

# 福建省药品监督管理局

## 中药（配方颗粒）标准（试行）

### 羊蹄配方颗粒

#### Yangti Peifangkeli

【来源】 本品为蓼科植物羊蹄 *Rumex japonicas* Houtt. 的干燥根经炮制加工并按标准汤剂的主要质量指标加工制成的配方颗粒。

【制法】 取羊蹄饮片 3300g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 16~30%），干燥（或干燥，粉碎），加入辅料适量，混匀，制粒，制成 1000g，即得。

【性状】 本品为浅棕黄色至棕褐色的颗粒；气微，味微苦。

【鉴别】 取本品 1g，研细，加甲醇 30ml，加热回流 30 分钟，滤过，滤液浓缩至约 5ml，作为供试品溶液。另取羊蹄对照药材 1g，加水 30ml，煎煮 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 30ml，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，吸取供试品溶液 3~8 $\mu$ l、对照药材溶液 1~5 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸-甲醇（9:3:0.1:4）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 150mm，内径为 4.6mm，粒径为 2.7 $\mu$ m）；以甲醇为流动相 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 0.7ml；柱温为 30℃；检测波长为 270nm。理论板数按大黄素峰计算应不得少于 5000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~10	50→55	50→45
10~15	55→60	45→40
15~20	60→85	40→15
20~25	85→95	15→5
25~30	95→50	5→50
30~35	50	50

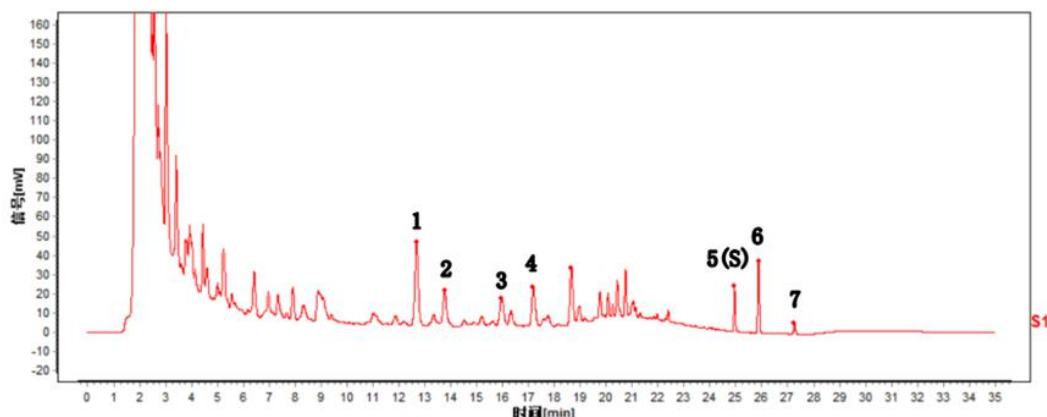
**参照物溶液的制备** 取羊蹄对照药材 0.5g，加水 50ml，加热回流 45 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 25ml，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，滤过，滤液作为对照药材参照物溶液。另取[含量测定]项下对照品溶液，作为对照品参照物溶液。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取 0.5g，置具塞锥形瓶中，加甲醇 25ml，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，滤过，取续滤液，即得。

**测定法** 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 10 $\mu$ l，注入液相色谱仪中，测定，即得。

供试品色谱中应呈现 7 个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的 7 个特征峰保留时间相对应。其中 3 个峰应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。与大黄素参照物峰相对应的峰为 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：0.51（峰 1）、

0.55（峰2）、0.64（峰3）、0.69（峰4）。



对照特征图谱

峰 5 (S): 大黄素; 峰 6: 大黄酚; 峰 7: 大黄素甲醚

参考色谱柱: Poroshell 120 EC-C18, 4.6mm × 150mm, 2.7μm

【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】取本品适量，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 2020 年版通则 2201）项下的热浸法测定，不得少于 18.0%。

【含量测定】照高效液相色谱法（中国药典 2020 年版通则 0502）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）；以甲醇-0.1%磷酸溶液（90：10）为流动相；流速为每分钟 1ml，柱温为 30℃；检测波长为 254nm。理论板数按大黄素峰计算应不得少于 3000。

**对照品溶液的制备** 取大黄素对照品、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 含分别大黄素 15μg、大黄酚 20μg、大黄素甲醚 15μg 的混合溶液，即得。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取约 0.1g，精密称定，置具塞锥形

瓶中，精密加入甲醇 20ml，密塞，称重，超声处理（功率 200W，频率 40KHz）45 分钟，取出，放冷，再称定重量，用甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过，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 $\mu$ l，注入液相色谱仪中，测定，即得。

本品每 1g 含大黄素（ $C_{15}H_{10}O_5$ ）、大黄酚（ $C_{15}H_{10}O_4$ ）和大黄素甲醚（ $C_{16}H_{12}O_5$ ）的总量应为 0.30mg~2.5mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 3.3g

**【贮藏】** 密封。