

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G20190430

嘉益葆牌党参西洋参丸

【原料】 党参粉（经辐照）、西洋参粉（经辐照）、枸杞子提取物、红景天提取物

【辅料】 蜂蜜

【生产工艺】 本品经过筛、混合、制丸、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 | 红褐至深褐色 |
| 滋味、气味 | 具本品特有的滋味、气味 |
| 性状 | 丸剂，圆整均匀，无粘结现象 |
| 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 |
|---------------|------|-------------|
| 水分，% | ≤12 | GB 5009.3 |
| 灰分，% | ≤6 | GB 5009.4 |
| 溶散时限，min | ≤60 | 《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 | ≤0.2 | GB/T 5009.19 |
| 滴滴涕, mg/kg | ≤0.2 | 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 |
|-----------------------|-------|----------|
| 粗多糖(以葡萄糖计), g/100g | ≥18.5 | 1 粗多糖的测定 |
| 总皂苷(以人参皂苷Re计), g/100g | ≥0.64 | 2 总皂苷的测定 |

1 粗多糖的测定

1.1 原理：多糖经乙醇沉淀分离后，去除其他可溶性糖及杂质的干扰，再与苯酚-硫酸作用成橙红色化合物，其呈色强度与溶液中糖的浓度成正比，在485nm波长下比色定量。

1.2 仪器

1.2.1 离心机：4000r/min。

1.2.2 离心管：50mL或具塞15mL。

1.2.3 分光光度计。

1.2.4 水浴锅。

1.2.5 旋涡混合器。

1.3 试剂

实验用水为双蒸水，所用试剂为分析纯级。

1.3.1 无水乙醇。

1.3.2 80% (V/V) 乙醇溶液。

1.3.3 葡萄糖标准液：准确称取干燥恒重的分析纯葡萄糖0.5000g加水溶解并定容至50mL，此溶液1mL含葡萄糖10mg，用前稀释100倍为使用液 (0.1mg/mL)。

1.3.4 5%苯酚溶液 (W/V)：称取精制苯酚5.0g，加水溶解并稀释至100mL，混匀。溶液置冰箱中可保存1个月。

1.3.5 浓硫酸（比重1.84）。

1.3.6 0.2mol/L磷酸盐缓冲液(pH6.5)：31.5mL(0.2mol/L)磷酸氢二钠与68.5mL(0.2mol/L)磷酸二氢钠混合。

1.4 样品处理

1.4.1 样品提取：取样品50丸，粉碎成细粉，准确称取混合均匀的固体粉末1.0g(m_2)，置于100mL容量瓶中，加水80mL左右，于沸水浴中加热1h，冷却至室温后，补加水至刻度，混匀后过滤，弃去初滤液，收集余下滤液供沉淀粗多糖。

1.4.2 沉淀粗多糖：准确吸取1.4.1所得滤液5.0mL，置于50mL离心管中，加入无水乙醇20mL，混匀，于4℃冰箱静置4h以上，以4000r/min离心5min，弃去上清液，残渣用80% (V/V)乙醇溶液数毫升洗涤，离心后弃上清液，反复操作3次。残渣用水溶解并定容至250mL。

1.5 标准曲线的绘制：准确吸取葡萄糖标准使用液0、0.10、0.20、0.40、0.60、0.80、1.00mL(相当于葡萄糖0、0.01、0.02、0.04、0.06、0.08、0.1mg)，置于25mL比色管中，补加水至2.0mL，加入5%苯酚溶液1.0mL，在旋涡混合器上混匀，小心加入浓硫酸10mL，在旋涡混合器上小心混匀，置沸水浴中2min，冷却至室温，用分光光度计在485nm波长处，以试剂空白为参比，1cm比色皿测定吸光度值。以葡萄糖质量为横坐标，吸光度值为纵坐标，绘制标准曲线。

1.6 样品测定：准确吸取1.4.2所得溶液1.0mL，置于25mL比色管中，补加水至2.0mL，然后按1.5项标准曲线的绘制规定的方法测定吸光度值。从标准曲线上查出葡萄糖含量，计算样品中粗多糖含量。

1.7 计算结果

$$X = \frac{m_1 \times 100 \times 250}{m_2 \times 5 \times 1} \times 0.9 \times 100$$

式中：

X—样品中粗多糖含量(以葡萄糖计)，mg/100g；

m_1 —样品测定液中葡萄糖质量，mg；

m_2 —样品质量，g；

100—样品提取液总体积，mL；

5—沉淀粗多糖所用样品提取液体积，mL；

250—粗多糖溶液体积，mL；

1—测定用样品液体积，mL；

0.9—葡萄糖换算为粗多糖的系数。

2 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))

2.1 试剂

2.1.1 Amberlite-XAD-2大孔树脂，Sigma化学公司、U.S.A.。

2.1.2 正丁醇：分析纯。

2.1.3 乙醇：分析纯。

2.1.4 中性氧化铝：层析用，100~200目。

2.1.5 人参皂苷Re：购自中国食品药品检定研究院。

2.1.6 香草醛溶液：称取5g香草醛，加冰乙酸溶解并定容至100mL。

2.1.7 高氯酸：分析纯

2.1.8 冰乙酸：分析纯

2.1.9 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，即每毫升含人参皂苷Re2.0mg。

2.2 仪器

2.2.1 比色计

2.2.2 层析柱

2.3 实验步骤

2.3.1 试样处理

2.3.1.1 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。

2.3.1.2 液体试样：含乙醇的补酒类保健食品，吸取1.0mL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1.0mL试样（假如浓度高、或颜色深，需稀释一定体积后再取1.0mL）进行柱层析。

2.3.2 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2.3.1），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。

2.3.3 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。

2.3.4 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℃），或热风吹干（勿使过热），以下操作从“2.3.2柱层析…”起，与试样相同。测定吸光度值。

2.4 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；

A₁—被测液的吸光度值；

A₂—标准液的吸光度值；

C—标准管人参皂苷Re的量，μg；

V—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。

【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”项下丸剂的规定。

【原辅料质量要求】

1. 党参粉（经辐照）

党参粉（经辐照）质量要求

| 项目 | 指标 |
|---------|--|
| 来源 | 党参饮片 |
| 制法 | 经粉碎、过筛、包装、辐照灭菌(⁶⁰ Co, 5kGy)等主要工艺加工制成 |
| 感官要求 | 棕色粉末 |
| 收率 | 约96% |
| 党参多糖, % | ≥3 |

| | |
|-----------------|--------|
| 水分, % | ≤10 |
| 灰分, % | ≤6 |
| 粒度 | 100目 |
| 铅(以Pb计), mg/kg | ≤2.0 |
| 总砷(以As计), mg/kg | ≤1.0 |
| 总汞(以Hg计), mg/kg | ≤0.3 |
| 六六六, mg/kg | ≤0.2 |
| 滴滴涕, mg/kg | ≤0.2 |
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g |

2. 西洋参粉(经辐照)

西洋参粉(经辐照)质量要求

| 项 目 | 指 标 |
|-----------------|--|
| 来源 | 西洋参饮片 |
| 制法 | 经粉碎、过筛、包装、辐照灭菌(⁶⁰ Co, 5kGy)等主要工艺加工制成 |
| 感官要求 | 白色粉末 |
| 收率 | 约97% |
| 皂苷, % | ≥2 |
| 水分, % | ≤13 |
| 灰分, % | ≤5 |
| 粒度 | 100目 |
| 铅(以Pb计), mg/kg | ≤2.0 |
| 总砷(以As计), mg/kg | ≤1.0 |
| 总汞(以Hg计), mg/kg | ≤0.3 |
| 六六六, mg/kg | ≤0.2 |
| 滴滴涕, mg/kg | ≤0.2 |
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g |

3. 枸杞子提取物

枸杞子提取物质量要求

| 项 目 | 指 标 |
|-----|--------------------------|
| 来源 | 枸杞子 应符合《中华人民共和国药典》的规定 |

经提取(10倍量水浸泡1h, 煮沸提取2h, 过滤, 滤渣用8倍量水煮沸提取1.5h, 过滤, 滤渣用6倍量水煮沸提取1h, 过滤, 合并3次滤液)。

| | |
|-----------------|--|
| 制法 | 液)、浓缩、喷雾干燥(进风温度180±5℃,出风温度70±5℃)、过筛、包装等主要工艺加工制成。 |
| 感官要求 | 棕红色粉末 |
| 收率 | 约12.5% |
| 粗多糖, % | ≥20 |
| 水分, % | ≤6 |
| 灰分, % | ≤10 |
| 粒度 | 100目 |
| 铅(以Pb计), mg/kg | ≤2.0 |
| 总砷(以As计), mg/kg | ≤1.0 |
| 总汞(以Hg计), mg/kg | ≤0.3 |
| 六六六, mg/kg | ≤0.2 |
| 滴滴涕, mg/kg | ≤0.2 |
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 |
| 沙门氏菌 | ≤0/25g |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g |

4. 红景天提取物

红景天提取物质量要求

| 项 目 | 指 标 |
|-----------------|---|
| 来源 | 红景天 应符合《中华人民共和国药典》的规定 |
| 制法 | 经提取(第一次加8倍量70%乙醇浸泡1h,回流提取2h,过滤,滤渣用8倍量70%乙醇回流提取1.5h,过滤,滤渣用6倍量70%乙醇回流提取1h,过滤,合并3次滤液)、浓缩、喷雾干燥(进风温度180±5℃,出风温度70±5℃)、过筛、包装等主要工艺加工制成 |
| 感官要求 | 棕色粉末 |
| 收率 | 约10% |
| 皂苷, % | ≥2 |
| 水分, % | ≤6 |
| 灰分, % | ≤10 |
| 粒度 | 100目 |
| 铅(以Pb计), mg/kg | ≤2.0 |
| 总砷(以As计), mg/kg | ≤1.0 |
| 总汞(以Hg计), mg/kg | ≤0.3 |
| 六六六, mg/kg | ≤0.2 |
| 滴滴涕, mg/kg | ≤0.2 |
| 菌落总数, CFU/g | ≤30000 |
| 大肠菌群, MPN/g | ≤0.92 |
| 霉菌和酵母, CFU/g | ≤50 |

| | |
|---------|--------|
| 沙门氏菌 | ≤0/25g |
| 金黄色葡萄球菌 | ≤0/25g |

5. 蜂蜜：应符合GB 14963《食品安全国家标准 蜂蜜》的规定。
