

淡附片配方颗粒

Danfupian Peifangkeli

【来源】 本品为毛茛科植物乌头 *Aconitum carmichaelii* Debx. 的子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】 取淡附片饮片 8300g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为 6.1%~12.0%), 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】 本品为浅黄白色至浅棕黄色的颗粒; 气微, 味微苦。

【鉴别】 取本品适量, 研细, 取 4g, 加氨试液 7ml 润湿, 加乙醚 30ml, 超声处理 15 分钟, 滤过, 滤液挥干, 残渣加二氯甲烷 0.5ml 使溶解, 作为供试品溶液。另取苯甲酰新乌头原碱对照品、苯甲酰乌头原碱对照品、苯甲酰次乌头原碱对照品, 加异丙醇-二氯甲烷(1:1)混合溶液制成每 1ml 各含 1mg 的混合溶液, 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, 吸取上述供试品溶液 10 μ l, 对照品溶液 2 μ l, 分别点于同一硅胶 G 薄层板上, 以正己烷-乙酸乙酯-甲醇(6.4:5.6:1)为展开剂, 置氨蒸气饱和 20 分钟的展开缸内, 展开, 取出, 晾干, 喷以稀碘化铋钾试液。供试品色谱中, 在与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-质谱法(中国药典 2020 年版通则 0512 和通则 0431)测定。

色谱、质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 μ m); 以 0.1% 甲酸溶液为流动相 A, 以乙腈为流动相 B, 按下表中的规定进行梯度洗脱; 流速为每分钟 0.4ml; 柱温为 35°C; 采用质谱检测器, 电喷雾离子化(ESI)正离子模式下进行检测。信噪比(S/N)按照苯甲酰新乌头原碱不低于 3。理论板数按苯甲酰新乌头原碱峰计算应不低于 3000。

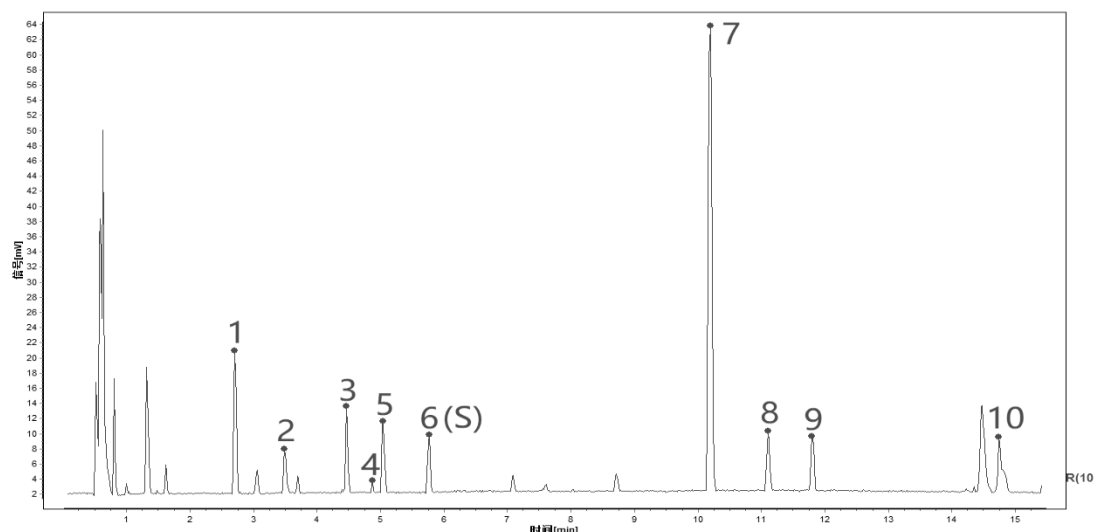
时间(分钟)	流动相 A(%)	流动相 B(%)
0~11	95→75	5→25
11~15	75→50	25→50
15~16	50→5	50→95

参照物溶液的制备 取(含量测定)项下的对照品溶液作为对照品参照物溶液;另取大豆昔对照品适量,精密称定,加50%甲醇制成每1ml含30μg的溶液,作为大豆昔对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 取本品适量,研细,取0.1g,置具塞锥形瓶中,加入50%甲醇25ml,超声处理(功率250W,频率40kHz,水温在25℃以下)30分钟,放冷,摇匀,滤过,取续滤液,即得。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各1μl,注入液相色谱-质谱仪,测定,即得。

供试品色谱中应呈现10个特征峰,其质荷比(m/z)应与对照特征图谱相应峰的质荷比相对应;其中峰6、峰7、峰8、峰9应分别与相对对照品参照物峰保留时间相对应。与大豆昔参照物峰相对应的峰为S峰,计算峰5与S峰的相对保留时间,其相对保留时间应在规定值的±10%范围之内,规定值为:0.86(峰5)。



对照特征图谱

峰1:新乌头原碱(m/z 486);峰2:宋果灵(m/z 358);峰3:附子灵(m/z 454);
峰4:尼奥林(m/z 438);峰5:右旋异紫堇定(m/z 342);峰6(S):大豆昔(m/z 417);
峰7:苯甲酰新乌头原碱(m/z 590);峰8:苯甲酰乌头原碱(m/z 604);
峰9:苯甲酰次乌头原碱(m/z 574);峰10:甘草酸(m/z 823)

参考色谱柱:BEH C18, 2.1mm×100mm, 1.7μm

【检查】 双酯型生物碱 照高效液相色谱法-质谱法(中国药典2020年版通则0512和通则0431)测定。

色谱、质谱条件与系统适用性试验 同(含量测定)项。各化合物监测离子对参考值见下表。

广东省中药配方颗粒质量标准

化合物	监测离子对	母离子	子离子
新乌头碱	定量	632.4	572.4
	定性	632.4	540.2
次乌头碱	定量	616.3	556.3
	定性	616.3	338.2
乌头碱	定量	646.3	586.3
	定性	646.3	368.2

对照品溶液的制备 取乌头双酯型生物碱对照提取物适量，精密称定，加异丙醇-二氯甲烷（1：1）混合溶液制成每1ml各含5μg的贮备液。精密吸取贮备液适量，加50%甲醇制成每1ml含新乌头碱、次乌头碱、乌头碱各50ng的混合溶液，即得。

供试品溶液的制备 同（含量测定）项。

测定法 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各2μl，注入液相色谱-质谱仪，测定，即得。

本品每1g含双酯型生物碱以新乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₁）、次乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₀）和乌头碱（C₃₄H₄₇NO₁₁）的总量计，不得过0.20mg。

重金属及有害元素 照铅、镉、砷、汞、铜测定法（中国药典2020年版通则2321原子吸收分光光度法或电感耦合等离子体质谱法）测定，铅不得过5mg/kg；镉不得过1mg/kg；砷不得过2mg/kg；汞不得过0.2mg/kg；铜不得过20mg/kg。

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）。

【含量测定】 照高效液相色谱法-质谱法（中国药典2020年版通则0512和通则0431）测定。

色谱、质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1.7μm）；以甲醇为流动相A，以0.1%甲酸溶液为流动相B，按表1的规定进行梯度洗脱；流速为每分钟0.3ml；柱温为35℃。理论板数按苯甲酰新乌头原碱峰计算应不低于3000。采用三重四极杆质谱检测器，电喷雾离子化（ESI）正离子模式，多反应监测（MRM），各化合物监测离子对参考值见表2。

表1 流动相梯度

时间（分钟）	流动相A（%）	流动相B（%）
0~1	5→30	95→70
1~2	30→33	70→67
2~3	33→45	67→55
3~10	45→48	55→52
10~10.1	48→90	52→10
10.1~11	90	10

广东省中药配方颗粒质量标准

11~11.5	90→5	10→95
11.5~14	5	95

表2 各化合物监测离子对参考值

化合物	监测离子对	母离子	子离子
苯甲酰新乌头原碱	定量	590.3	540.3
	定性	590.3	105.0
苯甲酰乌头原碱	定量	604.3	554.3
	定性	604.3	105.0
苯甲酰次乌头原碱	定量	574.3	542.3
	定性	574.3	105.0

对照品溶液的制备 取苯甲酰新乌头原碱对照品、苯甲酰乌头原碱对照品及苯甲酰次乌头原碱对照品适量，精密称定，加异丙醇-二氯甲烷（1：1）混合溶液制成每1ml含苯甲酰新乌头原碱对照品、苯甲酰乌头原碱对照品及苯甲酰次乌头原碱10μg的贮备液。再精密吸取贮备液适量，加50%甲醇制成每1ml各含100ng的混合溶液，即得。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取约0.1g，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250W，频率40kHz，水温在25℃以下）30分钟，放冷，再称定重量，用50%甲醇补足减失的重量，摇匀、滤过。精密量取续滤液1ml，置10ml量瓶中，加50%甲醇至刻度，摇匀，滤过，即得。

测定法 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各2μl，注入液相色谱-质谱仪，测定，即得。

本品每1g含苯甲酰新乌头原碱（C₃₁H₄₃NO₁₀）、苯甲酰乌头原碱（C₃₂H₄₅NO₁₀）和苯甲酰次乌头原碱（C₃₁H₄₁NO₉）的总量应为0.2mg~2.0mg。

【规格】 每1g配方颗粒相当于饮片8.3g

【贮藏】 密封。