

炒川芎配方颗粒

Chaochuanxiong Peifangkeli

【来源】本品为伞形科植物川芎*Ligusticum chuanxiong* Hort.的干燥根茎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】取炒川芎饮片3000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为17 % ~ 31%），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】本品为淡黄色至黄棕色的颗粒；气微香，味微苦、辛。

【鉴别】取本品0.5g，研细，加水25ml，加热回流30分钟，放冷，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇1ml使溶解，作为供试品溶液。另取川芎对照药材1g，同法制成对照药材溶液。再取阿魏酸对照品，加甲醇制成每1ml含1mg溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（中国药典2020年版通则0502）试验，吸取上述三种溶液各4 ~ 10μl，分别点于同一硅胶G薄层板上，以环己烷-二氯甲烷-冰醋酸（8 : 8 : 1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以10%硫酸乙醇溶液，在105℃加热至斑点显色清晰，在紫外光（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；以乙腈为流动相A，以0.1%磷酸溶液为流动相B，按下表中的规定进行梯度洗脱；流速为每分钟1.0ml；检测波长为300nm。理论板数按阿魏酸峰计算应不低于4000。

时间（min）	流动相A（%）	流动相B（%）
0 ~ 5	8	92
5 ~ 25	8→20	92→80
25 ~ 45	20→40	80→60

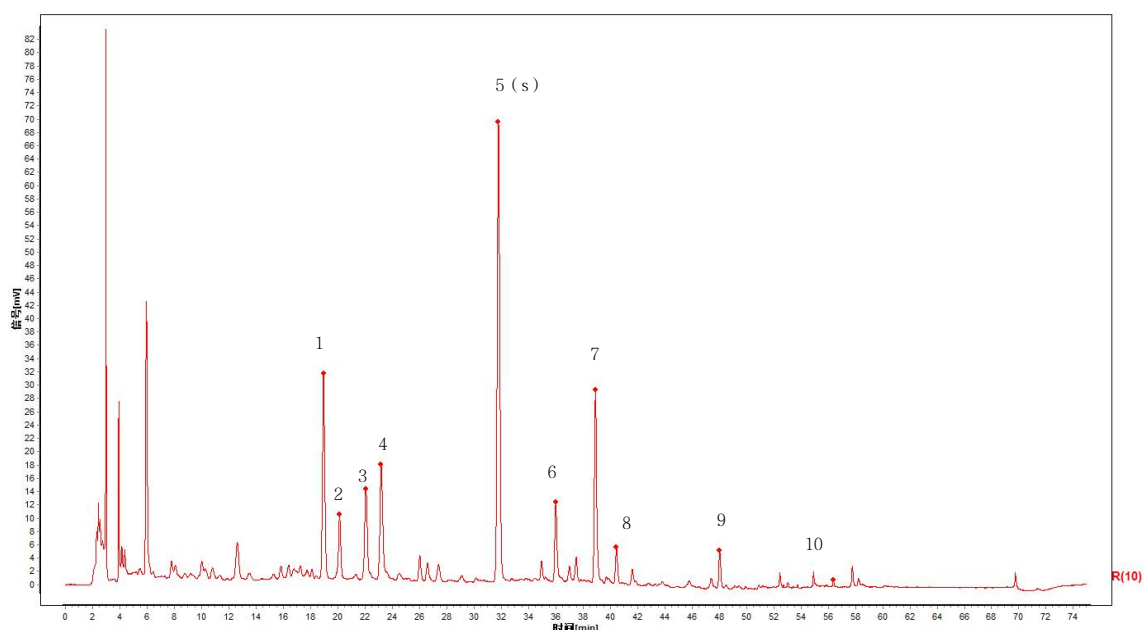
45 ~ 50	40→80	60→20
50 ~ 65	80	20
65 ~ 65.1	80→8	20→92
65.1→75	8	92

参照物溶液的制备 取川芎对照药材1g，置具塞锥形瓶中，加水50ml，加热回流30分钟，放冷，摇匀，滤过，作为对照药材参照物溶液。另取阿魏酸对照品适量，精密称定，加70%甲醇制成每1ml含20μg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。

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

供试品色谱中应呈现10个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的10个特征峰保留时间相对应，其中1个峰应分别与相应对照品参照物峰的保留时间相对应，以阿魏酸参照物峰相对应的峰为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±10%范围之内。规定值为：0.576（峰1）、0.626（峰2）、0.678（峰3）、0.731（峰4）、1.134（峰6）、1.256（峰7）、1.306（峰8）、1.528（峰9）、1.776（峰10）。



对照特征图谱

峰1: 绿原酸 峰2: 隐绿原酸 峰3: 咖啡酸 峰5 (S): 阿魏酸

峰7: 洋川芎内酯I 峰10: 洋川芎内酯A

参考色谱柱: Luna C18, 250mm×4.6mm, 5μm

【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，不得少于15.0%。

【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；以乙腈-0.1%磷酸溶液（15 :85）为流动相；流速为每分钟1.0ml；检测波长为321nm。理论板数按阿魏酸峰计算应不低于5000。

对照品溶液的制备 取阿魏酸对照品适量，精密称定，加70%甲醇制成每1ml含0.1mg的溶液，即得。

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70%甲醇50ml，密塞，称定重量，超声处理30分钟，放冷，再

称定重量，用70%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10μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每1g含阿魏酸（ $C_{10}H_{10}O_4$ ）应为1.5mg ~ 4.5mg。

【规格】 每1g配方颗粒相当于饮片3g

【贮藏】 密封。