## 健胃愈疡胶囊

## Jianwei Yuyang Jiaonang

【处方】	柴胡	208.5g	党参	208.5g
	白芍	208.5g	延胡索	208.5g
	白及	208.5g	珍珠层粉	62.5g
	青黛	62.5g	甘草	62.5g

【制法】以上八味,柴胡、党参、白芍、延胡索、甘草及白及 125g 加 10 倍量水煎煮二次,每次 2 小时,合并煎液,滤过,滤液浓缩至相对密度为 1.15~1.20 (40℃~50℃)的清膏;剩余的白及粉碎成细粉,与珍珠层粉、青黛细粉混匀,加入上述清膏,干燥,粉碎成细粉,装入胶囊,制成 1000 粒,即得。

【性状】 应为硬胶囊,内容物为灰绿色的粉末;气微,味苦。

【鉴别】 (1) 取本品,置显微镜下观察:草酸钙针晶成束,长 27~88μm (白及)。 无色的不规则块片状物,半透明,边缘大多整齐,表面光滑或有不规则纹理及颗粒状突起, 长 4~60μm (珍珠层粉)。不规则块片或颗粒蓝色 (青黛)。

- (2) 取本品 12 粒内容物,加乙醚 30ml,超声处理 30 分钟,滤过,乙醚液备用,药渣挥干乙醚,加甲醇 30ml,加热回流 30 分钟,放冷,滤过,滤液回收溶剂至干,残渣加水 20ml 使溶解,用水饱和的正丁醇振摇提取 2 次,每次 20ml,合并正丁醇液,加氨试液 15ml 洗涤,弃去氨洗液,正丁醇液回收溶剂至干,残渣加甲醇 1ml 使溶解,作为供试品溶液。另取柴胡对照药材 0.5g,加水 50ml,煎煮 1 小时,滤过,滤液自 "用水饱和的正丁醇振摇提取 2 次"起,同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(中国药典 2015 年版通则 0502)试验,吸取上述两种溶液各 5 μl,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以乙酸乙酯-乙醇-水(8: 2: 1)为展开剂,展开,取出,晾干,喷以含 2%对二甲氨基苯甲醛的 40%硫酸溶液,热风吹至斑点显色清晰,在紫外光(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。
- (3) 取本品 5 粒内容物,加甲醇 40ml,超声处理 40 分钟,放冷,滤过,滤液回收溶剂至干,残渣加水 20ml 使溶解,用水饱和的正丁醇振摇提取 2 次,每次 30ml,合并正丁醇液,回收溶剂至干,残渣加甲醇 1ml 使溶解,作为供试品溶液。另取党参对照药材 1g,同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(中国药典 2015 年版通则 0502)试验,吸取上述两种溶液各 2μl,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以正丁醇-乙醇-水(7: 2: 1)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,在紫外光(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。
  - (4) 取芍药苷对照品适量,加甲醇制成每 1ml 含 0.5mg 的溶液,作为对照品溶液。照

薄层色谱法(中国药典 2015 年版通则 0502)试验,吸取【鉴别】(2)项下的供试品溶液及上述对照品溶液各 3 μl,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以二氯甲烷-乙酸乙酯-甲醇-甲酸(40:5:10:0.2)为展开剂,展开,取出,晾干,喷以 5%香草醛硫酸溶液,热风吹至斑点显色清晰,在日光下检视。供试品色谱中,在与对照品色谱相应的位置上,显相同颜色的斑点。

- (5) 取本品 6 粒内容物,加氨试液 0.5ml,加乙醚 30ml,超声处理 15 分钟,滤过,滤液挥干,残渣加甲醇 1ml 使溶解,作为供试品溶液。另取延胡索对照药材 1g,同法制成对照药材溶液。再取延胡索乙素对照品适量,加甲醇制成每 1ml 含 0.5mg 的溶液,作为对照品溶液。照薄层色谱法(中国药典 2015 年版通则 0502)试验,吸取上述三种溶液各 5 μl,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以甲苯-丙酮 (9:2)为展开剂,展开,取出,晾干,置碘缸中熏约 3 分钟取出,挥尽板上吸附的碘后,在紫外光(365nm)下检视。供试品色谱中,在与对照药材色谱和对照品色谱相应的位置上,显相同颜色的荧光斑点。
- (6) 取【鉴别】(2) 项下的乙醚液,回收溶剂至干,残渣加甲醇 2ml 使溶解,作为供试品溶液。另取青黛对照药材 0.2g ,同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(中国药典 2015年版通则 0502) 试验,吸取上述两种溶液各 5μl,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以甲苯二氯甲烷一丙酮 (5:4:1) 为展开剂,展开,取出,晾干。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。
- (7) 取本品 7 粒内容物,加甲醇 30ml,加热回流 1 小时,滤过,滤液回收溶剂至干,残渣加水 40ml,使溶解,用乙醚 40ml 振摇提取,弃去乙醚液,水液用以水饱和的正丁醇振摇提取 2 次,每次 30ml,合并正丁醇液,用水洗涤 2 次,每次 20ml,弃去水洗液,正丁醇液回收溶剂至干,残渣加甲醇 2ml 使溶解,作为供试品溶液。另取甘草对照药材 1g,同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(中国药典 2015 年版通则 0502)试验,吸取上述两种溶液各 5 μl,分别点于同一 1%氢氧化钠硅胶 G 薄层板上,以乙酸乙酯-甲酸-冰醋酸-水(15:1:1:2)为展开剂,展开,取出,晾干。喷以 10%硫酸乙醇液,在 105℃加热至斑点显色清晰,在日光及紫外光(365nm)下检视,供试品色谱中,在与对照药材色谱相应的位置上,日光下,显相同颜色的斑点;紫外光下,显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 应符合胶囊剂项下有关的各项规定(中国药典 2015 年版通则 0103)。

【含量测定】 照高效液相色谱法(中国药典 2015 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;以乙腈-水(14:86) 为流动相;检测波长为230nm。理论板数按芍药苷峰计算应不低于3000。

对照品溶液的制备 取芍药苷对照品适量,精密称定,加甲醇制成每 1ml 含 20 μg 的溶液,即得。

供试品溶液的制备 取装量差异项下的本品内容物,混匀,研细,取约 0.2g,精密称定,置 25ml 量瓶中,加 50%甲醇适量,超声处理(功率 300W,频率 25KHz) 15 分钟,放

冷,加 50%甲醇稀释至刻度,摇匀,滤过,取续滤液,即得。

测定法 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各 10μ, 注入液相色谱仪, 测定,即得。

本品每粒含白芍以芍药苷( $C_{23}H_{28}O_{11}$ )计,不得少于 0.90mg。

【功能与主治】 疏肝健胃,解痉止痛,止血生肌。主治肝郁脾虚,肝胃不和型消化性溃疡活动期,症见胃脘胀痛,嗳气吐酸,烦躁不食,腹胀便溏等。

【用法与用量】 口服。一次4~5粒,一日4次。

【规格】 每粒装 0.4g

【贮藏】 密闭。

起草单位: 湖南省食品药品检验研究院

复核单位:福建省食品药品质量检验研究院