

# 盐黄柏配方颗粒

## Yanhuangbo Peifangkeli

**【来源】** 本品为芸香科植物黄皮树 *Phellodendron chinense* Schneid. 的干燥树皮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】** 取盐黄柏饮片 4000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 15%~25%），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】** 本品为鲜黄色至深黄色的颗粒；气微，味苦。

**【鉴别】** 取本品 0.5g，研细，加 1% 醋酸甲醇溶液 20ml，于 60℃ 超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 5ml 使溶解，作为供试品溶液。另取黄柏对照药材 0.1g，同法制成对照药材溶液。再取盐酸小檗碱，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，吸取供试品溶液与对照药材溶液各 5μl、对照品溶液 2μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-甲醇-水（30：15：4）的下层溶液为展开剂，置氨蒸气饱和的展开缸内，展开，取出，晾干，喷以稀碘化铋钾试液。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 5μm）；以乙腈为流动相 A，以 0.4mol/L 的 NH<sub>4</sub>Cl 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 1.0ml；柱温为 30℃；检测波长为 210nm。理论板数按盐酸小檗碱峰计算应不低于 8000。

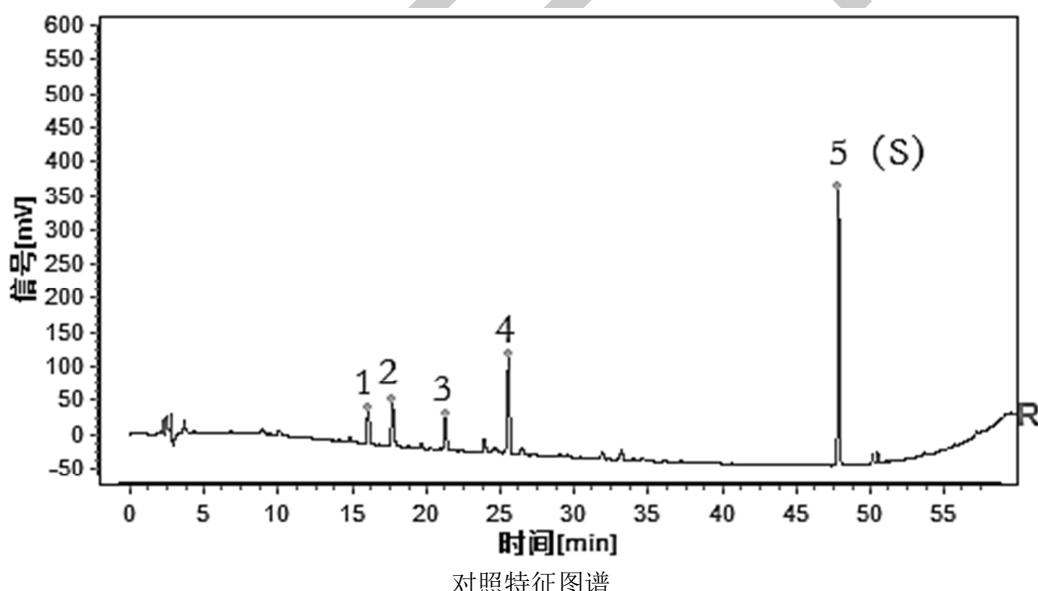
时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~5	5	95
5~40	5→25	95→75
40~45	25→35	75→65
45~50	35→55	65→45
50~60	55→90	45→10
60~65	90→5	10→5
65~80	5	95

**参照物溶液的制备** 取黃柏对照药材0.2g,置具塞锥形瓶中,加50%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。另取盐酸小檗碱对照品、盐酸黃柏碱对照品适量,精密称定,加甲醇制成每1ml各含0.1mg的混合溶液,作为对照品参照物溶液。

**供試品溶液的制備** 同(含量测定)小檗碱项下。

**測定法** 分別精密吸取參照物溶液與供試品溶液各5 $\mu$ l,注入液相色譜儀,測定,即得。

供試品色譜中應呈現5個特征峰,並應與對照藥材參照物色譜中的5個特征峰保留時間相對應,其中2個峰應分別與相應對照品參照物峰的保留時間相對應。與鹽酸小檗碱參照物峰相對應的峰為S峰,計算特征峰1、2、3與S峰的相對保留時間,其相對保留時間應在規定值的 $\pm 10\%$ 範圍之內,規定值為:0.34(峰1)、0.37(峰2)、0.45(峰3);計算峰1、2、3與S峰的相對峰面積,其相對峰面積應在規定範圍內,規定範圍為:不得低於0.040(峰1)、0.10~0.61(峰2)、不得低於0.040(峰3)。



峰2: 5-O-阿魏酰奎尼酸; 峰4: 黃柏碱; 峰5(S): 小檗碱

色譜柱 Symmetry C18, 4.6mm×250mm, 5 $\mu$ m

**【檢查】** 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 33.0%。

**【含量测定】小檗碱** 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；以乙腈-0.1% 磷酸溶液（50：50）（每 100ml 加十二烷基磺酸钠 0.1g）为流动相；流速为每分钟 1.0ml；柱温为 30℃；检测波长为 265nm。理论板数按盐酸小檗碱峰计算应不低于 4000。

对照品溶液的制备 取盐酸小檗碱对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 0.2mg 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 50% 甲醇 100ml，称定重量，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）20 分钟，放冷，再称定重量，加 50% 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 5 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含小檗碱以盐酸小檗碱( $C_{20}H_{17}NO_4 \cdot HCl$ )计，应 70.0mg~130.0mg。

**黄柏碱** 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；以乙腈-0.1% 磷酸溶液（每 100ml 加十二烷基磺酸钠 0.2g）（36：64）为流动相；流速为每分钟 1.0ml；柱温为 30℃；检测波长为 284nm。理论板数按盐酸黄柏碱峰计算应不低于 6000。

对照品溶液的制备 取盐酸黄柏碱对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 100 $\mu$ g 的溶液，即得。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取约 0.1g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 50% 甲醇 25ml，称定重量，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）20 分钟，放冷，再称定重量，加 50% 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 5 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含黃柏碱以盐酸黃柏碱( $C_{20}H_{23}NO_4 \cdot HCl$ )计, 应为 8.0mg~17.0mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 4g。

【贮藏】 密封。

批号