

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G20110626

瀚生堂牌泽泻丹皮白芍胶囊

【原料】 枸杞子提取物、白芍提取物、牡丹皮提取物、泽泻提取物

【辅料】 滑石粉、玉米淀粉

【生产工艺】 本品经过筛、混合、装囊、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】 口服固体药用高密度聚乙烯瓶应符合YBB00122002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	内容物呈土黄色
滋味、气味	具本品固有的滋味、气味，无异味
性状	硬胶囊，表面光滑，无破损，内容物为粉末状
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，%	≤9.0	GB 5009.3
灰分，%	≤10.0	GB 5009.4
崩解时限，min	≤60	《中华人民共和国药典》
铅（以Pb计），mg/kg	≤1.5	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	≤0.01	GB/T 5009.19
滴滴涕, mg/kg	≤0.01	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
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
芍药苷, g/100g	≥1.2	《中华人民共和国药典》中“白芍”项下含量测定规定的方法
粗多糖(以葡聚糖计), g/100g	≥3.2	1 粗多糖的测定

1 粗多糖的测定

1.1 原理：样品中相对分子量大于 1×10^4 的高分子物质在80%乙醇溶液中沉淀，与水溶液中单糖和低聚糖分离，用碱性二价铜试剂选择性地从其他高分子物质中沉淀具有葡聚糖结构的多糖，用苯酚-硫酸反应，以碳水化合物形式比色测定其含量，其显色强度与粗多糖中葡聚糖的含量成正比，以此计算样品中粗多糖含量。

1.2 仪器

1.2.1 分光光度计。

1.2.2 离心机(3000r/min)。

1.2.3 旋转混匀器。

1.3 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。

1.3.1 乙醇溶液(80%)：20mL水中加入无水乙醇80mL，混匀。

1.3.2 NaOH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。

1.3.3 铜试剂储备液：称取3.0g CuSO₄·5H₂O、30.0g柠檬酸钠，加水溶解并稀释1L，混匀，备用。

1.3.4 铜试剂溶液：取铜试剂储备液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。

1.3.5 洗涤液：取水50mL，加入10mL铜试剂溶液、10mL氢氧化钠溶液，混匀。

1.3.6 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。

1.3.7 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。

1.3.8 葡聚糖标准储备液：精密称取干燥至恒重的葡聚糖标准品0.5000g，加水溶解并定容至50mL，混匀，置冰箱中保存。此溶液1mL含10.0mg葡聚糖。

1.3.9 葡聚糖标准使用液：吸取葡聚糖标准储备液1.0mL，置于100mL容量瓶中，加水至刻度，混匀，置冰箱中保存。此溶液1mL含葡聚糖0.10mg。

1.4 样品处理

1.4.1 样品提取：取均匀的待测样品2.0g，置于100mL容量瓶中，加水80mL左右，于沸水浴加热2h，冷却至室温后加水定容至刻度。混匀，过滤，弃去初滤液，收集续滤液供沉淀多糖。

1.4.2 沉淀粗多糖：准确吸取1.4.1项下终滤液5.0mL置于50mL离心管中，加入无水乙醇20mL，混匀，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，反复操作3~4次。残渣用水溶解并定容至5.0mL，混匀后供沉淀葡聚糖。

1.4.3 沉淀葡聚糖：精密取1.4.2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，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，离心后弃上清液，反复3次操作后，残渣用10% (V/V) 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。

1.5 标准曲线的绘制：准确吸取葡聚糖标准使用液0、0.10、0.20、0.40、0.60、0.80、1.00mL(相当于葡聚糖0、0.01、0.02、0.04、0.06、0.08、0.10mg)分别置于25mL比色管中，准确补充水至2.0mL，加入50g/L苯酚溶液1.0mL，在旋转混匀器上混匀，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在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。

1.6 样品测定：精密吸取样品测定液2.0mL置于25mL比色管中，加入50g/L苯酚溶液1.0mL，在旋转混匀器上混匀，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，用分光光度计在485nm波长处，以试剂空白为参比，1cm比色皿测定吸光度值。从标准线上查出葡聚糖含量，计算样品中粗多糖含量。同时作样品空白实验。

2.7 结果计算

$$X = \frac{(m_1 - m_2) \times V_1 \times V_3 \times V_5}{m_3 \times V_2 \times V_4 \times V_6}$$

式中：

X—样品中粗多糖含量(以葡聚糖计)，mg/g；

m₁—样品测定液中葡聚糖的质量，mg；

m₂—样品空白液中葡聚糖的质量，mg；

m₃—样品质量，g；

V₁—样品提取液总体积，mL；

V₂—沉淀粗多糖所用粗多糖溶样品提取液体积，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—样品测定液总体积，mL；

V₆—测定用样品测定溶液体积，mL。

【装量或重量差异指标/净含量及允许负偏差指标】

应符合《中华人民共和国药典》中“制剂通则”项下胶囊剂的规定。

1. 枸杞子提取物

项 目	指 标
来源	枸杞子 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经提取（加入10倍量饮用水微沸提取2次，分别提取4h、2h）、过滤、合并滤液、减压浓缩、喷雾干燥（进风温度150~160℃，排风温度70~80℃）、过筛、包装等工艺制成
提取率（得率）， %	22.0~27.0
感官要求	棕色粉末，具本品特有气味
目数	80目
多糖， %	≥10
水分， %	≤5.0
灰分， %	≤5.0
重金属（以Pb计）， ppm	≤1.5
砷（以As计）， mg/kg	≤1.0
汞（以Hg计）， mg/kg	≤0.3
六六六， mg/kg	≤0.01
滴滴涕， mg/kg	≤0.01
菌落总数， CFU/g	≤1000
霉菌和酵母， CFU/g	≤50
大肠菌群， MPN/g	≤0.92
沙门氏菌	≤0/25g
金黄色葡萄球菌	≤0/25g

2. 白芍提取物

项 目	指 标
来源	白芍 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经粉碎、提取（10倍量70%乙醇微沸提取2次，每次1h）、过滤、合并滤液、减压浓缩、喷雾干燥（进风温度150~170℃，排风温度75~85℃）、过筛、包装等工艺制成
提取率（得率）， %	12.0~15.0
感官要求	棕黄色粉末，具本品特有气味
目数	80目
芍药苷， %	≥5
水分， %	≤7.0
灰分， %	≤4.0
重金属（以Pb计）， ppm	≤1.5
砷（以As计）， mg/kg	≤1.0
汞（以Hg计）， mg/kg	≤0.3
六六六， mg/kg	≤0.01
滴滴涕， mg/kg	≤0.01

菌落总数, CFU/g	≤1000
霉菌和酵母, CFU/g	≤50
大肠菌群, MPN/g	≤0.92
沙门氏菌	≤0/25g
金黄色葡萄球菌	≤0/25g

3. 牡丹皮提取物

项 目	指 标
来源	牡丹皮 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经粉碎、提取（9倍量饮用水微沸提取2次，每次1h）、过滤、合并滤液、减压浓缩、喷雾干燥（进风温度150~160℃，排风温度70~80℃）、过筛、包装等工艺制成
提取率（得率）， %	15.0~20.0
感官要求	褐色粉末，具本品特有气味
目数	80目
牡丹皮多糖， %	≥6
水分， %	≤5.0
灰分， %	≤8.0
重金属（以Pb计）， ppm	≤1.5
砷（以As计）， mg/kg	≤1.0
汞（以Hg计）， mg/kg	≤0.3
六六六， mg/kg	≤0.01
滴滴涕， mg/kg	≤0.01
菌落总数， CFU/g	≤1000
霉菌和酵母， CFU/g	≤50
大肠菌群， MPN/g	≤0.92
沙门氏菌	≤0/25g
金黄色葡萄球菌	≤0/25g

4. 泽泻提取物

项 目	指 标
来源	泽泻 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经粉碎、提取（10倍量85%乙醇微沸提取2次，每次1h）、过滤、合并滤液、减压浓缩、喷雾干燥（进风温度150~170℃，排风温度75~85℃）、过筛、包装等工艺制成
提取率（得率）， %	17.0~22.0
感官要求	浅黄色粉末，具本品特有气味
薄层鉴别（23-乙酰泽泻醇B）	显相同颜色的斑点
23-乙酰泽泻醇B， %	≥0.15
目数	80目
水分， %	≤5.0
灰分， %	≤5.0

重金属(以Pb计), ppm	≤1.5
砷(以As计), mg/kg	≤1.0
汞(以Hg计), mg/kg	≤0.3
六六六, mg/kg	≤0.01
滴滴涕, mg/kg	≤0.01
菌落总数, CFU/g	≤1000
霉菌和酵母, CFU/g	≤50
大肠菌群, MPN/g	≤0.92
沙门氏菌	≤0/25g
金黄色葡萄球菌	≤0/25g

5. 滑石粉: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。

6. 玉米淀粉: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
