

## 化橘红（柚）配方颗粒

### Huajuhong (You) Peifangkeli

【来源】本品为芸香科植物柚 *Citrus grandis* (L.) Osbeck 的未成熟或近成熟的干燥外层果皮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】取化橘红饮片 2000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 25%~47%），加辅料适量，干燥，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，味苦。

【鉴别】取本品 0.25g，研细，加甲醇 5ml，超声处理 15 分钟，离心，取上清液作为供试品溶液。另取柚皮苷对照品，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，吸取供试品溶液 2 $\mu$ l、对照品溶液 5 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-丙酮-冰醋酸-水（8: 4: 0.3: 1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 三氯化铝乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热 1 分钟，置紫外光灯（365nm）下检视。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** 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 5 $\mu$ m）；以乙腈为流动相 A，0.05% 甲酸溶液为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；柱温为 25 $^{\circ}$ C；检测波长为 315nm。理论板数按柚皮苷峰计算应不低于 1000。

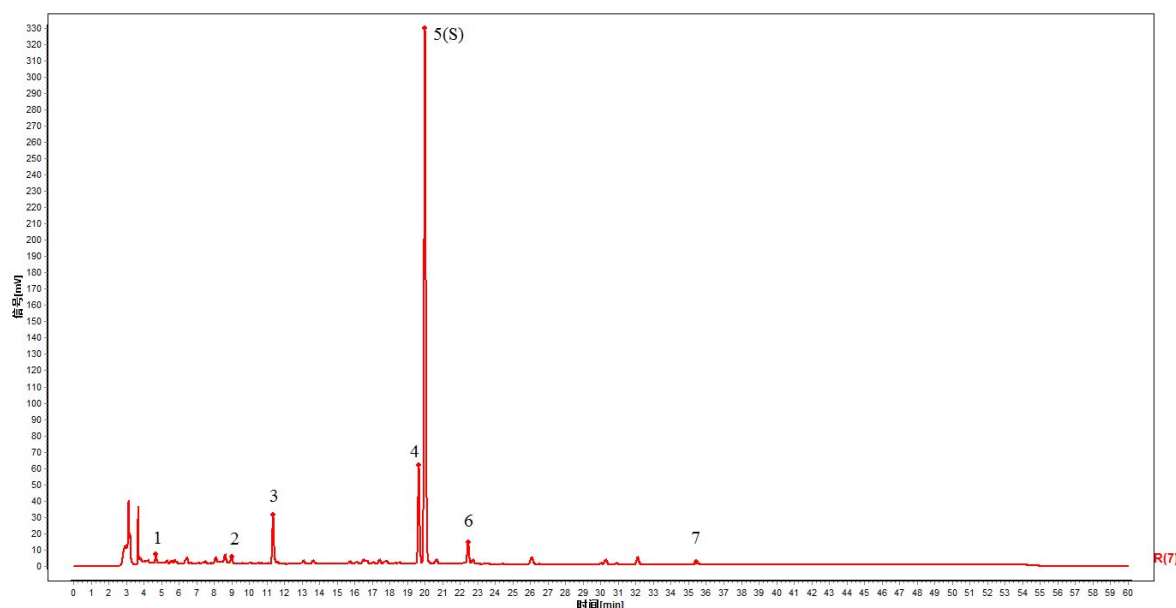
时间(分钟)	流动相 A(%)	流动相 B(%)
0~10	10→18	90→82
10~30	18→40	82→60
30~50	40→45	60→55

**参照物溶液的制备** 取柚皮苷对照品适量，加甲醇制成每 1ml 含 0.12mg 的溶液，即得。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取约 0.2g，置具塞锥形瓶中，加入 50% 甲醇 50ml，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，滤过，取续滤液，即得。

**测定法** 分别精密吸取参照物溶液 5 $\mu$ l、供试品溶液 10 $\mu$ 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。与柚皮苷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：0.24（峰 1）、0.45（峰 2）、0.57（峰 3）、0.98（峰 4）、1.12（峰 6）、1.77（峰 7）。



对照特征图谱

峰 5 (S)：柚皮苷

参考色谱柱：Diamonsil plus C18，4.6mm $\times$ 250mm，5 $\mu$ 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 30.0%。

**【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；以甲醇-醋酸-水(35: 4: 61)为流动相；检测波长为 283nm。理论板数按柚皮苷峰计算应不低于 1000。

**对照品溶液的制备** 取柚皮苷对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 0.12mg 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，精密加入甲醇 50ml，称定重量，水浴加热回流 1 小时，放冷，再称定重

量，用甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过，精密量取续滤液 5ml，置 50ml 量瓶中，加 50% 甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液，即得。

**测定法** 分别精密吸取对照品溶液 5 $\mu$ l、供试品溶液 10 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含柚皮苷 ( $C_{27}H_{32}O_{14}$ ) 应为 62.0mg~115.0mg。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 2g。

**【贮藏】** 密封。

浙江省中药配方颗粒标准公示稿