
附件：炎可宁片国家药品标准草案公示稿

炎可宁片

Yankening Pian

【处方】 黄柏	413.8g	大黄	82.8g	黄芩	310.3g
板蓝根	310.3g	黄连	20.7g		

【制法】 以上五味，大黄、黄连粉碎成细粉；黄芩、板蓝根加水煎煮三次，第一次3小时，第二次2小时、第三次1小时，合并煎液，滤过，滤液浓缩成稠膏；黄柏加水煎煮三次，第一次3小时，第二次2小时、第三次1小时，合并煎液，滤过，滤液浓缩至原生药量的1.5倍，加入乙醇使含醇量为70%，搅拌，静置，滤过，回收乙醇，浓缩成稠膏，与上述细粉及稠膏混匀，干燥，制粒，压制成1000片，包糖衣或薄膜衣，即得。

【性状】 本品为糖衣片或薄膜衣片，除去包衣后显棕黄色至棕褐色；味苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：草酸钙簇晶大，直径60~140μm（大黄）。纤维束鲜黄色，壁稍厚，纹孔明显（黄连）。

(2) 取本品6片，除去包衣，研细，加甲醇20ml，超声处理30分钟，滤过，取滤液10ml，浓缩至1ml（其余滤液备用），作为供试品溶液。另取盐酸黄柏碱对照品，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2020年版通则0502）试验，吸取供试品溶液2~5μl、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，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取〔鉴别〕(2)项下的备用滤液1ml，置中性氧化铝柱（100~200目，5g，内径1.5cm，干法装柱）上，用无水乙醇50ml洗脱，收集洗脱液，蒸干，残渣加无水乙醇1ml使溶解，作为供试品溶液。另取黄连对照药材0.1g，加甲醇20ml，超声处理30分钟，滤过，滤液作为对照药材溶液。再取盐酸小檗碱对照品、盐酸巴马汀对照品，分别加甲醇制成每1ml含0.2mg的溶液，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，吸取上述四种溶液各5μl，分别点于同一硅胶G薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲醇-异丙醇-浓氨试液（6:3:2:2:1）为展开剂，置用浓氨试液预饱和20分钟的展开缸内，展开，取出，晾干，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，显四个以上相同颜色的荧光斑点；在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

(4) 取〔鉴别〕(2)项下的备用滤液作为供试品溶液。另取大黄对照药材0.1g，同法

制成对照药材溶液。再取大黄酸对照品，加三氯甲烷制成每1ml含1mg的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（中国药典2020年版通则0502）试验，吸取上述三种溶液各2μl，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）上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，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，显相同的橙黄色荧光主斑点；在与对照品色谱相应的位置上，显相同的橙黄色荧光斑点；置氨蒸气中熏后，日光下检视，显相同的红色斑点。

(5) 取(鉴别)(2)项下的备用滤液作为供试品溶液。另取黄芩对照药材1g，同法制成对照药材溶液。再取黄芩苷对照品，加甲醇制成每1ml含0.5mg的溶液，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，吸取上述三种溶液各5μl，分别点于同一硅胶G薄层板上，以乙酸乙酯-丁酮-甲酸-水（5:3:1:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以2%三氯化铁乙醇溶液。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，显相同颜色的斑点。

(6) 取本品20片，除去包衣，研细，加水40ml，加热回流10分钟，立即冷却，离心（转速为每分钟5000转）5分钟，取上清液加热近沸，加入吲哚醌0.05g，加热回流20分钟后，加入18%盐酸溶液5ml，再加热回流40分钟，立即冷却，离心（转速为每分钟5000转）5分钟，弃去上清液，残渣加三氯甲烷40ml，超声处理30分钟，滤过，滤液加1%氢氧化钠溶液洗涤2次，每次20ml，弃去氢氧化钠液，三氯甲烷液浓缩至1ml，作为供试品溶液。另取靛玉红对照品，加三氯甲烷制成每1ml含50μg的溶液，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10~20μl、对照品溶液5μl，分别点于同一硅胶G薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-丙酮（5:4:1）为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 应符合片剂项下有关的各项规定（中国药典2020年版通则0101）。

【含量测定】 大黄 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；以甲醇-0.1%磷酸溶液（85:15）为流动相；检测波长为254nm。理论板数按大黄素峰计算应不低于3000。

对照品溶液的制备 取大黄素对照品、大黄酚对照品适量，精密称定，加甲醇制成每1ml含大黄素20μg、大黄酚30μg的混合溶液，即得。

供试品溶液的制备 取本品20片，除去包衣，精密称定，研细，取约1g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入甲醇50ml，称定重量，加热回流1小时，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 10 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每片含大黄以大黄素($C_{15}H_{10}O_5$)和大黄酚($C_{15}H_{10}O_4$)的总量计，不得少于 0.10mg。

黄芩 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；以甲醇-0.1%磷酸溶液（45:55）为流动相；检测波长为 280nm。理论板数按黄芩苷峰计算应不低于 2500。

对照品溶液的制备 取黄芩苷对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 0.1mg 的溶液，即得。

供试品溶液的制备 取本品 20 片，除去包衣，精密称定，研细，取约 0.2g，精密称定，置 50ml 量瓶中，加 70%乙醇约 45ml，超声处理（功率 250W，频率 33kHz）30 分钟，放冷，加 70%乙醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液，即得。

测定法 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各 10 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每片含黄芩以黄芩苷 ($C_{21}H_{18}O_{11}$) 计，不得少于 7.0mg。

【功能与主治】 清热泻火，消炎止痢。用于急性扁桃腺炎，细菌性肺炎，急性结膜炎，中耳炎，疖痈瘰疬，急性乳腺炎，肠炎，细菌性痢疾及急性尿道感染。

【用法与用量】 口服。一次 3~4 片，一日 3 次。

【注意】 孕妇忌服。

【规格】 (1) 糖衣片 片心重 0.3g (相当于饮片 1.1379g)
(2) 薄膜衣片 每片重 0.25g (相当于饮片 1.1379g)
(3) 薄膜衣片 每片重 0.3g (相当于饮片 1.1379g)
(4) 薄膜衣片 每片重 0.4g (相当于饮片 1.1379g)

【贮藏】 密封。