粤 PFKL20210242

鳖甲配方颗粒

Biejia Peifangkeli

- 【来源】 本品为鳖科动物鳖 *Trionyx sinensis* Wiegmann 的背甲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】 取鳖甲饮片 10000g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为2.5%~7%), 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】 本品为类白色至黄白色的颗粒;气微腥,味微咸。
- 【鉴别】 (1) 取本品适量,研细,取1g,加甲醇5ml,超声处理20分钟,滤过,滤液作为供试品溶液。另取鳖甲对照药材3g,加水70ml,煎煮30分钟,滤过,滤液蒸干,残渣加甲醇5ml,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2μl、对照药材溶液8μl,分别点于同一用3%醋酸钠溶液制备的硅胶G薄层板上,以正丁醇-乙醇-冰醋酸-水(4:1:1:2)为展开剂,展开,取出,晾干,喷以茚三酮试液,在105℃加热至斑点显色清晰。供试品色谱中,在与对照药材色谱相应的位置上,显相同颜色的斑点。
- (2) 取本品适量,研细,取0.1g,加1%碳酸氢铵溶液50ml,超声处理30分钟,用微孔滤膜滤过,取续滤液1ml,置进样瓶中,加胰蛋白酶溶液50μl(取序列分析用胰蛋白酶,加1%碳酸氢铵溶液制成每1ml中含1mg的溶液,临用时配制),摇匀,37℃恒温酶解12小时,作为供试品溶液。另取鳖源多肽 I 对照品、鳖源多肽 II 对照品,加1%碳酸氢铵溶液制成每1ml含鳖源多肽 I 3μg和鳖源多肽 II 6μg的混合溶液,作为对照品溶液。照高效液相色谱-质谱法(中国药典2020年版通则0512和通则0431)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或1.8μm);以乙腈为流动相A,以0.05%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0.35ml。采用质谱检测器,电喷雾正离子模式化(ESI)正离子模式下进行多反应监测(MRM),选择质荷比(m/z)784.90(双电荷)→872.46和m/z 784.90(双电荷)→1028.55作为鳖源多肽 I 的检测离子对;质荷比(m/z)834.09(三电荷)→743.38和m/z 834.09(三电荷)→953.52作为鳖源多肽 II 的检测离子对。取上述混合对照品溶液,进样2μl,按上述检测离子对测定的MRM色谱峰的信噪比均应大于3:1。

时间(分钟)	流动相A (%)	流动相B (%)
0~2	8→9	92→91
2~14	9→10	91→90

广东省中药配方颗粒质量标准

14~25	10→17	90→83	
25~26	17→80	83→20	
26~28	80	20	

吸取供试品溶液 2μ l,注入高效液相色谱-质谱联用仪,测定。以质荷比(m/z)784.90(双电荷) \rightarrow 872.46、m/z 784.90(双电荷) \rightarrow 1028.55 和以质荷比(m/z)834.09(三电荷) \rightarrow 743.38、m/z 834.09(三电荷) \rightarrow 953.52 离子对提取的供试品离子流色谱中,应同时呈现与相应对照品色谱保留时间相一致的色谱峰。

【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。

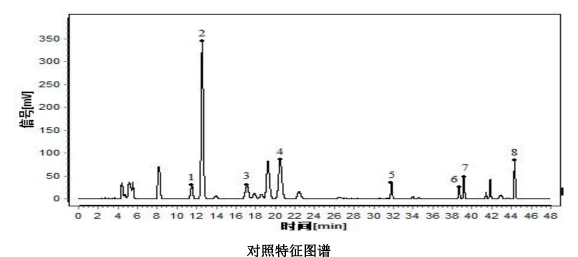
参照物溶液的制备 取鳖甲对照药材 0.1g,置氨基酸水解管中,加 9mol/L 盐酸溶液 10ml, 密塞, 150℃水解 3 小时, 放冷,摇匀,滤过,量取滤液 5ml,置蒸发皿中,蒸干,残渣用 0.1mol/L 盐酸溶液使溶解,并转移至 25ml 量瓶中,用 0.1mol/L 盐酸溶液稀释至刻度,摇匀,作为对照药材参照物溶液。另取〔含量测定〕项下的对照品溶液,作为对照品参照物溶液。再取丝氨酸对照品、精氨酸对照品、异亮氨酸对照品、亮氨酸对照品、L-赖氨酸对照品适量,加 0.1mol/L 盐酸溶液制成每 1ml 各含 50μg 的混合溶液,作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 同〔含量测定〕项。

取上述参照物溶液与供试品溶液各 5ml,分别置 25ml 量瓶中,各加 0.1mol/L 异硫氰酸苯酯 (PITC)的乙腈溶液 2.5ml 和 1mol/L 三乙胺的乙腈溶液 2.5ml,摇匀,室温放置 1 小时后,用 50%乙腈稀释至刻度,摇匀。取 10ml,加正己烷 10ml,振摇,放置 10 分钟,取下层溶液,滤过,取续滤液,即得。

测定法 分别精密吸取衍生化后的参照物溶液与供试品溶液各 5μl, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

供试品色谱中应呈现8个特征峰,并应与对照药材参照物色谱中的8个特征峰保留时间相对应,且应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。



峰 1: 丝氨酸;峰 2: 甘氨酸;峰 3: 精氨酸;峰 4: 脯氨酸;

广东省中药配方颗粒质量标准

峰 5: 缬氨酸; 峰 6: 异亮氨酸; 峰 7: 亮氨酸; 峰 8: L-赖氨酸 参考色谱柱: Kromasil 100-5 C18, 4.6mm×250mm, 5μm

【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 4.0%。

【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.lmol/L 醋酸钠溶液(用醋酸调节 pH 值至 6.5)(7:93)的混合溶液为流动相 A,以乙腈-水(4:1)的混合溶液为流动相 B;按下表中的规定进行梯度洗脱;柱温为 30°C;检测波长为 254nm。理论板数按脯氨酸峰计算应不低于 4000。

流动相 A (%)	流动相 B (%)
100→97	0→3
97	3
97→83	3→17
83→82	17→18
82 → 70	18→30
70→66	30→34
66→0	34→100
0	100
	$100 \rightarrow 97$ 97 $97 \rightarrow 83$ $83 \rightarrow 82$ $82 \rightarrow 70$ $70 \rightarrow 66$ $66 \rightarrow 0$

对照品溶液的制备 取甘氨酸对照品、脯氨酸对照品、缬氨酸对照品适量,精密称定,加 0.1mol/L 盐酸溶液制成每 1ml 含甘氨酸 0.54mg、脯氨酸 0.32mg、缬氨酸 70μg 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,置氨基酸水解管中,精密加入 9mol/L 盐酸溶液 10ml,密塞,称定重量,150℃水解 3 小时,放冷,再称定重量,用 9mol/L 盐酸溶液补足减失重量,摇匀,滤过,精密量取滤液 5ml,置蒸发皿中,蒸干,残渣用 0.1mol/L 盐酸溶液使溶解,并转移至 25ml 量瓶中,用 0.1mol/L 盐酸溶液稀释至刻度,摇匀,即得。

精密量取上述对照品溶液与供试品溶液各 5ml, 分别置 25ml 量瓶中, 各加 0.1mol/L 异硫氰酸苯酯 (PITC) 的乙腈溶液 2.5ml 和 1mol/L 三乙胺的乙腈溶液 2.5ml, 摇匀, 室温放置 1 小时后, 用 50%乙腈稀释至刻度, 摇匀。取 10ml, 加正己烷 10ml, 振摇, 放置 10 分钟,取下层溶液,滤过,取续滤液,即得。

测定法 分别精密吸取衍生化后的对照品溶液与供试品溶液各 5μl, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

本品每 1g 含甘氨酸 (C₂H₅NO₂) 应为 35.0mg~148.0mg; 含脯氨酸 (C₅H₉NO₂) 应为 20.0mg~79.0mg; 含缬氨酸 (C₅H₁₁NO₂) 应为 3.0mg~15.0mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 10g

【贮藏】 密封。