

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℃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。