

Q/YQD

云南七丹药业股份有限公司企业标准

Q/YQD 0020S—2024

压片糖果

云南省食品安全企业标准备案章
备案号: 53260003 S-2024
备案日期: 2024年 1 月 16 日

云
备
备

2024-01-05 发布

2024-01-16 实施

云南七丹药业股份有限公司

发布

前 言

我公司生产的压片糖果是以食糖、木糖醇、山梨糖醇、异麦芽酮糖醇、赤藓糖醇中的一种或几种为主要原料，添加三七须根、三七花、三七茎叶、葛根、山楂、天麻、黄芪、灵芝、西洋参、党参、肉苁蓉（荒漠）、山茱萸、杜仲叶、铁皮石斛等可食用植物中的一种或几种，经粉碎、提取或不提取、过筛，添加或不添加食品添加剂，混合、制粒、干燥、压片、包装等工艺制成。根据食品安全法律法规规定，特制定本标准，作为企业组织生产、检验、贸易、仲裁的依据。

本标准的安全性指标按照GB 2762《食品安全国家标准 食品中污染物限量》、GB 17399《食品安全国家标准 糖果》制定，其中铅的限量严于食品安全国家标准，其余指标根据《糖果制品生产许可证审查细则（2006版）》及产品实际制定。

本标准由云南七丹药业股份有限公司提出、起草并解释。

本标准主要起草人：周艳梅 杨福

省食品
号：5
日期：

压片糖果

1 范围

本标准规定了压片糖果的技术要求，检验规则、标志、包装、运输及贮存。

本标准适用于以食糖、木糖醇、山梨糖醇、异麦芽酮糖醇、赤藓糖醇等中的一种或几种为主要原料，添加三七须根、三七花、三七茎叶、葛根、山楂、天麻、黄芪、灵芝、西洋参、党参、肉苁蓉（荒漠）、山茱萸、杜仲叶、铁皮石斛等可食用植物中的一种或几种，经粉碎、提取或不提取、过筛，添加或不添加食品添加剂，混合、制粒、干燥、压片、包装等工艺制成的压片糖果。

2 规范性引用文件

本标准所列文件对于本标准的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件，仅所注日期的版本适用于本标准。凡是不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本标准。

3 技术要求

3.1 原辅料要求

3.1.1 三七花：应符合 DBS 53/023 的规定；

3.1.2 三七茎叶：应符合 DBS 53/024 的规定；

3.1.3 三七须根：应符合 DBS 53/029 的规定；

3.1.4 葛根、山楂、天麻、黄芪、灵芝、西洋参、党参、肉苁蓉（荒漠）、山茱萸、杜仲叶、铁皮石斛：应无霉变、无虫蛀、无杂质，并符合相应的食品安全标准及有关规定。

3.1.5 食糖：应符合 GB 13104 的规定；

3.1.6 木糖醇：应符合 GB 1886.234 的规定；

3.1.7 山梨糖醇：应符合 GB 1886.187 的规定；

3.1.8 赤藓糖醇：应符合 GB 26404 的规定；

3.1.9 异麦芽酮糖醇：应符合 QB/T 4486 的规定；

3.1.10 生产加工用水：应符合 GB 5749 的规定；

3.1.11 其他原辅料：应符合相应的食品安全标准及有关规定，不得使用非食品用原料和辅料。

3.2 感官要求

应符合表1的规定。

安全企业标
16 S-
年

表1 感官要求

项目	要求	检验方法
外观色泽	具有相应产品的外观特性，具有相应产品应用的色泽	取适量样品，置于洁净的白瓷盘中，在自然光下观察外观、色泽和状态，闻其气味，用温开水漱口，品尝滋味
滋味气味	具有相应产品应有的气味和滋味，无异嗅，无异味	
状态	完整、光滑的片状，无裂片，大小一致，厚薄均匀，无霉变，无正常视力可见外来异物	

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, g/100g	≤ 9.0	GB 5009.3
总灰分, g/100g	≤ 8.0	GB 5009.4

3.4 污染物限量

应符合GB 2762的规定，严于食品安全国家标准的指标应符合表3的规定。

表3 污染物限量

项目	指标	检验方法
铅(以Pb计), mg/kg	≤ 0.4	GB 5009.12

3.5 真菌毒素限量

应符合GB 2761的规定。

3.6 农药残留限量

应符合GB 2763的规定。

3.7 微生物限量

3.7.1 微生物限量：应符合GB 17399的规定。

3.7.2 致病菌限量：应符合GB 29921的规定。

3.8 净含量

应符合《定量包装商品计量监督管理办法》的规定，并按JJF 1070规定的方法测定。

3.9 食品添加剂

3.9.1 食品添加剂的质量应符合相应的食品安全标准和有关规定。

3.9.2 食品添加剂的使用应符合 GB 2760 的规定。

4 检验规则

4.1 组批

以同一品种的配料，同一批投料、同一班次生产的同一规格的产品为一批。

4.2 抽样

从每批产品中随机抽取样品，抽样基数不少于200个独立包装，样品总数不少于18个独立包装样品，抽取的样品分为两份，一份送化验室检验，另一份储存备查。

4.3 出厂检验

成品出厂前，必须经本企业质量检验部门检验合格，出具检验合格报告单方可出厂。出厂检验项目为：感官要求、净含量、水分、总灰分、菌落总数、大肠菌群。

4.4 型式检验

型式检验每半年一次，型式检验项目为本标准技术要求中的全部检验项目。有下列情形之一时，亦应进行型式检验：

- a) 更改主要原料，配方或调整关键工艺时；
- b) 停产半年以上恢复生产时；
- c) 出厂检验结果与上次型式检验结果有较大差别时；
- d) 国家食品安全监管部门提出型式检验要求时。

4.5 判定规则

检验结果中，微生物指标有一项不合格，则判定该批产品不合格，其余指标有不合格项，允许加倍抽取复检，以复检结果为准。

备案章

5 标志、包装、运输、贮存

5.1 标志

5.1.1 销售的包装标志应符合 GB 7718 及 GB 28050 的规定。产品应标注不适宜人群和每日最大食用量。

5.1.2 包装储运图示标志应符合 GB/T 191 的规定。

5.2 包装

包装材料及容器应符合相应的食品安全国家标准及有关规定，封口严密，包装牢固。

5.3 运输

运输工具应洁净、卫生、产品不得与有毒、有害、有腐蚀性、易挥发性或有异味的物品混装运输；搬运时应轻拿轻放，严禁扔、摔、挤压；在运输过程中应有遮盖物，防止日晒、雨淋受潮。

5.4 贮存

产品应贮存在阴凉、通风、干燥处，仓库应保持清洁卫生，有防潮、防蛀等设施。产品应离墙、离地，不得与有毒、有害、有腐蚀性、易挥发或有异味的物质混贮。

备案单位承诺书

本食品安全企业标准备案单位承诺：

一、本备案登记表中所填写的内容、所附的资料（包括研究和检验数据）均为真实，并符合《食品安全法》。如有不实之处，本单位愿承担全部法律责任。

二、按照本备案标准生产的食品不含有未经许可的食品（包括原料）、食品添加剂和法律、法规禁止使用的食品（包括原料）、食品添加剂。

三、本单位将按照备案标准组织生产，并保证所生产的食品符合《食品安全法》。

四、本单位于2024年1月5日至2024年1月12日在云南七丹药业股份有限公司官网上进行了标准文本和编制说明备案前公示（不少于5个工作日），广泛征求社会各方意见。



备案单位（盖章）

李建设(2)

备案单位主要负责人（签字）

2024年1月15日

2024年1月15日