

湖南省药品监督管理局

中药配方颗粒标准

湘 PF2021001

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 5500g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 9.5%~16.5%），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，味苦、涩。

【鉴别】 取本品适量，研细，取 0.5g，加乙醇 30ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取白花蛇舌草对照药材 0.5g，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，吸取上述供试品溶液和对照药材溶液各 10 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（30~60℃）-甲苯-乙酸乙酯-冰醋酸（20：40：14：1）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。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。

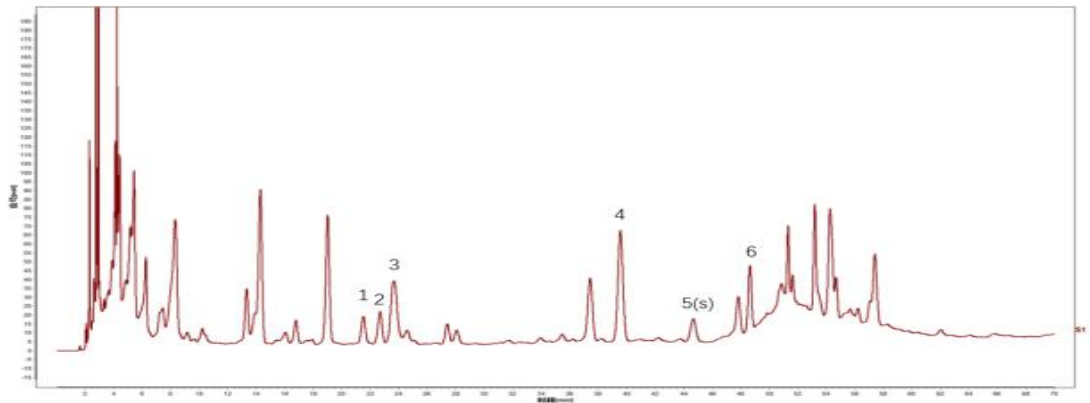
色谱条件与系统适用性试验 同【含量测定】项。

参照物溶液的制备 取白花蛇舌草对照药材 0.5g，加水 25mL，煎煮 30 分钟，放冷，滤过，蒸干，残渣加入 75%甲醇 25mL，加热回流 30 分钟，放冷，摇匀，滤过，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 10 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。与阿魏酸参照物峰相对应的峰为S峰，计算各特征峰与S峰的相对保留时间，其相对保留时间应在规定值的±10%范围之内。规定值为：0.48（峰1）、0.51（峰2）、0.53（峰3）、0.89（峰4）、1.09（峰6）。



对照特征图谱

峰 5 (S)：阿魏酸

色谱柱：岛津 Shim-pack GIST C18-AQ，4.6mm×250mm，5μm

【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 10.5%。

【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（4.6mm×250mm，5μm）；以甲醇为流动相 A，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 1.1ml；柱温为 40℃；检测波长 254nm。理论板数按阿魏酸峰计算应不低于 4000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0～38	10→30	90→70
38～42	30	70
42～45	30→35	70→65
45～48	35→45	65→55
48～65	45→49	55→51
65～70	49→55	51→45

对照品溶液的制备 取阿魏酸对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 40 μg 的溶液，即得。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取约 1.2g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 75%甲醇 25ml，称定重量，加热回流 30 分钟，放冷，再称定重量，用 75%甲醇补足减失重量，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10μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品按干燥品计算，每 1g 含阿魏酸（ $C_{10}H_{10}O_4$ ）应为 0.15mg~0.75mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 5.5g

【贮藏】 密封。