

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			



国家市场监督管理总局

2023年12月15日

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

No. 20241222

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（ $121\pm 1^{\circ}\text{C}$ ，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》
可溶性固形物，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，摇匀后，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，摇匀，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。