

# 复方疮疡涂膜剂的制备工艺优选

蔡佳良, 郭念欣, 李颖春, 姬生国\*

(广东药学院中药学院, 广州 510006)

**[摘要]** 目的:优化复方疮疡涂膜剂的提取方法和制备工艺。方法:以绿原酸含量为指标,以加水倍数、煎煮时间、醇沉浓度为考察因素,采用 $L_9(3^4)$ 正交试验法。制备工艺以成膜性和成膜外观为指标,单因素优选成膜基质和辅料。结果:经方差分析,从而筛选出最优工艺为 $A_3B_3C_1$ 。最优制备工艺为PVA17-88 11 g,加入PEG-400 2 mL,浓缩药液42 mL,搅拌,浸泡1 h,水浴加热溶解,加入95%乙醇42 mL,甘油2 mL,氮酮1 mL,尼泊金乙酯适量,搅匀。结论:该工艺的稳定性良好,绿原酸含量高,成膜性能、外观以及成膜时间均较理想,可以作为该制剂的最优提取工艺。

**[关键词]** 涂膜剂; 提取工艺; 制备工艺; 金银花; 疮疡

**[中图分类号]** R283.6    **[文献标识码]** A    **[文章编号]** 1005-9903(2012)02-0029-04

## Optimization of Preparation Technology for Compound Abscess Plaster

CAI Jia-liang, GUO Nian-xin, LI Ying-chun, JI Sheng-guo\*

(School of Traditional Chinese Medicine, Guangdong Pharmaceutical University, Guangzhou 510006, China)

**[Abstract]** **Objective:** To optimize extraction and preparation technology for compound abscess plaster.

**Method:** Extraction technology has chosen the content of chlorogenic acid as index, multiple of added water, boiling time, concentration of alcohol precipitation were as test factors by  $L_9(3^4)$  orthogonal test. Samples were determined by HPLC. Preparation technology has chosen film-forming and film appearance as index, and taken One-factor test to find out optimum film-coating agent and accessories. **Result:** Optimum extraction technology was  $A_3B_3C_1$ . Optimal preparation technology was PVA-178 811 g, PEG-4 002 mL, concentrated liquid 42 mL, stirred, soaked 1 h, dissolved in hot water, then added 42 mL 95% ethanol, 2 mL glycerol, 1 mL azone, amount of ethylparaben, stirred well. **Conclusion:** This technology was stable with high content of chlorogenic acid. It was compatible in film-forming, appearance and film forming time. This technology could be chosen as optimum extraction technology.

**[Key words]** film coating agent; extraction technology; preparation technology; *Lonicera japonica*; abscess

复方疮疡涂膜剂来自于名老中医的经验方,系由金银花<sup>[1]</sup>、当归、黄柏、大黄、五倍子等7味中药经提取加工制作而成,具有清热解毒、敛疮止血、抗菌消炎等功效,主要用于治疗各种溃疡、外伤出血等症,其突出的效果就是治疗后不留疤痕,疗效显著。涂膜剂是近几年发展起来的一类外用皮肤给药剂型,使用时涂布于皮肤,形成一层薄膜,并按照零级动力学释放药物以及保护皮肤伤口,使用安全,方

便。本实验将提取的药液浓缩后与成膜剂混合,加入辅料,制备成新型的涂膜剂,目的是提高携带、用药的方便性和安全性。金银花为该制剂处方中君药,其主要有效成分为绿原酸,本实验采用 $L_9(3^4)$ 正交试验法,以绿原酸含量为指标,对水倍数、煎煮时间、醇沉浓度3因素,进行优化试验,筛选出最佳提取工艺,并以成膜性、成膜外观以及成膜时间为指标,单因素优选出成膜基质和辅料,最终确定最佳的制备工艺。

### 1 仪器与试药

LC-2010AHT型岛津高效液相色谱仪(日本岛津公司),1/10万分析天平(日本岛津公司)。

药材购于广州市药材公司,经鉴定符合药典标准。聚乙烯醇(PVA)-124(广东汕头市西陇化工厂,

[收稿日期] 20110922(003)

[第一作者] 蔡佳良,硕士研究生

[通讯作者] \*姬生国,教授,博士,从事中药资源、中药质量标准及中药新药研究, Tel: 020-39352327, E-mail: shengguo\_ji@yahoo.cn

批号20080604),PVA-1788(阿拉丁试剂有限公司),PVA-1750(天津市百世化工有限公司),羧甲基纤维素钠(CMC-Na)、聚乙二醇(PEG)-400、PEG-6000均购于天津市科密欧化学试剂开发中心。绿原酸对照品(中国药品生物制品检定所,批号110753-200413),乙腈为色谱纯,其余试剂均为分析纯。

## 2 方法与结果

### 2.1 绿原酸含量的测定

**2.1.1 色谱条件** Welch Materials XB-C<sub>18</sub>色谱柱(4.6 mm×250 mm, 5 μm),流动相乙腈-0.2%磷酸溶液(12:88),检测波长327 nm,柱温25℃,流速1 mL·min<sup>-1</sup>,进样量20 μL。理论塔板数按绿原酸计算不低于1 000。

**2.1.2 对照品溶液的制备** 精密称取绿原酸对照品6.64 mg,置10 mL量瓶中,加50%甲醇溶解并稀释到刻度,摇匀,作为对照品贮备液。精密吸取贮备液1 mL,加50%甲醇定容至10 mL,摇匀,制成每1 mL含绿原酸0.0664 mg的对照品溶液,10℃以下保存备用。

**2.1.3 供试品溶液的制备** 取按照正交试验制得的供试品溶液1.5 mL,用50%甲醇稀释到25 mL,用微孔滤膜滤过,即得。

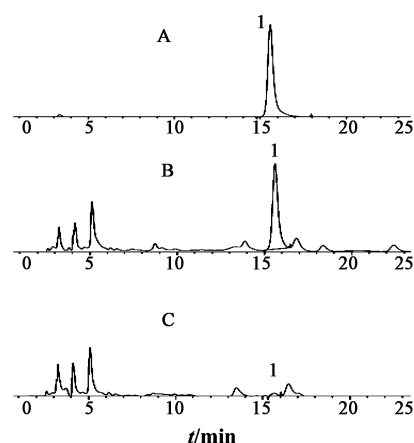
**2.1.4 阴性对照溶液的制备** 按处方量称取除去君药金银花以外的6味药材,按照最佳制备工艺制备阴性对照品溶液。

**2.1.5 样品含量测定** 精密吸取供试品样品溶液20 μL(*n*=5),按**2.1.1**项下方法分别进样测定,计算样品中绿原酸的含量,RSD分别为2.79%,2.39%,1.48%,0.98%,0.17%,0.75%,2.08%,0.86%,2.26%。样品、阴性对照品及标准品HPLC色谱图见图1。

**2.1.6 线性关系考察** 精密吸取**2.1.2**项下对照品贮备液2,1,1,2,1,1 mL,各用50%甲醇溶液定容到5,5,10,25,25,50 mL棕色量瓶,摇匀,用微孔滤膜滤过,取续滤液,按照**2.1.1**项下的方法进样测定。以溶液绿原酸质量浓度(*Y*)为横坐标,峰面积(*X*)为纵坐标,得回归方程*Y*=4.0×10<sup>7</sup>*X*+3.4×10<sup>5</sup>(*r*=0.999 9)。结果表明,绿原酸在13.3~664 mg·L<sup>-1</sup>与峰面积呈良好的线性关系。

**2.1.7 精密度试验** 精密吸取绿原酸对照品溶液20 μL,按照**2.1.1**项下的方法,重复进样测定6次。绿原酸峰面积RSD 2.39%,说明仪器精密度良好。

**2.1.8 稳定性试验** 精密吸取**2.1.3**项下的供试



A. 对照品;B. 供试品;C. 阴性对照品;1. 绿原酸

图1 复方疮疡涂膜剂 HPLC

品溶液20 μL,按照**2.1.1**项下的方法,在0,2,4,8,12,24 h各进样测定。绿原酸峰面积RSD 2.60%,说明样品在24 h内稳定。

**2.1.9 重复性试验** 称取处方量药材各5份,按最优工艺提取样品溶液。精密吸取提取的样品溶液1.5 mL,用50%甲醇稀释到25 mL,用微孔滤膜滤过,取续滤液,进样测定。5份样品绿原酸峰面积RSD 4.99%,说明该方法重复性好。

**2.2 提取工艺正交优选** 经过预试验筛选,选择加水倍数、煎煮时间、醇沉乙醇体积分数作为考察因素,下各设3个水平,以绿原酸含量作为考察指标,选择L<sub>9</sub>(3<sup>4</sup>)表进行正交试验。因素水平见表1。按照**2.1.3**项下供试品溶液的制备方法制备并进样测定,进行直观分析与方差分析。见表2,3。

表1 复方疮疡方提取工艺因素水平

水平	A 加水量 /倍	B 煎煮时间 /min	C 醇沉体积分数 /%
1	7.5	30,20	60
2	8.6	40,30	70
3	9.7	50,40	80

由表2,3可以,各因素对绿原酸含量的影响大小顺序为A>B>C。最佳工艺为A<sub>3</sub>B<sub>3</sub>C<sub>1</sub>,即加水煎煮2次,分别加9,7倍水,提取时间分别为50,40 min,60%乙醇沉淀。

**2.3 制备工艺研究** 通过预试验筛选,确定以PVA为成膜基质<sup>[2-4]</sup>,制剂含醇量为40%,加入甘油2%<sup>[5]</sup>,氮酮1%<sup>[6-7]</sup>。

**2.3.1 PVA型号对成膜性的影响** 分别考察PVA-1750±50,PVA-1788,PVA-124 3种型号的成膜性,结果发现采用PVA-1788作为基质者常温下流动性

表 2 复方疮疡方提取工艺正交试验安排

No.	A	B	C	D	绿原酸 / $\text{mg} \cdot \text{L}^{-1}$
1	1	1	1	1	0.723
2	1	2	2	2	0.668
3	1	3	3	3	0.745
4	2	1	2	3	0.731
5	2	2	3	1	0.859
6	2	3	1	2	0.941
7	3	1	3	2	0.936
8	3	2	1	3	1.110
9	3	3	2	1	1.057
$K_1$	0.712	0.797	0.925	0.880	
$K_2$	0.843	0.879	0.819	0.848	
$K_3$	1.034	0.914	0.847	0.863	
$R$	0.322	0.118	0.106	0.032	

表 3 绿原酸方差分析

方差来源	f	SS	MS	F	P
A	2	0.158	0.079	104.812	<0.01
B	2	0.022	0.011	14.523	
C	2	0.018	0.009	11.974	
误差	2	0.002	0.001		

注:  $F_{0.05}(2,2) = 19$ ,  $F_{0.01}(2,2) = 99$ 。

表 4 不同 PVA 比例下成膜时间对比

PVA 质量 浓度/%	成膜时间/min						性状特征	
	N1	N2	N3	N4	N5	N6		
7	48	51	51	52	54	57	52.2	药液太稀,流动性大,膜容易脱落
9	48	46	47	47	53	55	49.3	药液较稀,流动性较大,膜较易脱落
11	29	32	44	41	48	50	40.7	较黏稠,流动性大,膜较稳定,紧贴皮肤
13	29	29	34	35	36	37	33.3	较黏稠,流动性良好,膜稳定,紧贴皮肤
15	25	29	27	30	31	32	29.0	药液过于黏稠,难涂膜

表 5 辅料对成膜性的影响

辅料	加入量	流动性	外观
空白	0	流动性好	棕色透明
CMC-Na	2 g	太黏稠,流动性极差	棕色泛白,不透明
PEG-6000	2 g	太黏稠,流动性极差	棕色泛白,不透明
PEG-400	2 mL	流动性较好	棕色透明

## 2.4 验证性试验

**2.4.1 最优提取工艺的验证** 为进一步考察所优选提取工艺条件的可靠性及稳定性,按本处方处方量分别称取药材 3 份,按  $A_3B_3C_1$  最优提取工艺进行

良好,延展性好,表面光滑且具皮肤纹理,不易脱落,PVA1750 ± 50 和 PVA-124 形成的膜比较光滑,延展性差,且膜边缘易翘起,较易脱落,因此确定成膜基质型号为 PVA-1788。

**2.3.2 PVA 质量浓度对成膜性的影响** 称取 PVA-1788 各 7,9,11,13,15 g,置 100 mL 锥形瓶中,分别加入浓缩药液 48,46,44,42,40 mL,搅拌,浸泡 1 h,水浴加热溶解,加入 95% 乙醇 42 mL,甘油 2 mL,氮酮 1 mL,搅拌均匀,即得。

取涂膜剂 1 mL,涂布于面积为 4 cm<sup>2</sup> 的玻璃板上,膜厚度为 0.25 mm(不计损耗),在室温下(25.5 °C)观察,记录成膜时间。见表 4。

可知,PVA 质量浓度为 11% 和 13% 的制剂在外观和成膜时间上较为理想。

**2.3.3 辅料对成膜性的影响** 部分研究者在涂膜剂中加入羧甲基纤维素钠 CMC-Na<sup>[8-9]</sup>、壳聚糖<sup>[10]</sup>PEG<sup>[11]</sup>等辅料,以改善其流动性。本试验对比加入 CMC-Na,PEG-6000,PEG-400,以涂膜剂的流动性和外观为指标。见表 5。

综合各个因素,确定复方疮疡涂膜剂的最佳制剂工艺为 PVA17-88 11 g,加入 PEG-400 2 mL,浓缩药液 42 mL,搅拌,浸泡 1 h,水浴加热溶解,加入 95% 乙醇 42 mL,甘油 2 mL,氮酮 1 mL,尼泊金乙酯适量,搅匀,即得。

验证试验,提取方法同前。结果绿原酸质量浓度 1 091.02,1 058.14,1 072.92 mg·L<sup>-1</sup>,说明该最佳提取工艺条件合理,稳定性良好。

**2.4.2 最优制备工艺的验证** 按最优制备工艺同时制备 3 批涂膜剂,结果在流动性和外观上同最优制备工艺。说明该最佳制备工艺稳定、可行。

## 3 讨论

柱温对绿原酸的保留时间影响较大,本实验色谱条件除了调整适合的流动相比例,同时还需配合适合的温度才能使绿原酸色谱峰达到较好的分离

# 正交试验法优选舒经软胶囊提取工艺

于晓<sup>1,2</sup>, 张芳<sup>1</sup>, 吴海峰<sup>2</sup>, 张永清<sup>1\*</sup>, 郑雪<sup>2</sup>

(1. 山东中医药大学, 济南 250335; 2. 山东医药技师学院, 山东 泰安 271016)

**[摘要]** 目的: 正交试验法优选舒经软胶囊的提取工艺。方法: 采用  $L_9(3^4)$  正交试验, 以挥发油的提取量为指标, 优选挥发油提取工艺参数; 采用  $L_{16}(4^5)$  正交试验, 以芍药苷的总量及出膏率为指标, 优选最佳醇提取工艺参数。结果: 挥发油的最佳提取工艺为采用药材粗粉, 加 16 倍量水提取 5 h; 醇提取的最佳工艺为每次加入 10 倍量 70% 的乙醇回流提取 2 次, 每次 1.5 h。结论: 工艺参数合理, 质量稳定, 为舒经软胶囊的提取工艺的参数确定提供了实验依据。

**[关键词]** 舒经软胶囊; 正交试验; 提取工艺; 挥发油; 芍药苷

**[中图分类号]** R283.6    **[文献标识码]** B    **[文章编号]** 1005-9903(2012)02-0032-03

舒经软胶囊处方是在古代名方艾附丸(《澹寮才》)的基础上, 结合多年的临床应用经验加减而成, 由香附、赤芍、艾叶、当归等中药组成, 具有行气解郁, 调经止痛的功效, 用于气滞血瘀所致的痛经。根

据处方中药物有效成分的理化性质<sup>[1-3]</sup>和药理作用, 采用水蒸气蒸馏法提取香附、艾叶、当归中的挥发油, 提油后的药渣连同赤芍等药味进行乙醇回流提取。以挥发油提取量、芍药苷总量及出膏率为评价指标, 采用正交试验法优选提取工艺。

## 1 仪器与试药

Agilent 1200 型高效液相色谱仪(美国安捷伦), BP-211D 型分析天平(德国 Sartorius), 101-1A 型电热鼓风干燥箱(南通沪通制药机械设备厂)。

药材均购自济南漱玉平民大药房, 经山东中医药大学张永清教授鉴定均符合 2010 年版《中国药典》一部要求, 芍药苷对照品(中国药品生物制品检

度。本实验最佳温度为 25 ℃。

据文献[12]报道, 乌梅药材中含有少量的绿原酸, 阴性对照溶液中所出现绿原酸的色谱峰, 初步确定为乌梅所含绿原酸。

本实验通过正交试验确定了最优提取工艺, 稳定性、重现性良好, 可以作为复方疮疡涂膜剂的最优提取工艺。制备工艺考察了不同型号和不同浓度 PVA, 以及不同辅料对成膜性质、外观和成膜时间的影响, 最终确定了制剂的最佳工艺。

## 2 参考文献

- [1] 何显忠, 兰荣德. 金银花的药理作用与临床应用[J]. 时珍国医国药, 2004, 15(12): 865.
- [2] 阮毅铭. 乌梅的化学成份及药理作用概述[J]. 中国医药导刊, 2008, 10(5): 793.
- [3] 崔园园, 冯超阳, 张琳琳, 等. 用于生物材料的聚乙烯醇的研究进展[J]. 国际生物医学工程杂志, 2009, 32(5): 302.

- [4] 吕慧英, 刘建芳, 侯艳宁. 涂膜剂中成膜材料的研究和应用进展[J]. 华北国防医药, 2009, 21(3): 30.
- [5] 邱小玲, 林缓, 阙慧卿. 涂膜剂的研究概述[J]. 海峡药学, 2009, 21(8): 16.
- [6] 潘晓鹃, 沈立, 周玲. 增塑剂对几种涂膜剂成膜材料韧性的影响研究[J]. 中南药学, 2009, 7(8): 561.
- [7] 寿张轩. 氮酮应用研究进展[J]. 中国药业, 2002, 11(8): 73.
- [8] 孟宪生, 王玉珍, 陈再兴. 疤痕消涂膜剂透皮吸收的研究[J]. 时珍国医国药, 2003, 14(6): 321.
- [9] 张红, 刘宾, 何伟雄, 等. 吡罗昔康涂膜剂的制备与质量控制[J]. 制剂技术, 2009, 18(9): 40.
- [10] 李巧, 卢公荣. 复方利福平涂膜剂的制备与应用[J]. 中原医刊, 2004, 31(4): 46.
- [11] 王汝卫, 王丽, 刘宝虎, 等. 回药铁棒锤涂膜剂的制备工艺优化[J]. 中国民族医药杂志, 2009, 5: 55.
- [12] 李得堂. 中药经皮给药制剂疗筋涂膜剂的研制[D]. 广州: 广州中医药大学, 2009.

[责任编辑 全燕]