

附2

国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20130927

唯依旺牌苦荞麦黄芪西洋参胶囊

【原料】 苦荞麦提取物、西洋参提取物、黄芪提取物、桑叶提取物、女贞子提取物

【辅料】 淀粉、硬脂酸镁

【生产工艺】 本品经过筛、混合、装囊、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】 聚氯乙烯固体药用硬片应符合YBB00212005的规定；药用铝箔应符合YBB00152002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 | 内容物呈黄棕色，色泽均匀 |
| 滋味、气味 | 具本品特有的滋味、气味，无异味、无异臭 |
| 状态 | 硬胶囊，光洁；内容物为粉末；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 |
|----------------|------|-------------|
| 水分，% | ≤9.0 | GB 5009.3 |
| 灰分，% | ≤6.0 | GB 5009.4 |
| 崩解时限，min | ≤30 | 《中华人民共和国药典》 |
| 铅（以Pb计），mg/kg | ≤1.5 | 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 |
| 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 |
| 致病菌(指志贺氏菌、β型溶血性链球菌) | 不得检出 | GB 4789.5、GB 4789.11 |

【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 |
|-----------------------|-------|----------|
| 总黄酮(以芦丁计), g/100g | ≥3.50 | 1 总黄酮的测定 |
| 总皂苷(以人参皂苷Re计), g/100g | ≥0.60 | 2 总皂苷的测定 |

1 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))

1.1 试剂

1.1.1 聚酰胺粉

1.1.2 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。

1.1.3 乙醇: 分析纯。

1.1.4 甲醇: 分析纯。

1.2 分析步骤

1.2.1 试样处理: 称取一定量的试样, 加乙醇定容至25mL, 摆匀后, 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。

1.2.2 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, 摆匀, 于波长360nm比色。求回归方程, 计算试样中总黄酮含量。

1.3 计算和结果表示:

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

$$V_1 \times M \times 1000$$

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；

V_1 —测定用试样体积，mL；

V_2 —试样定容总体积，mL。

计算结果保留二位有效数字。

2 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））

2.1 试剂

2.1.1 Amberlite-XAD-2大孔树脂，Sigma化学公司、U.S.A.。

2.1.2 正丁醇：分析纯。

2.1.3 乙醇：分析纯。

2.1.4 中性氧化铝：层析用，100~200目。

2.1.5 人参皂苷Re：购自中国食品药品检定研究院。

2.1.6 香草醛溶液：称取5g香草醛，加冰乙酸溶解并定容至100mL。

2.1.7 高氯酸：分析纯

2.1.8 冰乙酸：分析纯

2.1.9 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。

2.2 仪器

2.2.1 比色计

2.2.2 层析柱

2.3 实验步骤

2.3.1 试样处理

2.3.1.1 固体试样：称取1.000g左右的试样（根据试样含人参量定），置于100mL容量瓶中，加少量水，超声30min，再用水定容至100mL，摇匀，放置，吸取上清液1.0mL进行柱层析。

2.3.1.2 液体试样：含乙醇的补酒类保健食品，吸取1.0mL试样放水浴挥干，用水浴溶解残渣，用此液进行柱层析。

非乙醇类的液体试样：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。

2.3.2 柱层析：用10mL注射器作层析管，内装3cmAmberlite-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。

2.3.3 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。

2.3.4 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。

2.4 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；

A_1 —被测液的吸光度值；
 A_2 —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”项下胶囊剂的规定。

【原辅料质量要求】

1. 苦荞麦提取物

| 项目 | 指标 |
|----------------|---|
| 来源 | 苦荞麦 |
| 制法 | 经粉碎、提取（分别用8、7、7倍量乙醇70~80℃回流3次，每次2h）、浓缩、喷雾干燥（进口温度100℃，出口温度60℃）、过筛等主要工艺加工制成 |
| 提取率 | 5% |
| 感官要求 | 棕黄色粉末，具本品特有的滋味、气味 |
| 总黄酮，g/100g | ≥15 |
| 水分，g/100g | ≤5.0 |
| 灰分，g/100g | ≤5.0 |
| 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 | ≤10000 |
| 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. 西洋参提取物

| 项目 | 指标 |
|------------|---|
| 来源 | 西洋参 应符合《中华人民共和国药典》的规定 |
| 制法 | 经粉碎、提取（乙醇70~80℃回流2次，分别用10倍量乙醇3h、8倍量乙醇2h）、浓缩、真空干燥（80℃）、粉碎等主要工艺加工制成 |
| 提取率 | 12% |
| 感官要求 | 棕黄色粉末，具本品特有的滋味、气味 |
| 总皂苷，g/100g | ≥10 |
| 水分，g/100g | ≤5.0 |

| | |
|-----------------|--------|
| 灰分, g/100g | ≤5.0 |
| 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 | ≤10000 |
| 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 |

3. 黄芪提取物

| 项 目 | 指 标 |
|-----------------|--|
| 来源 | 黄芪 应符合《中华人民共和国药典》的规定 |
| 制法 | 经粉碎、提取(分别8倍量乙醇70~80℃回流2次, 第1次3h, 第2次2h)、过滤、浓缩、干燥(60℃)、粉碎、过筛等主要工艺加工制成 |
| 提取率 | 18% |
| 感官要求 | 棕黄色粉末, 具本品特有的滋味、气味 |
| 黄芪多糖, g/100g | ≥10 |
| 水分, g/100g | ≤5.0 |
| 灰分, g/100g | ≤5.0 |
| 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 | ≤10000 |
| 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 |

4. 桑叶提取物

| 项 目 | 指 标 |
|-----------------|---|
| 来源 | 桑叶 应符合《中华人民共和国药典》的规定 |
| 制法 | 经粉碎、提取(乙醇70~80℃回流3次, 分别用10倍量乙醇2h、8倍量乙醇2h、8倍量乙醇1.5h)、浓缩、喷雾干燥(进口温度100℃, 出口温度80℃)、粉碎、过筛等主要工艺加工制成 |
| 提取率 | 10% |
| 感官要求 | 棕色粉末, 具本品特有的滋味、气味 |
| 总黄酮, g/100g | ≥3 |
| 水分, g/100g | ≤5.0 |
| 灰分, g/100g | ≤5.0 |
| 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 | ≤10000 |
| 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 |

5. 女贞子提取物

| 项 目 | 指 标 |
|-----------------|---|
| 来源 | 女贞子 应符合《中华人民共和国药典》的规定 |
| 制法 | 经粉碎、提取（乙醇70~80℃回流3次，分别用10倍量乙醇2h、8倍量乙醇2h、8倍量乙醇1.5h）、浓缩、喷雾干燥（进口温度100℃，出口温度80℃）、粉碎、过筛等主要工艺加工制成 |
| 提取率 | 16% |
| 感官要求 | 深棕色粉末，具本品特有的滋味、气味 |
| 齐墩果酸， g/100g | ≥0.5 |
| 水分， g/100g | ≤5.0 |
| 灰分， g/100g | ≤5.0 |
| 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 | ≤10000 |
| 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 |

6. 淀粉：应符合GB/T 8885《食用玉米淀粉》的规定。

7. 硬脂酸镁：应符合GB 1886.91《食品安全国家标准 食品添加剂 硬脂酸镁》的规定。

8. 明胶空心胶囊：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
