

食品安全企业标准编制说明

标准名称	碧生源牌清之饮冲剂	标准主要起草人	张波																											
<p>工作概况：（包括标准的制定目的，主要工作过程）</p> <p>本标准规定了碧生源牌清之饮冲剂的技术要求、检验规则、标志、标签、包装、运输、贮存和保质期。</p> <p>本标准适用于以玉竹、何首乌、山楂为主要原料，提取、浓缩、配制、制粒、分装、包装等工艺制成的，具有调节血脂的保健食品碧生源牌清之饮冲剂。</p>																														
<p>标准主要内容的确定依据：（如技术指标、参数、公式、性能要求、试验方法等统计数据）</p> <p>（可以另附页说明）</p> <p>1 技术要求</p> <p>1.1 原辅料要求</p> <p>1.1.1 玉竹：应符合《中华人民共和国药典》的规定。</p> <p>1.1.2 何首乌：应符合《中华人民共和国药典》的规定。</p> <p>1.1.3 山楂：应符合《中华人民共和国药典》的规定。</p> <p>1.2 感官要求</p> <p>应符合表 1 的规定。</p> <p style="text-align: center;">表 1 感官要求</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 15%;">项 目</th> <th style="width: 55%;">要 求</th> <th style="width: 30%;">检验方法</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>色泽</td> <td>棕黄色</td> <td rowspan="3" style="text-align: center; vertical-align: middle;">GB 16740</td> </tr> <tr> <td>滋味、气味</td> <td>清香、微甜</td> </tr> <tr> <td>状态</td> <td>不定型粉末或颗粒，无正常视力可见的外来杂质</td> </tr> </tbody> </table>				项 目	要 求	检验方法	色泽	棕黄色	GB 16740	滋味、气味	清香、微甜	状态	不定型粉末或颗粒，无正常视力可见的外来杂质																	
项 目	要 求	检验方法																												
色泽	棕黄色	GB 16740																												
滋味、气味	清香、微甜																													
状态	不定型粉末或颗粒，无正常视力可见的外来杂质																													
<p>1.3 保健功能</p> <p>本品具有调节血脂的保健功能。</p> <p>1.4 理化指标</p> <p>应符合表 2 的规定。</p> <p style="text-align: center;">表 2 理化指标</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 35%;">项 目</th> <th style="width: 25%;">指 标</th> <th style="width: 40%;">检验方法</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>水分，%</td> <td>≤ 4.0</td> <td>GB 5009.36</td> </tr> <tr> <td>灰分，%</td> <td>≤ 6.0</td> <td>GB 5009.4</td> </tr> <tr> <td>铅（以Pb计），mg/kg</td> <td>≤ 0.5</td> <td>GB 5009.12</td> </tr> <tr> <td>总砷（以As计），mg/kg</td> <td>≤ 0.3</td> <td>GB 5009.11</td> </tr> <tr> <td>总汞（以Hg计），mg/kg</td> <td>≤ 0.1</td> <td>GB 5009.17</td> </tr> <tr> <td>六六六，mg/kg</td> <td>≤ 0.1</td> <td>GB/T 5009.19</td> </tr> <tr> <td>滴滴涕，mg/kg</td> <td>≤ 0.1</td> <td>GB/T 5009.19</td> </tr> <tr> <td>粒度</td> <td>≤ 不能通过1号筛和能通过5号筛的总和不得超过15%</td> <td>《中华人民共和国药典》</td> </tr> </tbody> </table>				项 目	指 标	检验方法	水分，%	≤ 4.0	GB 5009.36	灰分，%	≤ 6.0	GB 5009.4	铅（以Pb计），mg/kg	≤ 0.5	GB 5009.12	总砷（以As计），mg/kg	≤ 0.3	GB 5009.11	总汞（以Hg计），mg/kg	≤ 0.1	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	粒度	≤ 不能通过1号筛和能通过5号筛的总和不得超过15%	《中华人民共和国药典》
项 目	指 标	检验方法																												
水分，%	≤ 4.0	GB 5009.36																												
灰分，%	≤ 6.0	GB 5009.4																												
铅（以Pb计），mg/kg	≤ 0.5	GB 5009.12																												
总砷（以As计），mg/kg	≤ 0.3	GB 5009.11																												
总汞（以Hg计），mg/kg	≤ 0.1	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																												
粒度	≤ 不能通过1号筛和能通过5号筛的总和不得超过15%	《中华人民共和国药典》																												

1.5 微生物指标

应符合表 3 的规定。

表 3 微生物指标

项 目	指 标	检验方法
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

1.6 功效成份及含量

应符合表 4 的规定。

表 4 功效成份及含量

项 目	指 标	检验方法
总黄酮（以芦丁计）g/100g	≥ 0. 87	附录A

1.7 规格

3. 0g/袋。

1.8 装量差异

应符合现行《中华人民共和国药典》中“制剂通则”项下“颗粒剂”中【装量差异】的规定。

与有关法律、法规和强制性标准的关系：

微生物指标值（主要指污染物含量）严于国家食品安全标准的规定中菌落总数、大肠菌群、霉菌、酵母菌、沙门氏菌和金黄色葡萄球菌的 20%。

本标准低于国家（行业、地方）推荐性标准的原因：

本标准不存在低于国家（行业、地方）强制性、推荐性标准的情况。