国家市场监督管理总局国产保健食品 注册证书

产品名称	树铭牌黄芪知母胶囊		
注册人	河南树铭药业有限公司		
注册人地址	河南省南阳市卧龙区龙祥路树铭健康产业园1号		
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G 20230534	有效期至	2028年08月28日
附件	附1产品说明书、附2产品技术要求		
备注	2023年08月29日,批准该产品转让技术。转让方为南阳市新天地生物科技股份有限公司,产品名称世纪坤牌黄芪知母胶囊(注册号国食健注G 20090324)同时注销。		



国家市场监督管理总局 保健食品产品说明书

国食健注G 20230534

树铭牌黄芪知母胶囊

【原料】黄芪、葛根、枸杞子、山药、玉竹、生地黄、知母

【辅料】微晶纤维素、二氧化硅

【标志性成分及含量】每100g含: 总黄酮 120mg、总皂苷 0.4g

【适宜人群】血糖偏高者

【不适宜人群】少年儿童、孕妇、乳母

【保健功能】有助于维持血糖健康水平

【食用量及食用方法】每日3次,每次3粒,口服

【规格】0.35g/粒

【贮藏方法】密封,置阴凉干燥处

【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

国家市场监督管理总局保健食品产品技术要求

国食健注G 20230534

树铭牌黄芪知母胶囊

【原料】黄芪、葛根、枸杞子、山药、玉竹、生地黄、知母

【辅料】微晶纤维素、二氧化硅

【生产工艺】本品经提取(10倍量水煎煮3次,每次1.5h)、过滤、浓缩、真空干燥(80℃)、粉碎、过筛、混合、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】硬片应符合YBB00212005的规定,药用铝箔应符合YBB00152002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	内容物呈棕色至棕褐色
滋味、气味	具有中药特有香气,味微酸甜
状态	硬胶囊, 完整光洁, 无破裂; 内容物为颗粒及粉末; 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
铅(以Pb计), m g/kg	€2.0	G B 5009.12
总砷(以As计), mg/kg	≤1.0	G B 5009.11
总汞(以Hg计),mg/kg	€0.3	G B 5009.17
水分,%	≪9.0	G B 5009.3
灰分,%	€8.0	G B 5009.4
崩解时限, m in	€30	《中华人民共和国药典》
六六六, m g/kg	≤0.1	G B/T 5009.19
滴滴涕,m g/kg	≤0.1	G B/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	G B 4789.2		
大肠菌群,MPN/g	€0.92	GB 4789.3 M PN 计数法		
霉菌和酵母, CFU/g	€50	G B 4789.15		
金黄色葡萄球菌	≪0/25g	G B 4789.10		
沙门氏菌	≤0/25g	G B 4789.4		

【标志性成分指标】应符合表4的规定。

项 目	指 标/td>	检测方法
总黄酮(以芦丁计), m g/100g	≥120	1 总黄酮的测定
总皂苷(以人参皂苷Re计), g/100g	≥0.4	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版))
- 1.1 试剂
- 1.1.1 聚酰胺粉。
- 1.1.2 芦丁标准溶液: 称取5.0m g芦丁,加甲醇溶解并定容至100m L,即得50 μg/m L。
- 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25m L,摇匀后,超声提取20m in,放置,吸取上清液1.0m L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20m L苯洗,苯液弃去,然后用甲醇洗脱黄酮,定容至25m L。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、5.0m L于10m L比色管中,加甲醇至刻度,摇匀,与波长360nm 比色。求回归方程,计算试样中总黄酮含量。
- 1.3 结果计算

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

式中:

- X 试样中总黄酮的含量, m g/100g;
- A一由标准曲线算得被测液中黄酮量, Ig;
- M 一试样质量, g;
- V₁—测定用试样体积, mL;
- Vo—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版))
- 2.1 试剂
- 2.1.1 Am berlite-XAD-2大孔树脂, Sigm a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100m L。
- 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10.0m L,即每毫升含人参皂苷Re2.0m g。
- 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100m L容量瓶中,加少量水,超声30m in,再用水定容至100m L,摇匀,放置,吸取上清液1.0m L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1.0m L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1.0m L试样(假如浓度高或颜色深,需稀释一定体积后再取1.0m L)进行柱层析。
- 2.3.2 柱层析: 用10m L注射器作层析管,内装3cm Am berlite-X AD -2大孔树脂,上加1cm 中性氧化铝。先用25m L70

% 乙醇洗柱,弃去洗脱液,再用25m L水洗柱,弃去洗脱液,精确加入1.0m L已处理好的试样溶液(见2.3.1),用25m L水洗柱,弃去洗脱液,用25m L70% 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。

2.3.3 显色:在上述已挥干的蒸发皿中准确加入0.2m L5% 香草醛冰乙酸溶液,转动蒸发皿,使残渣都溶解,再加0.8m L高氯酸,混匀后移入5m L带塞刻度离心管中,60℃水浴上加热10m in,取出,冰浴冷却后,准确加入冰乙酸5.0m L,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。

2.3.4 标准管:吸取人参皂苷Re标准溶液(2.0m g/m L)100 L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"2.3.2柱层析..."起,与试样相同。测定吸光度值。 2.4 计算

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

式中:

X-试样中总皂苷含量(以人参皂苷Re计), g/100g;

A₁-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, Ig;

v-试样稀释体积, mL;

m 一试样质量, 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.黄芪、山药、葛根、玉竹、枸杞子、生地黄、知母、微晶纤维素:应符合《中华人民共和国药典》的规定。 2.二氧化硅:应符合GB25576《食品安全国家标准食品添加剂二氧化硅》的规定。