

蜜款冬花配方颗粒

Mikuandonghua Peifangkeli

【来源】 本品为菊科植物款冬 *Tussilago farfara* L. 的干燥花蕾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】 取蜜款冬花饮片 1500g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 46%~65%），加辅料适量，干燥（或干燥、粉碎），加辅料适量，混匀，制粒，制成 1000g，即得。

【性状】 本品为浅黄色至黄棕色的颗粒；气微，味微甘。

【鉴别】 取本品 0.5g，研细，加 4mol/l 盐酸 5ml 及乙醚 30ml，加热回流 1.5 小时，分取乙醚液，蒸干，残渣加乙酸乙酯 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取款冬花对照药材 1g，加水 50ml，煮沸 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加 4mol/l 盐酸 5ml 及乙醚 30ml，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（中国药典 2015 年版通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 3 μ l，分别点于同一用硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲酸-水（15：10：4：1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5%三氯化铝乙醇溶液，热风吹干，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 1.7 μ m），以乙腈为流动相 A，以 0.1%磷酸为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；流速每分钟 0.5ml；柱温为 35 $^{\circ}$ C；检测波长为 220nm。理论板数按绿原酸峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~4	14→34	86→66
4.0~4.5	34→100	66→0
4.5~5.0	100→14	0→86

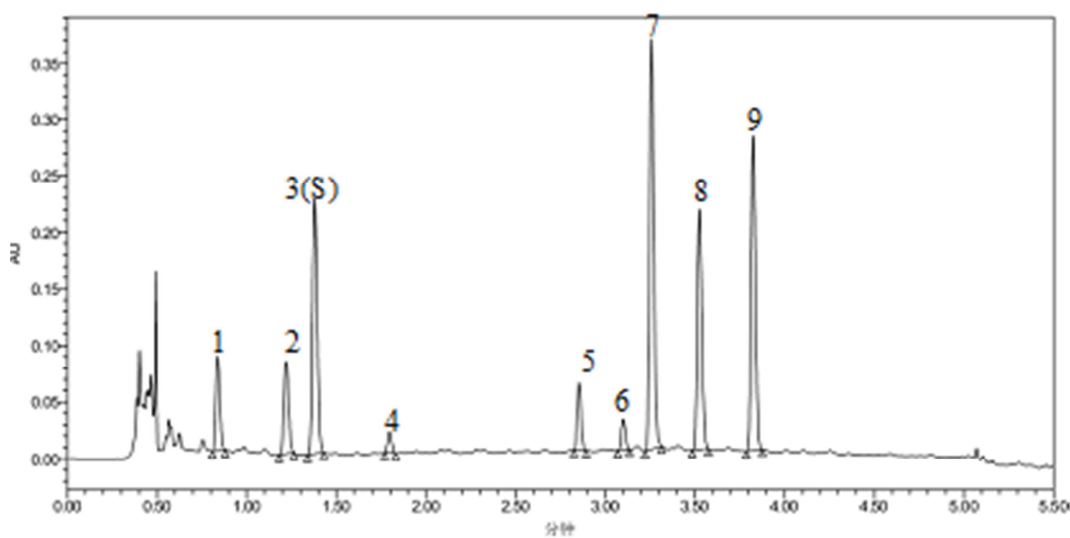
参照物溶液的制备 取款冬花对照药材 0.5g，加水 20ml，加热煮沸 30 分钟，滤过，残渣加水 15ml，加热煮沸 20 分钟，滤过，合并滤液，减压蒸干，加入稀乙醇 20ml，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，放冷，摇匀，滤过，

取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取〔含量测定〕项下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

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 9 个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的 9 个特征峰保留时间相对应，其中 2 个峰应分别与相应对照品参照物峰的保留时间相对应。与绿原酸对照品参照峰相应的峰为 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 $\pm 10\%$ 范围之内，规定值为：0.61（峰 1）、0.88（峰 2）、1.00（峰 3 S）、1.44（峰 4）、2.13（峰 5）、2.31（峰 6）、2.42（峰 7），2.60（峰 8），2.78（峰 9）；计算峰 7、峰 8、峰 9 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：0.75~2.36（峰 7）、0.53~1.53（峰 8）、0.66~1.93（峰 9）。



对照特征图谱

峰 3 (S)：绿原酸 峰 5：芦丁

色谱柱 BEH C18, 2.1mm \times 100mm, 1.7 μ 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。本品含铅不得过 5mg/kg；镉不得过 0.3mg/kg；砷不得过 2.0mg/kg；汞不得过 0.2mg/kg；铜不得过 20.0mg/kg。

有机氯农药残留量 照农药残留量测定法（中国药典 2015 年版通则 2341 有机氯农药残留量测定）测定。本品含六六六（ α -BHC、 β -BHC、 γ -BHC、 δ -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。

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 25.0%。

【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 同(特征图谱)项。

对照品溶液的制备 取绿原酸对照品、芦丁对照品适量,精密称定,加稀乙醇制成每 1ml 各含 40 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,精密加入稀乙醇 20ml,密塞,称定重量,超声处理(功率 250W,频率 40kHz) 30 分钟,取出,放冷,再称定重量,用稀乙醇补足减失的重量,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 1 μ l,注入液相色谱仪,测定,即得。

本品每 1g 含绿原酸($C_{16}H_{18}O_9$)应为 2.0mg~7.0mg,含芦丁($C_{27}H_{30}O_{16}$)应为 0.40mg~2.0mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 1.5g。

【贮藏】 密封。