

# 国家市场监督管理总局

## 保健食品产品技术要求

BJG20130560

### 亮点软胶囊

PuMiJia®LiangDianRuanJiaoNang

**【配方】** 金枪鱼油、牛磺酸、维生素A棕榈酸酯、蜂蜡、明胶、甘油、柠檬黄、诱惑红、二氧化钛、纯化水

**【生产工艺】** 本品经混合、均质、压丸、干燥、包装等主要工艺加工制成。

**【感官要求】** 应符合表1的规定。

表1 感官要求

项 目	指 标
色泽	外观呈橙黄色，内容物呈黄色
滋味、气味	具本品固有的滋味和气味，无异味
性状	软胶囊，内容物为混悬油状物
杂质	无肉眼可见外来杂质

**【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，%	≤1.5	GB 5009.4-2010
崩解时限，min	≤60	《中华人民共和国药典》（2010年版）二部
酸价，mgKOH/g	≤4.0	GB/T 5009.56-2003
过氧化值，g/100g	≤0.25	按GB/T 5009.56-2003处理试样，按GB/T 5009.37-2003测定
铅（以Pb计），mg/kg	≤1.5	GB 5009.12-2010
砷（以As计），mg/kg	≤1.0	GB/T 5009.11-2003
汞（以Hg计），mg/kg	≤0.3	GB/T 5009.17-2003
柠檬黄，g/kg	≤0.3	GB/T 5009.35-2003
诱惑红，g/kg	≤0.3	1 诱惑红的测定

## 1 诱惑红的测定

1.1 原理：样品经溶解、稀释、过滤后，使用具有紫外检测器的高效液相色谱仪测定诱惑红，根据色谱峰的保留时间定性，外标法峰面积定量。

### 1.2 试剂

1.2.1 甲醇：色谱纯

1.2.2 聚酰胺粉：过100目筛

1.2.3 乙酸铵溶液（0.02mol/L）：称取1.54g乙酸铵，加水至1000mL，溶解，经0.45μm滤膜过滤。

1.2.4 甲醇-甲酸（6:4）溶液：量取甲醇60mL、甲酸40mL，混匀。

1.2.5 无水乙醇-氨水-水（7:2:1）溶液：量取无水乙醇70mL、氨水20mL、水10mL，混匀。

1.2.6 柠檬酸溶液：称取20g柠檬酸，加水至100mL，混匀。

1.2.7 pH6的水：水加柠檬酸溶液调pH值到6。

1.2.8 诱惑红标准溶液：准确称取0.1g诱惑红标准品于100.0mL容量瓶中，用纯水溶解、定容，配成1.00mg/mL储备液，备用。临用前用水稀释成所需使用液。

### 1.3 仪器：高效液相色谱仪（附紫外检测器）

### 1.4 色谱条件

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

1.4.2 流动相：甲醇-乙酸氨溶液（0.02mol/L）=35:65，梯度洗脱，甲醇：20~35%，3%/min；35~98%，9%/min；98%继续6min。

1.4.3 检测波长：254nm

1.4.4 柱温：室温

1.4.5 流速：1mL/min

1.5 样品处理：取样品3粒，精密称取，置于100mL烧杯中，加水30mL，于60℃水浴使其完全溶解。样品溶液加柠檬酸溶液调pH值至6，加热至60℃，将1g聚酰胺粉加少许水调成粥状，倒入样品溶液中，搅拌片刻，以G3垂融漏斗抽滤，用60℃的水（pH4.0）洗涤3~5次，然后用甲醇-甲酸混合溶液洗涤3~5次，再用水洗至中性，用无水乙醇-氨水-水混合溶液解吸3~5次，每次5mL，收集解吸液，加乙酸中和，蒸发至近干，加水溶解并定容至5mL，经0.45μm滤膜过滤，取10μL进高效液相色谱仪。

1.6 测定：分别取1μL标准液及样品处理液注入色谱仪中，以保留时间定性峰面积定量。

### 1.7 结果计算

$$A_1 \times C \times V$$

X = -----

$A_2 \times M$

式中：

X—样品中诱惑红含量，mg/kg；

$A_1$ —样品的峰面积；

$A_2$ —标准的峰面积；

C—标准溶液的浓度，mg/L；

V—样品稀释体积，mL；

M—样品称取量，g。

**【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	≤1000	GB 4789. 2-2010
大肠菌群，MPN/100g	≤40	GB/T 4789. 3-2003
霉菌，cfu/g	≤25	GB 4789. 15-2010
酵母，cfu/g	≤25	GB 4789. 15-2010
致病菌（指沙门氏菌、志贺氏菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌）	不得检出	GB 4789. 4-2010、GB/T 4789. 5-2003、GB 4789. 10-2010、GB/T 4789. 11-2003

**【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
二十二碳六烯酸(DHA)，g/100g	≥16. 5	GB/T 22223-2008
牛磺酸，g/100g	≥8. 0	《中华人民共和国药典》(2005年版)中“牛磺酸滴眼液”项下“含量测定”规定的方法
维生素A，mg/100g	24. 0~45. 0	GB 5413. 9-2010

**【保健功能】** 辅助改善记忆

**【适宜人群】** 需改善记忆的青少年儿童

**【不适宜人群】** 婴幼儿

**【食用方法及食用量】** 每日2次，每次1粒，口服

**【规格】** 0.5g/粒

**【贮藏】** 密封、置阴凉干燥处

**【保质期】** 24个月

---