编号: 浙 PF20220060

芡实配方颗粒

Qianshi Peifangkeli

【来源】本品为睡莲科植物芡 Euryale ferox Salisb.的干燥成熟种仁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】取芡实饮片 15000g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率范围为 3.5%~6.5%), 干燥(或干燥, 粉碎), 加辅料适量, 混匀, 制粒, 制成 1000g, 即得。

【性状】本品为灰白色至灰色的颗粒;气微,味淡。

【鉴别】取本品 1g, 研细, 加甲醇 30ml, 超声处理 30 分钟, 滤过, 滤液蒸干, 残渣加水 20ml 使溶解, 用乙酸乙酯振摇提取 2次, 每次 20ml, 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。另取芡实对照药材 3g, 加水 50ml, 煮沸 30 分钟, 滤过, 滤液蒸干, 残渣加甲醇 30ml, 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, 吸取上述两种溶液各 20μl, 分别点于同一硅胶 G 薄层板上, 以甲苯-甲酸甲酯-甲酸(10:8:1)为展开剂, 展开, 取出, 晾干, 喷以 5%磷钼酸乙醇溶液, 在 105℃加热至斑点显色清晰。供试品色谱中, 在与对照药材色谱相应的位置上, 显相同颜色的斑点。

【指纹图谱】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;以甲醇为流动相 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;检测波长为 273nm。理论板数按没食子酸峰计算应不低于 2000。

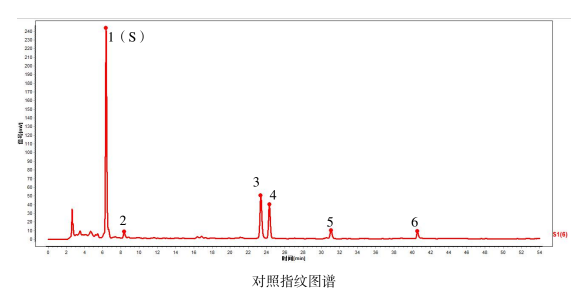
时间(分钟)	流动相 A(%)	流动相 B(%)
0~30	10→35	90→65
30~54	35→71	65→29

参照物溶液的制备 取[含量测定]项下的对照品溶液,即得。

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 10µl, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

供试品色谱中应呈现与参照物色谱峰保留时间相同的色谱峰。按中药色谱指纹图谱相似度评价系统计算,采用 Mark 峰匹配,供试品指纹图谱与对照指纹图谱的相似度不得低于 0.90。



峰 1 (S): 没食子酸

【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 4.0%。

【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;以甲醇-0.1%甲酸(5:95)为流动相;柱温为30℃;检测波长为273nm。理论板数按没食子酸峰计算应不低于2000。

对照品溶液的制备 取没食子酸对照品适量,精密称定,加水制成每 1ml 含 25μg 的溶液,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 50%甲醇 25ml,密塞,称定重量,超声处理(功率 250W,频率 45kHz)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 10μl, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

本品每 1g 含没食子酸($C_7H_6O_5$)应为 1.8mg~8.4mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 15g。

【贮藏】密封。