

# 广西壮族自治区 中药配方颗粒质量标准

DYB45-PFKLxxxx-2023

## 芡实配方颗粒（公示稿）

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 10000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 5%~8%），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】 本品为浅黄白色至灰黄色的颗粒；气微，味淡。

【鉴别】 取本品适量，研细，取 1g，加乙醇 30ml，加热回流 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取芡实对照药材 2g，加水 50ml，加热回流 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加乙醇 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，吸取供试品溶液 4 $\mu$ l、对照药材溶液 8 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以水饱和正丁醇-冰醋酸-甲醇（5：2：1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以茚三酮试液，在 105 $^{\circ}$ C 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。

【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 250mm，内径为 4.6mm，粒径为 5 $\mu$ m）；以乙腈为流动相 A，以 0.5%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 0.8ml；柱温为 25 $^{\circ}$ C；检测波长为 310nm。理论板数按没食子酸峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~10	1	99
10~80	1 $\rightarrow$ 30	99 $\rightarrow$ 70

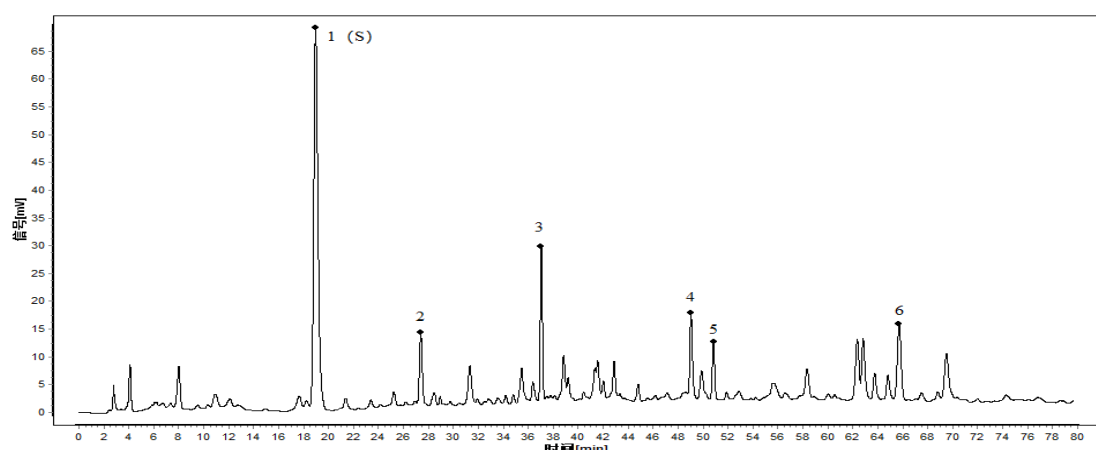
参照物溶液的制备 取芡实对照药材 1g，加水 50ml，加热回流 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加 50%甲醇 40ml，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）45 分钟，放冷，摇匀，滤过，滤液蒸干，残渣加 50%甲醇 1ml，超声使溶解，滤过，取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取没食子酸对照品适量，加 50%甲醇制成每 1ml 含 40 $\mu$ g 的溶液，作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取 0.1g，加 50%甲醇 40ml，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）45 分钟，放冷，摇匀，滤过，滤液蒸干，残渣加 50%甲醇 1ml，超声使溶解，滤过，取续滤液，即得。

## 广西壮族自治区中药配方颗粒质量标准

**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 1 应与对照品参照物峰保留时间相对应。与对照品参照物峰相对应的峰为 S 峰, 计算其余各特征峰与 S 峰的相对保留时间, 其相对保留时间应在规定值的 $\pm 10\%$ 范围内, 规定值为: 1.44 (峰 2)、1.96 (峰 3)、2.59 (峰 4)、2.69 (峰 5)、3.48 (峰 6)。



对照特征图谱

峰 1 (S): 没食子酸

参考色谱柱: Tnature C18, 250mm $\times$ 4.6mm, 5 $\mu$ m

**【检查】 溶性性** 照颗粒剂溶性检查方法 (中国药典 2020 年版通则 0104) 检查, 加热水 200ml, 搅拌 5 分钟 (必要时加热煮沸 15 分钟), 立即观察, 应全部溶化或轻微浑浊, 不得有焦屑。

**其他** 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)。

**【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 (2:98) 为流动相; 检测波长为 273nm。理论板数按没食子酸峰计算应不低于 3000。

**对照品溶液的制备** 取没食子酸对照品适量, 精密称定, 加甲醇制成每 1ml 含 10 $\mu$ 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, 精密加入 25%甲醇 20ml, 称定重量, 超声处理 (功率 300W, 频率 40kHz) 30 分钟, 放冷, 再称定重量, 用 25%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, 注入液相色谱仪中, 测定, 即得。

本品每 1g 含没食子酸 ( $C_7H_6O_5$ ) 应为 0.30mg~1.00mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 10g

**【贮藏】** 密封。