

# 江苏省药品监督管理局

## 中药配方颗粒标准

JS-YBZ-2023345

### 地耳草配方颗粒

#### Di'ercao Peifangkeli

【来源】本品为藤黄科植物地耳草 *Hypericum japonicum* Thunb. 的干燥全草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】取地耳草饮片 6500g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（出膏率为 8~15%），加入辅料适量，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】本品为浅棕黄色至黄棕色的颗粒；气微，味涩、微苦。

【鉴别】取本品适量，研细，取 0.1g，加甲醇 10ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 2ml，作为供试品溶液。另取地耳草对照药材 1g，加水 20ml，加热回流 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 10ml，同法制成对照药材溶液。再取槲皮苷对照品、异槲皮苷对照品，加甲醇制成每 1ml 各含 0.5mg 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，吸取上述三种溶液各 2 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲酸-水（15：1：1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以三氯化铝试液，于 105℃ 加热至干，取出，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 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 0.1% 磷酸溶液为流动相 B，按下表梯度洗脱；流速为 0.8ml/min；柱温为 30℃；检测波长 270nm。理论板数按槲皮苷峰计应不低于 5000。

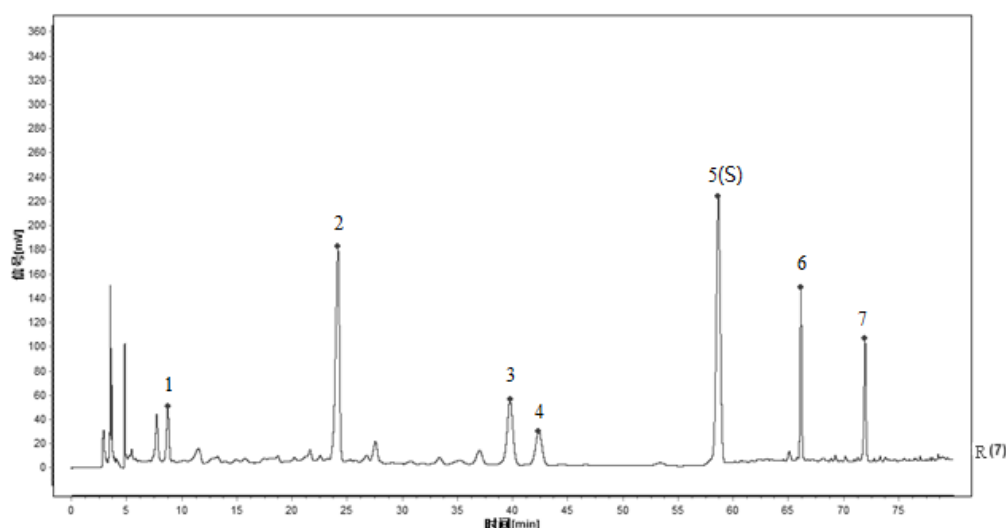
时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0	13	87
10	13	87
16	17	83
50	17	83
68	35	65
75	51	49

**参照物溶液的制备** 取地耳草对照药材1g，加水100ml，加热回流30分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇20ml，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。另取槲皮苷、异槲皮苷对照品适量，精密称定，加80%甲醇制成每1ml各含40μg的混合溶液，作为对照品参照物溶液。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取 0.1g，加甲醇 20ml，加热回流 30 分钟，放冷，滤过，取续滤液，即得。

**测定法** 精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 20μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱图中应呈现与对照药材参照物色谱图中 7 个保留时间相对应的特征峰，峰 3、峰 5 应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。峰 1~2、峰 4、峰 6~7 与 S 峰（峰 5）的相对保留时间依次约为：0.15、0.41、0.72、1.13、1.23。



对照特征图谱

峰 3：异槲皮苷 峰 5(S)：槲皮苷

参考色谱柱：CAPCELL PAK C18-AQ (250mm×4.6 mm, 5μm)

**【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】** 取本品适量，研细，取约 2g，精密称定，精密加入乙醇 100ml，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，不得少于 26.0%。

**【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；以甲醇-四氢呋喃（2：1）的混合液-0.2%甲酸溶液（26：74）为流动相；柱温为 30℃；

检测波长为 254nm。理论板数按槲皮苷峰计应不低于 4500。

**对照品溶液的制备** 同【特征图谱】项下的对照品参照物溶液。

**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 50% 甲醇 20ml，称定重量，加热回流 30 分钟，放冷，再称定重量，用 50% 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 10 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含异槲皮苷 ( $C_{21}H_{20}O_{12}$ ) 应为 3.0~14.0mg；含槲皮苷 ( $C_{21}H_{20}O_{11}$ ) 应为 8.0~27.0mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 6.5g

**【贮藏】** 密封。