

# 新疆维吾尔自治区药品监督管理局

## 中药配方颗粒标准

新 PF01862023

### 豨莶草（腺梗豨莶）配方颗粒（试行）

**Xixiancao (Xiangengxixian) Peifangkeli**

**【来源】**本品为菊科植物腺梗豨莶 *Siegesbeckia pubescens* Makino 的干燥地上部分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】**取豨莶草饮片 5500g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 9.1%~15.2%），加辅料适量，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】**本品为棕色至棕褐色的颗粒；气微，味苦。

**【鉴别】**取本品 0.5g，研细，加水 10ml 使溶解，用乙酸乙酯振摇提取 3 次，每次 10ml，合并乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取豨莶草（腺梗豨莶）对照药材 1g，加水 50ml，加热煎煮 30 分钟，滤过，滤液浓缩至约 10ml，同法制成对照药材溶液。再取奇壬醇对照品，加甲醇制成每 1ml 含 0.2mg 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，吸取上述三种溶液各 5 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-甲醇（4：1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 香草醛硫酸溶液，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 100mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.6 $\mu$ m）；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 30℃；检测波长为 330nm。理论板数按 3,5-O-二咖啡酰基奎宁酸峰计算应不低于 5000。

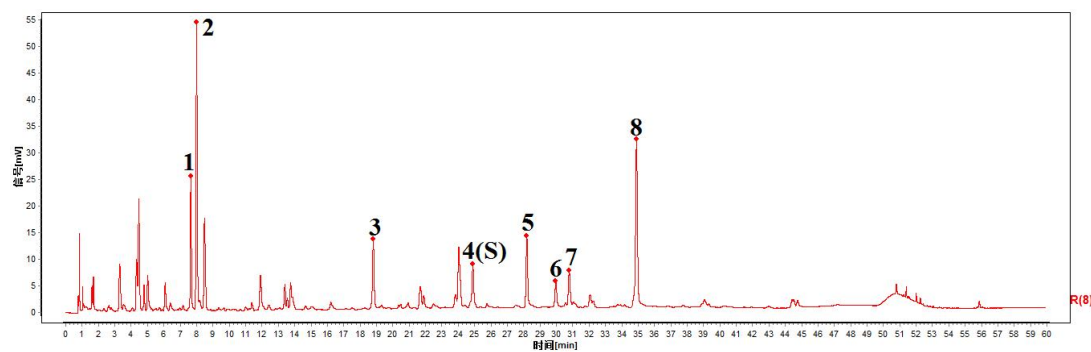
时间(分钟)	流动相A(%)	流动相B(%)
0~7	5→9	95→91
7~12	9→12	91→88
12~22	12→16	88→84
22~42	16→25	84→75
42~48	25→32	75→68
48~50	32→50	68→50
50~52	50→80	50→20
52~59	80→85	20→15

**参照物溶液的制备** 取豨莶草(腺梗豨莶)对照药材1g,置具塞锥形瓶中,加水25ml,加热回流1小时,放冷,摇匀,滤过,取续滤液,作为对照药材参照物溶液。另取绿原酸对照品、咖啡酸对照品、3,5-O-二咖啡酰基奎宁酸对照品、4,5-O-二咖啡酰奎宁酸对照品,分别加70%甲醇制成每1ml各含绿原酸10μg、咖啡酸20μg、3,5-O-二咖啡酰基奎宁酸10μg、4,5-O-二咖啡酰奎宁酸10μg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1μl,注入液相色谱仪,测定,即得。

供试品色谱中应呈现8个特征峰,并应与对照药材参照物色谱中的8个特征峰相对应;其中4个峰应分别与相对对照品参照物峰的保留时间相对应。与3,5-O-二咖啡酰基奎宁酸参照物相应的峰为S峰,计算各特征峰与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:0.76(峰3)、1.20(峰6)、1.24(峰7)、1.40(峰8)。



对照特征图谱

峰1: 绿原酸; 峰2: 咖啡酸; 峰4(S): 3,5-O-二咖啡酰基奎宁酸;

峰5: 4,5-O-二咖啡酰奎宁酸

色谱柱: CORTECS T3 2.1mm×100mm, 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)。

**【浸出物】**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,用乙醇作溶剂,不得少于 15.0%。

**【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 100mm,内径为 2.1mm,粒径为 1.7 $\mu\text{m}$ );以乙腈-水(24:76)为流动相;检测波长为 215nm。理论板数按奇壬醇峰计算应不低于 5000。

**对照品溶液的制备**取奇壬醇对照品适量,精密称定,加 70%甲醇制成每 1ml 含 0.15mg 的溶液,摇匀,即得。

**供试品溶液的制备**取本品适量,研细,取约 0.5g,精密称定,置具塞锥形瓶中,精密加入 70%甲醇 25ml,密塞,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与供试品溶液各 1 $\mu\text{l}$ ,注入液相色谱仪,测定,即得。

本品每 1g 含奇壬醇( $\text{C}_{20}\text{H}_{34}\text{O}_4$ )应为 3.0mg~15.0mg。

**【规格】**每 1g 配方颗粒相当于饮片 5.5g。

**【贮藏】**密封。