国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20150680

嘉益葆牌嘉存贝麟软胶囊

【原料】

【辅料】

【生产工艺】 本品经混合、均质、压丸、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】

【感官要求】 应符合表1的规定。

表1 感官要求

项目	指标
色泽	囊皮呈红色,内容物呈红褐色
滋味、气味	具本品特有的滋味及气味,无异味
性状	软胶囊,外观完整光洁,无破裂;内容物为油状物
杂质	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
灰分,%	≤5.0	GB 5009. 4
崩解时限,min	≤60	《中华人民共和国药典》(2010年版)二部
酸价,mgKOH/g	≤3.8	GB/T 5009.37
过氧化值,g/100g	≤0.25	GB/T 5009.37
铅(以Pb计),mg/kg	≤1.5	GB 5009.12
砷(以As计),mg/kg	≤1.0	GB/T 5009.11
汞(以Hg计),mg/kg	≤0.3	GB/T 5009.17

六六六,mg/kg	≤0.2	GB/T 5009.19
滴滴涕,mg/kg	≪0.2	GB/T 5009.19
黄曲霉毒素B ₁ ,μg/kg	≤10.0	GB/T 5009.22

【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	≤1000	GB 4789.2
大肠菌群,MPN/100g	≪40	GB/T 4789.3-2003
霉菌,cfu/g	≤25	GB 4789.15
酵母,cfu/g	≤25	GB 4789.15
致病菌(指沙门氏菌、志贺氏 菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链 球菌)	不得检出	GB 4789.4、GB 4789.5、GB 4789.10、GB/T 47 89.11

【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
二十二碳六烯酸 (DHA), g/100 g	3.2~5.6	GB 28404
牛磺酸,g/100g	≥5.8	GB/T 5009.169
粗多糖(以葡聚糖计),g/100g	≥1.9	1 粗多糖的测定

1 粗多糖的测定

1.1 原理:样品中分子量大于10000的高分子物质在80%乙醇溶液中沉淀,与水溶液中单和低聚糖分离,用碱性二价铜试剂选择性的从其它高分子物质中沉淀具有葡聚糖结构的水溶性多糖,用苯酚-硫酸反应,以碳水化合物形式比色测定其含量,其显色强度与水溶性粗多糖中葡聚糖的含量成正比,以葡聚糖为标准参照物,以此计算样品中粗多糖含量。

1.2 试剂

除特殊注明外,本方法所用试剂均为分析纯;所用水为去离子水或同等纯度蒸馏水。

- 1.2.1 乙醇溶液(80%): 20mL水中加入无水乙醇80mL,混匀。
- 1.2.2 氢氧化钠溶液(100g/L): 称取100g氢氧化钠,加水溶解并稀释至1L,加入固体无水硫酸钠至饱和,备用。
- 1.2.3 铜试剂储备液: 称取3.0g $CuSO_A \cdot 5H_2O$ 、30.0g柠檬酸钠,加水溶解并稀释至1L,混匀,备用。
- 1.2.4 铜试剂溶液: 取铜储备液50mL, 加水50mL, 混匀后加入固体无水硫酸钠12.5g并使其溶解。临用新配。
- 1.2.5 洗涤剂:取水50mL,加入10mL铜试剂溶液、10mL氢氧化钠溶液,混匀,临用新配。
- 1.2.6 硫酸溶液(10%): 取100mL浓硫酸加入到800mL左右水中,混匀,冷却后稀释至1L。
- 1.2.7 苯酚溶液(50g/L): 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。
- 1.2.8 葡聚糖标准储备液:精密称在硫酸干燥器中干燥至恒重的葡聚糖标准0.5000g,加水溶解并定容至50mL,混匀,置冰箱中保存。此溶液每毫升含葡聚糖10.0mg。
- 1.2.9 葡聚糖标准使用液:吸取葡聚糖标准储备液1.00mL,置于100mL容量瓶中,加水至刻度,混匀,置

冰箱中保存。此溶液每毫升含葡聚糖0.10mg。

- 1.3 仪器
- 1.3.1 分光光度计
- 1.3.2 离心机
- 1.3.3 旋转混匀器
- 1.4 标准曲线的制备: 精密吸取葡聚糖标准使用液0.00、0.10、0.20、0.40、0.60、0.80、1.00mL(相 当于葡聚糖0.010、0.020、0.040、0.060、0.080、0.10mg),分别置于25mL比色管中,准确补充水至2.0 mL,加入50q/L苯酚溶液1.0mL,于旋转混匀器上混匀,小心加入浓硫酸10.0mL,于旋转混匀器上小心混 匀,置沸水浴中煮沸2min,冷却后用分光光度计于485nm波长处,以试剂空白溶液为参比,1cm比色皿测定 吸光度值。以葡聚糖浓度为横坐标,吸光度值为纵坐标,绘制标准曲线。

1.5 样品处理

- 1.5.1 样品提取: 称取混合均匀的固体样品2.0q,置于100mL容量瓶中,加水80mL左右,于水浴上加热2 h,冷却至室温后补加水至刻度,混匀,过滤,弃去初滤液,收集续滤液供沉淀粗多糖。
- 1.5.2 沉淀粗多糖:精密取1.5.1下续滤液5.0mL,置于50mL离心管中,加入无水乙醇20mL,混匀5min后 以3000r/min离心5min,弃去上清液。残渣用80%乙醇溶液数毫升洗涤,离心后弃上清液,反操作复3~4 次。残渣用水溶解并定容至5.0mL,混匀后供沉淀葡聚糖。
- 1.5.3 沉淀葡聚糖:精密取1.5.2项下终溶液2mL,置于20mL离心管中,加入100g/L氢氧化钠溶液2.0mL、 铜试剂溶液2.0mL, 置沸水浴中煮沸2min, 冷却后以3000r/min离心5min, 弃去上清液。残渣用洗涤液数毫 升洗涤,离心,弃去上清液,反复操作3次,残渣用100mL/L硫酸溶液2.0mL溶解并转移至50mL容量瓶中, 加水稀释至刻度,混匀。此溶液为样品测定液。
- 1.6 样品测定:精密吸取试样测定液2.0mL,置于25 mL比色管中,加入50q/L苯酚溶液1.0mL,于旋转混 匀器上混匀,小心加入浓硫酸10.0mL,于旋转混匀器上小心混匀,置沸水浴中煮沸2min,冷却至室温,用 分光光度计于485nm波长处,以试剂空白溶液为参比,1cm比色皿测定吸光度值。从标准曲线上查出葡聚糖 含量, 计算样品中粗多糖含量, 同时做样品空白试验。

1.7 结果计算

$$X = \frac{(m_1 - m_2) \times V_1 \times V_3 \times V_5}{m \times V_2 \times V_4 \times V_6}$$

式中:

X一样品中粗多糖含量(以葡聚糖计), mg/g;

m₁一样品测定液中葡聚糖的质量, mg;

m2一样品空白液中葡聚糖质量, mg;

m一样品质量,g;

 V_1 一样品提取液总体积, mL_1

 V_2 一沉淀粗多糖所用样品提取液体积,mL;

V₃—粗多糖溶液体积, mL; V₄—沉淀葡聚糖所用粗多糖溶液体积, mL;

V₅一样品测定液总体积, mL;

V₆—测定用样品溶液体积,mL。

【装量或重量差异指标/净含量及允许负偏差指标】

【原辅料质量要求】