

## 皂角刺配方颗粒

## Zaojiaoci Peifangkeli

**【来源】** 本品为豆科植物皂荚 *Gleditsia sinensis* Lam. 的干燥棘刺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】** 取皂角刺饮 20000g，加水煎煮，滤过，合并滤液，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 3.0%~5.0%），干燥，粉碎，加辅料适量，混匀，制粒，制成 1000g，分装，即得。

**【性状】** 本品为黄棕色至棕褐色的颗粒；气微，味淡。

**【鉴别】** 取本品 0.5g，研细，加甲醇 10mL，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水 20mL 使溶解，加乙酸乙酯振摇提取 2 次，每次 10mL，合并乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1mL 使溶解，作为供试品溶液。另取皂角刺对照药材 1.0 g，加水 50 mL，煮沸 45 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 10mL，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水 20mL 使溶解，加乙酸乙酯振摇提取 2 次，每次 10mL，合并乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1mL 使溶解，作为对照药材溶液。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 8  $\mu$ L 和对照药材溶液 10  $\mu$ L，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以二氯甲烷-甲醇-浓氨（9：1：0.2）的下层溶液为展开剂，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。

**色谱条件与系统适应性** 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）；以甲醇为流动相 A，以 0.1%甲酸-水溶液为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；检测波长为 260nm；柱温 25℃；流速为每分钟 1.2mL。理论板数按花旗松素色谱峰计算应不低于 5000。

时间 (min)	流速 (mL/min)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~10	1.2	12→12	88→88
10~12	1.2	12→16	88→84
12~17	1.2	16→20	84→80

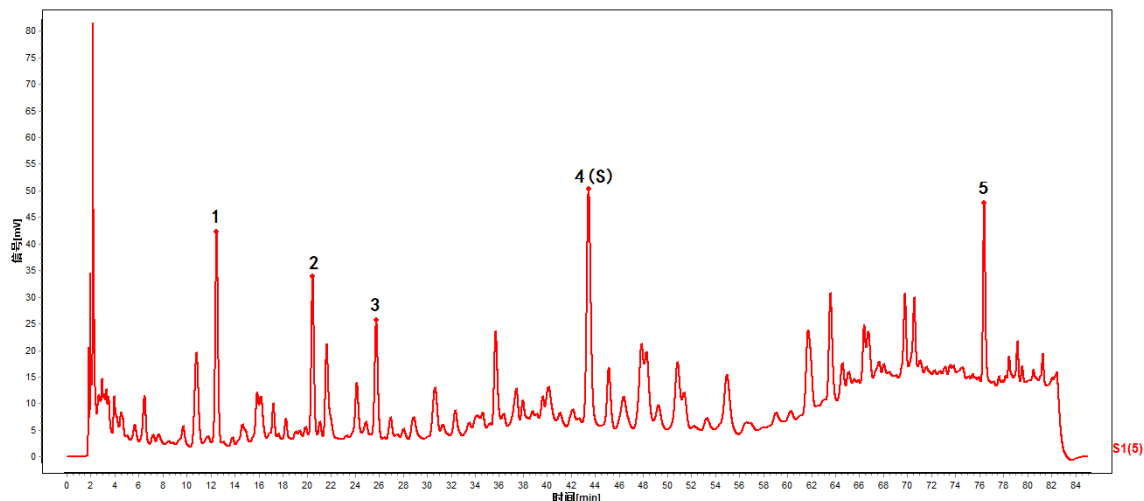
17~25	1.2	20→22	80→78
25~28	1.2	22→22	78→78
28~35	1.2	22→29	78→71
35~55	1.2	29→32	71→68
55~62	1.2	32→40	68→60
62~75	1.2	40→55	60→45
75~80	1.2	55→65	45→35
80~81	1.2	65→12	35→88
81~85	1.2	12→12	88→88

**参照物溶液的制备** 取皂角刺对照药材细粉约 7.5g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入水 150 mL，加热回流 45 分钟，取出，放冷，滤过，滤液蒸干，精密加入 70% 甲醇 25mL，密塞，称定重量，超声处理（功率 200W，频率 40kHz）30 分钟，取出，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，即得对照药材参照物溶液。另取香草酸、花旗松素对照品适量，精密称定，加 70% 甲醇溶液分别制成每 1mL 含香草酸 20 μg、花旗松素 160 μg 的溶液，即得对照品参照物溶液。

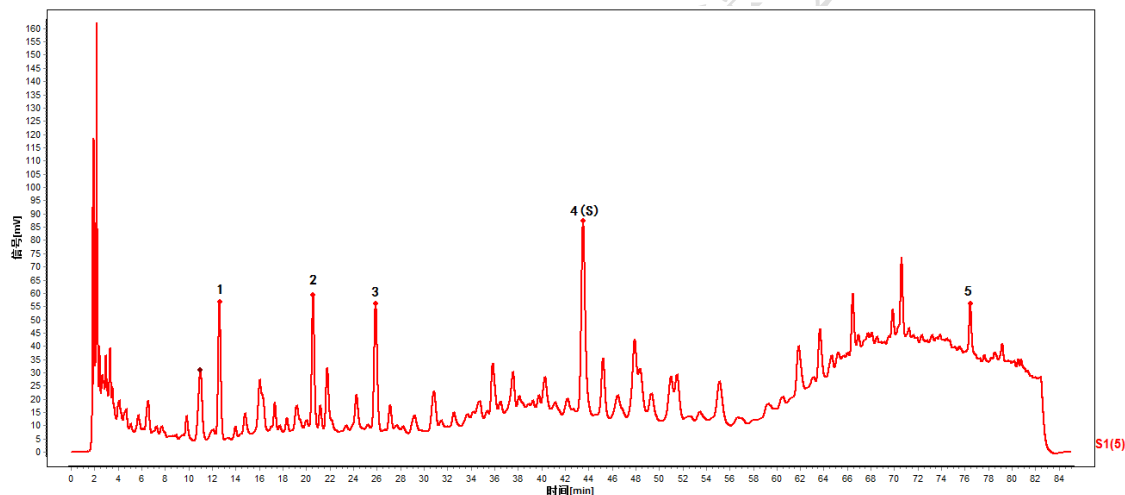
**供试品溶液的制备** 取本品，研细，取约 0.4g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 70% 甲醇 25mL，密塞，称定重量，超声处理（功率 200W，频率 53kHz）30 分钟，取出，放冷，再称定重量，用 70% 甲醇补足减失的重量，滤过，取续滤液，即得。

**测定法** 分别精密吸取参照物溶液 10μL 与供试品溶液各 10μL，注入液相色谱仪，测定，记录 80 分钟色谱图。

供试品色谱中应呈现 5 个特征峰，应与对照药材参照物色谱中 5 个特征峰的相对保留时间相对应，其中 3、4 号峰应与香草酸、花旗松素参照物峰的保留时间相对应。



峰 3: 香草酸; S 峰: 花旗松素  
皂角刺饮片标准汤剂对照特征图谱



峰 3: 香草酸; S 峰: 花旗松素  
皂角刺对照药材特征图谱  
色谱柱: Kromasil 100-5 C18

**【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，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 17.0%。

**【含量测定】** 照高效液相色谱法（中国药典 2020 年版 通则 0502）测定。  
**色谱条件与系统适用性** 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈-0.1% 磷酸（15:85）为流动相；检测波长为 290nm。理论板数按花旗松素峰计算应不

低于 1500。

**对照品溶液的制备** 取花旗松素对照品适量，精密称定，置棕色量瓶中，加甲醇制成每 1ml 含 40  $\mu\text{g}$  的溶液，即得(10 $^{\circ}\text{C}$  以下保存)。

**供试品溶液的制备** 取本品，研细，取约 0.1 g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入甲醇 50mL，称定重量，超声处理 30 分钟（功率 250W，频率 53kHz），取出，放冷，再称定重量，用甲醇补足减失的重量，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  $\mu\text{L}$ ，注入液相色谱仪中，测定，即得。

本品按干燥品计算，每 1g 含花旗松素 ( $\text{C}_{15}\text{H}_{12}\text{O}_7$ ) 应为 1.9mg~15.9mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 20g。

**【贮藏】** 密封。