

蒲葵子配方颗粒（公示稿）

Pukuizi Peifangkeli

【来源】 本品为棕榈科植物蒲葵 *Livistona chinensis* R. Br. 的干燥成熟果实经炮制加工品并按标准汤剂的主要质量指标加工制成的配方颗粒。

【制法】 取蒲葵子饮片 12500g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 4.0%~8.0%），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】 本品为浅红色至浅棕红色的颗粒；气微，味涩。

【鉴别】 取本品 0.5g，研细，加水 15ml 使溶解，用乙酸乙酯振摇提取 2 次，每次 15ml，合并乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取蒲葵子对照药材 2g，加水 80ml，煮沸 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 15ml，用乙酸乙酯振摇提取 2 次，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（《中国药典》2025 年版通则 0502）试验，吸取供试品溶液 6 μ l、对照药材溶液 12 μ l，分别点于同一硅胶 GF₂₅₄ 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-冰醋酸（5：2：1）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，显相同颜色的主斑点。

【特征图谱】 照高效液相色谱法（《中国药典》2025 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 100mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.8 μ m）；以乙腈为流动相 A，0.1%磷酸溶液为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；柱温为 40℃；流速为每分钟 0.35ml；检测波长为 263nm。理论板数按原儿茶酸峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A(%)	流动相 B(%)
0~5	3→4	97→96
5~7	4→6	96→94
7~15	6→11	94→89
15~17	11→95	89→5
17~22	95	5

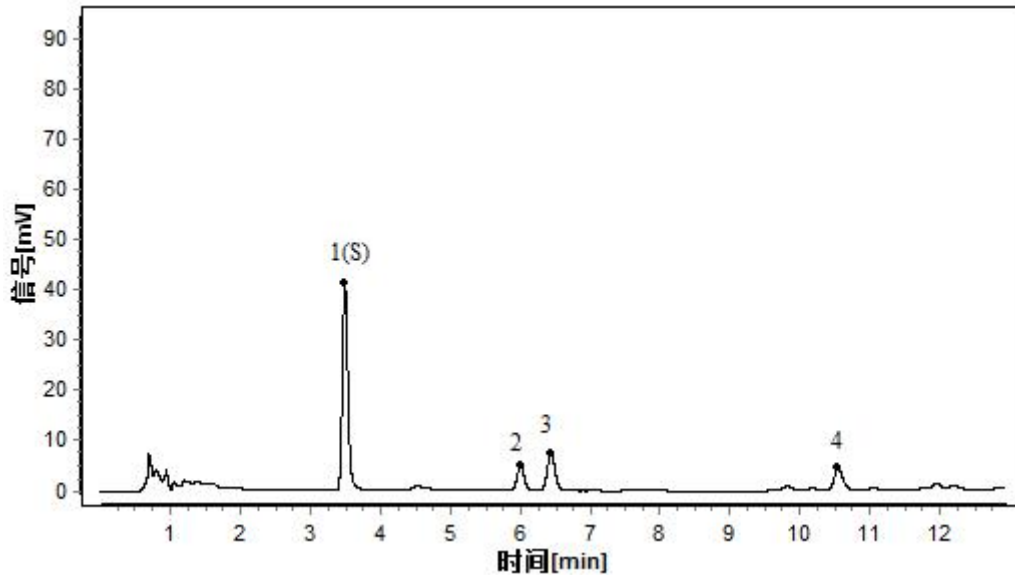
参照物溶液的制备 取蒲葵子对照药材 1.0g，置具塞锥形瓶中，加 70%甲醇 25ml，加热回流 60 分钟，取出，放冷，摇匀，滤过，取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取原儿茶酸、原儿茶醛对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 各含原儿茶酸、原儿茶醛 25 μ g、10 μ g 的溶液，作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 同[含量测定]项。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 1 μ 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

江西省中药配方颗粒标准

相对应，其中峰 1、峰 2 应分别与相应对照品参照物峰的保留时间相对应。与原儿茶酸参照物峰相对应的峰为 S 峰，计算峰 3 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：1.81（峰 3）。



峰 1(S)：原儿茶酸；峰 2：原儿茶醛

蒲葵子配方颗粒对照特征图谱

参考色谱柱：ZORBAX SB C18, 2.1mm×100mm, 1.8 μ m

【检查】 应符合颗粒剂项下有关的各项规定（《中国药典》2025 年版通则 0104）。

【浸出物】 照醇溶性浸出物测定法（《中国药典》2025 年版通则 2201）项下的热浸法测定，用乙醇作溶剂，不得少于 13.0%。

【含量测定】 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂（柱长为 100mm，内径为 2.1mm）；以甲醇-0.1%磷酸溶液（5：95）为流动相；柱温为 35℃；流速为每分钟 0.45ml；检测波长为 260nm。理论板数按原儿茶酸峰计算应不低于 5000。

对照品溶液的制备 取原儿茶酸对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 25 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，加 70% 甲醇 25ml，称定重量，超声处理（功率 300W，频率 45kHz）30 分钟，取出，放冷，再称定重量，用 70% 甲醇补足减失重量，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 1 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含原儿茶酸（C₇H₆O₄）应在 1.0mg~6.0mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 12.5g

【贮藏】 密封。

江西省中药配方颗粒标准

起草单位：广东一方制药有限公司

复核单位：辽宁省药品检验检测院

参与单位：江西一方天江药业有限公司