**感冒清热颗粒中升麻素苷和5-O-甲基维斯阿米醇苷的含量测定方法**

【含量测定】防风 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；以甲醇-水（40:60）为流动相；检测波长为254nm；柱温：30℃；进样量10μl。理论塔板数按升麻素苷峰计算应不低于2000。

对照品溶液的制备 取升麻素苷和5-O-甲基维斯阿米醇苷对照品适量，精密称定，加甲醇制成每1ml含升麻素苷30μg、5-O-甲基维斯阿米醇苷30μg的溶液。

供试品溶液的制备取装量差异项下的本品，研细，取约2g〔规格（1）〕，或取约1g〔规格（2）〕，或取约0.667g〔规格（3）〕，或取约0.5g〔规格（4）〕，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入70%甲醇10ml，称定重量，超声处理30分钟（功率500W，频率40kHz），放冷，再称定重量，用70%甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过，取续滤液，即得。

测定法取混合对照品溶液和供试品溶液各10μl，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每袋含防风以升麻素苷（C22H28O11）和5-O-甲基维斯阿米醇苷（C22H28O11）的总量计，不得少于0.54mg。