

海南省药品监督管理局中药配方颗粒质量标准征求意见稿

葫芦茶配方颗粒

Hulucha Peifangkeli

【来源】 本品为豆科植物葫芦茶*Tadehagi triquetrum*(L.)Ohashi的干燥全株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。

【生产用饮片的炮制】 应按照《海南省中药材标准》（第一册）“葫芦茶”项下规定的方法炮制。

【制法】 取葫芦茶饮片6500g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为7.0%~14.5%），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】 本品为浅红棕色至棕色的颗粒；气微，味淡。

【鉴别】 取本品适量，研细，取0.5g，加甲醇30ml，超声处理30分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇2ml使溶解，作为供试品溶液。另取葫芦茶对照药材5g，加水100ml，煎煮30分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇30ml，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，吸取上述两种溶液各8μl，分别点于同一硅胶GF254薄层板上，以甲苯-甲酸乙酯-甲酸（5：6：0.1）为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光灯（254nm）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1.7μm）；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0.3ml；柱温为30℃；检测波长为310nm。理论板数按对羟基肉桂酸计算应不低于10000。

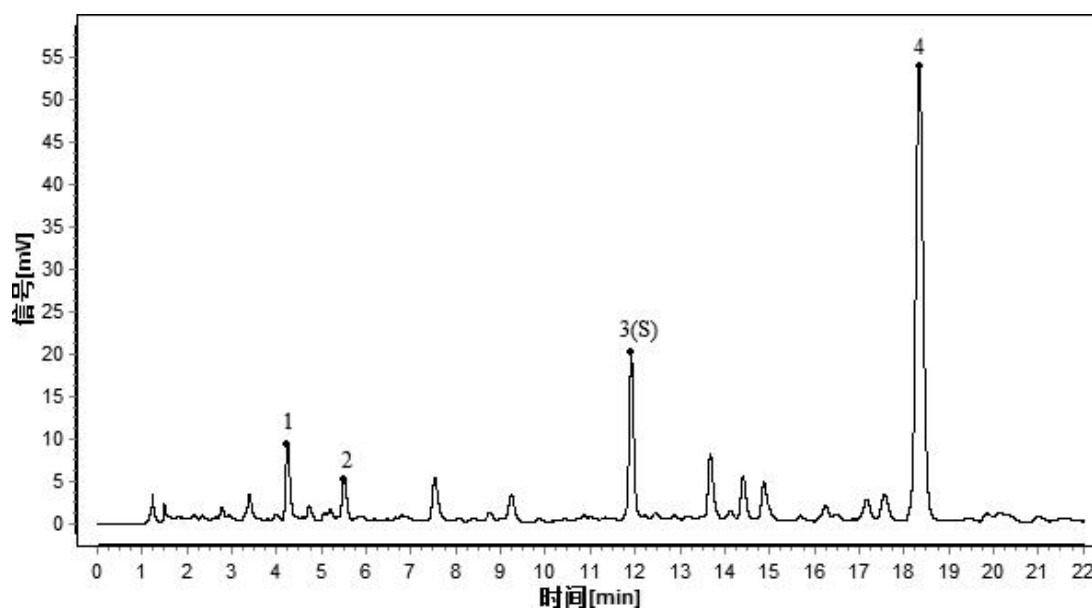
时间（分钟）	流动相A（%）	流动相B（%）
0~8	8→10	92→90
8~10	10→14	90→86
10~25	14→15	86→85
25~30	15→40	85→60
30~35	40→90	60→10

参照物溶液的制备 取葫芦茶对照药材0.5g，加70%甲醇25ml，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[含量测定]项下的对照品溶液，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0.2g，加70%甲醇25ml，超声处理（功率300W，频率40kHz）30分钟，放冷，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。

供试品色谱中应呈现4个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的4个特征峰保留时间相对应，其中峰3应与对照品参照物峰保留时间相对应。与对羟基肉桂酸参照物峰相对应的峰为S峰，计算其余特征峰与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：0.36（峰1）、0.46（峰2）、1.56（峰4）。



对照特征图谱

峰3（S）：对羟基肉桂酸

参考色谱柱：BEH C18，150mm $\times$ 2.1mm，1.7 $\mu$ m

**【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】** 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2020年版通则2201）项下的热浸法测定，不得少于14.0%。

**【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100mm，内径2.1mm，粒径1.8 $\mu$ m）；以乙腈-0.2%磷酸溶液（11：89）为流动相；流速为每分钟0.25ml；柱温为25 $^{\circ}$ C；检测波长为310nm。理论板数按对羟基肉桂酸峰计算应不低于6000。

**对照品溶液的制备** 取对羟基肉桂酸对照品适量，精密称定，加甲醇制成每1ml含10 $\mu$ 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，称定重量，超声处理（功率300W，频率40kHz）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** 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各1μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每1g含对羟基肉桂酸（ $C_9H_8O_3$ ）应为0.3mg~2.0mg。

**【规格】** 每1g配方颗粒相当于饮片6.5g。

**【贮藏】** 密封。