

# 福建省药品监督管理局

## 中药（配方颗粒）标准（试行）

标准号：FJYPBZ(PFKL)-2023002

### 白花蛇舌草配方颗粒

#### Baihuasheshecao Peifangkeli

【来源】本品为茜草科植物白花蛇舌草 *Hedyotis diffusa* Willd. 的干燥全草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】取白花蛇舌草饮片 5300g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 9.5%~15.9%），加辅料适量，干燥（或干燥，粉碎），再加辅料适量，混匀，制粒，制成 1000g，即得。

【性状】本品为棕色至棕褐色的颗粒；气微，味微苦。

【鉴别】取本品适量，研细，取约 0.5g，加甲醇 20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水 10ml 使溶解，用水饱和的正丁醇振摇提取两次，每次 10ml，合并提取液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取白花蛇舌草对照药材 2g，加水 100ml，加热煎煮 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 20ml，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 5 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙醇-浓氨试液（7.5：7.5：1）为展开剂，氨蒸气预饱和 15 分钟，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，分别置日光及紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点或荧光斑点。

【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 100mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.8μm）；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 0.30ml；柱温为 30℃；检测波长为 240nm。理论板数按车叶草苷酸峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~5	5→8	95→92
5~8	8→13	92→87
8~11	13→16	87→84
11~13	16→19	84→81
13~18	19→20	81→80
18~21	20→28	80→72
21~23	28→40	72→60
23~26	40→80	60→20
26~29	80	20

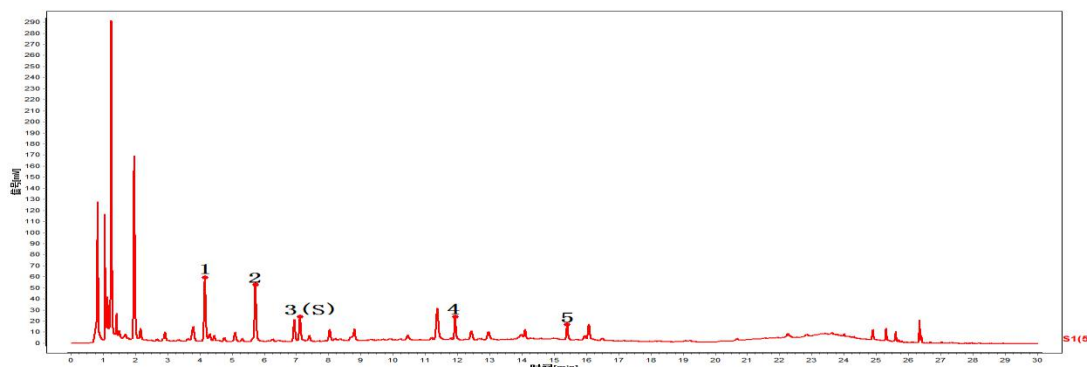
**参照物溶液的制备** 取白花蛇舌草对照药材 1g，置具塞锥形瓶中，加水 25ml，煎煮 1 小时，放冷，摇匀，滤过，取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取去乙酰车叶草苷酸甲酯对照品、车叶草苷酸对照品，分别加甲醇制成每 1ml 含去乙酰车叶草苷酸甲酯 30μg、车叶草苷酸 30μg 的溶液，作为对照品参照物溶液。

**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和供试品溶液各 1μl，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 1、峰 3 分别与去乙酰车叶草苷酸甲酯对照品、车

叶草苷酸对照品参照物峰的保留时间相对应。与车叶草苷酸参照物相应的峰为 S 峰,计算峰 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 $\pm 10\%$ 之内。规定值为: 0.81 (峰 2)、1.68 (峰 4)。



对照特征图谱

峰 1: 去乙酰车叶草苷酸甲酯; 峰 3 (S): 车叶草苷酸

色谱柱: Eclipse Plus C18, 2.1mm×100mm, 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】** 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%。

**【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 100mm, 内径为 2.1mm, 粒径为 1.6 $\mu$ m); 以乙腈为流动相 A, 以 0.1% 甲酸溶液为流动相 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 240nm。理论板数按去乙酰车叶草苷酸峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~1	2	98
1~5	2→7	98→93
5~11	7→10	93→90
11~13	10→11	90→89
13~15	11→80	89→20
15~19	80	20
19~20	80→2	20→98

**对照品溶液的制备** 取去乙酰车叶草苷酸对照品、去乙酰车叶草苷酸甲酯对照品、车叶草苷酸对照品适量，精密称定，加 30%甲醇制成每 1ml 含去乙酰车叶草苷酸 65μg、去乙酰车叶草苷酸甲酯 45μg、车叶草苷酸 15μg 的混合溶液，摇匀，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 30%甲醇 15ml，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 30%甲醇补足减失的重量，摇匀，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 1μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含去乙酰车叶草苷酸（ $C_{16}H_{22}O_{11}$ ）、去乙酰车叶草苷酸甲酯（ $C_{17}H_{24}O_{11}$ ）和车叶草苷酸（ $C_{18}H_{24}O_{12}$ ）的总量应为 7.0mg~40.0mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 5.3g。

**【贮藏】** 密封。