

萆薢（长托菝葜）配方颗粒

Bixie (changtuobaqia) Peifangkeli

【来源】 本品为百合科植物长托菝葜 *Smilax ferox* Wall.ex Kunth 的干燥根茎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】 取萆薢（长托菝葜）饮片 6000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 8.4%~15.0%），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】 本品为棕黄色至棕褐色的颗粒；气微，味涩。

【鉴别】 取本品 1g，研细，加甲醇 10ml，超声处理 20 分钟，滤过，作为供试品溶液。另取白藜芦醇对照品，加甲醇制成每 1ml 含 0.2mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（中国药典 2020 年版通则 0502）试验，吸取供试品溶液与对照品溶液各 4 μ l，分别点于同一硅胶 GF₂₅₄ 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲酸（4：3：0.2）为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光灯（254nm）下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相对应的位置上，显示相同颜色的斑点。

【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 250mm，内径为 4.6mm，粒径为 5 μ 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 30℃；检测波长为 290nm。理论板数按落新妇苷峰计算应不低于 3000。

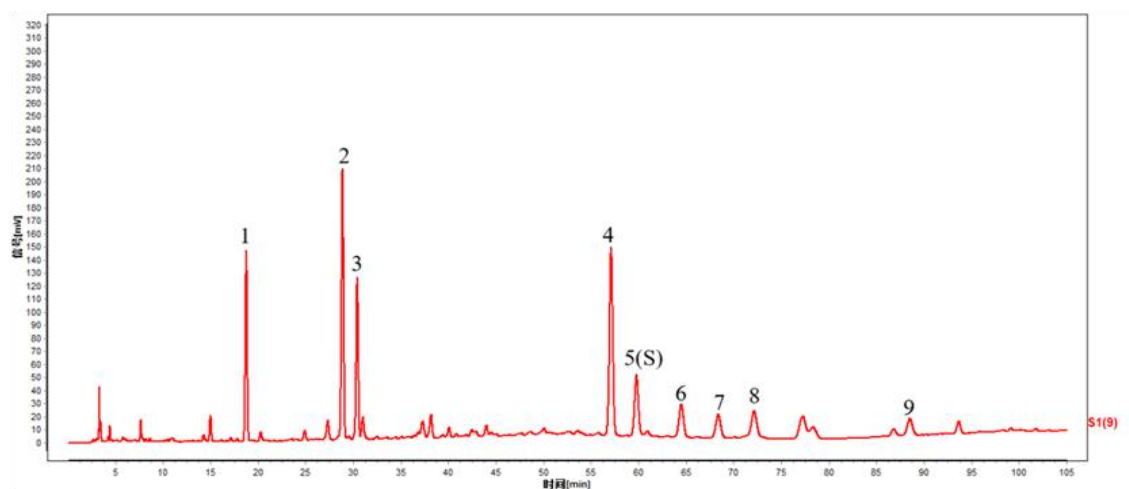
时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~15	4→8	96→92
15~35	8→13	92→87
35~47	13→16	87→84
47~74	16	84
74~105	16→25	84→75

参照物溶液的制备 取葶藶（长托菝葜）对照药材 2g，加水 50ml，煎煮 40 分钟，放冷，滤过，滤液蒸干，残渣加 60%甲醇 10ml，超声处理（功率 600W，频率 40kHz）20 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〔含量测定〕项下对照品溶液，作为对照品参照物溶液。再取新绿原酸对照品适量，精密称定，加 60%甲醇制成每 1ml 含新绿原酸 40μg 的溶液，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 10μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现 9 个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的 9 个特征峰保留时间相对应，其中峰 1、峰 5 应分别与相应对照品参照物峰的保留时间相对应。与落新妇苷对照品参照物峰相应的峰为 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 2）、0.51（峰 3）、0.96（峰 4）、1.08（峰 6）、1.14（峰 7）、1.21（峰 8）。



对照特征图谱

峰 1: 新绿原酸; 峰 2: 绿原酸; 峰 3: 隐绿原酸; 峰 4: 新落新妇苷; 峰 5 (S): 落新妇苷; 峰 7: 新异落新妇苷; 峰 8: 异落新妇苷; 峰 9: 白藜芦醇

色谱柱: 5 TC-C18, 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 18.0%。

【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 5μm); 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 30℃; 检测波长为 290nm。理论板数按落新妇苷峰计算应不低于 3000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~10	20→16	80→84
10~40	16	84
40~42	16→20	84→80

对照品溶液的制备 取落新妇苷对照品适量，精密称定，加 60% 甲醇制成每 1ml 含落新妇苷 40 μ 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 60% 甲醇 25ml，密塞，称定重量，超声处理（功率 600W，频率 40kHz）20 分钟，放冷，再称定重量，用 60% 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 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含落新妇苷（ $C_{21}H_{22}O_{11}$ ）应为 1.00mg~4.40mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 6g

【贮藏】 密封。