

公示号：
公示时间：
有效期至：

Q/NJM

南昌健民营养制品厂企业标准

Q/NJM 0006S—2020
代替 Q/NJM 0006S—2017

珍迪牌血尔乐口服液

江西省营养保健食品化妆品协会标准公示

2020 - 11 - 02 发布

2020 - 11 - 15 实施

南昌健民营养制品厂 发布



目 次



前言	II
1 范围	1
2 规范性引用文件	1
3 技术要求	3
4 生产加工过程的卫生要求	3
5 检验规则	4
6 标志、标签、包装、运输、贮存	4

江西省营养保健食品化妆品协会标准公示平台

前 言



本标准编制所依据的起草规则为GB/T 1.1-2020《标准化工作导则 第1部分：标准化文件的结构和起草规则》。

本标准代替了Q/NJM 0006S—2017“珍迪牌血尔乐口服液”。

本标准与Q/NJM 0006S—2017相比，主要变化如下：

——更新了标准编制所依据的起草规则。

——对铅限量指标进行了调整。

——本标准生效由备案后执行改为公示后执行。（公示网址：<http://www.jxbjxh.com/>）

本标准起草单位：南昌健民营养制品厂。

本标准主要起草人：聂仁昌。

本标准批准人：万小明。

江西省营养保健食品化妆品协会标准公示平台

珍迪牌血尔乐口服液



1 范围

本标准规定了珍迪牌血尔乐口服液的技术要求、生产加工过程的卫生要求、检验规则、标志、标签、包装、运输及贮存。

本标准适用于以黄芪、党参、当归、大枣、桂圆、熟地黄、橘皮、葡萄糖酸亚铁、叶酸、蔗糖、水为原辅料，经提取、浓缩、配制、过滤、灌装、热压灭菌（115℃，45min）、包装等工艺制成的珍迪牌血尔乐口服液。其标志性成分为总皂苷、铁。

2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中，注日期的引用文件，仅该日期对应的版本适用于本文件；不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本文件。

- GB/T 191 包装储运图示标志
- GB 1903.10 食品安全国家标准 食品营养强化剂 葡萄糖酸亚铁
- GB 4789.2 食品安全国家标准 食品微生物学检验 菌落总数测定
- GB 4789.3 食品安全国家标准 食品微生物学检验 大肠菌群计数
- GB 4789.4 食品安全国家标准 食品微生物学检验 沙门氏菌检验
- GB 4789.10 食品安全国家标准 食品微生物学检验 金黄色葡萄球菌检验
- GB 4789.15 食品安全国家标准 食品微生物学检验 霉菌和酵母计数
- GB 5009.11 食品安全国家标准 食品中总砷及无机砷的测定
- GB 5009.12 食品安全国家标准 食品中铅的测定
- GB 5009.17 食品安全国家标准 食品中总汞及有机汞的测定
- GB/T 5009.19 食品中有机氯农药多组分残留量的测定
- GB 5009.90 食品安全国家标准 食品中铁的测定
- GB 7718 食品安全国家标准 预包装食品标签通则
- GB 12143 饮料通用分析方法
- GB 15570 叶酸
- GB 16740 食品安全国家标准 保健食品
- GB 17405 保健食品良好生产规范
- YBB 00032004 钠钙玻璃管制口服液体瓶
- YBB 00032005 钠钙玻璃输液瓶
- YBB00222004 口服制剂用硅橡胶胶塞、垫片
- YBB 00382003 口服液瓶用撕拉铝盖
- YBB 00402003 输液瓶用铝塑组合盖
- 《保健食品理化及卫生指标检验与评价技术指导原则（2020年版）》
- 《中华人民共和国药典》

3 技术要求

3.1 原、辅料要求

3.1.1 黄芪、党参、当归、大枣、桂圆、熟地黄、橘皮

应符合《中华人民共和国药典》中相应品种项下的规定。

3.1.2 葡萄糖酸亚铁

应符合GB 1903.10的规定。

3.1.3 叶酸

应符合GB 15570的规定。

3.1.4 蔗糖

应符合《中华人民共和国药典》中该品种项下的规定。

3.1.5 水

应符合《中华人民共和国药典》中“纯化水”项下的规定。

3.2 感官指标

应符合表1的规定。

表1 感官指标

项目	要求	检验方法
色泽	棕黄色	取适量试样置于 50mL 烧杯或白色瓷盘中，在自然光下观察色泽和状态，嗅其气味，用温开水漱口，品其滋味
滋味及气味	味略苦，具有该品特有的气味和滋味，无异臭味	
状态	液体，允许有少量轻摇易散的沉淀 无肉眼可见的外来杂质	

3.3 功能要求

改善营养性贫血。

3.4 标志性成分

应符合表2的规定。

表2 标志性成分

项目	指标	检验方法
总皂苷（以人参皂苷Re计），mg/100mL \geq	45.1	按《保健食品理化及卫生指标检验与评价技术指导原则（2020年版）》中“保健食品中总皂苷的测定”项下规定的第一法测定
铁（以Fe计），mg/100mL	27.75~46.25	GB 5009.90

3.5 理化指标

应符合表3的规定。

表3 理化指标

项 目	指 标	检验方法
叶酸, mg/100mL	0.32~0.72	《中华人民共和国药典》中规定的方法测定
可溶性固形物 (20℃折光计法), %	≥ 10	GB/T 12143
pH值	3.0~5.0	《中华人民共和国药典》“pH测定法”
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	≤ 0.2	GB 5009.19
滴滴涕, mg/L	≤ 0.2	GB 5009.19

3.6 微生物指标

应符合表4的规定。

表4 微生物指标

项 目	指 标	检验方法
菌落总数/ (CFU/mL)	≤ 10 ⁴	GB 4789.2
大肠菌群/ (MPN/mL)	≤ 10 ³	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	0/25mL	GB 4789.10
沙门氏菌	0/25mL	GB 4789.4

3.7 装量差异

应符合《中华人民共和国药典》中“制剂通则”项下“口服溶液剂”的规定。

4 生产加工过程的卫生要求

应符合GB 17405的规定。

5 检验规则

5.1 组批

以灌装前使用同一台混合设备、最后一次混合液体所生产的均质产品为一批。

5.2 抽样

随机抽取每批产品, 抽样量应为全项检验所需量的三倍, 作为检验及留样。

5.3 检验分类

5.3.1 原、辅料入库检验

原、辅料入库前由生产单位质量检验部门按本标准检验，合格后方可入库使用。

5.3.2 出厂检验

5.3.2.1 每批产品须经检验，检验合格并附合格证方可出厂。

5.3.2.2 出厂检验项目为感官指标、pH值、可溶性固形物、标志性成分、微生物指标及装量差异。

5.3.3 型式检验

5.3.3.1 型式检验为本标准的全项目检验。

5.3.3.2 正常情况为每半年进行一次，发生下列情况之一时也应进行：

- a) 新产品定型投产时；
- b) 停产三个月以上再恢复生产时；
- c) 原、辅料来源发生变化时；
- d) 本次检验结果与上次检验结果发生较大差异时；
- e) 更换主要生产设各时；
- f) 国家质量管理部门要求时。

5.4 判定规则

检验结果中有一项或一项以上指标不符合本标准规定时，应在同一批产品中重新加倍抽样对不合格项目进行复验，若仍有一项不符合时，则该批产品判为不合格。微生物指标不合格不得复检。

5.5 仲裁

在保质期内，供需双方对产品质量有异议时，经双方协商，可申请相关法定检验机构进行仲裁检验。

6 标志、标签、包装、运输、贮存

6.1 标志、标签

产品标志、标签应符合国家相关法律、法规及GB/T 191、GB 7718和GB 16740的规定。

6.2 包装

6.2.1 每支10mL，每瓶120mL、250mL，包装容器应符合YBB00032004、YBB00032005、YBB00222004、YBB00382003、YBB00402003的规定。

6.2.2 包装要求：应封口严密。

6.3 运输

6.3.1 运输工具应清洁无污染，且备有防雨、防晒设施，严禁与有毒、有害物品混装、混运。

6.3.2 装卸时应轻放、轻搬，防止包装破损。

6.4 贮存

密封，置阴凉、干燥处。仓库必须干燥、清洁，有防潮、防鼠、防尘设施，成品必须放在货架上按要求堆放，货架板面离地距离不得小于10厘米，垛与垛、垛与墙壁（柱）、垛与梁（顶、灯）之间的距离不得小于30厘米，并不得与有毒、有害物品共存放。

6.5 保质期

本产品的保质期为24个月。



江西省营养保健食品化妆品协会标准公示平台