

国家药品监督管理局 国家药品标准

YBZ-PFKL-2025035

槲寄生配方颗粒

Hujisheng Peifangkeli

【来源】 本品为桑寄生科植物槲寄生 *Viscum coloratum* (Komar.) Nakai 的干燥带叶茎枝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】 取槲寄生饮片 4000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 18%~25%），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】 本品为浅棕黄至棕色的颗粒；气微，味微苦。

【鉴别】 取本品 1g，研细，加水 25ml，超声处理 30 分钟，离心，取上清液，用乙酸乙酯振摇提取 2 次，每次 25ml，合并乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取槲寄生对照药材 1g，加水 30ml，加热回流 30 分钟，滤过，滤液离心，取上清液，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，吸取供试品溶液和对照药材溶液各 10 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-冰醋酸（12：5.5：0.5）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，在 80℃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 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 100mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.8 μ m）；以甲醇为流动相 A，以 0.1%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 0.15ml，柱温为 30℃；检测波长为 250nm。理论板数按紫丁香苷峰计算应不低于 40000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~27	2→17	98→83
27~45	17→19	83→81
45~47	19→70	81→30

参照物溶液的制备 取槲寄生对照药材 0.5g，置锥形瓶中，加 10%甲醇 15ml，加热回流 30 分钟，取出，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。

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 10%甲醇

国家药品监督管理局

发布

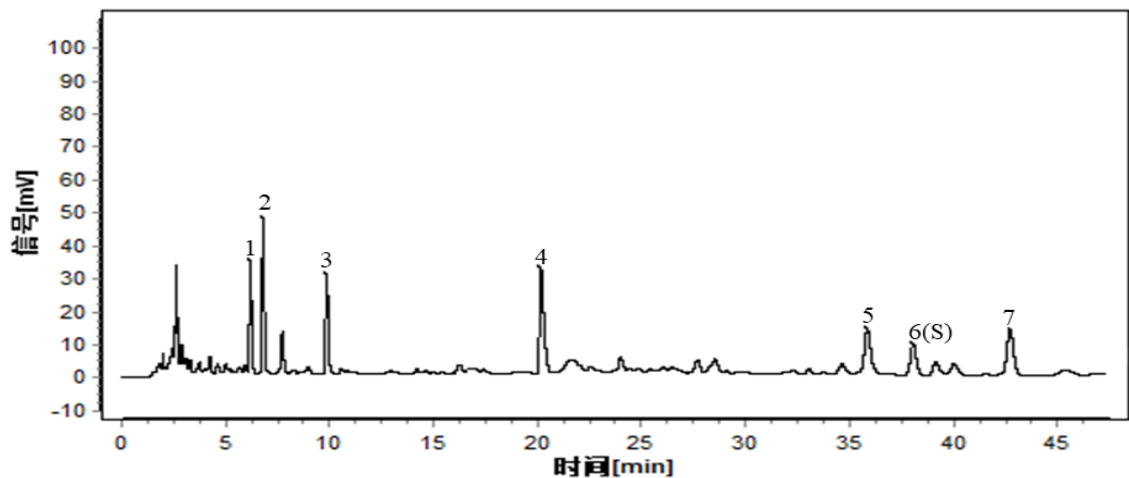
国家药典委员会

审定

15ml，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，取出，放冷，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 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 个特征峰的保留时间相对应，其中峰 6 应与对照品参照峰的保留时间相对应，与紫丁香苷对照品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：0.16（峰 1）、0.18（峰 2）、0.26（峰 3）、0.53（峰 4）、0.94（峰 5）、1.12（峰 7）。计算峰 4 与 S 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 0.50。



峰 1：尿苷；峰 2：腺苷；峰 3：鸟苷；峰 5：绿原酸；峰 6（S）：紫丁香苷
色谱柱：ACQUITY UPLC® HSS T3，2.1mm $\times$ 100mm，1.8 μ 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】** 取本品研细，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 2025 年版通则 2201）项下的热浸法测定，不得少于 30.0%。
- 【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（柱长为 100mm，内径为 2.1mm，粒径为 1.8 μ m）；以甲醇为流动相 A，以 0.1%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 0.3ml，柱温为 30 $^{\circ}$ C；检测波长为 264nm。理论板数按紫丁香苷峰计算应不低于 10000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~15	17	83
15~17	17 $\rightarrow$ 100	83 $\rightarrow$ 0

对照品溶液的制备 取紫丁香苷对照品适量，精密称定，加水制成每 1ml 含 20 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

密加入水 15ml，密塞，称定重量，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，取出，放冷，再称定重量，用水补足减失的重量，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 1 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含紫丁香苷（C₁₇H₂₄O₉）应为 1.0mg ~2.5mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 4g

【贮藏】 密封。