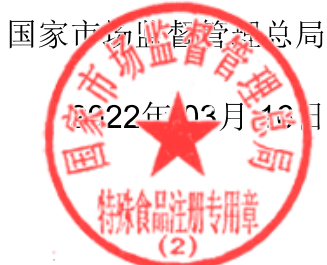


# 国家市场监督管理总局国产保健食品 注册证书

产品名称	医嘉牌黄芪灵芝茶		
注册人	天津市祥康保健用品科贸有限责任公司		
注册人地址	天津市东丽区广源路12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G20141252	有效期至	2027年03月15日
附件	附1 产品说明书、附2 产品技术要求		
备注	无		



# 国家市场监督管理总局 保健食品产品说明书

国食健注G20141252

## 医嘉牌黄芪灵芝茶

**【原料】** 山药、黃芪、枸杞子、熟地黃、灵芝、黃精、绿茶（经辐照）、山茱萸、蝙蝠蛾拟青霉菌丝体粉、桔梗

**【辅料】** 蔗糖

**【标志性成分及含量】** 每100g含：茶多酚 0.5g、粗多糖 0.3g、腺苷 18.0mg

**【适宜人群】** 免疫力低下者

**【不适宜人群】** 少年儿童、孕妇、乳母

**【保健功能】** 本品经动物实验评价，具有增强免疫力的保健功能

**【食用量及食用方法】** 每日2次，每次1袋，开水泡饮

**【规格】** 6g/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

# 国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20141252

## 医嘉牌黄芪灵芝茶

**【原料】**山药、黄芪、枸杞子、熟地黄、灵芝、黄精、绿茶（经辐照）、山茱萸、蝙蝠蛾拟青霉菌丝体粉、桔梗

**【辅料】**蔗糖

**【生产工艺】**本品经提取（以10、8倍量水100℃煎煮两次，每次1.5h）、浓缩、辐照灭菌（绿茶，<sup>60</sup>Co，5kGy）、混合、干燥、粉碎、过筛、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】**热封型茶叶滤纸应符合GB/T 25436的规定；聚酯/铝/聚乙烯药用复合膜应符合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	内容物呈棕黄色至棕褐色，色泽均匀
滋 味、气 味	味甜，无异味
状 态	袋泡茶，内容物为颗粒及粉末，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
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
水 分，%	≤12	GB 5009.3
灰 分，%	≤10.0	GB 5009.4
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

【标志性成分指标】 应符合表4 的规定。

表4 标志性成分指标

项 目	指标(每100g )	检测方法
茶多酚	≥0.5 g	GB/T 21733
粗多糖 (以葡聚糖计)	≥0.3 g	1 粗多糖的测定
腺苷	≥18.0 mg	2 腺苷的测定

## 1 粗多糖的测定

1.1 原理：样品中相对分子质量 $>1\times10^4$ 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地从其他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

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3.0gCuSO<sub>4</sub>•5H<sub>2</sub>O，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、10mL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 葡聚糖标准品：中国食品药品检定研究院，纯度 $\geq 98.0\%$ 。

1.2.9 葡聚糖标准储备液：准确称取相对分子质量 $5\times10^5$ 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，至冰箱中保存。此溶液1mL含10.0mg葡聚糖。

1.2.10 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 试样的制备

1.4.1 试样提取：取本品10袋，倾出内容物，混匀，研细，精密称取细粉2.0g，置于100mL容量瓶中，加水80mL左右，于沸水浴上加热2h，冷却至室温后补加水至刻度，混匀后，过滤，弃去初滤液，收集余下滤液供沉淀多糖。

1.4.2 沉淀粗多糖：准确吸取1.4.1项终滤液5.0mL，置于50mL离心管中，加入无水乙醇20mL，混匀5min后，以3000r/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5mL，混匀后，供沉淀葡聚糖。

1.4.3 沉淀葡聚糖：准确吸取1.4.2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，离心后弃上清液，反复操作3次。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，摇匀。此溶液为试样测定液。

#### 1.5 操作步骤

1.5.1 标准曲线的绘制：准确吸取葡聚糖标准使用液0、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。

1.5.2 试样测定：准确吸取试样测定液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，计算试样中粗多糖含量，同时做试样空白实验。

#### 1.6 结果的表述

##### 1.6.1 公式

$$X = \frac{(m_1 - m_2) \times V_1 \times V_3 \times V_5 \times 100}{m_3 \times V_2 \times V_4 \times V_6 \times 1000}$$

式中：

X—试样中粗多糖含量（以葡聚糖计），g/100g；

$m_1$ —试样测定液中葡聚糖的质量，mg；

$m_2$ —试样空白液中葡聚糖的质量，mg；

$m_3$ —试样质量，g；

$V_1$ —试样提取液总体积，mL；

$V_2$ —沉淀粗多糖所用试样提取液体积，mL；

$V_3$ —粗多糖溶液体积，mL；

$V_4$ —沉淀葡聚糖所用粗多糖溶液体积，mL；

$V_5$ —试样测定液总体积, mL;

$V_6$ —测定用试样测定溶液体积, mL。

1.6.2 结果要求: 计算结果保留二位有效数字。

## 2 腺苷的测定

2.1 原理: 将试样使用水进行提取, 根据高效液相色谱紫外检测器定性定量检测。

### 2.2 试剂

除非另有说明, 在分析中仅使用双蒸水。

2.2.1 磷酸二氢钾: 分析纯。

2.2.2 甲醇: 色谱纯。

2.2.3 腺苷标准溶液: 准确称取腺苷标准品0.0100g, 加入水溶解并定容至25mL。此溶液每1mL含0.4mg腺苷。

### 2.3 仪器

2.3.1 高效液相色谱仪: 附紫外检测器(UV)。

2.3.2 超声波清洗器。

2.3.3 离心机。

2.4 试样的制备: 取本品10袋, 倾出内容物, 混匀, 研细, 精密称取细粉适量, 于25mL容量瓶中, 加入约20mL水, 超声提取10min。取出后加水定容至刻度, 混匀后以3000rpm离心3min。经0.45μm滤膜过滤后供液相色谱分析用。

### 2.5 操作步骤

#### 2.5.1 液相色谱参考条件

2.5.1.1 色谱柱: C<sub>18</sub>柱, 4.6×150mm, 5 μm。

2.5.1.2 柱温: 室温。

2.5.1.3 紫外检测器: 检测波长254nm。

2.5.1.4 流动相: 甲醇-0.01mol/L磷酸二氢钾溶液(10:90)。

2.5.1.5 流速: 1.0mL/min。

2.5.1.6 进样量: 10 μL。

2.5.2 色谱分析: 取10 μL标准溶液及试样溶液注入色谱仪中, 以保留时间定性, 以试样峰高或峰面积与标准比较定量。

2.5.3 标准曲线制备: 分别配制浓度为0.400、2.00、4.00、20.0、60.0 μg/mL腺苷标准溶液, 在给定的仪器条件下进行液相色谱分析, 以峰高或峰面积对浓度作标准曲线。

### 2.6 结果的表述

#### 2.6.1 公式

$$X = \frac{h_1 \times C \times V \times 100}{h_2 \times M \times 1000}$$

式中:

X—试样中腺苷的含量, mg/100g;

$h_1$ —试样峰高或峰面积;

C—标准溶液浓度, μg/mL;

V—试样定容体积, mL;

$h_2$ —标准溶液峰高或峰面积;

M—试样质量, g。

2.6.2 计算结果保留二位有效数字。

2.6.3 允许差：在重复性条件下获得的2次独立测定结果的绝对差值不得超过算术平均值的±10%。

**【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“茶剂”的规定。

**【原辅料质量要求】**

1. 山药：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
2. 黄芪：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
3. 枸杞子：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
4. 熟地黄：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
5. 灵芝：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
6. 黄精：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
7. 绿茶（经辐照）：应符合GB/T 14456.1《绿茶 第1部分 基本要求》的规定。
8. 山茱萸：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
9. 蝙蝠蛾拟青霉菌丝体粉

项目	指 标
来源	蝙蝠蛾拟青霉 ( <i>Paecilomyces hepiali C hen et Dai, sp. Nov</i> )
制法	经培养基灭菌(121℃, 30min)、接种(压差法)、发酵(PDA培养基、温度24~26℃, 30~40h)、过滤分离(板框过滤)、干燥(90~100℃)、粉筛、总混、包装等工艺制成
感官要求	浅棕色粉末；具有本品特有的香味，味微苦，无异味；无正常视力可见外来异物
水分，%	≤8.0
灰分，%	≤8.0
粒度(80目)	全部通过
腺苷，%	≥0.14
多糖(以无水葡萄糖计)，%	≥4.0
甘露醇类物质，g/100g	≥8.0
蛋白质，%	≥25.0
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
霉菌和酵母，CFU/g	≤50
大肠菌群，MPN/g	≤0.92
金黄色葡萄球菌	≤0/25g
沙门氏菌	≤0/25g

10. 桔梗：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

11. 蔗糖：应符合《中华人民共和国药典》的规定。