## 小叶榕

## Xiaoyerong

本品为桑科植物榕树 Ficus microcarpa Linn. f. 的干燥叶的炮制加工品。

【炮制】 取药材,除去杂质,或干燥。

【性状】 本品呈卷缩成筒状或不规则状,有的破碎。完整叶片展平后呈椭圆形、卵状椭圆形或倒卵形,长3.5~10cm,宽2~5.5cm;黄褐色或褐绿色;先端钝,短渐尖,基部钝圆或楔尖,全缘。两面光滑;基出脉3条,主脉腹面微突,背面突起,侧脉纤细,在背面较明显。叶柄长0.5~1cm。革质,稍韧。气微,味苦、涩。

【鉴别】(1)本品粉末浅黄绿色。表皮细胞表面观类多角形,垂周壁较平直。上下表皮均见有较大的钟乳体。下表皮内下皮细胞表面观类圆形;气孔为不定式,稍凸起。纤维散在或成束,壁较厚,末端渐尖。草酸钙簇晶及方晶散在,直径 7~15 μm。

(2) 取本品 1.5g, 加水 50ml, 加热回流 1 小时, 离心, 取上清液浓缩至约 30 ml, 置分液漏斗中, 用乙酸乙酯提取 2 次, 每次 30ml, 分取乙酸乙酯液, 蒸干, 残渣加甲醇 1 ml 使溶解, 作为供试品溶液。另取小叶榕对照药材 1.5 g, 同法制成对照药材溶液。再取牡荆苷对照品, 加甲醇制成每 1 ml 含 1 mg 的溶液, 作为对照品溶液。照薄层色谱法(《中国药典》 2020 年版四部通则 0502) 试验, 吸取上述 3 种溶液各 5μl, 分别点于同一硅胶 G 薄层板上, 以乙酸乙酯-甲醇-水 (100: 17: 13) 为展开剂, 展开, 取出, 晾干, 喷以 5%三氯化铝乙醇溶液, 热风吹干, 在紫外光(365 nm)下检视。供试品色谱中, 在与对照药材色谱和对照品色谱相应的位置上, 显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 水分 不得过 12.0%(《中国药典》2020 年版四部通则 0832)。 总灰分 不得过 10.0%(《中国药典》2020 年版四部通则 2302)。

**酸不溶性灰分** 不得过 5.0%(《中国药典》2020 年版四部通则 2302)。

【浸出物】 照醇溶性浸出物测定法项下的热浸法(《中国药典》2020 年版四部通则2201)测定,用80%乙醇作溶剂,不得少于15.0%。

【含量测定】 照高效液相色谱法(《中国药典》2020 年版四部通则 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;以甲醇为流动相 A,0.05% 磷酸溶液为流动相 B,按下表中的规定进行梯度洗脱;检测波长为 335 nm。理论板数按牡荆苷峰计算应不低于 2500。

时间 (分钟)	流动相 A (%)	流动相 B(%)
0~55	25→35	75→65
55~56	35→25	65→75
56~65	25	75

对照品溶液的制备 取牡荆苷对照品适量,精密称定,用 70%甲醇制成每 1ml 含牡荆苷 5μg 的溶液,即得。

供试品溶液的制备 取本品粉末(过四号筛)约 1g,精密称定,置具塞锥形瓶中,精密加入 70%甲醇 50ml,密塞,称定重量,超声处理(功率 250 W,频率 40kH<sub>z</sub>) 60 分钟,放冷,称定重量,用 70%甲醇补足减失的重量,摇匀,滤过,取续滤液,即得。

测定法 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各 10μl, 注入液相色谱仪,测定。以牡荆苷对照品为参照,以其相应的峰为 S 峰,计算异牡荆苷的相对保留时间,其相对保留时间应在规定值的土相对范围之内。相对保留时间及相对校正因子见下表:

 寺测成分 (峰)	相对保留时间	相对校正因子
异牡荆苷	1.3	0.93
 牡荆苷	1.0	1.00

本品按干燥品计算,每 1g 含牡荆苷( $C_{21}H_{20}O_{10}$ )和异牡荆苷( $C_{21}H_{20}O_{10}$ ) 的总量不得少于 1.3~mg。

**【性味与归经】** 微苦、涩,微寒。归肝、肺、大肠经。

【功能与主治】 清热祛湿,止咳化痰,活血散瘀,祛风止痒。用于感冒高热,湿热泻痢,痰多咳嗽。外用治跌打瘀肿,湿疹,痔疮。

【用法与用量】  $9\sim15g$ 。

【贮藏】 胃干燥处。