

国家市场监督管理总局
保健食品产品技术要求

国食健注G20050635

得吉牌迪尔胶囊

【原料】

【辅料】

【生产工艺】 生产工艺说明 1、将葛根、桑叶、生地、玄参、山药、白芍、知母按配方比例称取，经质检合格加入8倍量的水煎煮1小时，200目滤布过滤、滤液备用，第二次加入6倍量的水煎煮1小时，滤布过滤。 2、合并两次滤液，将滤液静置24小时后，过滤得上清液。将上清液减压浓缩（80℃以下，-0.08MPa），浓缩至相对比重为1.2~1.25(80℃)。 3、浓缩液中加入95%乙醇，使乙醇浓度达到60%，静置24小时，过滤，收集滤液，回收乙醇。乙醇符合GB10343—2002《食用酒精》中优级品标准。 4、回收乙醇后的滤液浓缩至相对比重为1.10—1.20(80℃)，浓缩条件同2。 5、真空干燥（80℃，-0.08MPa）至水分含量5%以下，粉碎机粉碎（每小时进料120kg），过80目筛。 6、胶囊灌装：在自动胶囊灌装机上进行灌装，0号胶囊，每粒含内容物0.45g。操作室温度20—25℃，相对湿度45%以下。 7、胶囊抛光：对灌装好的胶囊在胶囊抛光机上进行抛光。 8、分装：分装入聚烯烃塑料瓶，每瓶60粒。 9、包装：贴标签，装箱（瓦楞纸），控制包装间室温度在20~25℃以内。 10、检验入库：成品经检验合格后，入库。 11、2~8生产环境的洁净度为10万级。

【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