

126

国家药品监督管理局

国家药品标准（修订）颁布件

批件号：ZGB2019-69

药品名称	中文名称：五子衍宗丸（浓缩丸） 汉语拼音：Wuzi Yanzong Wan 英文名：-----		
剂型	丸剂	标准依据	转正标准
原标准号	YBZ05202006-2009Z	审定单位	国家药典委员会
修订内容与结论	根据《药品管理法》及其有关规定，经审查，同意五子衍宗丸（浓缩丸）质量标准修订。		
实施规定	本标准自颁布之日起6个月内，生产企业按原标准生产的药品仍按原标准检验，按本标准生产的药品应按本标准检验。自本标准实施之日起，生产企业必须按照本标准生产该药品，并按照本标准检验，原标准同时停止使用。请各省（自治区、直辖市）药品监督管理局及时通知辖区内有关药品生产企业，自实施之日起执行修订后的国家药品标准。		
标准号	YBZ05202006-2009Z-2019	实施日期	2020年05月04日
附件	五子衍宗丸（浓缩丸）药品标准		
主送单位	各省、自治区、直辖市药品监督管理局，中央军委后勤保障部卫生局		
抄送单位	各省、自治区、直辖市（食品）药品检验院（所），中国人民解放军联勤保障部队药品仪器监督检验总站，中国食品药品检定研究院，国家药典委员会，国家药品监督管理局药品审评中心，国家药品监督管理局药品审核查验中心，国家药品监督管理局药品评价中心，国家药品监督管理局信息中心，国家药品监督管理局药品注册管理司，国家药品监督管理局药品监督管理司，太极集团四川绵阳制药有限公司。		
备注			



国家药品监督管理局

国家药品标准

YBZ05202006-2009Z-2019

五子衍宗丸（浓缩丸）

Wuzi Yanzong Wan

【处方】 枸杞子 1500g 菟丝子（炒） 1500g 覆盆子 750g
醋五味子 187.5g 盐车前子 375g

【制法】以上五味，加 70%的乙醇回流提取两次，每次 2 小时，合并提取液，滤过，滤液回收乙醇至无味，并浓缩至相对密度为 1.10（50℃），离心过滤；滤液继续浓缩至相对密度为 1.30~1.32（50℃），加入 400g~500g 微晶纤维素，混合制丸，干燥，制成 1000g。

【性状】本品为棕色至棕黑色的浓缩水丸；味甜、微苦。

【鉴别】（1）取本品 1.5g，研细，加水 35ml，加热煮沸 15 分钟，放冷，滤过，滤液用乙酸乙酯 15ml 振摇提取，提取液浓缩至约 1ml，作为供试品溶液。另取枸杞子对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。再取东莨菪内酯对照品，加乙酸乙酯制成每 1ml 含 0.2mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（中国药典 2015 年版通则 0502）试验，吸取供试品溶液与对照药材溶液各 5 μl、对照品溶液 1 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（30~60℃）-甲酸乙酯-甲酸（20：20：0.1）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，在与对照药材和对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

（2）取本品 5g，研细，加石油醚（30~60℃）50ml 加热回流 30 分钟，弃去石油醚液，残渣挥干溶剂，加水 30ml，超声处理 30 分钟，加入乙酸乙酯振摇提取二次，每次 30ml，滤过，合并乙酸乙酯液，回收溶剂至干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取菟丝子对照药材 2g，加无水乙醇 50ml 加热回流 30 分钟，放冷，滤过，滤液蒸干，残渣加 1ml 无水乙醇使溶解，作为对照药材溶液。照薄层色谱法（中国药典 2015 年版通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（30~60℃）-乙酸丁酯-丁酮-甲醇-水（15：25：3：7：1）为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光灯（254nm）下检视。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的蓝色荧光斑点。

（3）取本品 5g，研细，加二氯甲烷 50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液回收溶剂干，残渣加乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取五味子对照药材 1g，同法制成对照药材溶液。再取五味子醇甲对照品，加乙醇制成每 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（中国药典 2015 年版通则 0502）试验，吸取供试品溶液 5~10 μl、对照药材和对照品溶液各 5 μl，分别点于同一硅胶 GF₂₅₄ 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯（6：4）为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光灯（254nm）下检视。供试品色谱中，在与对照药材和对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(4) 取本品 10g, 研细, 加甲醇 30ml, 超声处理 30 分钟, 滤过, 滤液回收溶剂至干, 残渣加水 15ml 使溶解, 加稀盐酸调 pH 值至 1~2, 用乙醚振摇提取二次, 每次 15ml, 合并乙醚液, 低温蒸干, 残渣加甲醇 1ml 使溶解, 作为供试品溶液。另取没食子酸对照品, 加甲醇制成每 1ml 含 1mg 的溶液, 作为对照品溶液。照薄层色谱法(中国药典 2015 年版通则 0502) 试验, 吸取上述供试品溶液 10~20 μ l、对照品溶液 5 μ l, 分别点于同一硅胶 G 薄层板上, 以甲苯(用水饱和)-乙酸乙酯-甲酸(6: 3: 1) 为展开剂, 展开, 取出, 晾干, 喷以 2% 三氯化铁乙醇溶液。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。

【检查】应符合丸剂项下有关的各项规定(中国药典 2015 年版通则 0108)。

【含量测定】照高效液相色谱法(中国药典 2015 年版通则 0512) 测定。

色谱条件与系统适用性试验 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂; 以甲醇-水(65: 35) 为流动相; 检测波长为 250nm。理论板数按五味子醇甲峰计算应不低于 3000。

对照品溶液的制备 取五味子醇甲对照品适量, 精密称定, 加甲醇制成每 1ml 含 47 μ g 的溶液, 即得。

供试品溶液的制备 取本品适量, 研细, 取约 1g, 精密称定, 置具塞锥形瓶中, 精密加入 70% 甲醇 50ml, 称定重量, 超声处理(功率 400W, 频率 50kHz) 30 分钟, 取出, 放冷, 再称定重量, 用 70% 甲醇补足减失的重量, 摇匀, 滤过, 取续滤液, 即得。

测定法 分别精密吸取对照品溶液和供试品溶液各 5 μ l, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。本品每 1g 含五味子以五味子醇甲($C_{24}H_{32}O_7$) 计, 不得少于 0.36mg。

【功能与主治】 补肾益精。用于肾虚精亏所致的阳痿不育、遗精早泄、腰痛、尿后余沥。

【用法与用量】 口服。一次 5~10 丸, 一日 2 次。

【规格】 每 10 丸重 2g

【贮藏】 密封。

国家药品监督管理局

国家药品标准（修订）颁布件

批件号：ZGB2019-70

药品名称	中文名称：五仁润肠丸 汉语拼音：Wuren Runchang Wan 英文名：-----		
剂型	丸剂(大蜜丸)	标准依据	部颁标准
原标准号	WS ₃ -B-2473-97	审定单位	国家药典委员会
修订内容与结论	根据《药品管理法》及其有关规定，经审查，同意五仁润肠丸质量标准修订。		
实施规定	本标准自颁布之日起6个月内，生产企业按原标准生产的药品仍按原标准检验，按本标准生产的药品应按本标准检验。自本标准实施之日起，生产企业必须按照本标准生产该药品，并按照本标准检验，原标准同时停止使用。 请各省、自治区、直辖市药品监督管理局及时通知辖区内有关药品生产企业，自实施之日起执行修订后的国家药品标准。		
标准号	WS ₃ -B-2473-97-2019	实施日期	2020年05月04日
附件	五仁润肠丸药品标准		
主送单位	各省、自治区、直辖市药品监督管理局，中央军委后勤保障部卫生局		
抄送单位	各省、自治区、直辖市（食品）药品检验院（所），中国人民解放军联勤保障部队药品仪器监督检验总站，中国食品药品检定研究院，国家药典委员会，国家药品监督管理局药品审评中心，国家药品监督管理局药品审核查验中心，国家药品监督管理局药品评价中心，国家药品监督管理局信息中心，国家药品监督管理局药品注册管理司，国家药品监督管理局药品监督管理司，天津中新药业集团股份有限公司达仁堂制药厂，内蒙古蒙利中蒙制药有限责任公司。		
备注			



国家药品监督管理局

国家药品标准

WS₃-B-2473-97-2019

五仁润肠丸

Wuren Runchang Wan

【处方】地黄	200g	桃仁	50g	火麻仁	50g
郁李仁	15g	柏子仁	25g	酒苁蓉	50g
陈皮	200g	熟大黄	50g	当归	50g
松子仁	15g				

【制法】以上十味，除桃仁、火麻仁、郁李仁、柏子仁、松子仁外，其余地黄等五味，粉碎成细粉，过筛，与上述桃仁等五味混合，粉碎成细粉，过筛，混匀。每100g粉末加炼蜜65~75g，制成大蜜丸，即得。

【性状】本品为棕褐色至黑褐色的大蜜丸；气微，味微苦。

【鉴别】（1）取本品，置显微镜下观察：薄壁组织灰棕色至黑棕色，细胞多皱缩，内含棕色核状物（地黄）。石细胞橙黄色，贝壳形，壁较厚，较宽的一边纹孔明显（桃仁）。草酸钙方晶成片存在于薄壁细胞中（陈皮）。草酸钙簇晶大，直径60~140 μ m（大黄）。

（2）取本品1丸，剪碎，加甲醇50ml，超声处理30分钟，滤过，滤液低温蒸干，残渣加水10ml使溶解，用乙酸乙酯振摇提取2次，每次20ml，合并乙酸乙酯液，低温蒸干，残渣加乙酸乙酯2ml使溶解，作为供试品溶液。另取大黄对照药材0.5g，加甲醇10ml，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（中国药典2015年版通则0502）试验，吸取上述两种溶液各5 μ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以石油醚（30~60 $^{\circ}$ C）-甲酸乙酯-甲酸（15:5:1）的上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光（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，置氨蒸气中熏后，斑点变为红色。

（3）取当归对照药材0.5g，加乙醚20ml，超声处理20分钟，滤过，滤液挥干，残渣加乙酸乙酯2ml使溶解，作为对照药材溶液。照薄层色谱法（中国药典2015年版通则0502）试验，吸取【鉴别】（2）项下的供试品溶液及上述对照药材溶液各5 μ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以正己烷-乙酸乙酯-甲醇（8:1:1）为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光（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。

（4）取本品4.5g，剪碎，加甲醇50ml，超声处理30分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇5ml使溶解，作为供试品溶液。另取陈皮对照药材0.5g，加甲醇10ml，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（中国药典2015年版通则0502）试验，吸取上述两种溶液各4 μ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以三氯甲烷-甲醇-水（32:17:5）的下层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，喷以1%三氯化铝乙醇溶液，在105 $^{\circ}$ C加热数分钟，置紫外光（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。

【检查】应符合丸剂项下有关的各项规定（中国药典2015年版通则0108）。

【含量测定】照高效液相色谱法（中国药典 2015 年版通则 0512）测定。

色谱条件与系统适用性试验 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以甲醇-0.01%磷酸溶液（36：64）为流动相；检测波长为 283nm。理论板数按橙皮苷峰计算应不低于 3000。

对照品溶液的制备 取橙皮苷对照品适量，精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 0.4mg 的溶液，即得。

供试品溶液的制备 取重量差异项下的本品适量，剪碎，取约 2g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入甲醇 50ml，称定重量，加热回流 45 分钟，放冷，再称定重量，用甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过，取续滤液，即得。

测定法 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各 10 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

本品每丸含陈皮以橙皮苷（ $C_{28}H_{34}O_{15}$ ）计，不得少于 29.0mg。

【功能与主治】润肠通便。用于老年体弱，津亏便秘，腹胀食少。

【用法与用量】口服。一次 1 丸，一日 2 次。

【规格】每丸重 9g

【贮藏】密封。

国家药品监督管理局

国家药品标准（修订）颁布件

批件号：ZGB2019-73

药品名称	中文名称： 茸蛤益肾合剂 汉语拼音： Rongge Yishen Heji 英文名： -----		
剂 型	合剂	标准依据	国家药品标准
原标准号	WS-5593(B-0593)-2014Z	审定单位	国家药典委员会
修订内容与结论	处方中“蚕蛾”规范为“雄蚕蛾”、“蜂乳”规范为“蜂王浆”，修订了雄蚕蛾、人参、淫羊藿、陈皮、枸杞子的TLC鉴别方法；删除了总固体检查项；修订了淫羊藿的HPLC含量测定方法。根据《药品管理法》及其有关规定，经审查，同意对标准进行修订。		
实施规定	本标准自颁布之日起6个月内，生产企业按原标准生产的药品仍按原标准检验，按本标准生产的药品应按本标准检验。自本标准实施之日起，生产企业必须按照本标准生产该药品，并按照本标准检验，原标准同时停止使用。请各省、自治区、直辖市药品监督管理局及时通知辖区内有关药品生产企业，自实施之日起执行修订后的国家药品标准。建议继续研究以“二苯乙烯苷对照品”为对照的何首乌薄层鉴别。		
标准号	WS-5593(B-0593)-2014Z-2019	实施日期	2020年05月04日
附 件	茸蛤益肾合剂药品标准		
主送单位	各省、自治区、直辖市药品监督管理局，中央军委后勤保障部卫生局		
抄送单位	各省、自治区、直辖市（食品）药品检验院（所），中国人民解放军联勤保障部队药品仪器监督检验总站，中国食品药品检定研究院，国家药典委员会，国家药品监督管理局药品审评中心，国家药品监督管理局药品审核查验中心，国家药品监督管理局药品评价中心，国家药品监督管理局信息中心，国家药品监督管理局药品注册管理司，国家药品监督管理局药品监督管理局。		
备 注			



国家药品监督管理局

国家药品标准

WS-5593(B-0593)-2014Z-2019

茸蛤益肾合剂

Rongge Yishen Heji

【处方】 雄蚕蛾 10g	鹿茸 2.5g	人 参 6.25g	蛤蚧 1.5g
淫羊藿 25g	韭菜子 12.5g	山茶萸 12.5g	锁阳 7.5g
熟地黄 12.5g	制何首乌 12.5g	枸杞子 25g	肉桂 5g
肉苁蓉 10g	益智仁 7.5g	五味子 12.5g	黄芪 7.5g
木蝴蝶 12.5g	九香虫 5g	陈皮 10g	柴胡 7.5g
仙 茅 12.5g	蜂王浆 1g		

【制法】 以上二十二味，雄蚕蛾、鹿茸、人参、蛤蚧、肉桂，加白酒 480ml，浸渍七日，每日循环搅拌一次，滤过，药渣压榨，合并滤液与榨出液，备用；药渣与其余十六味（蜂王浆除外），加水煎煮二次，第一次 2 小时，第二次 1.5 小时，分次滤过，合并滤液，浓缩至相对密度约为 1.25（80℃）的清膏，加乙醇使含醇量达 50%，充分搅拌，静置 12 小时，滤过，回收乙醇至相对密度为 1.035~1.036（80℃），冷却，滤液与上述酒液合并，静置 48 小时，滤过，滤液加入蜂王浆 1g 和蜂蜜 250g，并加水调整总量至 1000ml，灌装，灭菌，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕色的澄清液体，久贮有少许沉淀；气香，味酸甜、微苦。

【鉴别】（1）取本品 40ml，蒸至无醇味，放冷，用石油醚（60~90℃）振摇提取 2 次，每次 30ml，合并石油醚层，回收溶剂至干，残渣加石油醚（60~90℃）0.5ml 使溶解，作为供试品溶液。另取雄蚕蛾对照药材 0.2g，加石油醚（60~90℃）20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至约 5ml，作为对照药材溶液。照薄层色谱法（中国药典 2015 年版通则 0502）试验，吸取供试品溶液 10~20 μ l、对照药材溶液 1~2 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（60~90℃）-乙酸乙酯（4:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，在 105℃加热至斑点显色清晰，在紫外光灯（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。

（2）取本品 30ml，蒸至近干，加水 20ml 分次转移至分液漏斗中，用三氯甲烷振摇提取 2 次，每次 30ml，合并三氯甲烷液，备用；取三氯甲烷提取后的水溶液，用乙酸乙酯振摇提取 2 次，每次 30ml，合并乙酸乙酯液，备用；取乙酸乙酯提取后的水溶液，用水饱和的正丁醇振摇提取 2 次，每次 30ml，合并正丁醇提取液，加氨试液 50ml 振摇提取，放置分层，取正丁醇液，回收溶剂至干，残渣加 50%甲醇 2ml 使溶解，加置中性氧化铝柱（100-200 目，3g，内径为 1cm）上，用 50%甲醇 50ml 洗脱，收集洗脱液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取人参对照药材 0.5g，加三氯甲烷 40ml，加热回流 1 小时，弃去三氯甲烷液，药渣挥干，加水 0.5ml 搅拌湿润，加水饱和的正丁醇 10ml，超声处理 30 分钟，吸取上清液加 3 倍量氨试液，摇匀，放置分层，取正丁醇液，回收溶剂至干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为对照药材溶液。再取人参皂苷 Rb₁ 对照品、人参皂苷 Re 对照品，加甲醇制成每 1ml 各含 1mg 的混合溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（中国药典 2015 年版通则 0502）试验，吸取上述三种溶液各 2~5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯

甲烷-甲醇-水(13:7:2) 10℃以下放置的下层溶液为展开剂, 展开, 取出, 晾干, 喷以 10%硫酸乙醇溶液, 在 105℃加热至斑点显色清晰。供试品色谱中, 在与对照药材和对照品色谱相应的位置上, 显相同颜色的斑点。

(3) 取【鉴别】(2)项下备用的乙酸乙酯液, 回收溶剂至干, 残渣加甲醇 5ml 使溶解, 作为供试品溶液。另取淫羊藿苷对照品, 加甲醇制成每 1ml 含 0.5mg 的溶液, 作为对照品溶液。再取橙皮苷对照品, 加甲醇制成饱和溶液, 作为对照品溶液。照薄层色谱法(中国药典 2015 年版通则 0502) 试验, 吸取上述三种溶液各 1~2 μ l, 分别点于同一聚酰胺薄膜上, 以乙酰丙酮-乙醇-醋酸-水(1:1.5:0.3:5) 为展开剂, 展开, 取出, 晾干, 喷以三氯化铝试液, 在紫外光灯(365nm) 下检视。供试品色谱中, 在与淫羊藿苷对照品色谱相应的位置上, 显相同的黄色荧光斑点; 与橙皮苷对照品色谱相应的位置上, 显相同颜色的荧光斑点。

(4) 取本品 30ml, 蒸至无醇味, 加盐酸 1ml, 加热回流 30 分钟, 放冷, 用三氯甲烷振摇提取 2 次(25ml, 20ml), 合并三氯甲烷液, 回收溶剂至干, 残渣加甲醇 1ml 使溶解, 作为供试品溶液。另取大黄素对照品, 加甲醇制成每 1ml 含 0.1mg 的溶液, 作为对照品溶液。照薄层色谱法(中国药典 2015 年版通则 0502) 试验, 吸取上述两种溶液各 5~10 μ l, 分别点于同一硅胶 G 薄层板上, 以石油醚(30~60℃)-甲酸乙酯-甲酸(15:5:1) 的上层溶液为展开剂, 展开, 取出, 晾干, 喷以 5% 氢氧化钠的乙醇溶液。供试品色谱中, 在与对照品色谱相应的位置上, 显相同颜色的红色斑点。

(5) 取【鉴别】(2)项下备用的三氯甲烷液, 回收溶剂至干, 残渣加三氯甲烷 1ml 使溶解, 作为供试品溶液。另取枸杞子对照药材 0.5g, 加水 30ml, 加热煮沸 15 分钟, 放冷, 滤过, 滤液用乙酸乙酯 15ml 振摇提取, 提取液浓缩至 1ml, 作为对照药材溶液。照薄层色谱法(中国药典 2015 年版通则 0502) 试验, 吸取上述两种溶液各 1~5 μ l, 分别点于同一硅胶 G 薄层板上, 以乙酸乙酯-三氯甲烷-甲酸(3:2:1) 为展开剂, 展开, 取出, 晾干, 在紫外光灯(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。

(6) 取五味子对照药材 0.5g, 加水 30ml, 加热煮沸 20 分钟, 放冷, 滤过, 滤液加三氯甲烷 25ml 振摇提取, 分取三氯甲烷液, 回收溶剂至干, 残渣加三氯甲烷 1ml 使溶解, 作为对照药材溶液。另取五味子醇甲对照品, 加甲醇制成每 1ml 含 0.5mg 的溶液, 作为对照品溶液。照薄层色谱法(中国药典 2015 年版通则 0502) 试验, 吸取【鉴别】(5)项下的供试品溶液及上述对照药材溶液、对照品溶液各 5~10 μ l, 分别点于同一硅胶 GF₂₅₄ 薄层板上, 以石油醚(30~60℃)-甲酸乙酯-甲酸(15:5:1) 的上层溶液为展开剂, 展开, 取出, 晾干, 在紫外光灯(254nm) 下检视。供试品色谱中, 在与对照药材和对照品色谱相应的位置上, 显相同颜色的斑点。

【检查】 相对密度 应不低于 1.06(中国药典 2015 年版通则 0601)。

pH 值 应为 4.5~6.0(中国药典 2015 年版通则 0631)。

乙醇量 应为 10%~20%(中国药典 2015 年版通则 0711)。

其他 应符合合剂项下有关的各项规定(中国药典 2015 年版通则 0181)。

【含量测定】 照高效液相色谱法(中国药典 2015 年版通则 0512) 测定。

色谱条件与系统适用性试验 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂; 以乙腈-水(25:75) 为流动相; 检测波长为 270nm。理论板数按淫羊藿苷峰计算应不低于 1500。

对照品溶液的制备 取淫羊藿苷对照品适量, 精密称定, 加甲醇制成每 1ml 含 10 μ g 的溶液, 即得。

供试品溶液的制备 精密量取本品 10ml, 置 50ml 量瓶中, 加乙醇至刻度, 摇匀, 滤过, 取续滤液, 即得。

测定法 分别精密吸取对照品溶液与供试品溶液各 10 μ l, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

本品每 1ml 含淫羊藿以淫羊藿苷 ($C_{33}H_{40}O_{15}$) 计, 不得少于 0.05mg。

【功能与主治】 温肾助阳。用于肾阳不足引起的腰膝酸软, 畏寒肢冷, 少腹及阴器发凉, 神疲体倦, 夜尿频多等症。

【用法与用量】 口服。一次 15~20ml, 一日 2 次, 于晨起及寝前空腹服用, 15 天为一疗程。

【注意】 阴虚火旺者慎服。

【规格】 (1) 每瓶装 20ml (2) 每瓶装 60ml (3) 每瓶装 180ml

【贮藏】 密封, 置阴凉处。
