獨活

(ANGELICAE PUBESCENTIS RADIX)

獨活 MI

_	`	藥材採購及鑑定	2
二	,	藥材性狀描述 (圖 1)	2
		藥材組織顯微鑑別(圖 2)	
		藥材粉末顯微鑑別(圖 3)	
_		示作·切不顾顺通//(回 5)	••••
		獨活 藥材 HPLC	
_	`	材料	8
二	`	儀器及層析管柱	8
三	`	實驗藥品及試劑來源	8
四	`	方法	8
五	`	结果	12
		獨活 飲片 HPLC	
—	`	材料	22
二	`	儀器及層析管柱	22
三	`	實驗藥品及試劑來源	22
四	`	方法	22
五	`	结果	25
		獨活 TLC	
—	`	方法	30
二	`	萃法選擇及濃度測試	31
三	`	溶媒系統選擇	32
四	`	觀察方式選擇	35
五	`	十批獨活樣品檢測	36
六	`	十批獨活飲片樣品檢測	38

獨活

(ANGELICAE PUBESCENTIS RADIX)

一、藥材採購及鑑定

收集 10 批來自全臺北、中、南、東各地不同通路之中藥販賣業或中藥製造業的藥材樣品,確認所收集之藥材為獨活的乾燥根。

二、藥材性狀描述 (圖 1)

藥 材 名:獨活

生藥 名:ANGELICAE PUBESCENTIS RADIX

英文名: Pubescent Angelica Root

基 原:繖形科 Apiaceae (Umbelliferae)植物重齒毛當歸 Angelica pubescens Maxim. f. biserrata Shan et Yuan 之乾燥根。

採收加工:春初苗剛發芽或秋末莖葉枯萎時採挖,除去殘莖、鬚根及泥沙,烘 至

半乾,堆置2~3天,發軟後再烘至全乾。

藥材性狀:本藥材略呈圓柱形根,下有2~3分枝或更多。根頭部膨大,圓錐狀, 具橫皺紋,頂端有莖、葉的殘基或凹陷。表面灰褐色或棕褐色,具 縱

> 皺紋,有微突起的細根痕及隆起的橫長皮孔。質較硬,受潮易變 軟,

斷面皮部灰白色,散在的棕色油室,木部灰黄色至黄棕色,形成層環

棕色。有特異香氣,味苦、辛、微麻舌

飲片性狀:本品為不規則狀的橫切片。外表皮棕褐色或灰褐色,具皺紋。切面 皮

> 部黃白色或淡灰棕色,散在多數棕色油點,木部黃棕色,形成層環 棕

色。質硬脆。有特異香氣,味苦、辛、微麻舌。

生長分佈:多年生草本。花期 7~9 月,果期 9~10 月。生於陰濕山坡、林下草叢中或稀疏灌木叢間。喜陰涼潮濕氣候,耐寒,宜生長在海拔 1200~2000

米的高寒山區。以土層深厚,富含腐殖質的黑色灰沙土、黄沙土栽培,

不宜在土層淺、積水地和黏性土壤上種植。分佈於安徽、浙江、江 西、 湖北、四川等地。四川、湖北及陝西等地的高山地區已有栽培。

三、藥材組織顯微鑑別(圖2)

- 1. 木栓層為數列扁長方形的木栓細胞組成,。
- 2. 皮層窄,有少數油管散在。
- 3. 韌皮部寬廣、有裂隙,油管較多,排成數輪。
- 4. 油管類圓形或橢圓形, 周圍分泌細胞 6~22 個, 近形成層的油管較小。
- 5. 形成層明顯成環。
- 6. 射線寬 1~4 列細胞,呈放射性排列。
- 7. 木質部導管單個或數個相集,呈放射性排列。

四、藥材粉末顯微鑑別(圖 3)

- 1. 本品粉末為淡棕色至棕色。
- 2. 油管多破碎, 胞腔內多含淡黄棕色分泌物及油滴。
- 3. 木栓細胞黃棕色,表面觀細胞呈多角形或長多角形。
- 4. 韌皮薄壁細胞無色或淺黃色,紡錘形壁稍厚,表面有細微的斜向交錯 紋理。偏光顯微鏡下呈亮白色。
- 5. 可見網紋導管,直徑達 5~90 μm。
- 6. 澱粉粒細小,單粒類圓形或橢圓形,直徑 2~13 μm。複粒較多,由二至數十個分粒組成。偏光顯微鏡下呈黑十字狀。



圖 1A 獨活藥材圖



圖 1B 獨活飲片藥材圖

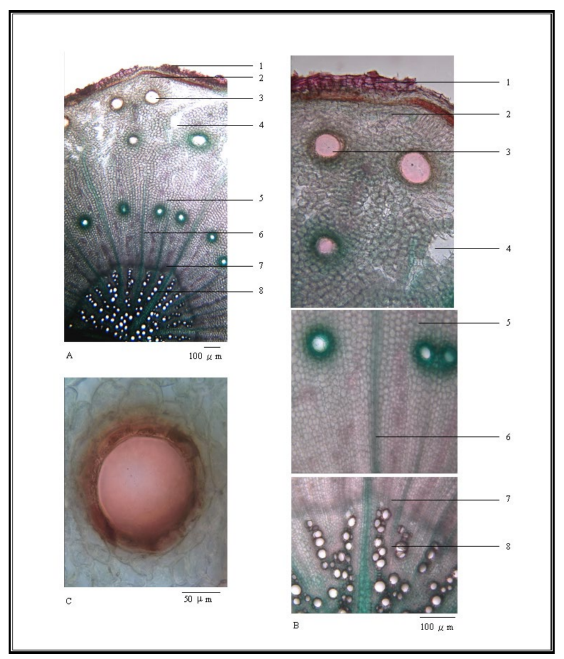


圖 2 獨活橫切面顯微特徵圖 A.橫切面圖 B.局部組織放大圖 C.油管 1.木栓層 2.栓內層 3.油管 4.裂隙 5.韌皮部 6.射線 7.形成層 8.木質部

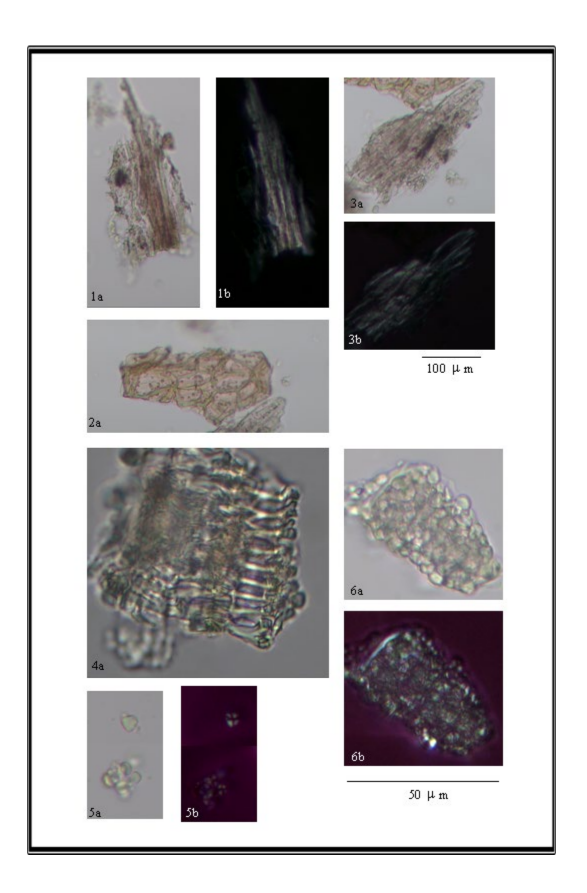


圖 3 獨活粉末顯微特徵圖

- a. 光學顯微鏡下特徵 b. 偏光顯微鏡下特徵
- 1.油管碎片 2.木栓細胞 3.薄壁細胞 4.網紋導管 5.澱粉粒 6.複粒澱粉粒

參考文獻

- 1. 行政院衛生署中華藥典中藥集編修小組編輯 (2004)。中華中藥典第一版。台 北市:行政院衛生署。185~186頁。
- 張永勳、何玉玲等編輯(2009)。中藥彩色圖鑑。台北:行政院衛生署中醫藥 委員會。182頁。
- 3. 張永勳、何玉玲總編輯 (2013)。台灣中藥典圖鑑。台北:衛生福利部。208 頁。
- 4. 張賢哲、蔡貴花編著 (2010)。中藥炮製學。台中:中國醫藥大學。239~241 頁。
- 5. 中國藥品生物製品檢定所、廣東省藥品檢驗所編著(2011)。中國中藥材真偽 鑑別圖典2:常用根及根莖藥材分冊。廣東:廣東科技出版社。183~184頁。
- 6. 徐國鈞、何宏賢、徐珞珊、金蓉鸞等編輯 (1996)。中國藥材學上冊。北京: 中國醫藥科技出版社。330~332 頁。
- 7. 國家中醫藥管理局《中華本草》編委會編輯(1999)。中華本草第5冊。上海: 上海科學技術出版社。877~882頁。
- 8. 國家藥典委員會(2009)。中華人民共和國藥典中藥材顯微鑒別彩色圖鑒。北京:人民衛生出版社。326頁。
- 9. 國家藥典委員會編輯 (2010)。中華人民共和國藥典 2010 年版一部。北京: 中國醫藥科技出版社。246 頁。
- 10. 趙中振、陳虎彪等編著 (2010)。常用中藥材鑑別圖典。香港:萬里機構·萬里書店。202頁。
- 11. 趙中振、陳虎彪編著 (2016)。中藥顯微鑑定圖典。福州:海峽出版發行集團· 福建科學技術出版社。156~157頁。

獨活(ANGELICAE PUBESCENTIS RADIX)

一、材料

購自於臺灣各地中藥店獨活藥材共10批。

二、儀器及層析管柱

(一) HPLC 儀器及層析管柱

Agilent 1100 series,包含 Degasser (G1379A)、Quat Pump (G1311A)、DAD (G1315B)、Autosampler (G1329A),Column Oven H-650 (Chrom Tech, TNC.); 層析管柱 COSMOSIL 5C₁₈-AR-II Column (250 × 4.6 mm, 5 µm)。

(二) UPLC 儀器及層析管柱

Waters AcQuity Ultra Performance LC,包含 Binary Solvent Manager、Sampler Manager、PDA Detector;層析管柱 Waters ACQUITY UPLC® BEH C18 Column (100 x 2.1 mm, 1.7 μm)。

三、實驗藥品及試劑來源

(一)試劑

甲醇(99.9%)購自於 Merck; 乙醇(95%)購自於國韶實業有限公司; 乙晴(99.9%)購自於 Sigma-Aldrich。

(二)標準品

標準品蛇床子素(Osthole)購自於普思生物科技股份有限公司,純度 98%以上。

四、方法

(一) 最佳萃取溶媒評估

取本品粉末 4 份,每份準確稱取 $0.2\,\mathrm{g}$,置 $50\,\mathrm{mL}$ 離心管中,準確加入甲醇、75%甲醇、乙醇、75%乙醇各 $40\,\mathrm{mL}$,超音波振盪處理(功率 $300\,\mathrm{W}$,頻率 $40\,\mathrm{kHz}$) $30\,\mathrm{G}$ 分鐘,離心 $5\,\mathrm{G}$ 分鐘(約 $3000\,\mathrm{xg}$),以 No.1 濾紙過濾至 $50\,\mathrm{mL}$ 之定量瓶中,加入溶媒至刻度,搖勻再過濾(Syringe filter, PTFE $0.45\,\mathrm{mm}$),取濾液,即得。每針 $10\,\mathrm{\mu L}$ 注入 HPLC,以所測得每克重量之標準 品蛇床子素最大波峰面積為最佳獨活萃取溶媒。

(二)最佳萃取次數評估

準確稱取本品粉末(過第 20 號篩網)約 $0.2\,\mathrm{g}$,置 $50\,\mathrm{mL}$ 離心管中,準確加入甲醇 $40\,\mathrm{mL}$,超音波振盪處理(功率 $300\,\mathrm{W}$,頻率 $40\,\mathrm{kHz}$) $30\,\mathrm{分鐘}$,離心 $5\,\mathrm{分鐘}$ (約 $3000\,\mathrm{xg}$),以 No.1 濾紙過濾,取濾液,轉移至 $50\,\mathrm{mL}$ 之定量瓶中,加甲醇至刻度,搖勻再過濾(Syring filter,PTFE $0.45\,\mathrm{\mu m}$),即得。每針 $10\,\mathrm{\mu L}$ 注入 HPLC,殘渣部分重複上述方法多次萃取、進樣,直到指標成分被萃取完全,並選出最佳萃取次數。

(三) 對照標準品溶液

準確稱取標準品蛇床子素 2.0~mg,加 10~mL 甲醇製成每 1~mL 含蛇床子素 $200~\mu g$ 的標準品儲備溶液,並以甲醇稀釋至 $20~\mu g/mL$ 製成對照標準品溶液。

(四)檢品溶液

準確稱取本品粉末(過第 20 號篩網)約 0.2 g,置 50 mL 離心管中,準確加入甲醇 40 mL,超音波振盪處理(功率 300 W,頻率 40 kHz) 30 分鐘,離心 5 分鐘(約 $3000 \times g$),以 No.1 濾紙過濾,取濾液,轉移至 50 mL 之定量瓶中,加甲醇至刻度,搖勻再過濾(Syringe filter, PTFE 0.45 μ m),即得。

(五) 測定法

分別準確吸取標準品溶液、檢品溶液各 10 μL,注入 HPLC,測定, 用標準曲線計算溶液中蛇床子素的含量,即得。

(六) 檢量線

準確吸取蛇床子素標準品儲備溶液適量(200 μ g/mL),以甲醇稀釋製成含蛇床子素分別為 $100 \times 50 \times 20 \times 10 \times 5.0 \times 2.0$ μ g/mL 的標準品溶液。以上溶液各取 10 μ L 分別注入 HPLC 進行定量分析,利用標準品之波峰面積 (y 軸)和標準品之濃度(x 軸)進行線性回歸,並求得檢量線之方程式 y=ax+b 與相關係數 R^2 。

(七)精密度試驗

以蛇床子素濃度為 20 μg/mL 之對照標準品溶液連續進樣 5 針,以蛇床子素的波峰面積為指標,求出相對標準差。

(八) 重複性與穩定性試驗

- 1. 重複性:取同一批市售獨活粉末,依獨活檢品溶液製備方法平行製備 5 份 獨活檢品溶液,進樣測定,以蛇床子素的含量(%)為指標,求出相對標準差。
- 2. 穩定性:取同一批市售獨活粉末,依獨活檢品溶液製備方法製備獨活檢品溶液,分別在 0、2、4、8、16、24 小時進樣測定,以蛇床子素的波峰面積為指標,求出相對標準差。

(九) 偵測極限與定量極限試驗

- 偵測極限(Limit of Detection, LOD): 將已知濃度之標準品溶液不斷稀釋, 並以訊號雜訊比為≥3:1 時之濃度,作為偵測極限估計值。
- 2. 定量極限(Limit of Quantitation, LOQ): 將已知濃度之標準品溶液不斷稀釋, 並以訊號雜訊比為≧10:1 時之濃度,作為定量極限估計值。

(十)添加回收率試驗

取已知蛇床子素含量的獨活材料粉末 5 份,每份準確稱取各約 0.1 g,分別加入 0.5 mg 的蛇床子素,並按檢品溶液製備方法操作測定。

(十一) HPLC 分析條件

1. 層析管:COSMOSIL 5C₁₈-AR-II Column (250 × 4.6 mm, 5 μm)

2. 檢測波長: UV 320 nm

3. 流速: 1.0 mL/min

4. 管柱温度:30℃

5. 注入量:10 μL

6. 移動相:

時間(min)	乙腈(%)	水(%)
0	52	48
25	52	48
35	100	0

(十二)臺灣市售獨活含量測定

取 10 批市售獨活藥材依檢品溶液製備方法製備檢品溶液,取各 $10\,\mu$ L 連續 3 針注入 HPLC,所得平均波峰面積依附錄 I 公式計算樣品蛇床子素的百分含量。

(十三) UPLC 層析條件

1. 層析管:Waters ACQUITY UPLC® BEH C18 Column (100 x 2.1 mm, 1.7 μm)

檢測波長:320 nm
流速:0.4 mL/min

4. 管柱温度:35℃

5. 注入量:1 μL

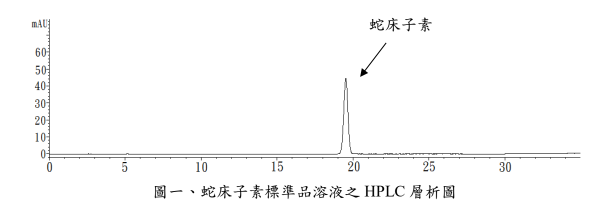
6. 移動相:

時間(min)	乙腈(%)	水(%)
0	10	90
2	40	60
5	45	55
8	50	50
10	100	0

五、結果

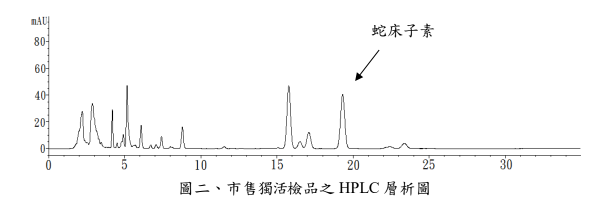
(一)標準品蛇床子素之 HPLC 層析

於滯留時間 19.3 分鐘處顯示蛇床子素標準品波峰(圖一)。



(二)市售獨活檢品之 HPLC 層析

於滯留時間 19.3 分鐘處顯示獨活檢品中蛇床子素波峰(圖二)。分離率(R)為 4.5,托尾因子(T)為 0.99,均在系統適用性要求內。



(三) 最佳萃取溶媒評估

以甲醇為溶媒時,每克藥材重量所得蛇床子素的波峰面積最大,顯示 甲醇為最佳萃取溶媒。

7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 - 7 -		
溶媒	波峰面積	最佳萃取
甲醇	876.59	√
75%甲醇	770.02	
乙醇	864.79	
75%乙醇	777.75	

表一、不同溶媒萃取比較

(四)最佳萃取次數評估

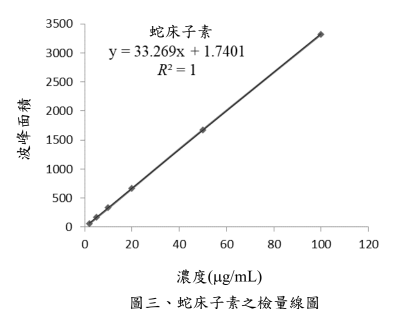
結果顯示萃取1次基本上已將蛇床子素萃取完全(萃取率大於98%)。

表二、獨活檢品萃取次數評估

甲醇萃取次數	蛇床子素波峰面積
第1次	864.1
第2次	N.D.

(五)標準品蛇床子素檢量線

經不同濃度蛇床子素(x)對各自層析波峰面積的反應值(y)所得到的檢量線方程式為 y=33.269x+1.7401, $R^2=1$,顯示濃度在 2.0-100 $\mu g/mL$ 有良好的線性關係(圖三)。



表三、蛇床子素之檢量線方程式

對照標準品	濃度(μg/mL)	線性回歸方程式	R^2
蛇床子素	2.0–100	y = 33.269x + 1.7401	1

(六)精密度試驗

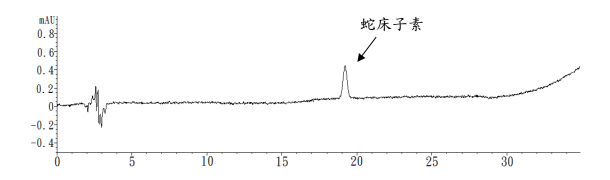
實驗結果顯示,利用 HPLC 定量條件的精密度良好,蛇床子素精密度之相對標準差為 0.08%,在系統適用性要求內。

(七) 重複性與穩定性試驗

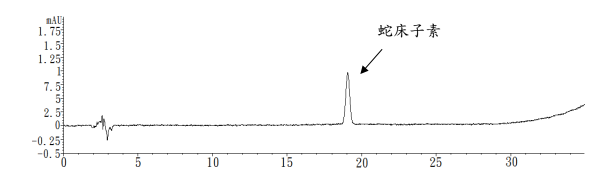
實驗結果顯示,利用 HPLC 定量條件的重複性良好,蛇床子素重複性之相對標準差為 1.68%,在系統適用性要求內。蛇床子素在 24 小時內穩定,穩定性之相對標準差為 0.54%,變化差異小,若所有樣品處理都在 24 小時內完成,則無太大差異。

(八) 偵測極限與定量極限試驗

蛇床子素偵測極限為 $0.2 \,\mu g/mL$ (圖四), 定量極限為 $0.5 \,\mu g/mL$ (圖五)。



圖四、蛇床子素之偵測極限層析圖



圖五、蛇床子素之定量極限層析圖

表四、各項檢驗分析

檢測項目	蛇床子素		
饭 冽 垻 日	濃度	R.S.D. (%)	
精密度 (n=5)	20 μg/mL	0.08	
重複性 (n=5)	檢品溶液 (No.8)	1.68	
穩定性 (n=6)	檢品溶液 (No.8)	0.54	
偵測極限 (n=1)	0.2 μg/mL	-	
定量極限 (n=1)	0.5 μg/mL	-	

(九)添加回收率試驗

蛇床子素平均添加回收率為100.8%,相對標準偏差為2.64%。

表五、蛇床子素添加回收率

編號	藥材稱重	含有量	加入量	測得量	回收率	平均回收率	R.S.D.
	(g)	(mg)	(mg)	(mg)	(%)	(%)	(%)
1	0.100	0.576	0.5	1.057	96.20		
2	0.101	0.576	0.5	1.090	102.80		
3	0.100	0.576	0.5	1.093	103.40	100.84	2.64
4	0.101	0.576	0.5	1.087	102.20		
5	0.101	0.576	0.5	1.074	99.60		

(十)臺灣市售獨活含量測定

10 批獨活藥材之含量測定結果(乾燥品)如表六所示,蛇床子素的含量為 0.508-0.913%。建議獨活藥材指標成分蛇床子素的含量不得少於 0.50%。理 論板數按蛇床子素波峰計算應不低於 8000 (實際值為 23000)。

表六、臺灣市售獨活檢品之蛇床子素含量

藥材編號(No.)	蛇床子素含量(%)
1 (ND-2)	0.677
2 (NR)	0.630
3 (NY)	0.866
4 (NZ)	0.509
5 (CA-2)	0.562
6 (CA-3)	0.913
7 (CA-4)	0.686
8 (SA-2)	0.656
9 (SA-3)	0.508
10 (SG-2)	0.766
平均值±S.D.	0.677±0.138

(十一)獨活藥材之 HPLC 指紋圖譜的建立

取 10 批市售獨活檢品溶液各 10 μL 進樣,進行 HPLC 指紋圖譜的 測定。

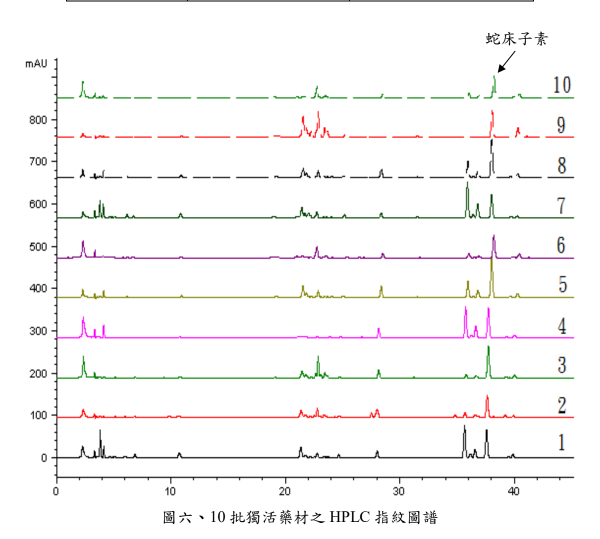
1. 層析管:COSMOSIL 5C₁₈-AR-II Column (250 × 4.6 mm, 5 μm)

2. 檢測波長: UV 320 nm 3. 流速: 1.0 mL/min

管柱溫度:30°C
注入量:10 μL

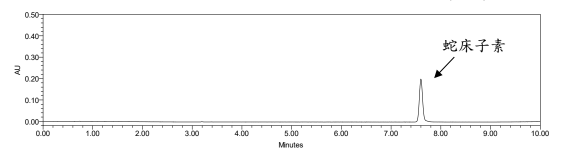
6. 移動相:

時間(min)	乙腈(%)	水(%)
0	30	70
15	30	70
20	45	55
40	65	35
45	100	0



(十二)標準品蛇床子素之 UPLC 層析

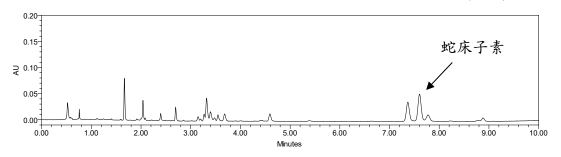
於滯留時間 7.59 分鐘處顯示蛇床子素標準品的波峰(圖七)。



圖七、蛇床子素標準品溶液之 UPLC 層析圖

(十三)市售獨活檢品之 UPLC 層析

於滯留時間 7.60 分鐘處顯示獨活檢品中蛇床子素的波峰(圖八)。



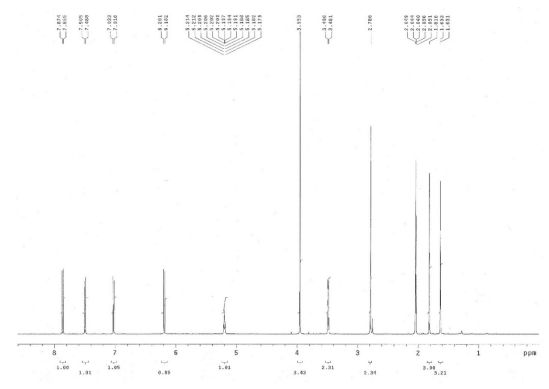
圖八、市售獨活檢品之 UPLC 層析圖

(十四)蛇床子素的分子式、分子量與熔點

分子式: C₁₅H₁₆O₃;分子量: 244.29;熔點: 83-84°C;白色粉狀。

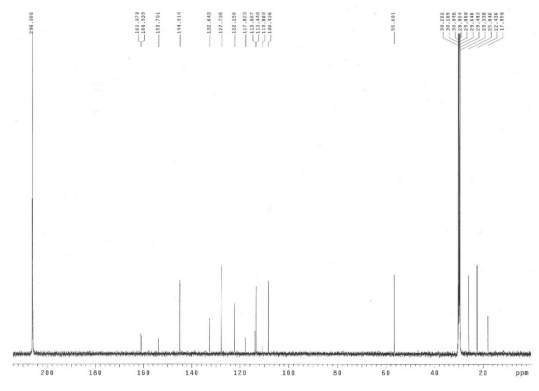
(十五) 蛇床子素的結構

(十六)蛇床子素的 ¹H NMR 圖譜



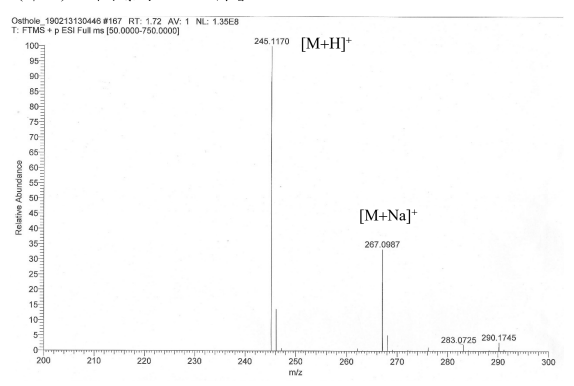
圖九、蛇床子素的 1H NMR 圖譜(acetone- d_6)

(十七) 蛇床子素的 ¹³C NMR 圖譜



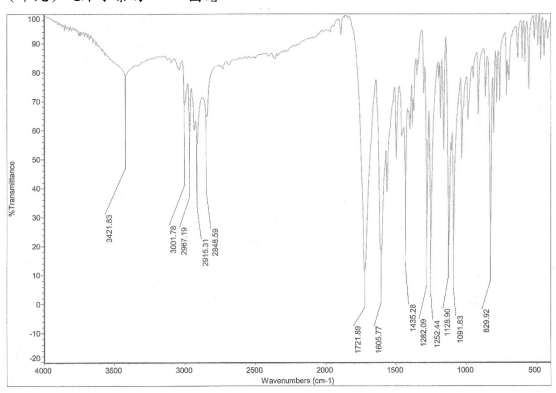
圖十、蛇床子素的 ¹³C NMR 圖譜(acetone-d₆)

(十八) 蛇床子素的 ESI-MS 圖譜



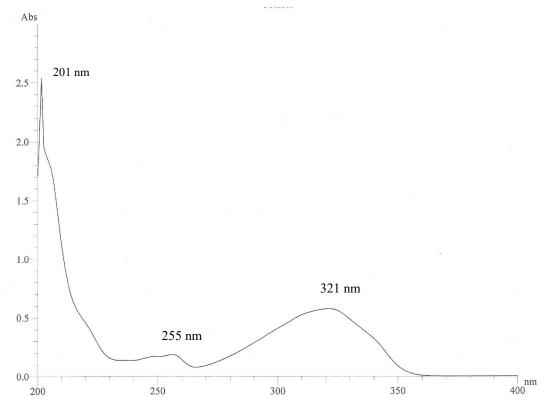
圖十一、蛇床子素的 ESI-MS 圖譜

(十九)蛇床子素的 FTIR 圖譜



圖十二、蛇床子素的 FTIR 圖譜

(二十) 蛇床子素的 UV 圖譜



圖十三、蛇床子素的 UV 圖譜

(二十一) 蛇床子素的氫、碳化學位移

蛇床子素

表七、蛇床子素的氫、碳化學位移(acetone- d_6) a

position	$\delta_{\rm H}$ (500 MHz)	$\delta_{\rm C}$ (125 MHz)
1	-	-
2	-	160.9
3	6.19 (d, 9.5)	113.4
4	7.86 (d, 9.5)	144.9
4a	-	113.9
5	7.50 (d, 8.5)	127.7
6	7.02 (d, 8.5)	108.4
7	-	161.1
8	-	117.8
8a	-	153.7
1′	3.49 (d, 7.5)	22.4
2'	5.20 (m)	122.3
3′	-	132.6
4′	1.63 (s)*	18.0*
5'	1.82 (s)*	25.8*
7-OCH ₃	3.95 (s)	56.6

 $^{^{}a}$ (Multiplicity, J in Hz) in ppm.

獨活飲片(ANGELICAE PUBESCENTIS RADIX)

一、材料

購自於臺灣各地中藥店獨活飲片共10批。

二、儀器及層析管柱

(一) HPLC 儀器及層析管柱

Agilent 1100 series,包含 Degasser (G1379A)、Quat Pump (G1311A)、DAD (G1315B)、Autosampler (G1329A),Column Oven H-650 (Chrom Tech, TNC.);層析管柱 COSMOSIL 5C₁₈-AR-II Column (250 × 4.6 mm, 5 μm)。

(二) UPLC 儀器及層析管柱

Waters AcQuity Ultra Performance LC,包含 Binary Solvent Manager、Sample Manager、PDA Detector;層析管柱 Waters ACQUITY UPLC® BEH C18 Column (100 x 2.1 mm, 1.7 μm)。

三、實驗藥品及試劑來源

(一)試劑

甲醇(99.9%)購自於 Merck; 乙晴(99.9%)購自於 Sigma-Aldrich。

(二)標準品

標準品蛇床子素(Osthole)購自於普思生物科技股份有限公司,純度 98%以上。

四、方法

(一)最佳萃取溶媒開發 獨活飲片最佳萃取溶媒同獨活藥材。

(二)最佳萃取次數評估

獨活飲片最佳萃取次數同獨活藥材。

(三) 對照標準品溶液

準確稱取標準品蛇床子素 $2.0\,mg$,加 $10\,mL$ 的甲醇製成每 $1\,mL$ 含蛇床子素 $200\,\mu g$ 的標準品儲備溶液,並以甲醇稀釋至 $20\,\mu g/mL$ 製成對照標準品溶液。

(四)檢品溶液

準確稱取本品粉末(過第 20 號篩網)約 0.2g,置 $50\,\text{mL}$ 離心管中,準確加入甲醇 $40\,\text{mL}$,超音波振盪處理(功率 $300\,\text{W}$,頻率 $40\,\text{kHz}$) $30\,\text{分鐘}$,離心 $5\,\text{分鐘}$ (約 $3000\,\times g$),以 No.1 濾紙過濾,取濾液,轉移至 $50\,\text{mL}$ 之定量瓶中,加甲醇至刻度,搖勻再過濾(Syringe filter, PTFE $0.45\,\mu\text{m}$),即

(五) 測定法

分別準確吸取對照標準品溶液、檢品溶液 10 μL,注入 HPLC,測定, 用標準曲線計算溶液中蛇床子素的含量,即得。

(六) 檢量線

準確吸取蛇床子素標準品儲備溶液適量(200 μ g/mL),以甲醇稀釋製成含蛇床子素分別為 $100 \times 50 \times 25 \times 20 \times 10 \times 5.0 \times 2.0 \mu$ g/mL 的標準品溶液。以上溶液各取 10μ L 分別注入 HPLC 進行定量分析,利用標準品之波峰面積(y 軸)和標準品之濃度(x 軸)進行線性回歸,並求得檢量線之方程式 y = ax + b 與相關係數 R^2 。

(七)精密度試驗

以蛇床子素濃度為 20 μg/mL 之對照標準品溶液連續進樣 5 針,以蛇床子素的波峰面積為指標,求出相對標準差。

(八) 重複性與穩定性試驗

- 1. 重複性:取同一批市售獨活飲片粉末,依獨活飲片檢品溶液製備方法平行製備 5 份獨活飲片檢品溶液,進樣測定,以蛇床子素的含量(%)為指標,求出相對標準差。
- 2. 穩定性:取同一批市售獨活飲片粉末,依獨活飲片檢品溶液製備方法製備獨活飲片檢品溶液,分別在 0、2、4、8、16、24 小時進樣測定,以蛇床子素的波峰面積為指標,求出相對標準差。

(九) 偵測極限與定量極限試驗

偵測極限(limit of detection, LOD): 將已知濃度之標準品溶液不斷稀釋,並以訊號雜訊比為 \geq 3:1 時之濃度,作為偵測極限估計值;定量極限 (limit of quantitation, LOQ): 將已知濃度之標準品溶液不斷稀釋,並以訊號雜訊比為 \geq 10:1 時之濃度,作為定量極限估計值。

(十)添加回收率試驗

取已知蛇床子素含量的獨活飲片粉末 5 份,每份準確稱取各約 0.1 g, 分別加入 0.62 mg 的蛇床子素,並按檢品溶液製備方法操作測定。

(十一) HPLC 分析條件

1. 層析管: COSMOSIL 5C₁₈-AR-II Column (250 x 4.6 mm, 5 μm)

2. 檢測波長: UV 320 nm

流速:1.0 mL/min
管柱溫度:30 °C
注入量:10 μL

6. 移動相:

時間(min)	乙腈(%)	水(%)
0	52	48
25	52	48
35	100	0

(十二)臺灣市售獨活飲片含量測定

取 10 批市售獨活飲片依檢品溶液製備方法製備檢品溶液,取各 $10\,\mu L$ 連續 3 針注入 HPLC,所得平均波峰面積依附錄 I 公式計算樣品蛇床子素的百分含量。

(十三)獨活飲片檢品之 UPLC 層析條件

1. 層析管: Waters ACQUITY UPLC® BEH C18 Column (100 x 2.1 mm, 1.7 μm)

2. 檢測波長: UV 320 nm

流速: 0.4 mL/min
管柱溫度: 35 °C
注入量: 1 μL

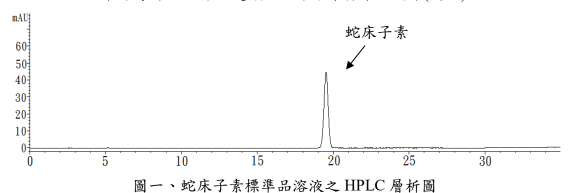
6. 移動相:

時間(min)	乙腈(%)	水(%)
0	10	90
2	40	60
5	45	55
8	50	50
10	100	0

五、結果

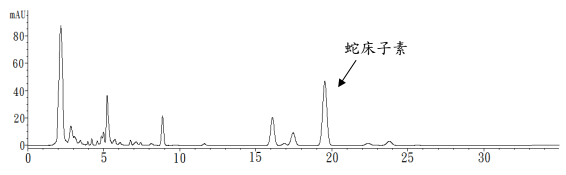
(一)標準品蛇床子素之 HPLC 層析

於滯留時間 19.3 分鐘處顯示蛇床子素標準品波峰(圖一)。



(二)市售獨活飲片檢品之 HPLC 層析

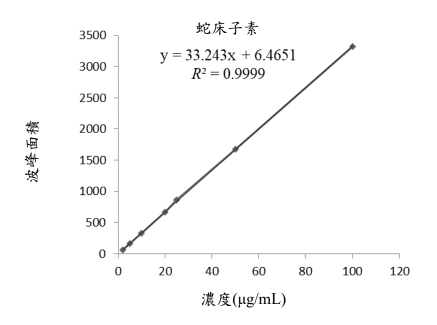
於滯留時間 19.4 分鐘處顯示獨活飲片檢品中蛇床子素波峰(圖二)。分離率 R=4.5,托尾因子 T=0.99,均在系統適用性要求內。



圖二、市售獨活飲片檢品之 HPLC 層析圖

(三)標準品蛇床子素檢量線

經不同濃度蛇床子素(x)對各自層析波峰面積的反應值(y)所得到的檢量線方程式為 y=33.243x+6.4651, $R^2=0.9999$,顯示濃度在 2.0-100 $\mu g/mL$ 有良好的線性關係(圖三)。



圖三、蛇床子素之檢量線圖

表一、蛇床子素之檢量線方程式

對照標準品	濃度(μg/mL)	線性回歸方程式	R^2
蛇床子素	2.0–100	y = 33.243x + 6.4651	0.9999

(四)精密度與重複性試驗

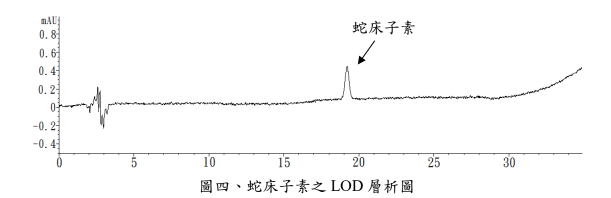
實驗結果顯示,利用 HPLC 定量條件的精密度良好,蛇床子素精密度之相對標準差為 0.08%,重複性之相對標準差為 0.77%,均在系統適用性要求內。

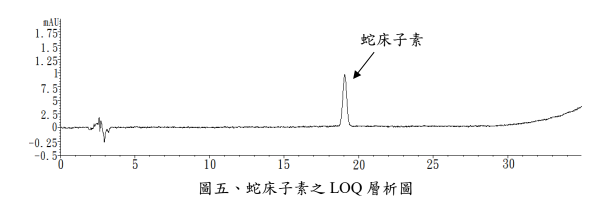
(五)穩定性試驗

實驗結果顯示,蛇床子素在24小時內穩定,穩定性之相對標準差為0.17%,變化差異小,若所有樣品處理都在24小時內完成,則無太大差異。

(六) 偵測極限與定量極限試驗

蛇床子素偵測極限(limit of detection, LOD)為 0.2 μg/mL (圖四), 定量極限(limit of quantitation, LOQ)為 0.5 μg/mL (圖五)。





表二、各項檢驗分析

以叫云口	蛇床子素		
檢測項目	濃度	R.S.D. (%)	
精密度 (n=5)	20 μg/mL	0.08	
重複性 (n=5)	檢品溶液(No.5)	0.77	
穩定性 (n=6)	檢品溶液(No.5)	0.17	
偵測極限 (n=1)	0.2 μg/mL	-	
定量極限 (n=1)	0.5 μg/mL	-	

(七)添加回收率試驗

蛇床子素平均添加回收率為105.7%,相對標準偏差為2.30%。

表三、蛇床子素添加回收率

編號	藥材稱重	含有量	加入量	測得量	回收率	平均回收率	R.S.D.
納加加	(g)	(mg)	(mg)	(mg)	(%)	(%)	(%)
1	0.100	0.640	0.62	1.277	102.74		
2	0.100	0.640	0.62	1.313	108.55		
3	0.101	0.640	0.62	1.281	103.39	105.68	2.30
4	0.101	0.640	0.62	1.312	108.39		
5	0.101	0.640	0.62	1.293	105.32		

(八)臺灣市售獨活飲片含量測定

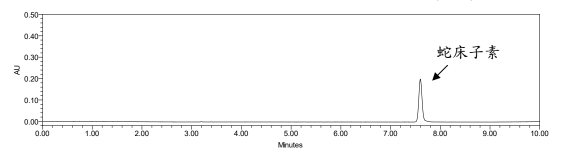
10 批獨活飲片之含量測定結果(乾燥品)如表四所示,蛇床子素的含量為 0.628-0.791%。建議獨活飲片指標成分蛇床子素的含量不得少於 0.50%。理論板數按蛇床子素波峰計算應不低於 8000 (實際值為 23000)。

表四、臺灣市售獨活飲片檢品之蛇床子素含量

藥材編號(No.)	蛇床子素含量(%)	藥材編號(No.)	蛇床子素含量(%)
1 (NC)	0.673	6 (CA-5)	0.721
2 (NF)	0.761	7 (SC)	0.791
3 (NJ)	0.778	8 (SG)	0.636
4 (NR-2)	0.628	9 (SU-1)	0.735
5 (CA-1)	0.708	10 (SU-2)	0.736

(九)標準品蛇床子素之 UPLC 層析

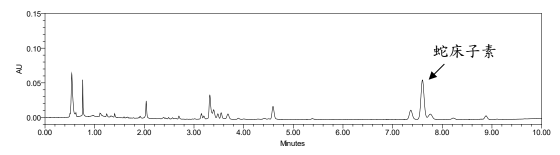
於滯留時間 7.59 分鐘處顯示蛇床子素標準品的波峰(圖六)



圖六、蛇床子素標準品溶液之 UPLC 層析圖

(十)市售獨活飲片檢品之 UPLC 層析

於滯留時間 7.60 分鐘顯示獨活飲片檢品中蛇床子素的波峰(圖七)。



圖七、市售獨活飲片檢品之 UPLC 層析圖

獨活

生藥名:ANGELICAE PUBESCENTIS RADIX

英文名:Pubescent Angelica Root

基 原:本品為繖形科 Umbelliferae 植物重齒毛當歸 Angelica pubescens Maxim.

f. biserrata R.H.Shan et C.Q.Yuan 之乾燥根。

一、方法

(一) 檢品溶液 【萃取方法1】(臺灣中藥典第三版 2018) ✓

——取本品粉末 1.0 g, 加甲醇 10 mL, 超音波振盪 15 分鐘, 過濾, 取濾液作為檢品溶液。

【萃取方法 2】(香港中藥材標準第六冊)

——取本品粉末 2.0 g,加乙醚 10 mL,放置過夜,過濾,濾液濃縮至乾,殘渣加二氯甲烷 2 mL 使之溶解,作為檢品溶液。

- (二) 對照標準品 取蛇床子素(Osthole)對照標準品,加甲醇製成每1 mL 含溶 液 1.0 mg 的溶液,作為對照標準品溶液。
- (三) 薄 層 板 HPTLC silica gel $60 \, \text{F}_{254}$, $\underline{10} \, \text{cm} \times \underline{10} \, \text{cm} \times \underline{20} \, \text{cm} \times \underline{10} \, \text{cm}$
- (四) 展 開 劑 【展開劑1】(臺灣中藥典第三版 2018) ✓

——正己烷:乙酸乙酯 (2:1)

【展開劑 2】 (修飾中華人民共和國藥典 2015)

——正己烷:乙酸乙酯 (7:3)

【展開劑3】(香港中藥材標準第二冊)

——正己烷:甲苯:乙酸乙酯 (2:1:1)

- (五) 展 開 槽 <u>10</u> cm × <u>10</u> cm 、 <u>20</u> cm × <u>10</u> cm
- (六) 展 開 展開槽預先平衡 15分鐘,上行展開,展開距離8cm。
- (七) 顯色&檢視 於主波長 365 nm 之紫外燈照射檢視之。

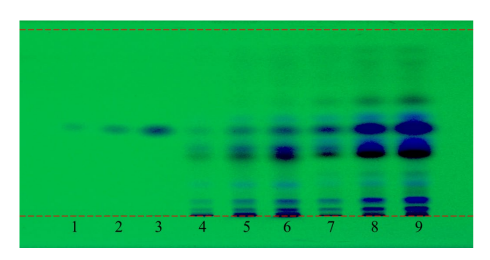
二、萃法選擇及濃度測試

實驗日期:108/03/12 相對溼度(RH):37%

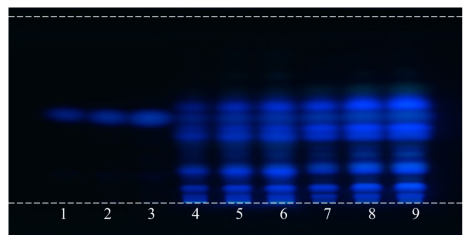
溫度(RT): 26 °C

【展開劑 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) ——正己烷:乙酸乙酯 (2:1)

- HPTLC 紫外光(254 nm)檢出



- HPTLC 紫外光(365 nm)檢出



編號	名稱	點注量
1,2,3	蛇床子素 (1.0 mg/mL)	1,2,5 μL
4 , 5 , 6	檢品溶液3【萃取方法1】	2 , 5 , 8 μL
7 , 8 , 9	檢品溶液 3【萃取方法 2】	2 , 5 , 8 μL

建議萃法:2種萃法之檢品溶液中皆有分離與檢出標準品蛇床子素,而由於製備方法較簡易快速,故選擇臺灣中藥典萃法【萃取方法1】。

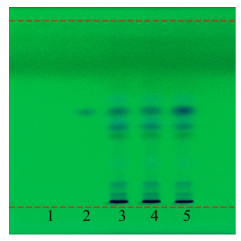
建議點注量:蛇床子素標準品溶液 $2 \mu L$,檢品溶液 【萃取方法 1】 $5 \mu L$ 。

三、溶媒系統選擇

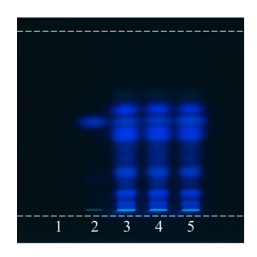
實驗日期:108/03/12 相對溼度(RH):37%

溫度(RT): 26 ℃

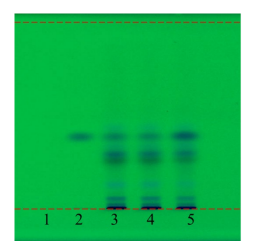
【展開劑 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) ——正己烷:乙酸乙酯 (2:1) ✓ 【萃取方法 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) —— HPTLC 紫外光(254 nm)檢出(蛇床子素 R_f值為 0.49)



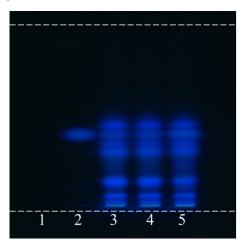
【萃取方法 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) — HPTLC 紫外光(365 nm)檢出(蛇床子素 Rf值為 0.49)



【展開劑 2】 (修飾中華人民共和國藥典 2015) ——正己烷:乙酸乙酯 (7:3) 【萃取方法 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) —— HPTLC 紫外光(254 nm)檢出(蛇床子素 Rf值為 0.37)

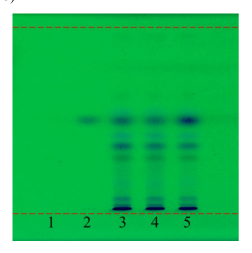


【萃取方法 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) — HPTLC 紫外光(365 nm)檢出 (蛇床子素 R_f 值為 0.37)

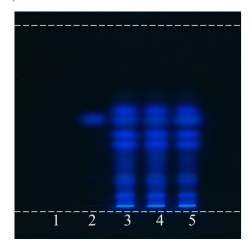


【展開劑 3】 (香港中藥材標準第二冊)——正己烷:甲苯:乙酸乙酯 (2:1:1)

【萃取方法 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) — HPTLC 紫外光(254 nm)檢出 (蛇床子素 R_f 值為 0.48)



【萃取方法 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) — HPTLC 紫外光(365 nm)檢出 (蛇床子素 Rf值為 0.48)



1: Blank

2:蛇床子素

3,4:檢品溶液1

5: Spike

建議溶媒系統:以【萃取方法 1】方式,由三種展開劑展開,皆可從檢品溶液中分離與檢出蛇床子素,故採用臺灣中藥典第三版 2018 之【展開劑 1】。

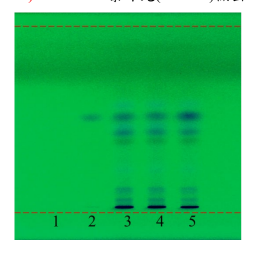
四、觀察方式選擇

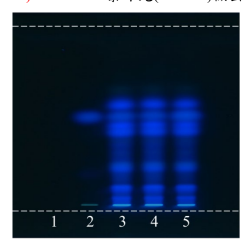
實驗日期:108/03/12 相對溼度(RH):37%

溫度(RT): 26 °C

【展開劑 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) ——正己烷:乙酸乙酯 (2:1)

【萃取方法 1】(臺灣中藥典第三版 【萃取方法 1】(臺灣中藥典第三版 2018)—HPTLC 紫外光(254 nm)檢出✓ 2018)—HPTLC 紫外光(365 nm)檢出✓





1: Blank

2:蛇床子素

3,4:檢品溶液1

5: Spike

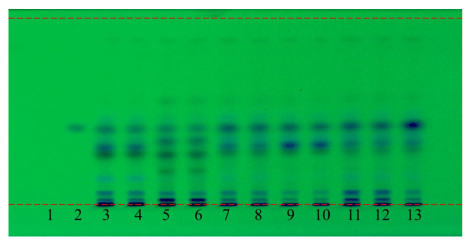
建議觀察方式:於紫外光(254 nm)及紫外光(365 nm)下皆可顯示出明顯之條帶及蛇床子素標準品斑點。

五、十批獨活樣品檢測

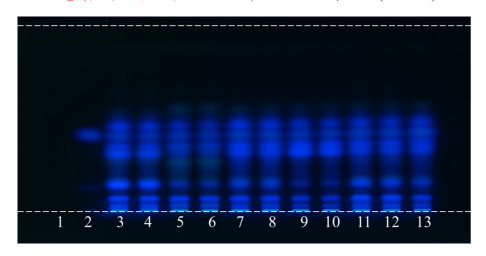
實驗日期:108/03/14 相對溼度(RH):42%

溫度(RT):27 °C

【展開劑 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) ——正己烷:乙酸乙酯 (2:1) 【萃取方法 1】(臺灣中藥典第三版 2018) ——HPTLC 紫外光(254 nm)檢出



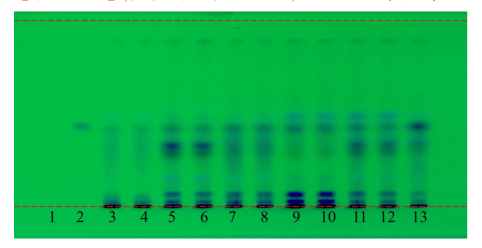
【萃取方法 1】(臺灣中藥典第三版 2018) -HPTLC 紫外光(365 nm)檢出



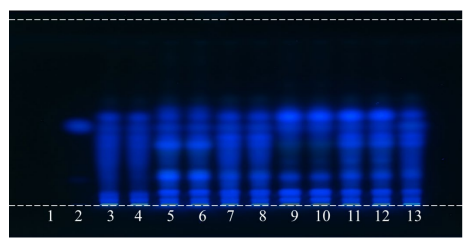
1	Blank
2	蛇床子素 (1.0 mg/mL)
3 , 4	檢品溶液 1 (SA-2)
5,6	檢品溶液 2 (SA-3)
7 , 8	檢品溶液 3 (SG-2)
9 , 10	檢品溶液 4 (ND-2)
11 , 12	檢品溶液 5 (NY)
13	Spike (檢品溶液 1)

【展開劑 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) ——正己烷:乙酸乙酯 (2:1)

【萃取方法 1】(臺灣中藥典第三版 2018) ——HPTLC 紫外光(254 nm)檢出



【萃取方法 1】(臺灣中藥典第三版 2018) —HPTLC 紫外光(365 nm)檢出



1	Blank
2	蛇床子素 (1.0 mg/mL)
3 , 4	檢品溶液 6 (NZ)
5 , 6	檢品溶液 7 (CA-1)
7 , 8	檢品溶液 8 (CA-3)
9 , 10	檢品溶液 9 (CA-4)
11 , 12	檢品溶液 10 (NR)
13	Spike (檢品溶液 1)

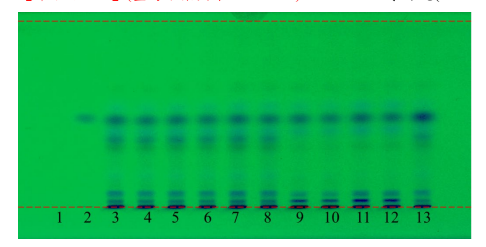
結論與建議:以臺灣中藥典第三版之【萃取方法1】方式,以臺灣中藥典第三版之【展開劑1】,顯示很好的分離效果,於紫外光(254 nm)及紫外光(365 nm)下檢視即可。

獨活(飲片)

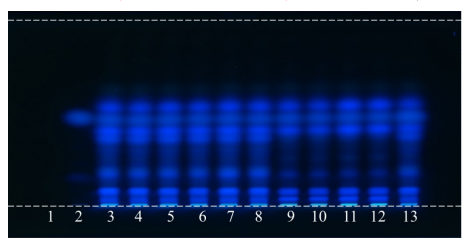
六、十批獨活飲片樣品檢測

實驗日期:108/03/14 相對溼度(RH):42% 溫度(RT):27 ℃

【展開劑 1】 (臺灣中藥典第三版 2018) ——正己烷:乙酸乙酯 (2:1) 【萃取方法 1】(臺灣中藥典第三版 2018) ——HPTLC 紫外光(254 nm)檢出



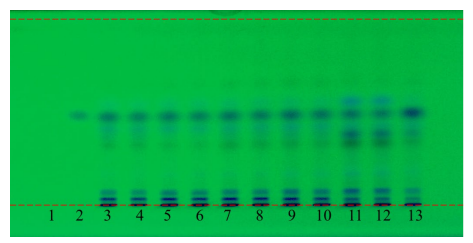
【萃取方法 1】(臺灣中藥典第三版 2018) -HPTLC 紫外光(365 nm)檢出



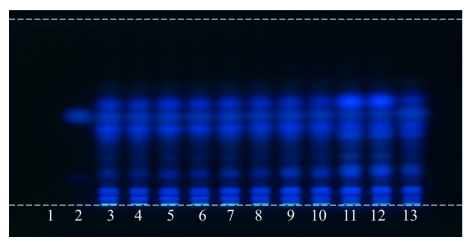
1	Blank
2	蛇床子素 (1.0 mg/mL)
3 , 4	檢品溶液 1 (CA-1)
5,6	檢品溶液 2 (CA-2)
7 , 8	檢品溶液 3 (SC)
9 , 10	檢品溶液 4 (SG)
11 , 12	檢品溶液 5 (SU-1)
13	Spike (檢品溶液 1)

【展開劑1】 (臺灣中藥典第三版 2018) ——正己烷:乙酸乙酯 (2:1)

【萃取方法 1】(臺灣中藥典第三版 2018) ——HPTLC 紫外光(254 nm)檢出



【萃取方法 1】(臺灣中藥典第三版 2018) -HPTLC 紫外光(365 nm)檢出



1	Blank
2	蛇床子素 (1.0 mg/mL)
3 , 4	檢品溶液 6 (SU-2)
5,6	檢品溶液 7 (NC)
7 , 8	檢品溶液 8 (NF)
9 , 10	檢品溶液 9 (NJ)
11 , 12	檢品溶液 10 (NR)
13	Spike (檢品溶液 1)

結論與建議: 飲片鑑別同藥材。