

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G20220140

盛御牌丹参蒲黄胶囊

【原料】 丹参、姜黄、荷叶、山楂、蒲黄、牛磺酸

【辅料】 硬脂酸镁

【生产工艺】 本品经提取（丹参、姜黄、荷叶、山楂，10倍量60%乙醇回流提取2次，每次1h）、过滤、浓缩、真空干燥（60~70℃，-0.07~-0.08MPa）、粉碎、过筛、混合、装囊、包装、辐照灭菌（ ^{60}Co ，5k Gy）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】 口服固体药用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	内容物呈棕色
滋味、气味	具本品特有滋味及香气，无异味
性状	硬胶囊，完整光洁，无粘连、变形和破裂；内容物为粉末
杂质	无正常视力可见的外来异物

【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
水分，%	≤ 9.0	GB 5009. 3
灰分，%	≤ 11.0	GB 5009. 4
崩解时限，min	≤ 30	《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

【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

【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/100g	≥0.8	1 总黄酮的测定
牛磺酸, g/100g	≥3.5	GB 5413.26
丹参酮 II A, mg/100g	≥200	《中华人民共和国药典》中“丹参”项下“含量测定”规定的方法

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“胶囊剂”的规定。

【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. 蒲黄：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
 3. 姜黄：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
 4. 荷叶：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
 5. 山楂：应符合《中华人民共和国药典》的规定，且展青霉素含量不得多于50 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 。
 6. 牛磺酸：应符合GB 14759《食品安全国家标准 食品添加剂 牛磺酸》的规定。
 7. 硬脂酸镁：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
-