



河南益特康生物药业有限公司企业标准

Q/HYTK 0001S-2023

人参黄精固体饮料

2023-01-30 发布

2023-01-30 实施

河南益特康生物药业有限公司 发布

前 言

本标准由河南益特康生物药业有限公司提出。 本标准由河南益特康生物药业有限公司起草。 本标准起草人: 翁保昆。

人参黄精固体饮料

1 范围

本标准规定了人参黄精固体饮料的要求、检验方法、检验规则等。

本标准适用于以人参(人工种植、5年以下)、黄精为主要原料,添加金银花、茯苓、丁香、山药、 玉竹、肉桂中的一种或几种,经粉碎、混合、包装加工而成的人参黄精固体饮料。

2 要求

2.1 原辅料要求

- 2.1.1 黄精、金银花、茯苓、丁香、山药、玉竹、肉桂应符合《中华人民共和国药典》2020 年版一部的规定。
- 2.1.2 人参(人工种植、5 年以下)应符合卫生部《关于批准人参(人工种植)为新资源食品的公告》(2012 年 第 17 号)的规定。

2.2 感官要求

感官要求应符合表1的规定。

表 1 感官要求

项 目	要求	检验方法	
性状	粉末状(允许有颗粒)	从样品中取出1袋,将本品倒入白色瓷盘	
色泽	具有本品应有的色泽	中,自然光下用肉眼观察色泽及性状及杂	
气、滋味	具有原料物质应有的气、滋味,无异味	质,嗅其气味,然后以温开水漱口,将本	
杂质	无肉眼可见的外来杂质	品调成糊状,品其滋味	

2.3 理化指标

理化指标应符合表 2 的规定。

表 2 理化指标

项目		指 标	检验方法			
水分, g/100g	€	7.0	GB 5009.3			
铅*(以Pb计), mg/kg	€	0.8	GB 5009. 12			
* 该指标严于食品安全国家标准GB 2762的规定。						

2.4 微生物限量

微生物限量应符合表 3 的规定。

表 3 微生物限量

	采样方案 ^a 及限量				
项目	n	С	m	M	检验方法
菌落总数, CFU/g	5	2	10^3	5×10^4	GB 4789. 2

Q/HYTK 0001S-2023

大肠菌群,CFU/g	5	2	10	10^2	GB 4789.3 中的平板计数法
霉菌, CFU/g ≤			50		GB 4789.15
沙门氏菌, /25g	5	0	0	_	GB 4789. 4

注 1: a 样品的采样及处理按 GB 4789.1 和 GB/T 4789.21 执行;

注 2: n 为同一批次产品应采集的样品件数; c 为最大可允许超出 m 值的样品数; m 为微生物指标可接受水平的限量值; M 为微生物指标的最高安全限量值。

2.5净含量及允许短缺量

净含量及允许短缺量应符合JJF 1070的规定。

2.6生产加工过程的卫生要求

应符合 GB 14881 和 GB 12695 的规定。

2.7 其它要求

真菌毒素限量应符合 GB 2761 的规定;污染物限量应符合 GB 2762 的规定;农药残留限量应符合 GB 2763 的规定。新食品原料的使用应符合国家相关公告的规定。

3 检验

出厂检验项目包括:感官要求、水分、菌落总数、大肠菌群、净含量及允许短缺量。型式检验按国家相关规定执行。



编制说明

本标准适用于以人参(人工种植、5年以下)、黄精为主要原料,添加金银花、茯苓、丁香、山药、玉竹、肉桂中的一种或几种,经粉碎、混合、包装加工而成的人参黄精固体饮料。根据《中华人民共和国食品安全法》、《中华人民共和国标准化法》的相关规定,参照 GB7101《食品安全国家标准 饮料》制订本标准,作为组织生产、质量控制和监督检查的依据。

本标准中铅严于食品安全国家标准 GB 2762 的规定。

河南益特康生物药业有限公司



