

## 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G20070028

## 宜清胶囊

### 【原料】

### 【辅料】

【生产工艺】 本品经提取、浓缩、干燥、混合、制粒、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】

【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
性状	硬胶囊，表面清洁，无破损、无粘连、无瘪囊、无霉变；内容物为细颗粒
杂质	无肉眼可见杂质

【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
蛋白质, g/100g	≥15	GB 5009.5-2010
水分, %	≤9.0	GB 5009.3-2010
灰分, %	≤10.0	GB 5009.4-2010
崩解时限, min	≤30	《中华人民共和国药典》（2010年版）二部

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
镉（以Cd计），mg/kg	≤0.5	GB/T 5009.15-2003
六六六，mg/kg	≤0.2	GB/T 5009.19-2008
滴滴涕，mg/kg	≤0.1	GB/T 5009.19-2008

【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 4789.2-2010
大肠菌群，MPN/100g	≤90	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 4789.5-2012、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
二十碳五烯酸（EPA），mg/g	≥0.60	GB/T 5009.168-2003
二十二碳六烯酸（DHA），mg/g	≥0.20	GB/T 5009.168-2003
总黄酮（以芦丁计），mg/100g	≥1500	《保健食品检验与评价技术规范》（2003年版）中“保健食品中总黄酮的测定”

【装量或重量差异指标/净含量及允许负偏差指标】

【原辅料质量要求】

---