

猪苓配方颗粒

Zhuling PeifangKeli

【来源】 本品为多孔菌科真菌猪苓 *Polyporus umbellatus* (Pers.) Fries 的干燥菌核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】 取猪苓饮片 2500g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩至清膏（干浸膏出膏率为 2%~4%），加辅料适量，混匀，干燥（或干燥，粉碎），再加辅料适量，混匀，制粒，制成 1000g，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕褐色的颗粒；气微，味微酸。

【鉴别】 取本品 0.5g，研细，加乙醇 20ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加乙酸乙酯-乙醇（3: 1）溶液 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取猪苓对照药材 2g，加水 50ml，煎煮 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣自“加乙醇 20ml”起，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，吸取供试品溶液 20 μ l、对照药材溶液 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-三氯甲烷-丙酮-甲酸（9: 6: 2: 0.5）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。

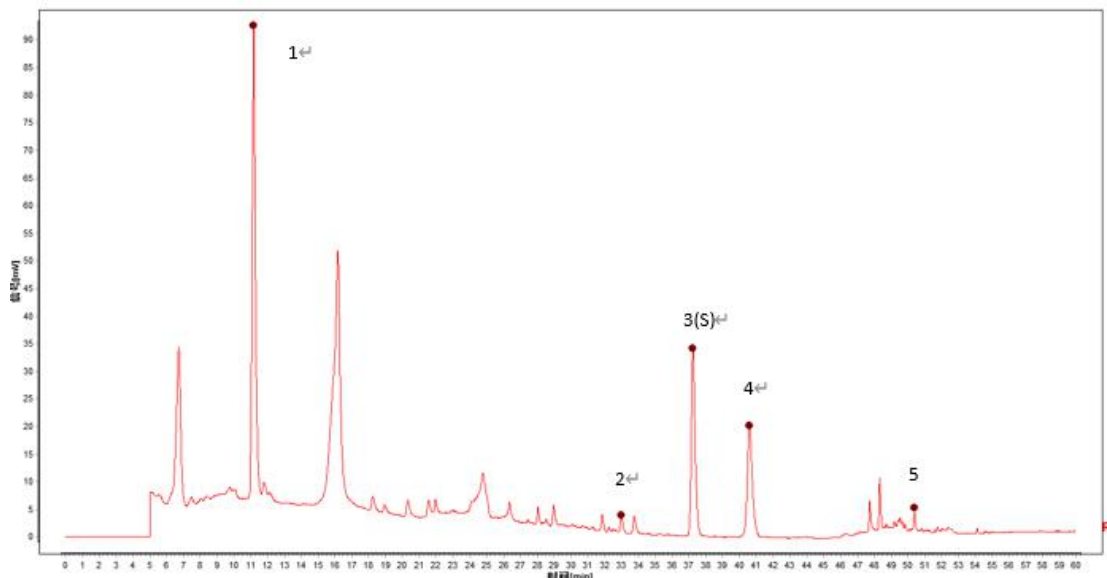
色谱条件与系统适用性试验 同〔含量测定〕项。

参照物溶液的制备 取腺苷对照品适量，精密称定，加 70% 甲醇制成每 1ml 含 30 μ g 的溶液，作为对照品参照物溶液 I；另取〔含量测定〕项下对照品溶液，作为对照品参照物溶液 II。

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 20 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现 5 个特征峰，其中峰 1、峰 3、峰 4 应分别与相应的对照品参照物峰的保留时间相对应。与猪苓酮 B 对照品参照物峰相对应的峰为 S 峰，计算峰 2、峰 5 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：0.89（峰 2）、1.35（峰 5）。



对照特征图谱

峰 1：腺苷；峰 3 (S)：猪苓酮 B；峰 4：猪苓酮 A

参考色谱柱：ZORBAX SB-C18，4.6mm×250mm，5 μ m

【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 22.5%。

【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；以乙腈为

流动相 A, 以水为流动相 B, 按下表中的规定进行梯度洗脱; 检测波长为 245nm;
柱温为 30℃。理论板数按猪苓酮 B 峰计算应不低于 5000。

时间(分钟)	流动相 A(%)	流动相 B(%)
0~15	3→14	97→86
15~25	14→30	86→70
25~40	30	70
40~50	30→100	70→0
50~60	100	0

对照品溶液的制备 取猪苓酮 B 和猪苓酮 A 对照品适量, 精密称定, 分别加甲醇制成每 1ml 含 30μg 的溶液, 即得。

供试品溶液的制备 取本品适量, 研细, 取约 0.8g, 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 220W, 频率 50kHz) 30 分钟, 放冷, 再称定重量, 用 50% 甲醇补足减失的重量, 摆匀, 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 20μl, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

本品每 1g 含猪苓酮 A($C_{28}H_{46}O_6$)和猪苓酮 B($C_{28}H_{44}O_6$)的总量应为 1.45mg ~2.95mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 25g。

【贮藏】 密封。