# 国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20220213

# 琦郁牌百合香附酸枣仁颗粒

【原料】 酸枣仁、百合、川芎、栀子、香附、苍术、小麦、大枣、甘草、淡豆豉

【辅料】 麦芽糊精、赤藓糖醇、甜菊糖苷

【生产工艺】 本品经提取(酸枣仁、百合、川芎、栀子、香附、苍术、小麦、大枣、甘草、淡豆豉,10 倍量水浸泡0.5h后,煮沸提取2次,分别10倍量2h、8倍量1h)、过滤、浓缩、喷雾干燥(进风温度195±5℃,出风温度95±5℃)、过筛、混合、制粒、干燥、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】 药用复合膜应符合YBB00132002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	黄色
滋味、气味	具本品特有的滋味、气味,无异味
性状	内容物为均匀性颗粒
杂质	无肉眼可见外来杂质

# 【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,%	≪6	GB 5009. 4
灰分,%	≤6	GB 5009.3
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	<b>≤</b> 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
粒度(不能通过一号筛与能通过 五号筛的总和)	≤15%	《中华人民共和国药典》
溶化性(搅拌5min立即观察)	全部溶化或 轻微浑浊	《中华人民共和国药典》

#### 【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
金黄色葡萄球菌	≤0/25g	GB 4789.10
沙门氏菌	≤0/25g	GB 4789.4

### 【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
总皂苷(以人参总皂苷Re计), g/100g	≥0.6	1 总皂苷的测定
总黄酮(以芦丁计),g/100g	<b>≥</b> 0.12	2 总黄酮的测定

#### 1 总皂苷的测定

- 1.1 试剂
- 1.1.1 Amberlite-XAD-2大孔树脂, Sigma化学公司、U.S.A.。
- 1.1.2 正丁醇:分析纯。
- 1.1.3 乙醇:分析纯。
- 1.1.4 中性氧化铝:层析用,100~200目。
- 1.1.5 人参皂苷Re: 购自中国食品药品检定研究院,含量≥90%。
- 1.1.6 香草醛溶液: 称取5g香草醛,加冰乙酸溶解并定容至100mL。
- 1.1.7 高氯酸: 分析纯。
- 1.1.8 冰乙酸:分析纯。
- 1.1.9 人参皂苷Re标准溶液:精确称取人参皂苷Re标准品0.020g,用甲醇溶解并定容至10.0mL,即得。
- 1.2 仪器
- 1.2.1 比色计。
- 1.2.2 层析柱。
- 1.3 实验步骤
- 1.3.1 试样处理: 称取2.000g左右的试样,置于100mL容量瓶中,加少量水,超声30min,再用水定容至100mL,摇匀,放置,吸取上清液1.0mL进行柱层析。
- 1.3.2 柱层析:用10mL注射器作层析管,内装3cmAmberlite-XAD-2大孔树脂,上加1cm中性氧化铝。先用25mL70%乙醇洗柱,弃去洗脱液,再用25mL水洗柱,弃去洗脱液,精确加入1.0mL已处理好的试样溶液(见1.3.1),用25mL水洗柱,弃去洗脱液,用25mL70%乙醇洗脱人参皂苷,收集洗脱液于蒸发皿中,置于60℃水浴挥干。以此作显色用。
- 1.3.3 显色:在上述已挥干的蒸发皿中准确加入0.2mL5%香草醛冰乙酸溶液,转动蒸发皿,使残渣都溶

解,再加0.8mL高氯酸,混匀后移入5mL带塞刻度离心管中,60℃水浴上加热10min,取出,冰浴冷却后,准确加入冰乙酸5.0mL,摇匀后,以1cm比色池于560nm波长处与标准管一起进行比色测定。

1.3.4 标准管: 吸取人参皂苷Re标准溶液 (2.0mg/mL) 100μL放蒸发皿中,放在水浴挥干(低于60°C),或热风吹干(勿使过热),以下操作从"1.3.2柱层析···"起,与试样相同。测定吸光度值。

#### 1.4 计算

$$X = \frac{A_1}{A_2} \times C \times \frac{V}{m} \times \frac{100}{1000} \times \frac{1}{1000}$$

式中:

X-试样中总皂苷含量(以人参皂苷Re计), g/100g;

A<sub>1</sub>一被测液的吸光度值;

A<sub>2</sub>一标准液的吸光度值;

C一标准管人参皂苷Re的量, μg;

V一试样稀释体积, mL;

m-试样质量, g。

计算结果保留二位有效数字。

#### 2 总黄酮的测定

- 2.1 试剂
- 2.1.1 聚酰胺粉。
- 2.1.2 芦丁标准品:购自中国食品药品检定研究院,含量≥90%。
- 2.1.3 芦丁标准溶液: 称取5.0mg芦丁,加甲醇溶解并定容至100mL,即得。
- 2.1.4 乙醇:分析纯。
- 2.1.5 甲醇:分析纯。
- 2.2 分析步骤
- 2.2.1 试样处理: 称取1.00g左右的试样,加乙醇定容至25mL,摇匀后,超声提取20min,放置,吸取上清液5.0mL,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。
- 2.2.2 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。
- 2.3 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;

V<sub>1</sub>—测定用试样体积, mL;

V<sub>2</sub>——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"颗粒剂"的规定。

# 【原辅料质量要求】

- 1. 酸枣仁: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 2. 百合: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 3. 川芎: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。

- 4. 栀子:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 5. 香附:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 6. 苍术: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 7. 小麦: 应符合《中药大辞典》的规定。
- 8. 大枣:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 9. 甘草:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 10. 淡豆豉: 应符合GB 2712《食品安全国家标准 豆制品》的规定。
- 11. 麦芽糊精:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 12. 赤藓糖醇: 应符合GB 26404《食品安全国家标准 食品添加剂 赤藓糖醇》的规定。
- 13. 甜菊糖苷: 应符合GB 8270《食品安全国家标准 食品添加剂 甜菊糖苷》的规定。