

## 马勃(大马勃)配方颗粒

Mabo(Damabo) Peifangkeli

【来源】本品为灰包科真菌大马勃 *Calvatia gigantean* (Batsch ex Pers.) Lloyd 的干燥子实体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】取马勃饮片 7500g,加水煎煮,滤过,滤液浓缩成清膏(干浸膏出膏率为 7.2%~12.3%),加辅料适量,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】本品为棕色至棕褐色的颗粒;气微,味淡。

【鉴别】取本品 2g,研细,加二氯甲烷 40ml,超声处理 30 分钟,滤过,滤液蒸干,残渣加二氯甲烷 0.5ml 使溶解,作为供试品溶液。另取马勃对照药材 1g,加水 150ml,煮沸 30 分钟,放冷,滤过,滤液浓缩至 40ml,加二氯甲烷振摇提取 2 次,每次 40ml,合并二氯甲烷液,蒸干,残渣加二氯甲烷 0.5ml 使溶解,作为对照药材溶液。照薄层色谱法(《中国药典》2020 年版通则 0502)试验,吸取上述两种溶液各 5 $\mu$ l,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以甲苯-乙酸乙酯-甲醇-甲酸(14:1:1:0.3)为展开剂,展开,取出,晾干,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》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 100mm,内径为 2.1 mm,粒径为 1.7 $\mu$ m);以乙腈为流动相 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 25 $^{\circ}$ C;检测波长为 282nm。理论板数按麦角甾醇峰计算应不低于 5000。

时间(分钟)	流动相 A(%)	流动相 B(%)
0~8	55	45
8~12	55 $\rightarrow$ 91	45 $\rightarrow$ 9
12~30	91	9
30~31	91 $\rightarrow$ 55	9 $\rightarrow$ 45

参照物溶液的制备 取麦角甾醇对照品适量,精密称定,加甲醇制成每 1ml 含 20 $\mu$ g 溶液,作为参照物溶液。

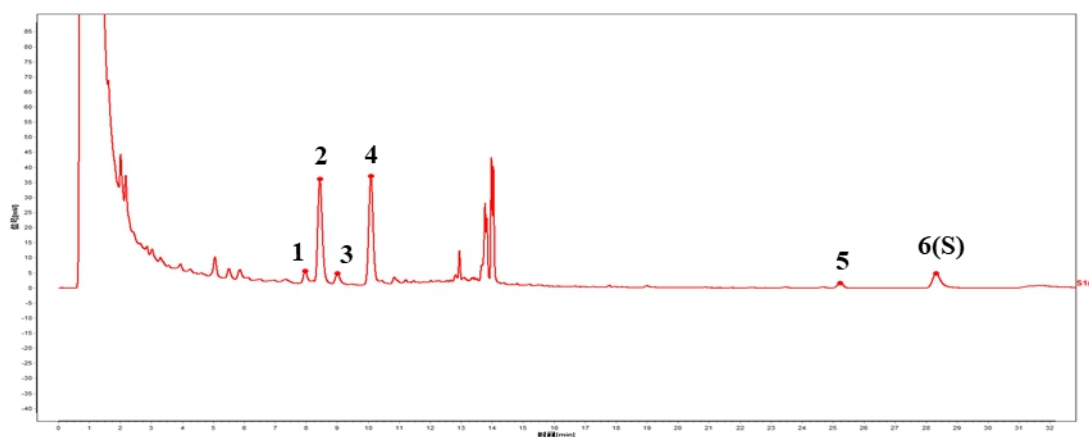
供试品溶液的制备 取本品适量,研细,取约 5g,精密称定,置具塞锥形瓶中,精密加入甲醇 50ml,密塞,称定重量,超声处理(功率 600W,频率 40kHz)45 分钟,放冷,

## 江西省中药配方颗粒标准

再称定重量，用甲醇补足减失的重量，摇匀，离心，精密量取上清液 25ml，蒸干，残渣用甲醇溶解，转移至 5ml 量瓶中，加甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液，作为供试品溶液。

**测定法** 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 3 $\mu$ l，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，其中峰 6 应与麦角甾醇对照品参照物峰保留时间相一致。与麦角甾醇参照物相应的峰为 S 峰，计算峰 1、2、3、4、5 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：0.29（峰 1）、0.30（峰 2）、0.32（峰 3）、0.36（峰 4）、0.89（峰 5）。



对照特征图谱

峰 5：麦角甾酮 峰 6\*（S）：麦角甾醇

（注：\*经对照品指认）

色谱柱：ACQUITY UPLC BEH C18（2.1 mm $\times$ 100 mm，1.7 $\mu$ 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 9.0%。

**【规格】** 每 1g 配方颗粒相当于饮片 7.5g

**【贮藏】** 密封。

起草单位：江阴天江药业有限公司

复核单位：陕西省食品药品检验研究院；鉴甄检测技术（上海）有限公司