虎杖配方颗粒

Huzhang Peifangkeli

【来源】 本品为蓼科植物虎杖 *Polygonum cuspidatum* Sieb.et Zucc. 的干燥 根茎及根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】 取虎杖饮片 4500g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏(干浸膏 出膏率为 12%~22%), 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】 本品为棕色至棕褐色的颗粒;气微,味微苦、涩。

【鉴别】 取本品 0.5g,研细,加甲醇 10ml,超声处理 15 分钟,滤过,滤液蒸干,残渣加 2.5mol/L 硫酸溶液 5ml,加热 30 分钟,放冷,用三氯甲烷振摇提取 2 次,每次 5ml,合并三氯甲烷液,蒸干,残渣加甲醇 1ml 使溶解,作为供试品溶液。另取虎杖对照药材 1g,同法制成对照药材溶液。再取大黄素对照品、大黄素甲醚对照品,加甲醇制成每 1ml 各含 1mg 的溶液,作为对照品溶液。照薄层色谱法(中国药典 2015 年版 通则 0502)试验,吸取对照药材溶液与供试品溶液各 10μl,大黄素对照品溶液 1μl,大黄素甲醚对照品溶液 3μl,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以石油醚(30~60℃)-甲酸乙酯-甲酸(15:5:1)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,在与对照药材色谱和对照品色谱相应的位置上,显相同颜色的荧光斑点;置氨蒸气中熏后,在日光下检视,显相同的红色斑点。

【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 100mm,内径为 2.1mm,粒径为 1.7μm);以乙腈为流动相 A,以 0.2%甲酸溶液为流动相 B,按下表中的规定进行梯度洗脱;流速为每分钟 0.4ml;柱温为 40℃;检测波长为 290nm。理论板数按虎杖苷峰计算应不低于 3000。

时间 (分钟)	流动相 A(%)	流动相B(%)
0~7	12→20	88→80
7~10	20→28	80→72
10~12	28	72

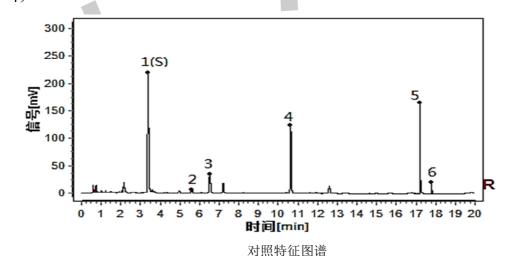
12~15	28→30	72→70
15~16	30→80	70→20
16~18	80	20
18.01~20	12	88

参照物溶液的制备 取虎杖对照药材 0.4g, 加水 40ml, 煮沸 30 分钟, 滤过, 取滤液蒸干, 残渣加甲醇 50ml, 超声处理 (功率 250W, 频率 40kHz) 30 分钟, 放冷, 摇匀, 滤过, 取续滤液, 作为对照药材参照物溶液。另取虎杖苷对照品、白藜芦醇对照品、大黄素对照品、大黄素甲醚和大黄素-8-O-β-D-葡萄糖苷对照品适量, 对照品适量, 精密称定, 加甲醇制成每 1ml 各含 50μg 的混合溶液, 作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 同〔含量测定〕虎杖苷项。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 1µl, 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 5 个峰应分别与相应对照品参照物峰的保留时间相对应。与虎杖苷参照物峰相对应的峰为 S 峰, 计算峰 2 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: 1.65 (峰 2); 计算峰 4 与 S 峰的相对峰面积, 其相对峰面积应在规定范围内, 规定范围为: 不低于 0.22 (峰 4)



峰 1 (S): 虎杖苷 峰 3: 白藜芦醇 峰 4: 大黄素-8-*O-β*-D-葡萄糖苷 峰 5: 大黄素 峰 6: 大黄素甲醚

色谱柱 Acuquity BEH C18, 2.1mm×100mm, 1.7μm

【检查】 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】 取本品研细,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 2015 年版 通则 2201)项下的热浸法测定,不得少于 30.0%。

【含量测定】大黄素 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50mm,内径为2.1mm,粒径为1.7 μ m),以甲醇-0.1%磷酸溶液(80:20)为流动相;流速为每分钟0.4 μ ml;柱温为30°C;检测波长为254 μ m。理论板数按大黄素峰计算应不低于2500。

对照品溶液的制备 取大黄素对照品适量,精密称定,加甲醇制成每1 ml 含 24μg 的溶液,即得。

供试品溶液的制备 取本品适量,研细,取约 0.15g,精密称定,精密加入三 氯甲烷 50ml 和 2.5mol/L 硫酸溶液 20ml,称定重量,置 80℃水浴中加热回流 2小时,冷却至室温,再称定重量,用三氯甲烷补足减失的重量,摇匀。分取三氯甲烷液,精密量取 5ml,蒸干,残渣加甲醇使溶解,转移至 10 ml 量瓶中,加甲醇稀释至刻度,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 含大黄素($C_{15}H_{10}O_5$)应为 $9.0mg\sim24.0mg$ 。

虎杖苷 避光操作。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50mm,内径为2.1mm,粒径为1.7μm);以乙腈为流动相 A,以0.2%甲酸溶液为流动相 B,按下表中的规定进行梯度洗脱;流速为每分钟0.4ml;柱温为40℃;检测波长为306nm。理论板数按虎杖苷峰计算应不低于2500。

时间(分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~3	12	88

3~5	12→75	88→25
5~8	75	25
8.01~10	12	88

对照品溶液的制备 取虎杖苷对照品适量,精密称定,加甲醇制成每1 ml 含 80μg 的溶液,即得。

供试品溶液的制备 取本品适量,研细,取约 0.15g,精密称定,置具塞锥形瓶中,精密加入甲醇 50ml,称定重量,超声处理(功率 250W,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 含虎杖苷 (C₂₀H₂₂O₈) 应为 21.0mg~61.0mg。

【注意】 孕妇慎用。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 4.5g。

【贮藏】 密封。

