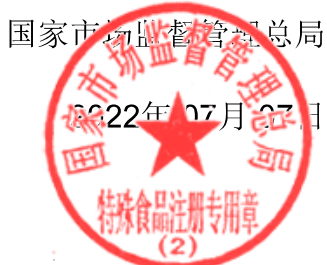


# 国家市场监督管理总局国产保健食品 注册证书

产品名称	甲蕃王丹牌红景天口服液		
注册人	阿坝州九寨生物科技有限公司		
注册人地址	松潘县川主寺镇尼玛路		
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G20130183	有效期至	2025年01月18日
附件	附1 产品说明书、附2 产品技术要求		
备注	2022年07月07日，批准该产品变更规格和产品技术要求。		



# 国家市场监督管理总局 保健食品产品说明书

国食健注G20130183

## 甲蕃王丹牌红景天口服液

**【原料】** 红景天

**【辅料】** 纯化水、白砂糖

**【标志性成分及含量】** 每100mL含：红景天昔 5.0mg

**【适宜人群】** 处于缺氧环境者、接触辐射者

**【不适宜人群】** 少年儿童、孕妇、乳母

**【保健功能】** 本品经动物实验评价，具有提高缺氧耐受力、对辐射危害有辅助保护功能的保健功能

**【食用量及食用方法】** 每日2次，每次10mL，口服

**【规格】** 10mL/支、20mL/瓶、50mL/瓶（附量具）

**【贮藏方法】** 避光、密封、置干燥阴凉处

**【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

# 国家市场监督管理总局 保健食品产品技术要求

国食健注G20130183

## 甲蕃王丹牌红景天口服液

【原料】红景天

【辅料】纯化水、白砂糖

【生产工艺】本品经提取（10倍量水100℃提取2次，每次2h）、浓缩、混合、配制、过滤、灌装、湿热灭菌（115℃，30min）、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】钠钙玻璃管制口服液体瓶应符合YBB00032004的规定；钠钙玻璃药瓶应符合YBB00272002的规定；口服液瓶用撕拉铝盖应符合YBB00382003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	棕 色
滋 味、气 味	味甜，有涩味，具有本品固有的气味，无异味
状 态	液 体，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
铅（以Pb计），mg/L	≤0.5	GB 5009.12
总砷（以As计），mg/L	≤0.3	GB 5009.11
总汞（以Hg计），mg/L	≤0.3	GB 5009.17
六六六，mg/L	≤0.1	GB/T 5009.19
滴滴涕，mg/L	≤0.1	GB/T 5009.19
pH值	4~7	《中华人民共和国药典》
可溶性固形物，g/100mL	≥8.0	GB/T 12143

【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/mL	≤1000	GB 4789.2

大肠菌群, MPN/mL	≤0.43	GB 4789.3 MPN计数法
霉菌和酵母, CFU/mL	≤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

【标志性成分指标】 应符合表4 的规定。

表4 标志性成分指标

项 目	指标(每100mL)	检测方法
红景天苷	≥5.0 mg	1 红景天苷的测定

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

### 1.1 范围

本方法规定了保健食品中红景天苷的测定方法。

本方法适用于以红景天为主要原料的保健食品中红景天苷的测定。

本方法的检出限: 0.02 μg。

本方法的线性范围: 0.01~0.50 μg/mL。

1.2 原理: 将混匀的试样使用甲醇进行提取, 根据高效液相色谱紫外检测器定性定量检测。

### 1.3 试剂

除非另有说明, 在分析中仅使用双蒸水。

1.3.1 乙酸钠: 分析纯。

1.3.2 甲醇: 优级纯。

1.3.3 石油醚: 分析纯。

1.3.4 红景天苷标准溶液: 准确称量红景天苷标准品0.0200g, 加入甲醇溶解并定容至10mL。此溶液每mL含2.0mg红景天苷。

### 1.4 仪器

1.4.1 高效液相色谱仪: 附紫外检测器(UV)。

1.4.2 超声波清洗器。

1.4.3 离心机。

### 1.5 分析步骤

#### 1.5.1 试样处理

1.5.1.1 液体试样: 准确量取摇匀后的液体试样20mL于50mL容量瓶中, 先加入25mL甲醇, 超声10min后用甲醇定容至刻度, 混匀, 经0.45μm滤膜过滤后供液相色谱分析用。

1.5.1.2 固体试样: 取20粒以上片剂或胶囊试样进行粉碎混匀, 准确称取适量试样(精确至0.001g)于50mL容量瓶中, 加入甲醇, 超声提取10min。取出后加入甲醇定容至刻度, 混匀后以3000r/min离心3min。经0.45μm滤膜过滤后供液相色谱分析用。

#### 1.5.2 液相色谱参考条件

1.5.2.1 色谱柱: C<sub>18</sub>柱, 4.6×250mm, 5 μm。

1.5.2.2 柱温: 室温。

1.5.2.3 紫外检测器: 检测波长215nm。

1.5.2.4 流动相: 甲醇:0.02mol/L乙酸钠溶液=9:91。

1.5.2.5 流速: 1.0mL/min。

1.5.2.6 进样量: 10μL。

1.5.2.7 色谱分析: 取10 μL标准溶液及试样溶液注入色谱仪中, 以保留时间定性, 以试样峰高或峰面积与标准比较定量。

1.5.3 标准曲线制备: 分别配制浓度为0.0、0.01、0.02、0.05、0.20、0.50 μg/mL红景天苷标准溶液, 在给定的仪器条件下进行液相色谱分析, 以峰高或峰面积对浓度作标准曲线。

#### 1.5.4 结果计算

$$X = \frac{h_1 \times C \times V}{h_0 \times V_0}$$

$$h_2 \times m \times 1000$$

式中：

X—试样中红景天昔的含量，mg/g；

$h_1$ —试样峰高或峰面积；

C—标准溶液浓度， $\mu\text{g/mL}$ ；

V—试样定容体积，mL；

$h_2$ —标准溶液峰高或峰面积；

m—试样质量，g。

计算结果保留三位有效数字。

## 1.6 技术参数

1.6.1 准确度：方法的回收率在91.7~98.6%之间。

1.6.2 允许差：在重复性条件下获得的2次独立测定结果的绝对差值不得超过算术平均值的±10%。

## 【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“口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂”的规定。

## 【原辅料质量要求】

1. 红景天、纯化水：应符合《中华人民共和国药典》的规定。

2. 白砂糖：应符合GB/T 317《白砂糖》的规定。