# 国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20100717

# 三圣宝牌巴戟天黄芪胶囊

【原料】 黄芪、巴戟天、粉葛、菟丝子、山药、桑椹

# 【辅料】

无

【生产工艺】 本品经提取(8倍量水95~100℃提取2次,每次2.5h)、过滤、浓缩、喷雾干燥(进风温度190℃,出风温度80℃)、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】 铝箔应符合YBB00152002的规定;聚氯乙烯固体药用硬片应符合YBB00212005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
滋味、气味	微苦,无异味
性状	硬胶囊,完整光洁,无破损; 内容物为干燥、疏松粉末
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
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	≤0.2	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
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/100g	≥100	1 粗多糖的测定
总黄酮(以芦丁计), mg/100g	≥20	2 总黄酮的测定

#### 1 粗多糖的测定

- 1.1 仪器
- 1.1.1 分光光度计。
- 1.1.2 离心机(3000r/min)。
- 1.1.3 旋转混匀器。
- 1.2 试剂

除特殊注明外, 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 冬田
- 1.2.3 铜储备溶液: 称取3.0gCuSO $_4$ ·5H $_2$ 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:取铜储备溶液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 葡聚糖标准储备液:准确称取相对分子量 $5\times10^5$ 、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,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 样品处理
- 1.3.1 样品提取:称取混合均匀的样品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,收集续滤液供沉淀粗多糖。
- 1.3.2 沉淀粗多糖:准确吸取3.1.3.1项续滤液5.0mL,置于50mL离心管中,加入无水乙醇20mL,混合5min后,以3000r/min离心5min,弃去上清液,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。

- 1.3.3 沉淀葡聚糖:准确吸取3.1.3.2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,于沸水浴中煮沸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,残渣用10%(v/v)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。
- 1.4 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 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。
- 1.6 结果计算

$$\mathbf{X} = \frac{(\mathbf{m}_1 - \mathbf{m}_2) \times \mathbf{V}_1 \times \mathbf{V}_3 \times \mathbf{V}_5}{\mathbf{m}_3 \times \mathbf{V}_2 \times \mathbf{V}_4 \times \mathbf{V}_6}$$

式中:

X一样品中粗多糖含量(以葡聚糖计), mg/g;

m<sub>1</sub>一样品测定液中葡聚糖的质量, mg;

m<sub>2</sub>一样品空白液中葡聚糖质量, mg;

m<sub>2</sub>一样品质量, g;

V<sub>1</sub>一样品提取液总体积, mL;

V<sub>2</sub>一沉淀粗多糖所用样品提取液体积, mL;

V<sub>3</sub>一粗多糖溶液体积, mL;

V<sub>4</sub>一沉淀葡聚糖所用粗多糖溶液体积, mL;

V<sub>5</sub>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 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))

- 2.1 试剂
- 2.1.1 聚酰胺粉
- 2.1.2 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。
- 2.1.3 乙醇:分析纯。
- 2.1.4 甲醇:分析纯。
- 2.2 分析步骤
- 2.2.1 试样处理: 称取一定量的试样,加乙醇定容至25mL,摇匀后,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。
- 2.2.2 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,摇匀,于波长360nm比色。求回归方程,计算试样中总黄酮含量。
- 2.3 计算和结果表示:

$$X = \frac{A \times V_2 \times 100}{V_1 \times M \times 1000}$$

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, $mL_1$ 

 $V_2$ —试样定容总体积,mL。

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. 黄芪: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 2. 巴戟天:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 3. 粉葛:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 4. 菟丝子:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 5. 山药:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 6. 桑椹: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。