

湖南省药品监督管理局

中药配方颗粒标准

湘 PF2021003-2025

炒芥子（白芥）配方颗粒

Chaojiezi (baijie) Peifangkeli

【来源】 本品为十字花科植物白芥 *Sinapis alba* L.的干燥成熟种子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】 取炒芥子（白芥）饮片 4000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩至清膏（干浸膏出膏率为 12.5%~23%），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】 本品为黄白色至黄棕色的颗粒；气特异，味苦。

【鉴别】 取本品适量，研细，取约 0.1g，加甲醇 50ml，超声处理 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 5ml 使溶解，作为供试品溶液。另取芥子碱硫氰酸盐对照品，加甲醇制成每 1ml 含 1mg 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，吸取上述两种溶液各 5~10μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-丙酮-甲酸-水（3.5：5：1：0.5）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以稀碘化铋钾试液。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，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。

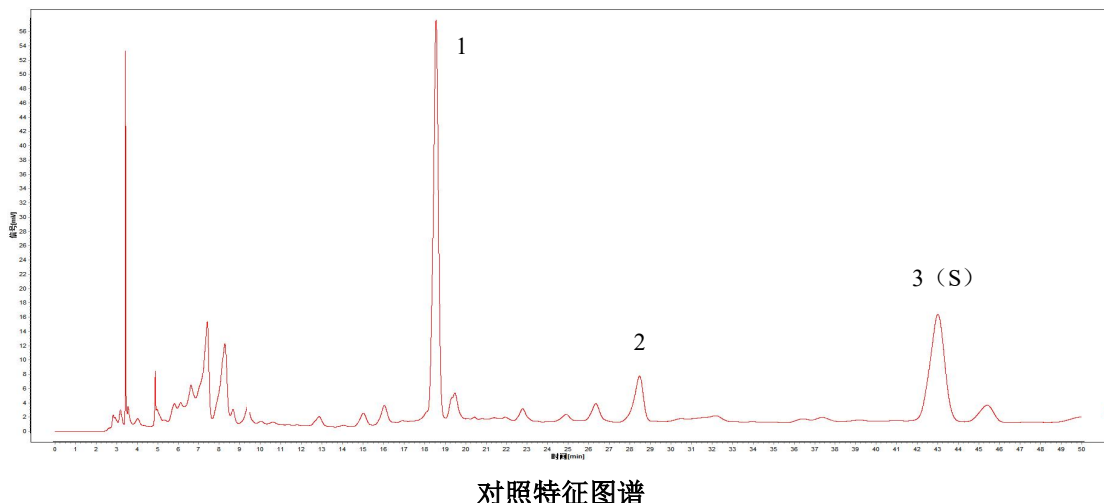
色谱条件与系统适用性试验 同【含量测定】项。

参照物溶液的制备 取芥子（白芥）对照药材 0.5g，加入 70% 甲醇 25ml，回流提取 40 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 10μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现3个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的3个特征峰保留时间相对应，其中峰3应与对照品参照物峰的保留时间相对应。与芥子碱硫氰酸盐参照物峰相对应的峰为S峰，计算其余各特征峰与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：0.43（峰1）、0.66（峰2）。



对照特征图谱

峰3 (S): 芥子碱硫氰酸盐

色谱柱: GL Sciences TP5-5328, 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16.0%。

【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（4.6mm×250mm, 5μm）；以乙腈为流动相A，以0.08mol/L磷酸二氢钾溶液为流动相B，按下表中的规定进行梯度洗脱；柱温为30℃；检测波长为254nm。理论板数按芥子碱硫氰酸盐峰计算应不低于5000。

时间（分钟）	流动相A（%）	流动相B（%）
0~5	2→5	98→95
5~10	5	95
10~15	5→10	95→90
15~20	10	90
20~35	10→11	90→89
35~50	11→12	89→88

对照品溶液的制备 取芥子碱硫氰酸盐对照品适量，精密称定，加甲醇制成每1ml含200 μ g的溶液，即得。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取约0.2g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入70%甲醇25ml，称定重量，加热回流40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 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每1g含芥子碱硫氰酸盐($C_{16}H_{24}NO_5 \cdot SCN$)应为13.9mg~47.5mg。

【规格】 每1g配方颗粒相当于饮片4g

【贮藏】 密封。