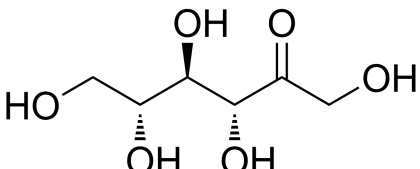


附件 1

D-阿洛酮糖等 5 种新食品原料

一、D-阿洛酮糖

中文名称	D-阿洛酮糖
英文名称	D-allulose/D-psicose
基本信息	结构式：  CAS 号：551-68-8 分子式：C ₆ H ₁₂ O ₆ 相对分子质量：180.16
生产工艺简述	工艺一：以葡萄糖或蔗糖为原料，经大肠杆菌 AS10 (<i>Escherichia coli</i> AS10) 发酵、提纯、结晶、干燥等工艺制成。 工艺二：以果糖为原料，经允许使用的 D-阿洛酮糖-3-差向异构酶催化转化，再经脱色、分离、提纯、结晶、干燥等工艺制成。 上述两种工艺的生产菌信息见附录。
推荐食用量	≤20 克/天
其他需要说明的情况	1. 婴幼儿、孕妇和哺乳期妇女不宜食用，标签、说明书应当标注不适宜人群和食用限量。 2. 质量规格和食品安全指标见附录。

附录

1. 感官要求

感官要求应符合表 1 的规定。

表 1 感官要求

项 目	要 求	检测方法
色 泽	白色	
滋 味	甘甜	
气 味	具有本品固有气味，无异味	
状 态	粉末或颗粒，无肉眼可见外来异物	取适量试样置于清洁、干燥的白瓷盘或烧杯中，在自然光线下，观察其色泽和状态，嗅其气味，品其滋味。

2. 理化指标

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
D-阿洛酮糖, g/100 g	≥ 98.0	附录 A
比旋光度, °	+4.5~+5.5	GB/T 20880
水 分, g/100 g	≤ 1.0	GB 5009.3
灰 分, g/100 g	≤ 0.5	GB 5009.4
pH	3.0~7.0	GB/T 20882.2
铅 (Pb), mg/kg	≤ 0.5	GB 5009.12
镉 (Cd), mg/kg	≤ 0.5	GB 5009.15
总汞 (Hg), mg/kg	≤ 0.1	GB 5009.17
总砷 (As), mg/kg	≤ 0.5	GB 5009.11



残留蛋白含量, mg/kg ^a	≤	100	国家卫生健康委 2023 年第 8 号公告 2'-岩藻糖基乳糖附录 A 中的 A.4
----------------------------	---	-----	---

^a. 残留蛋白含量仅限于工艺一生产的 D-阿洛酮糖。

3. 微生物指标

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	≤ 1000	GB 4789.2
大肠菌群, CFU/g	≤ 10	GB 4789.3
霉菌和酵母, CFU/g	≤ 50	GB 4789.15
沙门氏菌, /25 g	不得检出	GB 4789.4
金黄色葡萄球菌, /25 g	不得检出	GB 4789.10

附录 A D-阿洛酮糖含量测定方法 液相色谱法

A.1 原理

试样用水溶解后，经钙型阳离子色谱柱分离，高效液相色谱分离，示差折光检测器测定，外标法定量。

A.2 试剂和材料

除非另有说明，本方法所用试剂均为分析纯，水为 GB/T 6682 规定的一级水。

A.2.1 D-阿洛酮糖标准品（CAS 号：551-68-8），纯度 $\geq 99.0\%$ 。

A.2.2 水相微孔滤膜：0.22 μm 。

A.3 仪器和设备

A.3.1 分析天平：感量为 0.0001 g。

A.3.2 高效液相色谱仪：配示差折光检测器。

A.4 分析步骤

A.4.1 标准溶液制备

A.4.1.1 标准储备液

准确称取 D-阿洛酮糖标准品 1.0 g（精确到 0.0001 g）于烧杯中，加入水完全溶解，转移至 50 mL 容量瓶中并定容，用水相微孔滤膜过滤，即得 D-阿洛酮糖浓度为 20.0 mg/mL 的标准储备液（将标准储备液移入带盖塑料瓶中，4°C 保存 7 天）。

A.4.1.2 标准系列工作液

分别准确移取 0.25 mL、1.00 mL、2.50 mL、5.00 mL 及 10.00 mL D-阿洛酮糖标准储备液（A.4.1.1）于 10 mL 容量瓶中，加水定容至 10 mL，混匀。此系列溶液 D-阿洛酮糖的浓度分别为 0.5 mg/mL、2.0 mg/mL、5.0 mg/mL、10.0 mg/mL 及 20.0 mg/mL。在参考色谱条件下，对标准系列工作液分别进样，以峰面积为纵坐标，标准工作液浓度为横坐标绘制标准工作曲线。线性相关系数应大于 0.999。

A.4.2 试样溶液制备

称取 1.0 g（精确到 0.0001 g）样品置于烧杯中，加水完全溶解后，转移至 100 mL 容量瓶中并定容。用 0.22 μm 微孔滤膜过滤，即得试样溶液。

A.4.3 参考色谱条件

- a) 色谱柱：钙型阳离子色谱柱，300 mm×6.5 mm，粒径 10 μm ，或其他等效色谱柱；
- b) 检测器温度：40°C；
- c) 流速：0.6 mL/min；
- d) 柱温：80°C；
- e) 进样量：10 μL ；
- f) 流动相：水。

A.5 测定

取标准工作液、试样溶液，依次注入高效液相色谱仪进行测定，按标准曲线法计算试样溶液中 D-阿洛酮糖的含

量。

A.6 计算

样品中 D-阿洛酮糖的含量按公式（1）计算：

The logo for the Chinese Nutritious Health Food Association (CNHFA) features the acronym 'CNHFA' in a stylized blue font where the letters are interconnected. Below it, the full name '中国营养保健食品协会' is written in smaller Chinese characters.
$$X = \frac{C \times V \times 100}{m \times 1000} \dots\dots\dots (1)$$

式中：

X —样品中 D-阿洛酮糖的含量，单位为克每百克
(g/100 g)；

m —试样的质量，单位为克 (g)；

V —试样的定容体积，单位为毫升 (mL)；

C —试样溶液中 D-阿洛酮糖的浓度，单位为毫克每毫
升 (mg/mL)；

100—单位换算系数；

1000—单位换算系数。

以重复性条件下获得的两次独立测定结果的算术平均
值表示，结果保留一位小数。

A.7 检出限和定量限

当取样量为 1.0 g，定容量为 100 mL 时，本方法检出限
为 0.1 g/100 g，定量限为 0.3 g/100 g。

A.8 精密度

在重复性条件下获得的两次独立测定结果的绝对差值
不得超过算术平均值的 1%。

A.9 色谱图

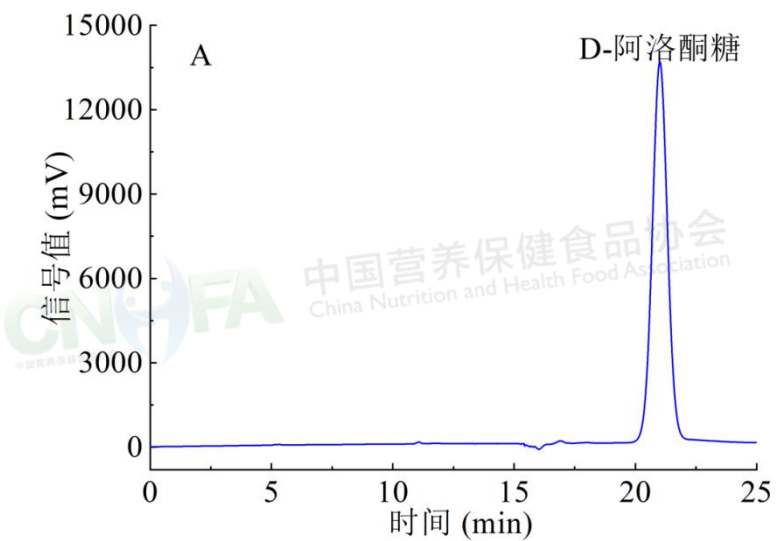


图 A.1 D-阿洛酮糖标准溶液色谱图 (2.0 mg/mL)

附录 B

生产菌信息

表 B.1 用于生产 D-阿洛酮糖的生产菌信息（工艺一）

新食品原料	来源	供体
D-阿洛酮糖	大肠杆菌 K12 MG 1655	脆弱拟杆菌 (<i>Bacteroides fragilis</i>) ^a
D-allulose/ D-psicose	<i>Escherichia coli</i> K12 MG 1655	大肠杆菌 (<i>Escherichia coli</i>) ^b
		热红短芽孢杆菌 (<i>Brevibacillus thermoruber</i>) ^c

^a 为己糖核苷水解酶基因供体

^b 为己糖α-1,2 糖苷水解酶基因供体

^c 为己酮糖-3-差向异构酶基因供体

表 B.2 用于生产 D-阿洛酮糖-3-差向异构酶的生产菌信息
(工艺二)

酶	来源	供体
D-阿洛酮糖-3-差向异构酶	枯草芽孢杆菌 <i>Bacillus subtilis</i>	瘤胃球菌 CAG55 <i>Ruminococcus</i> sp.
D-psicose 3-epimerase		CAG55

二、酿酒酵母 CNCM I-3799

中文名称	酿酒酵母 CNCM I-3799
拉丁名称	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> CNCM I-3799
其他需要说明的情况	<ol style="list-style-type: none">批准列入《可用于食品的菌种名单》，使用范围不包括婴幼儿食品。食品安全指标应符合《食品安国家标准 食品加工用菌种制剂》（GB 31639）的规定。

三、动物双歧杆菌乳亚种 BLa80

中文名称	动物双歧杆菌乳亚种 BLa80
拉丁名称	<i>Bifidobacterium animalis</i> subsp. <i>lactis</i> BLa80
其他需要说明的情况	<ol style="list-style-type: none">批准列入《可用于婴幼儿食品的菌种名单》。食品安全指标应符合《食品安全国家标准 食品加工用菌种制剂》（GB 31639），同时克罗诺杆菌属不得检出（/100 g）。

四、长双歧杆菌婴儿亚种 LMG 11588

中文名称	长双歧杆菌婴儿亚种 LMG 11588
拉丁名称	<i>Bifidobacterium longum</i> subsp. <i>infantis</i> LMG 11588
其他需要说明的情况	<ol style="list-style-type: none">批准列入《可用于婴幼儿食品的菌种名单》。食品安全指标应符合《食品安国家标准 食品加工用菌种制剂》(GB 31639)，同时克罗诺杆菌属不得检出(/100 g)。

五、透明质酸钠（提取法）

中文名称	透明质酸钠（提取法）	
英文名称	Sodium hyaluronate (extract)	
基本信息	来源：家鸡 (<i>Gallus gallus domesticus</i>) 的鸡冠	
生产工艺简述	以家鸡的鸡冠为原料，经切碎、酶解、过滤、浓缩、纯化、干燥、研磨等工艺制成。	
推荐食用量	≤ 300 毫克/天（以透明质酸钠含量 60 g/100 g 计，超过该含量的按照实际含量折算）	
质量要求	性状	白色粉末
	透明质酸钠, g/100 g	\geq 60.0
	硫酸软骨素, g/100 g	\geq 5.0
	胶原蛋白, g/100 g	\geq 5.0 (检测方法见附录 A)
	水分, g/100 g	\leq 10.0
	灰分, g/100 g	\leq 15.0
	pH	6.0~8.0
其他需要说明的情况	<p>1. 使用范围和最大使用量：乳及乳制品（调制乳和风味发酵乳 0.3 g/kg，乳粉及其调制产品按照冲调后液体质量折算），饮料类（液体饮料 ≤ 50 mL 包装 3.0 g/kg, 51 mL~500 mL 包装 0.3 g/kg，固体饮料按照冲调后液体质量折算），酒类（1.5 g/kg），可可制品、巧克力和巧克力制品（包括代可可脂巧克力及制品）以及糖果（4.5 g/kg），冷冻饮品（3.0 g/kg）。</p> <p>2. 婴幼儿、孕妇和哺乳期妇女不宜食用，标</p>	

营养保健食品
China Nutrition and Health Food Association

	签、说明书应当标注不适宜人群和食用限量。
3.	食品安全指标须符合以下规定:
铅 (Pb), mg/kg	≤ 0.5
镉 (Cd), mg/kg	≤ 0.5
总汞 (Hg), mg/kg	≤ 0.05
总砷 (As), mg/kg	≤ 0.3
铬 (Cr), mg/kg	≤ 5.0
菌落总数, CFU/g	≤ 1000
大肠菌群, CFU/g	≤ 50
霉菌和酵母, CFU/g	≤ 150
沙门氏菌, /25 g	不得检出
金黄色葡萄球菌, /25 g	不得检出

附录 A 胶原蛋白测定方法 液相色谱串联质谱法

A.1 原理

羟脯氨酸在胶原蛋白中平均含量为 12.5%，因此用转换系数 8 将羟脯氨酸转换为胶原蛋白。在测定中，可通过测定羟脯氨酸的含量，得到胶原蛋白的含量。样品加入浓盐酸，在高温下水解，水解产物经净化后，用 LC-MS/MS 测定其中羟脯氨酸含量，外标法定量，根据换算系数，测得胶原蛋白的含量。

A.2 试剂和材料

除非另有说明，本方法所用试剂均为分析纯，水为 GB/T 6682 规定的一级水。

A.2.1 乙腈，色谱纯。

A.2.2 甲酸，色谱纯。

A.2.3 正己烷，色谱纯。

A.2.4 浓盐酸。

A.2.5 乙腈饱和正己烷：用 100 mL 正己烷，加入 50 mL 乙腈，充分混匀分层后，静置分层，取上层待用。

A.2.6 0.1% 甲酸：在 1 L 去离子水中加入 1 mL 甲酸。

A.2.7 L-羟脯氨酸标准品（CAS 号：51-35-4），纯度 ≥ 99%。

A.2.8 有机相微孔滤膜：0.22 μm。

A.2.9 6 mol/L 盐酸溶液：取 50 mL 浓盐酸于 100 mL 容量瓶，用水定容至 100 mL，备用。

A.3. 仪器和设备

A.3.1 液相色谱串联质谱联用仪：配有电喷雾离子源（ESI）。

A.3.2 分析天平：感量 0.0001 g 和 0.01 mg。

A.3.3 旋涡混匀器。

A.3.4 顶空瓶：20 mL。

A.3.5 超声清洗器。

A.4 分析步骤

A.4.1 标准溶液制备

精确称取 L-羟脯氨酸 10 mg（精确到 0.01 mg），用水溶解并定容于 10 mL 棕色容量瓶中，配制成浓度为 1.0 mg/mL 的标准储备溶液。0℃~4℃避光保存，有效期 1 个月。即得标准储备溶液。

精确量取标准储备溶液 0.1 mL，用水稀释并定容于 10 mL 棕色容量瓶中，配制成浓度为 10 μg/mL 的标准中间溶液。0℃~4℃避光保存，临用现配。

A.4.2 试样溶液制备

称取样品 0.20 g 于 20 mL 顶空瓶中，加入 10 mL 6 mol/L 盐酸溶液，涡旋混合 2 min 后，充入氮气密封，于 105℃下水解 16 h~18 h。并于水解 1 h 时，轻摇顶空瓶，确保样品水解完全。冷却至室温后，滤纸过滤，滤液用水定容至 10 mL，取 5 mL 用水稀释至 25 mL，待净化。

待净化液用 5 mL 乙腈饱和正己烷溶液分配脱脂，下层

液体用 0.22 μm 滤膜过滤后，用液相色谱串联质谱联用仪测定。

A.4.3 参考液相色谱条件

- a) 色谱柱： C₁₈ 柱， 100 mm×2.1 mm， 粒径 3.5 μm， 或等效色谱柱；
- b) 流速： 0.2 mL/min；
- c) 柱温： 室温；
- d) 进样量： 5 μL；
- e) 流动相： 流动相 A： 0.1% 甲酸； 流动相 B： 乙腈。梯度洗脱程序见表 A.1。

表 A.1 梯度洗脱程序

时间 (min)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0	90	10
2	90	10
4	10	90
5	10	90
5.1	90	10
8	90	10

A.4.4 参考质谱条件

- a) 离子源： 电喷雾电离；
- b) 扫描方式： 正离子；
- c) 毛细管电压： 3000V；
- d) 干燥气温度： 350°C；
- e) 干燥气流速： 10 L/min；
- f) 多反应监测条件： 母离子 132.1 m/z， 定量离子 86.4

m/z, 定性离子: 68.3 m/z。

A.4.5 标准曲线的制作

分别取标准中间液 0.05 mL、0.10 mL、0.20 mL、0.50 mL、1.00 mL，0.1%甲酸定容至 10 mL 容量瓶中，对应浓度分别为 0.05 μg/mL、0.10 μg/mL、0.20 μg/mL、0.50 μg/mL、1.00 μg/mL。除不加试样外，余下操作按照 A.4.2 步骤进行。

A.4.6 测定

分别吸取标准溶液和试样溶液，在上述参考色谱条件下测定。标准溶液和试样溶液经有机相滤膜过滤后进样。以加入 L-羟脯氨酸标准品浓度为横坐标，L-羟脯氨酸定量离子对峰面积为纵坐标，绘制标准曲线，外标法定量。

A.4.7 定性

试样中 L-羟脯氨酸色谱峰的保留时间与相应标准色谱峰的保留时间相比较，变化范围在 ±2.5% 之内。

L-羟脯氨酸的质谱定性离子必须出现，至少应包括一个母离子和两个子离子，而且同一检测批次，样品中 L-羟脯氨酸的两个子离子的相对丰度比与浓度相当的标准溶液相比，其允许偏差不超过表 A.2 规定的范围。

表 A.2 定性时相对离子丰度的最大允许偏差

相对离子丰度	> 50%	> 20%~50%	> 10%~20%	≤ 10%
允许相对偏差	± 20%	± 25%	± 30%	± 50%

A.5 计算

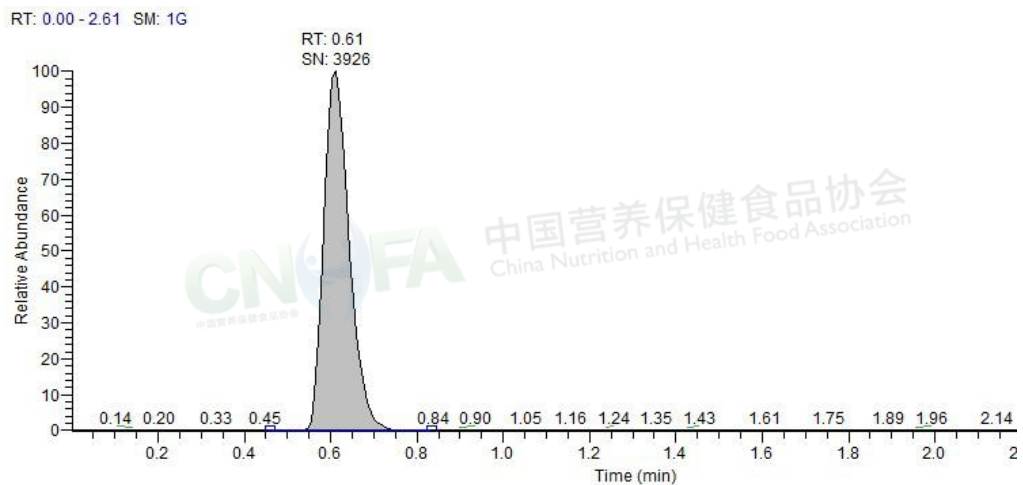


图 A.1 L-羟脯氨酸色谱图 (1 mg/L)

A.9 质谱图

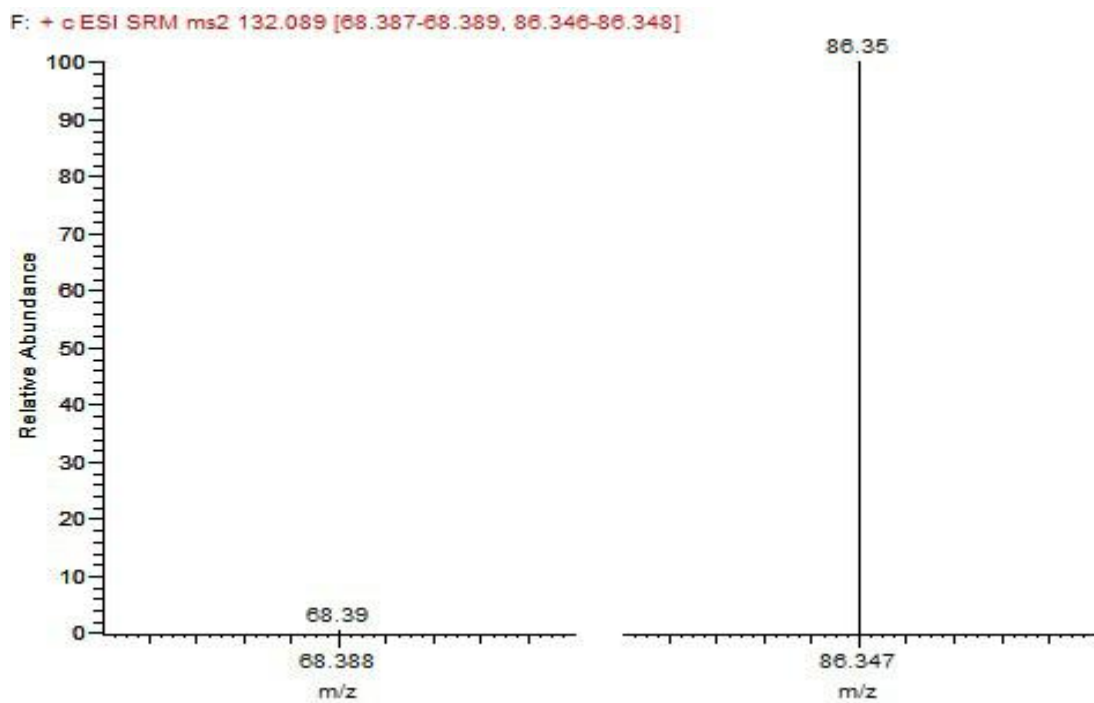


图 A.2 L-羟脯氨酸质谱图 (1 mg/L)