

炒黑芝麻配方颗粒

Chaoheizhima Peifangkeli

【来源】 本品为脂麻科植物脂麻*Sesamum indicum* L.的干燥成熟种子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】 取炒黑芝麻饮片10000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为5%~10%），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】 本品为浅灰色至灰褐色的颗粒；气微，味淡，有油香气。

【鉴别】 取本品0.5g，研细，加三氯甲烷10ml，浸渍2小时，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇1ml使溶解，作为供试品溶液。另取黑芝麻对照药材0.5g，同法制成对照药材溶液。再取芝麻素对照品、 β -谷甾醇对照品，加甲醇分别制成每1ml各含1mg的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（中国药典2025年版通则0502）试验，吸取供试品溶液和对照药材溶液各10 μ l、对照品溶液各5 μ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以环己烷-乙醚-乙酸乙酯（20：5.5：2.5）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，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，显相同颜色的荧光主斑点；在与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250mm，内径为4.6mm，粒径为5 μ m）；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；检测波长为210nm；流速为每分钟1.0ml；柱温为35℃。理论板数按芝麻素峰计算应不低于5000。

时间（分钟）	流动相A（%）	流动相B（%）
0~6	5	95
6~13	5→15	95→85
13~25	15→25	85→75

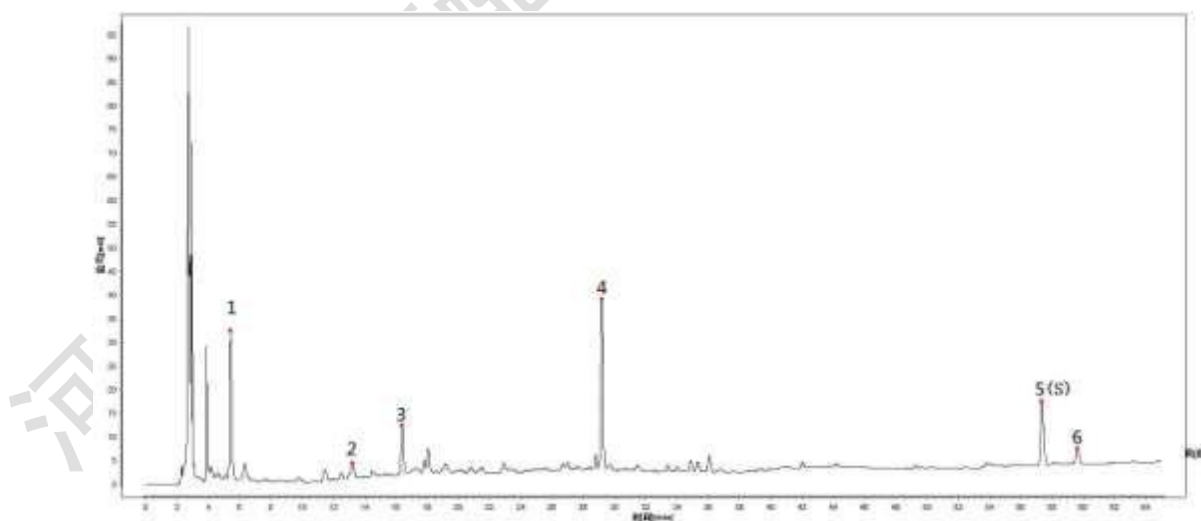
25~35	25→30	75→70
35~60	30→70	70→30
60~65	70	30

参照物溶液的制备 取黑芝麻对照药材1g，加水50ml，煮沸，保持微沸30分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加70%甲醇50ml，超声处理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〕项下对照品溶液，作为芝麻素对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取0.1g，加70%甲醇50ml，超声处理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10μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现6个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的6个特征峰保留时间相对应，其中峰5应与相应对照品参照物峰保留时间相对应。与芝麻素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：0.09（峰1）、0.23（峰2）、0.29（峰3）、0.51（峰4）、1.04（峰6）。



对照特征图谱

峰5（S）：芝麻素；峰6：芝麻林素

色谱柱：XSelect®HSS T3，250×4.6mm，5μm

【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

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12.0%。

【含量测定】 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；以甲醇-水（70：30）为流动相；检测波长为236nm。理论塔板数按芝麻素峰计算应不低于3000。

对照品溶液的制备 取芝麻素对照品适量，精密称定，加甲醇制成每1ml含25μg的溶液，即得。

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70%甲醇10ml，称定重量，超声处理（功率300W，频率40kHz）15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含芝麻素（ $C_{20}H_{18}O_6$ ）应为0.40mg～3.40mg。

【规格】 每1g配方颗粒相当于饮片10g

【贮藏】 密封。