**CCS** X 04

**ICS** 71.040

**团体标准**

T/FDSA XXXXX.4—XXXX

|  |
| --- |
|  |

中成药中添加吡罗昔康药物的快速检测

拉曼光谱法

Rapid detection of piroxicam added to proprietary Chinese medicines Raman spectroscopy

|  |
| --- |
|  |
| （征求意见稿） |

XXXX - XX - XX发布

XXXX - XX - XX实施

中国食品药品企业质量安全促进会  发布

前 言

本文件按照GB/T 1.1－2020《标准化工作导则 第1部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

本文件是T/FDSA XXXX—202X《中成药中添加药物的快速检测方法 拉曼光谱法》的第4部分。

T/FDSA XXXX已经发布了以下部分：

——T/FDSA XXXX.1-202X：中成药中添加溴己新药物的快速检测 拉曼光谱法；

——T/FDSA XXXX.2-202X：中成药中添加地西泮药物的快速检测 拉曼光谱法；

——T/FDSA XXXX.3-202X：中成药中添加酚丁类药物的快速检测 拉曼光谱法；

——T/FDSA XXXX.4-202X：中成药中添加吡啰昔康药物的快速检测 拉曼光谱法。

请注意本文件中的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别专利的责任。

本文件由中国食品药品企业质量安全促进会提出并归口。

本文件起草单位：河北省药品医疗器械检验研究院、

本文件主要起草人：李挥、

中成药中添加吡罗昔康药物的快速检测 拉曼光谱法

* 1. 范围

本标准规定了中成药中添加吡罗昔康药物的快速检测方法。

本标准适用于中药粉、中药制剂、中药胶囊中添加吡罗昔康药物的快速检测。

* 1. 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成对本文件必不可少的条款。其中，注日期的引用文件，仅该日期对应的版本适用于本文件；不注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本文件。

GB/T 6682 分析实验室用水规格和试验方法。

* 1. 术语和定义

本文件没有需要界定的术语和定义。

* 1. 原理

不同物质具有与其分子结构相对应的特征拉曼光谱。一般样品经稀释，复杂样品经液液萃取，加表面增强试剂对信号增强，进行拉曼光谱扫描。与标准谱图库中的吡罗昔康特征拉曼位移（827 cm-1±3 cm-1,876 cm-1±3 cm-1,1541 cm-1±3 cm-1）进行匹配识别，对样品中的吡罗昔康进行定性判定。

* 1. 试剂和材料
     1. 试剂

除另有规定外，试剂均为分析纯，水为GB/T 6682规定的一级水。

* + 1. 乙酸乙酯，色谱纯。
    2. 甲醇，色谱纯。
    3. 色素净化管：2 mL离心管 配比：0.12 g无水硫酸镁+0.04 g石墨化炭黑。
    4. 碱化试剂：准确称取8 g氢氧化钠，用水定容至100 mL
    5. 酸化试剂：0.5 mol/L硫酸水溶液。
    6. 促凝剂：称取5.85 g氯化钠，溶于100 mL水中，摇匀，备用，或配制成其他相当的无机盐溶液。
    7. 表面增强试剂：纳米金溶胶或相当者。避光，4℃~20℃保存，有效期6个月。

注：表面增强试剂的参考配制方法：纳米金溶胶：取100 mL0.01%氯金酸（AuCl3·HCl·4H2O）水溶液加热至沸，剧烈搅拌下准确加入1.0 mL 1%柠檬酸三钠（Na3C6H5O7）水溶液，金黄色的氯金酸水溶液在2 min内变为红色，继续煮沸15 min，冷却后用蒸馏水补加到100 mL。

* + 1. 吡罗昔康标准品：C15H13N3O4S，CAS号：36322-90-4，纯度≥98%。

5.1.9 吡罗昔康标准溶液：准确称取标准物质0.1000 g，甲醇（HPLC）准确定容至100 mL。保证配制样本浓度为1 mg/mL，于4℃避光保存，有效期1个月。

* + 1. 材料

5.2.1 塑料具塞离心管：2 mL和10 mL。

5.2.2 移液吸头：200 µL，1000 µL和5000 µL。

* 1. 仪器设备
     1. 便携式拉曼光谱仪

稳频激光光源：发射波长为785±1 nm，线宽<0.1 nm，能量≥250 mW；光谱分辨率≤10 cm-1；光谱响应范围300 cm-1~2700 cm-1，或大于该响应范围。

* + 1. 移液器：100 µL、1000 µL和5000 µL。
    2. 涡旋振荡器。
    3. 离心机：转速≥10000 r/min。
    4. 电子天平：感量为0.01 g和感量为0.0001 g。
  1. 分析步骤
     1. 提取
        1. 胶囊、粉类样品

取待测样品内部粉末0.5 g，倒入10 mL离心管中；向离心管中加入3000 μL乙酸乙酯，涡旋振荡1分钟，静置1分钟，取1500 μL上清液于2 mL离心管中，10000转/分钟离心30秒；取1000 μL离心后清液于色素净化管中，振荡混匀，10000转/分钟离心30秒；取离心后液体800 μL于2 mL离心管，向其中加入600 μL去离子水和200 μL碱化试剂，振荡10秒后，10000转/分钟离心10秒，取离心后下层液体600 μL于2 mL离心管，向其中加入400 μL酸化试剂和500 μL乙酸乙酯，振荡混匀，10000转/分钟离心10秒，取上层清液待测。

* + - 1. 药丸类样品

将待测样品用洁净容器破碎后取0.5 g，倒入10 mL离心管中；向离心管中加入3000 μL乙酸乙酯，涡旋振荡1分钟，静置1分钟，取1500 μL上清液于2 mL离心管中，10000转/分钟离心30秒；取1000 μL离心后清液于色素净化管中，振荡混匀，10000转/分钟离心30秒；取离心后液体800 μL于2 mL离心管，向其中加入600 μL去离子水和200 μL碱化试剂，振荡10秒后，10000转/分钟离心10秒，取离心后下层液体600 μL于2 mL离心管，向其中加入400 μL酸化试剂和500 μL乙酸乙酯，振荡混匀，10000转/分钟离心10秒，取上层清液待测。

* + - 1. 液体类样品

用移液器（或洁净滴管）吸取1000 μL待测样品，加入到10 mL离心管中；向离心管中加入2000 μL乙酸乙酯，涡旋振荡1分钟，静置1分钟，取1500 μL上清液于2 mL离心管中，10000转/分钟离心30秒；取1000 μL离心后清液于色素净化管中，振荡混匀，10000转/分钟离心30秒；取离心后液体800 μL于2 mL离心管，向其中加入600 μL去离子水和200 μL碱化试剂，振荡10秒后，10000转/分钟离心10秒，取离心后下层液体600 μL于2 mL离心管，向其中加入400 μL酸化试剂和500 μL乙酸乙酯，振荡混匀，10000转/分钟离心10秒，取上层清液待测。

* + 1. 测定
       1. 拉曼光谱仪器分析参考条件

激光能量≥250 mW，数据采集时间≥4 s。

* + - 1. 表面增强和测定

向检测瓶中依次加入400 μL表面增强试剂（5.1.7），100 μL待测液，100 μL促凝剂（5.1.6），混匀后立即置于检测池中检测。

* + 1. 质控试验

每批样品应同时进行阴性对照和阳性对照试验。

* + - 1. 阴性对照

称取空白试样，按照7.1和7.2步骤与样品同法操作。

* + - 1. 阳性对照

准确称取空白试样10 g置于15 mL具塞离心管中，加入100 μL吡罗昔康标准溶液（5.1.9），使待测样本浓度为10 mg/kg，按照7.1和7.2步骤与样品同法操作。

* 1. 结果计算和表达
     1. 定性

仪器软件将测试结果与标准谱图库中的吡罗昔康类进行匹配识别，根据谱图827 cm-1±3 cm-1,876 cm-1±3 cm-1,1541 cm-1±3 cm-1处特征拉曼光谱，对样品中的吡罗昔康进行结果判定，当样品的拉曼峰包含该目标物的2个以上特征峰判定为阳性。阴性代表该样品不含有吡罗昔康或者低于检出限，阳性则代表该样品含有吡罗昔康且大于等于检出限。吡罗昔康表面增强拉曼光谱图见附录A.1。

* + 1. 确证

本方法为初筛方法，当检测结果为阳性时，应用其他技术手段进行确证。

* 1. 方法性能指标
     1. 检出限

本方法检出限为10 mg/kg。

* + 1. 灵敏度

灵敏度应≥95%。

* + 1. 特异性

特异性应≥95%。

* + 1. 假阴性率

假阴性率应≤5%。

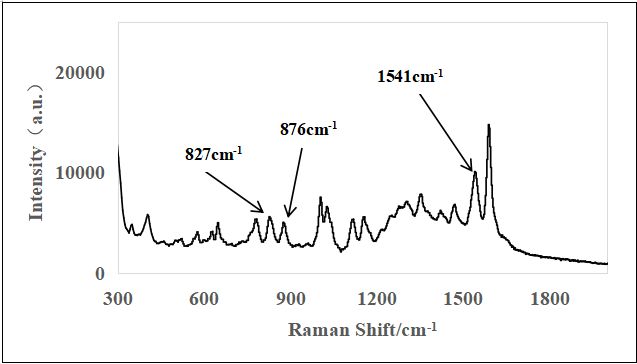
* + 1. 假阳性率

假阳性率应≤5%。

性能指标计算方法见附录B中表B.1。

1. （资料性）  
   吡罗昔康标准溶液表面增强拉曼光谱图法

图A.1给出了吡罗昔康标准溶液表面增强拉曼光谱图及特征位移（827 cm-1,876 cm-1,1541 cm-1）。

****

图A.1 吡罗昔康标准溶液表面增强拉曼光谱图

1. （资料性）  
   快速检测方法性能计算表

快速检测方法性能指标计算表见表B.1。

表B.1 性能指标计算方法

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 样品情况a | 检测结果b | | 总数 |
| 阳性 | 阴性 |
| 阳性 | N11 | N12 | N1.=N11+N12 |
| 阴性 | N21 | N22 | N2.=N21+N22 |
| 总数 | N.1=N11+N12 | N.2=N21+N22 | N=N1.+N2.或N.1+N.2 |
| 显著性差异(х2) | χ2=(|N12-N21|-1)2/(N12+N21),  自由度（df）=1 | | |
| 灵敏度（p+，%） | p+=N11/N1. | | |
| 特异性（p-，%） | p-=N22/N2. | | |
| 假阴性率（pf-，%） | pf-=N12/N1.=100-灵敏度 | | |
| 假阳性率（pf+，%） | pf+=N21/N2.=100-特异性 | | |
| 相对准确度，%c | （N11+N22）/(N1.+N2.) | | |
| 注：  N：任何特定单元的结果数，第一个下标指行，第二个下标指列。例如：N11表示第一行，第一列，N1.表示所有的第一行，N.2表示所有的第二列；N12表示第一行，第二列。  a由参比方法检验得到的结果或者样品中实际的公议值结果；  b由待确认方法检验得到的结果。灵敏度的计算使用确认后的结果。  C为方法的检测结果相对准确性的结果，与一致性分析和浓度检测趋势情况综合评价。 | | | |