国家食品药品监督管理总局

保健食品产品技术要求

BJG20080234

众享牌破壁灵芝孢子粉胶囊

zhongxiangpaipobilingzhibaozifen jiaonang

【配方】 破壁灵芝孢子粉

【生产工艺】 本品经过筛、装囊、包装、辐照灭菌等主要工艺加工制成。

【感官要求】 应符合表1的规定。

表1 感官要求

项目	指 标
色泽	内容物呈棕色
滋味、气味	具本品特有的滋味和气味,无异味
性状	0号透明空心胶囊,无碎裂、漏粉、粘结、粘瓶、霉变等现象;内容物为粉末状,应无吸潮、变色、结块、霉变等异常现象
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
水分,%	≤9.0	GB 5009.3
灰分,%	€5.0	GB 5009.4
崩解时限, min	€30	《中华人民共和国药典》一部
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

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《食品卫生微生物学检验 大肠菌群测定》
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/T 4789.5、GB 4789.10、G B/T 4789.11

【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
粗多糖(以葡聚糖计),m g/100g	≥582	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1×10⁴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出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的含量。
- 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 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。
- 1.3.3 铜储备溶液: 称取3.0g CuSO₄·5H₂O、30.0g柠檬酸钠,加水溶解并稀释至1L,混匀,备用。
- 1.3.4 铜试剂溶液:取铜储备溶液50mL,加水50mL,均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 洗涤剂: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:准确称取相对分子质量 5×10^5 、已干燥至恒重的葡聚糖标准品(购自 sigma公司)0.5000g,加水溶解并定容至50mL,混匀,置冰箱中保存。此溶液1mL含葡聚糖10.0m

g.

- 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,至冰箱中保存。此溶液1mL含葡聚糖0.1mg。
- 1.4 样品处理
- 1.4.1 样品提取:准确称取混合均匀的样品1.0g,置100mL容量瓶中,加入80mL左右的水,置沸水浴上加热2h,冷却至室温后补加水至刻度,混匀后过滤,弃去初滤液,收集续液供沉淀粗多糖。
- 1.4.2 沉淀粗多糖:准确吸取1.4.1项下续滤液2.0mL,加入无水乙醇8mL,混合5min,以3000r/min离心5min,弃去上清液。残渣用80%乙醇溶液5mL洗涤,离心后弃去上清液,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:准确吸取1.4.2项下终溶液2mL,置10mL离心管中,加入100g/L氢氧化钠2.0mL、铜试剂溶液2.0mL,置沸水浴中煮沸2.0min,冷却后以3000r/min离心5min,弃去上清液,残渣用洗涤液5mL洗涤,离心后弃去上清液,反复操作3次,残渣用10%硫酸2.0mL溶解,即为样品测定液。
- 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,于旋转混匀器上混匀,小心加入浓硫酸5.0mL,于旋转混匀器上小心混匀,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:准确吸取样品测定液2.0mL,置于25mL比色管中,加入50g/L苯酚溶液1.0mL,于旋转混匀器上混匀,小心加入浓硫酸5.0mL,于旋转混匀器上小心混匀,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。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

$$X = \frac{(m_1 - m_2) \times V_1 \times V_3 \times 100}{m_3 \times V_2 \times V_4}$$

式中:

X一样品中粗多糖含量(以葡聚糖计), mg/100g;

 m_1 一样品测定液中葡聚糖的质量,mg;

mo一样品空白液中葡聚糖的质量, mg;

m₂一样品质量, g;

 V_1 一样品提取液总体积, mL_1

 V_0 一沉淀粗多糖所用样品提取液体积, mL_1

 V_{2} 一粗多糖溶液体积,mL;

 V_{Δ} 一沉淀葡聚糖所用粗多糖液体积, mL 。

【适宜人群】 免疫力低下者

【不适宜人群】 少年儿童

【食用方法及食用量】 每日1次,每次4粒,口服

【规格】 0.35g/粒

【贮藏】 密闭、置通风干燥处

【保质期】 24个月