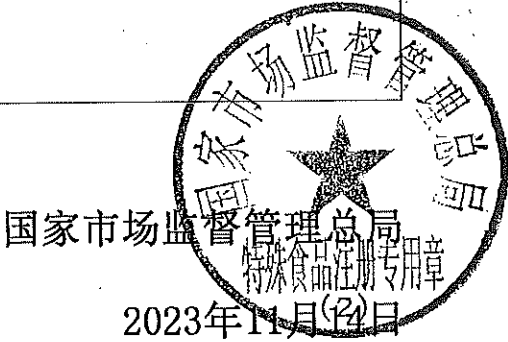


国家市场监督管理总局
国产保健食品注册证书

产品名称	华圣元牌淫羊藿阿胶钙口服液		
注册人	新疆华圣元医药科技有限公司		
注册人地址	新疆乌鲁木齐高新区(新市区)宏扬路西一巷169号		
审批结论	经审核，该产品符合《中华人民共和国食品安全法》和《保健食品注册与备案管理办法》的规定，现予批准注册。		
注册号	国食健注G20230738	有效期至	2028年11月13日
附件	附1 产品说明书、附2 产品技术要求		
备注			



附1

国家市场监督管理总局
保健食品产品说明书

国食健注G20230738

华圣元牌淫羊藿阿胶钙口服液

【原料】淫羊藿、杜仲叶、葡萄糖酸钙、阿胶、巴戟天、乳酸钙、酪蛋白磷酸肽

【辅料】甜菊糖苷、柠檬酸、纯化水

【标志性成分及含量】每100mL含：总黄酮 20mg、钙 0.9g

【适宜人群】中老年人

【不适宜人群】少年儿童、孕妇、乳母

【保健功能】本品经动物实验评价，具有有助于改善骨密度的保健功能

【食用量及食用方法】每日2次，每次2支，口服

【规格】10mL/支

【贮藏方法】置阴凉干燥处

【保质期】24个月

【注意事项】本品不能代替药物；适宜人群外的人群不推荐食用本产品；本品添加了营养素，与同类营养素同时食用不宜超过推荐量

No. 20240141

国家市场监督管理总局
保健食品产品技术要求

国食健注G20230738

华圣元牌淫羊藿阿胶钙口服液

- 【原料】淫羊藿、杜仲叶、葡萄糖酸钙、阿胶、巴戟天、乳酸钙、酪蛋白磷酸肽
- 【辅料】甜菊糖苷、柠檬酸、纯化水
- 【生产工艺】本品经提取（淫羊藿、巴戟天、杜仲叶，加10倍量水煮沸提取2次，每次2h）、过滤、浓缩、配制、过滤、灌装、湿热灭菌（100℃，30min）、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】玻璃管制口服液瓶应符合YBB00032004的规定，瓶盖应符合YBB00382003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	棕色，色泽均匀
滋味、气味	味甜，具本品特有的滋味、气味，无异味
性状	液体，久置有少量沉淀
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
L-羟脯氨酸，g/100mL	≥0.25	GB/T 9695.23
L-脯氨酸，g/100mL	≥0.3	GB 5009.124
丙氨酸，g/100mL	≥0.2	GB 5009.124
甘氨酸，g/100mL	≥0.5	GB 5009.124
pH值	4~6	《中华人民共和国药典》
可溶性固形物（20℃折光计法），%	≥10	GB/T 12143
铅（以Pb计），mg/kg	≤2	GB 5009.12
总砷（以As计），mg/kg	≤1	GB 5009.11

六六六, mg/L	≤0.2	GB/T 5009.19
滴滴涕, mg/L	≤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/mL	≤1000	GB 4789.2
大肠菌群, MPN/mL	≤0.43	GB 4789.3 “MPN计数法”
霉菌和酵母, CFU/mL	≤50	GB 4789.15
沙门氏菌	≤0/25mL	GB 4789.4
金黄色葡萄球菌	≤0/25mL	GB 4789.10

【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），mg/100mL	≥20	1 总黄酮的测定
钙（以Ca计），g/100mL	0.9~1.8	GB 5009.92中“第二法 EDTA滴定法”

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，摇匀后，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，摇匀，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；

V₁—测定用试样体积，mL；

V₂—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。

No. 20240143

【原辅料质量要求】

1. 淫羊藿、杜仲叶、阿胶、巴戟天：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
 2. 葡萄糖酸钙：应符合GB 15571《食品安全国家标准 食品添加剂 葡萄糖酸钙》的规定。
 3. 乳酸钙：应符合GB 1886.21《食品安全国家标准 食品添加剂 乳酸钙》的规定。
 4. 酪蛋白磷酸肽：应符合GB 31617《食品安全国家标准 食品营养强化剂 酪蛋白磷酸肽》的规定。
 5. 甜菊糖苷：应符合GB 8270《食品安全国家标准 食品添加剂 甜菊糖苷》的规定。
 6. 柠檬酸：应符合GB 1886.235《食品安全国家标准 食品添加剂 柠檬酸》的规定。
 7. 纯化水：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
-