

# 河北省药品监督管理局 中药配方颗粒质量标准

HB YBZ-PFKLS-2022073

## 香薷（江香薷）配方颗粒

### Xiangru (Jiangxiangru) Peifangkeli

【来源】 本品为唇形科植物江香薷 *Mosla chinensis* 'jiangxiangru' 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。

【制法】 取香薷（江香薷）饮片7100g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为8%~13%），干燥（或干燥，粉碎），加入辅料适量，混匀，制粒，制成1000g，即得。

【性状】 本品为灰黄色至棕黄色颗粒；气清香而浓，味微辛而凉。

【鉴别】 取本品8g，置圆底烧瓶中，加水100ml，连接挥发油测定器，自测定器上端加水至刻度并溢流入烧瓶中为止，再加正己烷2ml，连接回流冷凝器，加热至沸并保持微沸1小时，取正己烷液作为供试品溶液。另取香薷（江香薷）对照药材3g，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，以甲苯为展开剂，展开，展距15cm以上，取出，晾干，喷以5%香草醛硫酸溶液，在105℃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 同〔含量测定〕项。

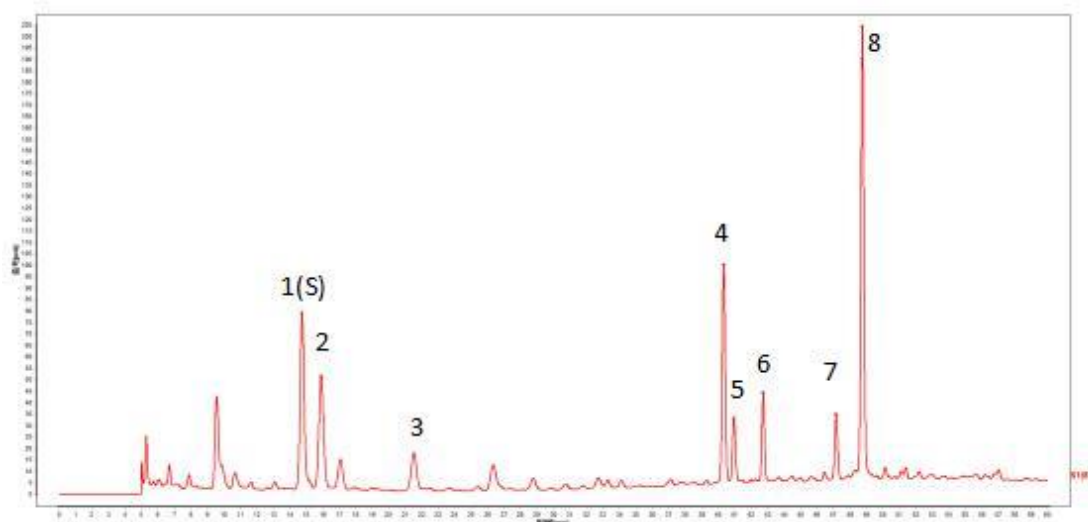
参照物溶液的制备 取香薷（江香薷）对照药材约3g，置锥形瓶中，精密加70%甲醇20ml，密塞，超声处理（功率500W，频率40kHz）30分钟，放冷，滤过，取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取〔含量测定〕项下咖啡酸对照品作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 同〔含量测定〕项。

测定法 分别精密吸取对照药材参照物溶液、对照品参照物溶液及供试品溶液各10 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现8个特征峰，并应与对照药材参照物色谱峰中的8个特征峰保留时间相对应，其中峰1应与对照品参照物保留时间相对应，与咖啡酸对照品参照物相对应。

的峰为S峰，计算峰2~8的相对保留时间，峰2、峰3的相对保留时间应在规定值的 $\pm 10\%$ 之内，峰4~峰8的相对保留时间应在规定值的 $\pm 15\%$ 之内。规定值为：1.09（峰2）、1.45（峰3）、2.58（峰4）、2.61（峰5）、2.71（峰6）、2.99（峰7）、3.10（峰8）。



对照特征图谱

峰1（S）：咖啡酸

色谱柱：Symmetry® C18，4.6mm×250mm，5 $\mu$ 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20.0%。

【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250mm，内径为4.6mm，粒径为5 $\mu$ m）；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1.0ml；柱温为35℃；检测波长为290nm。理论板数按咖啡酸峰计算应不低于5000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~20	10→11	90→89
20~30	11→15	89→85
30~60	15→30	85→70

**对照品溶液的制备** 取咖啡酸对照品适量，精密称定，加70%甲醇制成每1ml含40 $\mu$ g的溶液，即得。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取约0.2g，精密称定，置锥形瓶中，精密加入70%甲醇20ml，密塞，称定重量，超声处理（功率500W，频率40kHz）30分钟，放冷，

再称定重量，用70%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10 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每1g含咖啡酸（C<sub>9</sub>H<sub>8</sub>O<sub>4</sub>）应为1.0mg~5.0mg。

**【规格】** 每1g配方颗粒相当于饮片7.1g

**【贮藏】** 密封。