚糖标准使用液:吸取葡聚糖标准储备液1.0mL,置于100mL容量瓶中,加水至刻度,混匀,置冰箱中保存。此溶液1mL含葡聚糖0.10mg。
- 1.3 仪器
- 1.3.1 分光光度计。
- 1.3.2 离心机(3000r/min)。
- 1.3.3 旋转混匀器。
- 1.4 标准曲线的绘制:准确吸取葡聚糖标准使用液0.00、0.10、0.20、0.40、0.60、0.80、1.00mL(相当于葡聚糖0、0.01、0.02、0.04、0.06、0.08、0.10mg),分别置于25mL比色管中,准确补充水至2.0mL,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10.0mL,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。
- 1.5 样品处理
- 1.5.1 沉淀粗多糖:准确吸取本品5.0mL,置于50mL离心管中,加入无水乙醇20mL,混匀5min后,以3000 r/min离心5min,弃去上清液。残渣用80%(体积分数)乙醇溶液数毫升洗涤,离心后弃上清液,反复操作3~4次。残渣用水溶解并定容至5.0mL,混匀后供沉淀葡聚糖。
- 1.5.2 沉淀葡聚糖:准确吸取1.5.1项终溶液2mL,置于20mL离心管中,加入100g/L氢氧化钠溶液2.0mL、铜试剂溶液2.0mL,沸水浴中煮沸2min,冷却,以3000r/min离心5min,弃去上清液。残渣用洗涤液数毫升洗涤,离心后弃去上清液。反复操作3次后,残渣用10%(体积分数)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。
- 1.6 样品测定:准确吸取样品测定液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10.0mL,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。
- 1.7 结果计算

$$X = \frac{(m_1 - m_2) \times V_1 \times V_3 \times V_5}{m \times V_2 \times V_4 \times V_6}$$

式中:

X—样品中水溶性粗多糖含量(以葡聚糖计), mg/g;

m₁一样品测定液中葡聚糖的质量, mg;

m₂一样品空白液中葡聚糖的质量, mg;

m—样品质量, mL:

V₁一样品提取液总体积, mL;

V₂—沉淀粗多糖所用样品提取液体积, mL;

V₃—粗多糖溶液体积, mL;

 V_4 一沉淀葡聚糖所用粗多糖溶液体积, mL;

V5一样品测定液总体积, mL;

 V_6 一测定用样品测定液体积,mL。

2 五味子醇甲的测定(来源于《保健食品检验与评价技术规范》(2003年版))

2.1 范围

本方法规定了以五味子为主要原料生产的保健食品中五味子醇甲、五味子甲素和乙素含量的HPLC测定方法。

本方法适用于以五味子为主要原料生产的保健食品中五味子醇甲、五味子甲素和乙素含量的HPLC测定。

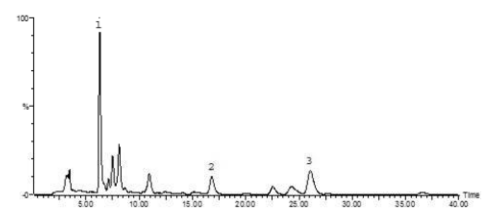
本方法的检测限分别为五味子醇甲 $0.02\mu g$,五味子甲素 $0.03\mu g$,五味子乙素 $0.02\mu g$ 。本方法的最佳线性范围为 $0.2\sim10\mu g$ 。

- 2.2 原理:将试样中的木脂素提取后,使用等度洗脱反相高效液相色谱进行分离,紫外检测器(UV)检测,根据色谱峰的保留时间定性,外标法定量,适用于以北五味子为主要原料生产的保健食品中五味子醇甲定量分析。
- 2.3 试剂
- 2.3.1 水为双重蒸馏水
- 2.3.2 甲醇:色谱纯。
- 2.3.3 高效液相色谱流动相: 等度淋洗。
- 2.3.4 五味子醇甲标准品:含量均大于98%(HPLC)。
- 2.3.5 五味子醇甲标准溶液的配制:配制五味子醇甲标准储备液,浓度分别为3mg/mL,再以此储备液配制成混合标准系列溶液,浓度范围为0.02~1mg/mL;所有标准溶液均用甲醇配制。
- 2.4 仪器
- 2.4.1 高效液相色谱仪:双高压输液泵,附紫外检测器。
- 2.4.2 超声波清洗器。
- 2.4.3 离心机。
- 2.5 分析步骤
- 2.5.1 试样处理:精密称取粉碎后的五味子0.25g,置20mL具塞锥形瓶中,加入甲醇约18mL,超声提取20 min,取出,静置待冷,加甲醇至刻度。试样溶液过0.45μm油膜,滤液进行色谱分析。
- 2.5.2 测定
- 2.5.2.1 液相色谱参考条件
- 2.5.2.1.1 色谱柱: 反相C₁₈柱, 5μm, 100Å, 4.6×250mm。
- 2.5.2.1.2 紫外检测器: 检测波长254nm
- 2.5.2.1.3 等度淋洗条件: 甲醇/水=77/23 (v/v), 流速: 1mL/min
- 2.5.2.1.4 柱温: 35℃
- 2.5.2.2 色谱分析
- 2.5.2.2.1 标准曲线的制备:将标准混合系列溶液均取10μL进HPLC分析,用峰面积对浓度计算五味子醇甲的标准回归曲线。
- 2.5.3.2.2 试样测定: 取10μL试样净化液进行高效液相色谱分析,以绝对保留时间定性,用峰面积通过 五味子醇甲的标准曲线定量计算试样中的含量。
- 2.6 分析结果的表述
- 2.6.1 计算

$$X = \frac{C \times 20 \times 100}{m}$$

式中:

- X—试样中五味子醇甲的含量, mg/100g。
- C一试样溶液中五味子醇甲的含量, mg/mL:
- m-试样质量, g。
- 2.6.2 结果表示:分析结果保留三位有效数字。
- 2.7 色谱图



1: 五味子醇甲

- 3 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))
- 3.1 试剂
- 3.1.1 Amberlite-XAD-2大孔树脂, Sigma化学公司、U.S.A.。
- 3.1.2 正丁醇:分析纯。
- 3.1.3 乙醇:分析纯。
- 3.1.4 中性氧化铝: 层析用, 100~200目。
- 3.1.5 人参皂苷Re: 购自中国食品药品检定研究院。
- 3.1.6 香草醛溶液: 称取5g香草醛,加冰乙酸溶解并定容至100mL。
- 3.1.7 高氯酸: 分析纯。
- 3.1.8 冰乙酸:分析纯。
- 3.1.9 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。
- 3.2 仪器
- 3.2.1 比色计。
- 3.2.2 层析柱。
- 3.3 实验步骤
- 3.3.1 试样处理: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。
- 3.3.2 柱层析:用10mL注射器作层析管,内装3cm Amberlite-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2.3.1),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。
- 3.3.3 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。
- 3.3.4 标准管:吸取人参皂苷Re标准溶液(2.0mg/mL)100 μ L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"3.3.2柱层析···"起,与试样相同。测定吸光度值。
- 3.4 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—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—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"口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂"的规定。

【原辅料质量要求】

- 1. 红参:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 2. 五味子: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 3. 纯化水:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 4. 木糖醇: 应符合GB 1886. 234《食品安全国家标准 食品添加剂 木糖醇》的规定。
- 5. 蜂蜜: 应符合GB 14963《食品安全国家标准 蜂蜜》的规定。