

国家市场监督管理总局
国产保健食品注册证书

产品名称	风之显牌牛膝杜仲葛根胶囊		
注册人	河南省仙草药业有限公司		
注册人地址	延津县产业集聚区		
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G20230408	有效期至	2028年8月28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G20230408

风之显牌牛膝杜仲葛根胶囊

【原料】碳酸钙、葛根提取物、牛膝提取物、骨碎补提取物、杜仲提取物

【辅料】玉米淀粉

【标志性成分及含量】每100g含: 钙 12.8g、总黄酮 420mg

【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3粒, 口服

【规格】0.45g/粒

【贮藏方法】密闭、置干燥处

【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

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G20230408

风之显牌牛膝杜仲葛根胶囊

【原料】 碳酸钙、葛根提取物、牛膝提取物、骨碎补提取物、杜仲提取物

【辅料】 玉米淀粉

【生产工艺】 本品经过筛、混合、制粒、干燥、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】

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	内容物呈黄色至棕黄色
滋 味、气 味	具中药材特有的滋味、气味
性 状	硬胶囊，整洁，无粘结、变形、囊壳破裂等现象；内容物为颗粒
杂 质	无肉眼可见外来杂质

【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
水 分，%	≤9	GB 5009.3
灰 分，%	≤40	GB 5009.4
崩解时限，min	≤30	《中华人民共和国药典》
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

No. 20239897

【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
钙(以Ca计), g/100g	12.8~19.2	GB 5009. 92中“第二法 EDTA滴定法”
总黄酮(以芦丁计), mg/100g	≥420	1 总黄酮的测定

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

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

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“胶囊剂”的规定。

【原辅料质量要求】

1. 碳酸钙: 应符合GB 1898《食品添加剂 碳酸钙》的规定。

2. 葛根提取物

No. 20239898

项 目	指 标
来源	葛根Puerariae Lobatae Radix, 豆科植物野葛的干燥根 应符合《中华人民共和国药典》的规定

制法	经粉碎、提取(6倍65%乙醇回流提取2次，每次2h)、过滤、浓缩、萃取(等量乙酸乙酯萃取3次)、干燥(≤80℃)、粉碎、包装等主要工艺制成
提取得率，%	8~13
感官要求	棕色粉末，具本品特有的气味
葛根素，%	≥10
乙酸乙酯残留量，%	<0.5
粒度	80目
水分，%	≤5.0
灰分，%	≤5.0
铅(以Pb计)，mg/kg	≤1.5
总砷(以As计)，mg/kg	≤1.0
总汞(以Hg计)，mg/kg	≤0.3
六六六，mg/kg	≤0.2
滴滴涕，mg/kg	≤0.2
溶剂残留，mg/kg	≤0.2
菌落总数，CFU/g	≤1000
大肠菌群，MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母，CFU/g	≤25
金黄色葡萄球菌	≤0/25g
沙门氏菌	≤0/25g

3. 牛膝提取物

项 目	指 标
来源	牛膝，苋科植物牛膝 <i>Achyranthes bidentata</i> Bl.的干燥根 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经粉碎、提取(10倍80%乙醇回流提取3次，每次1h)、过滤、浓缩、干燥(≤70℃)、粉碎、包装等主要工艺制成
提取得率，%	10~15
β-蜕皮甾酮，%	≥0.1
感官要求	棕黄色粉末，具有本品特有的气味
粒度	80目
水分，%	≤5.0
灰分，%	≤5.0
铅(以Pb计)，mg/kg	≤1.5
总砷(以As计)，mg/kg	≤1.0
总汞(以Hg计)，mg/kg	≤0.3
六六六，mg/kg	≤0.2
滴滴涕，mg/kg	≤0.2
溶剂残留，mg/kg	≤0.2
菌落总数，CFU/g	≤1000
大肠菌群，MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母，CFU/g	≤25
金黄色葡萄球菌	≤0/25g
沙门氏菌	≤0/25g

4. 骨碎补提取物

项 目	指 标
来源	骨碎补，真蕨目、水龙骨科蕨类植物 <i>Davallia</i> <i>a mariesii</i> 的干燥根茎 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经粉碎、提取(10、8、8倍量水回流提取3次，每次2h)、过滤、浓缩、干燥(≤70℃)、粉碎、包装等主要工艺制成
提取得率，%	15~20
柚皮苷，%	≥2
感官要求	棕黄色粉末，具本品特有的气味
粒度	80目
水分，%	≤5.0
灰分，%	≤6.0
铅(以Pb计)，mg/kg	≤1.5
总砷(以As计)，mg/kg	≤1.0

No. 20239899

总汞(以Hg计), mg/kg	≤0.3
六六六, mg/kg	≤0.2
滴滴涕, mg/kg	≤0.2
菌落总数, CFU/g	≤1000
大肠菌群, MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母, CFU/g	≤25
金黄色葡萄球菌	≤0/25g
沙门氏菌	≤0/25g

5. 杜仲提取物

项 目	指 标
来源	杜仲 <i>Eucommia ulmoides</i> , 杜仲科植物杜仲的干燥树皮 应符合《中华人民共和国药典》的规定
制法	经粉碎、提取(15倍量70%乙醇回流提取2次, 每次2h)、过滤、浓缩、真空干燥(0.08~ 0.1MPa, ≤70℃)、粉碎、包装等主要工艺制成
提取得率, %	10~15
松脂醇二葡萄糖苷, %	≥0.6
感官要求	棕黄色粉末, 具本品特有的气味
粒度	80目
水分, %	≤5.0
灰分, %	≤6.0
铅(以Pb计), mg/kg	≤1.5
总砷(以As计), mg/kg	≤1.0
总汞(以Hg计), mg/kg	≤0.3
六六六, mg/kg	≤0.2
滴滴涕, mg/kg	≤0.2
菌落总数, CFU/g	≤1000
大肠菌群, MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母, CFU/g	≤25
金黄色葡萄球菌	≤0/25g
沙门氏菌	≤0/25g

6. 玉米淀粉: 应符合《中华人民共和国药典》的规定。
