

乌梢蛇配方颗粒

Wushaoshe Peifangkeli

【来源】 本品为游蛇科动物乌梢蛇 *Zaocys dhumnades* (Cantor)的干燥体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】 取乌梢蛇饮片 3500g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为 14.5%~21.0%), 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】 本品为浅黄色至棕黄色的颗粒; 气腥, 味淡。

【鉴别】 (1) 取本品适量, 研细, 取 0.5g, 加甲醇 10ml, 超声处理 30 分钟, 滤过, 滤液作为供试品溶液。另取乌梢蛇对照药材 1g, 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 1 μ l、对照药材溶液 8 μ l, 分别点于同一硅胶 G 薄层板上, 以正丁醇-乙醇-冰醋酸-水(4:1:1:0.2)为展开剂, 展开, 取出, 晾干, 喷以茚三酮试液, 在 105°C 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) 聚合酶链式反应法。

模板 DNA 提取 取本品 1.0g, 充分研磨使成粉末, 取粉末 100mg 置 1.5ml 离心管中, 加入消化液 275 μ l[细胞核裂解液 200 μ l, 0.5mol/L 乙二胺四醋酸二钠溶液 50 μ l, 蛋白酶 K(20mg/ml)20 μ l, RNA 酶溶液 5 μ l], 在 55°C 水浴保温 1 小时, 加入裂解缓冲液 250 μ l, 混匀, 离心(转速为每分钟 10000 转)3 分钟, 取上清液加到 DNA 纯化柱中, 离心(转速为每分钟 10000 转)3 分钟; 弃去过滤液, 加入洗脱液 800 μ l[5mol/L 醋酸钾溶液 26 μ l, 1mol/L Tris-盐酸溶液(pH7.5) 18 μ l, 0.5mol/L 乙二胺四醋酸二钠溶液(pH8.0) 3 μ l, 无水乙醇 480 μ l, 灭菌双蒸水 273 μ l], 离心(转速为每分钟 10000 转)1 分钟; 弃去过滤液, 用上述洗脱液反复洗脱 3 次, 每次离心(转速为每分钟 10000 转)1 分钟; 弃去过滤液, 再离心 2 分钟, 将 DNA 纯化柱转移入另一离心管中, 加入无菌双蒸水 50 μ l, 室温放置 2 分钟后, 离心(转速为每分钟 10000 转)2 分钟, 取上清液, 作为供试品溶液, 置零下 20°C 保存备用。另取乌梢蛇对照药材适量, 充分研磨使成细粉, 取粉末 100mg, 同法制成对照药材模板 DNA 溶液, 置 4°C 保存或置零下 20°C 长期保存。

PCR 反应 鉴别引物: 上游 5'-GCGAAAGCTCGACCTAGCAAGGGGACCACA-3' 和下游 5'-CAGGCTCCTCTAGGTTGTTATGGGGTACCG-3'。PCR 反应体系: 在 100 μ l 离心管中进行, 反应总体积为 25 μ l, 反应体系包括 10 \times PCR 缓冲液 2.5 μ l, dNTP(各 2.5mmol/L) 2.0 μ l, 鉴别引物(10 μ mol/L) 各 0.3 μ l, 高保真 Taq DNA 聚合酶(5U/ μ l) 0.3 μ l, 模板(100~400ng)

广东省中药配方颗粒质量标准

1.0 μ l，无菌双蒸水 18.6 μ l。将离心管置 PCR 仪上，PCR 反应参数：95°C 预变性 5 分钟；循环反应 30 次（95°C 30 秒，63°C 45 秒），72°C 延伸 5 分钟。另取无菌双蒸水同上述 PCR 反应法操作，作为空白对照。

电泳检测 照琼脂糖凝胶电泳法（中国药典 2020 年版通则 0541），胶浓度为 1.5%，胶中加入核酸凝胶染色剂 GelRed；供试品与对照药材 PCR 反应溶液的上样量分别为 6 μ l，DNA 分子量标记上样量为 6 μ l（90ng/ μ l）。电泳结束后，取凝胶片在凝胶成像仪上或紫外透射仪上检视。供试品凝胶电泳图谱中，在与对照药材凝胶电泳图谱相应的位置上，在 300~400bp 应有单一 DNA 条带。

【特征图谱】 照高效液相色谱法（中国药典 2020 年版通则 0512）测定。

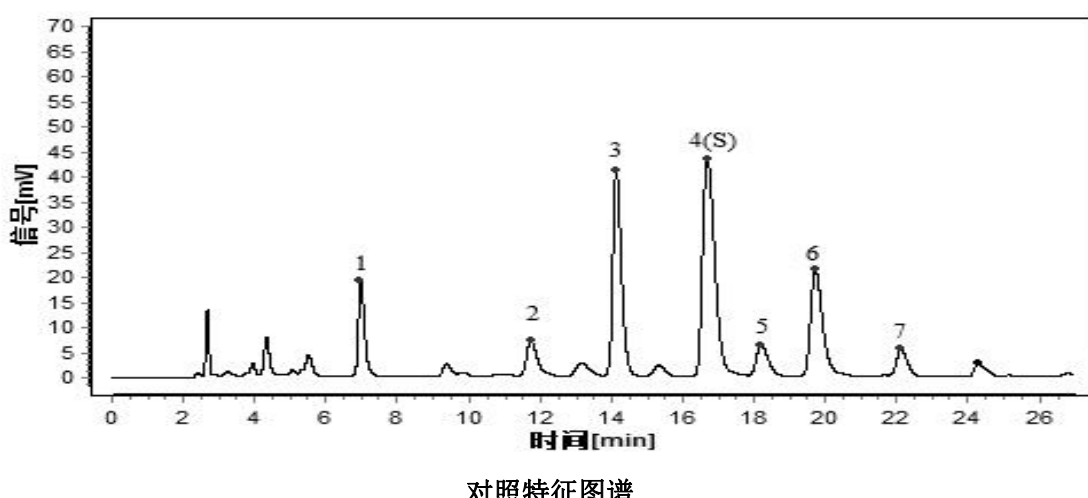
色谱条件与系统适用性试验 同（含量测定）项。

参照物溶液的制备 取乌梢蛇对照药材 1g，加 10% 甲醇 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）项下的对照品溶液，作为对照品参照物溶液。再取尿嘧啶对照品、鸟嘌呤对照品、次黄嘌呤对照品、肌苷对照品、鸟苷对照品适量，加 10% 甲醇制成每 1ml 各含 10 μ g 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。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 10 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现 7 个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的 7 个特征峰保留时间相对应，其中峰 1、峰 3~峰 7 应分别与相对应对照品参照物峰保留时间相对应；与次黄嘌呤对照品参照物峰相对应的峰为 S 峰，计算峰 2 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：0.69（峰 2）。



峰 1：尿嘧啶；峰 3：鸟嘌呤；峰 4 (S)：次黄嘌呤；峰 5：黄嘌呤；峰 6：肌苷；峰 7：鸟苷
参考色谱柱：SB-Aq；4.6mm×250mm，5 μ 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）。

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 8.0%。

【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（柱长为 250mm，内径为 4.6mm，粒径为 5μm）；以乙腈为流动相 A，以 0.3% 醋酸溶液为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；流速为每分钟 1.0ml；柱温为 25℃；检测波长为 254nm。理论板数按次黄嘌呤峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A(%)	流动相 B(%)
0~9	0	100
9~22	0→3	100→97
22~26	3→7	97→93
26~30	7→13	93→87
30~35	13→20	87→80

对照品溶液的制备 取次黄嘌呤对照品适量，精密称定，加 10% 甲醇制成每 1ml 含 50μg 的溶液，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 10% 甲醇 25ml，称定重量，超声处理（功率 300W，频率 40kHz）30 分钟，放冷，再称定重量，用 10% 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 10μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含次黄嘌呤（C₅H₄N₄O）应为 1.5mg~5.0mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 3.5g

【贮藏】 密封。