国家市场监督管理总局国产保健食品 注册证书

| 产品名称 | JUNG KWAN JANG 牌红参口服液 | | |
|-------|---|-----------------------|--|
| 注册人 | 吉林韩正人参有限公司 | | |
| 注册人地址 | 延吉市朝阳川镇仲平村(延边新兴工业集中区) | | |
| 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G 20190085 | 注注G 20190085 有效期至 202 | |
| 附件 | 附1产品说明书、附2产品技术要求 | | |
| 备注 | 2024年04月17日,批准该产品名称"恩珍源牌红参口服液"变更为"JUNGKWAN JANG牌红参口服液"。 | | |

国家市场监督管理总局 保健食品产品说明书

国食健注G 20190085

JUNG KWAN JANG 牌红参口服液

【原料】红参

【辅料】纯化水

【标志性成分及含量】每100m L含: 总皂苷 15.0m g

【适宜人群】免疫力低下者

【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,具有有助于增强免疫力的保健功能

【食用量及食用方法】每日1次,每次1袋,口服

【规格】90m L/袋

【贮藏方法】密闭,置阴凉干燥处

【保质期】24个月

【注意事项】本产品不能代替药物;适宜人群外的人群不推荐食用本产品;发热者不宜食用

国家市场监督管理总局保健食品产品技术要求

国食健注G 20190085

JUNG KWAN JANG 牌红参口服液

【原料】红参

【辅料】纯化水

【生产工艺】本品经提取(30倍量水87℃左右提取24h)、过滤、离心、分装、灭菌(100℃, 68kPa, 30m in)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】食品包装用复合膜袋应符合GB/T21302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 | 棕色,色泽均匀 |
| 滋味、气味 | 具本品特有的滋味、气味,无异味 |
| 状态 | 液体,久置有少量轻摇易散沉淀;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 | |
|-------------------|---------|-------------|--|
| pH 值 | 4.0~8.0 | 《中华人民共和国药典》 | |
| 可溶性固形物 20℃折光计法),% | ≥0.5 | G B/T 12143 | |
| 铅(以Pb计),mg/L | €2.0 | G B 5009.12 | |
| 总砷(以As计), mg/L | €1.0 | G B 5009.11 | |

【微生物指标】应符合表3的规定。

表3 微生物指标

| N- 244 14 | | | | |
|----------------|---------------------------|-------------|--|--|
| 项 目 | 指标 | 检测方法 | | |
| 菌落总数,CFU/mL | ≤1000 | G B 4789.2 | | |
| 大肠菌群,MPN/mL | ≤0.43 G B 4789.3 M PN 计数法 | | | |
| 霉菌和酵母, CFU/m L | €50 | G B 4789.15 | | |
| 金黄色葡萄球菌 | ≪0/25g | G B 4789.10 | | |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g | G B 4789.4 | | |

【标志性成分指标】 应符合表4 的规定。

表4 标志性成分指标

| 项目 | 指 标 | 检测方法 |
|-------------------------|-------|----------|
| 总皂苷(以人参皂苷Re计,m g/100m L | ≥15.0 | 1 总皂苷的测定 |

- 1 总皂苷的测定(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 Am berlite-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。
- 1.1.6 香草醛溶液: 称取5g香草醛,加冰乙酸溶解并定容至100m L。
- 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10.0m L,即每毫升人参皂苷Re2.0m g。
- 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
- 1.3.1.1 固体试样: 称取1.000g左右的试样(根据试样含人参量定),置于100m L容量瓶中,加少量水,超声30m in ,再用水定容至100m L,摇匀,放置,吸取上清液1.0m L进行柱层析。
- 1.3.1.2 液体试样:含乙醇的补酒类保健食品,吸取1.0m L试样放水浴挥干,用水浴溶解残渣,用此液进行柱层析。
- 非乙醇类的液体试样: 吸取1.0m L试样(假如浓度高、或颜色深,需稀释一定体积后再取1.0m L)进行柱层析。
- 1.3.2 柱层析:用10m L注射器作层析管,内装3cm Am berlite-X AD -2大孔树脂,上加1cm 中性氧化铝。先用25m L70% 乙醇洗柱,弃去洗脱液,再用25m L水洗柱,弃去洗脱液,精确加入1.0m L已处理好的试样溶液(见1.3.1),用25m L水洗柱,弃去洗脱液,用25m L70% 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0.2m L5% 香草醛冰乙酸溶液,转动蒸发皿,使残渣都溶解,在加0.8m L高氯酸,混匀后移入5m L带塞刻度离心管中,60℃水浴上加热10m in,取出,冰浴冷却后,准确加入冰乙酸5.0m L,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(2.0m g/m L)100 L.放蒸发皿中,放在水浴挥干(低于60℃),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:

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

式中:

- X—试样中总皂苷含量(以人参皂苷Re计), g/100g;
- A1-被测液的吸光度值;
- A2-标准液的吸光度值;
- C一标准管人参皂苷Re的量, ug;
- V一试样稀释体积,mL;
- m一试样质量, g。
- 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。

【原辅料质量要求】

- 1.红参:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 2.纯化水: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。