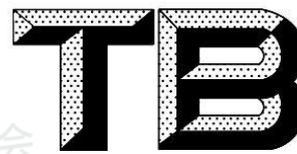


ICS 01.040.67

CCS X 83



中国营养保健食品协会团体标准

T/CNHFA 111.66—2024

保健食品用原料 远志

Raw Materials for Health Food

Polygalae Radix

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 |
| 附录 B..... | 10 |

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：北京中医药大学、中国食品药品检定研究院中药民族药检定所、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、陕西中医药大学。

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

本文件为首次发布。

保健食品用原料 远志

1 范围

本文件适用于保健食品用原料远志。

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 5009.17 食品安全国家标准 食品中总汞及有机汞的测定

GB 5009.22 食品安全国家标准 食品中黄曲霉毒素 B 族和 G 族的测定

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

远志为远志科植物远志 *Polygala tenuifolia* Willd. 或卵叶远志 *Polygala sibirica* L. 的干燥根。春、秋二季采挖，除去须根和泥沙，晒干或抽取木心晒干。

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 | 表面灰黄色至灰棕色。断面皮部棕黄色，木部黄白色 | 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 | 气微，味苦、微辛，嚼之有刺喉感 | 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 | 本品呈圆柱形，略弯曲，长2~30 cm，直径0.2~1 cm。表面有较密并深陷的横皱纹、纵皱纹及裂纹，老根的横皱纹较密更深陷，略呈结节状。质硬而脆，易折断，断面皮部易与木部剥离，抽取木心者中空 | 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, % | ≤ 6.0 | 《中华人民共和国药典》2020 年版四部 通则 2302 方法 |
| 浸出物(乙醇), % | ≥ 30.0 | 《中华人民共和国药典》2020 年版四部 通则 2201 热浸法(用 70%乙醇作溶剂) |
| 铅(以 Pb 计), mg/kg | ≤ 5.0 | GB 5009.12 |
| 总砷(以 As 计), mg/kg | ≤ 1.0 | GB 5009.11 |

| | | | |
|---|---|-----|------------|
| 总汞(以 Hg 计), mg/kg | ≤ | 0.3 | GB 5009.17 |
| 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; 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 |
|------------------------|---|------|------|
| 细叶远志皂苷(以干燥品计), % | ≥ | 2.0 | 附录 A |
| 远志吡啶酮 III(以干燥品计), % | ≥ | 0.15 | 附录 B |
| 3,6'-二芥子酰基蔗糖(以干燥品计), % | ≥ | 0.50 | |

3.5 真菌毒素限量

应符合表 4 的规定。

表 4 真菌毒素限量

| 项目 | | 指标 | 检验方法 |
|---|---|----|------------|
| 黄曲霉毒素 B ₁ , μg/kg | ≤ | 5 | GB 5009.22 |
| 黄曲霉毒素 B ₁ 、黄曲霉毒素 B ₂ 、黄曲霉毒素 G ₁ 和黄曲霉毒素 G ₂ 的总量, μg/kg | ≤ | 10 | |
| 注: 其他未列真菌毒素限量应符合 GB 2761 相应食品类别(名称)的规定或有关规定。 | | | |

4 其他

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。



附录 A

(规范性附录)

标志性成分细叶远志皂苷检验方法

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% 甲醇超声处理、10% 氢氧化钠溶液加热回流提取,再经正丁醇萃取后,采用反相高效液相色谱法测定,以外标法计算细叶远志皂苷的含量。

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 恒温水浴锅。

A.3.4 高效液相色谱仪:配有紫外检测器。

A.4 试剂和耗材

A.4.1 甲醇。

A.4.2 氢氧化钠。

A.4.3 盐酸。

A.4.4 正丁醇。

A.4.5 甲醇:色谱纯。

A.4.6 磷酸。

A.4.7 0.45 μm 微孔滤膜(有机相)。

A.4.8 对照品

细叶远志皂苷对照品英文名称、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 |
|--------|------------|------------|---|--------|
| 细叶远志皂苷 | Tenuifolin | 20183-47-5 | C ₃₆ H ₅₆ O ₁₂ | 680.82 |

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：甲醇-0.05%磷酸溶液（70：30，v/v），等度洗脱；

检测波长：210 nm；

进样量：10 μL；

流速：1 mL/min。

A.5.2 系统适用性

理论板数按细叶远志皂苷峰计算应不低于 3000。

A.6 操作方法

A.6.1 对照品溶液的制备

取细叶远志皂苷对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1 mL 含细叶远志皂苷 1 mg 的溶液，摇匀，备用。

A.6.2 供试品溶液的制备

取供试品粉碎，取粉末约 1 g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 70%甲醇 50 mL，称定重量，超声处理（功率 400 W，频率 40 kHz）1 小时，放冷，再称定重量，用 70%甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过，精密量取续滤液 25 mL，置圆底烧瓶中，蒸干，残渣加 10%氢氧化钠溶液 50 mL，加热回流 2 小时，放冷，用盐酸调节 pH 值为 4~5，用水饱和的正丁醇振荡提取 3 次，每次 50 mL，合并正丁醇液，回收溶剂至干，残渣加甲醇适量使溶解，转移至 25 mL 量瓶中，加甲醇至刻度，摇匀，经 0.45 μm 滤膜（A.4.7）滤过，取续滤液，备用。

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，按外标法计算试样中细叶远志皂苷的含量。

A.7 测定结果的计算

A.7.1 计算公式

远志中细叶远志皂苷（ $C_{36}H_{56}O_{12}$ ）含量以质量分数计，数值以%表示，按公式（A.1）计算：

$$W = \frac{A_X \times C_R \times V}{A_R \times m \times 10^3} \times 100\% \dots\dots\dots (A.1)$$

式中：

W ：供试品中细叶远志皂苷的质量分数，%；

A_X ：供试品的峰面积；

A_R ：对照品的峰面积；

C_R ：对照品溶液的浓度（mg/mL）；

m ：供试品的称样量（g）；

V ：供试品溶液的稀释体积（mL）。

A.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%。

附录 B

(规范性附录)

标志性成分远志呔酮III、3,6'-二芥子酰基蔗糖检验方法

B.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。

B.2 方法提要

本品经 70% 甲醇加热回流后,采用反相高效液相色谱法测定,以外标法分别计算远志呔酮III和 3,6'-二芥子酰基蔗糖的含量。

B.3 仪器

B.3.1 分析天平:感量为 0.01 mg 和 0.0001 g。

B.3.2 恒温水浴锅。

B.3.3 高效液相色谱仪:配有紫外检测器。

B.4 试剂和耗材

B.4.1 甲醇。

B.4.2 乙腈:色谱纯。

B.4.3 磷酸溶液。

B.4.4 0.45 μm 微孔滤膜(有机相)。

B.4.5 对照品

远志呔酮III对照品、3,6'-二芥子酰基蔗糖对照品英文名称、CAS 号、分子式和相对分子量见表 B.1。

表 B.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 |
|---------|-----------------------------|-------------|---|--------|
| 远志呔酮III | <u>Polygalaxanthone III</u> | 162857-78-5 | C ₂₅ H ₂₈ O ₁₅ | 568.48 |

| | | | | |
|--------------|-------------------------|-------------|---|--------|
| 3,6'-二芥子酰基蔗糖 | 3,6'-disinapoyl sucrose | 139891-98-8 | C ₃₄ H ₄₂ O ₁₉ | 754.69 |
|--------------|-------------------------|-------------|---|--------|

B.5 色谱条件及系统适用性

B.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：乙腈-0.05%磷酸溶液（18：82, v/v），等度洗脱；

检测波长：320 nm；

进样量：10 μL；

流速：1 mL/min。

B.5.2 系统适用性

理论板数按 3,6'-二芥子酰基蔗糖峰计算应不低于 3000。

B.6 操作方法

B.6.1 对照品溶液的制备

取远志吡啶酮Ⅲ对照品、3,6'-二芥子酰基蔗糖对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1 mL 含远志吡啶酮Ⅲ对照品 0.15 mg、含 3,6'-二芥子酰基蔗糖对照品 0.2 mg 的混合溶液，摇匀，备用。

B.6.2 供试品溶液的制备

取供试品粉碎，取粉末约 1 g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 70%甲醇 25 mL，称定重量，加热回流 1.5 小时，放冷，再称定重量，用 70%甲醇补足减失的重量，摇匀，经 0.45 μm 滤膜（B.4.4）滤过，取续滤液，备用。

B.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，按外标法分别计算远志吡啶酮Ⅲ和 3,6'-二芥子酰基蔗糖的含量。

B.7 测定结果的计算

B.7.1 计算公式

远志中远志吡啶酮Ⅲ（C₂₅H₂₈O₁₅）和 3,6'-二芥子酰基蔗糖（C₃₄H₄₂O₁₉）的含量以质量分

数计，数值以%表示，按公式（B.1）计算：

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

式中：

W_i ：供试品中各待测成分（远志吡酮III、3,6'-二芥子酰基蔗糖）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%。