

## 白花蛇舌草配方颗粒

## Baihuasheshecao Peifangkeli

**【来源】** 本品为茜草科植物白花蛇舌草 *Hedyotis diffusa* Willd. 的干燥全草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。

**【生产用饮片的炮制】** 应按照《广东省中药饮片炮制规范》第一册“白花蛇舌草”项下规定的方法炮制。

**【制法】** 取白花蛇舌草饮片 5300g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 9.5%~15.9%），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】** 本品为棕色至棕褐色的颗粒；气微，味微苦。

**【鉴别】** 取本品适量，研细，取 0.5g，加甲醇 20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水 10ml 使溶解，用水饱和的正丁醇振摇提取 2 次，每次 10ml，合并提取液，回收溶剂至干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取白花蛇舌草对照药材 2g，加水 100ml，煎煮 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 20ml，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，吸取上述两种溶液各 5 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙醇-浓氨试液（7.5：7.5：1）为展开剂，置氨蒸气预饱和 15 分钟的展开缸内，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，分别置日光和紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，分别显相同颜色的斑点或荧光斑点。

**【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（柱长为 100mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.8 $\mu$ 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 0.3ml；柱温为 30℃；检测波长为 240nm。理论板数按车叶草酸峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~5	5→8	95→92
5~8	8→13	92→87

# 广东省中药配方颗粒质量标准

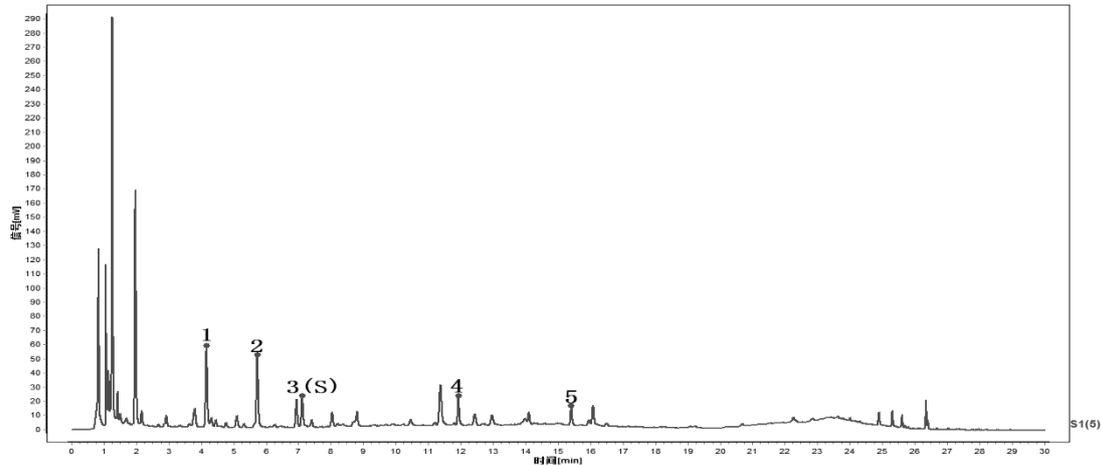
8~11	13→16	87→84
11~13	16→19	84→81
13~18	19→20	81→80
18~21	20→28	80→72
21~23	28→40	72→60
23~26	40→80	60→20
26~29	80	20

**参照物溶液的制备** 取白花蛇舌草对照药材 1g，置具塞锥形瓶中，加水 25ml，煎煮 1 小时，放冷，摇匀，滤过，取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取去乙酰车叶草酸甲酯对照品、车叶草酸对照品适量，分别加甲醇制成每 1ml 各含 30 $\mu$ g 的溶液，作为对照品参照物溶液。

**供试品溶液的制备** 同〔含量测定〕项。

**测定法** 分别精密吸取参照物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，并应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 1、峰 3 应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。与车叶草酸参照物峰相对应的峰为 S 峰，计算峰 2、峰 4 与 S 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：0.81（峰 2）、1.68（峰 4）。



对照特征图谱

峰 1：去乙酰车叶草酸甲酯；峰 3（S）：车叶草酸

参考色谱柱：Eclipse Plus C18，2.1mm $\times$ 100mm，1.8 $\mu$ m

**【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 20.0%。

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

## 广东省中药配方颗粒质量标准

**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 1.6 $\mu$ m）；以乙腈为流动相 A，以 0.1%甲酸溶液为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；流速为每分钟 0.3ml；柱温为 30 $^{\circ}$ C；检测波长为 240nm。理论板数按去乙酰车叶草酸峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~1	2	98
1~5	2 $\rightarrow$ 7	98 $\rightarrow$ 93
5~11	7 $\rightarrow$ 10	93 $\rightarrow$ 90
11~13	10 $\rightarrow$ 11	90 $\rightarrow$ 89
13~15	11 $\rightarrow$ 80	89 $\rightarrow$ 20
15~19	80	20
19~20	80 $\rightarrow$ 2	20 $\rightarrow$ 98

**对照品溶液的制备** 取去乙酰车叶草酸对照品、去乙酰车叶草酸甲酯对照品、车叶草酸对照品适量，精密称定，加 30%甲醇制成每 1ml 含去乙酰车叶草酸 65 $\mu$ g、去乙酰车叶草酸甲酯 45 $\mu$ g、车叶草酸 15 $\mu$ g 的混合溶液，即得。

**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 30%甲醇 15ml，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 30%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 含去乙酰车叶草酸（C<sub>16</sub>H<sub>22</sub>O<sub>11</sub>）、去乙酰车叶草酸甲酯（C<sub>17</sub>H<sub>24</sub>O<sub>11</sub>）和车叶草酸（C<sub>18</sub>H<sub>24</sub>O<sub>12</sub>）的总量应为 4.0mg~40.0mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 5.3g

**【贮藏】** 密封。