
附件：杞菊地黄丸（浓缩丸）国家药品标准草案公示稿（修订部分）

杞菊地黄丸（浓缩丸）

Qiju Dihuang Wan

【鉴别】（2）取本品 15g，研碎，加水 100ml，加热回流 30 分钟，放冷，离心，取上清液，用乙酸乙酯 50ml 振摇提取，分取乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取枸杞子对照药材 0.5g，加水 50ml，加热回流 30 分钟，放冷，离心，取上清液，用乙酸乙酯 30ml 振摇提取，分取乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 10 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲酸（15：10：1.8）为展开剂，展开，取出，晾干，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。

起草单位：广州市药品检验所

复核单位：

主要起草人及联系方式：王秀芹 020-81613880

杞菊地黄丸（浓缩丸）标准草案起草说明

- 1.【鉴别】项，拟修订枸杞子鉴别的展开条件。