国家市场监督管理总局

保健食品产品技术要求

BJG20160179

金土地牌破壁灵芝孢子粉

j i ndi pai pobi l i ngzhi baozi fen

【配方】 破壁灵芝孢子粉

【生产工艺】 本品经过筛、分装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	褐色
滋味、气味	具本品特有的滋味、气味,无异味
性状	粉剂,无结块
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
总三萜(以齐墩果酸计), g/1 00g	≥5.5	1 总三萜的测定
水分,%	≪8.0	GB 5009.3
灰分,%	≪6.0	GB 5009.4
铅(以Pb计), mg/kg	≤2.0	GB 5009.12
总砷(以As计), mg/kg	≤1.0	GB/T 5009.11
总汞(以Hg计), mg/kg	≤0.3	GB/T 5009.17
六六六,mg/kg	≤0.1	GB/T 5009.19
滴滴涕,mg/kg	≤0.1	GB/T 5009.19

1 总三萜测定方法

- 1.1 原理:以齐墩果酸为对照品,用紫外分光光度法测定样品中的总三萜含量。
- 1.2 试剂
- 1.2.1 齐墩果酸标准品:分析纯
- 1.2.2 高氯酸: 分析纯
- 1.2.4 冰醋酸: 分析纯
- 1.2.5 香草醛: 分析纯
- 1.2.6 氯仿: 分析纯
- 1.2.7 5%香草醛-冰醋酸溶液: 称取香草醛5.0g, 以冰醋酸定容至100mL。
- 1.3 仪器
- 1.3.1 紫外分光光度计

点的直线,绘制标准曲线。

- 1.3.2 恒温水浴锅
- 1.4 标准曲线的制作:精密称取10mg齐墩果酸标准品(购自中国食品药品检定研究院,纯度≥98%),置于100mL容量瓶中,用氯仿溶解并稀释至刻度,准确吸取该对照品溶液0、0.2.4、0.6、0.8、1.0mL,置20mL具塞试管,100℃水浴蒸干溶剂,加5%香草醛-冰醋酸溶液0.3mL、高氯酸1.4mL,密塞,混匀,60℃水浴保温20min,取出后冰水浴冷却,加冰醋酸5mL,摇匀。以试剂空白液为参比调节零点,于548nm波长处测吸光度值,以对照品溶液浓度对吸光度值作图,得到一条通过原
- 1.5 样品的测定:精密称取样品适量,置100mL容量瓶中,加氯仿超声30min并稀释至刻度,摇匀后过滤,精密吸取滤液1mL和同等量的空白试剂,置20mL具塞试管,100℃水浴蒸干溶剂,加5%香草醛-冰醋酸溶液0.3mL、高氯酸1.4mL,密塞,混匀,60℃水浴保温20min,取出后冰水浴冷却,加冰醋酸5mL,摇匀。以试剂空白液为参比调节零点,于548nm波长处测吸光度值。查标准曲线或按照回归方程计算测定结果。
- 1.6 结果计算

总三萜浓度×稀释倍数 样品中总三萜含量(以齐敦果酸计,g/100g) = ————————————————————— 样品重量

【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
沙门氏菌	≤0/25g	GB 4789.4
金黄色葡萄球菌	≤0/25g	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
粗多糖(以葡聚糖计),g/1 00g	≥0.85	1 粗多糖的测定

1 粗多糖的测定

1.1 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同等纯度蒸馏水。

- 1.1.1 乙醇溶液 (80%): 20mL水中加入无水乙醇80mL,混匀。
- 1.1.2 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。
- 1.1.3 铜试剂储备液:称取3.0gCuS 0_4 ·5 H_2 0、30.0g柠檬酸钠,加水溶解并稀释1L,混匀、备用。
- 1.1.4 铜试剂溶液: 取铜试剂储备液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。
- 1.1.5 洗涤剂: 取水50mL, 加入10mL铜试剂溶液、10mL氢氧化钠溶液, 混匀。
- 1.1.6 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。
- 1.1.7 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。溶液于冰箱中可保存1个月。
- 1.1.8 葡聚糖标准储备液:精密称取干燥至恒重的葡聚糖标准品(购自sigma公司,纯度≥98%) 0.5000q,加水溶解,并定容至50mL,混匀,置于冰箱中保存。此溶液1mL含葡聚糖10.0mg。
- 1.1.9 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,置于冰箱中保存。此溶液1mL含葡聚糖0.10mg。
- 1.2 仪器
- 1.2.1 分光光度计
- 1.2.2 离心机
- 1.2.3 旋转混匀器
- 1.3 标准曲线绘制: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25mL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10.0mL,于旋转混匀器上小心混匀,置于沸水浴中煮沸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。以葡聚糖浓度为横坐标,吸光度值为纵坐标,绘制标准曲线。
- 1.4 样品处理
- 1.4.1 样品提取: 称取混合均匀的固体样品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,混匀后过滤,弃去初滤液,收集续滤液供沉淀粗多糖。
- 1.4.2 沉淀粗多糖:精密取1.4.1项下续滤液5.0mL,置于50mL离心管中,加入无水乙醇20mL,混匀5min后以3000r/min离心5min,弃去上清液。残渣用80%(v/v)乙醇溶液数毫升洗涤,离心后弃上清液,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:精密取1.4.2项下终溶液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,沸水浴中煮沸2min,冷却后以3000r/min离心5min,弃去上清液。残渣用洗涤液数毫升洗涤,离心后弃上清液,反复操作3次后,残渣用10%(v/v)硫酸溶液2.0mL溶解并转移至50mL容量瓶中,加水稀释至刻度,混匀。此溶液为样品测定液。
- 1.5 样品测定:精密吸取样品测定液2.0mL,置于25mL比色管中,加入50g/L苯酚溶液1.0mL,在旋转混匀器上混匀后,小心加入浓硫酸10.0mL,于旋转混匀器上小心混匀,置于沸水浴中煮沸2min,冷却至室温,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。
- 1.6 结果计算

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

士中,

X一样品中粗多糖含量(以葡聚糖计), mg/g;

W₁一样品测定液中葡聚糖的质量, mg;

W2一样品空白液中葡聚糖的质量, mg;

M一样品质量,g;

V₁一样品提取液总体积, mL;

 V_2 一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。

【保健功能】 增强免疫力

【适宜人群】 免疫力低下者

【不适宜人群】 少年儿童、孕妇、乳母

【食用方法及食用量】 每日1次,每次1袋,温开水冲食

【规格】 2.0g/袋

【贮藏】 阴凉干燥处存放

【保质期】 24个月