

## 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G20190350

## 岩通克牌丹参绞股蓝胶囊

**【原料】** 丹参、泽泻、绞股蓝、桑叶、西洋参

**【辅料】** 无

**【生产工艺】** 本品经辐照灭菌 ( $^{60}\text{Co}$ , 5kGY) 、提取 (10倍量70%乙醇提取2次, 每次1.5h) 、浓缩、减压干燥 (-0.085Mpa, 65°C) 、粉碎、过筛、混合、制粒、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    | 棕褐色至黑褐色          |
| 滋味、气味 | 具有中药气味, 味微苦, 无异味 |
| 性状    | 硬胶囊, 内容物为颗粒及粉末   |
| 杂质    | 无正常视力可见的外来异物     |

**【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, %           | $\leq 9$   | GB 5009.3   |
| 灰分, %           | $\leq 12$  | GB 5009.4   |
| 崩解时限, min       | $\leq 60$  | 《中华人民共和国药典》 |
| 铅 (以Pb计), mg/kg | $\leq 2.0$ | 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      | ≤0.2 | GB/T 5009.19 |
| 滴滴涕, mg/kg      | ≤0.1 | 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     |
|-----------------------|------|----------|
| 总黄酮(以芦丁计), mg/100g    | ≥100 | 1 总黄酮的测定 |
| 总皂苷(以人参皂苷Re计), g/100g | ≥1.8 | 2 总皂苷的测定 |

### 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, 摆匀后, 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, 摆匀, 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:

$$A \times V_2 \times 100$$

$$X = \frac{A \times V_2 \times 100}{V_1 \times M \times 1000}$$

$$V_1 \times M \times 1000$$

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,  $\mu\text{g}$ ;

M—试样质量, g;

$V_1$ —测定用试样体积, mL;

$V_2$ —试样定容总体积, mL。

计算结果保留二位有效数字。

## 2 总皂苷的测定（来源于《保健食品检验与评价技术规范》（2003年版））

### 2.1 试剂

2.1.1 Amberlite-XAD-2大孔树脂, Sigma化学公司、U.S.A.。

2.1.2 正丁醇: 分析纯。

2.1.3 乙醇: 分析纯。

2.1.4 中性氧化铝: 层析用, 100~200目。

2.1.5 人参皂苷Re: 购自中国食品药品检定研究院。

2.1.6 香草醛溶液: 称取5g香草醛, 加冰乙酸溶解并定容至100mL。

2.1.7 高氯酸: 分析纯

2.1.8 冰乙酸: 分析纯

2.1.9 人参皂苷Re标准溶液: 精确称取人参皂苷Re标准品0.020g, 用甲醇溶解并定容至10.0mL, 即每毫升含人参皂苷Re2.0mg。

### 2.2 仪器

2.2.1 比色计

2.2.2 层析柱

2.3 实验步骤

#### 2.3.1 试样处理

2.3.1.1 固体试样: 称取1.000g左右的试样(根据试样含人参量定), 置于100mL容量瓶中, 加少量水, 超声30min, 再用水定容至100mL, 摆匀, 放置, 吸取上清液1.0mL进行柱层析。

2.3.1.2 液体试样: 含乙醇的补酒类保健食品, 吸取1.0mL试样放水浴挥干, 用水浴溶解残渣, 用此液进行柱层析。

非乙醇类的液体试样: 吸取1.0mL试样(假如浓度高、或颜色深, 需稀释一定体积后再取1.0mL)进行柱层析。

2.3.2 柱层析: 用10mL注射器作层析管, 内装3cmAmberlite-XAD-2大孔树脂, 上加1cm中性氧化铝。先用25mL70%乙醇洗柱, 弃去洗脱液, 再用25mL水洗柱, 弃去洗脱液, 精确加入1.0mL已处理好的试样溶液(见2.3.1), 用25mL水洗柱, 弃去洗脱液, 用25mL70%乙醇洗脱人参皂苷, 收集洗脱液于蒸发皿中, 置于60°C水浴挥干。以此作显色用。

2.3.3 显色: 在上述已挥干的蒸发皿中准确加入0.2mL5%香草醛冰乙酸溶液, 转动蒸发皿, 使残渣都溶解, 再加0.8mL高氯酸, 混匀后移入5mL带塞刻度离心管中, 60°C水浴上加热10min, 取出, 冰浴冷却后, 准确加入冰乙酸5.0mL, 摆匀后, 以1cm比色池于560nm波长处与标准管一起进行比色测定。

2.3.4 标准管: 吸取人参皂苷Re标准溶液(2.0mg/mL)100 $\mu\text{L}$ 放蒸发皿中, 放在水浴挥干(低于60°C), 或热风吹干(勿使过热), 以下操作从“2.3.2柱层析...”起, 与试样相同。测定吸光度值。

### 2.4 计算:

$$A_1 \frac{V}{X} \frac{100}{m} \frac{1}{1000} = \frac{C}{\times} \frac{\times}{\times} \frac{\times}{\times}$$

$A_2 \frac{m}{X} \frac{1000}{1000}$

式中:

X—试样中总皂苷含量(以人参皂苷Re计), g/100g;

$A_1$ —被测液的吸光度值;

$A_2$ —标准液的吸光度值；  
C—标准管人参皂苷Re的量， $\mu\text{g}$ ；  
V—试样稀释体积，mL；  
m—试样质量，g。  
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”项下胶囊剂的规定。

#### 【原辅料质量要求】

1. 丹参、泽泻、桑叶、西洋参：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

2. 绞股蓝：参考《广西中药材标准》（第二册）

| 项目 | 指标  |
|----|---|
| 来源 | 为葫芦科植物绞股蓝的干燥全草  |
| 性状 | 本品卷曲成把。茎被短柔毛或近无毛，呈黄绿色或褐绿色，直径1~3mm，节间长3~12cm，具细纵棱线，质韧，不易折断；卷曲2叉或不分叉，侧生于叶柄基部；叶互生，薄纸质或膜质，皱缩，易碎落，完整叶片湿润后呈鸟足状，通常5~7小叶，上面具柔毛，小叶片卵装长圆形或长圆状披针形，中间者较长，边缘有锯齿。圆锥花序纤细；花细小，常脱落；果实时球形，无毛，直径约5mm，成熟时呈黑色，种子宽卵型，两面具乳状凸起。气微，味苦微甘。   |
| 鉴别 | (1) 茎横切面：呈圆多角形。表皮细胞为1列，扁平，外壁角质增厚，有时可见多细胞非腺毛；角隅外有厚角组织，常为4~6列细胞；皮层内方有围绕于韧皮部外缘的半月形纤维束，内方有数个大小不等的维管束，呈放射状排列；木质部导管圆形，多单个存在；老茎的两韧皮部射线之间有石细胞群；髓部薄壁细胞中含淀粉粒。<br><br>(2) 取本品粉末2g，加水25ml温浸30min，滤过。取滤液适量，置具塞试管中，密塞，用力震摇1min；产生持续性泡沫。<br><br>(3) 取本品粉末1g，加甲醇10ml，振摇10min，滤过。滤液蒸干，加三氯化锑饱和氯仿溶液2~4滴，加热，显色。 |
| 炮制 | 除去杂质，洗净，切碎，晒干   |
| 储藏 | 置干燥处  |