

## 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G20090572

## 万众牌昆参口服液

### 【原料】

### 【辅料】

**【生产工艺】** 生产工艺详细说明： 1、原辅料的要求：所有原辅料按质量标准采购，有厂家提供相应的原辅料的检验合格报告。所有原辅料检验合格后方可直接用于生产。 2、口服液的制备  
2.1 提取 将原料用10倍量的纯化水浸泡30分钟，然后加热煎煮2小时，过滤；药渣用8倍量的纯化水加热煎煮1.5小时，过滤；合并滤液。 2.2 减压浓缩 滤液减压浓缩（70–80°C，0.07–0.08MPa），得浓缩液。 2.3 离心 浓缩液冷藏，静置 24小时，上清液离心，过滤，得离心液。 2.4 调配 取阿斯巴甜和苯甲酸钠用纯化水溶解，然后与离心所得离心液合并，纯化水定容至配制量，调PH至4.0–6.0，冷藏，静置24小时，过滤，得调配液。 2.5 灌封 纯化水清洗玻璃瓶，灭菌，干燥；调配液按10ml/瓶灌封。 2.6 灭菌 100°C常压下流通蒸汽灭菌30min。 2.7 灯检 剔除漏液、装量不足等不合格产品。 2.8 包装 先对产品进行小包装，再将封装好的小包装用瓦楞纸箱进行大包装。 2.9 检验 按照企业标准进行检验。 2.10 成品入库 产品经检验合格后入库。 注：离心、调配和灌封均在10万级洁净区内进行。

### 【直接接触产品包装材料种类、名称及标准】

### 【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】

---

[确认打印](#)

[显示Office编辑区](#)

[返回上一页修改](#)