

## 焦槟榔配方颗粒

### Jiaobinglang Peifangkeli

**【来源】** 本品为棕榈科植物槟榔 *Areca catechu* L. 的干燥成熟种子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】** 取焦槟榔饮片 1000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 5.6%~9.5%），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】** 本品为浅棕红色至红棕色的颗粒；气微，味涩、微苦。

**【鉴别】** 取本品适量，研细，取 1g，加无水乙醇 20ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取槟榔对照药材 1g，加乙醚 50ml，再加碳酸盐缓冲液（取碳酸钠 1.91g 和碳酸氢钠 0.56g，加水使溶解成 100ml，即得）5ml，放置 30 分钟，时时振摇，加热回流 30 分钟，分取乙醚液，挥干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，置具塞离心管中，静置 1 小时，离心，取上清液作为对照药材溶液。再取氢溴酸槟榔碱对照品，加甲醇制成每 1ml 含 1.5mg 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 5 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以环己烷-乙酸乙酯-浓氨试液（7.5：7.5：0.2）为展开剂，置氨蒸气预饱和的展开缸内，展开，取出，晾干，置碘蒸气中熏至斑点清晰。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（柱长为 150mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.6 $\mu$ m）；以乙腈为流动相 A，以 0.01mol/L 磷酸二氢铵溶液（用磷酸调 pH 值至 2.3）为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；检测波长为 215nm。理论板数按槟榔碱峰计算应不低于 3000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~6	0	100
6~7	0→9	100→91

# 广东省中药配方颗粒质量标准

7~25

9→24

91→76

25~27

24

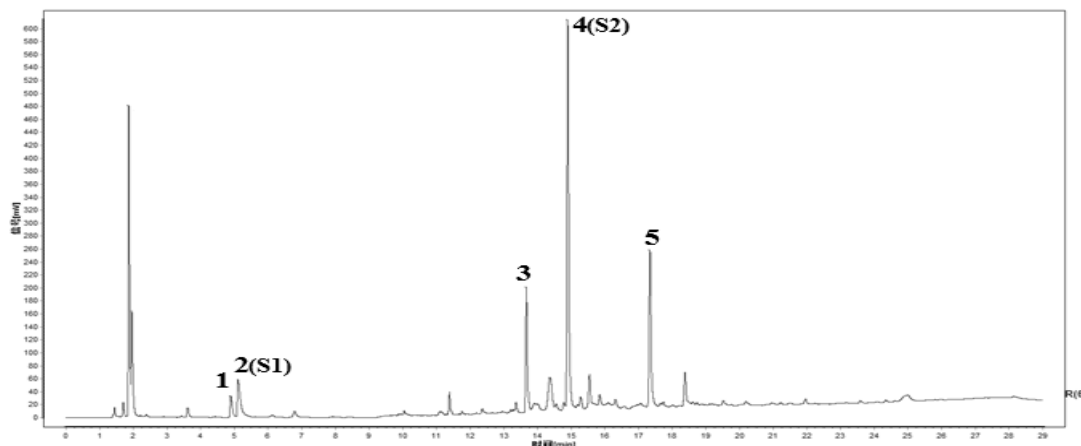
76

**参照物溶液的制备** 取槟榔对照药材 0.5g，置具塞锥形瓶中，加水 25ml，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，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；再取儿茶素对照品适量，加 70% 甲醇制成每 1mg 含儿茶素 100 $\mu$ g 的溶液，作为对照品参照物溶液。

**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，精密加入水 25ml，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，用水补足减失的重量，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 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现 5 个特征峰，并与对照药材参照物色谱中的 5 个特征峰保留时间相对应；其中峰 2、峰 4 应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。与槟榔碱参照物峰相对应的峰为 S1 峰，计算峰 1 与 S1 峰的相对保留时间，其相对保留时间应在规定值的 $\pm$ 10% 范围之内，规定值为：0.95（峰 1）；与儿茶素参照物峰相对应的峰为 S2 峰，计算峰 3、峰 5 与 S2 峰的相对保留时间；，其相对保留时间应在规定值的 $\pm$ 10% 范围之内，规定值为：0.92（峰 3）、1.17（峰 5）。



对照特征图谱

峰 1：去甲槟榔碱；峰 2（S1）：槟榔碱；峰 3：原花青素 B1；

峰 4（S2）：儿茶素；峰 5：表儿茶素

参考色谱柱：CORTECS T3，2.1mm $\times$ 150mm，1.6 $\mu$ m

**【检查】 黄曲霉毒素** 照真菌毒素测定法（中国药典 2020 年版通则 2351）测定。

本品每 1000g 含黄曲霉毒素 B<sub>1</sub> 不得过 5 $\mu$ g，黄曲霉毒素 G<sub>2</sub>、黄曲霉毒素 G<sub>1</sub>、黄曲霉毒素 B<sub>2</sub> 和黄曲霉毒素 B<sub>1</sub> 的总量不得过 10 $\mu$ g。

**其他** 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）。

## 广东省中药配方颗粒质量标准

**【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；以乙腈为流动相 A，以 0.01mol/L 磷酸氢二钾溶液（用磷酸调节 pH 值至 8.5）为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；检测波长为 215nm。理论板数按槟榔碱峰计算应不低于 3000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~6	13→17	87→83

**对照品溶液的制备** 取氢溴酸槟榔碱对照品适量，精密称定，加 70%甲醇制成每 1ml 含槟榔碱 50 $\mu$ g 的溶液，即得（槟榔碱重量=氢溴酸槟榔碱/1.5214）。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取约 0.2g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 70%甲醇 25ml，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 70%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 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含槟榔碱（C<sub>8</sub>H<sub>13</sub>NO<sub>2</sub>）应为 3.0mg~10.0mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 10g

**【贮藏】** 密封。