

ICS 01.040.67

CCS X 83

TB

中国营养保健食品协会团体标准

T/CNHFA 111.128—2024

## 保健食品用原料 甘草

Raw Materials for Health Food

Glycyrrhizae Radix Et Rhizoma

2024-07-31 发布

2024-08-01 实施

中国营养保健食品协会

发布

## 目 次

前 言.....	2
1 范围.....	3
2 规范性引用文件.....	3
3 技术要求.....	3
4 其他.....	6
附录 A.....	7

## 前 言

本文件按照 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》的规定起草。

本文件由中国营养保健食品协会提出并归口。

本文件起草单位：中国食品药品检定研究院中药民族药检定所、北京中医药大学、中国中药协会中药质量与安全专业委员会、深圳市药品检验研究院、中国营养保健食品协会保健食品研发专业委员会。

本文件主要起草人：陈佳、马双成、刘越、魏锋、程显隆、杨建波、荆文光、康荣、聂黎行、汪祺、刘静、王亚丹、王莹、左甜甜、康帅、石佳、杨洋、王淑红、关潇滢、谢耀轩、李君瑶、曾利娜、邓少伟。

本文件为首次发布。

# 保健食品用原料 甘草

## 1 范围

本文件适用于保健食品用原料甘草。

## 2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。下列文件中所包含的部分条款通过相关标准的引用而成为本标准的部分内容。凡是注明日期的引用文件，仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注明日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改版本）适用于本文件。

GB 2761 食品安全国家标准 食品中真菌毒素限量

GB 2762 食品安全国家标准 食品中污染物限量

GB 2763 食品安全国家标准 食品中农药最大残留限量

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 5009.13 食品安全国家标准 食品中铜的测定

GB 5009.15 食品安全国家标准 食品中镉的测定

GB 5009.17 食品安全国家标准 食品中总汞及有机汞的测定

GB 16740 食品安全国家标准 保健食品

《中华人民共和国药典》一部

《中华人民共和国药典》四部

## 3 技术要求

### 3.1 来源

甘草为豆科植物甘草 *Glycyrrhiza uralensis* Fisch.、胀果甘草 *Glycyrrhiza inflata* Bat. 或光果甘草 *Glycyrrhiza glabra* L. 的干燥根和根茎。春、秋二季采挖，除去须根，晒干。

### 3.2 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
色泽	(1) 甘草：表面红棕色或灰棕色，断面黄白色 (2) 胀果甘草：外皮多灰棕色或灰褐色 (3) 光果甘草：外皮多灰棕色	在日光下观察颜色；如断面不易观察，可削平后观察
滋味、 气味	甘草：气微，味甜而特殊	滋味可取少量直接口尝，或加热水浸泡后尝浸出液；气味可直接嗅闻，或在折断、破碎或搓揉时进行
形态	(1) 甘草：根呈圆柱形，长 25~100 cm，直径 0.6~3.5 cm。外皮松紧不一。表面具显著的纵皱纹、沟纹、皮孔及稀疏的细根痕。质坚实，断面略显纤维性，粉性，形成层环明显，射线放射状，有的有裂隙。根茎呈圆柱形，表面有芽痕，断面中部有髓 (2) 胀果甘草：根和根茎木质粗壮，有的分枝，外皮粗糙。质坚硬，木质纤维多，粉性小。根茎不定芽多而粗大 (3) 光果甘草：根和根茎质地较坚实，有的分枝，外皮不粗糙，皮孔细而不明显	在日光下观察；长度、宽度及厚度测量时应用毫米刻度尺；质地是指用手折断时的感官感觉

### 3.3 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, %	≤ 12.0	《中华人民共和国药典》2020 年版四部 通

			则 0832 第二法
灰分, %	≤	7.0	《中华人民共和国药典》2020 年版四部 通则 2302 方法
酸不溶性灰分, %	≤	2.0	《中华人民共和国药典》2020 年版四部 通则 2302 方法
铅(以 Pb 计), mg/kg	≤	5.0	GB 5009.12
总砷(以 As 计), mg/kg	≤	2.0	GB 5009.11
总汞(以 Hg 计), mg/kg	≤	0.2	GB 5009.17
镉(以 Cd 计), mg/kg	≤	1.0	GB 5009.15
铜(以 Cu 计), mg/kg	≤	20	GB 5009.13
总六六六 ( $\alpha$ -BHC、 $\beta$ -BHC、 $\gamma$ -BHC、 $\delta$ -BHC 之和), mg/kg	≤	0.1	GB 2763 规定的方法
总滴滴涕 (pp'-DDE、pp'-DDD、op'-DDT、pp'-DDT 之和), mg/kg	≤	0.1	
五氯硝基苯, mg/kg	≤	0.1	
注: 其他未列污染物限量应符合 GB 2762 相应食品类别(名称)的规定或国家有关规定; 其他未列农药最大残留限量应符合 GB 2763 相应食品类别/名称的规定或国家的有关规定。			

### 3.4 标志性成分指标

应符合表 3 的规定。

表 3 标志性成分指标

项目	指标	检验方法	
甘草苷(以干燥品计), %	≥	0.50	附录 A

甘草酸（以干燥品计），%	≥	2.0	
--------------	---	-----	--

### 3.5 真菌毒素限量

真菌毒素限量应符合 GB 2761 中相应食品类别（名称）的规定或有关规定。

## 4 其他

4.1 保健食品所用原料为本品的炮制加工品，其炮制加工前的原料应符合本标准。炮制方法为净制、切制的，除另有规定外，炮制加工品应符合本标准。炮制方法为其他炮制工艺的，炮制加工品应符合相应标准的规定。

4.2 不宜与海藻、京大戟、红大戟、甘遂、芫花同用。

## 附录 A

## (规范性附录)

## 标志性成分检验方法

## A.1 一般规定

本文件所用试剂和水,在没有注明其他要求时,均指分析纯试剂和 GB/T 6682 规定的三级水。实验中所用的溶液在未注明用何种溶剂配制时,均指水溶液。

## A.2 方法提要

本品经 70%乙醇超声提取后,采用反相高效液相色谱法测定,以外标法分别计算甘草苷和甘草酸的含量。

## A.3 仪器

A.3.1 分析天平:感量为 0.01 mg 和 0.0001 g。

A.3.2 超声波清洗仪。

A.3.3 高效液相色谱仪:配有紫外检测器。

## A.4 试剂和耗材

A.4.1 乙醇。

A.4.2 乙腈:色谱纯。

A.4.3 磷酸。

A.4.4 水。

A.4.5 0.05%磷酸水溶液(v/v):准确量取磷酸 0.5 mL 加入 800 mL 水中,再用水定容到 1000 mL,摇匀,即得。

A.4.6 70%乙醇(v/v):准确量取乙醇 740 mL,加水稀释至 1000 mL,摇匀,即得。

A.4.7 0.45  $\mu\text{m}$  微孔滤膜(有机相)。

## A.4.8 对照品

甘草苷对照品、甘草酸铵对照品英文名称、CAS 号、分子式和相对分子量见表 A.1。

表 A.1 化学对照品（标准品）信息

中文名称	英文名称	CAS 号	分子式	相对分子量
甘草苷	Liquiritin	551-15-5	$C_{21}H_{22}O_9$	418.39
甘草酸铵	Ammonium Glycyrrhizinate	53956-04-0	$C_{42}H_{65}NO_{16}$	839.97

## A.5 色谱条件及系统适用性

## A.5.1 色谱条件

色谱柱：以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；

流动相：A 相：乙腈；B 相：含 0.05%磷酸水溶液（A.4.5），梯度洗脱，梯度程序见表 A.2；

表 A.2 梯度条件

时间/min	A 相/%	B 相/%
0	19	81
8	19	81
35	50	50
36	100	0
40	19	81

进样量：10  $\mu$ L；

波长：237 nm；

流速：1 mL/min。

## A.5.2 系统适用性

理论板数按甘草苷峰计算应不低于 5000。

## A.6 操作方法

## A.6.1 对照品溶液的制备

取甘草苷对照品、甘草酸铵对照品适量，精密称定，加 70%乙醇（A.4.6）制成每 1 mL 含甘草苷 0.02 mg、甘草酸铵 0.2 mg 的混合溶液，摇匀，备用（甘草酸重量=甘草酸铵重量/1.0207）。

#### A. 6.2 供试品溶液的制备

取供试品粉碎，取粉末约 0.2 g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 70%乙醇（A.4.6）100 mL，密塞，称定重量，超声处理（功率 250 W，频率 40 kHz）30 分钟，放冷，再称定重量，用 70%乙醇补足减失的重量，摇匀，经 0.45 μm 滤膜（A.4.7）滤过，取续滤液，即得。

#### A. 6.3 供试品溶液的测定

照高效液相色谱法（《中华人民共和国药典》2020 年版四部 0512）试验，分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各 10 μL，注入高效液相色谱仪，测定，以外标法分别计算供试品中甘草苷和甘草酸的含量。

### A. 7 测定结果的计算

#### A. 7.1 计算公式

甘草中甘草苷（C<sub>21</sub>H<sub>22</sub>O<sub>9</sub>）和甘草酸（C<sub>42</sub>H<sub>62</sub>O<sub>16</sub>）的含量以质量分数计，数值以%表示，按公式（A.1）计算：

$$W_i = \frac{A_{Xi} \times C_{Ri} \times V}{A_{Ri} \times m \times 10^3} \times 100\% \dots \dots \dots (A.1)$$

式中：

$W_i$ ：供试品中各待测成分（甘草苷和甘草酸）的质量分数（%）；

$A_{Xi}$ ：供试品中各待测成分的峰面积；

$A_{Ri}$ ：对照品溶液中各待测成分的峰面积；

$C_{Ri}$ ：对照品溶液中各待测成分的浓度（mg/mL）；

$m$ ：供试品的称样量（g）；

$V$ ：供试品的稀释体积（mL）。

#### B. 7.2 重复性

每个试样取两个平行样进行测定，以算数平均值为测定结果，小数点后保留 2 位。在重复条件下两次独立测定的结果绝对差值不得超过算数平均值的 10%。

