

附件：泽泻国家药品标准修订草案（修订部分）公示稿

泽泻

【鉴别】

(2) 取本品粉末 2g，加 70%乙醇 20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸至无醇味，~~通过 HP20 型大孔吸附树脂柱（内径为 1cm，柱高为 5cm，30%乙醇湿法装柱），用 30%乙醇 15ml 洗脱，弃去洗脱液，再用 70%乙醇 15ml 洗脱，收集洗脱液，~~蒸干，残渣加 70%乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取泽泻对照药材 2g，同法制成对照药材溶液。另取 23-乙酰泽泻醇 B 对照品和 23-乙酰泽泻醇 C 对照品，加甲醇制成每 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述四种溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以二氯甲烷-甲醇（15:1）-环己烷-乙酸乙酯（1:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 2%香草醛硫酸溶液-乙醇（1:9）混合溶液，在 105℃加热至斑点显色清晰，分别置日光和紫外光灯（365nm）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位置上，分别显相同颜色的斑点或荧光斑点。

饮片

【炮制】 泽泻 除去杂质，稍浸，润透，切厚片，干燥。

【性状】 本品呈圆形或椭圆形厚片。外表皮淡黄色至淡黄棕色，可见细小突起的须根痕。切面黄白色至淡黄色，粉性，有多数细孔。气微，味微苦。

【检查】 水分 同药材，不得过 12.0%。

【鉴别】 【检查】（总灰分） 【浸出物】 【含量测定】 同药材。

盐泽泻 取泽泻片，照盐水炙法（通则 0213）炒干。

【性状】 本品形如泽泻片，表面淡黄棕色或黄褐色，偶见焦斑。味微咸。

【检查】 水分 同药材，不得过 13.0%。

总灰分 同药材，不得过 6.0%。

【浸出物】 同药材，不得少于 9.0%。

【鉴别】（除显微粉末外） 【含量测定】 同药材。

泽泻标准草案起草说明

泽泻药材修订薄层鉴别项，饮片同步修订。

起草单位：上海中药标准化研究中心

复核单位：广州市药品检验所

主要起草人及联系方式：谷丽华，021-51322505