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G20050624

甘比尔牌泽泻绞股蓝山楂胶囊

【原料】 泽泻、绞股蓝、山楂、制何首乌

【辅料】 玉米淀粉、硬脂酸镁

【生产工艺】 本品经提取(制何首乌,8倍量水100℃提取2次,每次1h;泽泻、山楂、绞股蓝,10倍量水100℃提取2次,每次1h)、浓缩、干燥(60℃)、制粒、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瓶应符合GB 4806.7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	内容物呈棕褐色,色泽均匀
滋味、气味	具特殊的药物的香气,味苦,无异味
性状	硬胶囊,外观完好,无破损、无粘连;内容物呈颗粒状
杂质	无正常视力可见外来杂质

【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,%	€9.0	GB 5009.3	
灰分,%	€9.0	GB 5009.4	
崩解时限,min	€30	《中华人民共和国药典》	
展青霉素, μg/kg	€50	GB 5009. 185	
总蒽醌(以1,8-二羟基蒽醌 计),mg/100g	90~145	1 总蒽醌的测定	
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	€0.2	GB/T 5009.19
滴滴涕,mg/kg	≤0.2	GB/T 5009.19

1 总蒽醌的测定

- 1.1 原理: 蒽醌类化合物经酸水解用氯仿提取后,再用稀碱液萃取,与1,8二羟基蒽醌对照品比较,在分光光度计530nm处比色定量。
- 1.2 仪器
- 1.2.1 分光光度计。
- 1.2.2 带冷凝管的加热回流装置。
- 1.3 试剂
- 1.3.1 5mol/L硫酸。
- 1.3.2 氯仿(AR)。
- 1.3.3 5%氢氧化钠 (m/V) +2%氢氧化铵 (m/V) (1+1) 混合碱液。
- 1.3.4 1,8二羟基蒽醌对照品:中国食品药品检定研究院。
- 1.3.5 1,8二羟基蒽醌对照品贮备液: 准确称取1,8二羟基蒽醌对照品5.8mg,置于50mL量瓶中,用混合碱液溶解,充分混匀,再用混合碱液稀释至刻度,配制成0.116mg/mL贮备液。
- 1 4 测定步骤
- 1.4.1 样品处理:准确称取均匀的样品粉末0.5~2g或适量,液体样品可取10mL左右(视含量而定),置于200mL带冷凝管的锥形瓶中,加5mo1/L硫酸40mL,加热回流水解2h,稍冷后加氯仿30mL,水浴加热回流1h,分离出氯仿液,再加氯仿30mL,加热回流水解30min,分离出氯仿液,再加氯仿20mL,如此反复,提取至氯仿无色为止。收集氯仿提取液过滤,将滤液移至容量瓶中,用氯仿定容至刻度(V_1),摇匀,精密吸取一定量(10mL左右)(V_2)置分液漏斗中,用混合碱液(每次5mL)萃取至无色,将萃取液移至50mL量瓶中,用混合碱液调至刻度。
- 1.4.2 标准曲线绘制:精密吸取上述对照品贮备液1.0、2.0、3.0、4.0、5.0mL(相当于1,8二羟基蒽醌0.116、0.232、0.348、0.464、0.580mg),分别置于50mL量瓶中,加混合碱液至刻度,摇匀,20min后以混合碱液作空白对照,于530nm处测定和记录相应的吸光度值,以1,8二羟基蒽醌的质量为横坐标、吸光度值为纵坐标绘制标准曲线。
- 1.5 结果计算

$$X_2 = \frac{A \times V_1 \times 100}{m \times V_2}$$

式中:

X一样品中总蒽醌(以1,8二羟基蒽醌计), mg/100g;

A一样液比色相当于标准品质量, mg;

V-氯仿提取液总体积, mL;

 V_2 一氯仿测定液体积, mL;

m一样品质量, g。

【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	≥1.7	1 总皂苷的测定
总黄酮(以芦丁计),g/100g	≥0.55	2 总黄酮的测定

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,摇匀,放置,吸取上清液1.0mL进行柱层析。
- 1.3.1.2 液体试样: 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°C),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 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_1 一被测液的吸光度值;

 A_2 一标准液的吸光度值;

C一标准管人参皂苷Re的量, ug;

V一试样稀释体积, mL;

m-试样质量, g。

计算结果保留二位有效数字。

- 2 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))
- 2.1 试剂
- 2.1.1 聚酰胺粉
- 2.1.2 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。
- 2.1.3 乙醇:分析纯。
- 2.1.4 甲醇: 分析纯。
- 2.2 分析步骤
- 2.2.1 试样处理: 称取一定量的试样,加乙醇定容至25mL,摇匀后,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。
- 2.2.2 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,摇匀,于波长360nm比色。求回归方程,计算试样中总黄酮含量。
- 2.3 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. 泽泻、山楂、制何首乌、玉米淀粉、硬脂酸镁:应符合《中华人民共和国药典》的规定。
- 2. 绞股蓝: 应符合《湖北省中药材质量标准》(2009年版)中"绞股蓝"项下的规定。