

新疆维吾尔自治区药品监督管理局

中药配方颗粒标准

新 PF00682023

炒槐花（槐米）配方颗粒（试行）

Chaochuaihua (Huaimi) Peifangkeli

【来源】本品为豆科植物槐 *Sophora japonica* L.的干燥花蕾经炮制并按标准汤剂主要质量指标加工制成的配方颗粒。

【制法】取炒槐花（槐米）饮片 2500g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 25.9%~40.0%），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】本品为棕黄色至黄棕色的颗粒；气微，味苦。

【鉴别】取本品 0.2g，研细，加甲醇 5ml，密塞，振摇 10 分钟，滤过，取滤液作为供试品溶液。另取槐米对照药材 0.2g，同法制成对照药材溶液。再取芦丁对照品，加甲醇制成每 1ml 含 4mg 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，吸取上述三种溶液各 1~2 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲酸-水（8：1：1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以三氯化铝试液，待乙醇挥干后，置紫外光灯（365nm）下检视。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】**项下。

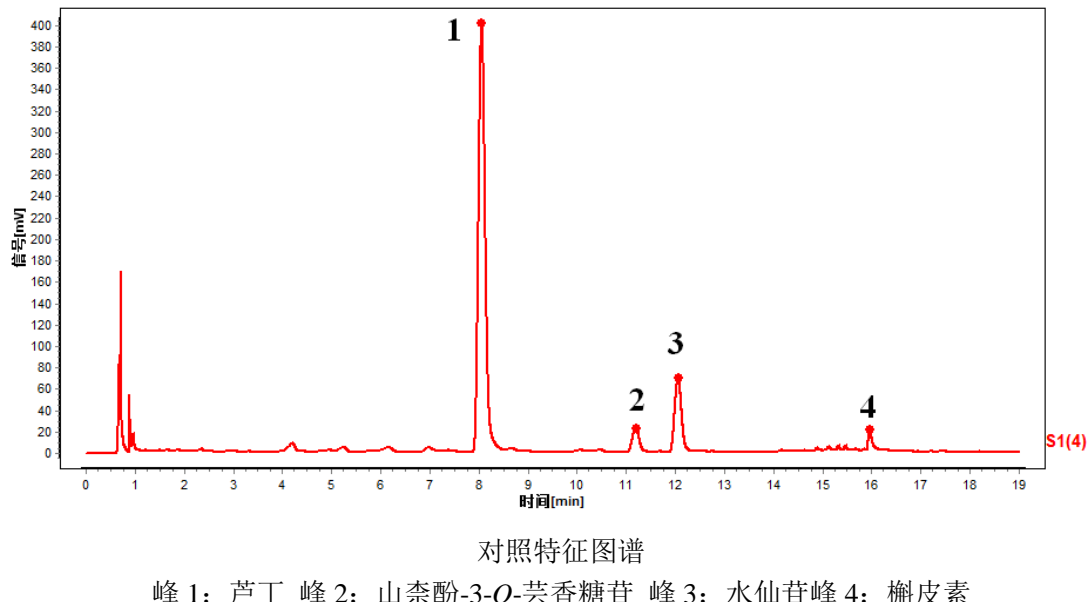
参照物溶液的制备 取槐米对照药材 0.1g，置具塞锥形瓶中，加入水 50ml，加热回流 30 分钟，放冷，摇匀，滤过，取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取**【含量测定】**项下对照品溶液作为对照品参照物溶液。

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 1~2 μ l，注入液相色谱仪，

测定，即得。

供试品色谱中应呈现 4 个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的 4 个特征峰相对应，其中 4 个峰应分别与相應对照品参照物峰的保留时间相对应。



【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 2.1mm，粒径为 1.7 μ 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 0.35ml；柱温为 25℃；检测波长为 257nm。理论板数按水仙昔峰计算应不低于 5000。

时间(分钟)	流动相 A(%)	流动相 B(%)
0~12	11→17	89→83
12~18	17→49	83→51
18~19	49→11	51→89
19~24	11	89

对照品溶液的制备 取芦丁对照品、山柰酚-3-O-芸香糖苷对照品、水仙昔对

照品、槲皮素对照品适量，精密称定，分别加甲醇制成每1ml含芦丁300 μ g、山柰酚-3-O-芸香糖苷20 μ g、水仙苷60 μ g、槲皮素5 μ g的混合溶液，作为对照品溶液。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取约0.1g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入甲醇50ml，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1~2 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每1g含芦丁（C₂₇H₃₀O₁₆）、山柰酚-3-O-芸香糖苷（C₂₇H₃₀O₁₅）、水仙苷（C₂₈H₃₂O₁₆）、槲皮素（C₁₅H₁₀O₇）总量应为170.0mg~350.0mg。

【规格】 每1克配方颗粒相当于饮片2.5克。

【贮藏】 密封。