|  |  |
| --- | --- |
| **Алтея лекарственного трава** | ФС |
| ***Althaeae officinalis herba*** | Взамен ВФС 42-1696-87 |

Собранная в течение месяца от начала цветения, высушенная трава культивируемого многолетнего травянистого растения алтея лекарственного - *Althaea officinalis* L*.*,сем. мальвовых - *Malvaceae*.

ПОДЛИННОСТЬ

***Внешние признаки.*** *Цельное сырье.* Неодревесневшие побеги с частично осыпавшимися, цельными или изломанными листьями, цветками, бутонами и плодами различной степени развития. Стебли, округлые, опушенные, продольно-бороздчатые, длиной до 120 см, толщиной до 8 мм, серовато-зеленого цвета. Листья простые, очередные, черешковые, длиной до 15 см; нижние и средние яйцевидные, трех-пятилопастные, верхние - продолговато-яйцевидные. Верхушка листа заостренная, основание - сердцевидное; край листовой пластинки неравномерно городчато-зубчатый. Жилкование пальчатое. Листовая пластинка с обеих сторон опушенная, серовато-зеленого цвета. Цветки расположены по несколько штук в пазухах верхних и средних листьев, и на верхушке стебля, образуя кистевидное соцветие. Цветки правильные, пятичленные. Чашечка двойная, с подчашием из 8-12 линейных сросшихся у основания листочков; чашелистики широкояйцевидной формы с заостренной верхушкой. Венчик состоит из пяти обратнояйцевидных, неглубоковыямчатых на верхушке лепестков длиной до 2 см. Цвет светло-красный, изредка белый или темно-красный. Тычинок много, сросшихся нитями в трубочку. Пестик один - сложный с верхней многогнездной завязью. Плод дисковидная дробная семянка, состоящий из 15-25 желтовато-серых плодиков, опушенных короткими волосками, диаметром до 7-10 мм. Семена темно-коричневые, гладкие, почковидные, длиной 2-2,5 мм.

Запах слабый, характерный.

***Микроскопические признаки.*** *Цельное сырье.* При рассмотрении листа с поверхности должны быть видны слабоизвилистые клетки, имеющие иногда четковидные утолщения, эпидермиса верхней стороны листа и извилистые клетки нижней стороны. Устьица с обеих сторон листа, окружены 2 - 4 околоустьичными клетками (аномоцитный или анизоцитный тип). Вдоль жилок клетки эпидермиса немного вытянуты, в местах прикрепления волосков образуют розетки. Многочисленные звездчатые волоски, состоящие из 1-8 длинных жестких остроконечных лучей. Основания лучей с пористыми утолщениями, часто одревесневшие. Встречаются железистые волоски на одно-двухклеточной ножке с многоклеточной головкой, состоящей из 2-12 выделительных клеток, расположенных в несколько ярусов по 2-4 клетки в каждом. В мезофилле листа и вдоль жилок многочисленные друзы оксалата кальция. Обнаруживаются пыльцевые зерна сферической формы с шершавой шиповатой наружной поверхностью.

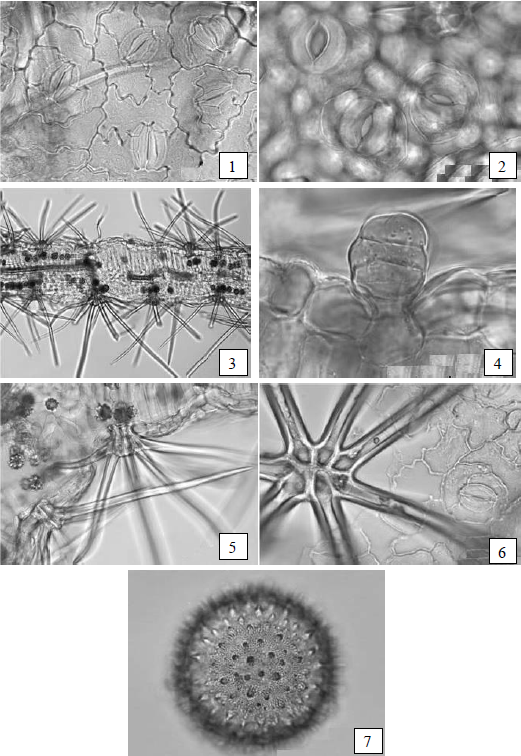


Рисунок - Алтея лекарственного трава

1 - фрагмент эпидермиса нижней поверхности листа (200×);

2 - устьица (200×); 3 - звездчатые волоски и друзы оксалата кальция (200×); 4 - железистый волосок (200×); 5 - поперечный срез листа с многочисленными звездчатыми волосками (40×);6 - основание лучей звездчатого волоска (200×);7 - пыльцевое зерно с шиповатой поверхностью (400×).

**Определение основных групп биологически активных веществ**

1. К 5 мл испытуемого раствора, приготовленного в разделе «Количественное определение», прибавляют 5 мл свинца(II) ацетата раствора 10 %; должен выпадать осадок (слизь);

2. К 5 мл испытуемого раствора, приготовленного в разделе «Количественное определение», прибавляют 10 мл спирта 96 %. Полученный осадок фильтруют через стеклянный фильтр ПОР 16 и переносят в пробирку, прибавляют 10 мл  серной кислоты разведённой 9,8 %, нагревают на водяной бане в течение 5 мин, прибавляют 10 мл медно-тартратного реактива и снова нагревают в течение 5 мин; должно наблюдаться оранжево-красное окрашивание (восстанавливающие сахара);

3. К 1 мл испытуемого раствора, приготовленного в разделе «Количественное определение», прибавляют 0,1 мл йода раствора 0,05 М; не должно наблюдаться синего окрашивания (крахмал).

ИСПЫТАНИЯ

**Влажность.** *Цельное сырье* – не более 13 %.

**Зола общая.** *Цельное сырье* – не более 18 %.

**Зола, нерастворимая в хлористоводородной кислоте.** *Цельное сырье, измельченное сырье* – не более 2 %.

**Посторонние примеси**

***Стеблей.*** *Цельное сырье* – не более 60 %.

***Плодов.*** *Цельное сырье –* не более 10 %.

***Органическая примесь****. Цельное сырье –* не более 3 %.

***Минеральная примесь.*** *Цельное сырье –* не более 1,5 %.

**Тяжелые металлы и мышьяк.** В соответствии с требованиями ОФС «Определение содержания тяжелых металлов и мышьяка в лекарственном растительном сырье и лекарственных растительных препаратах».

**Зараженность вредителями запасов.** В соответствии с требованиями ОФС «Определение степени зараженности лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов вредителями запасов».

**Радионуклиды.** В соответствии с требованиями ОФС «Определение содержания радионуклидов в лекарственном растительном сырье и лекарственных растительных препаратах».

**Остаточные количества пестицидов**. В соответствии с требованиями ОФС «Определение содержания остаточных пестицидов в лекарственном растительном сырье и лекарственных растительных препаратах».

**Микробиологическая чистота.** В соответствии с требованиями ОФС «Микробиологическая чистота».

**Количественное определение**. *Цельное сырье*: суммы восстанавливающих моносахаридов (в составе полисахаридов) в пересчете на глюкозу и абсолютно сухую субстанцию не менее 1,8 %.

*Приготовление растворов.*

*Раствор СО глюкозы.* Около0,050 г (точная навеска) стандартного образца глюкозы помещают в мерную колбу вместимостью 250 мл, прибавляют 100 мл воды, обрабатывают ультразвуком до полного растворения, охлаждают раствор до комнатной температуры, доводят объем раствора до метки и перемешивают.

Срок годности раствора не более 10 сут при хранении в холодильнике.

Аналитическую пробу сырья измельчают до величины частиц, проходящих сквозь сито с отверстиями размером 2 мм. Около 10,0 г (точная навеска) измельченного сырья помещают в колбу со шлифом вместимостью 500 мл, прибавляют 200 мл воды очищенной, нагретой до кипения. Колбу присоединяют к обратному холодильнику и кипятят при перемешивании на электрической плитке в течение 30 мин. Водное извлечение фильтруют через стеклянный фильтр Шотта с размером пор 40-100 мкм и диаметром 40 - 50 мм под вакуумом, избегая попадания частиц препарата на фильтр. Экстракцию повторяют еще два раза, порциями по 200 и 75 мл. Фильтр промывают 10 мл воды. Раствор охлаждают до комнатной температуры и количественно переносят в мерную колбу вместимостью 500 мл, доводят объем раствора водой до метки и перемешивают (испытуемый раствор А).

25,0 мл испытуемого раствора А помещают в коническую колбу вместимостью 100 мл, прибавляют 75 мл спирта 96 %, перемешивают, подогревают на водяной бане в течение 30 мин с обратным холодильником. Содержимое колбы фильтруют через стеклянный фильтр ПОР 16 диаметром 25 мм под вакуумом. Осадок на фильтре последовательно промывают 15 мл раствора спирта 96 % в воде (3:1), 10 мл смеси этилацетата и спирта 96 % (1:1) и сушат на воздухе. Осадок на стеклянном фильтре растворяют в горячей воде (порциями по 10 мл), собирая фильтрат в мерную колбу вместимостью 50 мл. Объем содержимого доводят водой до метки и перемешивают (испытуемый раствор Б).

25,0 мл испытуемого раствора Б помещают в круглодонную колбу, прибавляют 7 мл хлористоводородной кислоты концентрированной и кипятят с обратным холодильником в течение 10 мин. Колбу с содержимым охлаждают, помещают в нее небольшой кусочек конго красного бумаги и прибавляют по каплям натрия гидроксида раствор 40 % до красного окрашивания бумаги, затем несколько капель хлористоводородной кислоты разведённой 8,3 % до синего окрашивания бумаги, а затем натрия гидроксида раствор 10 % снова до красного окрашивания бумаги, каждый раз тщательно перемешивая содержимое колбы. Полученный раствор количественно переносят в мерную колбу вместимостью 50 мл, доводят объем раствора водой до метки, перемешивают. Фильтруют извлечение через бумажный фильтр, отбрасывая первые 10 *–* 15 мл фильтрата (испытуемый раствор).

В три мерные колбы вместимостью 25 мл помещают по 2,5 мл пикриновой кислоты раствора 1 %, затем по 7,5 мл натрия карбоната раствора 20 %. В первую колбу прибавляют 10,0 мл испытуемого раствора, во вторую колбу - 5,0 мл раствора СО глюкозы, в третью – 10,0 мл воды (раствор сравнения). Колбы нагревают на водяной бане в течение 10 мин, затем охлаждают до комнатной температуры, доводят объем растворов до метки водой и перемешивают.

Оптическую плотность испытуемого раствора измеряют на спектрофотометре при длине волны 454 нм в кювете с толщиной слоя 10 мм.

Параллельно измеряют оптическую плотность раствора СО глюкозы в тех же условиях.

Содержание суммы восстанавливающих моносахаридов (в составе полисахаридов) в пересчете на глюкозу и абсолютно сухое сырье в процентах (*Х*) вычисляют по формуле:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| где | A | – | оптическаяплотность испытуемого раствора; |
|  | А0 | – | оптическая плотность раствора СО глюкозы; |
|  | a | – | навеска сырья, г; |
|  | ао | – | навеска СО глюкозы, г; |
|  | Р | *–* | содержание основного вещества в СО глюкозы, %; |
|  | W | – | влажность сырья, %. |

**Упаковка, маркировка и транспортирование**. В соответствии с требованиями ОФС «Упаковка, маркировка и транспортирование лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов».

**Хранение.** В соответствии с требованиями ОФС «Хранение лекарственного растительного сырья и лекарственных растительных препаратов».