

新疆维吾尔自治区药品监督管理局

中药配方颗粒标准

新 PF01342023

炒蔓荆子（单叶蔓荆）配方颗粒（试行）

ChaoManJingzi (danyemanjing) Peifangkeli

【来源】本品为马鞭草科植物单叶蔓荆 *Vitex trifolia* L. var. *simplicifolia* Cham. 的干燥成熟果实经炮制并按标准汤剂的主要质量指标加工制成的颗粒。

【制法】取炒蔓荆子饮片 6200g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成相对密度为 1.05~1.08（60℃）的清膏（干浸膏出膏率为 9%~13%），加辅料适量，干燥，再加辅料适量，混匀，制粒，制成 1000g，即得。

【性状】本品为浅棕褐色至深褐色颗粒；气微，味苦。

【鉴别】取本品粉末 1.0g，研细，加 70%乙醇 15ml，超声处理 30 分钟。滤过，滤液蒸干，残渣加 70%乙醇 2ml 使溶解，作为供试品溶液；另取蔓荆子对照药材 2g，同法制成对照药材溶液。再取蔓荆子黄素对照品，加甲醇制成每 1ml 含 0.4mg 的对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述供试品溶液 1~2ul、对照品溶液、对照药材溶液各 4ul 分别点于同一硅胶 GF₂₅₄ 上，以环己烷-乙酸乙酯-甲醇-甲酸（8：5：0.3：0.1）为展开剂，预饱和 30 分钟，展开，取出，晾干，在紫外光 254nm 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。

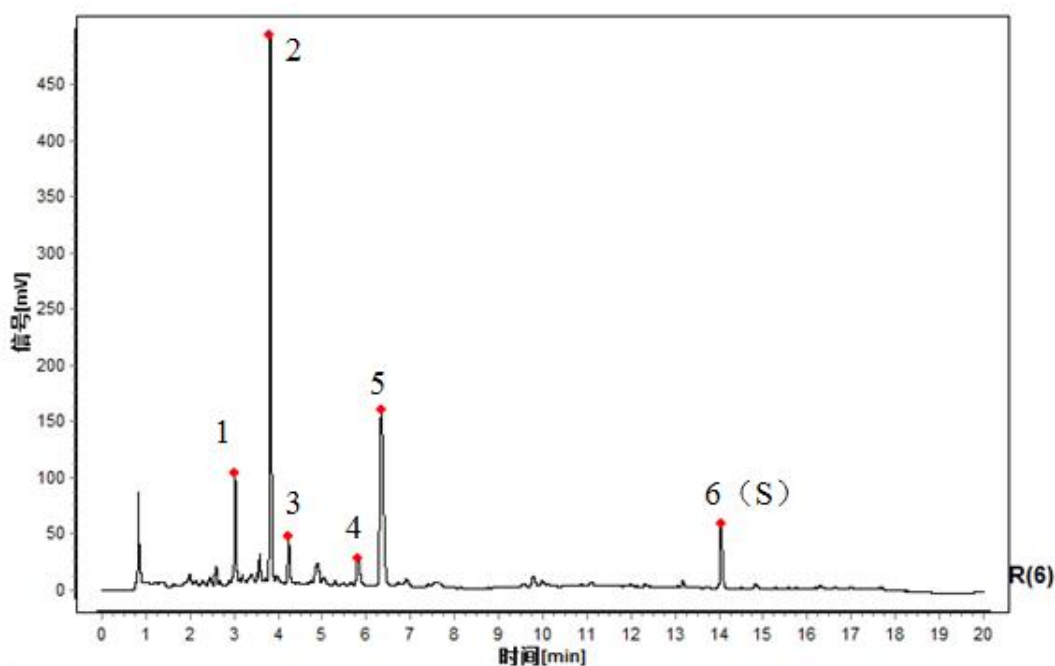
色谱条件与系统适用性试验 同【含量测定】项。

参照溶液的制备 取蔓荆子对照药材约 2.0g，置具塞锥形瓶中，精密加入甲醇 20ml，密塞，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）40 分钟，取出，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。

测定法 分别精密吸取对照品参照物溶液、对照药材参照物溶液及供试品溶液各 1 μ l，注入超高效液相色谱仪，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峰中的 6 个特征峰保留时间相对应，以蔓荆子黄素参照物峰相应的峰为 S 峰，计算各特征峰与 S 峰的相对保留时间，其相对保留时间应在规定值的 \pm 10%范围之内，规定值为：0.22（峰 1）、0.27（峰 2）、0.30（峰 3）、0.41（峰 4）、0.45（峰 5）。



对照特征图谱

峰 1：原儿茶酸；峰 2：对羟基苯甲酸；峰 3：香草酸；峰 4：异荭草素；
峰 5：穗花牡荆苷；峰 6（S）：蔓荆子黄素

色谱柱：ACQUITY UPLC® BEH C18, 2.1 \times 100mm, 1.7 μ m

【检查】其他 应符合颗粒剂项下有关的各项规定（通则 0104）。

【浸出物】照醇溶性浸出物测定法（通则 2201）项下的热浸法测定，用乙醇作溶剂，不得少于 13.0%。

【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 十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以 0.2%磷酸为流动相 A，以甲醇为流动相 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 30 $^{\circ}$ C；检测波长为 258nm。理论板数按蔓荆子黄素峰计算应均不低于 10000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~2	95~70	5~30
2~7	70~66	30~34
7~15	66~20	34~80

对照品溶液的制备 取蔓荆子黄素对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 15ug 溶液，即得。

供试品溶液的制备 取本品适量，约 0.2g，研细，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入甲醇 20ml，称定重量，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）40 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 μ l，注入超高压液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含蔓荆子黄素（C₁₉H₁₈O₈）应为 0.8mg~2.8mg。

【规格】 每 1 克配方颗粒相当于饮片 6.2g。

【贮藏】 密封。