

# 大黄（唐古特大黄）配方颗粒

Dahuang Peifangkeli

**【来源】** 本品为蓼科植物唐古特大黄 *Rheum tanguticum* Maxim.ex Balf. 的干燥根和根茎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】** 取大黄（唐古特大黄）饮片 4500g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 11.5%~22%），加辅料适量，干燥，再加辅料适量，混匀，制粒，制成 1000g，分装，即得。

**【性状】** 本品为黄色至黄棕色的颗粒；气微，味苦、微涩。

**【鉴别】** 取本品适量，研细，取约 0.1g，加甲醇 20ml，超声处理 20 分钟，滤过，取滤液 5ml，蒸干，残渣加水 10ml 使溶解，再加盐酸 1ml，加热回流 30 分钟，立即冷却，用乙醚振摇提取 2 次，每次 20ml，合并乙醚液，蒸干，残渣加三氯甲烷 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取大黄（唐古特大黄）对照药材 0.1g，同法制成对照药材溶液。再取芦荟大黄素对照品、大黄酸对照品、大黄素对照品、大黄素甲醚对照品和大黄酚对照品，加甲醇制成每 1ml 各含 1mg 的混合溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（中国药典 2020 年版通则 0502）试验，吸取供试品溶液与对照药材溶液各 5 $\mu$ l、对照品溶液 2 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 H 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，在 0~10℃ 下展开，取出，晾干，置紫外光（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，显相同的五个橙黄色荧光主斑点。

**【指纹图谱】** 照高效液相色谱法（中国药典 2020 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 150mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.6 $\mu$ 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；流速为每分钟 0.3ml；柱温为 25℃；检测波长为 260nm。理论板数按大黄素峰计算应不低于 3000。

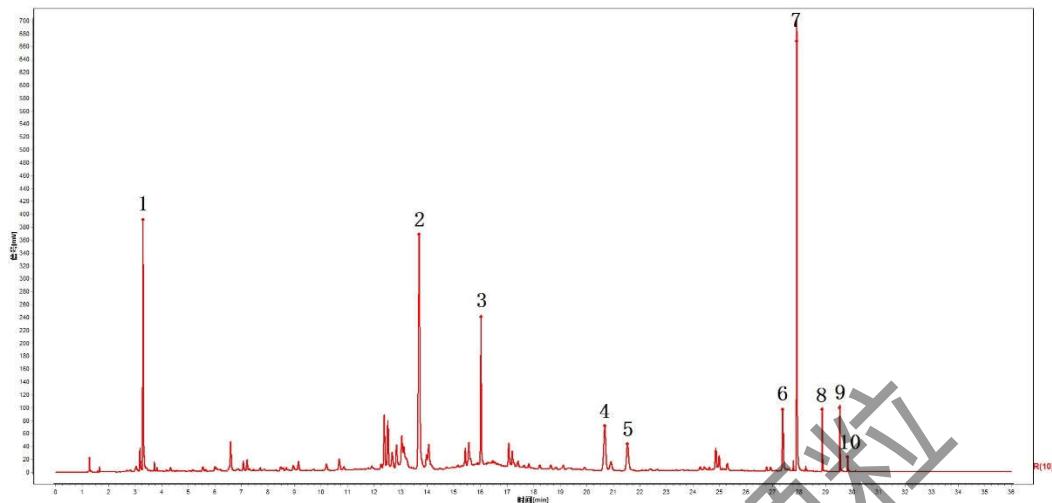
| 时间(分钟) | 流动相A(%) | 流动相B(%) |
|--------|---------|---------|
| 0~1    | 2→11    | 98→89   |
| 1~3    | 11      | 89      |
| 3~6    | 11→15   | 89→85   |
| 6~8    | 15      | 85      |
| 8~9    | 15→18   | 85→82   |
| 9~12   | 18→19   | 82→81   |
| 12~14  | 19→25   | 81→75   |
| 14~20  | 25→27   | 75→73   |
| 20~25  | 27→40   | 73→60   |
| 25~28  | 40→100  | 60→0    |
| 28~35  | 100     | 0       |

**参照物溶液的制备** 取大黄(唐古特大黄)对照药材0.5g,加水25ml,加热回流1小时,放冷,滤过,取续滤液,作为对照药材参照物溶液。另取大黄素对照品适量,精密称定,加甲醇制成每1ml含50μg的溶液,作为对照品参照物溶液。

**供试品溶液的制备** 取(含量测定)游离蒽醌项下的供试品溶液,即得。

**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。

供试品指纹图谱中应呈现与对照药材参照物指纹图谱相应的10个特征峰,其中8号峰与对照品参照物峰保留时间相对应;按中药色谱指纹图谱相似度评价系统计算,采用Mark峰匹配,供试品指纹图谱与对照指纹图谱的相似度不得低于0.90。



对照指纹图谱

峰 1：没食子酸 峰 2：大黄酸-8-O- $\beta$ -D-葡萄糖苷 峰 3：番泻苷 A 峰 4：决明酮-8-O- $\beta$ -D-葡萄糖苷 峰 5：大黄素-8-O- $\beta$ -D-葡萄糖苷 峰 6：芦荟大黄素 峰 7：大黄酸 峰 8：大黄素 峰 9：大黄酚 峰 10：大黄素甲醚  
色谱柱 CORTECS T3 C18, 2.1mm×150mm, 1.6 $\mu$ m

**【检查】土大黄苷** 取本品适量，研细，取约0.2g，加甲醇10ml，超声处理20分钟，滤过，取续滤液1ml，加甲醇至10ml，作为供试品溶液。另取土大黄苷对照品，加甲醇制成每1ml含10 $\mu$ g的溶液，作为对照品溶液（临用新制）。照薄层色谱法（中国药典2020年版通则0502）试验，吸取上述两种溶液各5 $\mu$ l，分别点于同一聚酰胺薄膜上，以甲苯-甲酸乙酯-丙酮-甲醇-甲酸（30:5:5:20:0.1）为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，不得显相同的亮蓝色荧光斑点。

**其他** 应符合颗粒剂项下有关的各项规定（中国药典2020年版通则0104）。

**【浸出物】** 照醇溶性浸出物测定法（中国药典2020年版通则2201）项下的热浸法测定，用乙醇作溶剂，不得少于20.0%。

**【含量测定】总蒽醌** 照高效液相色谱法（中国药典2020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2.1mm，粒径为1.8 $\mu$ m）；以甲醇-乙腈（20:80）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；流速为每分钟0.3ml；柱温为30℃；检测波长为254nm。理论板数按大黄素峰计算应不低于3000。

| 时间（分钟） | 流动相A（%） | 流动相B（%） |
|--------|---------|---------|
| 0~15   | 52→75   | 48→25   |

**对照品溶液的制备** 取芦荟大黄素对照品、大黄酸对照品、大黄素对照品、大黄酚对照品、大黄素甲醚对照品适量，精密称定，加甲醇制成每1ml含芦荟大黄素16 $\mu$ g、大黄酸40 $\mu$ g、大黄素15 $\mu$ g、大黄酚12 $\mu$ g、大黄素甲醚6 $\mu$ g的混合溶液，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，精密加入甲醇50ml，密塞，称定重量，超声处理（功率250W，频率40kHz）1小时，放冷，再称定重量，用甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过。精密量取续滤液5ml，置烧瓶中，挥去溶剂，加8%盐酸溶液10ml，超声处理（功率250W，频率40kHz）2分钟，再加三氯甲烷10ml，加热回流1小时，放冷，置分液漏斗中，用少量三氯甲烷洗涤容器，并入分液漏斗中，分取三氯甲烷层，酸液再用三氯甲烷提取3次，每次10ml，合并三氯甲烷液，减压回收溶剂至干，残渣加甲醇适量使溶解，转移至10ml量瓶中，加甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液，即得。

**测定法** 分别精密吸取对照品溶液1~2 $\mu$ l、供试品溶液2 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每1g含总蒽醌以芦荟大黄素（C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>）、大黄酸（C<sub>15</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>）、大黄素（C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>）、大黄酚（C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>）和大黄素甲醚（C<sub>16</sub>H<sub>12</sub>O<sub>5</sub>）的总量计，应为10.0mg~45.0mg。

**游离蒽醌** 照高效液相色谱法（中国药典2020年版通则0512）测定。

**色谱条件与系统适用性试验** 同（含量测定）总蒽醌项下。

**对照品溶液的制备** 同（含量测定）总蒽醌项下。

**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，精密加入甲醇25ml，密塞，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1~2 $\mu$ l、供试品溶液2 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每1g含游离蒽醌以芦荟大黄素（C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>）、大黄酸（C<sub>15</sub>H<sub>8</sub>O<sub>6</sub>）、大黄素（C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>）、大黄酚（C<sub>15</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>）和大黄素甲醚（C<sub>16</sub>H<sub>12</sub>O<sub>5</sub>）的总量计，应为

4.0mg~25.0mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 4.5g

【贮藏】 密封。

山东省中药配方颗粒  
标准公示稿