

国家市场监督管理总局
保健食品产品技术要求

国食健注G20220308

悦颜回春[®]黄芪当归丸

【原料】 黄芪、当归、莲子、天麻、平贝母

【辅料】 麦芽糊精

【生产工艺】 本品经提取（当归、黄芪，约3倍量70%乙醇溶液浸泡12~24h后，加10、8倍量70%乙醇回流提取2次，每次1h，药渣加8倍量水煎煮2次，每次1h）、过滤、浓缩、混合、制丸、干燥、包装、辐照灭菌（⁶⁰Co，5kGy）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】 复合膜应符合YBB00132002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，色泽均匀
滋味、气味	具有本品特有的滋味、气味，无异味
性状	丸剂，完整光洁，无黏连
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，%	≤20.0	GB 5009.4
铅（以Pb计），mg/kg	≤2.0	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	≤0.1	GB/T 5009.19

滴滴涕, mg/kg	≤0.1	GB/T 5009.19
溶散时限, min	≤60	《中华人民共和国药典》

【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
粗多糖（以葡聚糖计）, g/100g	≥1.0	1 粗多糖的测定
黄芪甲苷, mg/100g	≥2.0	《中华人民共和国药典》

1 粗多糖的测定

本方法是用于各类食品中以葡聚糖为主要结构, 相对分子质量 1.0×10^4 以上的水溶性粗多糖的测定。

本方法最低检出浓度为5.0 mg/L。

1.1 原理: 食品中相对分子质量大于 1.0×10^4 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, 以此计算食品中粗多糖含量。

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

本方法所用试剂除特殊注明外, 均为分析醇; 所用水为去离子水或同等纯度蒸馏水。

1.3.1 乙醇溶液 (800 mL/L) 20 mL水中加入无水乙醇80 mL, 混匀。

1.3.2 氢氧化钠溶液 (100 g/L): 称取100 g氢氧化钠, 加水溶解并稀释至1 L加入固体无水硫酸钠至饱和, 备用。

1.3.3 铜储备液: 称取3.0g $\text{CuSO}_4 \cdot 5\text{H}_2\text{O}$, 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50 mL, 加入10mL铜试剂溶液, 10mL氢氧化钠溶液, 混匀。

1.3.6 硫酸溶液 (100 mL/L): 取100mL浓硫酸加入并稀释到800 mL左右水中, 混匀, 冷却后稀释至1 L。

1.3.7 苯酚溶液 (50 g/L): 称取精制苯酚5.0, 加入溶解并稀释至100mL, 混匀。溶液置冰箱中可保存一个月。

1.3.8 葡聚糖标准储备溶液: 精密称取分子量500000、干燥至恒重的葡聚糖标准0.5g, 加水溶解, 并定容至50mL, 混匀, 置冰箱中保存。此溶液每毫升含10mg葡聚糖。

1.3.9 葡聚糖标准使用液：吸取葡聚糖标准储备液1.00mL，置于100mL容量瓶中，加水至刻度，混匀，置冰箱中保存。此溶液每mL含葡聚糖0.10mg。

1.4 分析步骤

1.4.1 标准曲线制备：精密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、0.010、0.020、0.040、0.060、0.080、0.10mg）分别置于25 mL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10mL，以试剂空白溶液为参比，1cm比色皿测定吸光度值。以葡聚糖为横坐标，光度值为纵坐标，绘制标准曲线。

1.4.2 样品处理

1.4.2.1 样品提取：称取混合均匀的样品2.0g，置于100mL容量瓶中，加水80mL左右，于沸水浴上加热2h，冷却至室温后补加水至刻度，混匀，过滤，弃去初滤液，收集余下滤液供沉淀多糖。

1.4.2.2 沉淀粗多糖，精密取 1.4.2.1项下滤液5.0mL，置于50mL离心管中，加无水乙醇20mL，混匀后，以3000rpm离心5min，弃去上清液。残渣用800mL/L乙醇溶液数毫升洗涤，离心后弃上清液，反复3-4次操作。残渣用水溶解并定容至5.0mL，混匀后，供沉淀葡聚糖。

1.4.2.3 沉淀葡聚糖：精密取 1.4.2.2 项下溶液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，沸水浴种煮沸2min，冷却后以3000rpm离心5min，弃去上清液。残渣用洗涤液数毫升洗涤，离心后弃去上清液，反复3次操作后，残渣用100 mL/L硫酸溶液2.0mL溶解并转移50mL至容量瓶中，加水稀释至刻度，混匀。此溶液为样品测定液。

1.4.3 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、0.10、0.20、0.40、0.60、0.80、0.10mg）分别置于25 mL比色管中，准确补充水至2.0mL，加上50g/L苯酚溶液，在旋转混匀器上混匀，小心加入浓硫酸10mL，于旋转混匀器上小心混匀，置沸水中煮沸2min，冷却后用分光光度计在485 nm波长处以试剂空白溶液为参比，1cm比色皿测定吸光度值。以葡萄糖浓度为横坐标，吸光度值为纵坐标，绘制标准曲线。

1.4.4 样品测定：精密吸取样品测定液2.0mL置于25mL比色管中，加水50g/L苯酚溶液1.0 mL，在旋转混匀器上混匀后，小心加入浓硫酸10mL，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。从标准曲线上查葡聚糖质量，计算样品中粗多糖含量。同时作样品空白试验。

1.5 结果计算

$$X = \frac{(W_1 - W_2) \times V_1 \times V_3 \times V_5}{M \times V_2 \times V_4 \times V_6}$$

式中：

X—样品中粗多糖含量（以葡聚糖计），mg/g；

W_1 —样品测定液中葡聚糖的质量，mg；

W_2 —样品空白液中葡聚糖的质量，mg；

M—样品质量，g；

V_1 —样品提取液总体积，mL；

V_2 —沉淀粗多糖所用样品提取液体积，mL；

V_3 —粗多糖溶液体积，mL；

V_4 —沉淀葡聚糖所用粗多糖溶液体积，mL；

V_5 —样品测定液总体积，mL；

V_6 —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“丸剂”的规定。

【原辅料质量要求】

1. 黄芪：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
2. 当归：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
3. 莲子：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
4. 天麻：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
5. 平贝母：应符合《中华人民共和国药典》的规定。
6. 麦芽糊精：应符合GB/T 20884《麦芽糊精》的规定。
