

# 新疆维吾尔自治区药品监督管理局

## 中药配方颗粒标准

新 PF00592023

### 预知子（木通）配方颗粒（试行）

**Yuzhizi(Mutong) Peifangkeli**

**【来源】**本品为木通科植物木通 *Akebia quinata* (Thunb.) Decne. 的干燥近成熟果实在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】**取预知子（木通）饮片 3000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 20%~33%），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】**本品为黄棕色至灰褐色的颗粒；气微，味苦。

**【鉴别】**取本品适量，研细，取 0.5g，加 75% 甲醇 20ml，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。另取预知子对照药材 1g，加 75% 甲醇 20ml，同法制成对照药材溶液。再取  $\alpha$ -常春藤皂苷对照品，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，吸取供试品溶液与对照药材溶液各 10 $\mu$ l、对照品溶液 15 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-甲醇-水（13:4:1）的下层溶液为展开剂，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。供试品色谱中，在与对照药材色谱和对照品色谱相应的位置上，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。

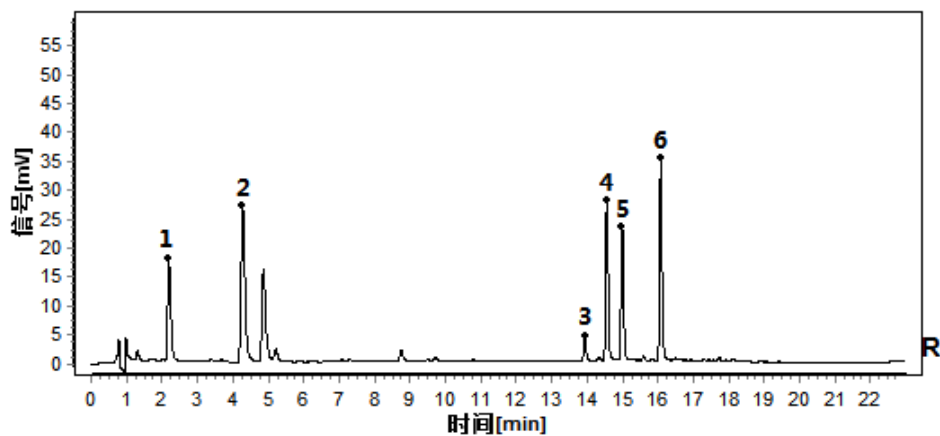
色谱条件与系统适用性试验 同【含量测定】木通苯乙醇苷 B 项。

**参照物溶液的制备** 取预知子（木通）对照药材 1g，加 75% 甲醇 50ml，超声处理（功率 300W，频率 40kHz）30 分钟，放冷，滤过，取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取木通苯乙醇苷 B 对照品、新绿原酸对照品适量，加甲醇制成每 1ml 含木通苯乙醇苷 B 3 $\mu$ g、新绿原酸 10 $\mu$ g 的混合溶液，作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 同【含量测定】木通苯乙醇苷 B 项。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 1 $\mu$ 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、峰 3 应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。与新绿原酸参照物峰相应的峰为 S1 峰, 计算峰 2 与 S1 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: 1.94 (峰 2); 与木通苯乙醇苷 B 参照物峰相应的峰为 S2 峰, 计算峰 4、峰 5、峰 6 与 S2 峰的相对保留时间, 其相对保留时间应该在规定值的  $\pm 10\%$  范围之内, 规定值为: 1.05(峰 4)、1.09 (峰 5)、1.17 (峰 6)。



对照特征图谱

峰 1: 新绿原酸; 峰 3: 木通苯乙醇苷 B

色谱柱: SB C18, 2.1mm×100mm, 1.8 $\mu$ 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】取本品适量, 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 20.0%。

【含量测定】 $\alpha$ -常春藤皂苷 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-水-磷酸(45:55:0.1)为流动相; 流速为每分钟 0.8ml, 柱温为 30℃; 检测波长为 203nm。理论板数按  $\alpha$ -常春藤皂苷计算应不低于 5000。

**对照品溶液的制备** 取  $\alpha$ -常春藤皂苷对照品适量，精密称定，加甲醇制成每1ml含15 $\mu$ g的溶液，即得。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取约0.2g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入75%甲醇25ml，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75%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，测定，即得。

本品每1g含 $\alpha$ -常春藤皂苷( $C_{42}H_{66}O_{12}$ )应为0.3mg~14.0mg。

**木通苯乙醇苷 B** 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 $\mu$ m或1.7 $\mu$ m）；以乙腈为流动相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0.3ml；柱温为35℃；检测波长为325nm。理论板数按木通苯乙醇苷B计算应不低于5000。

时间(分钟)	流动相A(%)	流动相B(%)
0~6	8→14	92→86
6~10	14→17	86→83
10~16	17→30	83→70
16~20	30→35	70→65
20~21	35→90	65→10
21~23	90	10

**对照品溶液的制备** 取木通苯乙醇苷B对照品适量，精密称定，加甲醇制成每1ml含2 $\mu$ g的溶液，即得。

**供试品溶液的制备** 同【含量测定】 $\alpha$ -常春藤皂苷项。

**测定法** 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各1 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每1g含木通苯乙醇苷B( $C_{23}H_{26}O_{11}$ )应为0.10mg~0.90mg。

**【规格】** 每1g配方颗粒相当于饮片3.0g

**【贮藏】** 密封。