

新疆维吾尔自治区药品监督管理局
中药配方颗粒标准

新 PF01262023

焦谷芽配方颗粒（试行）

Jiaoguya Peifangkeli

【来源】 本品为禾本科植物粟 *Setaria italica(L.)Beauv.* 的成熟果实经发芽干燥的炮制加工品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】 取焦谷芽饮片 5900g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 10~16.9%），干燥（或干燥，粉碎），加入辅料适量，混匀，制粒，制成 1000g，即得。

【性状】 本品为土黄色至黄褐色颗粒；具焦香气，味微甘。

【鉴别】 取本品 1g，研细，加无水乙醇 10ml，超声处理 40 分钟，滤过，滤液加 50%氢氧化钾溶液 1.5ml，加热回流 15 分钟，置冰浴中冷却 5 分钟，用石油醚（30~60℃）振摇提取 3 次，每次 10ml，合并石油醚液，挥干，残渣加乙酸乙酯 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取谷芽对照药材 1g，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 30 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（30~60℃）-乙酸乙酯（4:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以香草醛硫酸试液，在 105℃加热至斑点显色清晰，日光下检视，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。

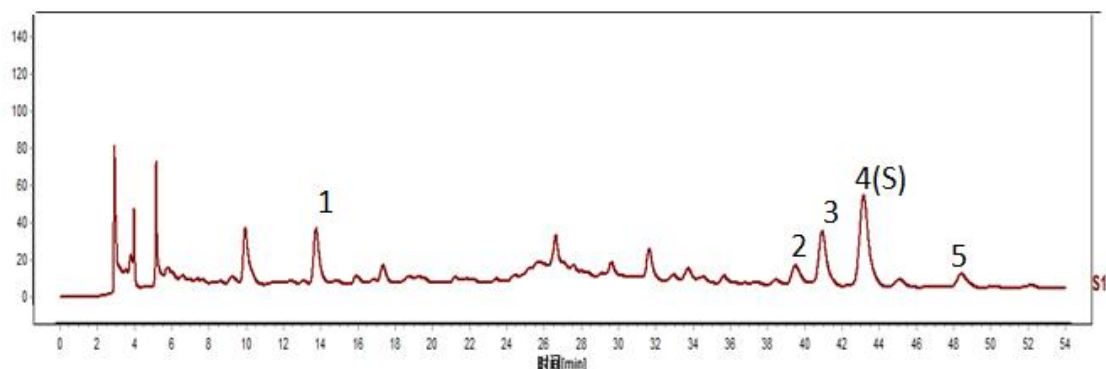
色谱条件与系统适用性试验 同【含量测定】项

参照物溶液的制备 取 4-香豆酸对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 20 μ g 的溶液；另取 5-羟甲基糠醛对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 10 μ g 的溶液，作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 同【含量测定】项下供试品溶液

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 10 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现 5 个特征峰，其中峰 1 应与相应对照品参照物峰的保留时间相一致，与 4-香豆酸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%之内。规定值为：0.32（峰 1）、0.91（峰 2）、0.95（峰 3）、1.12（峰 5）。



对照特征图谱

峰 1：5-羟甲基糠醛 峰 4：4-香豆酸

色谱柱：Wondasil C18（4.6*250mm，5 μ 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】 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，应不得少于 5.0%。

【含量测定】4-香豆酸 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 250mm，内径为 4.6mm，粒径为 5 μ m）色谱柱；以乙腈为流动相 A，0.5%乙酸为流动相 B，按下表进行梯度洗脱；流速为每分钟 0.8ml；柱温为 30 $^{\circ}$ C；检测波长为 310nm。理论板数按 4-香豆酸峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A(%)	流动相 B (%)
0~15	5→10	95→90
15~17	10→14	90→86
17~50	14→20	86→80
50~60	20→22	80→78

对照品溶液的制备 取 4-香豆酸对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 20 μ g 的溶液，作为对照品溶液。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取本品粉末 1.0g，精密称定，加 50% 甲醇 50ml，称定重量，超声（频率 250W，功率 40kHz）处理 30 分钟，取出，放冷，滤过，滤液浓缩至 5ml，转移至 10ml 容量瓶中，用 50% 甲醇稀释至刻度，摇匀，滤过，即得。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 10 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含 4-香豆酸（ $C_9H_8O_3$ ）应为 0.050mg~0.20mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 5.9g

【贮藏】 密封。