粤 PFKL20210147

## 炒槐花(槐米)配方颗粒

## Chaohuaihua(Huaimi) Peifangkeli

【来源】 本品为豆科植物槐 Sophora japonica L. 的干燥花蕾经炮制并按标准汤剂主要质量指标加工制成的配方颗粒。

【制法】 取炒槐花 (槐米) 饮片 2500g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏 (干浸膏 出膏率为 25.9%~40.0%), 加辅料适量,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】 本品为棕黄色至黄棕色的颗粒;气微,味苦。

【鉴别】 取本品适量,研细,取 0.2g,加甲醇 5ml,密塞,振摇 10 分钟,滤过,取滤液作为供试品溶液。另取槐米对照药材 0.2g,同法制成对照药材溶液。再取芦丁对照品,加甲醇制成每 1ml 含 4mg 的溶液,作为对照品溶液。照薄层色谱法(中国药典 2020 年版通则 0502)试验,吸取上述三种溶液各 1~2μl,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以乙酸乙酯-甲酸-水(8:1:1)为展开剂,展开,取出,晾干,喷以三氯化铝试液,置紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中,在与对照药材色谱和对照品色谱相应的位置上,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 同〔含量测定〕项下。

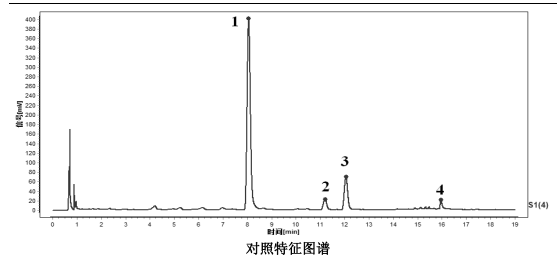
参照物溶液的制备 取槐米对照药材 0.1g, 置具塞锥形瓶中,加入水 50ml,加热回流 30 分钟,放冷,摇匀,滤过,取续滤液,作为对照药材参照物溶液。另取〔含量测定〕项下对照品溶液,作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 同〔含量测定〕项下。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 1~2μl, 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 个特征峰相对应, 其中峰 1、峰 2、峰 3、峰 4 应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。

## 广东省中药配方颗粒质量标准



峰 1: 芦丁; 峰 2: 山柰酚-3-*O*-芸香糖苷; 峰 3: 水仙苷; 峰 4: 槲皮素 参考色谱柱: BEH C18, 2.1mm×100mm, 1.7μm

【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】 取本品适量,研细,取约 2g,精密称定,精密加入乙醇 100ml,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 25.0%。

【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(柱长为 100mm,内径为 2.1mm,粒径为 1.7 $\mu$ m);以乙腈为流动相 A,以 0.1%磷酸溶液为流动相 B,按下表中的规定进行梯度洗脱;流速为每分钟 0.35 $\mu$ ml;柱温为 25 $\mu$ C;检测波长为 257 $\mu$ m。理论板数 按水仙苷峰计算应不低于 5000。

时间(分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~12	11→17	89→83
12~18	17→49	83→51
18~19	49→11	51→89
19~24	11	89

对照品溶液的制备 取芦丁对照品、山柰酚-3-O-芸香糖苷对照品、水仙苷对照品、槲皮素对照品适量,精密称定,加甲醇制成每 1ml 含芦丁 300μg、山柰酚-3-O-芸香糖苷 20μg、水仙苷 60μg、槲皮素 5μg 的混合溶液,作为对照品溶液。

供试品溶液的制备 取本品适量,研细,取约 0.1g,精密称定,置具塞锥形瓶中,精密加入甲醇 50ml,密塞,称定重量,超声处理(功率 250W,频率 40kHz)30 分钟,放冷,再称定重量,用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 1~2μl,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 含芦丁  $(C_{27}H_{30}O_{16})$ 、山柰酚-3-O-芸香糖苷  $(C_{27}H_{30}O_{15})$ 、水仙苷  $(C_{28}H_{32}O_{16})$ 、槲皮素  $(C_{15}H_{10}O_7)$  的总量应为  $170.0mg\sim350.0mg$ 。

【规格】 每1g配方颗粒相当于饮片2.5g

【贮藏】 密封。