

侧柏炭配方颗粒

Cebaitan Peifangkeli

【来源】本品为柏科植物侧柏 *Platycladus orientalis*(L.) Franco 的干燥枝梢和叶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】取侧柏炭饮片 5000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（出膏率为 12~20%），干燥（或干燥，粉碎），加入辅料适量，混匀，制粒，制成 1000g，即得。

【性状】本品为黄色至黄褐色的颗粒；气香，味微苦涩。

【鉴别】取本品 0.2g，研细，加甲醇 20ml，超声处理 1 小时，放冷，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取槲皮素对照品，加甲醇制成每 1ml 含 0.3mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（中国药典 通则 0502）试验。吸取供试品溶液 5 μ l、对照品溶液 3 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲酸（5:2:1）的上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1%三氯化铝乙醇溶液，105℃加热 3 分钟，置紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中，在与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 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；以乙腈为流动相 A，0.05%磷酸溶液为流动相 B，按下表梯度洗脱；柱温为 35℃；检测波长为 254nm。理论板数按槲皮素峰计算应不低于 3000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0	5	95
12	10.6	89.4
30	15	85
65	25.5	74.5
74	31	69
85	44.6	55.4
100	100	0
101	5	95
105	5	95

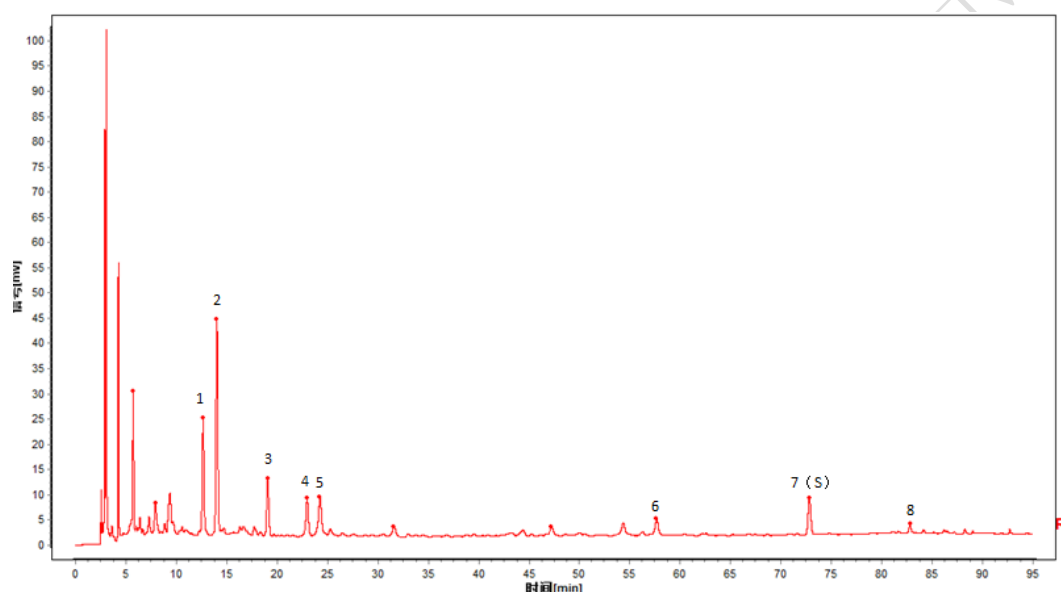
参照物溶液的制备 取槲皮素对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 20 μ g 的溶液，即得。

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,精密加入甲醇 25ml, 密塞, 称定重量, 超声处理(功率 250W, 频率 53kHz) 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 分别精密吸取参照物溶液和供试品溶液各 10 μ l, 注入液相色谱仪。测定, 即得。

供试品色谱图中应呈现 8 个特征峰, 峰 7 应与对照品参照物峰的保留时间相对应。峰 1、峰 2、峰 3、峰 4、峰 5、峰 6、峰 8 与峰 S (峰 7) 的相对保留时间依次约为: 0.17、0.19、0.26、0.32、0.33、0.79、1.14。



对照特征图谱

峰 6: 杨梅素 峰 7 (S): 槲皮素

色谱柱: Intersustain C18 (250mm \times 4.6mm, 5 μ m)

【检查】应符合颗粒剂项下有关的各项规定(中国药典 通则 0104)。

【浸出物】照醇溶性浸出物测定法(中国药典 通则 2201)项下的热浸法测定, 以乙醇作溶剂, 不得少于 31.0%。

【含量测定】照高效液相色谱法(中国药典 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; 以乙腈为流动相 A, 以 0.05% 磷酸溶液为流动相 B, 按下表梯度洗脱; 柱温为 25 $^{\circ}$ C; 检测波长为 254nm。理论板数按槲皮素峰计算应不低于 3000。

时间(分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0	30	70
18	37	63
23	80	20

江苏省中药配方颗粒质量标准公示稿

24	30	70
27	30	70

对照品溶液的制备 同【特征图谱】项。

供试品溶液的制备 同【特征图谱】项。

测定法 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各 10μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含槲皮素（C₁₅H₁₀O₇）应为 0.11~0.83mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 5g

【贮藏】 密封。