



中国认可
国际互认
检测
TESTING
CNAS L5502

检验检测报告

报告编号: NJ-W24035734-3
委托单位: 南昌健民营养补品厂
样品名称: 珍迪牌黄芪白术西洋参口服液
检测类别: 委托检验



钛和中谱检测技术(江苏)有限公司

地址: 南京市江北新区探秘路 73 号树屋十六栋 B1-3 栋
电话: 025-58866726 邮箱: report.nanjing@titegroup.com 网址: www.titegroup.com

钛和中谱检测技术（江苏）有限公司
检验检测报告

报告编号: NJ-W24035734-3

样品名称	珍迪牌黄芪白术西洋参口服液		
商标	珍迪	等级/类别	/
生产/加工日期	2024-08-02	保质期	24个月
批号/样品标记	20240802	型号/规格	250ml/瓶
样品数量	6瓶	样品状态	符合检验检测要求
样品编号	NJ-W24035734-3	获取方式	邮寄到样
标称生产者	江西珍迪生物科技有限公司		
标称生产者地址	江西省上饶市余干县生态食品产业园发展大道6号		
委托单位	南昌健民营养补品厂		
委托单位地址	江西省南昌市青山湖区昌东工业区昌东北路		
样品接收日期	2024-08-25	样品检测日期	2024-08-25~2024-09-01
判定依据	Q/NJM 0039S—2022 《珍迪牌黄芪白术西洋参口服液》 《中华人民共和国药典》2020年版四部 0123 口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂		
检验检测结论	经检验, 所检项目符合 Q/NJM 0039S—2022 《珍迪牌黄芪白术西洋参口服液》, 《中华人民共和国药典》2020年版四部 0123 口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂的要求。		
备注			



编制: 唐立玮

审核: 李鸿敏

批准: 尤世群

钛和中谱检测技术（江苏）有限公司
检验检测结果

报告编号: NJ-W24035734-3

序号	检测项目	检测结果	单位	标准值	单项判定	检测方法	定量限/检出限
1	pH 值	4.54	/	3.5~5.5	符合	中华人民共和国药典 2020 年版 四部通则 0631	/
2	可溶性固形物 (20℃折光计法)	22.3	%	≥10	符合	GB/T 12143-2008 4	/
3	△装量	每瓶装量与标示装量相比较, 均不少于其标示量。	/	每瓶装量与标示装量相比较, 均不少于其标示量。	符合	中华人民共和国药典 2020 年版 四部通则 0123 口服溶液剂 口服混悬剂 口服乳剂	/
4	△铅 (以 Pb 计)	未检出	mg/L	≤0.5	符合	GB 5009.12-2023 第二法	定量限: 0.02mg/L
5	总砷 (以 As 计)	0.025	mg/L	≤0.3	符合	GB 5009.11-2014 第一篇 第一法	定量限: 0.010mg/kg
6	总汞 (以 Hg 计)	未检出	mg/L	≤0.3	符合	GB 5009.17-2021 第一篇 第三法	定量限: 0.001mg/L
7	六六六	未检出	mg/L	≤0.2	符合	GB/T 5009.19-2008 第一法	检出限: α-HCH:0.097; β-HCH:0.634; γ-HCH:0.226; δ-HCH:0.179; μg/kg
8	滴滴涕	未检出	mg/L	≤0.2	符合	GB/T 5009.19-2008 第一法	检出限: p,p'-DDE:0.34 5;p,p'-DDD:0.4 65;o,p'-DDT:0. 412;p,p'-DDT: 0.481;μg/kg
9	菌落总数	<1	CFU/mL	≤100	符合	GB 4789.2-2022	/
10	大肠菌群	<0.3	MPN/mL	≤0.43	符合	GB 4789.3-2016 第一法	/
11	霉菌和酵母	<1	CFU/mL	≤50	符合	GB 4789.15-2016 第一法	/
12	金黄色葡萄球菌	未检出	/25mL	≤0	符合	GB 4789.10-2016 第一法	/



钛和中谱检测技术（江苏）有限公司
检验检测结果

报告编号：NJ-W24035734-3

序号	检测项目	检测结果	单位	标准值	单项判定	检测方法	定量限/检出限
13	沙门氏菌	未检出	/25mL	≤0	符合	GB 4789.4-2016	/

备注：

- 1、检测结果“未检出”表示检测结果小于“定量限/检出限”所示数值。
- 2、带“△”的检测项目不在实验室认可(CNAS)范围内。

声明：

- 1、本报告结果仅适用于收到的样品。
- 2、本报告涂改无效；无编制、审核、批准签名无效；无本公司检验检测专用章无效；无骑缝章无效。
- 3、如对本报告有异议，应于收到报告之日起7个工作日内对保质期内样品向本公司书面提出，逾期不予受理。
- 4、未经本公司书面同意，不得部分复制本报告。本报告各页均为报告不可分割的部分，使用者单独抽出某页而导致误解或用于其它用途及由此造成的后果，本公司不负相应的法律责任。
- 5、样品、样品信息、客户信息由客户提供及确认，本公司不承担证实客户提供信息的准确性、适当性、真实性和（或）完整性责任。



****报告结束****

钛和中谱检测技术（江苏）有限公司
检验检测结果

报告编号: NJ-W24035734a-3 发布日期: 2024-09-15
客户名称: 南昌健民营养补品厂
客户地址: 江西省南昌市青山湖区昌东工业区昌东北路
样品名称: 珍迪牌黄芪白术西洋参口服液
样品批号: 20240802
生产商: 江西珍迪生物科技有限公司
生产日期: 2024-08-02
样品其他信息: /

样品编号: NJ-W24035734-3
样品接收日期: 2024-08-25
样品数量: 6 瓶
样品状态: 符合检验检测要求
检测周期: 2024-08-25-2024-09-01
检测结果: 请见下页

备注:

- 本报告中的检测项目未取得资质认定, 仅供科研、教学、内部质量控制、产品研发等目的使用。
- 本报告为 NJ-W24035734a 的更正报告, 原报告作废。

编制:

唐立玮

审核:

李鸿敏

批准:

尤世群



钛和中谱检测技术（江苏）有限公司
检验检测结果

报告编号: NJ-W24035734a-3

发布日期: 2024-09-15

序号	检测项目	检测结果	单位	标准值	单项判定	检测方法	定量限/检出限
1	色泽	棕黄色	/	棕黄色	符合	Q/NJM 0039S-2022	/
2	滋味及气味	味略苦, 无异味	/	味略苦, 无异味	符合	Q/NJM 0039S-2022	/
3	状态	液体, 无沉淀, 无肉眼可见的外来杂质	/	液体, 允许有少量轻摇易散的沉淀, 无肉眼可见的外来杂质	符合	Q/NJM 0039S-2022	/
4	粗多糖 (以葡萄糖计)	83.2	mg/100mL	≥11.4	符合	Q/NJM 0039S-2022 附录 A.1	/
5	总皂苷 (以人参皂苷 Re 计)	32.8	mg/100mL	≥29.1	符合	Q/NJM 0039S-2022 附录 A.2	/

判定依据: Q/NJM 0039S-2022 《珍迪牌黄芪白术西洋参口服液》



声明:

- 本报告结果仅适用于收到的样品。
- 本报告涂改无效; 无编制、审核、批准签名无效; 无本公司检验检测专用章无效; 无骑缝章无效。
- 如对本报告有异议, 应于收到报告之日起7个工作日内对保质期内样品向本公司书面提出, 逾期不予受理。
- 未经本公司书面同意, 不得部分复制本报告。本报告各页均为报告不可分割的部分, 使用者单独抽出某页而导致误解或用于其它用途及由此造成的后果, 本公司不负相应的法律责任。
- 样品、样品信息、客户信息由客户提供及确认, 本公司不承担证实客户提供信息的准确性、适当性、真实性和(或)完整性责任。

****报告结束****