



411030S-2025



河南奧璟药业有限公司企业标准

Q/HYJ 0002S-2025

西洋参提取物

2025-04-07 发布

2025-04-07 实施

河南奧璟药业有限公司 发布

前 言

本标准由河南奥璟药业有限公司提出并起草。

本标准主要起草人：姚英建。

H N

Q B

西洋参提取物

1 范围

本标准规定了西洋参提取物的要求、检验方法、检验规则等。

本标准适用于以西洋参为原料，经挑拣或不挑拣、清洗或不清洗、粉碎或不粉碎、水煮提取、过滤、浓缩、添加或不添加麦芽糊精调配、喷雾干燥、包装等工艺加工而成的西洋参提取物。用于普通食品加工用配料，不直接提供给消费者。

2 要求

2.1 原辅料要求

2.1.1 生产用水应符合 GB 5749 的规定。

2.1.2 西洋参应符合《中华人民共和国药典》和卫健委（2019 年第 8 号）公告的规定。

2.1.3 麦芽糊精应符合 GB/T 20884 和 GB 15203 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 | 从样品中取出适量样品，倒入一洁净烧杯中，自然光下用肉眼观察性状、色泽、杂质，嗅其气味，然后以温开水漱口，品其滋味。 |
| 色泽 | 淡黄色至棕色 | |
| 气、滋味 | 具有产品应有的气、滋味，无异味 | |
| 杂质 | 无肉眼可见外来杂质 | |

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, % | ≤ 7.0 | GB 5009.3 |
| 人参皂苷, % | ≥ 10.0 | NY/T 1842或《保健食品及其原料安全性毒理学检验与评价技术指导原则》 |
| 灰分, % | ≤ 15.0 | GB 5009.4 |
| 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

| 项目 | 采样方案 ^a 及限量 | | | | 检验方法 |
|-------------|-----------------------|---|-----------------|-------------------|--------------------|
| | n | c | m | M | |
| 菌落总数, CFU/g | 5 | 2 | 10 ⁴ | 5×10 ⁴ | GB 4789. 2 |
| 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 4789. 25 执行。

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 的规定。

2.7 其它要求

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；食药物质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、净含量及允许短缺量、水分、菌落总数、大肠菌群。型式检验按国家相关规定执行。

编制说明

本标准适用于以西洋参为原料，经挑拣或不挑拣、清洗或不清洗、粉碎或不粉碎、水煮提取、过滤、浓缩、添加或不添加麦芽糊精调配、喷雾干燥、包装等工艺加工而成的西洋参提取物。用于普通食品加工用配料，不直接提供给消费者。

根据《中华人民共和国食品安全法》和《中华人民共和国标准化法》的有关规定，制订本企业标准，作为组织生产、质量控制和监督检查依据。

本标准中铅指标严于食品安全国家标准 GB 2762 的规定。

河南奥璟药业有限公司