炒鸡内金配方颗粒

Chaojineijin Peifangkeli

- 【来源】 本品为雉科动物家鸡 *Gallus gallus domesticus* Brisson 的干燥沙囊内壁经炮制 并按标准汤剂的主要质量指标加工制成的配方颗粒。
- 【制法】 取炒鸡内金饮片 8000g,加水煎煮,滤过,滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为 4%~9%),加入辅料适量,干燥(或干燥,粉碎),再加入辅料适量,混匀,制粒,制成 1000g,即得。
 - 【性状】 本品为黄白色至棕黄色的颗粒;气微腥,味苦。
- 【鉴别】 (1) 取本品 1.5g, 研细,加乙醇 30ml,加热回流 30 分钟,滤过,滤液蒸干,残渣加水 20ml 使溶解,用三氯甲烷振摇提取 2 次,每次 15ml,合并三氯甲烷液,蒸干,残渣加甲醇 1ml 使溶解,作为供试品溶液。另取鸡内金对照药材 0.2g,加水 10ml,煮沸 30分钟,滤过,滤液蒸干,残渣自"加乙醇 30ml"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 8μl、对照药材溶液 15μl,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(3:3:0.5)为展开剂,展开,取出,晾干,喷以 10%硫酸乙醇溶液,在 105℃加热至斑点显色清晰,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。
- (2) 取本品0.1g, 研细,加1%碳酸氢铵溶液25ml,超声处理30分钟,用微孔滤膜滤过,取续滤液1ml,加胰蛋白酶溶液100μl(取序列分析用胰蛋白酶,加1%碳酸氢铵溶液制成每1ml中含1mg的溶液,临用时配制),摇匀,37℃恒温酶解12小时,作为供试品溶液。另取鸡源多肽I对照品、鸡源多肽II对照品适量,精密称定,加1%碳酸氢铵溶液制成每1ml各含2μg的混合溶液,作为对照品溶液。照高效液相色谱法-质谱法(中国药典2020年版通则0512和通则0431)试验,以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂(柱长为100mm,内径为2.1mm,粒径为1.7μm至1.9μm);以乙腈为流动相A,以0.1%甲酸溶液为流动相B,按下表中的规定进行梯度洗脱,流速为每分钟0.3ml。采用质谱检测器,电喷雾正离子模式(ESI+),进行多反应监测(MRM),选择质荷比(m/z)379.21(双电荷)→571.36和m/z 379.21(双电荷)→385.26,m/z 785.41(双电荷)→941.51和m/z 785.41(双电荷)→245.08作为检测离子对进行检测。取对照品溶液,进样2μl,按上述检测离子对测定的MRM色谱峰的信噪比均应大于3:1。

时间 (分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~5	8→20	92→80
5~10	20→35	80→65
10~11	35→90	65→10
11~13	90	10

吸取供试品溶液 2μ I,注入高效液相色谱-质谱联用仪,测定。以质荷比(m/z)379.21 (双电荷) \rightarrow 571.36 和 m/z 379.21(双电荷) \rightarrow 385.26,m/z 785.41(双电荷) \rightarrow 941.51 和 m/z 785.41(双电荷) \rightarrow 245.08 离子对提取的供试品离子流色谱中,应同时呈现与对照品色谱保留时间一致的色谱峰。

【特征图谱】 照高效液相色谱法(中国药典 2020 年版版通则 0512)测定。

色谱条件与系统适用性试验 同[含量测定]项。

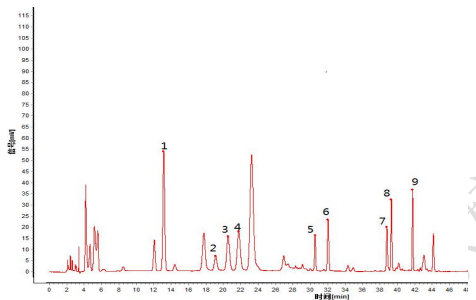
参照物溶液的制备 取鸡内金对照药材 0.1g,置具塞水解管中,加入 6mol/L 盐酸溶液 10ml,密塞,置 150℃中水解 3 小时,放冷,滤过,滤液移至蒸发皿中,水解管与滤渣再用水 10ml 分次洗涤,滤过,滤液并入蒸发皿中,蒸干,残渣加 0.1mol/L 盐酸溶液溶解,转移至 25ml 量瓶中,加 0.1mol/L 盐酸溶液至刻度,摇匀,作为对照药材参照物溶液。另取[含量测定]项下的对照品溶液,作为对照品参照物溶液。再取苏氨酸对照品、酪氨酸对照品、缬氨酸对照品、L-异亮氨酸对照品、亮氨酸对照品适量,精密称定,加 0.1mol/L 盐酸溶液制成每 1ml 各含 50μg 的混合溶液,作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 同[含量测定]项。

精密量取上述参照物溶液和供试品溶液各 5ml, 分别置 25ml 量瓶中, 各加 0.1mol/L 异硫氰酸苯酯 (PITC) 的乙腈溶液 2.5ml、1mol/L 三乙胺的乙腈溶液 2.5ml, 摇匀, 室温放置 1 小时后, 加 50%乙腈至刻度, 摇匀。取 10ml, 加正己烷 10ml, 振摇, 放置 10 分钟, 取下层溶液, 滤过, 取续滤液, 即得。

测定法 分别精密吸取衍生化后的参照物溶液与供试品溶液各 5μl, 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, 且峰 1~峰 9 应分别与相应对照品参照物峰保留时间相对应。



峰 1: 甘氨酸; 峰 2: 苏氨酸; 峰 3: 丙氨酸; 峰 4 (S): 脯氨酸; 峰 5: 酪氨酸; 峰 6: 缬氨酸; 峰 7: L-异亮氨酸; 峰 8: 亮氨酸; 峰 9: 苯丙氨酸 图 炒鸡内金配方颗粒对照特征图谱

色谱柱: 100-5 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 年版版通则 0104)。

【浸出物】 取本品适量,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 年版版通则 2201)项下的热浸法测定,不得少于 10.0%。

【含量测定】 照高效液相色谱法(中国药典 2020 年版版通则 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 0.lmol/L 醋酸钠溶液 (用醋酸调节 pH 值至 6.5)-乙腈 (93:7)为流动相 A,以乙腈-水 (4:1)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°C;检测波长为 254nm。理论板数按丙氨酸峰计算应不低于 4000。

时间(分钟)	流动相 A(%)	流动相 B(%)
0~9	100→97	0->3
9~22	97	3
22~23	97→83	3→17
23~32	83→82	17→18
32~38	82 → 70	18→30
38~45	70→66	30→34
45~47	66→0	34→100
47~55	0	100

对照品溶液的制备 取甘氨酸对照品、丙氨酸对照品、脯氨酸对照品、苯丙氨酸对照品 适量,精密称定,加 0.1mol/L 盐酸溶液制成每 1ml 含甘氨酸 100μg、丙氨酸 60μg、脯氨酸 90μg、苯丙氨酸 80μg 的混合溶液,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,置具塞水解管中,精密

加入 6mol/L 盐酸溶液 10ml,称定重量,密塞,置150℃中水解 3 小时,放冷,再称定重量,用 6mol/L 盐酸溶液补足损失重量,滤过,精密移取滤液 5ml 至蒸发皿中,蒸干,残渣加 0.1mol/L 盐酸溶液溶解,转移至 25ml 量瓶中,加 0.1mol/L 盐酸溶液至刻度,摇匀,即得。

精密量取上述对照品溶液和供试品溶液各 5ml,分别置 25ml 量瓶中,各加 0.1mol/L 异硫氰酸苯酯 (PITC)的乙腈溶液,1mol/L 三乙胺的乙腈溶液 2.5ml,摇匀,室温放置 1 小时后,加 50%乙腈至刻度,摇匀。取 10ml,加正己烷 10ml,振摇,放置 10 分钟,取下层溶液,滤过,取续滤液,即得。

测定法 分别精密吸取衍生化后的对照品溶液与供试品溶液各 5μl, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

本品每 1g 含甘氨酸($C_2H_5NO_2$)应为 11.5mg~35.0mg,丙氨酸($C_3H_7NO_2$)应为 7.0mg~24.0mg,脯氨酸($C_5H_9NO_2$)应为 11.0mg~30.0mg,苯丙氨酸($C_{10}H_{13}NO_2$)应为 8.0mg~21.0mg。

【规格】 每1g配方颗粒相当于饮片8g。

【贮藏】 密封。