

## 千斤拔配方颗粒

## Qianjinba Peifangkeli

**【来源】** 本品为豆科植物蔓性千斤拔 *Moghania philippinensis* (Merr. et Rolfe) Li. 的干燥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。

**【生产用饮片的炮制】** 应按照《广东省中药饮片炮制规范》(第一册)“千斤拔”项下规定的方法炮制。

**【制法】** 取千斤拔饮片 9500g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为 5.5%~10.5%), 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】** 本品为浅黄棕色至棕褐色的颗粒; 气微香, 味微苦、微涩。

**【鉴别】** 取本品适量, 研细, 取 1.0g, 加 80%乙醇 20ml, 超声处理 30 分钟, 滤过, 滤液蒸干, 残渣加水 20ml 使溶解, 用乙酸乙酯 25ml 振摇提取 1 次, 取上层溶液, 蒸干, 残渣加 2ml 乙酸乙酯使溶解, 作为供试品溶液。另取千斤拔对照药材 1g, 加 80%乙醇 20ml, 同法制成对照药材溶液。再取染料木苷对照品适量, 加甲醇制成每 1ml 含 0.4mg 的溶液, 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, 吸取供试品溶液 2~10 $\mu$ l、对照品溶液 5 $\mu$ l 和对照药材溶液 10 $\mu$ l, 分别点于同一硅胶 G 薄层板上, 以乙酸乙酯-甲醇-水(10:1.7:1.3)为展开剂, 展开, 取出, 晾干, 喷以 2%三氯化铝乙醇溶液, 在 105 $^{\circ}$ C 加热 2-3 分钟, 置紫外光灯(254nm)下检视。供试品色谱中, 在与对照药材和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(中国药典 2020 年版四部通则 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; 以乙腈为流动相 A, 水溶液为流动相 B, 按下表中的规定进行梯度洗脱, 检测波长为 260nm, 柱温为 25 $^{\circ}$ C, 流速为每分钟 1.0ml。理论板数按染料木苷峰计算应不低于 5000。

时间(分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~5	2	98
5~20	2 $\rightarrow$ 13	98 $\rightarrow$ 87
20~30	13 $\rightarrow$ 14	87 $\rightarrow$ 86
30~50	14 $\rightarrow$ 25	86 $\rightarrow$ 75
50~60	25 $\rightarrow$ 37	75 $\rightarrow$ 63
60~70	37 $\rightarrow$ 41	63 $\rightarrow$ 59
70~73	41 $\rightarrow$ 90	59 $\rightarrow$ 10
73~75	90 $\rightarrow$ 2	10 $\rightarrow$ 98

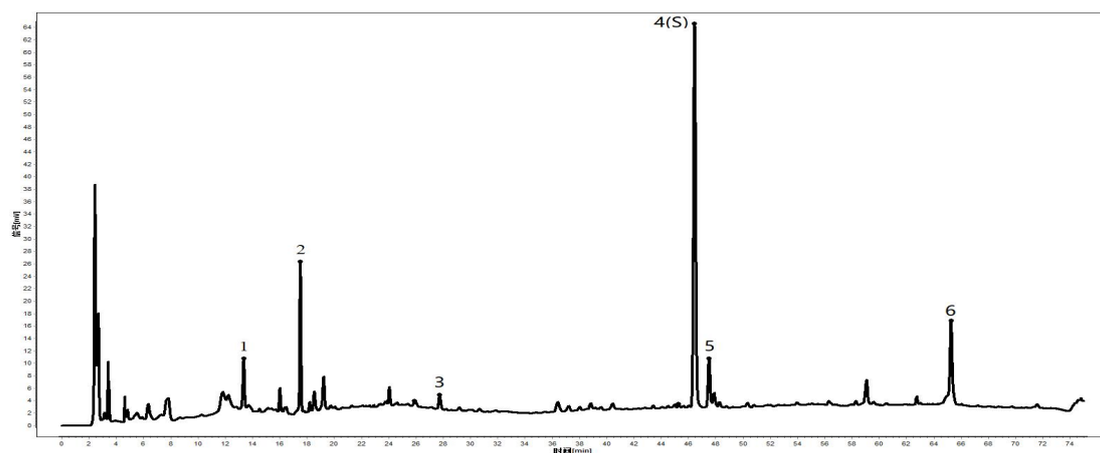
# 广东省中药配方颗粒质量标准

**参照物溶液的制备** 取千斤拔对照药材 1g，加水 25ml，加热回流 30 分钟，取出，放冷，滤过，滤液蒸干，残渣加 50%甲醇 25ml，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，取出，滤过，滤液蒸干，残渣加 50%甲醇使溶解，转移至 5ml 量瓶中，用 50%甲醇稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取染料木苷对照品、染料木素对照品适量，加甲醇制成每 1ml 各含 20 $\mu$ g 的溶液，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 $\mu$ 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 4、峰 6 应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。与染料木苷参照物峰相对应的峰为 S 峰，计算峰 1~峰 3、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 $\pm$ 10%范围之内，规定值为：0.28（峰 1）、0.37（峰 2）、0.59（峰 3）、1.03（峰 5）。计算峰 3 与峰 4 之间最大色谱峰与 S 峰的相对峰面积，其相对峰面积应在规定值的范围之内，规定值为：不得大于 0.70。



对照特征图谱

峰 4 (S)：染料木苷；峰 6：染料木素

参考色谱柱：5 HC-C18 (2)，(4.6mm $\times$ 250mm，5 $\mu$ 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）。

**【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 18.0%。

**【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-0.1%磷酸溶液（20：80）为流动相，检测波长为 260nm。理论板数按染料木苷峰计算应不低于 5000。

**对照品溶液的制备** 取染料木苷对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 20 $\mu$ g 的溶液，即得。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取约 0.3g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密

## 广东省中药配方颗粒质量标准

---

加入 50%甲醇 25ml，称定重量，加热回流 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 10 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含染料木苷( $C_{21}H_{20}O_{10}$ )应为 0.40mg~2.5mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 9.5g。

**【贮藏】** 密封。