粤 PFKL20210130

白蔹配方颗粒

Bailian Peifangkeli

【来源】 本品为葡萄科白蔹 *Ampelopsis japonica*(Thunb.)Makino 的干燥块根经炮制 并按标准汤剂的主要质量指标加工制成的配方颗粒。

【制法】 取白蔹饮片 4000g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为 13%~20%), 加入辅料适量, 干燥(或干燥, 粉碎), 再加入辅料适量, 混匀, 制粒, 制成 1000g, 即得。

【性状】 本品为黄白色至灰棕色的颗粒;气微,味甘。

【鉴别】 取本品适量,研细,取 2g,加乙醇 30ml,加热回流 1 小时,滤过,滤液蒸干,残渣加乙醇 2ml 使溶解,作为供试品溶液。另取白蔹对照药材 2g,同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(中国药典 2020 年版通则 0502)试验,吸取供试品溶液 20μl、对照药材溶液 15μl,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以三氯甲烷-甲醇(6:1)为展开剂,展开,取出,晾干,喷以 10%硫酸乙醇溶液,在 105℃加热至斑点显色清晰,置紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中,在与对照药材色谱相应的位置上,显相同颜色的荧光斑点。

【特征图谱】 照高效液相色谱法(中国药典 2020 年版通则 0512)测定。

色谱条件与系统适用性试验 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂;以甲醇为流动相 A;以 0.2%的磷酸溶液为流动相 B,按下表中的规定进行梯度洗脱;柱温为 25℃;检测波长为 280nm。理论板数按儿茶素峰计算应不低于 5000。

时间(分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~8	3	97
8~15	3→5	97→95
15~35	5	95
35~40	5→20	95→80
40~70	20	80

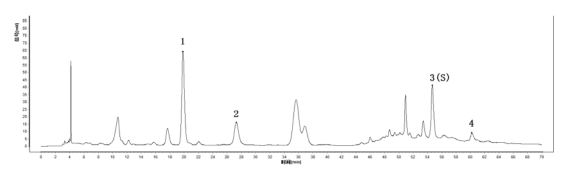
参照物溶液的制备 取白蔹对照药材 1g,置具塞锥形瓶中,加 50%甲醇 25ml,超声处理 (功率 600W,频率 40kHz) 30 分钟,放冷,摇匀,滤过,取续滤液,作为对照药材参照物溶液。另取儿茶素对照品、没食子酸对照品适量,精密称定,加 50%甲醇制成每 1ml 含儿茶素 30μg、没食子酸 40μg 的混合溶液,作为对照品参照物溶液。

0

供试品溶液的制备 取本品适量,研细,取约 0.5g,精密称定,加 50%甲醇 20ml,超 声处理(功率 600W,频率 40kHz) 30 分钟,放冷,摇匀,滤过,取续滤液,作为供试品溶液。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 10μl, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

供试品色谱中应呈现 4 个特征峰,并应与对照药材参照物色谱中的 4 个特征峰保留时间相对应,其中峰 1、峰 3 应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。与儿茶素参照物峰相对应的峰为 S 峰,计算其余特征峰与 S 峰的相对保留时间,峰 2 和峰 4 的相对保留时间应在规定值的±10%范围内。规定值为: 0.48(峰 2)、1.09(峰 4)。



对照特征图谱

峰 1: 没食子酸;峰 3: 儿茶素 参考色谱柱: Luna (2) 100Å C18, 4.6mm×250mm, 5um

【检查】 应符合颗粒剂项下有关的各项规定(中国药典 2020 年版 通则 0104)。

【浸出物】 取本品研细,取约 2g,精密称定,精密加入乙醇 50ml,照醇溶性浸出物测定法(中国药典 2020 年版通则 2201)项下的热浸法测定,不得少于 12.0%。

【含量测定】 照高效液相色谱法(中国药典 2020 年版 通则 0512)测定。

色谱条件与系统适用性试验 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂;以乙腈-0.2%磷酸溶液 (8:92)为流动相;检测波长为 280nm。理论板数按儿茶素峰计算应不低于 3500。

对照品溶液的制备取儿茶素对照品适量,精密称定,加 50%甲醇制成每 1ml 含 40μg 的溶液,即得。

供试品溶液的制备 取本品适量,研细,取约 0.5g,精密称定,置具塞锥形瓶中,精密加入 50%甲醇 25ml,称定重量,超声处理(功率 600W,频率 40kHz) 10 分钟,放冷,再称定重量,用 50%甲醇补足减失的重量,摇匀,滤过,取续滤液,即得。

测定法 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各 10μl, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

广东省中药配方颗粒质量标准

本品每 1g 含儿茶素($C_{15}H_{14}O_6$)应为 $0.60mg\sim2.50mg$ 。

【规格】 每1g配方颗粒相当于饮片4g

【贮藏】 密封。