

# 新疆维吾尔自治区药品监督管理局

## 中药配方颗粒标准

新 PF01292023

### 槲寄生配方颗粒（试行）

#### Hujisheng Peifangkeli

**【来源】**本品为桑寄生科植物槲寄生 *Viscum coloratum* (Komar.) Nakai 的干燥带叶茎枝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】**取槲寄生饮片 4000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率 18%-25%)，加入辅料适量，干燥，再加入辅料适量，混匀，制粒，制成 1000g，即得。

**【性状】**本品为浅棕黄至棕色颗粒；气微，味微苦。

**【鉴别】**取本品 1g，研细，加水 25ml，超声 30 分钟，离心，上清液用乙酸乙酯提取 2 次，每次 25ml，合并乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取槲寄生对照药材 1g，加水 30ml，煮沸 30 分钟，滤过，滤液离心，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，吸取供试品溶液和对照药材溶液 10 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-冰醋酸（12:5.5:0.5）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，80 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。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** 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂（柱长为 150mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.7 $\mu$ m）；以甲醇为流动相 A，0.1%磷酸为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；检测波长为 250nm，柱温 35 $^{\circ}$ C，流速每分钟 0.3ml。理论板数按紫丁香苷峰计算应不低于 10000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~7	5→9	95→91
7~17	9→14	91→86
17~28	14→23	86→77
28~31	23→32	77→68
31~37	32→100	68→0
37~40	100→5	0→95

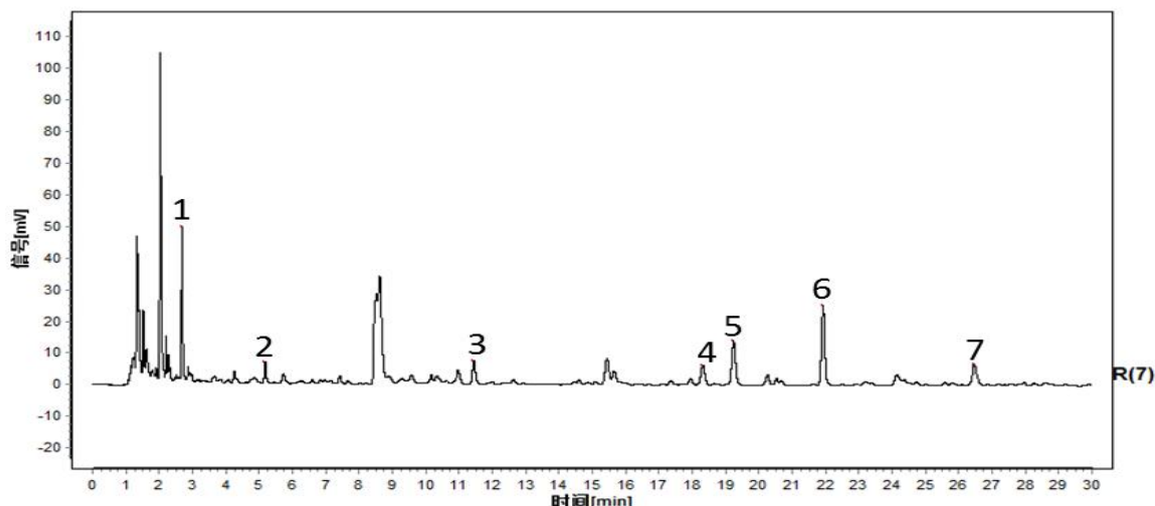
**参照物溶液的制备** 取榭寄生对照药材 0.7g，置具塞锥形瓶中，加水 15ml，加热回流 30 分钟，放冷，滤过，滤液作为对照药材参照物溶液；另取【含量测定】项下对照品溶液作为对照品参照物溶液

**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 7 个特征峰，应与对照药材参照物色谱中的 7 个特征峰保留时间相对应，与紫丁香苷对照品参照峰相对应的峰标记为 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：0.14（峰 1）、0.27（峰 2）、0.60（峰 3）、0.95（峰 4）、1.14（峰 6）、1.38（峰 7）。

(S)



对照特征图谱

峰 2:胸苷; 峰 4:新绿原酸; 峰 5 (S): 紫丁香苷

参考色谱柱: ACQUITY UPLC®BEH C18, 2.1mm ×150mm, 1.7μm

**【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,应不得低于 29.0%。

**【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 1.8μm);以甲醇为流动相 A,0.1%磷酸为流动相 B,按下表中的规定进行梯度洗脱;检测波长为 264nm,柱温 30℃,流速 0.3ml/min。理论板数按紫丁香苷峰计算应不低于 10000。

时间(分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~15	17	83
15~17	17→100	83→0
17~21	100→17	0→83

**对照品溶液的制备** 取紫丁香苷适量,精密称定,加水制成每 1ml 含紫丁香苷 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,精密加水 15ml,密塞,称定重量,超声处理(功率 250W,频率 40kHz)30 分钟,取出,放冷,再称定重量,用水补足减失的重量,摇匀,滤过,取续滤液,即得。

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

本品每 1g 含紫丁香苷 (C<sub>17</sub>H<sub>24</sub>O<sub>9</sub>) 应为 0.7mg/g~2.5mg/g。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 4.0g。

**【贮藏】** 密封。