新疆维吾尔自治区药品监督管理局 中药配方颗粒标准

新 PF00152023

南沙参 (轮叶沙参) 配方颗粒 (试行) Nanshashen (Lunyeshashen) Peifangkeli

【来源】本品为桔梗科植物轮叶沙参 Adenophora tetraphylla (Thunb.) Fisch. 的干燥根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】 取南沙参 (轮叶沙参) 饮片 2000g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏 (干浸膏出膏率为 25%~50%), 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】 本品为浅黄色至棕色的颗粒;气微,味微甘。

【鉴别】 取本品 0.5g, 加 5%盐酸 30ml, 加热回流 1 小时, 放冷, 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。另取南沙参对照药材 1g, 加水 60ml, 煎煮 30 分钟, 滤过, 滤液蒸干, 残渣加 5%盐酸 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 10μl, 分别点于同一硅胶 G 薄层板上, 以甲苯-乙酸乙酯-甲酸 (2: 1: 0.2) 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, 在与对照药材色谱相应的位置上, 显相同颜色的荧光主斑点。

【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 16.0%。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 2.0g

【注意】 不宜与藜芦同用

【贮藏】 密封。