

## 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G20110621

## 福明牌蜂胶液

**【原料】** 蜂胶

**【辅料】** 纯净水、食用酒精

**【生产工艺】** 本品经粉碎、过筛、溶胶、过滤、配制、灌装、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】** 钙钠玻璃口服液体瓶应符合YBB00032004的规定；低硼硅玻璃管应符合YBB00272003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	棕褐色
滋 味、气 味	具蜂胶固有的滋味、气味，无异味
性 状	粘稠状液体，或有沉淀
杂 质	无正常视力可见的外来杂质

**【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
甲 醇（按100%酒精度折算），g/L	≤1.2	GB 5009.266
乙 醇浓度，%	36±1	GB 5009.225
总 固 形 物，g/100g	≥28.0	GB/T 10786
总 固 体，g/100g	≥32.0	GB/T 10786
灰 分，g/100g	≤1.0	GB 5009.4
pH值	5.0~7.0	《中华人民共和国药典》
铅（以Pb计），mg/kg	≤0.5	GB 5009.12
总 砷(以As计)，mg/kg	≤0.3	GB 5009.11
总 汞(以Hg计)，mg/kg	≤0.3	GB 5009.17
锰（以Mn计），mg/kg	≤2.0	GB 5009.242

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	≤1000	GB 4789.2
大肠菌群, MPN/g	≤0.43	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
总黄酮(以芦丁计), g/100g	≥5.0	1 总黄酮的测定

### 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;

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“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. 蜂胶：应符合GB/T 24283《蜂胶》的规定。
  2. 食用酒精：应符合GB 31640《食品安全国家标准 食用酒精》的规定。
  3. 纯净水：应符合GB 19298《食品安全国家标准 包装饮用水》的规定。
-