

国家市场监督管理总局
国产保健食品注册证书

产品名称	今珠牌丹参珍珠水解液口服液		
注册人	湖南今珠生物科技有限公司		
注册人地址	长沙市雨花区卉园路710号春色满园新寓5栋404房		
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G20230809	有效期至	2028年12月14日
附件	附1 产品说明书、附2 产品技术要求		
备注			



No. 23001359

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G20230809

今珠牌丹参珍珠水解液口服液

- 【原料】丹参、山楂、珍珠水解液、玫瑰花
- 【辅料】纯化水、蜂蜜、甜菊糖苷
- 【标志性成分及含量】每100mL含：总黄酮 16mg
- 【适宜人群】有黄褐斑者
- 【不适宜人群】少年儿童、孕妇、乳母
- 【保健功能】有助于改善黄褐斑
- 【食用量及食用方法】每日2次，每次1瓶，口服
- 【规格】20mL/瓶
- 【贮藏方法】置常温干燥处保存
- 【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

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G20230809

今珠牌丹参珍珠水解液口服液

【原料】丹参、山楂、珍珠水解液、玫瑰花

【辅料】纯化水、蜂蜜、甜菊糖苷

【生产工艺】本品经提取（丹参、山楂、玫瑰花，浸泡0.5h后，加8倍量沸水提取2次，每次2h）、过滤、浓缩、配制、过滤、灌装、湿热灭菌（121±1℃，30min）、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】

口服液体瓶应符合YBB00032004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	内容物呈棕色
滋味、气味	具本品特有的滋味、气味，无异味
性状	内容物为液体，久置允许有少量沉淀物
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
钙（以Ca计），mg/100mL	130~216	GB 5009.92中“第一法 火焰原子吸收光谱法”
pH值	3.0~6.0	《中华人民共和国药典》
可溶性固体物，g/100mL	≥5.0	GB/T 12143
铅（以Pb计），mg/L	≤0.5	GB 5009.12
总砷(以As计)，mg/L	≤0.3	GB 5009.11
镉（以Cd计），mg/L	≤0.1	GB 5009.15
六六六，mg/kg	≤0.1	GB/T 5009.19

No. 20241223

滴滴涕, mg/kg	≤0.1	GB/T 5009.19
展青霉素, μg/kg	≤50	GB 5009.185

【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	≤0/25g	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
总黄酮(以芦丁计), g/100mL	≥16	1 总黄酮的测定

1 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))

1.1 试剂

1.1.1 聚酰胺粉。

1.1.2 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。

1.1.3 乙醇: 分析纯。

1.1.4 甲醇: 分析纯。

1.2 分析步骤

1.2.1 试样处理: 称取一定量的试样, 加乙醇定容至25mL, 摆匀后, 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。

1.2.2 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, 摆匀, 于波长360nm比色。求回归方程, 计算试样中总黄酮含量。

1.3 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;

V₁—测定用试样体积, mL;

V₂—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

“口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂”的规定。

No. 20241224

【原辅料质量要求】

1. 丹参：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

2. 山楂：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

3. 珍珠水解液

项 目	指 标
来源	珍珠细粉
制法	经脱脂（10%氢氧化钠）、混悬（纯化水）、制备滤液A（50%乳酸，50℃，pH5.5~6）、酶解（pH6.5、木瓜蛋白酶、50℃，5h）、灭酶（90℃、10~15min）、过滤得滤液B、混合、配制等主要工艺制成。
得率，%	10±2
感官要求	淡黄色澄清液体；气香，味酸，微苦、涩
pH值	4.5~6.0
乳酸钙，g/mL	≥0.18
菌落总数，CFU/mL	≤100
大肠菌群，MPN/mL	≤0.43
霉菌，CFU/mL	≤10
酵母，CFU/mL	≤10
沙门氏菌	≤0/25g
金黄色葡萄球菌	≤0/25g

4. 玫瑰花：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

5. 蜂蜜：应符合GB 14963《食品安全国家标准 蜂蜜》的规定。

6. 纯化水：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

7. 甜菊糖苷：应符合GB 1886.355《食品安全国家标准 食品添加剂 甜菊糖苷》的规定。