

## 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G20110583

## 夯郎维牌刺五加茯苓西洋参胶囊

**【原料】** 刺五加提取物、茯苓提取物、西洋参提取物

**【辅料】** 玉米淀粉、硬脂酸镁

**【生产工艺】** 本品经过筛、混合、装囊、包装、辐照灭菌 ( $^{60}\text{Co}$ , 6kGy) 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	内容物呈浅棕色
滋味、气味	具本品特有的滋味、气味
状态	硬胶囊，完整光洁，无粘连、无变形、无破损；内容物为粉末，目测无异物

**【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, %	$\leq 7$	GB 5009.3
灰分, %	$\leq 10$	GB 5009.4
崩解时限, min	$\leq 30$	《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	$\leq 1.0$	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	<0.2	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/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
总皂苷(以人参皂苷Re计), g/100g	≥5.0	1 总皂苷的测定

### 1 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))

#### 1.1 试剂

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

1.1.2 正丁醇: 分析纯。

1.1.3 乙醇: 分析纯。

1.1.4 中性氧化铝: 层析用, 100~200目。

1.1.5 人参皂苷Re: 购自中国食品药品检定研究院。

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

1.1.7 高氯酸: 分析纯。

1.1.8 冰乙酸: 分析纯。

1.1.9 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。

#### 1.2 仪器

1.2.1 比色计。

1.2.2 层析柱。

#### 1.3 实验步骤

##### 1.3.1 试样处理

1.3.1.1 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。

1.3.1.2 液体质样: 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。

1.3.2 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1.3.1），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℃水浴挥干。以此作显色用。

1.3.3 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℃水浴上加热10min，取出，冰浴冷却后，准确加入冰乙酸5.0mL，摇匀后，以1cm比色池于560nm波长处与标准管一起进行比色测定。

1.3.4 标准管：吸取人参皂苷Re标准溶液（2.0mg/mL）100μL放蒸发皿中，放在水浴挥干（低于60℃），或热风吹干（勿使过热），以下操作从“1.3.2柱层析…”起，与试样相同。测定吸光度值。

#### 1.4 结果计算：

$$X = \frac{A_1}{A_2} \times C \times \frac{V}{m} \times \frac{100}{1000} \times \frac{1}{1000}$$

式中：

X—试样中总皂苷含量（以人参皂苷Re计），g/100g；

A<sub>1</sub>—被测液的吸光度值；

A<sub>2</sub>—标准液的吸光度值；

C—标准管人参皂苷Re的量，μg；

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. 刺五加提取物

项目	要 求
来源	刺五加Acanthopanax senticosus (Rupr. Maxi m.) Harms 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
制法	经提取（8倍量50~60%酒精75~85℃提取2次，每次2h）、减压浓缩、喷雾干燥（进风温度170~190℃，出风温度120~140℃）、过筛、包装等主要工艺加工制成。
提取率，%	12
感官要求	黄色粉末
皂苷（以人参皂苷Re计），%	≥0.8
水分，%	≤5.0
灰分，%	≤8.0
粒度，目	80
铅（以Pb计），mg/kg	≤2.0
总砷(以As计)，mg/kg	≤1.0

总汞(以Hg计), mg/kg	≤0.3
乙醇溶剂残留, %	≤0.5
六六六、滴滴涕, mg/kg	≤0.1
菌落总数, CFU/g	≤30000
大肠菌群, MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母, CFU/g	≤50
金黄色葡萄球菌	≤0/25g
沙门氏菌	≤0/25g

### 2. 茯苓提取物

项 目	要 求
来源	茯苓 <i>Poria cocos</i> Wolf 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
制法	经提取(8、6倍量50~60%酒精75~85℃提取2次, 每次2h, 90~95℃水提取1次)、减压浓缩、喷雾干燥(进风温度170~190℃, 出风温度120~140℃)、过筛、包装等主要工艺加工制成。
提取率, %	10
感官要求	深棕色粉末
茯苓多糖(以葡聚糖计), %	≥10
水分, %	≤5.0
灰分, %	≤8.0
粒度, 目	80
铅(以Pb计), mg/kg	≤2.0
总砷(以As计), mg/kg	≤1.0
总汞(以Hg计), mg/kg	≤0.3
乙醇溶剂残留, %	≤0.5
六六六、滴滴涕, mg/kg	≤0.1
菌落总数, CFU/g	≤30000
大肠菌群, MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母, CFU/g	≤50
金黄色葡萄球菌	≤0/25g
沙门氏菌	≤0/25g

### 3. 西洋参提取物

项 目	要 求
来源	西洋参 <i>Panax Quinquefolii</i> Radix 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
制法	经提取(5倍量水90~95℃煎煮2次, 分别2h、1.5h)、过滤、树脂(D101型大孔树脂柱)、洗脱、浓缩、喷雾干燥(进风温度170~190℃, 出风温度90~100℃)、过筛、包装等主要工艺加工制成。
提取率, %	10
感官要求	浅黄色粉末
皂苷(以人参皂苷Re计), %	≥30
水分, %	≤5.0

灰分, %	≤8.0
粒度, 目	80
铅(以Pb计), mg/kg	≤2.0
总砷(以As计), mg/kg	≤1.0
总汞(以Hg计), mg/kg	≤0.3
乙醇溶剂残留, %	≤0.5
六六六、滴滴涕, mg/kg	≤0.1
菌落总数, CFU/g	≤30000
大肠菌群, MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母, CFU/g	≤50
金黄色葡萄球菌	≤0/25g
沙门氏菌	≤0/25g

4. 玉米淀粉: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。  
 5. 硬脂酸镁: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。  
 6. 明胶空心胶囊: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
-