

# 福建省药品监督管理局

## 中药（配方颗粒）标准（试行）

---

### 花椒目（花椒）配方颗粒

#### Huajiaomu（Huajiao）Peifangkeli

【来源】 本品为芸香科植物花椒 *Zanthoxylum bungeanum* Maxim. 的干燥成熟种子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】 取花椒目（花椒）饮片 6000 g，破碎，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 8.5%~13.5%），加入辅料适量，干燥（或干燥，粉碎），加入辅料适量，混匀，制粒，制成 1000 g，分装，即得。

【性状】 本品为浅棕色至棕褐色的颗粒；气香，味辛辣。

【鉴别】 取本品适量，研细，取约 0.1 g，加乙酸乙酯 20 ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加乙酸乙酯 2 ml 使溶解，作为供试品溶液。另取花椒目（花椒）对照药材 0.6 g，加水 25 ml，煎煮 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加乙酸乙酯 2 ml 使溶解，作为对照药材溶液。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 3  $\mu$ l，分别点于同一 0.5% NaOH 硅胶 G 薄层板上，以石油醚（60~90℃）-乙酸乙酯-甲酸（9:1:0.1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，在 105℃加热至斑点显色清晰，置紫外光灯（365 nm）下检视。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光主斑点。

【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 100 mm, 内径为 2.1mm, 粒径为 1.8 $\mu$ m); 以乙腈为流动相 A, 以水为流动相 B, 按下表中的规定进行梯度洗脱; 流速为每分钟 0.3 ml; 柱温为 30℃; 检测波长为 205 nm。理论板数按亚油酸峰计算应不低于 3000。

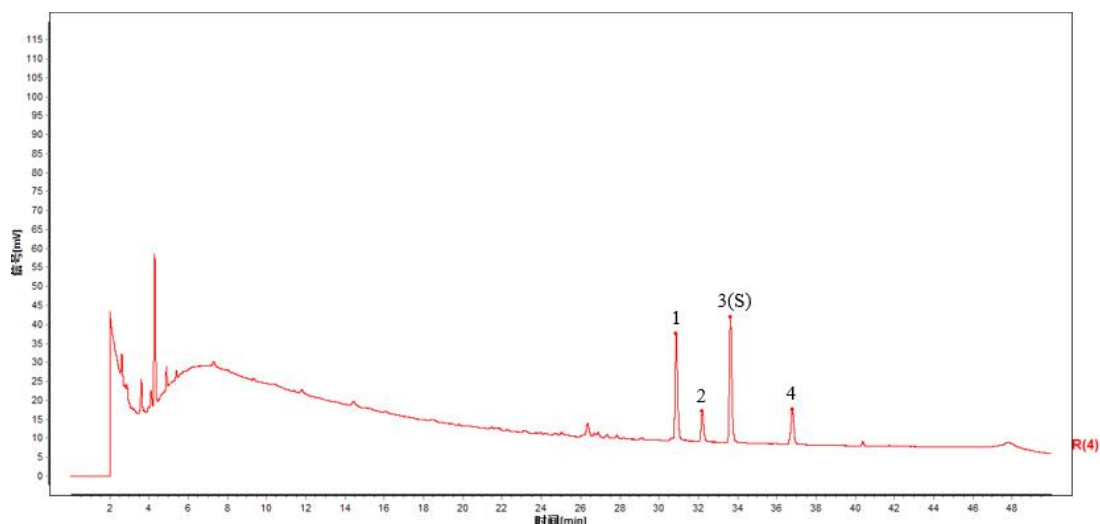
时间 (分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~30	20→95	80→5
30~40	95	5
40~50	95→20	5→80

**参照物溶液的制备** 取花椒目(花椒)对照药材 1 g, 置具塞锥形瓶中, 加水 40 ml, 加热回流 2 小时, 滤过, 滤液蒸干, 残渣加 50%甲醇 20 ml, 超声处理(功率 250 W, 频率 40 kHz) 30 分钟, 滤过, 取续滤液, 作为对照药材参照物溶液。另取[含量测定]项下的对照品溶液, 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, 取约 0.2g, 精密称定, 置具塞锥形瓶中, 精密加入 50%甲醇 20 ml, 密塞, 超声处理(功率 250 W, 频率 40 kHz) 45 分钟, 取出, 摇匀, 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 3  $\mu$ l, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

供试品色谱中应呈现 4 个特征峰, 并应与对照药材参照物色谱中的 4 个特征峰的保留时间相对应, 其中峰 3 应与相应的对照品参照物峰的保留时间相对应。与亚油酸对照品参照物峰保留时间相对应的峰为 S 峰, 计算峰 1~2、峰 4 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: 0.92 (峰 1)、0.96 (峰 2)、1.09 (峰 4)。



对照特征图谱

峰 1:  $\alpha$ -亚麻酸; 峰 3 (S): 亚油酸; 峰 4: 油酸

参考色谱柱: ACQUITY UPLC HSS T3, 2.1 mm  $\times$  100 mm, 1.8  $\mu$ m

【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 2 g，精密称定，精密加入乙醇 100 ml，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 13.0%。

【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；以乙腈-0.1%甲酸溶液（75：25）为流动相；流速为每分钟 0.4 ml；柱温为 30℃；检测波长为 205 nm。理论板数按亚油酸峰计算应不低于 2500。

对照品溶液的制备 取亚油酸对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1 ml 含 20  $\mu$ g 的溶液，即得。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取约 0.2 g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 80%甲醇 20 ml，称定重量，超声处理（功率 250 W，频率

40 kHz) 45 分钟, 放冷, 再称定重量, 用 80% 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 3  $\mu$ l, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

本品每 1g 含亚油酸 ( $C_{18}H_{32}O_2$ ) 应为 0.60 mg~3.0 mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 6 g

**【贮藏】** 密封。