

# 江苏省药品监督管理局

## 中药配方颗粒标准

JS-YBZ-20223357

### 南鹤虱配方颗粒

#### Nanheshi Peifangkeli

**【来源】** 本品为伞形科植物野胡萝卜 *Daucus carota* L. 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配方颗粒。

**【制法】** 取南鹤虱饮片 6200g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（出膏率为 13~16%），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】** 本品为浅黄色至棕黄色颗粒；气微，味微辛、苦。

**【鉴别】** 取本品 1g，研细，加乙醚 20ml，浸渍过夜，滤过，滤液挥干，残渣加乙醚 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取南鹤虱对照药材 1g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（中国药典 通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 3 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲酸（8:1:1）为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点；再喷以 5% 香草醛硫酸溶液，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 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（内径为 2.1mm，粒径为 1.6 $\mu$ m）；以乙腈为流动相 A，以 0.1% 甲酸溶液为流动相 B，按下表梯度洗脱；柱温为 35 $^{\circ}$ C；检测波长为 347nm。理论板数按木犀草素-7-O- $\beta$ -D-葡萄糖醛酸苷峰计应不低于 10000。

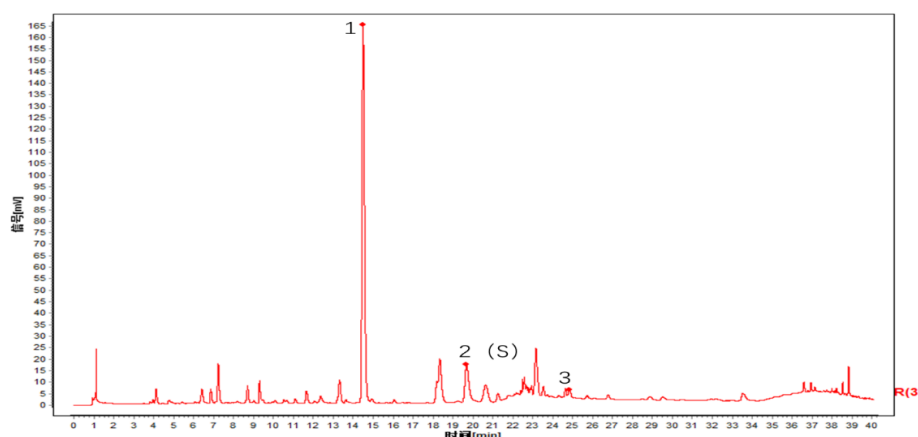
时间（分钟）	流速（ml/min）	流动相 A(%)	流动相 B(%)
0	0.3	5	95
6	0.3	12	88
18	0.3	16	85
19	0.2	23	77
32	0.2	26	74
34	0.3	33	67
40	0.3	65	35

**参照物溶液的制备** 取南鹤虱对照药材 0.5g，加水 30ml，煮沸 30 分钟，滤过，取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取木犀草素-7-O- $\beta$ -D-葡萄糖醛酸苷对照品适量，精密称定，加 50%乙醇制成每 1ml 含 25 $\mu$ g 的溶液，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，取约 0.5g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 50%乙醇 25ml，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 50%乙醇补足减失的重量，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。

供试品色谱图中应呈现与对照药材参照物色谱图中 3 个保留时间相对应的特征峰，峰 2 与相应对照品参照物峰的保留时间相对应。，峰 1、峰 3 与 S 峰（峰 2）的相对保留时间依次约为：0.75、1.25。



对照特征图谱

峰 2 (S)：木犀草素-7-O- $\beta$ -D-葡萄糖醛酸苷

色谱柱：CORTECS UPLC Shield RP18 (150mm $\times$ 2.1mm, 1.6 $\mu$ 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 2020 年版通则 2201）项下的热浸法测定，用乙醇作溶剂，不得少于 22.0%。

**【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 同【特征图谱】项。

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 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 1 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测

定，即得。

本品每 1g 含木犀草素-7-O- $\beta$ -D-葡萄糖醛酸苷( $C_{21}H_{18}O_{12}$ )应为 0.2~1.2mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 6.2g

**【贮藏】** 密封。