

桑黄配方颗粒

Sanghuang Peifangkeli

【来源】 本品为锈革孔菌科瓦宁木层孔菌 *Sanghuangporus vaninii* (Ljub) L.W.Zhou&Y.C.Dai 的干燥子实体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】 取桑黄饮片 10000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 2.3%~8.5%），加辅料适量，干燥，粉碎，再加辅料适量，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，味微甜、微苦。

【鉴别】 取本品粉末 0.2g，加甲醇 50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 5ml 使溶解，作为供试品溶液。取桑黄对照药材 1.5g，加水 300ml，煎煮 30 分钟，滤过，滤液蒸干，加甲醇 50ml，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（中国药典 2020 年版四部通则 0502）试验，吸取供试品溶液和对照药材溶液各 1~2 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲酸（8:5:2）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以苯胺邻苯二甲酸试剂（苯胺 0.93g，邻苯二甲酸 1.66g，溶于水饱和正丁醇 100ml 中），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 μ m）；以 0.1% 甲酸溶液为流动相 A，以甲醇为流动相 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 0~47 分钟为 260nm，47~110 分钟为 380nm。理论板数按原儿茶酸峰计算应不低于 10000。

| 时间（分钟） | A（%） | B（%） |
|--------|-------|-------|
| 0~5 | 95 | 5 |
| 5~10 | 95→90 | 5→10 |
| 10~15 | 90 | 10 |
| 15~25 | 90→85 | 10→15 |
| 25~45 | 85→65 | 15→35 |

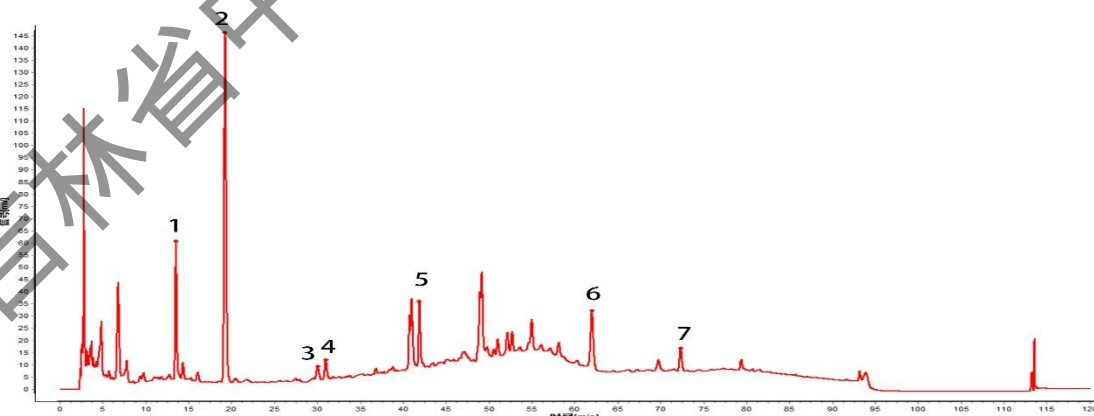
| 时间（分钟） | A（%） | B（%） |
|-----------|-------|--------|
| 45~60 | 65→60 | 35→40 |
| 60~70 | 60→55 | 40→45 |
| 70~90 | 55→35 | 45→65 |
| 90~91 | 35→0 | 65→100 |
| 91~110 | 0 | 100 |
| 110~110.1 | 0→95 | 100→5 |
| 110.1~120 | 95 | 5 |

参照物溶液的制备 取桑黄对照药材 5g，置具塞锥形瓶中，加水 150ml，加热回流 1 小时，取出，离心（5000r/min）10 分钟，取上清液蒸干，残渣加 50% 甲醇 25ml，超声处理（功率 300W，频率 40kHz）30 分钟，取出，放冷，摇匀，滤过，取续滤液，即得对照药材参照物溶液。另取〔含量测定〕项下原儿茶酸对照品，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 7 个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的 7 个特征峰保留时间相对应。其中峰 1 应与原儿茶酸对照品参照物峰的保留时间相对应，与原儿茶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 \pm 10%范围之内。规定值为 1.42（峰 2）、2.22（峰 3）、2.29（峰 4）、3.10（峰 5）、4.60（峰 6）、5.36（峰 7）。



对照特征图谱

峰 1（S）：原儿茶酸

色谱柱：Waters XBridge™，4.6mm \times 250mm，5 μ m

【检查】溶化性 照颗粒剂溶化性检查方法(中国药典 2020 年版通则 0104)检查,取本品 1g,加热水 200ml,搅拌 5 分钟,立即观察,应全部溶化或轻微浑浊,不得有焦屑或异物。

其他 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 8.0%。

【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 μ m);以 0.1%甲酸溶液为流动相 A,以甲醇为流动相 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 260nm。理论板数按原儿茶酸峰计算应不低于 10000。

| 时间(分钟) | A(%) | B(%) |
|---------|-------|--------|
| 0~5 | 95 | 5 |
| 5~10 | 95→90 | 5→10 |
| 10~15 | 90 | 10 |
| 15~25 | 90→85 | 10→15 |
| 25~30 | 85→0 | 15→100 |
| 30~50 | 0 | 100 |
| 50~50.1 | 0→95 | 100→5 |
| 50.1~60 | 95 | 5 |

对照品溶液的制备 精密称取原儿茶酸对照品适量,加 50%甲醇制成每 1ml 含原儿茶酸 25 μ g 的溶液,即得。

供试品溶液的制备 取本品适量,研细,取约 0.6g,精密称定,置具塞锥形瓶中,精密加入 50%甲醇 25ml,称定重量,超声处理(功率 300W,频率 40kHz)30 分钟,放冷,再称定重量,用 50%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 μ l,注入液相色谱仪,测定,即得。

本品每 1g 含原儿茶酸($C_7H_6O_4$)应为 0.40~3.90mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 10g

【贮藏】 密封。