

备案人信息应当与营业
执照相关信息一致

×××（申请人全称）企业标准

Q/XXXX XXXXJ-20XX

备案产品信息应当
前后一致

××牌××片

20XX-XX-XX 发布

20XX-XX-XX 实施

×××（申请人全称）发布

前 言

根据《中华人民共和国食品安全法》、GB 16740 制定本标准。本标准按照 GB/T1.1 的要求进行编写。本文件的规定不符合国家强制规定的，以国家强制规定为准。

本标准由××提出。

本标准起草单位：××。

本标准主要起草人：××。

××牌××片

1 范围

本标准规定了××牌××片的技术要求、试验方法、检验规则、标志、标签、包装、运输、贮存和保质期。

本标准适用于以××、××为原料（原料为必填项），以××、××为辅料（辅料为非必填项），经××、××、××、××等主要工艺加工制成的××牌××片。

2 规范性引用文件

凡是注日期引用的文件，仅注日期引用的版本适用于本文件，凡是不注日期引用的文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本文件。

3 技术要求

原辅料要求

××：应符合××的规定。

××：应符合附录 X 的规定。

感官要求

感官要求应符合表 1 的规定。

表 1 感官要求

项目	指标	检测方法
色泽	××	GB 16740
滋味、气味	××	
性状	××	
杂质	××	

保健功能

××。

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
水分, %	≤××	GB 5009.3
灰分, %	≤××	GB 5009.4
铅(以 Pb 计), mg/kg	≤××	GB 5009.12
砷(以 As 计), mg/kg	≤××	GB/T 5009.11
汞(以 Hg 计), mg/kg	≤××	GB/T 5009.17
崩解时限, min	≤××	《中华人民共和国药典》
六六六, mg/kg	≤××	GB/T 5009.19
滴滴涕, mg/kg	≤××	GB/T 5009.19
××	××	××
××	××	××

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	≤××	GB 4789.2
大肠菌群, MPN/g	≤××	GB 4789.3 MPN 计数法
霉菌, CFU/g	≤××	GB 4789.15
酵母菌, CFU/g	≤××	GB 4789.15
致病菌(沙门氏菌、志贺氏菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌)	不得检出	GB 4789.4、GB 4789.5、GB 4789.10、GB 4789.11

功效/标志性成分指标

应符合表 4 的规定。

表 4 功效/标志性成分指标

项目	指标	检测方法
××, g/100g	≥××	××
××, g/100g	××-××	附录 A

规格

××g/片。

装量差异指标/重量差异指标/净含量及允许负偏差：

应符合表 5 的规定。

表 5 净含量及允许负偏差

项目	指标	检测方法
净含量、允许负偏差	应符合质检总局第 75 号令的规定	JJF1070

4 检验规则

应符合 GB 17405 等相关规定或标准。

原料入库检验

原料购进后应对来源、规格、包装情况进行初步检查，应逐批次对原料进行鉴别和质量检查，不合格者不得使用。

出厂检验

4.1.1 产品出厂

产品出厂前应逐批由厂质检部门抽样检验，检验合格方可允许出厂。

4.1.2 检验项目

产品出厂检验项目为感官要求、装量差异指标/重量差异指标/净含量及允许负偏差、理化指标（××、××、××）、微生物指标（××、××、××）和功效/标志性成分指标。

型式检验

检验项目为本标准规定的除保健功能外的全部项目。

正常生产时××个月进行一次，有下列情况之一时必须进行：

- a) 产品正式生产或重新投产前；
- b) 出厂检验结果与上次型式检验有较大差异时；
- c) 原料供应商发生改变，主要设备更新时；
- d) 停产××个月以上，再恢复生产时；
- e) 食品安全有关部门提出进行型式检验的要求时。

组批

××。

抽样方法

××。

判定规则

- a) 检验项目全部符合本标准，判为合格。
- b) 检验项目如有一项（不含感官、微生物项目）不符合本标准，可以加倍抽样复检。复检后仍不符合本标准，判为不合格。
- c) 感官、微生物项目有一项不符合本标准，判为不合格产品，不得复检。

5 标签、标志、包装、运输、贮存、保质期

标签

标签应符合 GB 7718、GB 16740、保健食品批准证书、《保健食品标识规定》等相关规定。

标志

运输包装应符合 GB/T 191 的规定。

包装

产品内包装采用××，应符合××的规定。产品外包装为瓦楞纸箱，应符合 GB/T 6543 的规定。

运输

××。

贮存

××。

保质期

产品在本标准规定的条件下运输贮存，保质期为××个月。

附录 A

(规范性附录)

功效/标志性成分的检测方法

A₁××的测定

××。

A₂××的测定

××。

附录 B
(规范性附录)
原料要求

B₁××

应符合表 6 的规定。

表 6××质量标准

项目	指标
××	××
××	××