

# 国家药品监督管理局

## 国家药品标准

YBZ-PFKL-2025029

### 余甘子配方颗粒

Yuganzi Peifangkeli

**【来源】** 本品为大戟科植物余甘子 *Phyllanthus emblica* L. 的干燥成熟果实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】** 取余甘子饮片 2500g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 25%~39%），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】** 本品为棕黄色至黄棕色的颗粒；气微，味酸涩。

**【鉴别】** 取本品 0.2g，研细，加乙醇 20ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取余甘子对照药材 0.5g，加水 25ml，加热回流 60 分钟，放冷，滤过，滤液浓缩至近干，残渣加乙醇 20ml，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（中国药典 2025 年版通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 3 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-甲酸乙酯-甲酸（5：5：1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以三氯化铝试液，热风加热 3 分钟，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；再喷以 5%三氯化铁乙醇溶液，置日光下检视，供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

**【特征图谱】** 照高效液相色谱法（中国药典 2025 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 150mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.6 $\mu$ m）；以乙腈为流动相 A，以 0.05%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 0.20ml；柱温为 30 $^{\circ}$ C；检测波长为 235nm。理论板数按没食子酸峰计算应不低于 5000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~3	0	100
3~9	0 $\rightarrow$ 3	100 $\rightarrow$ 97
9~12	3 $\rightarrow$ 10	97 $\rightarrow$ 90
12~15	10	90
15~19	10 $\rightarrow$ 15	90 $\rightarrow$ 85
19~26	15 $\rightarrow$ 20	85 $\rightarrow$ 80
26~35	20	80

国家药品监督管理局

发布

国家药典委员会

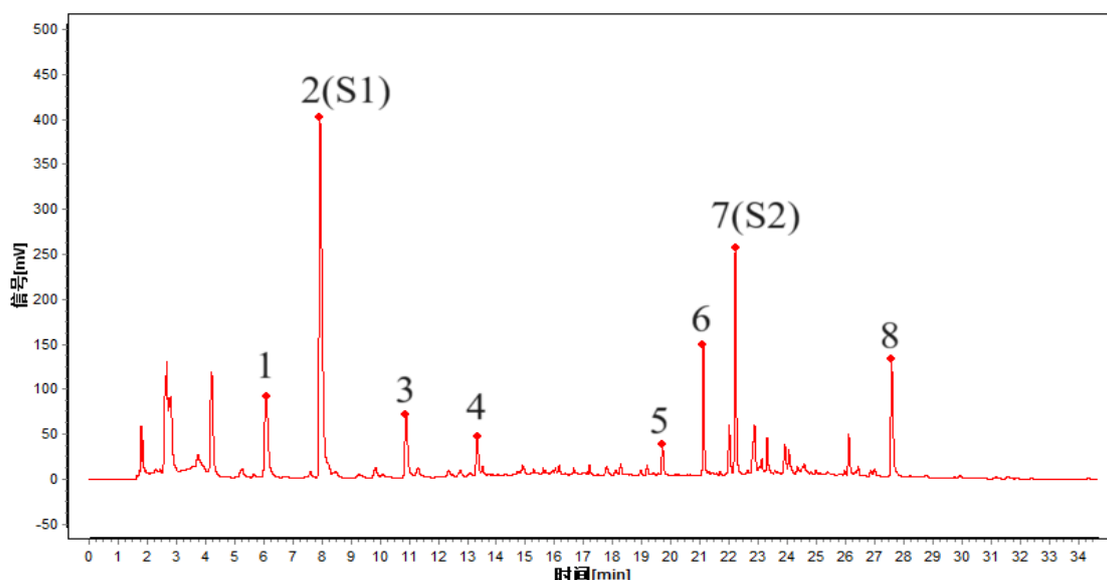
审定

**参照物溶液的制备** 取余甘子对照药材 0.5g，加水 25ml，加热回流 2 小时，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〕项下的对照品溶液，作为对照品参照物溶液。再取柯里拉京对照品适量，精密称定，加 30% 甲醇制成每 1ml 含 20 $\mu$ g 的溶液，作为对照品参照物溶液。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取 0.2g，置具塞锥形瓶中，加 30% 甲醇 25ml，密塞，称定重量，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，放冷，再称定重量，用 30% 甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过，取续滤液，即得。

**测定法** 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 1 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现 8 个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的 8 个特征峰的保留时间相对应，其中峰 2、峰 7 应分别与相应的对照品参照物峰的保留时间相对应。与没食子酸对照品参照物峰相对应的峰为 S1 峰，计算峰 1 与 S1 峰的相对保留时间；与柯里拉京对照品参照物峰相对应的峰为 S2 峰，计算其余各特征峰与 S2 峰的相对保留时间，其相对保留时间均应在规定值的 $\pm 10\%$ 范围之内。规定值为：0.76（峰 1）、0.48（峰 3）、0.59（峰 4）、0.88（峰 5）、0.95（峰 6）、1.24（峰 8）。计算峰 8 与 S1 峰的相对峰面积，其相对峰面积应在规定值的范围之内，规定值为：不得小于 0.15。



对照特征图谱

峰 2(S1): 没食子酸; 峰 7(S2): 柯里拉京; 峰 8: 鞣花酸

色谱柱: CORTECS T3, 2.1mm $\times$ 150mm, 1.6 $\mu$ m

**【检查】** 应符合颗粒剂项下有关的各项规定（中国药典 2025 年版通则 0104）。

**【浸出物】** 照醇溶性浸出物测定法（中国药典 2025 年版通则 2201）项下的热浸法测定，用乙醇作溶剂，不得少于 45.0%。

**【含量测定】** 照高效液相色谱法（中国药典 2025 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；以甲醇-0.2%磷酸溶液（5：95）为流动相；检测波长为 273nm。理论板数按没食子酸峰计算应不低于 2000。

**对照品溶液的制备** 取没食子酸对照品适量，精密称定，加50%甲醇制成每1ml含0.15mg的溶液，即得。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取约0.1g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入50%甲醇50ml，密塞，称定重量，超声处理（功率250W，频率40kHz）30分钟，放冷，再称定重量，用50%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 5 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含没食子酸（ $C_7H_6O_5$ ）应为 35.0mg~100.0mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 2.5g

**【贮藏】** 密封。