



2024028293

进口保健食品备案凭证

产品名称	中文名	绿芙 [®] 锌维生素C片
	英文名	SpringLeaf Advanced Immunity
备案人	中文名	活曼特药业有限公司
	英文名	Homart Pharmaceuticals Pty Ltd
备案人地址	中文地址	新南威尔士州莱德米尔市科比大街59号，邮编2116
	英文地址	59 Kirby St, Rydalmere NSW 2116
生产企业	中文名	活曼特药业有限公司
	英文名	Homart Pharmaceuticals Pty Ltd
产品生产国 (地区)	澳大利亚	
备案结论	按照《中华人民共和国食品安全法》《保健食品注册与备案管理办法》等法律、规章的规定，予以备案。	
备案号	食健备J202400000025	
附件	1 产品说明书；2 产品技术要求	





2024028293

备 注	
-----	--

2024年09月12日





2024028293

附件1

保健食品产品说明书

食健备J202400000025

绿芙[®] 锌维生素C片

【原料】 L-抗坏血酸钠, L-抗坏血酸, 柠檬酸锌

【辅料】 微晶纤维素, 聚维酮K30, 交联羧甲纤维素钠, 硬脂酸镁, 二氧化硅, 食用玉米淀粉, 羟丙基甲基纤维素, 包衣预混剂 (聚乙二醇400, 羟丙基甲基纤维素, 巴西棕榈蜡, 日落黄铝色淀, 二氧化钛, 诱惑红铝色淀)

【功效成分及含量】 每片含: 锌 9mg、维生素C 400mg

【适宜人群】 需要补充锌、维生素C的成人

【不适宜人群】 17岁以下人群及孕妇、乳母

【保健功能】 补充锌、维生素C

【食用量及食用方法】 每日 1 次, 每次 1 片, 食用方法: 口服, 温开水送服。

【规格】 800 mg/片

【贮藏方法】 密封, 阴凉干燥处保存

【保质期】 24个月

【注意事项】 本品不能代替药物。适宜人群外的人群不推荐食用本产品。不宜超过推荐量或与同类营养素同时食用。
勿由儿童自行取食。





2024028293

附件2

保健食品产品技术要求

食健备J202400000025

绿芙[®] 锌维生素C片

【原料】L-抗坏血酸钠, L-抗坏血酸, 柠檬酸锌

【辅料】微晶纤维素, 聚维酮K30, 交联羧甲纤维素钠, 硬脂酸镁, 二氧化硅, 食用玉米淀粉, 羟丙基甲基纤维素, 包衣预混剂（聚乙二醇400, 羟丙基甲基纤维素, 巴西棕榈蜡, 日落黄铝色淀, 二氧化钛, 诱惑红铝色淀）

【生产工艺】本品经过筛（20目筛）、混合、压片（775 mg/片，±5%）、包衣（800 mg/片，±5%）、包装等主要工艺加工制成。

【直接接触产品包装材料的种类、名称及标准】

塑料瓶、封口复合膜内层聚乙烯膜、塑料盖，均应符合《食品安全国家标准 食品接触用塑料材料及制品》（GB 4806.7-2016）；内置干燥剂，应符合《固体药用纸袋装硅胶干燥剂》（YBB00122005-2015）。

【感官要求】应符合表1的规定。

表 1 感官要求

项 目	指 标
色 泽	片芯为白色，表面包衣为橘黄色
滋味、气味	具有本品特有的滋味、气味，无异味
状 态	长椭圆形包衣片剂，表面完整光洁。色泽均匀，硬度适宜，无裂片，无正常视力可见外来异物

【鉴别】

无

【理化指标】应符合表2的规定。

表2 理化指标

项 目	指 标	检测方法
-----	-----	------





2024028293

铅（以 Pb计），mg/kg	≤2.0	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
灰分，%	≤20.0	GB 5009.4
崩解时限，min	≤60	《中华人民共和国药典》
日落黄，g/kg	≤0.1	GB 5009.35
水分，%	≤9.0	GB 5009.3
诱惑红，g/kg	≤0.1	SN/T 1743

【微生物指标】应符合表3的规定。

表3 微生物指标

项 目	指 标	检测方法
菌落总数，CFU/g	≤30000	GB 4789.2
大肠菌群，MPN/g	≤0.92	GB 4789.3 MPN 计数法
霉菌和酵母，CFU/g	≤50	GB 4789.15
金黄色葡萄球菌	≤0/25g	GB 4789.10
沙门氏菌	≤0/25g	GB 4789.4

【功效成分或标志性成分指标】应符合表4的规定。

表4 功效成分或标志性成分指标

项 目	指 标	检测方法
每片含 锌（以Zn计）	6.75-11.25mg	GB 5009.14 第一法
每片含 维生素C（以L-抗坏血酸计）	320-500mg	GB 5009.86 第一法

【重量差异指标】

片剂的重量差异指标应符合现行《中华人民共和国药典》中“制剂通则”项下“片剂”的规定。

【原辅料质量要求】

- 1、柠檬酸锌：应符合GB 1903.49《食品安全国家标准 食品营养强化剂 柠檬酸锌》的规定
- 2、L-抗坏血酸钠：应符合GB 1886.44《食品安全国家标准 食品添加剂 抗坏血酸钠》的规定
- 3、L-抗坏血酸：应符合GB 14754《食品安全国家标准 食品添加剂 维生素C（抗坏血酸）》的规定
- 4、微晶纤维素：应符合GB 1886.103《食品安全国家标准 食品添加剂 微晶纤维素》的规定
- 5、聚维酮K30：应符合现行《中华人民共和国药典》的规定





2024028293

- 6、交联羧甲基纤维素钠：应符合现行《中华人民共和国药典》的规定
- 7、二氧化硅：应符合GB 25576 《食品安全国家标准 食品添加剂 二氧化硅》的规定
- 8、硬脂酸镁：应符合GB 1886.91 《食品安全国家标准 食品添加剂 硬脂酸镁》的规定
- 9、食用玉米淀粉：应符合GB 31637 《食品安全国家标准 食用淀粉》的规定
- 10、羟丙基甲基纤维素：应符合GB 1886.109 《食品安全国家标准 食品添加剂 羟丙基甲基纤维素（HPMC）》的规定
- 11、聚乙二醇400：应符合现行《中华人民共和国药典》的规定
- 12、巴西棕榈蜡：应符合GB 1886.84 《食品安全国家标准 食品添加剂 巴西棕榈蜡》的规定
- 13、日落黄铝色淀：应符合GB 1886.224 《食品安全国家标准 食品添加剂 日落黄铝色淀》的规定
- 14、二氧化钛：应符合GB 1886.341 《食品安全国家标准 食品添加剂 二氧化钛》的规定
- 15、诱惑红铝色淀：应符合GB 1886.223 《食品安全国家标准 食品添加剂 诱惑红铝色淀》的规定

【预混料】

表1.1、预混（L-抗坏血酸（L-抗坏血酸、羟丙基甲基纤维素））

项 目	指 标
感官要求	白色至淡黄色粉末。具有本品特有的滋味和气味，无异味，无正常视力可见外来异物。
制法	经混合工艺制得
含量	96.7~98 %
干燥失重，%	≤ 5.0
铅（以Pb计），mg/kg	≤ 2.0
菌落总数，CFU/g	≤ 30000
总砷（以As计），mg/kg	≤ 1.0
霉菌及酵母菌，CFU/g	≤ 50
沙门氏菌	≤ 0/25g
大肠菌群，MPN/g	≤ 0.92
金黄色葡萄球菌	≤ 0/25g

表1.2、预混（L-抗坏血酸钠（L-抗坏血酸钠、食用玉米淀粉））

项 目	指 标
感官要求	白色至类白色粉末。具有本品特有的滋味和气味，无异味，无正常视力可见外来异物。
制法	经混合工艺制得
含量	99.0~100 %





2024028293

干燥失重, %	≤ 5.0
铅 (以Pb计), mg/kg	≤ 2.0
总砷 (以As计), mg/kg	≤ 1.0
菌落总数, CFU/g	≤ 30000
大肠菌群, MPN/g	≤ 0.92
霉菌及酵母菌, CFU/g	≤ 50
沙门氏菌	≤ 0/25g
金黄色葡萄球菌	≤ 0/25g

【包衣预混剂】

表2、包衣预混剂

项 目	指标
感官要求	橘黄色粉末, 具有本品特有的滋味和气味, 无异味, 无正常视力可见外来异物。
制法	本品经配料、混合、包装等工序制得
检查	合格
干燥失重, %	≤ 5.0
铅 (以Pb计), mg/kg	≤ 2.0
总砷 (以As计), mg/kg	≤ 1.0
菌落总数, CFU/g	≤ 30000
大肠菌群, MPN/g	≤ 0.92
霉菌及酵母菌, CFU/g	≤ 50
沙门氏菌	≤ 0/25g
金黄色葡萄球菌	≤ 0/25g

