

国家市场监督管理总局  
国产保健食品注册证书

产品名称	亭立牌普洱茶左旋肉碱壳聚糖胶囊		
注册人	云南大益茶业集团有限公司		
注册人地址	云南省昆明市春城路219号东航投资大厦12楼		
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G20240098	有效期至	2029年2月8日
附件	附1 产品说明书、附2 产品技术要求		
备注			



国家市场监督管理总局  
保健食品注册专用章  
(2)  
2024年02月09日  
No. 24000266

附1

国家市场监督管理总局  
保健食品产品说明书

国食健注G20240098

亭立牌普洱茶左旋肉碱壳聚糖胶囊

- 【原料】壳聚糖、左旋肉碱酒石酸盐、普洱茶提取物
- 【辅料】玉米淀粉、硬脂酸镁
- 【标志性成分及含量】每100g含：茶多酚 1.3g、肉碱 19.0g
- 【适宜人群】单纯性肥胖人群
- 【不适宜人群】少年儿童、孕妇、乳母
- 【保健功能】有助于控制体内脂肪
- 【食用量及食用方法】每日3次，每次4粒，口服
- 【规格】0.4g/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

No. 24006301

## 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G20240098

## 亭立牌普洱茶左旋肉碱壳聚糖胶囊

**【原料】** 壳聚糖、左旋肉碱酒石酸盐、普洱茶提取物

**【辅料】** 玉米淀粉、硬脂酸镁

**【生产工艺】** 本品经过筛、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】** 口服固体药用高密度聚乙烯瓶应符合YBB00122002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	内容物呈灰色
滋味、气味	具本品特有的滋味、气味
性状	硬胶囊，外观完整光洁，无破损；内容物为粉末状
杂质	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	No. 24006302
水分，%	≤9.0	GB 5009.3	
灰分，%	≤7.0	GB 5009.4	
崩解时限，min	≤30	《中华人民共和国药典》	
铅（以Pb计），mg/kg	≤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	≤0.1	GB/T 5009.19	
滴滴涕，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	≤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
沙门氏菌	≤0/25g	GB 4789. 4
金黄色葡萄球菌	≤0/25g	GB 4789. 10

【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
茶多酚, g/100g	≥1. 3	GB/T 8313
肉碱, g/100g	≥19. 0	1 肉碱的测定

## 1 肉碱的测定（来源于《保健食品检验与评价技术规范》（2003年版））

### 1.1 范围

本方法规定了片剂、胶囊保健食品中肉碱的测定方法。

本方法适用于以肉碱为主要原料的片剂、胶囊中肉碱的测定。

本方法最低检出量为0.27μg。

本方法最佳线性范围：0.050mg/mL～2.0mg/mL。

### 1.2 原理：试样中的肉碱以0.5mmol/L的盐酸超声提取，反相色谱分离，与标准品的保留时间比较定性，以峰面积外标法定量。

### 1.3 试剂

除特殊说明，所用试剂均为分析纯；实验用水为去离子水或同等纯度的蒸馏水。

#### 1.3.1 磷酸氢二钾。

#### 1.3.2 辛烷磺酸钠。

#### 1.3.3 0.50mmol/L盐酸。

#### 1.3.4 肉碱标准溶液：精密称取干燥至恒重的肉碱标准品（含量98%）0.0200g，用0.50mmol/L盐酸溶解并定容为10.0mL，此溶液浓度为2.0mg/mL。

### 1.4 仪器

#### 1.4.1 HPLC系统：配有紫外检测器和色谱工作站。

#### 1.4.2 超声波提取器。

#### 1.4.3 溶剂微孔过滤器带0.45μm水相滤膜。

### 1.5 分析步骤

#### 1.5.1 试样预处理：准确称取粉碎并混合均匀的试样0.50g（含肉碱约40mg）；液体试样取5.0mL，于50mL容量瓶中，加入0.50mmol/L盐酸约35mL，超声提取10min，用0.50mmol/L盐酸定容，混匀，过滤，弃初滤液数毫升，收集滤液，过0.45μm水相滤膜，为试样处理液。供HPLC分析。

#### 1.5.2 试样分析

##### 1.5.2.1 色谱条件：Shim-pak CLC ODS柱，4.6×200mm，10μm。

##### 1.5.2.2 流动相：0.05mol/L(3.4g)磷酸氢二钾溶液，0.002mol/L辛烷磺酸钠；10%乙腈；pH2.5。

##### 1.5.2.3 流速：0.8mL/min。

##### 1.5.2.4 检测器：紫外检测器；检测波长210nm。

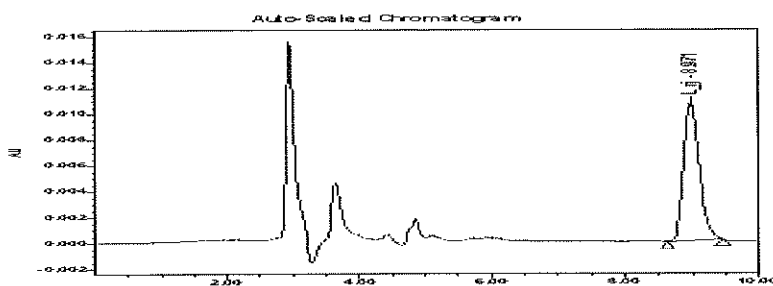
#### 1.5.3 标准曲线：分别取标准溶液0.0、0.25、0.50、1.0、2.0、2.5、5.0mL标准溶液（1.3.4）于5mL比色管中；用0.50mmol/L盐酸稀释并定容为5.0mL，分别进样20μL进行色谱分析。用标准浓度-峰面积绘制标

No. 24006303

准曲线。

1.5.4 试样测定：取20μL试样处理液（1.5.1）注入色谱仪中，以保留时间定性，面积定量。

#### 1.5.5 色谱图



1.5.6 分析结果表述：试样中肉碱的含量按1.5.6.1式计算

##### 1.5.6.1 计算

$$X = \frac{C \times V}{m}$$

式中：

X—试样中肉碱的含量，mg/g；

m—试样质量，g；

C—试样处理液中肉碱的浓度，mg/mL；

V—试样处理液体积，mL。

1.5.6.2 结果表示：结果保留三位有效数字。

1.6 技术参数：重复测定值的RSD小于6.0%。

回收率：90.3~101.1%。

【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. 普洱茶提取物

项目	指 标
来源	普洱茶
制法	经提取（8倍量水回流提取3次，每次2h）、过滤、浓缩、喷雾干燥、过筛、包装等主要工艺制成。
提取率，%	约10
感官要求	黄棕色至棕褐色均匀细腻粉末，具本品特有的滋味、气味，无异味，无肉眼可见杂质
水分，%	≤6.0
灰分，%	≤15.0
粒度	80目
茶多酚，%	≥15
铅（以Pb计），mg/kg	≤5.0
总砷（以As计），mg/kg	≤1.0
总汞（以Hg计），mg/kg	≤0.3
六六六，mg/kg	≤0.2
滴滴涕，mg/kg	≤0.2
菌落总数，CFU/g	≤30000
大肠菌群，MPN/g	≤0.92
霉菌和酵母，CFU/g	≤50
沙门氏菌	≤0/25g
金黄色葡萄球菌	≤0/25g

No. 24006304

2. 左旋肉碱酒石酸盐：应符合GB 25550《食品安全国家标准 食品添加剂 L-肉碱酒石酸盐》的规定。

3. 壳聚糖：应符合SC/T 3403《甲壳素、壳聚糖》的规定。

4. 玉米淀粉：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

5. 硬脂酸镁：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

---