

石楠叶配方颗粒

Shinanye Peifangkeli

【来源】本品为蔷薇科植物石楠 *Photinia serrulata* Lindl. 的干燥叶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】取石楠叶饮片 4000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 14.0%~24.5%），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】本品为棕黄色至棕褐色的颗粒；气微，味苦、微涩。

【鉴别】取本品 0.3g，研细，加甲醇 20ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取槲皮素对照品，加甲醇制成每 1ml 含 0.5mg 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 4 μ l、对照品溶液 2 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲酸（7：5：0.5）为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【特征图谱】照高效液相色谱法（中国药典 2020 年版通则 0512）测定。

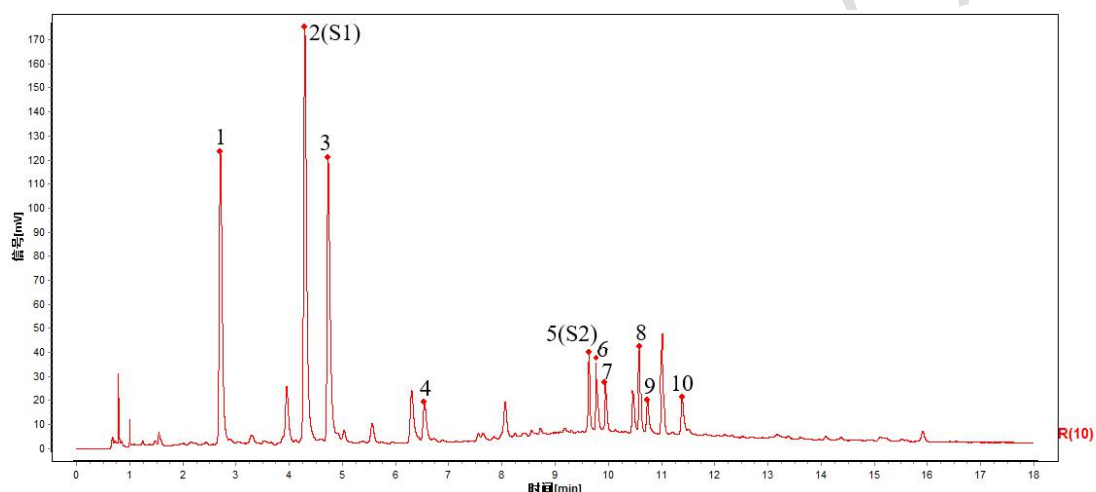
色谱条件与系统适用性试验 同[含量测定]项。

参照物溶液的制备 取[含量测定]项下对照品溶液作为对照品参照物溶液 I。另取芦丁对照品、金丝桃苷对照品、山柰酚-3-O-芸香糖苷对照品适量，精密称定，加 50%甲醇制成每 1ml 含芦丁 100 μ g、金丝桃苷 60 μ g、山柰酚-3-O-芸香糖苷 50 μ g 的溶液，作为对照品参照物溶液 II。

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 10 个特征峰，其中 6 个峰应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。与绿原酸参照物峰相对应的峰为 S1 峰，计算峰 4 与 S1 峰的相对保留时间，与芦丁参照物峰相对应的峰为 S2 峰，计算峰 7、峰 9、峰 10 与 S2 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：1.53（峰 4）、1.03（峰 7）、1.11（峰 9）、1.18（峰 10）。



对照特征图谱

峰 1：新绿原酸； 峰 2（S1）：绿原酸； 峰 3：隐绿原酸；

峰 5（S2）：芦丁； 峰 6：金丝桃苷； 峰 8：山柰酚-3-*O*-芸香糖苷

色谱柱：Eclipse Plus C18 RRHD, 2.1 mm \times 100 mm, 1.8 μ 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】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 25.0%。

【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 2.1 mm，粒径为 1.8 μ m）；以乙腈为流动相 A，以 0.1%醋酸溶

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 35℃;检测波长为 325nm。理论板数按绿原酸峰计算应不低于 5000。

时间 (分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0 ~ 5	7→12	93→88
5 ~ 8	12→20	88→80
8 ~ 17	20→30	80→70
17 ~ 18	30→70	70→30

对照品溶液的制备 取新绿原酸对照品、绿原酸对照品和隐绿原酸对照品适量,精密称定,加 50%甲醇制成每 1ml 含新绿原酸 50μg、绿原酸 70μg、隐绿原酸 50μg 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 1μl,注入液相色谱仪,测定,即得。

本品每 1g 含绿原酸($C_{16}H_{18}O_9$)、新绿原酸($C_{16}H_{18}O_9$)和隐绿原酸($C_{16}H_{18}O_9$)的总量应为 4.0mg~54.0mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 4g。

【贮藏】 密封。

注:饮片执行标准为《浙江省中药炮制规范》2015 年版。