

## 炒莱菔子配方颗粒

### Chaolaifuzi Peifangkeli

**【来源】** 本品为十字花科植物萝卜 *Raphanus sativus* 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】** 取炒莱菔子饮片 5000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率应为 11%~20%），加辅料适量，干燥（或干燥，粉碎），再加辅料适量，混匀，制粒，制成 1000g，即得。

**【性状】** 本品为黄白色至黄棕色颗粒；气特异，味淡、微苦辛。

**【鉴别】** 取本品适量，研细，取 0.2g，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。另取莱菔子对照药材 1g，加水 50ml，加热煮沸 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 20ml，同法制成对照药材溶液。再取芥子碱硫氰酸盐对照品，加甲醇制成每 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（中国药典 2015 年版通则 0502）试验，吸取上述三种溶液各 2 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲酸-水（10：2：3）的上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，在紫外光（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照药材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 2015 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 $\mu$ m）；以乙腈为流动相 A，以 0.1%磷酸溶液为流动相 B，按下表中规定的梯度进行洗脱；检测波长为 225nm。理论板数按芥子碱峰计算应不低于 5000。

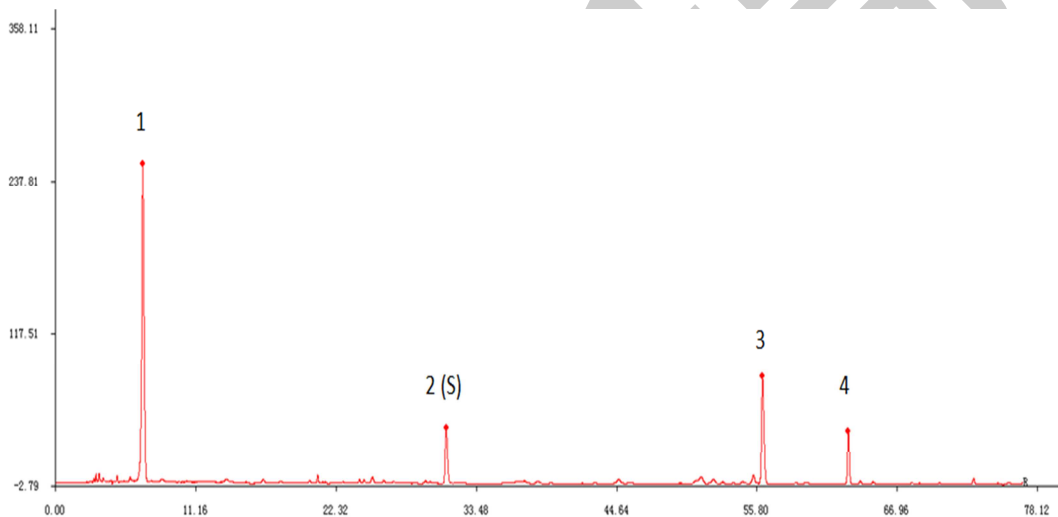
时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~10	2→3	98→97
10~17	3→10	97→90
17~20	10→12	90→88
20~45	12→15	88→85
45~70	15→30	85→70
70~75	30→55	70→45
75~77	55→2	45→98

**参照物溶液的制备** 取莱菔子对照药材 1g，置锥形瓶中，加水 25ml，加热回流 30 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〔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** 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 5 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱应呈现 4 个特征峰，并与对照药材参照物色谱中的 4 个特征峰保留时间相对应。与芥子碱硫氰酸盐参照物峰相应的峰为 S 峰，计算峰 3、峰 4 与 S 峰的相对保留时间，其相对保留时间应在规定值的 $\pm 10\%$ 以内。规定值为：1.81（峰 3）、2.03（峰 4）。



对照特征图谱

峰 2 (S): 芥子碱硫氰酸盐 峰 4: 3,6-二芥子酰基蔗糖

色谱柱 TC C18, 4.6mm $\times$ 250mm, 5 $\mu$ m

**【检查】 重金属及有害元素** 照铅、镉、砷、汞、铜测定法（中国药典 2015 年版通则 2321 电感耦合等离子体质谱法）测定，铅不得过 5mg/kg；镉不得过 0.3mg/kg；砷不得过 2mg/kg；汞不得过 0.2mg/kg；铜不得过 20mg/kg。

**有机氯农药残留限量** 照农药残留量测定法（中国药典 2015 年版通则 2341 有机氯类农药残留量测定-第一法）测定，含总六六六（ $\alpha$ -BHC、 $\beta$ -BHC、 $\gamma$ -BHC、 $\delta$ -BHC 之和）不得过 0.2mg/kg；总滴滴涕（ $pp'$ -DDE、 $pp'$ -DDD、 $op'$ -DDT、 $pp'$ -DDT 之和）不得过 0.2mg/kg；五氯硝基苯不得过 0.1mg/kg。

**黄曲霉毒素** 照黄曲霉毒素测定法（中国药典 2015 年版通则 2351）测定。

本品每 1000g 含黄曲霉毒素 B<sub>1</sub> 不得过 5 $\mu$ g, 黄曲霉毒素 G<sub>2</sub>、黄曲霉毒素 G<sub>1</sub>、黄曲霉毒素 B<sub>2</sub> 和黄曲霉毒素 B<sub>1</sub> 的总量不得过 10 $\mu$ g。

**其他** 应符合颗粒剂项下有关的各项规定 (中国药典 2015 年版通则 0104)。

**【浸出物】** 照醇溶性浸出物测定法 (中国药典 2015 年版通则 2201) 项下的热浸法测定, 用乙醇作溶剂, 不得少于 18.0%。

**【含量测定】** 照高效液相色谱法 (中国药典 2015 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 $\mu$ 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 326nm。理论板数按芥子碱峰计算应不低于 5000。

时间 (分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~28	11	89
28~30	11→45	89→55
30~35	45	55
35~37	45→11	55→89

**对照品溶液的制备** 取芥子碱硫氰酸盐对照品适量, 精密称定, 置棕色量瓶中, 加甲醇制成每 1 ml 含 40 $\mu$ 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 50%甲醇 50ml, 密塞, 称定重量, 超声处理 (功率 250W, 频率 50kHz)30 分钟, 放冷, 再称定重量, 用 50%甲醇补足缺失的重量, 摇匀, 滤过, 取续滤液, 置棕色瓶中, 即得。

**测定法** 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各 5 $\mu$ l, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

本品每 1g 含芥子碱以芥子碱硫氰酸盐(C<sub>16</sub>H<sub>24</sub>NO<sub>5</sub>·SCN)计应为 8.0 mg~20.0mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 5g。

**【贮藏】** 密封。