

# 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)-2023028

### 南鹤虱配方颗粒

#### Nanheshi Peifangkeli

【来源】 本品为伞形科植物野胡萝卜 *Daucus carota* L. 的干燥成熟果实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】 取南鹤虱饮片 6200g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 13%~16%），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】 本品为浅黄色至棕黄色颗粒；气微，味微辛、苦。

【鉴别】 取本品适量，研细，取 1g，加乙醚 20ml，浸渍过夜，滤过，滤液挥干，残渣加乙醚 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取南鹤虱对照药材 1g，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 3 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲酸（8：1：1）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；再喷以 5% 香草醛硫酸溶液，加热至斑点显色清晰。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。

【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 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；柱温为 35℃；检测波长为 347nm。理论板数按木犀草素-7-*O*- $\beta$ -D-葡萄糖醛酸苷峰计算应不低于 10000。

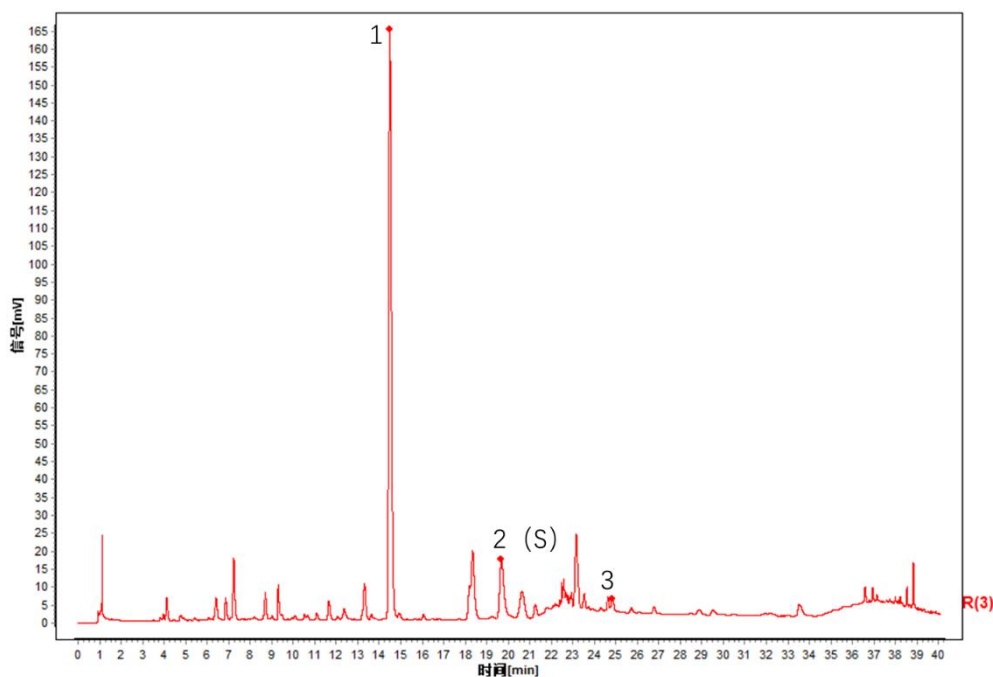
时间（分钟）	流速（毫升/分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0 ~ 6	0.3	5→12	95→88
6 ~ 18	0.3	12→16	88→84
18 ~ 19	0.3	16→23	84→77
19 ~ 32	0.2	23→26	77→74
32 ~ 34	0.2	26→33	74→67
34 ~ 40	0.3	33→65	67→35

**参照物溶液的制备** 取南鹤虱对照药材 0.5g，加水 30ml，煮沸 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 1 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现 3 个特征峰，并应与对照药材参照物色谱峰中的 3 个特征峰保留时间相对应，与木犀草素-7-*O*- $\beta$ -D-葡萄糖醛酸苷参照物峰相对应的峰为 S 峰，计算其他各特征峰与 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：0.75（峰 1）、1.25（峰 3）。



对照特征图谱

峰 2（S）：木犀草素-7-*O*- $\beta$ -D-葡萄糖醛酸苷

色谱柱：CORTECS UPLC Shield RP18, 150mm $\times$ 2.1mm, 1.6 $\mu$ 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 22.0%。

【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（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；柱温为 35℃；检测波长为 347nm。理论板数按木犀草素-7-*O*- $\beta$ -D-葡萄糖醛酸苷峰计算应不低于 10000。

时间（分钟）	流速（毫升/分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0 ~ 6	0.3	5→12	95→88
6 ~ 18	0.3	12→16	88→84
18 ~ 19	0.3	16→23	84→77
19 ~ 32	0.2	23→26	77→74
32 ~ 34	0.2	26→33	74→67
34 ~ 40	0.3	33→65	67→35

**对照品溶液的制备** 取木犀草素-7-*O*- $\beta$ -D-葡萄糖醛酸苷对照品适量，精密称定，加 50%乙醇制成每 1ml 含 25 $\mu$ g 的溶液，即得。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取约 0.5g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 50%乙醇 25ml，密塞，称定重量，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，取出，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 1 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含木犀草素-7-*O*- $\beta$ -D-葡萄糖醛酸苷（C<sub>21</sub>H<sub>18</sub>O<sub>12</sub>）应为 0.20mg~1.25mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 6.2g。

**【贮藏】** 密封。