附件 47: 楮实子配方颗粒新疆中药配方颗粒标准制定草案公示稿

楮实子配方颗粒

Chushizi Peifangkeli

【来源】本品为桑科植物构树 Broussonetia papyrifera(L.)Vent.的干燥成熟果实经炮制并按配方颗粒主要质量指标加工制成的配方颗粒。

【制法】取楮实子饮片 7000g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为 7.2%~12.3%), 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】本品为浅红色至棕红色的颗粒;气微,味淡。

【鉴别】取本品 0.5g,研细,加甲醇 25ml,超声处理 30 分钟,滤过,滤液蒸干,残渣加甲醇 1ml 使溶解,作为供试品溶液。另取楮实子对照药材 2g,加水 50ml,煎煮 30 分钟,滤过,滤液蒸干,残渣加甲醇 25ml,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,分别吸取供试品溶液、对照药材溶液各 2~5 μl,点于同一硅胶 H 薄层板上,以甲苯-乙酸乙酯-甲酸(10:8:1.3)为展开剂,展开,取出,晾干,喷以 10%硫酸乙醇溶液,在 105℃加热至斑点显色清晰,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100mm,内径为2.1mm,粒径为1.8μm);以甲醇为流动相A,以0.1%磷酸溶液为流动相B,按下表中的规定进行梯度洗脱;流速为每分钟0.50ml;柱温为50℃;检测波长为254nm。理论板数按色氨酸峰计算应不低于5000。

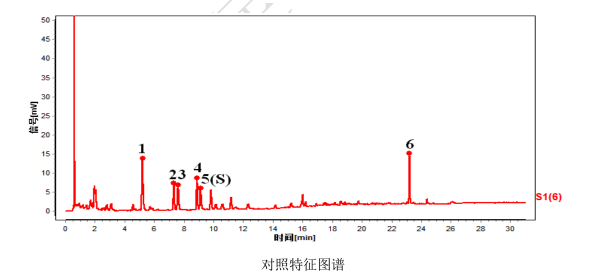
时间(分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~2	0	100
2~13	0→10	100→90
13~25	10→45	90→55
25~30	45→65	55→35

参照物溶液的制备 取楮实子对照药材 0.5g, 置具塞锥形瓶中,加水 25ml,加热回流 30 分钟,放冷,摇匀,滤过,取续滤液,作为对照药材参照物溶液。 另取【含量测定】项下的对照品溶液,作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 同【含量测定】项下。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 2 μl, 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 5 应与色氨酸对照品参照物峰的保留时间相一致。与色氨酸参照物峰相应的峰为 S 峰,计算峰 1~峰 4 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: 0.57(峰 1)、0.80(峰 2)、0.83(峰 3)、0.97(峰 4)。



峰 5(S): 色氨酸 色谱柱: HSS T3, 100mm×2.1mm, 1.8μm

【检查】溶化性 照颗粒剂溶化性检查方法(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 5 分钟),立即观察,应全 部溶化或轻微浑浊,不得有焦屑或异物。

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)。

【**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 17.0%。

【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1.8 μ m);以乙腈-0.1%磷酸溶液(5:95)为流动相;流速为每分钟 0.30ml;柱温为 30 $^{\circ}$ C;检测波长为 218nm。理论板数按色氨酸峰计算应不低于5000。

照品溶液的制备 取色氨酸对照品适量,精密称定,加 30%甲醇制成每 1ml 含 20μg 的溶液,即得。

供试品溶液的制备 取本品适量,研细,取约 0.2g,精密称定,置具塞锥形瓶中,精密加入 30%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 30%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 2 μl, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

本品每 1g 含色氨酸 (C₁₁H₁₂N₂O₂) 应为 0.7mg~2.6mg。

【规格】每1克配方颗粒相当于饮片7克。

【贮藏】密封。