

青葙子配方颗粒

Qingxiangzi Peifangkeli

【来源】 本品为苋科植物青葙 *Celosia argentea* L. 的干燥成熟种子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】 取青葙子饮片 5000g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为 10%~17%), 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】 本品为灰黄色至灰棕色的颗粒; 气微, 味微苦。

【鉴别】 取本品适量, 研细, 取 0.5g, 加热水 20ml 使溶解, 放冷, 用水饱和正丁醇振摇提取 2 次, 每次 20ml, 合并正丁醇液, 蒸干, 残渣加甲醇 1ml 使溶解, 作为供试品溶液。另取青葙子对照药材 3g, 加水 50ml, 加热回流 30 分钟, 滤过, 滤液浓缩至 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 μ l, 分别点于同一硅胶 G 薄层板上, 以乙酸乙酯-甲醇-水-甲酸(13:7:2:0.1)为展开剂, 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。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。

【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。

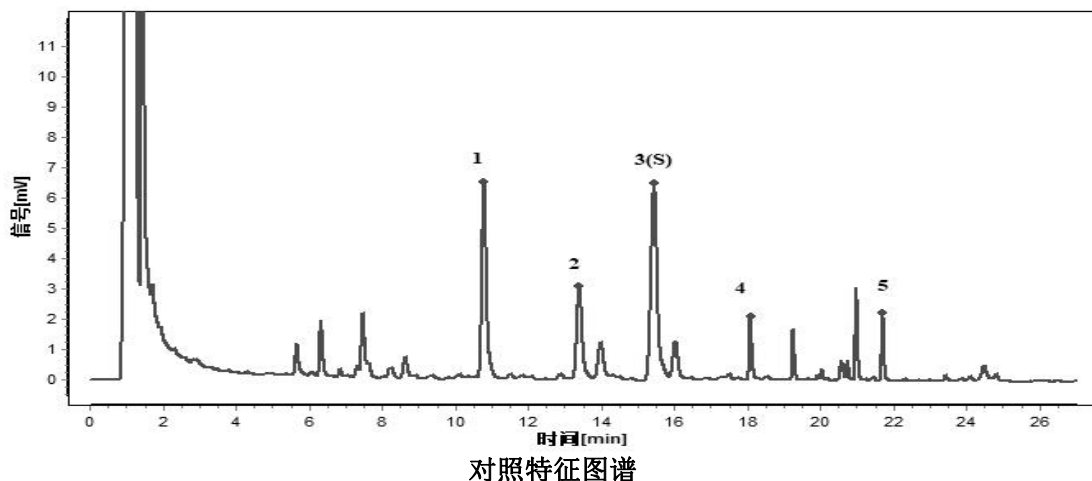
参照物溶液的制备 取青葙子对照药材 0.5g, 加 50%甲醇 15ml, 超声处理(功率 250W, 频率 40kHz) 15 分钟, 放冷, 摆匀, 滤过, 取续滤液, 作为对照药材参照物溶液。另取(含量测定)项下的对照品溶液, 作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 同(含量测定)项。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 3 μ 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 个特征峰相对应, 其中峰 3 应与对照品参照物峰保留时间相对应。与青葙苷 I 参照物峰相对应的峰为 S 峰, 计算其余各特征峰与 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: 0.70(峰 1)、0.87(峰 2)、1.17(峰 4)、1.40(峰 5)。

广东省中药配方颗粒质量标准



对照特征图谱

峰 1：青葙苷 H；峰 3 (S)：青葙苷 I
参考色谱柱：CORTECS T3，2.1mm×150mm，1.6μm

【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）。

【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 150mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.6μm）；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 25℃；电雾式检测器检测。理论板数按青葙苷 I 峰计算应不低于 3000。

时间（分钟）	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~2	28→30	72→70
2~12	30	70
12~18	30→50	70→50
18~27	50	50

对照品溶液的制备 取青葙苷 I 对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 0.1mg 的溶液，即得。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取约 0.4g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 70% 甲醇 25ml，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 0.5μl、4μl，供试品溶液 2~3μl，注入液相色谱仪，测定，以外标两点法对数方程计算，即得。

本品每 1g 含青葙苷 I ($C_{53}H_{82}O_{24}$) 应为 1.0mg~5.0mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 5g

【贮藏】 密封。