

广西壮族自治区 中药配方颗粒质量标准

DYB45-PFKL0303-2024

鸡矢藤配方颗粒

Jishiteng Peifangkeli

【来源】 本品为茜草科植物鸡矢藤 *Paederia scandens* (Lour.) Merr. 的干燥地上部分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。

【生产用饮片的炮制】 应按照中国药典 1977 年版“鸡矢藤”项下规定的方法炮制。

【制法】 取鸡矢藤饮片 6000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 8%~16%），加入辅料适量，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】 本品为灰棕色至棕褐色的颗粒；气微，味苦。

【鉴别】 取本品适量，研细，取 0.7g，加甲醇 30ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取鸡矢藤对照药材 1g，加水 50ml，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 2 μ l、对照药材溶液 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-丙酮（20：1）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。

【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 1.8 μ m）；以乙腈为流动相 A，以 0.2%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 0.3ml；柱温为 30 $^{\circ}$ C；检测波长为 240nm。理论板数按鸡矢藤苷酸峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~8	3 \rightarrow 8	97 \rightarrow 92
8~13	8 \rightarrow 15	92 \rightarrow 85
13~20	15 \rightarrow 18	85 \rightarrow 82
20~25	18 \rightarrow 40	82 \rightarrow 60

参照物溶液的制备 取鸡矢藤对照药材 1g，加 70%甲醇 25ml，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，放冷，摇匀，滤过，取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取鸡矢藤苷酸对照品、鸡矢藤苷对照品适量，加 70%甲醇制成每 1ml 含鸡矢藤苷酸 20 μ g、鸡矢藤苷 10 μ g 的混合溶液，作为对照品参照物溶液。

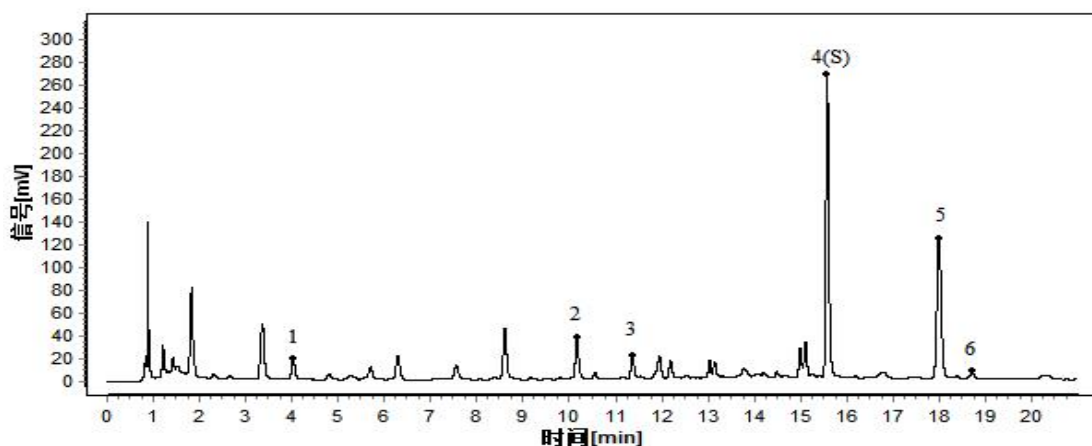
供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取 0.5g，加 70%甲醇 25ml，超声处理（功率

广西壮族自治区中药配方颗粒质量标准

250W, 频率 40kHz) 30 分钟, 放冷, 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 1 μ l, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

供试品色谱中应呈现 6 个特征峰, 并应与对照药材参照物色谱中的 6 个特征峰保留时间相对应, 其中峰 4、峰 5 应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。与鸡矢藤苷酸参照物峰相对应的峰为 S 峰, 计算峰 3、峰 6 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: 0.73 (峰 3)、1.20 (峰 6)。



对照特征图谱

峰 4 (S): 鸡矢藤苷酸; 峰 5: 鸡矢藤苷

参考色谱柱: HSS T3 C18; 2.1mm \times 100mm, 1.8 μ 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 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 15.0%。

【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 (柱长为 100mm, 内径为 2.1mm, 粒径为 1.8 μ m); 以乙腈-0.1%磷酸溶液 (10:90) 为流动相; 流速为每分钟 0.35ml; 柱温为 30 $^{\circ}$ C; 检测波长为 240nm。理论板数按鸡矢藤苷酸峰计算应不低于 3000。

对照品溶液的制备 取鸡矢藤苷酸对照品适量, 精密称定, 加甲醇制成每 1ml 含鸡矢藤苷酸 0.1mg 的溶液, 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, 精密加入甲醇 25ml, 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 1 μ l, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

本品每 1g 含鸡矢藤苷酸 (C₁₈H₂₄O₁₂S) 应为 5.0mg~26.5mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 6g

【贮藏】 密封。