国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20060189

君沛牌蝙蝠蛾拟青霉胶囊

【原料】 蝙蝠蛾拟青霉菌丝体粉

【辅料】无

【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】 聚对苯二甲酸乙二醇酯瓶应符合GB 4806.7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	具本品固有的滋味、气味,无异味
状态	硬胶囊,表面光洁,无破损、无粘连、无瘪囊、无霉变;内容物为粉末;无正常视力可见外来杂质

【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
水分,%	€8.0	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	€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

【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
腺苷, g/100g	≥0.14	1 腺苷的测定

- 1 腺苷的测定(来源于《保健食品检验与评价技术规范》(2003年版))
- 1.1 范围

本方法规定了保健食品中腺苷的测定方法。

本方法适用于以冬虫夏草为主要原料的保健食品中腺苷的测定。

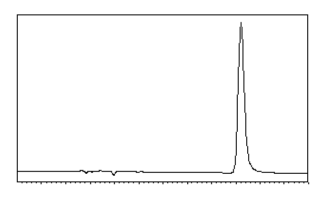
本方法的检出限: 0.04μg。

本方法的线性范围: 0.40~60.0µg/mL。

- 1.2 原理:将粉碎的胶囊、片剂试样使用乙醇-水进行提取,根据高效液相色谱紫外检测器定性定量检测。
- 1.3 试剂

除非另有说明,在分析中仅使用双蒸水。

- 1.3.1 磷酸二氢钾:分析纯。
- 1.3.2 无水乙醇: 优级纯。
- 1.3.3 甲醇: 优级纯。
- 1.3.4 提取液: 乙醇-水=3:2。
- 1.3.5 腺苷标准溶液:准确称量腺苷标准品0.0100g,加入水溶解并定容至25mL。此溶液每mL含0.4mg腺苷。
- 1.4 仪器
- 1.4.1 高效液相色谱仪: 附紫外检测器(UV)。
- 1.4.2 超声波清洗器。
- 1.4.3 离心机。
- 1.5 分析步骤
- 1.5.1 试样处理:取20粒以上片剂或胶囊试样进行粉碎混匀,准确称取适量试样(精确至0.001g)于25m L容量瓶中,加入约20mL提取液,超声提取10min。取出后加入提取液定容至刻度,混匀后以3000r/min离心3min。经 $0.45\mu m$ 滤膜过滤后供液相色谱分析用。
- 1.5.2 液相色谱参考条件
- 1.5.2.1 色谱柱: C₁₈柱, 4.6×150mm, 5μm。
- 1.5.2.2 柱温: 室温。
- 1.5.2.3 紫外检测器: 检测波长254nm。
- 1.5.2.4 流动相: 甲醇-0.01mo1/L磷酸二氢钾溶液=10:90。
- 1.5.2.5 流速: 1.0mL/min。
- 1.5.2.6 进样量: 10μL。
- 1.5.2.7 色谱分析: 取10μL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。



腺苷标准溶液色谱图

- 1.5.3 标准曲线制备:分别配制浓度为0.400、2.00、4.00、20.0、60.0μg/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。
- 1.5.4 分析结果的表示
- 1.5.4.1 计算

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

式中:

X一试样中腺苷的含量, mg/100g;

h₁一试样峰高或峰面积;

C一标准溶液浓度, µg/mL;

V一试样定容体积, mL;

h2-标准溶液峰高或峰面积;

m-试样质量, g。

- 1.5.4.2 结果表示: 计算结果保留三位有效数字。
- 1.6 技术参数
- 1.6.1 准确度: 方法的回收率在92.7%~98.3%之间。
- 1.6.2 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"胶囊剂"的规定。

【原辅料质量要求】

1. 蝙蝠蛾拟青霉菌丝体粉

项 目	指 标
原料来源	蝙蝠蛾拟青霉(Paecilomyces hepiali Che n, Cs-4菌株)
制法	经菌种斜面培养(24-25℃,湿度75-85%,不超过7天)、一级种子培养(培养温度24-25℃,压力≤0.05mPa,空气流量≤60M³/h,培养周期≤80h)、二级种子培养(培养温度24-25℃,压力≤0.05mPa,空气流量≤100M³/h,培养周期≤80h)、发酵罐培养(培养温度24-25℃,压力≤0.05mPa,空气流量≤300M³/h,培养周期≤80h)、发酵液板框过滤机洗涤(过滤压力0.2MPa,板框目数88)、湿菌丝体

	滤饼真空干燥(75-90℃,-0.04Mp,12h)、 粉碎、过筛、混合,包装等主要工艺制成
感官要求	棕褐色粉末,无肉眼可见外来杂质,具有本 固有的香气、无异味
粒度	≥95%过40目筛
干燥失重,%	≤7.0
灰分,%	≤6.0
腺苷,%	≥0.15
甘露醇,%	≥6.0
铅, mg/kg	≤2.0
总砷, mg/kg	≤1.0
菌落总数, CFU/g	≤30000
大肠菌群, MPN/g	≤0.92
霉菌及酵母, CFU/g	€50
沙门氏菌	≤0/25g
金黄色葡萄球菌	≤0/25g