

附件：香砂六君丸公示稿

### 香砂六君丸（修订部分）

**【鉴别】**(6) 取(鉴别)(5)项下备用的10%乙醇洗脱液，蒸干，残渣加10%乙醇1ml使溶解，作为供试品溶液。另取党参对照药材2g，加甲醇30ml，加热回流30分钟，放冷，滤过，滤液蒸干，残渣加水5ml使溶解，通过D101型大孔吸附树脂柱（内径为1.5cm，柱高为15cm），先用水100ml洗脱，弃去水洗液，再用10%乙醇50ml洗脱，收集10%乙醇洗脱液，蒸干，残渣加甲醇0.5ml使溶解，作为对照药材溶液。照薄层色谱法（通则0502）试验，吸取供试品溶液10 $\mu$ l，对照药材溶液20 $\mu$ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲酸（6：4：1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以10%硫酸乙醇溶液，在105 $^{\circ}$ C加热约10分钟，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。

#### 香砂六君丸药品标准修订说明

修订了党参的薄层鉴别项，修订了供试品的前处理方法等内容。