
附件：活血止痛膏国家药品标准草案（修订部分）公示稿

活血止痛膏

Huoxue Zhitong Gao

（3）取本品 20 片〔规格（1）〕或 10 片〔规格（2）〕，剪成小块，除去盖衬，加乙醇 150ml，加热回流 1 小时，取上清液，蒸干，残渣加 5%硫酸溶液 20ml，加热使溶解，用二氯甲烷 30ml 振摇提取，弃去二氯甲烷液，水层加浓氨试液 10ml，摇匀，用二氯甲烷振摇提取 2 次（30ml，20ml），合并二氯甲烷液，蒸干，残渣加乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取硫酸天仙子胺对照品，加乙醇制成每 1ml 含 2mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取供试品溶液 10 μ l、对照品溶液 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，使成条状，以丙酮-水-浓氨试液（90：7：3）为展开剂，展开，取出，晾干，置 100～105℃干燥 5～10 分钟，喷以稀碘化铋钾试液。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点；再喷以 10%亚硝酸钠溶液，放置 5～15 分钟，供试品色谱中，在与对照品相应位置上的斑点应由橘黄色或棕色变为红棕色。

起草单位：浙江省食品药品检验研究院

复核单位：广州市药品检验所

主要起草人及联系方式：方翠芬、谭春梅、董婷 0571-87180343