

## 醋甘遂配方颗粒

### Cugansui Peifangkeli

【来源】本品为大戟科植物甘遂 *Euphorbia kansui* T.N. Liou ex T.P.Wang 的干燥块根经炮制并按标准汤剂的主要质量标准加工制成的配方颗粒。

【制法】取醋甘遂饮片 1000g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 9%~18%），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】本品为黄白色至棕褐色颗粒，气微，味微甘而微辣。

【鉴别】取本品 1g，研细，加乙醇 30ml，超声处理 1 小时，滤过，滤液低温蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取甘遂对照药材 2g，加水 50ml，煮沸，保持微沸 30 分钟，离心（3000 转/分钟）3 分钟，取上清液，蒸至近干，加乙醇 30ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液低温蒸至近干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为对照药材溶液。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 5~10 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-丙酮（10:1.2）为展开剂，在氨蒸气饱和条件下展开，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，显相同颜色的荧光主斑点。

【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 250mm，内径为 4.6mm，粒径为 5 $\mu$ m）；以甲醇为流动相 A，以水为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；柱温为 20℃；检测波长为 260nm。理论板数按腺苷峰计算应不低于 8000。

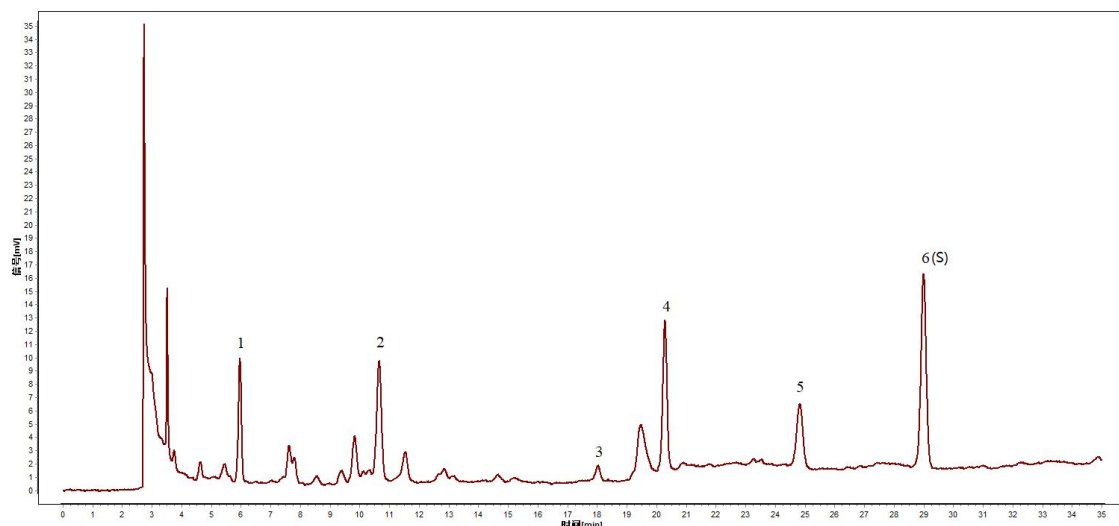
时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~12	3→5	97→95
12~15	5→10	95→90
15~20	10→13	90→87
20~30	13→20	87→80
30~35	20	80

参照物溶液的制备 取甘遂对照药材 2g，加 20%甲醇溶液 20ml，超声处理 30 分钟，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。

**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 10μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现 6 个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的 6 个特征峰保留时间相对应，与腺苷参照物峰相应的峰为 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±10%范围之内。规定值为 0.21（峰 1）、0.37（峰 2）、0.62（峰 3）、0.70（峰 4）、0.86（峰 5）。



对照特征图谱

峰 2：尿苷；峰 4：鸟苷；峰 5：色氨酸；峰 6（S）：腺苷

色谱柱：Triart C18，250 mm×4.6mm，5μm

**【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 6.0%。

**【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-水（10:90）为流动相；检测波长为 260nm。理论板数按腺苷峰计算应不低于 3000。

**对照品溶液的制备** 取腺苷对照品适量，精密称定，加 20%甲醇制成每 1ml 含 10μg 的溶液，即得。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取约 0.5g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 20%甲醇 10ml，密塞，称定重量，超声处理（功率 600W，频率 40kHz）30 分钟，放冷，再称定重量，用 20%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 10μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含腺苷（C<sub>10</sub>H<sub>13</sub>N<sub>5</sub>O<sub>4</sub>）应为 0.06mg~0.16mg。

【注意】孕妇禁用；不宜与甘草同用。

【规格】每 1g 配方颗粒相当于饮片 1g。

【贮藏】密封。

上海市中药配方颗粒质量标准公示稿