

# 国家市场监督管理总局国产保健食品 注册证书

产品名称	康添力牌红参粉		
注册人	康道生物（南通）有限公司		
注册人地址	江苏省南通经济技术开发区和兴路89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G20141270	有效期至	2025年11月23日
附件	附1 产品说明书、附2 产品技术要求		
备注	2022年10月12日，批准该产品名称“倍知优牌红参粉”变更为“康添力牌红参粉”；批准该产品变更产品技术要求。		



# 国家市场监督管理总局 保健食品产品说明书

国食健注G20141270

## 康添力牌红参粉

**【原料】** 红参粉（经辐照）

**【辅料】** D-甘露糖醇

**【标志性成分及含量】** 每100g含：总皂苷 0.96g

**【适宜人群】** 免疫力低下者、易疲劳者

**【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、缓解体力疲劳的保健功能

**【食用量及食用方法】** 每日1次，每次1袋，温开水冲服

**【规格】** 3.0g/袋

**【贮藏方法】** 置阴凉干燥处保存

**【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G20141270

## 康添力牌红参粉

【原料】红参粉（经辐照）

【辅料】D-甘露糖醇

【生产工艺】本品经过筛、混合、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YBB00132002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	浅黄色
滋 味、气 味	具本品特有的滋味、气味，无异味
状 态	内容物为粉末，均匀，无吸潮、结块、潮解等现象；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，%	≤9.0	GB 5009.3
灰 分，%	≤4.5	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
总皂苷 (以人参皂苷Re计)	≥960 mg	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: 称取1. 000g左右的试样, 置于100mL容量瓶中, 加少量水, 超声30min, 再用水定容至100mL, 摆匀, 放置, 吸取上清液1. 0mL进行柱层析。

- 1. 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, 摆匀后, 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) 100 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:

$$X = \frac{A_1 \times C \times V \times 100 \times 1}{A_2 \times m \times 1000 \times 1000}$$

式中：

X—试样中总皂苷含量（以人参皂苷Re计），g/100g；

A<sub>1</sub>—被测液的吸光度值；

A<sub>2</sub>—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。

计算结果保留两位有效数字。

#### 【装量或重量差异指标/净含量及允许负偏差指标】

净含量为45g/盒，允许负偏差为9%。

#### 【原辅料质量要求】

##### 1. 红参粉（经辐照）

项 目	指 标
来源	五加科植物人参 [Panax ginseng C. A. Mey.] 的栽培品经蒸制后的干燥根切制得到的红参饮片
制法	经挑选、粉碎、过筛、辐照灭菌 ( <sup>60</sup> Co, 5kGy) 等工艺制得
感官要求	黄色粉末，味苦、无异味，无正常视力可见外来异物
水分, g/100g	≤8.0
粒度（通过100目），%	≥95
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
总皂苷（以人参皂苷Re计），g/100g	≥1.0
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. D-甘露糖醇：应符合GB 1886.177《食品安全国家标准 食品添加剂 D-甘露糖醇》的规定。