

国家市场监督管理总局
国产保健食品注册证书

产品名称	盛力源牌氨糖硫酸软骨素加钙胶囊		
注册人	广州绿健医药有限公司		
注册人地址	广州市黄埔区科学大道48号1510房（仅限办公）		
审批结论	经审核，该产品符合《中华人民共和国食品安全法》和《保健食品注册与备案管理办法》的规定，现予批准注册。		
注册号	国食健注G20230423	有效期至	2028年8月28日
附件	附1 产品说明书、附2 产品技术要求		
备注			



附1

国家市场监督管理总局
保健食品产品说明书

国食健注G20230423

盛力源牌氨糖硫酸软骨素加钙胶囊

【原料】碳酸钙、D-氨基葡萄糖盐酸盐、硫酸软骨素钠、酪蛋白磷酸肽

【辅料】硬脂酸镁

【标志性成分及含量】每100g含: 钙 15g、硫酸软骨素 10g、D-氨基葡萄糖盐酸盐 16g

【适宜人群】中老年人

【不适宜人群】少年儿童、孕妇、乳母

【保健功能】本品经动物实验评价, 具有有助于改善骨密度的保健功能

【食用量及食用方法】每日2次, 每次2粒, 口服

【规格】0.5g/粒

【贮藏方法】避光、阴凉干燥处保存

【保质期】24个月

【注意事项】本品不能代替药物; 适宜人群外的人群不推荐食用本产品; 本品添加了营养素, 与同类营养素同时食用不宜超过推荐量

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G20230423

盛力源牌氨糖硫酸软骨素加钙胶囊

【原料】 碳酸钙、D-氨基葡萄糖盐酸盐、硫酸软骨素钠、酪蛋白磷酸肽

【辅料】 硬脂酸镁

【生产工艺】 本品经过筛、混合、装囊、包装、辐照灭菌 (^{60}Co , 6kGy) 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】 高密度聚乙烯瓶应符合YBB00122002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	内容物呈类白色
滋 味、气 味	具本品特有的滋味、气味，无异味
性 状	硬胶囊，完整光洁，无破损，内容物为粉末
杂 质	无肉眼可见的外来杂质

【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, %	≤ 9.0	GB 5009. 3
灰 分, %	≤ 70	GB 5009. 4
崩解时限, min	≤ 60	《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
六六六, mg/kg	≤ 0.1	GB/T 5009. 19
滴滴涕, mg/kg	≤ 0.1	GB/T 5009. 19

No. 20239968

【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

【功效成分含量测定】 应符合表4的规定。

表4 功效成分含量测定

项 目	指 标	检测方法
钙(以Ca计), g/100g	15~30	GB 5009. 92中“第一法 火焰原子吸收光谱法”
硫酸软骨素, g/100g	≥10	GB/T 20365
D-氨基葡萄糖盐酸盐, g/100g	≥16	GB/T 20365

【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】

- 碳酸钙: 应符合GB 1886. 214《食品安全国家标准 食品添加剂 碳酸钙(包括轻质和重质碳酸钙)》的规定。
- D-氨基葡萄糖盐酸盐: 应符合WS₁-XG-028-2001《国家药品标准 盐酸氨基葡萄糖》的规定。
- 硫酸软骨素钠

项 目	指 标	
来源	牛鼻软骨	
制法	经清洗粉碎、碱解(8%氢氧化钠溶液, 35℃, 6h)、酶解(胃蛋白酶, 54℃, 6~10h)、过滤、醇沉(食用酒精浓度达到65%左右)、精制、真空干燥(60~65℃)、粉碎等主要工艺制成	
感官要求	白色或类白色均匀粉末; 无臭; 有引湿性; 本品的水溶液具黏稠性, 加热不凝结; 本品在水中易溶, 在乙醇、丙酮或冰醋酸中不溶	
硫酸软骨素钠, %	90. 0~105. 0	
细度	100%通过80目筛	
比旋光度	-20° ~-30°	
鉴别	(1)供试品溶液中三个主峰的保留时间应与对照品溶液中软骨素二糖、6-硫酸化软骨素二糖、4-硫酸化软骨素二糖的保留时间一致。 (2)本品的红外光吸收图谱应与硫酸软骨素钠对照品的图谱一致(《中华人民共和国药典》)。 (3)本品的水溶液显钠盐鉴别(1)的反应(《中华人民共和国药典》)。	
含氮量, %	2. 5~3. 5	
pH值	6. 0~7. 0	No. 202309969
氯化物, %	≤0. 5	
硫酸盐, %	≤0. 24	
乙醇的残留量	应符合规定	

干燥失重, %	≤10.0
炽灼残渣, %	20~30
重金属, mg/kg	≤20.0
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
菌落总数, CFU/g	≤30000
大肠菌群, MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母, CFU/g	≤50
沙门氏菌	0/25g
金黄色葡萄球菌	0/25g

4. 酪蛋白磷酸肽: 应符合GB 31617《食品安全国家标准 食品营养强化剂 酪蛋白磷酸肽》规定。

5. 硬脂酸镁: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
