

九香虫配方颗粒

Jiuxiangchong Peifangkeli

【来源】 本品为蝽科昆虫九香虫 *Aspongopus chinensis* Dallas 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】 取九香虫饮片 7500g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为 6.7%~10.3%), 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】 本品为浅棕黄色至棕色的颗粒; 气特异, 味微苦、微咸。

【鉴别】 取本品适量, 研细, 取 0.5g, 加水 10ml, 微热使溶解, 滤过, 取滤液作为供试品溶液。另取九香虫对照药材 0.5g, 加水 20ml, 加热回流 30 分钟, 滤过, 滤液作为对照药材溶液。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 3 μ l, 分别点于同一硅胶 G 薄层板上, 以正丁醇-冰醋酸-水(3:1:1)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。

【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 检测波长为 254nm, 其余同(含量测定)项。

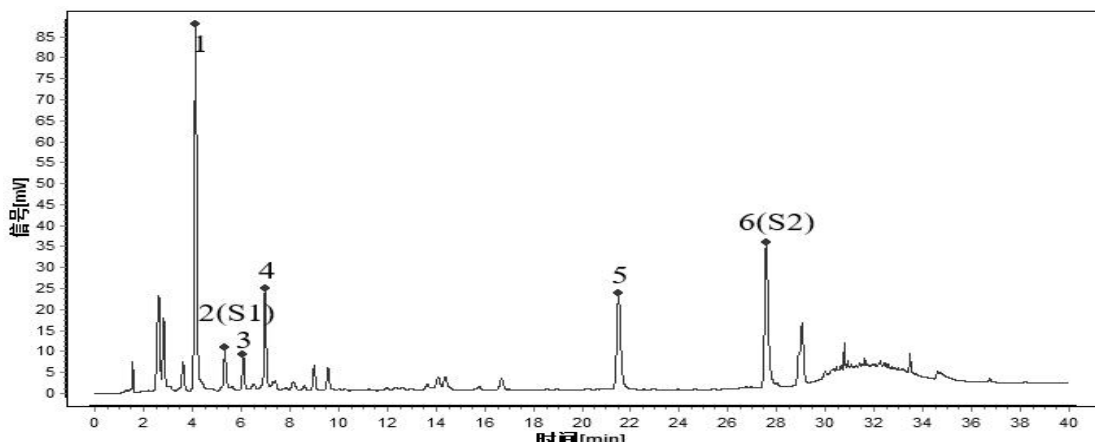
参照物溶液的制备 取九香虫对照药材 0.2g, 加 50%甲醇 20ml, 超声处理(功率 250W, 频率 40kHz) 45 分钟, 放冷, 摆匀, 滤过, 取续滤液, 作为对照药材参照物溶液。另取黄嘌呤、腺苷对照品适量, 加 50%甲醇制成每 1ml 分别含 20 μ g 的混合溶液, 作为对照品参照物溶液。再取(含量测定)项下的对照品溶液, 作为对照品参照物溶液。

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 1 μ l, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

供试品色谱中应呈现 6 个特征峰, 并应与对照药材参照物色谱中的 6 个特征峰保留时间相对应, 其中峰 2、峰 4、峰 6 应分别与相对应对照品参照物峰保留时间相对应。与黄嘌呤对照品参照物峰相对应的峰为 S1 峰, 计算峰 1、峰 3 与 S1 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: 0.76(峰 1)、1.15(峰 3)。与 1,4-二氢-4-氧化喹啉-2-羧酸参照物峰相对应的峰为 S2 峰, 计算峰 5 与 S2 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: 0.77(峰 5)。

广东省中药配方颗粒质量标准



对照特征图谱

峰 1：尿酸； 峰 2 (S1)：黄嘌呤； 峰 4：腺苷；

峰 6 (S2)：1,4-二氢-4-氧代喹啉-2-羧酸

参考色谱柱：HSS T3，2.1mm×150mm，1.8 μ m

【检查】 黄曲霉毒素 照真菌毒素测定法（中国药典 2020 年版通则 2351）测定。

本品每 1000g 含黄曲霉毒素 B₁ 不得过 5 μ g；含黄曲霉毒素 G₂、黄曲霉毒素 G₁、黄曲霉毒素 B₂ 和黄曲霉毒素 B₁ 的总量不得过 10 μ g。

重金属及有害元素 照铅、镉、砷、汞、铜测定法（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）。

【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 23.0%。

【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 150mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.8 μ 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 0.30ml；柱温为 35℃；检测波长为 240nm。理论板数按 1,4-二氢-4-氧代喹啉-2-羧酸峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~3	0→1	100→99
3~10	1→3	99→97
10~22	3→6	97→94
22~26	6→10	94→90
26~31	10→40	90→60
31~37	40→50	60→50
37~40	50	50

对照品溶液的制备 取 1,4-二氢-4-氧代喹啉-2-羧酸对照品适量，精密称定，加 50% 甲醇制成每 1ml 含 40 μ g 的溶液，即得。

广东省中药配方颗粒质量标准

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 50%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 50%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 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含 1,4-二氢-4-氧代喹啉-2-羧酸（C₁₀H₇NO₃）应为 1.0mg~7.0mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 7.5g

【贮藏】 密封。