

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G20110009

蔻士维牌蔻士维胶囊

【原料】

【辅料】

【生产工艺】二、工艺说明 1、配料：按照配方要求配齐原辅料，检查外包装，去掉合格外包装后，转入30万级洁净区，检验合格后，备用。2、过筛：称取配方量原料维生素E过40目筛，备用。称取配方量原料辅酶Q10、维生素C、维生素B1、维生素B2、维生素B6，过80目筛，备用。称取配方量预胶化淀粉，过80目筛，备用。3、混合：将维生素B1、维生素B2与维生素B6混合均匀，得混合粉A，备用。将混合粉A与辅酶Q10混合均匀，得混合粉B。将混合粉B与维生素C按等量递增法混合均匀，得混合粉C。再将混合粉C与维生素E置混合机中混合20分钟，混合均匀，得混合粉D。再将混合粉D与预胶化淀粉置混合机中混合20min，混合均匀，得总混粉，备用。总混粉应色泽一致，无色差。4、填充胶囊，抛光：将合格的总混粉用胶囊灌装机灌装入空胶囊(符合GB 13731-1992《药用明胶硬胶囊》的规定)中，调整装量为0.25g/粒。填充期间应注意检测每粒产品的装量差异，控制在差异范围内。胶囊用抛光机抛光，使胶囊表面光洁，得胶囊，备用。5、分装：将抛光后的胶囊进行分装，每瓶60粒，包装瓶为口服固体药用高密度聚乙烯瓶，符合YBB0012 2002的标准要求。6、外包装、检验合格，成品入库。7、生产环境卫生洁净度：生产环境及管理符合GMP要求，生产过程中原料过筛混合、填充胶囊、分装等工艺过程均在符合GB17405—1998要求（三十万级）的生产洁净区条件下操作；其它生产工序在一般生产区操作。

【直接接触产品包装材料种类、名称及标准】

【装量或重量差异指标/净含量及允许负偏差指标】

【原辅料质量要求】

[确认打印](#)

[显示Office编辑区](#)

[返回上一页修改](#)