国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20060763

增靓牌铁皮石斛西洋参口服液

【原料】 铁皮石斛、西洋参皂苷

【辅料】 维生素C、白砂糖、山梨酸钾、纯化水

【生产工艺】 本品经粉碎、提取(20、15、15倍量水100℃提取3次,分别1、0.5、0、5h)、过滤、混合、灌装、热压灭菌($121\sim123$ ℃,15min)、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】 钠钙玻璃药瓶应符合YBB00272002的规定,铝防伪瓶盖应符合BBT/T 0034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	酸甜可口,略带涩味
性状	液体,允许有少量沉淀
杂质	无肉眼可见的外来杂质

【鉴别】 铁皮石斛按《中华人民共和国药典》中规定的方法鉴别,呈阳性。

【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
pH值	5.0~6.5	《中华人民共和国药典》
可溶性固形物 (20℃折光计 法),%	≥2.0	GB/T 12143
铅(以Pb计), mg/kg	≤ 0. 5	GB 5009.12
总砷(以As计), mg/kg	≤ 0.3	GB 5009.11
六六六,mg/kg	≤0.2	GB/T 5009.19
滴滴涕,mg/kg	≤0.2	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/mL	≤1000	GB 4789. 2
大肠菌群, MPN/mL	€0.43	GB 4789.3 "MPN计数法"
霉菌和酵母,CFU/mL	€50	GB 4789. 15
沙门氏菌	≤0/25mL	GB 4789.4
金黄色葡萄球菌	≤0/25mL	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/100 mL	≥185	1 粗多糖的测定
总皂苷 (以人参皂苷Re计), m g/100mL	≥3. 5	2 总皂苷的测定

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,本方法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
- 1.2.3 铜试剂储备液: 称取3.0g $CuSO_4 \cdot 5H_2O$ 、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: 取铜试剂储备液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10.0mg葡聚糖。
- 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 沉淀粗多糖:准确吸取样品5.0mL,置于50mL离心管中,加入无水乙醇20mL,混匀5min后,以3000 r/min离心5min,弃去上清液。弃去清液,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。
- 1.3.2 沉淀葡聚糖:准确吸取1.3.1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,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

$$X = \frac{W_1 - W_2}{M \times V_2 \times V_1 \times V_4 / V_3}$$

式中:

X一样品中粗多糖的含量(以葡聚糖计), mg/mL;

W₁一样品测定液中葡聚糖的质量, mg;

 W_2 一样品空白液中葡聚糖的质量,mg;

M一样品体积, mL;

 V_1 一粗多糖溶液体积,mL;

V₂一沉淀葡聚糖所用粗多糖溶液体积, mL;

V3一样品提取液总体积, mL;

 V_{4} 一测定用样品测定溶液体积,mL。

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2.3.1),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 μ L放蒸发皿中,放在水浴挥干(低于60°C),或热风吹干(勿使过热),以下操作从"2.3.2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;

A₁一被测液的吸光度值;

A2一标准液的吸光度值;

C一标准管人参皂苷Re的量, μg;

V一试样稀释体积, 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"口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂"的规定。

【原辅料质量要求】

- 1. 铁皮石斛:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 2. 西洋参皂苷

项目	指标
来源	西洋参
制法	经粉碎、提取(8、6倍量水煎煮2次,分别2、1.5h)、过滤、通过D101型大孔吸附树脂柱、洗脱(水洗脱至无色,再用60%乙醇洗脱)、浓缩、喷雾干燥(进风温度170~195℃,出风温度80~100℃)、粉碎等主要工艺制成。
提取率(或得率),%	2
感官要求	黄白色或浅黄色均匀精细粉末,微臭、味苦
人参皂苷,%	≥80 (UV)
细度(80目通过率),%	100
水分,%	≤5.0
炽灼残渣,%	≤5.0
堆积密度, g/100mL	≤7.0
铅(以Pb计), mg/kg	≤2.0
总砷(以As计), mg/kg	≤2.0
需氧菌总数, CFU/g	<1000
霉菌和酵母, CFU/g	<100
大肠埃希菌,/g	不得检出
沙门氏菌,/g	不得检出
金黄色葡萄球菌,/g	不得检出

- 3. 维生素C: 应符合GB 14754《食品安全国家标准 食品添加剂 维生素C(抗坏血酸)》的规定。
- 4. 白砂糖: 应符合GB/T 317《白砂糖》的规定。
- 5. 山梨酸钾: 应符合GB 1886. 39《食品安全国家标准 食品添加剂 山梨酸钾》的规定。

6. 纯化水:应符合《中华人民共和国药典》的规定。