粤 PFKL20240038

鲜石斛(金钗石斛)配方颗粒

Xianshihu(Jinchaishihu) Peifangkeli

【来源】 本品为兰科植物金钗石斛 Dendrobium nobile Lindl. 的新鲜茎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】 取鲜石斛(金钗石斛)饮片20000g,加水煎煮,滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为1.6%~3.3%),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】 本品为灰黄色至黄绿色的颗粒;气微,味微苦。

【鉴别】 取本品适量,研细,取 1g,加甲醇 10ml,超声处理 45 分钟,滤过,滤液蒸干,残渣加甲醇 2ml 使溶解,作为供试品溶液。另取石斛碱对照品,加甲醇制成每 1ml 含 1mg 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,吸取上述两种溶液各 $10\mu l$,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以石油醚($60\sim90^{\circ}$ C)-丙酮(7:3)为展开剂,置氨蒸气饱和 20 分钟的展开缸内,展开,取出,晾干,喷以碘化铋钾试液。供试品色谱中,在与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 1.7 μ m);以甲醇-乙腈(3:1)为流动相 A,以 0.1%甲酸溶液为流动相 B,按表中的规定进行梯度洗脱;流速为每分钟 0.35 μ ml;柱温为 40°C;蒸发光散射检测器。理论板数按金钗石斛苷 D 峰计算应不低于 5000。

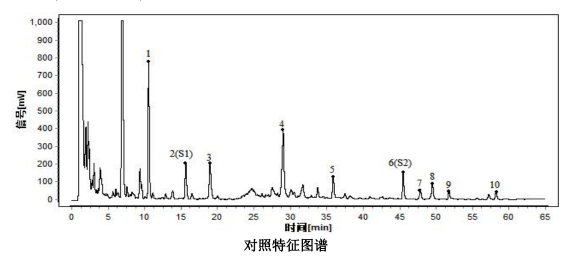
时间(分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~20	16→17	84→83
20~25	17→25	83→75
25~30	25	75
30~40	25→30	75→70
40~50	30→35	70→65
50~55	35→36	65→64
55~60	36→40	64→60
60~65	40→45	60→55

参照物溶液的制备 取石斛(金钗石斛)对照药材 2g,加 70%甲醇 50ml,超声处理 45分钟,离心,取上清液蒸干,残渣加 70%甲醇使溶解,并转移至 5ml 量瓶中,用 70%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。另取石斛苷 G 对照品、金钗石斛苷 D 对照品适量,加甲醇制成每 1ml 各含 0.2mg 的混合溶液,作为对照品参照物

溶液。

供试品溶液制备 取本品适量,研细,取 1g,加 70%甲醇 25ml,超声处理(功率 300W,频率 40kHz) 45 分钟,离心,取上清液蒸干,残渣加 70%甲醇使溶解,并转移至 5ml 量瓶中,用 70%甲醇稀释至刻度,摇匀,滤过,取续滤液,即得。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 2μl, 注入液相色谱仪,测定,即得。供试品色谱中应呈现 10 个特征峰,并应与对照药材参照物色谱中的 10 个特征峰保留时间相对应,其中峰 2、峰 6 应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。与石斛苷 G 参照物峰相对应的峰为 S1 峰,计算峰 1、峰 3~峰 5 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: 0.68(峰 1)、1.22(峰 3)、1.85(峰 4)、2.29(峰 5)。与金钗石斛苷 D 参照物峰相对应的峰为 S2 峰,计算峰 7~峰 10 与 S2 峰的相对保留时间,其相对保留时间的在规定值的±10%范围之内,规定值为: 1.05(峰 7)、1.09(峰 8)、1.14(峰 9)、1.28(峰 10)。



峰 2 (S1): 石斛苷 G; 峰 6 (S2): 金钗石斛苷 D; 峰 9: 金钗石斛苷 C; 峰 10: 金钗石斛苷 A 参考色谱柱: BEH C18, 2.1mm×150mm, 1.7μm

【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 12.0%。

【含量测定】 照气相色谱法(中国药典 2020 年版通则 0521)测定。

色谱条件与系统适用性试验 DB-1 毛细管柱(100%二甲基聚硅氧烷为固定相)(柱长为 30m,内径为 0.25mm,膜厚度为 0.25μm);程序升温:初始温度为 80°C,以每分钟 10°C 的速度升温至 250°C,保持 5 分钟;进样口温度为 250°C,检测器温度为 250°C。理论板数 按石斛碱峰计算应不低于 10000。

校正因子测定 取萘对照品适量,精密称定,加甲醇制成每 1ml 含 25μg 的溶液,作为内标溶液。另取石斛碱对照品适量,精密称定,加甲醇制成每 1ml 含 50μg 的溶液,作为对照品溶液。精密量取对照品溶液 2ml,置 5ml 量瓶中,精密加入内标溶液 1ml,用甲醇稀释

广东省中药配方颗粒质量标准

至刻度,摇匀,吸取 1μl,注入气相色谱仪,计算校正因子。

测定法 取本品适量,研细,取约 0.1g,精密称定,置具塞锥形瓶中,精密加入甲醇 25ml,称定重量,超声处理(功率 300W,频率 40kHz) 45 分钟,取出,放冷,再称定重量,用甲醇溶液补足减失的重量,摇匀,滤过,取续滤液,精密量取续滤液 2ml,置 5ml 量瓶中,精密加入内标溶液 1ml,用甲醇稀释至刻度,摇匀,滤过,取续滤液,即得。吸取 1μl,注入色谱仪,测定,即得。

本品每 1g 含石斛碱($C_{16}H_{25}NO_2$)应为 2.5mg~12.0mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 20g

【贮藏】 密封。