# 国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20100110

# 义水丹牌茯苓枸杞酸枣仁胶囊

【原料】 茯苓、酸枣仁、枸杞子

# 【辅料】无

【生产工艺】 本品经提取(加水煎煮3次,分别8~10倍量2h、4~6倍量2h、2~3倍量1.5h)、过滤、浓缩、真空干燥(86.45~93.1KPa,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】 PET塑料瓶应符合GB 13113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	内容物呈淡黄色	
滋味、气味	味微甜、适口	
性状	硬胶囊, 内容物为粉末	
杂质	无正常视力可见外来异物	

# 【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, g/100g	€9.0	GB 5009.3
灰分, g/100g	<b>≤</b> 15.0	GB 5009.4
崩解时限,min	€30	《中华人民共和国药典》
铅(以Pb计), mg/kg	≤1.5	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

#### 【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	≤1000	GB 4789.2
大肠菌群,MPN/g	€0.92	GB 4789.3 "MPN计数法"
霉菌, CFU/g	€25	GB 4789.15
酵母, CFU/g	€25	GB 4789.15
致病菌(指沙门氏菌、志贺氏 菌、金黄色葡萄球菌和溶血性链 球菌)	不得检出	GB 4789.4、GB 4789.5、GB 4789.10、GB 478 9.11

# 【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(以葡萄糖计), g/100g	<b>≥9.</b> 2	1 粗多糖的测定

#### 1 粗多糖的测定

## 1.1 试剂

除特殊注明外, 所用试剂均为分析纯; 所用水为离子水或同等纯度蒸馏水。

- 1.1.1 乙醇溶液 (800mL/L): 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 铜储备溶液: 称取3.0g  $CuSO_4 \cdot 5H_90$ 、30.0g柠檬酸钠,加水溶解并稀释至1L,混匀,备用。
- 1.1.4 铜试剂溶液:取铜储备溶液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(100mL/L): 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。溶液置冰箱中可保存1个月。
- 1.1.8 葡聚糖标准储备液: 精密称取分子量500000、干燥至恒重的葡聚糖标准品0.5000g, 加水溶解并定容至50mL, 混匀, 置冰箱中保存。此溶液每毫升含葡聚糖10.0mg。
- 1.1.9 葡聚糖标准使用液:吸取葡聚糖标准储备液1.00mL,置于100mL容量瓶中,加水至刻度,混匀,置冰箱中保存。此溶液每毫升含葡聚糖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 标准曲线制备: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、0.01、0.02、0.04、0.06、0.08、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,置沸水浴中煮沸2min,冷却后用分光光度计485mn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:精密称取混合均匀的样品2.0g,置于100mL容量瓶中,加水80mL左右,于沸水浴中加热2h,冷却至室温后补水至刻度,混匀,过滤,弃去初滤液,收集续滤液。精密量取续滤液5.0mL,置于50mL离心管中,加入无水乙醇20mL,混匀后,以3000r/min离心5min,弃去上清液。残渣用800mL/L乙醇溶液数毫升洗涤,离心后弃上清液,反复3~4次操作。残渣用水溶解并定容至5.0mL,混匀后,供沉淀葡聚糖。
- 1.4.2 沉淀葡聚糖:精密1.4.1项终溶液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,于沸水浴中煮沸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3次操作后,残渣用100mL/L硫酸溶液2.0mL溶解并转移至50mL容量中,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后于旋转混匀器上小心混匀,置沸水浴中煮沸2min,冷却至室温后用分光光度计在485nm波长处,以试剂空白为参比,18m比色皿测定吸光度值。从标准曲线上查出葡聚糖质量,计算样品中粗多糖含量。同时做样品空白实验。

#### 1.6 结果计算

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

式中:

X一样品中粗多糖的含量(以葡聚糖计), mg/g;

W<sub>1</sub>一样品测定液中葡聚糖的质量, mg;

 $W_2$ 一样品空白液中葡聚糖的质量,mg;

m一样品质量, g;

V<sub>1</sub>一样品提取液总体积, mL;

 $V_2$ 一沉淀葡聚糖所用样品溶液体积,mL;

V<sub>2</sub>一粗多糖溶液体积, mL;

V<sub>4</sub>一沉淀葡聚糖所用粗多糖溶液体积, mL;

 $V_5$ 一样品测定液总体积,mL;

V<sub>6</sub>一测定用样品测定液体积, mL。

# 【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】

茯苓、枸杞子、酸枣仁:应符合《中华人民共和国药典》的规定。