

卷柏（卷柏）配方颗粒

Juanbai（Juanbai） Peifangkeli

【来源】 本品为卷柏科植物卷柏 *Selaginella tamariscina* (Beauv.) Spring 的干燥全草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】 取卷柏（卷柏）饮片 11100g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 5%~9%），加入辅料适量，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】 本品为浅灰棕色至棕褐色的颗粒；气微，味苦。

【鉴别】 取本品 1g，研细，加甲醇 25ml，加热回流 1 小时，滤过，滤液浓缩至 5ml，作为供试品溶液。另取卷柏（卷柏）对照药材 1g，加水 50ml，煎煮 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 25ml，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（中国药典 2020 年版通则 0502）试验，吸取供试品溶液 2 μ l、对照药材溶液 4 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以水饱和的甲苯-乙酸乙酯-甲酸乙酯-甲醇-甲酸（6:2:1:1:0.5）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 2%三氯化铝乙醇溶液，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。

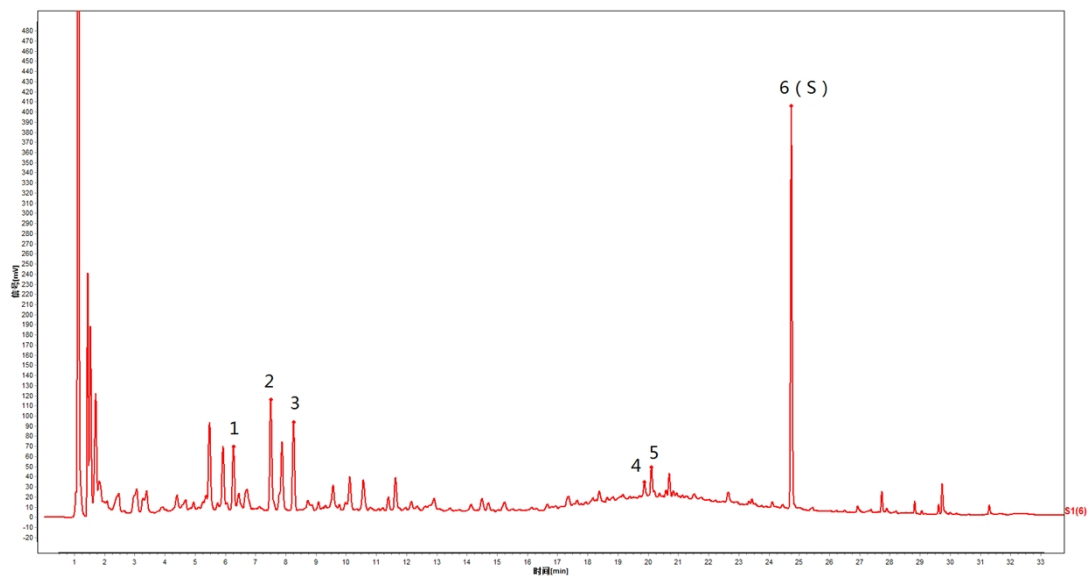
色谱条件与系统适用性试验 检测波长为 270nm，其余同（含量测定）项。

参照物溶液的制备 取卷柏（卷柏）对照药材 1g，加水 50ml，加热回流 45 分钟，滤过，滤液蒸至近干，残渣加甲醇 15ml，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，放冷，滤过，取续滤液，作为对照药材参照物溶液。另取（含量测定）项下的对照品溶液，作为对照品参照物溶液。

供试品溶液的制备 同（含量测定）项。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 2 μ l，注入超高效液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现 6 个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的 6 个特征峰保留时间相对应，与穗花杉双黄酮参照物峰相应的峰为 S 峰，计算各特征峰与 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：0.25（峰 1）、0.30（峰 2）、0.33（峰 3）、0.80（峰 4）、0.81（峰 5）。



对照特征图谱

峰 6（S）：穗花杉双黄酮

色谱柱：CORTECS UPLC T3，2.1mm \times 150mm，1.6 μ 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 21.0%。
- 【含量测定】** 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 150mm；内径为 2.1mm；粒径为 1.6 μ 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 330nm。理论板数按穗花杉双黄酮峰计算应不低于 3000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~2.5	5 \rightarrow 10	95 \rightarrow 90
2.5~7	10 \rightarrow 15	90 \rightarrow 85

7~12	15→18	85→82
12~14	18→20	82→80
14~24	20→47	80→53
24~26	47→60	53→40
26~27	60→90	40→10
27~29	90	10

对照品溶液的制备 取穗花杉双黄酮对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 10μg 的溶液，即得。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取约 0.5g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入甲醇 15ml，密塞，称定重量，加热回流 30 分钟，放冷，再称定重量，用甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过，取续滤液，即得。

测定法 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 2μl，注入超高效液相色谱仪，测定，即得。

本品每 1g 含穗花杉双黄酮（C₃₀H₁₈O₁₀）应为 0.14mg~0.90mg。

【规格】 每 1g 配方颗粒相当于饮片 11.1g

【贮藏】 密封。