## 仙鹤草配方颗粒

## Xianhecao Peifangkeli

【来源】 本品为蔷薇科植物龙芽草 *Agrimonia pilosa* Ledeb. 的干燥地上部分经炮制并 按标准汤剂的主要质量指标加工制成的配方颗粒。

【制法】 取仙鹤草饮片 6000g, 加水煎煮, 滤过, 滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为9%~16%), 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】 本品为黄棕色至棕褐色的颗粒;气微,味微苦。

【鉴别】 取本品 0.5g,研细,加氨试液 30ml,超声处理 30 分钟,离心,取上清液,用水饱和正丁醇振摇提取 2 次,每次 25ml,合并正丁醇液,蒸干,残渣加甲醇 1ml 使溶解,作为供试品溶液。另取仙鹤草对照药材 1.5g,同法制成对照药材溶液。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 4μl,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以甲苯-乙酸乙酯-甲酸(5:3:1)为展开剂,展开,取出,晾干,喷以 10%三氯化铝溶液,在105℃加热 3 分钟,在紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中,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 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 250mm,内径为 4.6mm,粒径为 3.5 $\mu$ 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;流速为每分钟 1 $\mu$ l;柱温为 30 $\mu$ C;检测波长为 320 $\mu$ m。理论板数按槲皮苷峰计算应不低于 7000。

市	付间(分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
- 170	0~30	22→35	78→65
$\langle \chi^{\prime} \rangle \langle \chi^{\prime} \rangle$	30~32	35	65
	32~33	35→22	65→78
	33~40	22	78

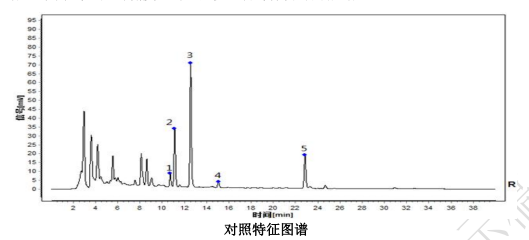
参照物溶液的制备 取仙鹤草对照药材约 0.5g,置具塞锥形瓶中,加 50%乙醇 50ml,加热回流 30 分钟,放冷,摇匀,滤过,取续滤液,作为对照药材参照物溶液。另取〔含量测定〕项下对照品溶液,作为对照品参照物溶液。

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 10μl, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

供试品色谱中应呈现5个特征峰,并应与对照药材参照物色谱中的5个特征峰保留时间

相对应,其中峰2应与槲皮苷对照品参照物峰保留时间相对应。



峰 2: 槲皮苷 色谱柱: HSS T3 C18, 4.6mm×250mm, 3.5μm

【检查】 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】 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项下的热浸法(中国药典 2020 年版通则 2201)测定,不得少于 28.0%。

【含量测定】 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 250mm, 内径为 4.6mm, 粒径为 3.5μm),以乙腈-0.1%磷酸溶液 (23:77)为流动相;检测波长为 254nm。理论板数按槲皮苷峰计算应不低于 7000。

对照品溶液的制备 取槲皮苷对照品适量,精密称定,加甲醇制成每 1ml 含 30μg 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%乙醇 25ml,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 50%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 10μl, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

本品每 1g 含槲皮苷 (C<sub>21</sub>H<sub>20</sub>O<sub>11</sub>) 应为 2.5mg~8.0mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 6g

【贮藏】 密封。