

公示稿

升麻

Shengma

CIMICIFUGAE RHIZOMA

【鉴别】 (2) 取本品粉末 1g，加乙醇 50ml，加热回流 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取升麻对照药材 1g，同法制成对照药材溶液。再取阿魏酸对照品、异阿魏酸对照品，加乙醇制成每 1ml 各含 1mg 的混合溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述三种溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以环己烷-乙酸乙酯-冰醋酸（7:2:1）为展开剂，展开，取出，晾干，在紫外光（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的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

饮片

【炮制】 除去杂质，略泡，洗净，润透，切厚片，干燥。

【性状】 本品为不规则的厚片，厚 2~4mm。外表面黑褐色或棕褐色，粗糙不平，有的可见须根痕或坚硬的细须根残留，切面黄绿色或淡黄白色，具有网状或放射状纹理。体轻，质硬，纤维性。气微，味微苦而涩。

【检查】 水分 同药材，不得过 11.0%。

总灰分 同药材，不得过 6.5%。

酸不溶性灰分 同药材，不得过 1.0%。

【浸出物】 同药材。

注：“__”为修订部分。

起草单位：上海中药标准化研究中心（薄层鉴别）、中国药科大学（饮片）

复核单位：广州市药品检验所（薄层鉴别）、河北省药品检验研究院（饮片）