

四川省药品监督管理局

公 告

2020 年 第 24 号

四川省药品监督管理局 关于公开征求《四川省藏药医疗机构制剂 质量标准》(2020 年版)(征求意见稿)意见的 公 告

为提高四川省藏药医疗机构制剂质量水平,促进藏医药产业发展,根据《中华人民共和国药品管理法》等规定,我局组织制定了藏药医疗机构制剂质量标准,形成了《四川省藏药医疗机构制剂质量标准》(2020 年版)(征求意见稿),共收载 100 个品种(具体内容见附件),现向社会公开征求意见,请有关单位或个

人于2020年12月10日前将意见或建议以电子邮件形式反馈至四川省药品监督管理局（中药标准管理办公室）。

联系电话：028-86633656

电子信箱：438391981@qq.com

通信地址：成都市青羊区玉沙路98号A区四川省药品监督管理局中药标准管理办公室（邮编：610017）

附件：《四川省藏药医疗机构制剂质量标准》（2020年版）（征求意见稿）



附件

《四川省藏药医疗机构制剂质量标准》 (2020年版)(征求意见稿)

白热丸 BaireWan

བའ་རག་མདོག་ལྷན།
柏日朵登

【处方】

余甘子 127g	蜀葵花 106g	刺柏 106g
小檗皮 106g	红花 92g	蒺藜 92g
山矾叶 84g	紫草茸 84g	茜草 84g
刀豆 48g	苏麦 35g	渣驯 35g
熊胆粉 1g		

【制法】 以上十三味，除熊胆粉外，其余共粉碎成细粉，过筛，将熊胆粉研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸；气微香，味涩、微苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：导管多为具缘纹孔，直径 30~100 μm (茜草)。草酸钙簇晶散在或存在于叶肉细胞中，直径 15~27 (~50) μm (山矾叶)。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μm，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起 (红花)。

(2) 取本品 4g，研细，加乙醇 50ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水 20ml 使溶解，加乙酸乙酯 30ml 振摇提取，取乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取余甘子对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法 (通则 0502) 试验，吸取上述两种溶液各 5μl，分别点于分别点于同一聚酰胺薄膜上，以乙酸乙酯-甲酸(3: 1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 三氯化铁乙醇溶液。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品粉末 0.5，研细，加丙酮 10ml，密塞，振摇 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 10ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加 80% 丙酮 10ml，密塞，振摇 15 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加 80% 丙酮 1ml 使溶解作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述溶液各 5μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水 (7: 0.4: 2: 3)为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定 (通则 0108)。

【浸出物】取本品约 2g,称定重量,用 70%乙醇作溶剂,照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 22.0%。

【功能与主治】 ཚའཇལ་ཤང་འཇལ་ཤང་འཇལ་དང་། །འགྲམས་ཁག་ལྷན་བྱུང་བ་དང་། །གཅིན་ཁྲི་དང་འཇལ་བ་སོགས། །མཁམ་མའི་འགྲམས་ལ་འདྲི་རང་ཟབ། །

补肾止带、通淋。用于尿频尿痛、腰酸疼痛,赤白带下,月经不调,遗精等。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用;用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

查觉尼昂丸 Chajueni'ang Wan

ཇམ་ཕྱོད་ཉེ་ལོ།
查觉尼昂

【处方】

沉香 87g	藏木香 58g	川木香 58g
甘松 58g	广枣 58g	诃子 58g
琥珀 58g	硫黄 58g	木棉花 58g
石灰华 58g	藏党参 58g	白苞筋骨草 29g
苞叶雪莲 29g	藏菖蒲 29g	黄鼈 29g
丁香 29g	甘青青兰 29g	穆库尔没药 29g
艾鼈 29g	榜那 29g	肉豆蔻 29g
人工麝香 29g	干姜 14g	

【制法】 以上二十三味，除琥珀、艾鼈、黄鼈、人工麝香外，其余粉碎成细粉，过筛，将琥珀、艾鼈、黄鼈、人工麝香研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕红色的水丸。气微香，味微苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：淀粉粒众多，卵圆形、椭圆形、三角状卵形或不规则形，直径 5~40 μm ，多散在，脐点点状或裂缝状（干姜）。纤维黄色或近无色，呈长梭形，末端细尖或成平截，木化，孔沟明显（川木香）。花粉粒微黄色，直径 10~20 μm ，极面观呈三角形（丁香）。

(2) 取本品 4g，研细，加无水乙醇 50ml，超声处理 10 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 5ml 使溶解，通过中性氧化铝柱（100~200 目，5g，内径为 2cm），用稀乙醇 50ml 洗脱，收集洗脱液，蒸干，残渣用水 5ml 溶解后通过 C18（600mg）固相萃取柱，用 30% 甲醇 10ml 洗脱，弃去 30% 甲醇液，再用甲醇 10ml 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。另取诃子对照药材 0.5g，同法制成对照品药材溶液。照薄层色谱法（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，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸（3:2:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 乌头碱限量 取本品适量，研细，取 10g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷 100ml，摇匀，超声处理（功率 300w，频率 40kHz）30 分钟，滤过，滤液低温挥干，残渣用 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）溶解，转移至 5ml 量瓶中，加上述 10% 甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物（已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱的含量）10mg 精密称定，置 25ml 量瓶中，加 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法

谱法（通则 0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈为流动相 A，以 0.2% 冰醋酸（三乙胺调节 PH 值至 6.20）为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱，检测波长 235nm。理论板数按新乌头碱峰计算应不低于 2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 20 μl，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含榜那以乌头碱（C₃₄H₄₇NO₁₁）、次乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₀）和新乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₁）的总量计，不得过 0.10mg。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~44	21→31	79→69
44~65	31→35	69→65
65~70	35	65

其他 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】

取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 24.0%。

【功能与主治】 ལྷ་མེད་ལྷག་སྐྱེད་ཉེར་མའི་སྐྱེད་བ་འདིས། ལྷན་སྐྱེན་གྱིས་ནི་མགོ་གཟེར་མགོ་ཡུ་འཁོར། ལ་མིག་ཡོ་དང་ཡན་ལག་སྤྱིད་ཅིང་འཁྱམས། ལྷས་འདར་གཡོ་ཞིང་ངག་སྐྱགས་སེམས་མི་བདེ། ལྷད་པར་གྱིབ་ནད་ཀྱན་ལ་བཟུགས་པ་ཡིན།།

调和气血、安神镇静。用于“查乃”“白脉病”等引起的头痛、偏瘫、口眼歪斜、四肢麻木等。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。日服限量应不得过 1.0g

【贮藏】 密封。

纽孜尼昂丸 Niuziniang Wan

ལྷན་རྒྱུ་རྩེ་ལྷན་གྱི་ལྷན་རྒྱུ་
纽孜尼昂

【处方】

青竹膏 104g	紫草茸 69g	茜草 69g
藏紫草 69g	螃蟹 35g	山矾叶 35g
海金沙 35g	诃子 35g	毛诃子 35g
余甘子 35g	人工牛黄 35g	宽筋藤 35g
胆类 35g	紫檀 35g	红花 35g
豆蔻 35g	石灰华 35g	肉豆蔻 35g
寒水石 35g	草果 35g	黄精 35g
天冬 35g	西藏凹乳芹 35g	丁香 16g
阿魏 8g		

【制法】 以上二十五味药物，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕褐色水丸，气微香，味咸、苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μm ，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。不规则块片状结晶有玻璃样光泽，边缘具明显的平直纹理（寒水石）。草酸钙簇晶散在或存在于叶肉细胞中，直径 15~27（~50） μm （山矾叶）。花粉粒直径 10~20 μm ，微黄色，极面观呈三角形（丁香）。

(2) 取本品 0.5g，研细，加甲醇 10ml，超声处理 5 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取胆酸对照品，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（通则 0502）试验，吸取供试品溶液 10 μl ，对照品溶液 2 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以正己烷-乙酸乙酯-醋酸-甲醇(20:25:2:3) 上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰，置紫外光灯(365nm) 下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 23.0%。

【功能与主治】 མོ་ནད་རིགས་ལྗུར་ཐམས་ཅད་ལ། །ཤིངས་ཚོགས་ལྷན་རྒྱུ་རྩེ་ལྷན་གྱི་ལྷན་རྒྱུ་། །

清热除烦、活血通络。用于妇科病导致的心烦、郁结、更年期综合症、浮肿等。

【用法与用量】 药丸碾碎或用温水泡开后服用。用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

二十五味青杠脂丸 Ershiwuweiqinggangzhiwan

བཟོ་གྲུབ་མཁོ་སྒྲིག་
百查尼昂

【处方】

青杠脂 89g	石灰华 44g	红花 44g
丁香 44g	肉豆蔻 44g	豆蔻 44g
草果 44g	萆薢 44g	干姜 44g
胡椒 44g	硼砂 44g	紫硼砂 44g
光明盐 44g	秃鹫喉管 44g	榜间嘎布 44g
寒水石 44g	诃子 44g	菖蒲 44g
榜那 44g	川木香 44g	胡兀鹫喉管 44g
公绵羊角 10g	水牛角 10g	鹿角 10g
人工麝香 1g		

【制法】 以上二十五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕褐色水丸；气香，味咸、微辣。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μm ，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。花粉粒直径 10~20 μm ，微黄色，极面观呈三角形（丁香）。淀粉粒单粒类圆形或卵圆形，直径 3~24 μm ，脐点点状、裂缝状或星状；复粒由 2~11 分粒组成（肉豆蔻）。内种皮为 1 列栅状厚壁细胞，棕红色，内壁与侧壁极厚，胞腔小，内含硅质块（草果）。不规则块片状结晶有玻璃样光泽，边缘具明显的平直纹理（寒水石）。

(2) 取本品 5g，研细，加乙醚 50ml，振摇 10 分钟，弃去乙醚液，残渣挥去乙醚，加乙酸乙酯 50ml，置水浴上加热回流 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加乙醇 2ml 使溶解，作为供试品溶液。取萆薢对照药材和胡椒对照药材各 0.5g，除溶剂用量为 10ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述三种溶液各 10 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以环己烷-丙酮(10: 3)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，晾干，在 105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰，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。

【检查】 **乌头碱限量** 取本品适量，研细，取 6g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷 50ml，摇匀，超声处理（功率 300w，频率 40kHz）30 分钟，滤过，滤液低温挥干，残渣用 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）溶解，转移至 5ml 量瓶中，加上述 10% 甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物（已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱的含量）10mg，精密称定，置 25ml 量瓶中，加 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱

谱法（通则 0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈为流动相 A，以 0.2% 冰醋酸（三乙胺调节 PH 值至 6.20）为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱，检测波长 235nm。理论板数按新乌头碱峰计算应不低于 2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 20 μl，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含榜那以乌头碱（C₃₄H₄₇NO₁₁）、次乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₀）和新乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₁）的总量计，不得过 0.10mg。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~44	21→31	79→69
44~65	31→35	69→65
65~70	35	65

其他 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】

取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 22.0%。

【功能与主治】 མགུལ་འགགས་གེ་ཐོག་པོ་ནད་ངེས་པར་འཛོམས། །

清热解毒、消炎。用于白喉、炭疽、食道疾病、音哑等。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。日服限量应不得过 0.7g。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

二十五味红铜灰散

Ershiwuweihongtonghuisan

བདེ་བའ་རྩེ་ལྷན་པུ་གླེང་།
桑泰尼昂

【处方】

兔耳草 86g	天竺黄 57g	红花 57g
蒂达 57g	鸭嘴花 57g	紫檀 57g
木棉花 57g	岩白菜 57g	高山辣根菜 57g
甘草 57g	葡萄 57g	人工牛黄 29g
鹿角 29g	丁香 29g	肉豆蔻 29g
豆蔻 29g	草果 29g	绿绒蒿 29g
密生波罗花 29g	西藏马兜铃 29g	檀香 29g
红铜灰 14g	水牛角 14g	朱砂 14g
公绵羊角 12g		

【制法】 以上二十五味药物，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为浅棕色至红棕色粉末，气微香，味微酸、苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μ m，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。花粉粒直径 10~20 μ m，微黄色，极面观呈三角形，赤道表面观双凸镜形，具 3 副合沟。（丁香）。外胚乳细胞类长方形或不规则形，充满细小淀粉粒集结成的淀粉团，有的含细小草酸钙方晶（豆蔻）。

(2) 取本品 1g，加丙酮 10ml，密塞，振摇 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 10ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加 80%丙酮 10ml，密塞，振摇 15 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加 80%丙酮 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水(7: 0.4: 2: 3)为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品 0.5g，加甲醇 10ml，超声处理 5 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取胆酸对照品，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(通则 0502)试验，吸取供试品溶液 10 μ l，对照品溶液 2 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以正己烷-乙酸乙酯-醋酸-甲醇(20: 25: 2: 3)上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，加热至斑点显色清晰，置紫外光灯(365nm)下检视。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】 应符合散剂项下有关的各项规定(通则 0115)。

【浸出物】

取本品约 2g,称定重量,用 70%乙醇作溶剂,照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 17.0%。

【功能与主治】 ཟངས་ཐལ་ཉེར་ཐའི་རྒྱུར་བ་འདིས། །སྒོ་ཚད་ནད་རིགས་ཐམས་ཅད་དང་། །ཉུང་བར་དབྱགས་འཚང་གོ་ནད་སེལ། །
滋阴清热、润肺止咳。适用于肺结核,各种肺炎。尤其对哮喘有特效。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭,防潮。

智托丹红散

Zhituodanhongsan

ཐུབ་ཐོབ་ལྷོ་འཕྲུལ་
智托日玛

【处方】

船盔乌头 154g 穆库尔没药 154g 翼首草 154g
莪达夏 154g 朱砂 154g 红花 154g
榜那 76g

【制法】 以上七味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为棕褐色至红棕色粉末；气香，味微涩、酸、苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μ m，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。导管多为网纹，直径 25~55 μ m（翼首草）。单细胞非腺毛，无色，腺毛的腺头为 2 或 4 个，单细胞柄（翼首草）。

(2) 取本品 1g，加丙酮 10ml，密塞，振摇 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 10ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加 80% 丙酮 10ml，密塞，振摇 15 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加 1ml 丙酮使溶解作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水 (7: 0.4: 2: 3) 为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 乌头碱限量 取本品适量，研细，取 4g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷 50ml，摇匀，超声处理（功率 300w，频率 40kHz）30 分钟，滤过，滤液低温挥干，残渣用 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）溶解，转移至 5ml 量瓶中，加上述 10% 甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物（已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱的含量）10mg，精密称定，置 25ml 量瓶中，加 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法（通则 0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈为流动相 A，以 0.2% 冰醋酸（三乙胺调节 PH 值至 6.20）为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱，检测波长 235nm。理论板数按新乌头碱峰计算应不低于 2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 20 μ l，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含榜那以乌头碱（C₃₄H₄₇NO₁₁）、次乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₀）和新乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₁）的总量计，不得过 0.10mg。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~44	21→31	79→69
44~65	31→35	69→65
65~70	35	65

其他 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】

取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 20.0%。

【功能与主治】 ཚམ་པ་ཁྲག་མཐུམ་ཚད་རིམས་ནད་ལུན་པམ། རྩོམ་མེན་སྤངས་དང་སྤང་འཛོལ་འགག་པ་ལེལ།

清热、利胆、消炎。适用于伤风感冒、胆血病及发烧感染。能消除扁桃体炎、淋巴肿痛和哑音。

【用法与用量】 遵医嘱。日服限量应不得过 0.4g。

【贮藏】 密闭，防潮。

三味鬘羚丸 SanweibinlingWan

བླ་མཚན་འབྱེད་པ་དང་། ལྷ་གྲུ་བཙའ་དཀའ་བའི་ནད་ལ་མཚན་གྲུ་ལན།
嘉如松觉

【处方】

臭蚤草 455g

大黄 455g

公绵羊角 90g

【制法】 以上三味药物，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为浅黄棕色至棕褐色水丸，气微香，味微涩、苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：草酸钙簇晶直径 20~160 μ m，有的至 190 μ m (大黄)。具缘纹孔导管、网纹导管、螺纹导管及环纹导管非木化 (大黄)。花粉粒球形或近球形，具 3 孔沟，外壁表面具刺及疣状雕纹 (臭蚤草)。

(2) 取本品 2g，研细，加甲醇 20ml，加热回流 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加水 10ml 使溶解，再加盐酸 1ml，加热回流 30 分钟，立即冷却，用乙醚提取 2 次，每次 20ml，合并乙醚液，挥干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取大黄对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法 (通则 0502) 试验，吸取上述溶液各 10 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，置氨蒸气中熏后，供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定 (通则 0108)。

【浸出物】

取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法 (通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法) 测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 24.0%。

【功能与主治】 ལྷ་མཚན་འབྱེད་པ་དང་། ལྷ་གྲུ་བཙའ་དཀའ་བའི་ནད་ལ་མཚན་གྲུ་ལན།

活血化瘀，调经。用于子宫瘀血，月经不调，腰部酸痛，下腹痛。

【用法与用量】 药丸碾碎或用温水泡开后服用。用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

久安扎觉散

Jiu'anzhajue San

བཙོ་མཉམ་སྦྲེལ་

久安扎觉

【处方】

寒水石 451g	大青盐 225g	烈香杜鹃 79g
长花铁线莲 79g	榜嘎 45g	藏木香 22g
萆薢 11g	胡椒 11g	肉豆蔻 11g
礞砂 11g	光明盐 11g	紫礞砂 11g
干姜 11g	芫荽 11g	火硝 11g

【制法】以上十五味，除榜嘎外，其余粉碎成细粉，过筛，将榜嘎研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，即得。

【性状】本品为灰黑色至黑色的粉末；气微香，味咸。

【鉴别】(1)取本品，置显微镜下观察：淀粉粒单粒，类圆形或卵圆形，直径3~24 μ m，脐点点状、裂缝状或星状；复粒由2~11分粒组成（肉豆蔻）。不规则块片状结晶有玻璃样光泽，边缘具明显的平直纹理（寒水石）。黑色不规则碎片，内含棕红色至红色物质（朱砂）。

(2)取本品10g，加乙醚100ml，超声处理10分钟，弃去乙醚液，残渣挥去乙醚，加乙酸乙酯100ml，置水浴上加热回流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。另取萆薢对照药材和胡椒对照药材各0.5g，除溶剂用量为10ml外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则0502)试验，吸取供试品溶液5~10 μ l、对照药材溶液各5 μ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以环己烷-丙酮(10:3)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以10%硫酸乙醇溶液，在105 $^{\circ}$ C加热至斑点显色清晰，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。

【检查】应符合散剂项下有关的各项规定(通则0115)。

【浸出物】取本品约2g，称定重量，用70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法(通则2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于22.0%。

【功能与主治】

དུགས་ལྷན་བཙོ་མཉམ་སྦྲེལ་བ་འདིའི། །ལན་ཡོན་བསམ་གྱིས་མི་བྱུང་གྱེ། །བྱུང་བར་ཕོ་གཙོ་ནད་ལ་ཤིས། །བད་ཀན་སྦྲུག་པོ་ལྷག་སྦྲུགས་དང་། །བྱུ་ནད་ཉག་ཏུ་འབྱུང་བ་དང་། །སྦྲིག་པ་མང་ཞིང་མ་མེ་འཇུ། །པོ་བ་སྦྱོང་འཁོག་བྱེད་པ་དང་། །པོ་ལོག་ཕོ་བ་སྦྱུ་བྱེད་དང་། །པོ་སྦྲུག་སྦྲུགས་ཀྱི་དྲིག་ཆགས་དང་། །པོ་བ་དུག་ཐབས་མཚན་ནད་དང་། །མཚན་བ་རྒྱས་དང་འབྱུང་བ་དང་། །མཚན་ཚུ་རྒྱགས་དང་སྦྲིག་པ་བཅས། །བྱུ་གཟེར་ཕོ་མ་དུག་ཐབས་རིགས། །འདི་ལ་བཅས་སྤྱུ་གུ་བསྐྱོང་བ་སོགས། །མདོར་ན་ཕོ་ལོང་རྒྱ་གཙོ་ལ། །སྦྲན་མཚོག་འདི་ལས་རྟག་པ་མེད། །རྩོ་བ་སྦྱུ་གིས་གཙོ་དང་མཚུངས། །སྦྲན་ནག་ལྷགས་ཀྱི་དྲིག་ཏུ་ཚོངས། །

散寒消食，破瘀消积。用于慢性肠胃炎，胃出血，胃冷痛，消化不良，食欲不振，呕吐泄泻，腹部有痞块及嗝气频作。

【用法与用量】遵医嘱。

【贮藏】密闭，防潮。

利水丸

Lishui Wan

དངས་མ་ཚུ་འབྲིན།
栋玛曲贞

【处方】

余甘子 432g	石榴籽 132g	肉桂 66g
苏麦 66g	葶苈 66g	海金沙 66g
螃蟹 66g	冬葵 66g	芫荽 40g

【制法】以上九味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】本品为棕色至棕褐色的水丸；气香，味酸、微辣。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：外果皮表皮细胞呈不规则多角形或类方形，壁厚；石细胞圆三角形或不规则形，直径 $17\sim 75\mu\text{m}$ ，壁厚，孔沟明显（余甘子）。种皮表皮细胞淡黄色，表面观呈长条形，常与下皮细胞上下层垂直排列；下皮细胞含棕色或红棕色物（苏麦）。纤维大多单个散在，长梭形，长 $195\sim 920\mu\text{m}$ ，直径约至 $50\mu\text{m}$ ，壁厚，木化，纹孔不明显（肉桂）。

(2) 取本品 1g，研细，加乙醇 20ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水 20ml 使溶解，加乙酸乙酯 30ml 振摇提取，取乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取余甘子对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 2~4 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲醇-甲酸(9:9:3:0.2)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，热风吹至斑点显色清晰，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。

(3) 取本品 7g，研细，加乙醇 50ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液浓缩至 1ml，作为供试品溶液。另取肉桂对照药材 1g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 10 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（60~90 $^{\circ}\text{C}$ ）-乙酸乙酯（17:3）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以二硝基苯肼乙醇试液(使用时加 3~4 滴盐酸)。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(4) 取本品 4g，研细，加乙醚 50ml，振摇 10 分钟，弃去乙醚液，残渣挥去乙醚，加乙酸乙酯 50ml，置水浴上加热回流 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。另取葶苈对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502) 试验，吸取上述两种溶液各 10 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以环己烷-丙酮（10:3）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，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。

【检查】除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】取本品约 2g,称定重量,用 70%乙醇作溶剂,照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 22.0%。

【功能与主治】 ལྷ་རིགས་བཙོ་ལྷ་འདྲན་ཞིང་སྐམ་པ་ཅེད།

消肿,利尿。用于各类水肿病。

【用法与用量】药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用;用量遵医嘱。

【规格】每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】密封。

六味杜鹃花散

Liuwei Dujuanhua San

དལེས་རྒྱལ་པ།
达勒珠巴

【处方】

烈香杜鹃 303g	苏麦 182g	葶苈 182g
干姜 152g	胡椒 91g	肉桂 90g

【制法】以上六味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】本品为浅黄棕色至棕褐色的粉末；气香，味辣、微涩。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：腺鳞微黄色，周边细胞辐射状排列，中央细胞8~15个，气孔不定式，副卫细胞3~4个（烈香杜鹃）。淀粉粒众多，卵圆形、椭圆形、三角状卵形或不规则形，直径5~40 μ m，多散在，脐点点状或裂缝状（干姜）。石细胞类圆形、长卵形或多角形，直径25~61 μ m，长至170 μ m，壁厚，有的层纹明显（葶苈）。纤维大多单个散在，长梭形，长195~920 μ m，直径约至50 μ m，壁厚，木化，纹孔不明显（肉桂）。

(2) 取本品1g，加乙醚10ml，振摇10分钟，弃去乙醚液，残渣挥去乙醚，加乙酸乙酯10ml，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。另取胡椒碱对照品，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(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，以环己烷-丙酮(10:3)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以10%硫酸乙醇溶液，晾干，置紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

(3) 取本品6g，加乙醇50ml，超声处理20分钟，滤过，滤液浓缩至1ml，作为供试品溶液。另取肉桂对照药材1g，同法制成对照药材溶液。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，以石油醚(60~90 $^{\circ}$ C)-乙酸乙酯(17:3)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以二硝基苯肼乙醇试液(使用时加3~4滴盐酸)。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】应符合散剂项下有关的各项规定(通则0115)。

【浸出物】取本品约2g，称定重量，用70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法(通则2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于17.0%。

【功能与主治】ཚད་ལྡན་སྐྱར་བའི་འབྲུ་སྐྱགས་དབྱགས་མི་བདེ། གཞང་འབྲུམ་སྐྱར་དང་སྐྱ་ཅན་ལྷོ་ནད་སེལ།
杀虫，消肿，顺气。适用于水肿，肺病，腹泻，呕吐，痔疮。

【用法与用量】遵医嘱。

【贮藏】密闭，防潮。

南杰日布丸 Nanjieribu Wan

ནལ་རྒྱལ་ལྷ་མོ།
南杰日布

【处方】

寒水石 158g	诃子 105g	石膏 105g
毛诃子 53g	余甘子 53g	秦皮 53g
渣驯 53g	马钱子 53g	石灰华 53g
红花 53g	丁香 53g	肉豆蔻 53g
苏麦 53g	草果 50g	熊胆粉 26g
人工麝香 26g		

【制法】以上十六味，除熊胆粉、人工麝香外，其余粉碎成细粉，过筛，将熊胆粉、人工麝香研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，制成丸剂，即得。

【性状】本品为棕色至褐色的水丸；气香，味涩、微辣。

【鉴别】（1）取本品，置显微镜下观察：不规则块片状结晶有玻璃样光泽，边缘具明显的平直纹理（寒水石）。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μ m，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径 14~40 μ m，长至 130 μ m，壁厚，孔沟细密；胞腔内偶见草酸钙方晶和砂晶（诃子）。淀粉粒单粒类圆形或卵圆形，直径 3~24 μ m，脐点点状、裂缝状或星状；复粒由 2~11 分粒组成（肉豆蔻）。色素层细胞多皱缩，内含深红棕色物（苏麦）。

（2）取本品 5g，研细，加无水乙醇 50ml，超声处理 10 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取诃子对照药材 0.5g，除溶剂用量为 10ml 外，同法制备对照药材溶液。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，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸（3:2:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

（3）取本品 10g，研细，加无水乙醇 100ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水 20ml 使溶解，加乙酸乙酯 30ml 振摇提取，取乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取余甘子对照药材 0.5g，除无水乙醇用量为 20ml，同法制备对照药材溶液。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，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲醇-甲酸（9:9:3:0.2）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰，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。

【检查】士的宁限量 取本品适量，研细，取 6g，精密称定，置锥形瓶中，加浓氨试液适量使润透，加入三氯甲烷 50ml，放置 16~17 小时，滤过，用三氯甲烷分次洗涤滤渣与滤

器，洗液与滤液合并，蒸干，残渣加甲醇使溶解并定量转移至 10ml 量瓶中，滤过，取续滤液，即得。取马钱子总生物碱对照提取物（已标示土的宁、马钱子碱的含量）10mg，精密称定，置 50ml 量瓶中，加甲醇使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法（通则 0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以甲醇-水-醋酸-三乙胺(65:200:2.4:0.3)为流动相；检测波长 254nm。理论板数按土的宁峰计算应不低于 5000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 10 μl，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含马钱子以土的宁（C₂₁H₂₂N₂O₂）计不得过 0.43mg。

其他 除溶散时限外，应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】

取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 15.0%。

【功能与主治】 ལུག་རིགས་པོ་མཚན་ནད་ལ་བཟླགས།

清热解暑，适用于胃病、肝病、中毒症。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。日服限量应不得过 11.0g。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

七味红花散 Qiwei Honghua San

གུར་གུམ་བདུན་པ།
谷贡顿巴

【处方】

苏麦 143g	刺柏 143g	刀豆 143g
诃子 143g	红花 73g	人工牛黄 71g
石灰华 71g	渣驯 71g	小檗皮 71g
螃蟹 71g		

【制法】以上十味，除人工牛黄外，其余共粉碎成细粉，过筛；将人工牛黄研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，即得。

【性状】本品为黄棕色至棕色的粉末；气微香，味微酸、苦。

【鉴别】(1)取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μm ，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径 14~40 μm ，长至 130 μm ，壁厚，孔沟细密；胞腔内偶见草酸钙方晶和砂晶（诃子）。纤维状下皮细胞易见，木质化或硅质化，多成束（刺柏）。色素层细胞多皱缩，内含深红棕色物（苏麦）。

2) 取本品 4g，加无水乙醇 50ml，超声处理 10 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取诃子对照药材 0.5g，同法制备对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 10 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(3:2:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 18.0%。

【功能与主治】གུར་གུམ་བདུན་པ་མཚོན་པའི་ཚད་པ་ལེགས།

清热消炎，保肝。用于新旧肝病，肝大，肝区疼痛，食欲不振。

【用法与用量】遵医嘱。

【贮藏】密闭，防潮。

然纳桑琼丸 Rannasangqiong Wan

རཏུ་བསམ་འཕེལ་རྒྱུད་བ།
然纳桑琼

【处方】

诃子 199g	赭石 97g	藏菖蒲 48g
川木香 48g	朱砂（制）48g	决明子 48g
黄葵子 48g	琥珀 48g	珍珠母 48g
丁香 48g	檀香 48g	紫檀 48g
阿嘎日 48g	志达萨增 48g	穆库尔没药 48g
莪达夏 48g	榜那 24g	人工麝香 2g
人工牛黄 2g	熊胆粉 2g	水牛角 2g

【制法】以上二十一味，除琥珀、榜那、人工麝香、人工牛黄、熊胆粉外，其余粉碎成细粉，过筛，将琥珀、榜那、人工麝香、人工牛黄、熊胆粉研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，制成丸剂，即得。

【性状】本品为红棕色至棕红色的水丸；气微香，味微酸、涩。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径 14~40 μ m，长至 130 μ m，壁厚，孔沟细密；胞腔内偶见草酸钙方晶和砂晶（诃子）。纤维黄色或近无色，呈长梭形，末端细尖或平截，木化，孔沟明显（川木香）。不规则团块黑色，内含红色物质（朱砂）。不规则碎块表面多不平整，呈明显的颗粒性，有的呈层状结构，边缘多数为不规则锯齿状（珍珠母）。花粉粒直径 10~20 μ m，微黄色，极面观呈三角形（丁香）。

(2) 取本品 3g，研细，加无水乙醇 20ml，超声处理 10 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取诃子对照药材 0.5g，同法制备对照药材溶液。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，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(3:2:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品 5g，研细，加乙醚 50ml，加热回流 30 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取藏菖蒲对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5~10 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（60~90 $^{\circ}$ C）-乙酸乙酯（4:1）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，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】乌头碱限量

取本品适量，研细，取 12g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷 100ml，摇匀，超声处理（功率 300w，频率 40kHz）30 分钟，滤过，滤液低温挥干，残渣用 10%甲醇（用

磷酸调节至 PH2) 溶解, 转移至 5ml 量瓶中, 加上述 10% 甲醇至刻度, 摇匀, 滤过, 取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物 (已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱的含量) 10mg, 精密称定, 置 25ml 量瓶中, 加 10% 甲醇 (用磷酸调节至 PH2) 使溶解并稀释至刻度, 摇匀, 滤过, 取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法 (通则 0512) 试验, 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂; 以乙腈为流动相 A, 以 0.2% 冰醋酸 (三乙胺调节 PH 值至 6.20) 为流动相 B, 按下表中的规定进行梯度洗脱, 检测波长 235nm。理论板数按新乌头碱峰计算应不低于 2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 20 μl, 注入液相色谱仪, 测定, 计算。本品每 1g 含榜那以乌头碱 (C₃₄H₄₇NO₁₁)、次乌头碱 (C₃₃H₄₅NO₁₀) 和新乌头碱 (C₃₃H₄₅NO₁₁) 的总量计, 不得过 0.01mg。

时间 (分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~44	21→31	79→69
44~65	31→35	69→65
65~70	35	65

其他 应符合散剂项下有关的各项规定 (通则 0115)。

【浸出物】 取本品约 2g, 称定重量, 用 70% 乙醇作溶剂, 照浸出物测定法 (通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法) 测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 19.0%。

【功能与主治】 ལན་ཡོན་རྩ་དཀར་བྱེད་འགྲུལ་དང་། རྩ་མཐིང་ཡན་ལག་རྒྱུང་པའི་རིག་ ། རྩ་དཀར་གཉན་དང་བཟོད་པ་ལྟ། ལྷོ་བ་འདི་ཉིད་མཚོག་ཏུ་བཟུགས།

醒脑开窍、舒经活络。用于中风瘫痪、四肢麻木、风湿痛、关节疼痛、四肢肿胀等病症。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用; 用量遵医嘱。日服限量应不得过 1.2g。

【贮藏】 密封。

萨日十七味大鹏丸

Sari shiqiwei dapeng Wan

སྐྱ་རེ་བྱ་བྱུང་འཛུགས་ལྷན་ཁག་
萨日佳琼扎顿

【处方】

诃子 266g	胆类 178g	朱砂 82g
紫草茸 71g	苏麦 46g	刀豆 46g
山矾叶 45g	藏菖蒲 36g	冬葵 36g
珍珠母 36g	穆库尔没药 36g	川木香 27g
乌玉块 27g	茜草 25g	红花 21g
榜那 18g	人工麝香 4g	

【制法】以上十七味，除榜那、人工麝香外，其余粉碎成细粉，过筛，将榜那、人工麝香研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，制成丸剂，即得。

【性状】本品为浅棕色至棕褐色的水丸；气微，味微酸、苦。

【鉴别】（1）取本品，置显微镜下观察：具缘纹孔导管，直径 30~100 μ m（茜草）。花粉类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μ m，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。不规则碎块表面多不平整，呈明显的颗粒性，有的呈层状结构，边缘多数为不规则锯齿状（珍珠母）。不规则团块内含红色物质（朱砂）。

（2）取本品 2g，研细，加无水乙醇 30ml，超声处理 10 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取诃子对照药材 0.5g，同法制备对照药材溶液。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，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(3:2:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

（3）取本品 1g，研细，加甲醇 10ml，超声处理 5 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取胆酸对照品，加甲醇制成每 1ml 含 1mg 的对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取供试品溶液和对照品溶液各 2~5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以正己烷-乙酸乙酯-醋酸-甲醇(20:25:2:3)上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰，置紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】乌头碱限量

取本品适量，研细，取 16g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷 150ml，摇匀，超声处理（功率 300w，频率 40kHz）30 分钟，滤过，滤液低温挥干，残渣用 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）溶解，转移至 5ml 量瓶中，加上述 10% 甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物（已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱

的含量) 10mg,精密称定,置 25ml 量瓶中,加 10%甲醇(用磷酸调节至 PH2)使溶解并稀释至刻度,摇匀,滤过,取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法(通则 0512)试验,以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂;以乙腈为流动相 A,以 0.2%冰醋酸(三乙胺调节 PH 值至 6.20)为流动相 B,按下表中的规定进行梯度洗脱,检测波长 235nm.理论板数按新乌头碱峰计算应不低于 2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 20 μ l,注入液相色谱仪,测定,计算。本品每 1g 含榜那以乌头碱(C₃₄H₄₇NO₁₁)、次乌头碱(C₃₃H₄₅NO₁₀)和新乌头碱(C₃₃H₄₅NO₁₁)的总量计,不得过 0.01mg。

时间(分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~44	21→31	79→69
44~65	31→35	69→65
65~70	35	65

其他 除溶散时限外,其他应符合丸剂项下有关的各项规定(通则 0108)。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量,用 70%乙醇作溶剂,照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 22.0%。

【功能与主治】 མཁལ་མའི་ཚ་གུང་ནད་རིགས་ཡིན་ནོ་ཚོགས།

ཐིན་གླང་ལ་སོགས་གཞན་རིམས་ཀུན་ནལ་བཟླགས། ལྷན་པར་ས་བོན་འཛག་པ་གཙོད་པ་སྒྲེ། མཁལ་ནད་ཐོན་ངེས་ལན་འགའ་བཞེན་པ་ཡིས། ལྷན་པར་ས་མ་འཛག་གཙོད་མིན་ཀྱང་ནད་རྒྱག་གཙོགས།

消炎止痛。用于妇女白带过多,男性血尿,寒热肾病,急性腹痛,尿道感染等。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用;用量遵医嘱。日服限量应不得过 1.7g。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

三味小檗皮汤

Sanwei Xiaobopi Tang

ཐུང་ཤུབ་ལྷུ་ཐང་།
介鑫三汤

【处方】

小檗皮 444g

大籽蒿 444g

熊胆粉 112g

【制法】 以上三味，除熊胆粉外，其余共粉碎，将熊胆粉研细，与上述粉末混匀，制成茶剂，即得。

【性状】 本品为黄绿色的粉末；气微香，味苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：方晶多散在，呈菱形或方形；纤维黄色，呈长梭形，末端尖细或平截，孔沟明显，长 187~344 μ m，直径 15~21 μ m（小檗皮）。花粉粒类球形，表面具刺状纹理（大籽蒿）。

(2) 取本品 1g，加甲醇 20ml，超声 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣用甲醇 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取盐酸小檗碱对照品，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(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，以正丁醇-冰醋酸-水 (7:1:2)为展开剂，展开，取出，晾干，分别置日光和紫外光灯 (365nm) 下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，日光下显相同颜色的斑点；紫外光下显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 应符合茶剂项下有关的各项规定（通则 0188）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 24.0%。

【功能与主治】 ལྷུ་ཐང་གི་འཛུགས་ལྷུ་ཐང་གི་ཤུབ་ལྷུ་ཐང་།

止血。用于鼻衄、月经不调及各种出血症。

【用法与用量】 遵医嘱。

【规格】 每 1g 茶剂相当于饮片 1g。

【贮藏】 密闭，防潮。

十九味沙棘散 ShijiuweishajiSan

ཨ་བུ་བུ་དུ་དུ
达布久谷

【处方】

沙棘 276g	川木香 69g	硼砂 69g
碱花 69g	朴硝 34g	干姜 34g
大黄 34g	花椒 34g	光明盐 34g
麝尾 34g	相思子 34g	硼砂 34g
朱砂 34g	金银忍冬 34g	人工麝香 34g
藏木香 34g	诃子 34g	葡萄 34g
姜黄 34g		

【制法】 以上十九味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色粉末，气微香，味咸、微辣。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：盾状毛较多，由多个单细胞毛毗连而成，末端分离，中心由多个细胞聚集而成，细胞壁较厚（沙棘）。草酸钙簇晶直径 20~160 μm ，有的至 190 μm （大黄）。带状螺纹导管直径 10~20 μm （诃子）。

(2) 取本品 5g，加甲醇 50ml，加热回流 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水 10ml 使溶解，再加盐酸 1ml，加热回流 30 分钟，立即冷却，用乙醚提取 2 次，每次 20ml，合并乙醚液，挥干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取大黄对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。再取大黄酚对照品和大黄素对照品，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（通则 0502）试验，吸取供试品溶液 10 μl 、对照品溶液及对照药材溶液各 5 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚(30~60 $^{\circ}\text{C}$)-甲酸乙酯-甲酸(15:5:1)的上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，置氨蒸气中熏后，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，显相同颜色的斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】

取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 26.0%。

【功能与主治】 མ་ལྷ་བད་ཀན་དང་ག་མི་བདེ་ཞིང་། །ཁ་ཟས་མི་འཇུ་ཕོ་བ་སློབ་ཤིང་སླེགས། །བྱད་བར་མོ་ནད་
ཐག་ཚབས་ཐག་སླན་དང་། །མངལ་གྱི་སྲིན་འཇུ་ཁྲོས་སྲིགས་ཚ་ལོག་སེལ།

活血化痰。用于腹胀、消化不良、血瘀致下腹疼痛、妇科病、月经不调、滴虫性阴道炎等。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密封。

十七味沉香散

Shiqiwei Chenxiang San

ཨ་གཤམ་བཟུ་བདེན།
阿嘎久顿

【处方】

肉豆蔻 89g	丁香 89g	兔心 89g
沉香 67g	宽筋藤 67g	广枣 67g
大白芸豆 67g	榼藤子 67g	小茴香 67g
诃子 44g	毛诃子 44g	余甘子 44g
打箭菊 44g	多刺绿绒蒿 44g	川木香 44g
穆库尔没药 44g	榜那 23g	

【制法】 以上十七味，除沉香、榜那外，其余粉碎成细粉，过筛，将沉香、榜那研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为浅棕色至棕褐色的粉末；气香，味涩。

【鉴别】 (1)取本品，置显微镜下观察：淀粉粒单粒类圆形或卵圆形，直径3~24 μm ，脐点点状、裂缝状或星状；复粒由2~11分粒组成（肉豆蔻）。花粉粒直径10~20 μm ，微黄色，极面观呈三角形（丁香）。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径14~40 μm ，长至130 μm ，壁厚，孔沟细密；胞腔内偶见草酸钙方晶和砂晶（诃子）。石细胞类圆形、卵圆形或长方形，孔沟明显，具层纹（毛诃子）。韧皮纤维成束，木化，直径15~30 μm ，周围薄壁细胞含草酸钙方晶形成晶纤维（宽筋藤）。

(2)取本品2g，研细，加乙醚20ml，超声处理20分钟，滤过，滤液挥干，残渣加乙醚1ml使溶解，作为供试品溶液。另取丁香酚对照品，加乙醚制成每1ml含16 μl 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（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(60~90 $^{\circ}\text{C}$)-乙酸乙酯(9:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以5%香草醛硫酸溶液，在105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰。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】 乌头碱限量

取本品适量，研细，取13g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷150ml，摇匀，超声处理（功率300w，频率40kHz）30分钟，滤过，滤液低温挥干，残渣用10%甲醇（用磷酸调节至PH2）溶解，转移至5ml量瓶中，加上述10%甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物（已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱的含量）10mg，精密称定，置25ml量瓶中，加10%甲醇（用磷酸调节至PH2）使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法（通则0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈为流动相A，以0.2%冰醋酸（三乙胺调节PH值至6.20）为流动相B，按下表中的规定进行梯度洗脱，检测波长235nm。理论板数按新乌头碱峰

计算应不低于 2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 20 μl,注入液相色谱仪,测定,计算。本品每 1g 含榜那以乌头碱 (C₃₄H₄₇NO₁₁)、次乌头碱 (C₃₃H₄₅NO₁₀) 和新乌头碱 (C₃₃H₄₅NO₁₁) 的总量计,不得过 0.01mg。

时间 (分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~44	21→31	79→69
44~65	31→35	69→65
65~70	35	65

其他 除溶散时限外,其他应符合丸剂项下有关的各项规定 (通则 0108)。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量,用 70%乙醇作溶剂,照浸出物测定法 (通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法) 测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 24.0%。

【功能与主治】 ལག་རྒྱུ་འཐབ་པ་དང་། རྩིང་འཕྲོས་ནད། མགོ་གཟེར་རྒྱག་པ། ངན་ལྷག་མཁལ་མར་བབས་པའི་འགྲམས་བྱེར་དང་། མཁལ་ནད་རྩྭ་དུ་བྱེར་བའི་མཇིང་རེངས། རྒྱུང་ཤོག་འཛིན་དང་གྲུན་རྒྱུའི་ནད་ལ་ཕན།

补肾,安神。用于心烦失眠,神志紊乱,头昏耳鸣,腰背酸痛,颈项强直。

【用法与用量】 遵医嘱。日服限量应不得过 1.3g。

【贮藏】 密闭,防潮。

十三味清肺丸 Shisanwei Qingfei Wan

དཀར་པོ་ཡར་འདྲེན་བཅུ་གསུམ་།
嘎布雅致久松

【处方】

沙棘 161	肉果草 124	高山辣根菜 65
孜然芹 65	榜间嘎布 65	檀香 65
紫檀 65	天竺黄 65	人工牛黄 65
红花 65	绿绒蒿 65	甘草 65
阿忠 65		

【制法】 以上十三味，除人工牛黄外，其余共粉碎成细粉，；将人工牛黄研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为浅棕色至棕褐色水丸；气微香，味微甜、苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：纤维多成束，非木化或微木化，周围薄壁细胞常含草酸钙方晶，形成晶纤维(甘草)。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μ m，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起(红花)。叶表皮碎片散在，毛基周围的细胞辐射状排列，气孔不等式(肉果草)。盾状毛较多，由多个单细胞毛毗连而成，末端分离，中心由多个细胞聚集而成，细胞壁较厚(沙棘)。

(2) 取本品 2g，研细，加丙酮 20ml，密塞，超声 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 20ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加 80% 丙酮 20ml，密塞，超声 15 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加 80% 丙酮 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，除溶剂用量为 5ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取样品溶液 10 μ l，对照药材溶液 5 μ l 点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水(7: 0.4: 2: 3)为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定(通则 0108)。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 26.0%。

【功能与主治】

ཡར་འདྲེན་བཅུ་གསུམ་ཚད་ལྡན་སྒྲོར་བ་འདི། །འཕུལ་བྱེད་བ་ཡི་འོ་མས་ལུལ་ལ་བཏང་། །སློབ་འདི་ནད་ལ་སྐྱེན་ཐུན་ཚུང་པས་
ན། །མི་འདྲོངས་ཐུན་ཆེར་བཏང་བ་མན་ངག་ཡིན། །སློབ་གཙོང་གི་ནད་ལའང་ཕན་བར་བཤད།

消炎引脓，引痰。用于肺脓，出痰，肺结核。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

十五味黑冰片散

Shiwuweiheibingpiansan

གང་ནག་བཙོ་ལྷ།
嘎纳觉昂

【处方】

黑冰片 128g	穆库尔没药 64g	紫叶垂头菊 64g
酸藤果 64g	天仙子 64g	紫艸子 64g
獐牙菜 64g	波棱瓜子 64g	船盔乌头 64g
川木香 64g	褐毛风毛菊 64g	兔耳草 64g
角茴香 64g	小檗皮 64g	人工麝香 40g

【制法】 以上十五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为棕褐色黑色粉末；气微香，味苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：星状细胞为内外种皮的通气组织，淡黄色或几乎无色，细胞不规则，分枝似星状，连结成团，界限不甚分明，壁厚，木化(波棱瓜子)。种皮表皮细胞表面观呈类多角形或不规则形，细胞排列紧密，内含棕色物质(波棱瓜子)。纤维黄色或近无色，呈长梭形，末端细尖或平截，木化，孔沟明显，偏光显微镜下呈黄色(川木香)。可见油滴及草酸钙方晶(角茴香)。

(2) 取本品 5g，加甲醇 50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取盐酸小檗碱对照品，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(通则 0502)试验，吸取供试品溶液及对照品溶液各 1~2 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以正丁醇-冰醋酸-水 (7:1:2) 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，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定。(通则 0115)

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 16.0%。

【功能与主治】 བད་མཁྱིམ་མགོ་ན་ཁྲག་མཁྱིམ་གྱིན་བཟོང་བའི། མགོ་བོ་གཟེར་ལ་སྐྱབས་ཚག་བདུད་ ཅིར་
མཚུངས།

利胆、止痛。适用于“培赤”病“查乃”病、虫病等症引起的头痛、头晕。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

十一味沙棘丸 Shiyiwei Shaji Wan

ལྷན་བྱ་བཅུ་གཅིག་
达布久几

【处方】

沙棘 222g	川木香 89g	肉果草 89g
桃儿七 89g	硼砂 89g	火硝 89g
藏木香 89g	苏麦 89g	忍冬果 89g
硼硝(制) 44g	干姜 22g	

【制法】 以上十一味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为浅棕色至棕黑色水丸；气微香，味酸、涩。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：盾状毛较多，由多个单细胞毛毗连而成，末端分离，中心由多个细胞聚集而成，细胞壁较厚（沙棘）。纤维黄色或近无色，呈长梭形，末端细尖或平截，木化，孔沟明显，偏光显微镜下呈黄色（川木香）。网纹导管易见，较大，多 30~60 μ m (~80 μ m) (川木香)。薄壁细胞众多，内含细小颗粒状草酸钙结晶及透明块状菊糖（藏木香）。

(2) 取本品 3g，研细，加乙醚 30ml，振摇 10 分钟，弃去乙醚溶液，残渣挥去乙醚，加乙酸乙酯 30ml，置水浴上加热回流 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。取川木香对照药材 0.5g，除加试剂加入量为 15ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以环己烷-丙酮(10:3)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】

取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 19.0%。

【功能与主治】

བུད་མེད་རྩུ་ལོང་ལྷག་མཁར་བཤེག་པར་བྱེད། །མཁལ་སྐོད་དུའི་མིག་སྐད་དུ་འཁོལ་བ་དང་། །ཁྱུད་པར་རྩུ་ལོང་ལྷག་ལྷན་བྱ་བཅུ་གཅིག་གི་ལྷན་བྱ་བཅུ་མངལ་སྐོན་དགུ་ཡི་བདུད་རྩི་ཡི་
ན། །མོ་གསར་མངལ་གྱི་ལྷག་སྐོན་གསར་པ་ལ། །ཤིན་ཏུ་ཕན་པ་ལྷན་བྱ་བཅུ་གཅིག་གོ། །

活血、化瘀。用于消化不良、下腹疼痛、月经不调、瘀血、腹胀、妇科病、妇科肿瘤等。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

Shiliurilunwan

塞珠尼美吉阔

【处方】

石榴子 181g	肉桂 91g	葶苈 91g
红花 91g	豆蔻 91g	黄精 91g
天冬 91g	西藏凹乳芹 91g	喜马拉雅紫茉莉 91g
蒺藜 91g		

【制法】 以上十味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为浅棕色至棕褐色水丸；气微香，味微甜、涩。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：草酸钙针晶束散在或存在于椭圆形黏液细胞中，针晶长 40~99 μm (天冬)。石细胞类方形或类圆形，直径 32~88 μm ，壁厚，有的一面菲薄 (肉桂)。纤维大多单个散在，长梭形，长 195~920 μm ，直径约至 50 μm ，壁厚，木化，纹孔不明显 (肉桂)。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μm ，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起 (红花)。

(2) 取本品 1g，研细，加乙醇 20ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取肉桂对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法 (通则 0502) 试验，吸取供试品溶液 10 μl 、对照药材溶液各 5 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚 (60~90 $^{\circ}\text{C}$)-乙酸乙酯 (17:3) 为展开剂，展开，取出，晾干，喷以二硝基苯肼乙醇试液 (使用时加 3~4 滴盐酸)。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品 2g，研细，加乙醚 20ml，振摇 10 分钟，弃去乙醚液，残渣挥去乙醚，加乙酸乙酯 20ml，置水浴上加热回流 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。另取葶苈对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法 (通则 0502) 试验，吸取上述溶液各 5 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以环己烷-丙酮 (10:3) 为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰，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。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定 (通则 0108)。

【浸出物】

取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法 (通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法) 测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 28.0%。

【功能与主治】 མ་ལུ་གྲང་སྐྱུ་རྩལ་འོར་དམུ་ལྷ། མཁལ་མའི་དོང་ཤོར་ས་བོན་ཉམས་འཛག་དང་། ། ལུ་མི་མཁལ་རྟེན་ལྷང་བ་ལུ་ལོར་ལུག ། བ་འཕུག་ལུ་ཐོར་རྒྱང་ཚབས་ཚན་གྲང་སྐྱུ་ལ། གང་སྐྱུ་གང་ཐིན་གང་བའི་ལུ་ལུ་ལོག་ལ། གང་ནད་ལུ་ལ་དུས་མཐའི་མེ་ལྷ་བྱས། ལྷང་པར་ཐོ་བའི་མེ་གསོ་ལུ་ལམ་འབྱེད། དངས་མ་གནས་འཛོག་ལུ་ཐོར་རང་སར་སྐྱུ་ལ། ལུ་སྐྱོབས་བསྐྱེད་ཅིང་ཚེ་རིང་བསྐྱེད་ལེན་འགྲུ། 清热。适用于隐伏热、陈久热等热症。

【用法与用量】 药丸碾碎或用温水泡开后服用。用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

痛风汤

རྟོག་ཐང་།

【处方】

宽筋藤 333g

渣驯 333g

诃子 334g

【制法】 以上三味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。**【性状】** 本品为淡黄色至深黄色粉末，气微香，味微苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：淀粉粒甚多，单粒类圆形、椭圆形、类弯月形，直径 3~20 μm，脐点裂缝状或点状，复粒少见（宽筋藤）。网纹导管直径 50~400 μm，螺纹导管直径 15~30 μm（宽筋藤）。木纤维成束，直径 15~35 μm，壁具人字形纹孔，周围薄壁细胞含草酸钙方晶形成晶纤维（宽筋藤）。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径 14~40 μm，长至 130 μm，壁厚，孔沟细密；胞腔内偶见草酸钙方晶和砂晶（诃子）。

(2) 取本品粉末 2g，加无水乙醇 20ml，超声处理 10 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取诃子对照药材 0.5g，同法制备对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述溶液各 5 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸（3:2:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，105° C 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。**【浸出物】**

取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 24.0%。

【功能与主治】 རློག་གི་ནད་དང་། ལྷན་བྱེད་ནད། ལྷ་ལེན་གྱི་ནད་ལ་ལམ། 祛风，除湿。用于风湿、类风湿性关节炎，痛风等。

【用法与用量】 遵医嘱。**【贮藏】** 密闭，防潮。

诃子大鹏散 Kezidapeng San

མཚེད་པེང་།
阿琼

【处方】

诃子肉 256g	红花 221g	蒂达 88g
山矾叶 88g	茜草 88g	紫草茸 88g
渣驯 44g	圆柏 44g	刀豆 35g
豆蔻 26g	川木香 9g	藏菖蒲 5g
榜那 5g	人工麝香 3g	

【制法】 以上十四味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色粉末；气微香，味微苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：种皮表皮细胞淡黄色，表面观呈长条形，常与下皮细胞上下层垂直排列；下皮细胞含棕色或红棕色物（豆蔻）。导管多为具缘纹孔，直径 30~100 μ m（茜草）。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径 14~40 μ m，长至 130 μ m，壁厚，孔沟细密；胞腔内偶见草酸钙方晶和砂晶（诃子）。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μ m，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。

(2) 取本品 2g，加无水乙醇 30ml，超声处理 10 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 5ml 使溶解，通过中性氧化铝柱（100~200 目，5g，内径为 2cm），用稀乙醇 50ml 洗脱，收集洗脱液，蒸干，残渣用水 5ml 溶解后通过 C18（600mg）固相萃取柱，用 30% 甲醇 10ml 洗脱，弃去 30% 甲醇液，再用甲醇 10ml 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。另取诃子对照药材 0.5g，同法制备对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述溶液各 5 μ l 分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸（3：2：1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品 1g，加丙酮 20ml，超声处理 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 20ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加 80% 丙酮溶液 10ml，滤过，滤液蒸干，残渣加 2ml 80% 丙酮溶液使溶解，作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，除溶剂用量为 5ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水（7：0.4：2：3）为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 33.0%。

【功能与主治】 མཚེད་པེང་གི་མཚན་ལོན་པུ་ལུ་ལྷན་སྦྲེལ་བྱས་པུ་ལུ་བོན་འཛུགས་པ། ཀླུ་ལ་བཟུལ་ཞིང་འགྲོ་འདུག་དཀའ་བའི་གུ་ལུ་བཟུལ་དང་ཀླུ་ལུ་ལྷན་སྦྲེལ་བྱས་པུ་ལུ་བོན་པུ་ལུ་བྱས་པུ་ལུ་། 祛风除湿，舒筋活血，益肾，肾损，睾丸肿大，遗精，下肢麻木，行动不便，风寒湿痹，“黄水”病，“白脉”病，经脉损伤，瘟症等。

【用法与用量】 遵医嘱。日服限量应不得过 6.00g

【贮藏】 密闭，防潮。

八味如意丸 BaweiruyiWan

བསམ་འཕེལ་བརྒྱན་པ།
桑培杰巴

【处方】

珍珠母 223g	草果 111g	短穗兔耳草 111g
丁香 111g	肉豆蔻 111g	天竺黄 111g
红花 111g	豆蔻 111g	

【制法】 以上八味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕色水丸，气微香，味微涩。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μm ，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。淀粉粒单粒类圆形或卵圆形，直径 3~24 μm ，脐点点状、裂缝状或星状；复粒由 2~11 分粒组成（肉豆蔻）。内种皮为 1 列栅状厚壁细胞，棕红色，内壁与侧壁极厚，胞腔小，内含硅质块（草果）。不规则碎块表面多不平整，呈明显的颗粒性，有的呈层状结构，边缘多数为不规则锯齿状（珍珠母）。棱柱形碎块少见，断面观呈棱柱状，断面大多平截，有明显的横向条纹，少数条纹不明显（珍珠母）

(2) 取本品粉末 1g，加丙酮 10ml，密塞，超声振摇 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 10ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加 80% 丙酮 10ml，密塞，振摇 15 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加 80% 丙酮 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述溶液各 5 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水 (7: 0.4: 2: 3) 为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品粉末 1g，加乙醚 20ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取丁香酚对照品，加乙醚制成每 1ml 含 16 μg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法(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(60~90 $^{\circ}\text{C}$)-乙酸乙酯 (9:1) 为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 香草醛硫酸溶液，在 105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰。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】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下的有关各项规定(通则 0108)。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 9.0%。

【功能与主治】 རྩམ་ལྷན་ལ་བཟུང་ཆེ་ལྷན། 清热，醒脑开窍，舒筋通络，干黄水。用于瘟热、陈旧热症、四肢麻木，瘫痪，口眼歪斜，神志不清，痹症，肢体强直，关节不利。

【用法与用量】 药丸碾碎或用温水泡开后服用。用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

其美八味沉香散 Qimeibaweichenxiang San

འཆི་མེད་ཨར་བརྒྱན།
其美阿杰

【处方】

白木香 222g	马钱子 111g	诃子 111g
川木香 111g	琥珀 111g	多刺绿绒蒿 111g
红花 111g	舟瓣芹 111g	

【制法】 以上八味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为淡黄色至灰棕色粉末；气微香，味微涩。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μ m，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。非腺毛单细胞，基部膨大似石细胞，壁极厚，多碎断，木化(马钱子)。硬刺碎片可见刺的断节及刺尖，由多细胞组成，细胞呈梭形或披针形，壁较厚，木化，可见扁形壁孔（多刺绿绒蒿）。

(2) 取本品 5g，加无水乙醇 50ml，超声处理 10 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取诃子对照药材 0.5g，同法制备对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述溶液各 5 μ l 分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸（3:2:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品 1g，加丙酮 10ml，超声处理 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 10ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加 80% 丙酮 10ml，超声处理 15 分钟，作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，除溶剂用量为 5ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上使成条状，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水（7:0.4:2:3）为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】

士的宁限量 取本品适量，研细，取 3g，精密称定，置锥形瓶中，加浓氨试液适量使润透，加入三氯甲烷 50ml，放置 16~17 小时，滤过，用三氯甲烷分次洗涤滤渣与滤器，洗液与滤液合并，蒸干，残渣加甲醇使溶解并定量转移至 10ml 量瓶中，滤过，取续滤液，即得。取马钱子总生物碱对照提取物（已标示士的宁、马钱子碱的含量）10mg，精密称定，置 50ml 量瓶中，加甲醇使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法（通则 0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以甲醇-水-醋酸-三乙胺（65:200:2.4:0.3）为流动相；检测波长 254nm。理论板数按士的宁峰计算应不低于 5000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 10 μ l，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含马钱子以士的宁（C₂₁H₂₂N₂O₂）计不得过 0.91mg。

其他 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】

取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 26.0%。

【功能与主治】 འཆི་མེད་ཨར་བརྒྱན་ལྷོད་འཚངས་འཕམ་དུ་སེལ། ལྷོད་ཀྱི་རྒྱང་ཁག་འཕྲུགས་པ་ལས་ལྗུར་བའི། ནད་རིགས་ཀུན་སེལ་བདུད་ཚིན་སྤྱི་སྤྱོད་དགེ
清心肺、理气、镇静安神。用于心肺火盛、胸闷不舒、胸肋闷痛、心跳气短、口干舌燥。

【用法与用量】 遵医嘱。日服限量应不得过 5.4g。

【贮藏】 密闭，防潮。

二十五味针状硅灰石散
Ershiwuweizhenzhuang
guihuishiSan

འདྲེན་ལྷན་པུ་སྒོ་བཤམས་
东孜尼昂

【处方】

诃子 43g	毛诃子 43g	余甘子 43g
硅灰石 43g	肉豆蔻 43g	丁香 43g
豆蔻 43g	石灰华（天竺黄？） 43g	红花 43g
草果 43g	水牛角 43g	朱砂 43g
公绵羊角 43g	鹿茸 42g	狗角 42g
闪锌矿（炼制） 42g	岗提 42g	洼瓣花 42g
藏茴香 42g	檀香 42g	紫檀 42g
乌梢蛇 42g	人工牛黄 21g	人工麝香 21g
熊胆粉 21g		

【制法】 以上二十五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为灰白色至浅棕色粉末，气微香，味微苦。

【鉴别】（1）取本品，置显微镜下观察：淀粉粒单粒类圆形或卵圆形，直径3~24 μ m，脐点点状、裂缝状或星状；复粒由2~11分粒组成（肉豆蔻）。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至60 μ m，具3个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。石细胞类圆形、卵圆形或长方形，孔沟明显，具层纹（毛诃子）。横纹肌纤维淡黄色或近无色，有明暗相间的细密横纹（乌梢蛇）。

（2）分别取本品粉末10g，加无水乙醇100ml，超声处理30分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇5ml使溶解，通过中性氧化铝柱（100~200目，5g，内径为2cm），用稀乙醇50ml洗脱，收集洗脱液，蒸干，残渣用水5ml溶解后通过C18（600mg）固相萃取柱，用30%甲醇10ml洗脱，弃去30%甲醇液，再用甲醇10ml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。另取诃子对照药材0.5g，除加无水乙醇为30ml外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则0502）试验，吸取上述两种溶液各5 μ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸（3:2:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以10%硫酸乙醇溶液，在105 $^{\circ}$ C加热至斑点显色清晰，供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

（3）取本品粉末3g，加乙醚50ml，超声处理20分钟，滤过，滤液挥干，残渣加乙醇1ml使溶解，作为供试品溶液。另取丁香酚对照品，加乙醚制成每1ml含16 μ g的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（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（60~90 $^{\circ}$ C）-乙酸乙酯（9:1）为展开剂，展开，取出，晾干，

喷以 5%香草醛硫酸溶液，在 105℃加热至斑点显色清晰。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。

(4) 取本品粉末 10g，加乙醇 100ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水 20ml 使溶解，加乙酸乙酯 30ml 振摇提取，取乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取余甘子对照药材 0.5g，除加乙醇 20ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5 μ l，分别点于同一聚酰胺薄膜上，以乙酸乙酯-甲酸(3: 1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5%三氯化铁乙醇溶液。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 17.0%。

【功能与主治】 མིག་ནད་ཀུན་ལེ་ལྷན་པར་ཉི་ཤར་མཚུངས། 清热明目。用于眼睛红肿、流泪、视力模糊。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

大清毒丸 Daqingdu Wan

དུག་འཛོམས་ཆེན་མོ།
独灵钦莫

【处方】

水柏枝 258g 骨碎补 192g 卷丝苣苔 192g
马钱子 192g 榜嘎 128g 诃子 38g

【制法】 以上六味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为灰白色至棕色水丸；气微香，味微苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：非腺毛单细胞，基部膨大似石细胞，壁极厚，多碎断，木化(马钱子)。木纤维淡黄色，细胞长条形，微木化(水柏枝)。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径14~40 μ m，长至130 μ m，壁厚，孔沟细密；胞腔内偶见草酸钙方晶和砂晶(诃子)。

(2) 取本品10g，研细，加无水乙醇100ml，超声处理10分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇5ml使溶解，通过中性氧化铝柱(100~200目,5g,内径为2cm),用稀乙醇50ml洗脱,收集洗脱液,蒸干,残渣用水5ml溶解后通过C18(600mg)固相萃取柱,用30%甲醇10ml洗脱,弃去30%甲醇液,再用甲醇10ml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。另取诃子对照药材0.5g,同法制备对照药材溶液。照薄层色谱法(通则0502)试验,吸取上述两种溶液各5 μ l,分别点于同一硅胶G薄层板上,以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(3:2:1)为展开剂,展开,取出,晾干,喷以10%硫酸乙醇溶液,在105 $^{\circ}$ C加热至斑点显色清晰。供试品色谱中,应在与对照药材色谱相应的位置上,显相同颜色的斑点。

【检查】

士的宁限量 取本品适量,研细,取3g,精密称定,置锥形瓶中,加浓氨试液适量使润透,加入三氯甲烷50ml,放置16~17小时,滤过,用三氯甲烷分次洗涤滤渣与滤器,洗液与滤液合并,蒸干,残渣加甲醇使溶解并定量转移至10ml量瓶中,滤过,取续滤液,即得。取马钱子总生物碱对照提取物(已标示士的宁、马钱子碱的含量)10mg,精密称定,置50ml量瓶中,加甲醇使溶解并稀释至刻度,摇匀,滤过,取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法(通则0512)试验,以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂;以甲醇-水-醋酸-三乙胺(65:200:2.4:0.3)为流动相;检测波长254nm。理论板数按士的宁峰计算应不低于5000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各10 μ l,注入液相色谱仪,测定,计算。本品每1g含马钱子以士的宁(C₂₁H₂₂N₂O₂)计不得过1.57mg。

其他 除溶散时限外,应符合丸剂项下有关的各项规定(通则0108)。

【浸出物】 取本品约2g,称定重量,用70%乙醇作溶剂,照浸出物测定法(通则2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于20.0%。

【功能与主治】 དུག་རྒྱུ་ཚད་གང་མེད་པར་འཛོམས། རད་གཞན་དུག་བག་ལྷན་ལའང་ཟབ།
清热解毒。用于自然毒、食物毒、配制毒等各种中毒症等疾病。

【用法与用量】 药丸碾碎或用温水泡开后服用。用量遵医嘱。日服限量应不得过3.0g。

【规格】 每1g水丸相当于饮片1g。

【贮藏】 密封。

二十五味盐麸子散
Ershiwuweiyanfuzi San

དུའི་གཉེན་གྲག
达至尼昂

【处方】

盐麸子 85g	莎木面 41g	葫芦籽 41g
止泻木子 41g	波棱瓜子 41g	渣驯 41g
榜嘎 41g	青杠果 41g	圆穗蓼 41g
蓝翠雀花 41g	瓦韦 41g	翼首草 41g
洼瓣花 41g	熊胆粉 8g	红花 41g
人工麝香 5g	叉枝蓼 41g	藏马兜铃 41g
岩白菜 41g	车前草 41g	茜草 41g
宽筋藤 41g	悬钩木 41g	藏木香 41g
诃子 41g		

【制法】 以上二十五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为灰白色至棕色粉末；气微香，味微咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μ m，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。种皮表皮细胞表面观呈类多角形或不规则形，细胞排列紧密，内含棕色物质；通气组织淡黄色或几乎无色，细胞不规则，分枝似星状，连结成团，界限不甚分明，壁厚，木化（波棱瓜子）。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径 14~40 μ m，长至 130 μ m，壁厚，孔沟细密；胞腔内偶见草酸钙方晶和砂晶(诃子)。导管多为具缘纹孔，直径 30~100 μ m（茜草）。

(2) 取本品 3g,加丙酮 20ml,超声处理 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 20ml,同上述操作，弃去滤液，药渣加 80% 丙酮 20ml，超声处理 15 分钟,滤过，滤液蒸干，残渣用 80% 丙酮溶液 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，除溶剂用量为 5ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验,吸取上述溶液各 5 μ l,分别点于同一硅胶 H 薄层板上使成条状，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水（7：0.4：2：3)为展开剂，展开,取出，晾干。供试品色谱中,在与对照药材色谱相应的位置上,显相同颜色的斑点。

(3) 分别取本品粉末 12g，加无水乙醇 100ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 5ml 使溶解，通过中性氧化铝柱(100~200 目,5g,内径为 2cm),用稀乙醇 50ml 洗脱,收集洗脱液,蒸干,残渣用水 5ml 溶解后通过 C₁₈ (600mg) 固相萃取柱 ,用 30% 甲醇 10ml 洗脱，弃去 30% 甲醇液，再用甲醇 10ml 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。另取诃子对照药材 0.5g，除无水乙醇用量为 30ml 外，同法制备对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502)试验，吸取供试品溶液各 5 μ l,分别点于同一硅胶 G

薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(3:2:1)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。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 17.0%。

【功能与主治】

དུ་ཉིག་ཉེར་མའི་སྦྱར་བ་འདིས། ཚད་པ་རྒྱ་མར་བབས་པའི་རིགས། །དམར་བཤམ་རྒྱ་རིམས་རྒྱ་གན་དང་། །སྤྱུག་པོ་ཕྱར་བབས་ཚེ་འཁྲུ་དང་། །གཉན་ནད་རྒྱ་གཞེར་ལ་སོགས་པ། །རྒྱ་མའི་ནད་ལྟུང་ཁག་བཤམ་རིགས། །དམར་མེར་རྒྱ་སོགས་འཁྲུ་བ་གཙོ།

清热止泻。用于劳伤引起的胃肠疾病、腹脘胀痛、血、胆不调引起的热泻。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

二十五味鹿茸丸 Ershiwuwei Lurong Wan

གདོད་ཉེར་ལྔ
嘎朵尼昂

【处方】

天竺黄 64g	檀香 64g	沙棘膏 64g
洪连 64g	肉果草 64g	甘草 64g
川木香 64g	西红花 51g	紫檀 51g
岩白菜 51g	鸭嘴花 51g	藏马兜铃 51g
冰片 37g	孜然芹 37g	黄葵子 37g
决明子 37g	丁香 25g	熊胆粉 25g
苏麦 19g	草果 19g	肉豆蔻 19g
鹿茸 13g	水牛角 13g	鹿角 13g
人工牛黄 3g		

【制法】以上二十五味，除西红花、冰片、人工牛黄外，其余共粉碎成细粉，过筛；将西红花、冰片、人工牛黄研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】本品为浅棕色至黑色的水丸；气微香，味苦。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒直径 10~20 μm ，微黄色，极面观呈三角形（丁香）。网纹导管易见，较大，多 30~60 μm （~80 μm ）（川木香）。纤维黄色或淡黄色，呈长梭形，末端细尖或成平截，木化，孔沟不明显，包腔内含黄棕色分泌物（紫檀）。

(2) 取本品 0.5g，研细，加甲醇 10ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取西红花对照药材 20mg，加甲醇 4ml，超声处理 20 分钟，静置，取上清液作为对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取供试品溶液 10 μl 、对照药材溶液 5 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲酸-水（4:1:1）为展开剂，展开，取出，晾干，分别置日光和紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 23.0%。

【功能与主治】 འདི་ཡི་ཕན་ཡོན་ལྷོ་ནད་གསར་རྒྱུ་དང་། རྩམས་འབྲུགས་བྱུང་ཚད་ལྷོ་རྩལ་ལ་སོགས་པ། མདོར་ན་རྩལ་རྩོད་གི་སློབ་ཚན་ཡིན།
滋阴清热、润肺止咳、化脓止痰。适用于肺结核疾病。

【用法与用量】药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】密封。

二十五味檀香散

ཅན་དན་ཉེར་ལྔ།

Ershiwuwei Tanxiang San

赞丹尼昂

【处方】

檀香 74g	紫檀 74g	天竺黄 38g
红花 37g	丁香 37g	肉豆蔻 37g
草果 37g	苏麦 37g	人工牛黄 37g
川木香 37g	沉香 37g	石斛 37g
木棉花 37g	诃子 37g	毛诃子 37g
余甘子 37g	蒂达 37g	甘草 37g
藏马兜铃 37g	鸭嘴花 37g	高山龙胆 37g
榜嘎 37g	绿绒蒿 37g	孜然芹 37g
莲子 37g		

【制法】以上二十五味，除人工牛黄外，其余粉碎成细粉，过筛，将人工牛黄研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，即得。

【性状】本品为淡黄色至棕色的粉末；气微香，味微甜、苦。

【鉴别】（1）取本品，置显微镜下观察：纤维多成束，非木化或微木化，周围薄壁细胞常含草酸钙方晶，形成晶纤维（甘草）。花粉粒直径 10~20 μm ，微黄色，极面观呈三角形（丁香）。内种皮为 1 列栅状厚壁细胞，棕红色，内壁与侧壁极厚，胞腔小，内含硅质块（草果）。

（2）取本品 3g，加丙酮 20ml，超声处理 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 20ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加 80% 丙酮 20ml，超声处理 15 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加 1ml 80% 丙酮溶液使溶解，作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，除溶剂用量为 5ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 10 μl ，分别点于同一硅胶 H 薄层板上使成条状，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水（7:0.4:2:3）为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

（3）取本品 2g，加甲醇 10ml，超声处理 5 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加 1ml 加醇使溶解，作为供试品溶液。另取胆酸对照品，加甲醇制成每 1ml 含 1mg 的对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取供试品溶液和对照品溶液各 5 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以正己烷-乙酸乙酯-醋酸-甲醇（20:25:2:3）上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰，置紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 20.0%。

【功能与主治】 རྩོད་ནད་རྩོལ་འབྲུག་ལ་རྩོད་ནད་འགྲམས་རྩོས་སེལ། བྱང་ཁོག་རྩག་ཁག་ཚུ་སེར་རྩོ་ཚུ་ཤོད། ། དབྲགས་བྱང་རྩམ་འདེགས་སྐེ་ཅ་རྩོ་སྲིད་སྲུག།
ཚེབ་རྩུང་འཕར་ལ་གདོང་དང་མིག་ལྗེབས་གཡོ། །
ཆང་འཕྱང་གྲེན་འགོ་དབྲགས་དན་རྩོད་དུ་འཚངས། །མདུན་རྒྱབ་གཟེར་ཞིང་སོག་དབྲག་ཚ་འདུབ་བྱེད། །རྩོ་མང་སོར་ཞིང་ལྷས་རེངས་ནག་ཅིང་སྐྱམ། །
གེ་བ་ཚ་སྐྱམ་བྱང་ཅུས་ཚ་ཞིང་བྲུག། ལུང་པ་འགོག་དཀའ་བྱ་རྩུང་མང་དུ་སྲུགས། །ལ་མངར་ཁྲག་དྲི་མནམ་ལ་ལྗེ་སྐྱམ་གྱིང། །གཏར་འཤལ་སྲིད་མེད་ཟས་སྐྱམ་དྲོད་བཅུད་གཞོད། །
རྩོ་ལ་རྩག་ཁག་ལ་སོགས་འབྲུགས་པའི་ནད། །ལུན་མོང་སྲི་འཛོམས་གདམས་པ་ཁྱུང་པར་ཅན། །

清热消炎，止咳平喘、化痰化脓。用于肺热痛，肺哮喘、肺充血、肺脓肿等。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

二十五味雅吉散

Ershiwuwei Yaji San

གཡམ་གྱི་རྗེ་མཁའ་ལྷོ་གསལ་
雅吉尼昂

【处方】

金腰草 78g	大叶碎米荠 39g	鸭嘴花 39g
骨碎补 39g	菥蓂子 39g	榜嘎 39g
藏马兜铃 39g	波棱瓜子 39g	禾叶凤毛菊 39g
小檗皮 39g	丝瓜子 39g	诃子 38g
毛诃子 38g	余甘子 38g	藏菖蒲 38g
大黄 38g	甘松 38g	止泻木子 38g
角茴香 38g	水柏枝 38g	肉豆蔻 38g
秦艽花 38g	蔷薇皮 38g	渣驯 38g
熊胆粉 38g		

【制法】以上二十五味，除榜嘎、藏马兜铃、熊胆粉外，其余粉碎成细粉，过筛。将榜嘎、藏马兜铃、熊胆粉研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，即得。

【性状】本品为黄棕色至棕色的粉末；气微香，味微酸。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：草酸钙簇晶直径 20~160 μ m，有的至 190 μ m（大黄）。纤维黄色，呈长梭形，末端尖细或平截，孔沟明显，长 187~344 μ m，直径 15~21 μ m；方晶多散在，呈菱形或方形（小檗皮）。花粉粒类圆形或椭圆形，直径 20~40 μ m，表面可见颗粒状或疣状突起，边缘清晰（角茴香）。

(2) 取本品 10g，加无水乙醇 100ml，超声处理 10 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 5ml 使溶解，通过中性氧化铝柱（100~200 目，5g，内径为 2cm），用稀乙醇 50ml 洗脱，收集洗脱液，蒸干，残渣用水 5ml 溶解后通过 C₁₈（600mg）固相萃取柱，用 30% 甲醇 10ml 洗脱，弃去 30% 甲醇液，再用甲醇 10ml 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。另取诃子对照药材 0.5g，除无水乙醇用量为 30ml 外，同法制备对照药材溶液。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，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸（3:2:1）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。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品 3g，加甲醇 20ml，加热回流 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加水 10ml 使溶解，再加盐酸 1ml，加热回流 30 分钟，立即冷却，用乙醚提取 2 次，每次 20ml，合并乙醚液，挥干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取大黄对照药材 0.1g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取供试品溶液 10 μ l、对照药材溶液 5 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，置氨蒸气中熏后，供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 28.0%。

【功能与主治】 མཁྲིམ་པའི་ནད་རིགས་སྤྱི་དང་ལྷད་པར་མཁྲིམ་བཙོས་བརྒྱལ་སེལ།

清热利胆。适用于各种急慢性胆囊炎，尤佳适用耐药性胆囊炎。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

二十五味短穗兔耳草丸

Ershiwuwei Duansuituercao Wan

ས་འཛིན་ཉེས་ལྷན་
萨兹尼昂

【处方】

志达萨增 87g	天竺黄 44g	红花 44g
丁香 44g	肉豆蔻 44g	苏麦 44g
草果 44g	诃子 44g	毛诃子 44g
余甘子 44g	檀香 44g	紫檀 43g
香樟 43g	孜然芹 43g	黑种草籽 43g
珍珠母 43g	海金沙 43g	冬葵 43g
川木香 43g	螃蟹 29g	葶苈 29g
肉桂 29g	水牛角 14g	人工牛黄 14g
人工麝香 14g		

【制法】以上二十五味，除人工牛黄、人工麝香外，其余共粉碎成细粉，过筛；将人工牛黄、人工麝香研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】本品为黄棕色至棕色的水丸；气微香，味微辣、涩。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：不规则碎块，表面多不平整，呈明显的颗粒性，有的呈层状结构，边缘多数为不规则锯齿状（珍珠母）。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μm ，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。淀粉粒单粒类圆形或卵圆形，直径 3~24 μm ，脐点点状、裂缝状或星状；复粒由 2~11 分粒组成（肉豆蔻）。

(2) 取本品 3g，研细，加丙酮 30ml，密塞，振摇 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 20ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加 80% 丙酮 20ml，密塞，振摇 15 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加 80% 丙酮 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，除溶剂用量为 5ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述溶液各 5 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水 (7:0.4:2:3) 为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品 3g，研细，加乙醚 50ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加乙醚 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取丁香酚对照品，加乙醚制成每 1ml 含 16 μg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法(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(60~90 $^{\circ}\text{C}$)-乙酸乙酯 (9:1) 为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 香草醛硫酸溶液，在 105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰。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】除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定(通则 0108)。

【浸出物】取本品约 2g,称定重量,用 70%乙醇作溶剂,照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 16.0%。

【功能与主治】 མདུག་ནད་ལ་མཚོག་ཏུ་བཟུགས། མཚད་འཇུག་ཅིང་རྒྱས་ནད་སེལ། གཡུ་ཐོག་མཐའ་བའི་ཁྱད་ཚོས་ཡིན།
用于神经系统疾病、修复经脉等。

【用法与用量】药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】密封。

赤屑尼昂丸 Chixieni'ang Wan

མཐོན་ཐུ་ཉེ་ལྷན་
赤屑尼昂

【处方】

波棱瓜子 43g	止泻木子 43g	圆穗蓼 43g
榜嘎 42g	藏马兜铃 42g	矮紫堇 43g
藏锦鸡儿 43g	石灰华 43g	人工牛黄 42g
红花 42g	苏麦 43g	诃子 43g
渣驯 42g	榜那 42g	人工麝香 42g
穆库尔没药 43g	叉枝蓼 43g	茜草 43g
紫草茸 43g	矮白蓝翠花 42g	小檗皮 42g
骨碎补 43g	白刺花 43g	黑冰片 42g
胆类膏 22g	兔脑 1g	

【制法】以上二十六味，除榜嘎、藏马兜铃、人工牛黄、榜那、人工麝香外，其余粉碎成细粉，过筛，将榜嘎、藏马兜铃、人工牛黄、榜那、人工麝香研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】本品为棕色至黑色的水丸；气微香，味微苦。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：色素块散在，黄棕色或红棕色，大小不一（波棱瓜子）。胚乳细胞无色或淡黄色，类多角形，细胞中充满脂肪油滴（止泻木子）。纤维黄色，呈长梭形，末端尖细或平截，孔沟明显，长 187~344 μm ，直径 15~21 μm （小檗皮）。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μm ，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。

(2) 取本品 12g，研细，加无水乙醇 100ml，超声处理 10 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 5ml 使溶解，通过中性氧化铝柱（100~200 目，5g，内径为 2cm），用稀乙醇 50ml 洗脱，收集洗脱液，蒸干，残渣用水 5ml 溶解后通过 C18（600mg）固相萃取柱，用 30% 甲醇 10ml 洗脱，弃去 30% 甲醇液，再用甲醇 10ml 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。另取诃子对照药材 0.5g，除无水乙醇用量为 39ml 外，同法制备对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 10 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸（3:2:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品 10g，研细，加甲醇 40ml，振摇，浸泡过夜，滤过，滤液浓缩至 2ml 作为供试品溶液。另取小檗皮对照药材 1g，同法制成对照药材溶液。另取盐酸小檗碱对照品，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（通则 0502）试验，吸取上述三种溶液各 10 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以正丁醇-冰醋酸-水（7:1:2）为展开剂，

Shiwuwei Honghua San

谷贡久安

【处方】

红花 143g	丁香 71g	朱砂 71g
檀香 71g	大托叶云实 71g	榜那 71g
川木香 71g	诃子 71g	毛诃子 71g
余甘子 71g	苏麦 71g	人工牛黄 36g
水牛角 39g	人工麝香 36g	熊胆粉 36g

【制法】以上十五味，除榜那、人工牛黄、人工麝香、熊胆粉外，其余粉碎成细粉，过筛，将榜那、人工牛黄、人工麝香、熊胆粉研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，即得。

【性状】本品为浅棕色至深棕色的粉末；气微香，味微辣、咸。

【鉴别】(1)取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 $60\mu\text{m}$ ，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。花粉粒直径 $10\sim 20\mu\text{m}$ ，微黄色，极面观呈三角形（丁香）。石细胞类圆形、卵圆形或长方形，孔沟明显，具层纹（毛诃子）。

(2)取本品 1g，加丙酮 20ml，超声处理 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 20ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加 80%丙酮 10ml，超声处理 15 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加 1ml 80%丙酮溶液使溶解，作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，除溶剂用量为 5ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 $5\mu\text{l}$ ，分别点于同一硅胶 H 薄层板上使成条状，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水 (7:0.4:2:3) 为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】

乌头碱限量 取本品适量，研细，取 4g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷 50ml，摇匀，超声处理（功率 300w，频率 40kHz）30 分钟，滤过，滤液低温挥干，残渣用 10%甲醇（用磷酸调节至 PH2）溶解，转移至 5ml 量瓶中，加上述 10%甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物（已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱的含量）10mg，精密称定，置 25ml 量瓶中，加 10%甲醇（用磷酸调节至 PH2）使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法(通则 0512)试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈为流动相 A，以 0.2%冰醋酸（三乙胺调节 PH 值至 6.20）为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱，检测波长 235nm。理论板数按新乌头碱峰计算应不低于 2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 $20\mu\text{l}$ ，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含榜那以乌头碱 ($\text{C}_{34}\text{H}_{47}\text{NO}_{11}$)、次乌头碱 ($\text{C}_{33}\text{H}_{45}\text{NO}_{10}$) 和新乌头碱 ($\text{C}_{33}\text{H}_{45}\text{NO}_{11}$) 的总量计，不得过 0.03mg。

时间 (分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~44	21→31	79→69

44~65

31→35

69→65

65~70

35

65

其他 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 25.0%。

【功能与主治】 མོ་མོ་བྱང་སེམས་འཛག་པ་བཟུམ།ཁྱད་པར་རེག་དུག་ནད་ལ་བཟླགས།
清热解毒、消炎。适用于月经不调、痛经、月经过量、遗精、梅毒等。

【用法与用量】 遵医嘱。日服限量应不得过 4.0g。

【贮藏】 密闭，防潮。

金刚止血散

Jingangzhixuesan

རྗེ་ལྷ་འབྲུག་ལྷ་
多吉然降

【处方】

马钱子 148g	丁香 124g	多刺绿绒蒿 124g
穆库尔没药 86g	诃子 74g	川木香 74g
手参 74g	大蒜 74g	榜那叶 74g
紫硃砂 74g	沉香 74g	

【制法】以上十一味，除沉香外，其余共粉碎成细粉；将沉香粉碎成细粉，与上述粉末配研，过筛，混匀，即得。

【性状】本品为黄棕色至黑棕色的粉末；气微香，味微咸。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒直径 10~20 μm ，微黄色，极面观呈三角形（丁香）。木化细胞淡黄色或近无色，形状不一，边缘有突起或短分枝，或一端扩大如靴形，木化，直径 22~54 μm ，扩大部可至 136 μm ，壁厚 2~6 μm （~9 μm ），近似石细胞，有的细胞含灰黄色颗粒状物，少数含草酸钙簇晶（诃子）。非腺毛单细胞，基部膨大似石细胞，壁极厚，多碎断，木化(马钱子)。

(2) 取本品 2g，加乙醚 25ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加乙醚 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取丁香酚对照品，加乙醚制成每 1ml 含 16 μg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（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(60~90 $^{\circ}\text{C}$)-乙酸乙酯 (9:1) 为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 香草醛硫酸溶液，在 105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰。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】

乌头碱限量 取本品适量，研细，取 4g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷 50ml，摇匀，超声处理（功率 300w，频率 40kHz）30 分钟，滤过，滤液低温挥干，残渣用 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）溶解，转移至 5ml 量瓶中，加上述 10% 甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物（已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱的含量）10mg，精密称定，置 25ml 量瓶中，加 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法（通则 0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈为流动相 A，以 0.2% 冰醋酸（三乙胺调节 PH 值至 6.20）为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱，检测波长 235nm。理论板数按新乌头碱峰计算应不低于 2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 20 μl ，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含榜那以乌头碱（ $\text{C}_{34}\text{H}_{47}\text{NO}_{11}$ ）、次乌头碱（ $\text{C}_{33}\text{H}_{45}\text{NO}_{10}$ ）和新乌头碱（ $\text{C}_{33}\text{H}_{45}\text{NO}_{11}$ ）的总量计，不得过 0.03mg。

时间 (分钟)	流动相 A (%)	流动相 B (%)
0~44	21→31	79→69
44~65	31→35	69→65
65~70	35	65

土的宁限量 取本品适量，取 2g，精密称定，置锥形瓶中，加浓氨试液适量使润透，加入三氯甲烷 50ml，放置 16~17 小时，滤过，用三氯甲烷分次洗涤滤渣与滤器，洗液与滤液合并，蒸干，残渣加甲醇使溶解并定量转移至 10ml 量瓶中，滤过，取续滤液，即得。取马钱子总生物碱对照提取物（已标示土的宁、马钱子碱的含量）10mg，精密称定，置 50ml 量瓶中，加甲醇使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法（通则 0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以甲醇-水-醋酸-三乙胺（65:200:2.4:0.3）为流动相；检测波长 254nm。理论板数按土的宁峰计算应不低于 5000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 10 μl，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含马钱子以土的宁（C₂₁H₂₂N₂O₂）计不得过 1.21mg。

其他 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】照醇溶性浸出物测定法（通则 2201）项下的热浸法测定，用 70% 乙醇作溶剂，不得少于 23.0%。

【功能与主治】

དྲི་རབ་འཛུགས་ཞེས་བྱ་བས། ལིང་རྟོག་ཤིན་གཟེར་ན་བ་འཛུགས། ལྷག་རྒྱང་འཇུགས་པའི་ནད་ནམས་དང་། ལྷ་མ་དཀར་ནག་ལྷ་གསུམ་ལ། རྩོ་རྩེ་པ་ལམ་བཞིན་དུ་འཛུགས།
杀虫、祛风。用于“查隆”引起的疾病及各种“亚玛”虫病症。

【用法与用量】 遵医嘱。日服限量应不得过 0.4g。

【贮藏】 密闭，防潮。

三味紫艸子耳囊虫丸
Sanwei Zi (kuang) zi
Ernangchong Wan

མིག་མེད་མ་འཕྲ་སྤུམ་རྫོང་།
纳笙玛仁松觉

【处方】

紫艸子 334g 川木香 333g 莱菔子 333g

【制法】以上三味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】本品为浅棕色至棕黑色的水丸；气微香，味苦。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：内胚乳细胞表面观呈类多角形，含糊粉粒和脂肪油滴（莱菔子）。网纹导管易见，较大，多 30~60 μ m（~80 μ m）；纤维黄色或近无色，呈长梭形，末端细尖或平截，木化，孔沟明显，偏光显微镜下呈黄色（川木香）

(2) 取本品 6g，研细，加乙醚 60ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取川木香对照药材 2g，加乙醚 20ml，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯(19:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 17.0%。

【功能与主治】 བིག་བར་བཏགས་པའི་ཕྱེ་མ་ར་ལྷག་གི་རྒྱུ་ལྷན་ མར་ནག་ལ་སྦྱར་བ་ན་བར་སྤྲུགས་
པས་ན་བ་ལ་ སེན་ལྷགས་ནས་གཟེར་ཞིང་འཕྲུགས་པ་དང་། འོན་ཅིང་རྣལ་ཞུག་འཇག་པ་རྣམས་སེལ་བར་བྱེད་དོ།
消炎、止痛，用于中耳炎、耳内脓血、耳聋疼痛等耳疾。

【用法与用量】药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】密封。

三黄丸 Sanhuang Wan

ཐེང་པོ་སྤུམ་རྒྱུད།
色波松觉

【处方】

大黄 334g 小檗皮 333g 姜黄 333g

【制法】以上三味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】本品为黄棕色至红棕色的水丸；气微香，味苦、微涩。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：含糊化的淀粉粒的薄壁细胞淡黄色，大多单个散在，呈圆形、多角形、长方形、类长方形或不规则形，表面不平坦（姜黄）。草酸钙簇晶直径 20~160 μm ，有的至 190 μm （大黄）。纤维黄色，呈长梭形，末端尖细或平截，孔沟明显，长 187~344 μm ，直径 15~21 μm ；方晶多散在，呈菱形或方形（小檗皮）。

(2) 取本品 2g，研细，加甲醇 20ml，加热回流 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加水 10ml 使溶解，再加盐酸 1ml，加热回流 30 分钟，立即冷却，用乙醚提取 2 次，每次 20ml，合并乙醚液，挥干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取大黄对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚(30~60 $^{\circ}\text{C}$)-甲酸乙酯-甲酸（15:5:1）的上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，置氨蒸气中熏后。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品 1g，研细，加无水乙醇 20ml，振摇，放置 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取姜黄对照药材 0.2g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-甲醇-甲酸（96:4:0.7）为展开剂，展开，取出，晾干，分别置日光和紫外光灯(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，分别显相同颜色的斑点。

【检查】除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 21.0%。

【功能与主治】

བལ་དང་རྩལ་བསྐྱེས་པའི་རེང་བྱ་གཤང་ལམ་དུ་ལྷུག།
清肠、除黄疸，用于幼儿皮肤、巩膜黄染、厌食、异食癖等。

【用法与用量】药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】密封。

二十五味商陆散

ErshiwuweiShangluSan

དཔལ་ལོ་རྩེད་ལྷན་པུ་སྒྲིག་པོ་

巴沃尼昂

【处方】

商陆 74 g	轮叶獐牙菜 56 g	姜黄 56 g
诃子 37 g	小檗皮 37 g	余甘子 37 g
石榴籽 37 g	荜茇 37 g	鸭嘴花 37 g
川木香 37 g	苏麦 37 g	悬钩蔷薇 37 g
酸藤果 37 g	天仙子 37 g	紫艸子 37 g
卷丝苣苔 37 g	水柏枝 37 g	骨碎补 37 g
香薷 37 g	川西合耳菊 37 g	马钱子 37 g
猪血 37 g	洪连 37 g	榜嘎 37 g
蚓果芥 37 g		

【制法】 以上二十五味，粉碎成细粉，过筛；混匀，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕褐色粉末；气香，味酸、微辣、苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：纤维成束，黄色，纤维束的周围有方晶，形成晶纤维（小檗皮）。外胚乳细胞类长方形或不规则形，充满细小淀粉粒集结成的淀粉团（豆蔻）。

(2) 取本品 5 g，加甲醇 20 ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液作为供试品溶液。另取姜黄素对照品，加无水乙醇溶解，制成每 1 ml 含 0.5 mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取供试品溶液和对照品溶液各 2 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-甲醇-甲酸 (96: 4: 0.7) 为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光灯(365 nm)下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上,显相同颜色的荧光斑点。

(3) 取本品 5 g，加甲醇 20 ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液作为供试品溶液。另取没食子酸对照品，加甲醇溶解，制成每 1ml 含 0.5 mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取供试品溶液和对照品溶液各 2 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯（水饱和）-乙酸乙酯-甲酸 (6: 3: 1) 为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1%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。

(4) 取本品 5 g，加甲醇 20 ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液作为供试品溶液。另取胡椒碱对照品，加甲醇溶解，制成每 1 ml 含 1 mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取供试品溶液和对照品溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 板上，以环己烷-乙酸乙酯-丙酮 (7: 3: 1) 为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰，置紫外（365 nm）下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】

土的宁限量 取本品适量，取 8g，精密称定，置锥形瓶中，加浓氨试液适量使润透，加入三氯甲烷 100ml，放置 16~17 小时，滤过，用三氯甲烷分次洗涤滤渣与滤器，洗液与滤液合并，蒸干，残渣加甲醇使溶解并定量转移至 10ml 量瓶中，滤过，取续滤液，即得。取马钱子总生物碱对照提取物（已标示土的宁、马钱子碱的含量）10mg，精密称定，置 50ml 量瓶中，加甲醇使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法（通则 0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以甲醇-水-醋酸-三乙胺（65:200:2.4:0.3）为流动相；检测波长 254nm。理论板数按土的宁峰计算应不低于 5000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 10 μl，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含马钱子以土的宁（C₂₁H₂₂N₂O₂）计不得过 1.0 mg。

其他 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 12.0%。

【功能与主治】

ཤུག་ལས་ལྷུ་རླུང་དང་། ཤུག་ལས་ལྷུ་གཡམ་གཟེར་འཛོམས། ཁང་དུག་ལས་ལྷུ་མ་ལུ་དང་། འབད་དུག་རླུང་ལྷུ་དབྱེས་གཟེར་འཛོམས། བྱིན་དུག་ལས་ལྷུ་ལྷང་ཐབས་དང་། ཤུག་ལས་ལྷུ་ལོ་གཡོན་གཟེར་འཛོམས། མདོ་ན་ལྷུ་དུག་ལའི་དུག ། དོས་དུག་ལས་ལྷུ་ལྷན་ལ་མཚོག ། འཁྱག་པ་ཚོས་མེད་ལྷུ་ཚོས་ཡིན། །
解毒。用于各种食物中毒引起的胃肠道剧痛，腹泻等。

【用法与用量】 遵医嘱。

【规格】 每 1g 散剂相当于含饮片 1 g。

【贮藏】 密闭，防潮。

达玛让扎散

DamarangzaSan

དམ་པོ་འཇམ་མཁའ་
达玛让扎

【处方】

天竺黄 66 g	红花 66 g	丁香 66 g
檀香 33 g	紫檀 33 g	人工牛黄 32 g
熊胆粉 33 g	波棱瓜子 33 g	紫草茸 33 g
茜草 33 g	藏紫草 33 g	川木香 33 g
余甘子 33 g	洪连 33 g	鸭嘴花 33 g
榜嘎 32 g	沉香 33 g	岩白菜 33 g
诃子 33 g	青金石 33 g	绿绒蒿 33 g
蒂达 33 g	渣驯 33 g	西藏马兜铃 33 g
藏菖蒲 33 g	穆库尔没药 33 g	朱砂 15 g
广枣 15 g	人工麝香 15 g	

【制法】 以上二十九味，除人工牛黄、熊胆粉、沉香、青金石、人工麝香外，其余共粉碎成细粉，过筛；将人工牛黄、熊胆粉、沉香、青金石、人工麝香研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为灰棕色至棕色粉末；气微香，味苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆球形或椭圆形，直径约 60 μm，外壁有齿状突起，具 3 个萌发孔（红花）。花粉粒众多，极面观三角形，赤道表面观双凸圆形，具 3 副合沟（丁香）。可见具缘纹孔导管，纹孔密，周围可见淡黄色或棕黄色树脂状物（沉香）。

(2) 取本品 5 g，加乙酸乙酯 50 ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加甲醇 1 ml 使溶解，作为供试品溶液。另取去氢木香内酯对照品，加甲醇制成每 1 ml 含 0.5 mg 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 7 μl、对照品溶液 5 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯（10: 1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 香草醛硫酸溶液，在 105℃ 加热至斑点显色清晰。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。

(3) 取本品 5 g，加 70% 乙醇 50 ml，超声处理 30 分钟，过滤，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 1 ml 使溶解，作为供试品溶液。另取广枣对照药材、余甘子对照药材、诃子对照药材各 0.5 g，分别同法制成对照药材溶液；另取没食子酸对照品适量，精密称定，加无水乙醇制成每 1 ml 含 0.5 mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取没食子酸对照品溶液 2 μl，广枣对照药材溶液 20 μl，诃子和余甘子对照药材各 1 μl，供试品

溶液各 3 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯（水饱和）-乙酸乙酯-甲酸（5：3：1）为展开剂，置于展开缸内，展开，取出，晾干，喷以 1%三氯化铁乙醇溶液，热风吹至斑点显色清晰，置于日光下检视。供试品色谱中，在与对照品、对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2 g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。本品含醇溶性浸出物不得少于 12.0%。

【功能与主治】 ལྷི་བོའི་གཙུག་ནས་རྒྱ་མཐོལ་ཡན་བར་གྱི། །ལཱེར་ཤུང་སྐབ་ཚོག་གཡུ་ཚོག་མགོན་པོས་གསུངས།

清热解毒、消炎杀疔。用于流行性感冒、肺炎、咽炎、疮疡、各种瘟疫疾病。

【用法与用量】 遵医嘱。

【规格】 每 1 g 散剂相当于含饮片 1 g。

【贮藏】 密闭，防潮。

米旁无味金腰草散 མི་ཕམ་རྒྱ་ཟེ་ལྷ་པ།
MipangwuweiJinyaocao San **米旁达色昂巴**

【处方】

金腰草 267g 榜嘎 200g 虎耳草 200g
翼首草 200g 洪连 133g

【制法】 以上五味粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为黄色至黄棕色粉末；气微香，味微苦、辣。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉囊表皮细胞类圆形或类多角形，黄色，壁略厚或连珠状增厚；花粉粒呈类球形，具3条萌发沟，外壁厚，光滑或呈微波状弯曲（虎耳草）。薄壁细胞圆形或类圆形，内含浅棕色类圆形核状物；根表皮细胞长方形，间隔有类圆形的细胞（洪连）。

(2) 取本品3g，研细，加甲醇30ml，超声处理30分钟，放冷，滤过，取滤液作为供试品溶液。另取马钱苷对照品，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（通则0502）试验，吸取上述供试品溶液4~6μl，对照品溶液5μl，分别点于同一硅胶G薄层板上，以乙酸乙酯-甲酸-冰醋酸（8:2:0.2）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以5%香草醛硫酸试液，在105℃加热至斑点显色清晰。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】乌头碱限量 取本品适量，研细，取2.5g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷25ml，摇匀，超声处理（功率300w，频率40kHz）30分钟，滤过，滤液低温挥发，残渣用10%甲醇（用磷酸调节至PH2）溶解，转移至5ml量瓶中，加上述10%甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物（已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱的含量）10mg，精密称定，置25ml量瓶中，加10%甲醇（用磷酸调节至PH2）使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法（通则0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈为流动相A，以0.2%冰醋酸（三乙胺调节PH值至6.20）为流动相B，按下表中的规定进行梯度洗脱，检测波长235nm。理论板数按新乌头碱峰计算应不低于2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各20μl，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每1g含榜嘎以乌头碱（C₃₄H₄₇NO₁₁）、次乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₀）和新乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₁）的总量计，不得过0.16mg。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~44	21→31	79→69
44~65	31→35	69→65
65~70	35	65

其他 应符合散剂项下有关的各项规定（通则0115）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量,用 70%乙醇作溶剂,照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 28.0%。

【功能与主治】 ལྲ་ཚད་དང་མ་ཞིན་ཚད་པ་ རྩོགས་ཚད་ ལྷོང་ཚད་ གཤམ་ཚད་ རྩིང་ཚད་ འགྲམས་ཚད་ འཕྲུགས་ཚད་
གང་ཅུང་ལ་བརྒྱུར་བཟུས་འཇམ་བཏང་ཚད་རིགས་ཀུན་སེལ་བདུན་ཅིང་འོ།

专治多种热病证或疮疡疔, 高热烦扰、便秘尿黄、或吐衄发斑, 或红肿热痛, 舌红苔黄, 脉数有力等一切热性病。

【用法与用量】 遵医嘱。

【规格】 每 1g 散剂相当于含饮片 1g。

【贮藏】 密闭, 防潮。

八味立通丸 BaweiLitongWan

འགག་ལེལ་བརྒྱན་པ།
岗塞杰巴

【处方】

诃子 154g	大黄 154g	碱花 154g
寒水石 154g	沙棘 154g	紫草茸 77g
川木香 77g	密生波罗花 77g	

【制法】 以上八味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为棕色至黑棕色水丸；气微香，味微咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：鱼尾辐射状盾状毛，由 70 多个单细胞毛毗邻而成，末端分类单个细胞长 80~220 μm (沙棘)。纤维黄色近无色，呈长梭形，末端细尖或平截，壁较厚，木化，孔沟明显，长 112~326 μm，壁厚 9~15 μm (川木香)。

(2) 取本品 2g，研细，加乙酸乙酯 15 ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取去氢木香内酯对照品，加甲醇制成每 1 ml 含 0.5 mg 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、对照品溶液各 10 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯 (19: 1) 为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 香草醛硫酸溶液，在 105 °C 加热至斑点显色清晰。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。

(3) 取本品 2g，研细，加乙酸乙酯 20 ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 1 ml，作为供试品溶液。另取紫草茸对照药材 1 g，同法制成对照药材溶液，照薄层色谱法 (通则 0502) 试验，吸取上述两种溶液各 5 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以氯仿-甲苯-丙酮-甲酸 (5: 5: 0.8: 0.2) 为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光灯 (365 nm) 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 2g，研细，加甲醇 30 ml，超声处理 30 min，放冷，滤过，滤液蒸干，残渣加水 10 ml 溶解，加盐酸 1 ml 置沸水浴上加热 30 min，冷却，转移至分液漏斗中，加乙醚振荡提取，提取 2 次，每次 10ml，弃去水液，合并乙醚提取液，蒸干，残渣加醋酸乙酯 1 ml 使溶解，作为供试品溶液。另取大黄酸对照品适量，加甲醇制成每 1 ml 含 0.2 mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法 (通则 0502) 试验，吸取上述供试品溶液 5 μl，对照品溶液各 10 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚 (30~60°C) - 甲酸乙酯-甲酸 (15: 5: 1) 上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，置氨蒸气中熏至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，出现相同颜色的斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定 (通则 0108)。

【浸出物】 照醇溶性浸出物测定法 (通则 2201) 项下的热浸法测定，用 70% 乙醇作溶剂，不得少于 31.0%。

【功能与主治】 ཇི་མ་འགག་དང་ཐུང་ལེལ་གྱུན་དུ་ལོག། ལུ་དང་ཤ་མ་ཐོགས་པ་ལ་ལོགས་པའི། ལྷན་འགག་ཚ་གང་མེད་ལེལ་བུ་བདེ་ལྷོད། | 排气、通便、催产。主治腹胀、便秘、难产、胎盘不下。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于含饮片 1g。

【贮藏】 密封。

红花大鹏丸 HonghuaDapengWan

ཀྲ་ལྷན་རྒྱུ་རྩལ་
格琼

【处方】

红花 142 g	丁香 141 g	朱砂 141 g
诃子 117 g	毛诃子 117 g	余甘子 117 g
藏菖蒲 60 g	川木香 37 g	紫檀 23 g
大托叶云实 23 g	榜嘎 23 g	鹿角 23 g
人工麝香 19 g	人工牛黄 12 g	榜那 5 g

【制法】 以上十五味，除鹿角、人工麝香、人工牛黄、榜嘎、榜那外，其余共粉碎成细粉，过筛；将鹿角、人工麝香、人工牛黄、榜嘎、榜那研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至深棕色水丸；气微香，味酸、微涩。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒圆球形或椭圆形，直径约 60 μm，外壁有刺，具 3 萌发孔（红花）。木化细胞长方形，纹孔斜裂缝状，细胞内少数含草酸钙簇晶（诃子）。薄壁细胞直径 32—65 μm，细胞内常有草酸钙簇晶或方晶（余甘子）。油细胞圆形，直径约至 50 μm，含黄色或棕黄色油状物（藏菖蒲）。

(2) 取本品 4g，研细，加甲醇 50 ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液作为供试品溶液。取没食子酸对照品适量，加甲醇制成每 1ml 含有 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（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，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(3 : 2 : 1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1%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。

(3) 取本品 8g，研细，加乙醇 100ml，加热回流 20 分钟，滤过，滤液作为供试品溶液。另取藏菖蒲对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5 μl，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，置于紫外光灯(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。

(4) 取本品 7g，加乙醚 50ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加甲醇 0.5ml 使溶解，作为供试品溶液。再取去氢川木香内酯对照品，加入甲醇制成每 1ml 含有 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 3 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯（19 : 1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5%香

草醛硫酸溶液,在 105℃加热至斑点显色清晰。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】 除溶散时限外,其他应符合丸剂项下有关的各项规定(通则 0108)。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量,用 70%乙醇作溶剂,照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 32.0%。

【功能与主治】 ལ་མ་དཀར་ནག་ཁ་གསུམ་རྒྱུ་དང་། མཁལ་ནད་གསར་རྒྱུ་ལྷིང་ལྷིང་དཀར་ནག་གཉན། རྩ་དཀར་ནད་དང་གཟའ་ནད་མཛོ་ལུན་སེལ། །
清热解毒、消肿止痛、具有菌毒两治的双重作用。用于“亚玛”虫症、鼻窦炎、牙痛、咽喉炎、中耳炎、沙眼、结膜炎、口腔炎、乳腺小叶增生等。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用;用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于含饮片 1g。

【贮藏】 密封。

五味甘青青兰丸

WuweiGanqingqinglan Wan

ལུ་མུ་ལྷ་པོ་
鲁牟昂巴

【处方】

甘青青兰 377 g 圆穗蓼 189 g 洪连 189 g
烈香杜鹃 189 g 蒂达 56 g

【制法】 以上五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸；气微香，味微苦、辣。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：非腺毛呈锥形，由1至多个细胞组成，具角质线纹和疣状凸起；花粉粒众多，圆球形、类圆球形或椭圆形，直径25~64 μ m，表面有疣状突起，多数有6个孔沟，可见三个萌发孔（甘青青兰）。根表皮细胞长方形，多数间隔有类圆形的细胞；淀粉粒众多，单粒类圆形，直径3~20 μ m，偶见盔帽形，脐点点状，复粒由2~3分粒组成（洪连）。花粉粒圆形或椭圆形，散在或聚集成团，直径30~40 μ m（圆穗蓼）。

(2) 取本品粉末3g，加水10ml，浸泡10分钟，加正己烷-乙酸乙酯（1:1）10ml，振摇，浸泡3小时，离心，取上清液浓缩至约1ml，作为供试品溶液。另取甘青青兰对照药材1g，同法制成对照药材溶液。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，以三氯甲烷-甲醇（9.5:0.5）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。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则0108）。

【浸出物】 取本品约2g，称定重量，用70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则2201醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于22.0%。

【功能与主治】 མཚོན་ནད་ཀྱི་ལ་ཕན།

清热解毒，疏肝利胆。用肝区疼痛，肿大、各种肝炎，胃肠炎。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每1g水丸相当于含饮片1g。

【贮藏】 密封。

三味紫卯子眼囊虫丸
SanweiZimaози
YannangchongWan

མིག་མེད་མ་འཕྲུག་སྦྱོར།
明生玛仁松觉

【处方】

紫卯子 334 g 藏茴香 333 g 天南星 333 g

【制法】 以上三味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑黄棕色水丸；气微香，味酸、微涩。

【鉴别】 (1) 取本品置显微镜下观察：草酸钙针晶单个或成束散在，或成束于椭圆形的黏液细胞中（天南星）。内胚乳细胞多角形，无色或淡黄色，壁厚，细胞内含油滴及小簇晶；内果皮镶嵌细胞长短不一，以其长轴作不规则方向嵌列（藏茴香）。薄壁细胞中有油滴；草酸钙棱晶，表面观多边形，侧面观长方形（紫卯子）。

(2) 取本品 2g，研细，加乙酸乙酯 10 ml，冷浸 4 小时，滤过，滤液作为供试品溶液。另取藏茴香对照药材，同法制成对照药材溶液。再取香芹酮对照品，加乙酸乙酯制成每 1ml 含 1mg 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 3~5 μ l，对照品和对照药材溶液各 2 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以环己烷-乙酸乙酯（9:1）为展开剂，取出，晾干，喷以 5%香草醛硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照品和对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 20.0%。

【功能与主治】 ཕྱེ་མ་ཐན་དྲོན་ལ་སྦྱར་ཉལ་རངས་ལྷ་བའི་དུས་ལྷ་རྒྱུ་རྒྱུ་ལས་བདུག་ན་མིག་ལ་མེད་ཞུགས་ནས་ཚ་ཞིང་སྐམ་པ་དང་། མཆི་མ་འཛུགས་པ་ཐམས་ཅད་སེལ་བར་བྱེད་དོ། 目涩畏光、迎风流泪、囊虫引起的眼痛。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当饮片 1g。

【贮藏】 密封。

十五味草果丸

Shiwuwei Chaoguo Wan

ཀེལ་བཅོམ་ལྷན་པུ་སྐོར་
果拉久昂

【处方】

草果 140g	诃子 95g	麻黄 95g
鸭嘴花 95g	玄明粉 95g	豆蔻 48g
干姜 48g	萆薢 48g	胡椒 48g
甘松 48g	木棉花 48g	高良姜 48g
丁香 48g	波棱瓜子 48g	肉桂 48g

【制法】 以上十五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕色水丸；气微香，味微辣。

【鉴别】 (1) 取本品置显微镜下观察：星状非腺毛众多，由多个呈长披针形的细胞组成，为4~14分叉，每分叉为一个单细胞，长约135~474 μm ，胞腔线形，有的胞腔内含棕色物，花粉粒类三角形，直径约50~60 μm ，表面有网状纹理，具3个萌发孔，(木棉花)。内种皮厚壁细胞黄棕色、红棕色或深棕色，表面观多角形，壁厚，胞腔内含硅质块；断面观为1列栅状细胞(豆蔻)。木化厚壁细胞淡黄色或无色，呈类长方形、类多角形或不规则形，有的一端膨大成靴状；细胞壁上纹孔密集；有的含灰黄色颗粒状物，少数含草酸钙簇晶或砂晶(诃子)。内种皮为1列栅状厚壁细胞，棕红色，内壁与侧壁极厚，胞腔小，内含硅质块(草果)。

(2) 取本品2g，研细，加乙醚20ml，超声处理20分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加乙醚1ml使溶解，作为供试品溶液。另取丁香酚对照品0.5mg，用乙醚溶解至1ml，作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则0502)试验，吸取对照品溶液1 μl ，供试品溶液各1~4 μl ，分别点于同一硅胶G板薄层板上，以石油醚-乙酸乙酯(5:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以5%香草醛硫酸溶液，在105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰，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。

(3) 取本品2g，研细，加乙醇20ml，超声处理30分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加乙醇1ml使溶解，作为供试品溶液。另取没食子酸对照品0.5mg，用乙醇溶解至1ml，作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则0502)试验，吸取上述两种溶液各1 μl ，分别点于同一硅胶G板薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(3:2:0.5)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以5%香草醛硫酸溶液，在105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(4) 取本品2g，研细，加无水乙醇10ml，超声处理30分钟，滤过，作为供试品溶液。另取胡椒碱对照品0.7mg，用无水乙醇溶解至1ml，作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则0502)试验，吸取上述两种溶液各2~3 μl ，分别点于同一硅胶G板薄层板上，以环己烷-乙

马尿泡消炎丸

Maniaopao Xiaoyan Wan

ཕན་བཀའ་ལྷན་།
彭巴根敦

【处方】

马尿泡 286g	穆库尔没药 71g	榜那（幼苗） 71g
诃子 71g	姜黄 71g	达夏 71g
藏菖蒲 72g	硼砂 72g	紫艸子 72g
酸藤果 72g	榜那 71g	

【制法】 以上十一味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为棕色至黑棕色水丸；气微香，味咸。

【鉴别】 （1）取本品置显微镜下观察：外果皮表皮细胞无色至浅黄色，顶面观呈多边形，壁略增厚。纤维淡黄色，成束，纵横交错排列（诃子）。表皮细胞类方形，外壁增厚，棕褐色。纤维多成束，无色或淡黄色，壁厚，木化。纤维束周围细胞中含草酸钙方晶，形成晶纤维。薄壁细胞含淀粉粒（藏菖蒲）。表皮细胞类长方形，壁薄，排列规则。后生皮层无色，排列规则（乌头）。

（2）取本品 1.5 g，研细，加无水乙醇 30 ml，超声处理 10 分钟，放冷，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 1 ml 使溶解，作为供试品溶液。另取茛菪碱对照品 1 mg，加无水乙醇 1 ml 溶解制成每 1 ml 含 1 mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）实验，吸取供试品溶液 5 μ l 及对照品溶液 2 μ l，分别点于同一硅胶 G 簿层板上，以乙酸乙酯-甲醇-氨水溶液（16: 3: 1）为展开剂，展开，取出，晾干，以碘蒸气熏至斑点显色清晰。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。

（3）取本品 7 g，研细，加无水乙醇 30 ml，超声处理 10 分钟，放冷，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取没食子酸对照品 1 mg，加无水乙醇 1ml 溶解制成每 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）实验，吸取供试品溶液 5 μ l 及对照品溶液 2 μ l，分别点于同一硅胶 G 簿层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(6: 4: 1)为展开剂，展开，取出，晾干，以碘蒸气熏至斑点显色清晰。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。

（4）取本品 7 g，研细，加无水乙醇 50 ml，超声处理 10 分钟，放冷，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 1 ml 使溶解，作为供试品溶液。另取藏菖蒲对照药材 0.5 g，加无水乙醇 30 ml 同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）实验，吸取上述两种溶液各 7 μ l，分别点于同一硅胶 G 簿层板上，石油醚-乙酸乙酯(4: 1)为展开剂，展开，取出，晾干，以碘蒸气熏至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量,用 70%乙醇作溶剂,照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 28.0%。

【功能与主治】 གཤམ་རྩིས་ཀྱི་རྒྱུ། ཚད་རིམས་ཀྱི་རྒྱུ། ཡ་མ་དང་སོ་ཐེན་གྱི་རྒྱུ། ལྗེ་འབབ་ཀྱི་རྒྱུ་སོགས་ལ་ཕན།
消炎、止痛。用于“亚玛”病、淋巴发炎，牙周炎，舌头红肿及耳根疼痛等。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

下位消炎散

Xiaweixiaoyan San

མཇུག་མེད་ལྷན་སྐྱེས་
灸笙修美

【处方】

人工麝香 111g	菝葜 111g	大蒜 111g
紫艸子 111g	山菝葜 111g	酸藤果 111g
干姜 111g	葶苈 111g	胡椒 112g

【制法】 以上九味，除人工麝香外，其余共粉碎成细粉，过筛；将人工麝香研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，即得。

【性状】 为棕色至黄棕色粉末；气微香，味微辣。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：外果皮石细胞类方形、长方形或形状不规则，直径 19~66 μm ，壁较厚。内果皮石细胞表面观类多角形，直径 20~30 μm ，侧面观方形，壁一面薄（胡椒）。石细胞类圆形、长卵形或多角形，直径 25~61 μm ，长至 170 μm ，壁较厚，有的层纹明显；种皮细胞红棕色，表面观呈长多角形（葶苈）。纤维成束或散离，先端钝尖，少数分叉，有的一边呈微波状或略呈锯齿状，直径 15~40 μm ，壁稍厚，非木化，具斜细纹孔，常可见菲薄的横隔。梯纹导管，螺纹导管及网纹导管多见，少数为环纹导管，直径 15~70 μm ，导管或纤维旁有时可见内含暗红棕色物的色素细胞，直径 12~20 μm （干姜）。

(2) 取本品 4.5 g，加无水乙醇 20 ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液作为供试品溶液。另取胡椒碱对照品，置棕色量瓶中，加无水乙醇制成每 1ml 含 0.5mg 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 2~4 μl ，对照品溶液 2 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-丙酮（7 : 3 : 1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 香草醛硫酸溶液，在 105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰，置紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

(3) 取本品 4.5g，加无水乙醇 20 ml，加热回流 1 小时，滤过，取滤液作为供试品溶液。另取蒜氨酸对照品，置量瓶中，加甲醇-水（1:1）溶解，制成每 1ml 含 1mg 蒜氨酸的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述供试品溶液 5~6 μl ，对照品溶液 5 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以正丁醇-正丙醇-冰乙酸-水（6:2:2:2）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以茚三酮试液，在 105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰。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。

(4) 取本品 4.5g，加乙酸乙酯 50ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加乙酸乙酯 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取干姜对照药材 0.5 g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述供试品溶液 5~7 μl ，对照药材溶液 3 μl ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚-乙酸乙酯-冰乙酸（9:2:0.2）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。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 26.0%。

【功能与主治】 འག་སྐྱོར་མིན་བྱས་ཐ་བ་དང་། ཚ་བ་དང་། ལག་ཟག་པ་དང་།
གཞན་གྱི་དོན་པ་སོགས་བྱུང་ན་ཚེ་ལ་དུལ་མའམ་པག་ཚེ་ལ་མཁུ་མར་རྫིང་གང་རུང་དང་སྐྱུར།

消炎、止痛，用于性病引起之诸症：尿道疼痛、烧灼感、脓液、脓性白带、下腹痛、疱疹、水泡、糜烂等。

【用法与用量】 遵医嘱。

【规格】 每 1g 散剂相当于含饮片 1g。

【贮藏】 密闭，防潮。

五味杜鹃花丸
Wuwei Dujuanhua
Wan

བཀའ་ལྷན་གྱི་
巴勒昂巴

【处方】

烈香杜鹃 500g 川木香 125g 甘青青兰 125g
路旁菊 125g 藏木香 125g

【制法】 以上五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸；气微香，味淡。

【鉴别】 (1)取本品，置显微镜下观察：花粉粒为四分体，呈类球形，长径30~66 μ m，短径29~61 μ m，每一分体具3个萌发孔，外壁较薄，表面近光滑；腺毛形似荷叶，头部膨大，常破碎，完整者直径112~298 μ m，由数个细胞辐射状排列成2层，偶见3层，柄部长短不等，由数个类方形细胞排列成1-2列（烈香杜鹃）。纤维较多，常成束碎断，直径25~42 μ m，壁较厚，木化，纹孔明显；石细胞纤维状，直径23~64 μ m，长96~279 μ m，壁厚11~26 μ m，木化，纹孔明显（川木香）。花粉粒圆球形或类圆球形，直径22~40 μ m，具3个萌发孔，外壁有齿状突起；冠毛常碎断，由多细胞组成，为多列分支状毛（路旁菊）。花粉粒圆球形、类圆球形或椭圆形，直径25~64 μ m，表面有细小疣状突起，多数有六个孔沟，可见三个萌发孔；腺毛头部为1-2个细胞，呈类圆形，直径20~36 μ m，柄较短，多为1个细胞（甘青青兰）。

(2)取本品2g，研细，加乙醚20ml，超声处理20分钟，滤过，滤液挥干，残渣加甲醇1ml使溶解，作为供试品溶液。另取烈香杜鹃对照药材1g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则0502）试验，吸取供试品溶液5~7 μ l、对照药材溶液5 μ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以环己烷-乙酸乙酯（10:1.5）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以5%香草醛硫酸溶液，在105 $^{\circ}$ C加热至斑点显色清晰，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。

(3)取川木香对照药材0.25g，加乙醚20ml，超声处理20分钟，滤过，滤液挥干，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【鉴别】

(2)项下的供试品溶液5~7 μ l及上述对照药材溶液5 μ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯（10:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以10%硫酸乙醇溶液，在105 $^{\circ}$ C加热至斑点显色清晰，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。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则0108）。

【浸出物】 取本品约2g，称定重量，用70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则2201醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 58.0%。

【含量测定】照高效液相色谱法（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；以乙腈为流动相 A，0.1%甲酸溶液为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；检测波长为 360 nm。理论板数按金丝桃苷峰计算应不低于 6000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~20	15	85
20~30	15→60	85→40
30~60	60	40

对照品溶液的制备 取金丝桃苷对照品精密称定，加甲醇制成每 1ml 含 80 μ g 的溶液，即得。

供试品溶液的制备 取本品适量，研细，取粉末 1g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 70%甲醇 25ml，密塞，称定重量，超声处理（功率 300W，频率 40kHz）20 分钟，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 分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 10 μ l，注入液相色谱仪，测定，即得。
本品每 1g 含烈香杜鹃以金丝桃苷（C₂₁H₂₀O₁₂）计，不得少于 1.5mg。

【功能与主治】 འདུལ་ནད་སྐྱུག་པོའི་རིགས་ཀུན་འཛོམས། ། མཚོག་ཏུ་ཚ་གང་འཐབ་པ་སེལ། །

专治“培根”众合症。平衡体温。

【用法与用量】 药丸研碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于含饮片 1g。

【贮藏】 密封。

五味清流甘露丸 Wuwei Qingliuganlu Wan

རིམས་འཛོམས་བདེ་སྤྱི་ལྷ་པ།
仁江德孜昂巴

【处方】

翼首草 273g 角茴香 273g 须弥紫菀 182g
悬钩木 182g 暗绿紫堇 90g

【制法】 以上五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑黄棕色水丸；气微香，味酸、微涩。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆球形，表面具刺状突起，具3孔沟，极面每裂片5~6刺。冠毛常碎断，由多细胞组成，为多列分支状毛（须弥紫菀）。

(2) 取本品2g，研细，加50%甲醇20ml，超声处理30分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水20ml使溶解，用水饱和正丁醇溶液振摇提取2次，合并正丁醇液，蒸干，残渣加甲醇1ml使溶解，作为供试品溶液。另取马钱苷对照品，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（通则0502）试验，吸取供试品溶液5 μ l，对照品溶液3 μ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以二氯甲烷-甲醇（5:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以5%香草醛硫酸溶液，在105 $^{\circ}$ C加热至斑点显色清晰。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。

(3) 取本品2g，研细，加三氯甲烷-甲醇-浓氨试液（5:1:0.1）30ml，超声处理30分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇2ml使溶解，作为供试品溶液。另取原阿片碱对照品，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（通则0502）试验，吸取供试品溶液2~4 μ l，对照品溶液4 μ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以环己烷-二氯甲烷-甲醇（7:2:1）为展开剂，置氨蒸气中预饱和20分钟展开，取出，晾干，置碘蒸气中熏后。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】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则0108）。

【浸出物】 取本品约2g，称定重量，用70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则2201醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于20.0%。

【功能与主治】 རིམས་ཀྱིས་ནད་ལྷན་བྱུང་ས་ནས་འབྱིན། །
专治各种瘟疫病。

【用法与用量】 遵医嘱。

【规格】 每1g水丸相当于饮片1g。

【贮藏】 密封。

甘露蒂达丸 GanluDidaWan

བདེ་ཉིག
堆蒂

【处方】

寒水石 375g	甘青青兰 63g	藏木香 63g
蒂达 63g	波棱瓜子 63g	榜嘎 62g
川木香 63g	粉苞苴 62g	红莲 62g
角茴香 62g	小檗皮 62g	

【制法】 以上十一味，除榜嘎外，其余寒水石等十味粉碎成细粉，过筛；将榜嘎研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸，气微香，味微辣、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：韧皮纤维淡黄色，长梭形，末端稍尖或狭细，壁略厚；草酸钙方晶散在（小檗皮）。网纹及具缘纹孔导管直径 13-142 μ m（川木香）。表皮细胞呈多角形，直径 20-70 μ m，排列紧密，内含棕色物质（波棱瓜子）。花粉粒众多，黄色，球形，表面有疣状突起，多数有 6 个孔沟，直径 70 μ m，可见三个萌发孔；非腺毛呈锥形，由 1 至多个细胞组成，基部直径约 50 μ m，具角质线纹和疣状凸起（甘青青兰）。不规则块状结晶，具玻璃样光泽（寒水石）。

(2) 取本品 2g，研细，加甲醇 30ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 2ml 作为供试品溶液。另取盐酸小檗碱对照品，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（通则 0502）试验，吸取上述溶液各 2 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以环己烷-乙酸乙酯-异丙醇-甲醇-水-三乙胺（3:3.5:1:1.5:0.5:1）为展开剂，置用浓氨试液预饱和 20 分钟的展开缸内，展开，取出，晾干，置紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品 5g，研细，加氨水润湿，加乙醚 50ml，振摇，放置 12 小时，滤过，滤液浓缩至 1ml，作为供试品溶液。另取藏木香对照药材 0.5g，除乙醚用量为 10ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 10 μ l，分别点于同硅胶 G 薄层板上，以环己烷-乙酸乙酯（3:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以稀碘化铋钾试液。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同的橙红色斑点。

【检查】 除溶散时限外，应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2 g，称定重量，用 70 %乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 12.0 %。

【功能与主治】

བདེ་ཉིག་རྩོད་གཞེས་ལྷག་མཁྱིལ་རྩོད་རྩུབ་དང་། །བད་ལྷག་ཞེན་པས་བྱང་ཚ་རྩུབ་དང་། །ཟས་མི་ལེན་ཞིང་ག་ལགགས་པ་སྐྱེས། །ལྷན་དུ་འབྱེད་ཅིང་དབང་གསལ་རྩོད་འགྲུབ།

清热，利胆。用于“培赤”病引起的恶心，口苦、吐胆汁，头痛，胸部灼痛等。

【用法与用量】 药丸研碎或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

曲尼玛波丸 Qu' nimabo Wan

མོ་ཉི་ལོ་ལོ་བོ་
曲尼玛波

【处方】

芥子 222g	藏紫草 167g	刺柏 167g
榜那 111g	紫草茸 111g	茜草 111g
人工麝香 56g	穆库尔没药 55g	

【制法】 以上八味，除榜那、人工麝香外，其余共粉碎成细粉，过筛；将榜那、人工麝香研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸；气微香，味微辣、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：内胚乳细胞类方形或长方形，内含淀粉粒（白芥子）。黄棕色或红棕色不规则半透明块状或颗粒状物（紫草茸）。网纹导管多见，少见具缘纹孔导管，直径 7~110 μ m（紫草）。草酸钙针晶散在或存在于薄壁细胞中，长 20~75 μ m（茜草）。纤维多见，成束或单个散在，细长，直径 22~55 μ m，胞腔不明显，细胞表面有斜向交错的纹理，末端钝圆，常断裂。有的内含棕色物，少数纤维具横向隔壁，形成分隔纤维（刺柏）。

(2) 取本品 2g，研细，加甲醇 20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 2ml，作为供试品溶液。另取茜草对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（60~90 $^{\circ}$ C）-丙酮（4:1）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，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 乌头碱限量 取本品适量，研细，取 3g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷 50ml，摇匀，超声处理（功率 300w，频率 40kHz）30 分钟，滤过，滤液低温挥干，残渣用 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）溶解，转移至 5ml 量瓶中，加上述 10% 甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物（已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱的含量）10mg，精密称定，置 25ml 量瓶中，加 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法（通则 0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈为流动相 A，以 0.2% 冰醋酸（三乙胺调节 PH 值至 6.20）为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱，检测波长 235nm。理论板数按新乌头碱峰计算应不低于 2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 20 μ l，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含榜那以乌头碱（C₃₄H₄₇NO₁₁）、次乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₀）和新乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₁）的总量计，不得过 0.1mg。

其他 除溶散时限外，应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量,用 70%乙醇作溶剂,照浸出物测定法(通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法)测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 30.0%。

【功能与主治】 གཤམ་རྒྱུ་སྐྱོད་ལེན་གྱི་དང་ལུང་པར་མཁལ་ཚད། མཁལ་གྱང། མཁལ་འགྲམས།མཁལ་རྒྱུ་ན་བ།འབྲས་བུ་སྐྱངས་པ།
ས་བོན་འཛག་པ།གཅིན་མི་བ།མཁལ་རྒྱུ་དུ།ཞུག་བབས་པའི་ནད་རིགས་འཛོམས།

消炎、益肾。用于肾病、肾虚引起的腰酸、遗精、尿频、睾丸肿大等症。

【用法与用量】 药丸研碎或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

安宁丸 AnningWan

ལྷོ་འཛོམས་བདེ་བའི་ལྷན་པ།
金炯德威泮洁

【处方】

沙棘 184g	诃子 92g	渣驯 92g
红花 46g	绿绒蒿 46g	石榴籽 45g
余甘子 45g	鸭嘴花 45g	川木香 45g
藏木香 45g	寒水石 45g	铁屑(制) 45g
乌梢蛇 45g	萆薢 45g	苏麦 45g
光明盐 45g	烈香杜鹃 45g	

【制法】 以上十七味，除铁屑(制)外，其余共粉碎成细粉，过筛；将铁屑(制)研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸；气微香，味微辣、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径14~40 μm ，长至130 μm ，壁厚，孔沟细密(诃子)。导管多为孔纹，螺纹导管(鸭嘴花)。可见盾状毛，由多个单细胞毛毗连而成，末端分离，单个细胞长80~220 μm ，直径约5 μm (沙棘)。横纹肌纤维淡黄色或近无色，有明暗相间的细密横纹。骨碎片近无色或淡灰色，呈不规则碎块，骨陷窝长梭形，大多同方向排列，骨小管密而较粗(乌梢蛇)。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至60 μm ，具3个萌发孔，外壁有齿状突起(红花)。

(2) 取本品3g，研细，用浓氨试液润湿，加乙醚20ml，密塞，振摇，放置12小时，滤过，滤液挥散至1ml作为供试品溶液。另取藏木香对照药材2g，同法制备对照品药材溶液。照薄层色谱法(通则0502)试验，吸取上述两种溶液各10 μl ，分别点于同一硅胶G薄层板上，以环己烷-乙酸乙酯(3:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以稀碘化铋钾试液。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品5g，研细，加乙醚50ml，振摇10分钟，弃去乙醚溶液，残渣挥去乙醚，加乙酸乙酯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。取川木香对照药材0.5g，除加乙醚和乙酸乙酯改为15ml外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则0502)试验，吸取上述溶液各5 μl ，分别点于同一硅胶G薄层板上，以环己烷-丙酮(10:3)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以10%硫酸乙醇溶液，在105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰，分别置日光和紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点或荧光斑点。

(4) 取本品3g，研细，加乙醇50ml，加热回流30分钟，放冷，摇匀，滤过，滤液加盐酸3.5ml，在75 $^{\circ}\text{C}$ 水浴中加热水解1小时，再将溶液浓缩至约5ml，加水25ml，用乙酸乙酯提取2次，每次20ml，合并乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇1ml使溶解，作为供试品溶

液。取沙棘对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述溶液各 5 μ l 分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲酸(5:2:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以三氯化铝试液，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。

（5）取本品 6g，研细，加无水乙醇 50ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 5ml 使溶解，通过中性氧化铝柱（100~200 目，5g，内径为 2cm），用稀乙醇 50ml 洗脱，收集洗脱液，蒸干，残渣用水 5ml 溶解后通过 C18(600mg)固相萃取柱，用 30% 甲醇 10ml 洗脱，弃去 30% 甲醇洗脱液，再用甲醇 10ml 洗脱，收集洗脱液，蒸干，残渣加甲醇 0.5ml 使溶解，作为供试品溶液。另取诃子对照药材 0.5g，同法制备对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述溶液各 10 μ l 分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(3:2:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，加热至斑点显色清晰，分别置日光和紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应位置上，显相同颜色的斑点或荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 34.0%。

【功能与主治】 ལྷག་མཐོམ་པོ་བར་རྒྱུ་བ་དང་། ལྷག་པོའི་ལྷག་སྐྱེ་འདྲིལ་བ་དང་། མེ་ཉམས་མ་ལྷུ་གསལ་རྙིང་སྐྱེས་ལྷོ་ནད་ཚ་གྲང་མཐའ་དག་སེལ།
清热解毒、杀虫止疔、祛风除痹。用于各种感染引起的疔疖疮疡、血热上壅、咽喉炎、胆囊炎、肠炎、脑膜炎、中毒性脑病、脑血栓、脑血管意外；并用于治疗各种虫疾、疫疠、“亚玛”虫症、黄水病、痛风、痹症、“岗巴”病。

【用法与用量】 药丸研碎或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

八味羊脑丸 Bawei Yangnao Wan

ལྷ་ལྷ་རིལ་བུ
露乐日布

【处方】

羊脑 223g	阿魏 111g	舟瓣芹 111g
沉香 111g	肉豆蔻 111g	川木香 111g
萆薢 111g	葛缕子 111g	

【制法】 以上八味，除沉香外，其余共粉碎成细粉，过筛；将沉香研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸；气微香，味微辣、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：油细胞类圆形，直径 25~66 μ m。淀粉粒细小，常聚集成团块（萆薢）。外胚乳细胞，成片，多角形，内含棕红色、鲜红色或黄棕色色素块（肉豆蔻）。网纹导管和具缘纹孔导管较多，大小不一（川木香）。纤维无色或淡黄色，较细长，直径 20~30 μ m，壁稍厚，木化。具缘纹孔导管直径 24~88 μ m，具缘纹孔排列紧密，互列，纹孔口段短缝状或斜裂缝状（沉香）。

(2) 取本品 5g，研细，加乙醚 50ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取川木香对照药材 2g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯(19:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 38.0%。

【功能与主治】 རྩ་བདུན་དགུ་མྱེགས་གར་ཚང་ཕྱུལ། དགོང་མོར་བཏང་ན་མཚོག་ཏུ་ཕན། །

以酿酒为引，专治头晕、头昏、头痛症状。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

洁白丸 Jiebai Wan

ཇིལ་དཀར་པང་ལྷོང་།
日嘎白冬

【处方】

寒水石 320g	蔷薇花 280g	川木香 80g
渣驯 160g	诃子 80g	洪连 80g

【制法】 以上六味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸；气微香，味微辣、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：木纤维长梭形，末端倾斜，具斜纹孔（川木香）。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径 14~40 μ m，长至 130 μ m，壁厚，孔沟细密（诃子）。不规则块状和片状结晶，具玻璃样光泽（寒水石）。非腺毛无色，以单细胞多见，平直或稍弯曲，有的先端略呈钩状，长短不一。花粉粒类三角形或类圆形，有 3 个萌发孔（蔷薇花）。

(2) 取本品 5g，研细，加乙醚 50ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取川木香对照药材 2g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯(19:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品 6g，研细，加无水乙醇 50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 5ml 使溶解，通过中性氧化铝柱(100~200 目,5g,内径为 2cm),用稀乙醇 50ml 洗脱,收集洗脱液,蒸干,残渣用水 5ml 溶解后通过 C18(600mg)固相萃取柱,用 30%甲醇 10ml 洗脱,弃去 30%甲醇洗脱液,再用甲醇 10ml 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。另取诃子对照药材 0.5g,同法制备对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验,吸取上述溶液各 10 μ l 分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(3:2:1)为展开剂,展开,取出,晾干,喷以 10% 硫酸乙醇溶液,在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰,分别置日光和紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中,在与对照药材色谱相应位置上,显相同颜色的斑点或荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 23.0%。

【功能与主治】 ཇིལ་ཚལ་དང་པང་། ཇིལ་ལྷོང་ལྷོང་། ལམ་ལམ་མཐིལ་པ་ལྷོང་ལྷོང་། བད་མཐིལ་ལྷོང་ལྷོང་། བཞོ་བོ་ན་བཞོ་བོ་ལྷོང་ལྷོང་།
止酸，健胃。用于慢性胃炎，胃酸过多，恶心，食欲不振，口苦，头痛头晕。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于含饮片 1g。

【贮藏】 密封。

Jiuwei Binglang Wan

果玉谷觉

【处方】

槟榔 222g	刀豆 111g	渣驯 111g
芒果核 111g	蒲桃 111g	大托叶云实 111g
苏麦 111g	蒜冥子 111g	人工麝香 1g

【制法】 以上九味，除人工麝香外，其余共粉碎成细粉，过筛；将人工麝香研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸；气微香，味微辣、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：淀粉粒广卵圆形，直径40~60 μm ，脐点短缝状或人字状。纤维成束（刀豆）。种皮石细胞呈纺锤形，多角形或长条形，淡黄棕色，纹孔少数，裂缝状，有的胞腔内充满红棕色物。内胚乳细胞碎片白色或无色，壁较厚，有较大的类圆形纹孔（槟榔）。

(2) 取本品2g，研细，加甲醇3ml和乙醚15ml，振摇混匀，在60 $^{\circ}\text{C}$ 水浴中加热回流30分钟，滤过，滤液加水5ml，振摇，乙醚层用无水硫酸钠1g脱水，乙醚液挥干，残渣加甲醇1ml使溶解，作为供试品溶液。另取槟榔对照药材0.5g，分别加甲醇3ml，超声处理10分钟，取上清液作为对照药材溶液。吸取供试品溶液5 μl 和对照药材溶液15 μl ，分别点于同一硅胶G薄层板上，以环己烷-乙酸乙酯-甲酸(12:3:0.1)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，在与对照药材色谱相应的位置上，分别显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则0108）。

【浸出物】 取本品约2g，称定重量，用70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则2201醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于19.0%。

【功能与主治】 མཁམས་མའི་ནད་སེལ་ཉམས་སྟོབས་རྒྱས་བར་ཕྱེད།

温肾，通淋。用于寒性腰髋关节痛及脓血尿，睾丸肿胀等。

【用法与用量】 药丸研碎或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每1g水丸相当于饮片1g。

【贮藏】 密封。

尼达金朵丸 Nidajingduo Wan

ཉི་ཐུང་གྲོ་མོ།
尼达金朵

【处方】

紫檀 150g	斑唇马先蒿 150g	蒂达 100g
鸭嘴花 100g	榜嘎 100g	红花 50g
茜草 50g	熊胆粉 50g	刺柏 50g
苏麦 50g	石榴籽 50g	姜黄 50g
红莲 50g		

【制法】 以上十三味，除榜嘎、熊胆粉外，其余共粉碎成细粉，过筛；将榜嘎、熊胆粉研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸；气微香，味微辣、咸。

【鉴别】 (1) 取本品置显微镜下观察：纤维多见，成束或单个散在，细长，直径 22~55 μm，胞腔不明显，细胞表面有斜向交错的纹理，末端钝圆，常断裂。有的内含棕色物，少数纤维具横向隔壁，形成分隔纤维（刺柏）。草酸钙针晶散在或成束存在于薄壁细胞中，长 20~75 μm（茜草）。鸭嘴花导管可见网纹、具缘纹孔以及螺旋导管，直径 9~18 μm（鸭嘴花）。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μm，可见萌发孔（红花）。薄壁细胞含糊化淀粉粒，黄色，大多单个散离，也有数个相集；呈类圆形、多角形、类长方形或不规则形，表面不平坦；遇水合氯醛液（不加热）细胞逐渐膨大，壁清晰可见，糊化淀粉粒逐渐溶化，有时能隐约可见未糊化的长圆形淀粉粒（姜黄）。薄壁细胞呈类方形、类多角形或不规则形，壁稍厚，纹孔类圆形，疏密不一（斑唇马先蒿）。导管多为梯纹、螺旋及网纹导管（斑唇马先蒿）。

(2) 取本品 3g，研细，加丙酮 40ml，密塞，振摇 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 40ml，同上操作，弃去滤液，药渣加 80% 丙酮 15ml，密塞，振摇 15 分钟，静置，吸取上清液，作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，除溶剂用量为 5ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5μl，分别点于同一用 1% 氢氧化钠溶液制备的硅胶 G 薄层板上，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水（7: 0.4: 2: 3）为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 除溶散时限外，应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 25.0%。

【功能与主治】 ལྷོད་ལེགས་དཀར་དམར་ལྷོད་ལྷོད་ལྷོད་།

固精。适用于遗精。

【用法与用量】 药丸研碎或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于含饮片 1g。

【贮藏】 密封。

三十五味诃子丸 Sanshiwuwei Kezi Wan

ཨུ་སྐལ་
阿日索昂

【处方】

诃子 74g	蒺藜 26g	海金沙 26g
红花 35g	人工麝香 18g	蒂达 35g
决明子 18g	毛诃子 26g	鸭嘴花 26g
喜马拉雅紫茉莉 26g	茜草 35g	驴血 26g
榜那 35g	渣驯 35g	刀豆 35
朱砂 18g	山矾叶 18g	火硝 35g
大托叶云实 35g	芥子 26g	黄精 26g
川木香 26g	紫草茸 35g	江巴 35g
藏菖蒲 26g	刺柏 35g	苏麦 35g
黄葵子 26g	余甘子 26g	螃蟹 26g
琥珀 18g	蒲桃 26g	宽筋藤 26g
芒果核 26g		

【制法】 以上三十四味，除人工麝香、榜那、琥珀外，其余共粉碎成细粉，过筛；将人工麝香、榜那、琥珀研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸，气微香，味微辣、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径14~40 μm ，长至130 μm ，壁厚，孔沟细密（诃子）。导管可见网纹、具缘纹孔以及螺纹导管，直径9~18 μm （鸭嘴花）。有长管状分泌细胞常位于导管旁，直径约至66 μm ，含黄棕色至红棕色分泌物（红花）。花粉粒深黄色，类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至60 μm ，外壁有齿状突起，可见萌发孔（红花），不规则块状物暗棕红色，有光泽，边缘暗黑色。（朱砂）。

(2) 取本品7g，研细，加丙酮30ml，密塞，振摇15分钟，滤过，药渣再加丙酮30ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加80%丙酮10ml，密塞，振摇15分钟，静置，吸取上清液，作为供试品溶液。另取红花对照药材0.5g，除溶剂用量为5ml外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则0502)试验，吸取上述溶液各10 μl ，分别点于同一用1%氢氧化钠溶液制备的硅胶G薄层板上，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水(7:0.4:2:3)为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(3) 取本品4g，研细，加乙醇20ml，超声处理20分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水20ml使溶解，加乙酸乙酯30ml振摇提取，取乙酸乙酯液，蒸干，残渣加甲醇1ml使溶解，

作为供试品溶液。另取余甘子对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 2~4 μ l，将样品点于同一聚酰胺薄膜上，以乙酸乙酯-甲酸（3: 1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5%三氯化铁乙醇溶液，供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，均呈现相同颜色的斑点。

【检查】 乌头碱限量 取本品适量，研细，取 10g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷 100ml，摇匀，超声处理（功率 300w，频率 40kHz）30 分钟，滤过，滤液低温挥干，残渣用 10%甲醇（用磷酸调节至 PH2）溶解，转移至 5ml 量瓶中，加上述 10%甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物（已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱的含量）10mg，精密称定，置 25ml 量瓶中，加 10%甲醇（用磷酸调节至 PH2）使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法（通则 0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈为流动相 A，以 0.2%冰醋酸（三乙胺调节 PH 值至 6.20）为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱，检测波长 235nm。理论板数按新乌头碱峰计算应不低于 2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 20 μ l，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含榜那以乌头碱（C₃₄H₄₇NO₁₁）、次乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₀）和新乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₁）的总量计，不得过 0.03mg。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~44	21→31	79→69
44~65	31→35	69→65
65~70	35	65

其他 除溶散时限外，应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 26.0%。

【功能与主治】

ཕན་ལོན་མཁལ་མ་ཙུང་འགྲམས་ཁྲག་ཚབས་དང་། ཁྲིད་པ་འཁོར་གཞེར་ལ་རེངས་འབྱེས་གཞེར་དང་། རྟིག་གྲུམ་ལུ་མེར་དཀར་ནག་ཚ་འབྲུགས་དང་། ཁྲད་འགྲམས་དྲི་ལུ་མེ་རྟུག་འཇོག་གཙོད།

清肾热、利尿。用于肾炎、腰膝酸痛、痛风、风湿、类风湿性关节炎，尿频或尿闭、血尿、尿道结石等。

【用法与用量】 药丸研碎用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于含饮片 1g。

【贮藏】 密封。

渣鹏丸 Zapeng Wan

ཟཀའལྷོ་འཇམ་གཏམ་
扎琼

【处方】

渣驯 108g	榜那 108g	诃子 108g
黑冰片 108g	熊胆粉 81g	榜嘎 81g
甘青青兰 81g	岩白菜 81g	人工麝香 54g
红花 54g	苏麦 54g	川木香 54g
藏菖蒲 28g		

【制法】 以上十三味，除榜那、熊胆粉、人工麝香外，其余共粉碎成细粉，过筛；将榜那、熊胆粉、人工麝香研细，与上述粉末配研，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黑色水丸；气香，味苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：糊化淀粉粒无色或淡灰色，呈不规则块状，表面呈颗粒状（藏菖蒲）。导管主要为螺纹导管、网纹导管（藏菖蒲）。纤维黄色或近无色，呈长梭形，末端细尖或平截，木化，孔沟明显（川木香），石细胞呈长方形或多角形，纹孔及孔沟明显（川木香）。花粉粒深黄色，类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μm，可见萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。具不规则块状的红黄色复合物晶形体，棱角明显（熊胆粉）。

(2) 取本品 10g，研细，加丙酮 50ml，密塞，振摇超声 15 分钟，滤过，药渣再加丙酮 40ml，同上述操作，弃去滤液，药渣加 80% 丙酮 10ml，密塞，振摇 15 分钟，静置，吸取上清液，作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，除溶剂用量为 5ml 外，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 5μl，分别点于同一用 1% 氢氧化钠溶液制备的硅胶 G 薄层板上使成条状，以乙酸乙酯-甲醇-甲酸-水 (7: 0.4: 2: 3) 为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的条斑。

(3) 取本品 9g，研细，加乙醚 50ml，超声处理 20 分钟，滤过，提取两次，合并滤液，滤液挥干，残渣加甲醇 0.5ml 使溶解，作为供试品溶液。另取川木香对照药材 2g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 5μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯 (19:1) 为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 香草醛硫酸溶液（用 10% 硫酸乙醇溶液作为溶剂），加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

(4) 取本品 5g，研细，加无水乙醇 30ml，超声处理 10 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣用甲醇 5ml 溶解，通过中性氧化铝柱（100~200 目，5g，内径为 2cm），用稀乙醇 50ml 洗脱，收集洗脱液，蒸干，残渣用水 5ml 溶解后通过 C18（300mg）固相萃取小柱，用 30% 甲醇 10ml 洗脱，弃去 30% 甲醇液，再用甲醇 10ml 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。另取诃子对照药材 0.5g，同法制备对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述溶液各 5 μ l 分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲酸(3:2:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，加热至斑点显色清晰，分别置日光和紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应位置上，显相同颜色的斑点或荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 28.0%。

【功能与主治】 བཀའ་ལྷན་ལེན་གྱི་ལྷན་པུས་དང་། རོ་ལོག་གཉན་སྲིན་གཞེས་རིགས་གང་ཡིན་ཅང་། རོ་བར་བབས་ལ་བདུད་རྩིས་ལྷན་པ་ཡིན།
消炎、止痛、止泻。用于急慢性肠炎、肠胃绞痛、痢疾引起的急腹痛、发烧、腹泻、血便等。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于含饮片 1g。

【贮藏】 密封。

三味紫柳子牙囊虫丸 Sanwei Zimaozi Yanangcong Wan

ས་སྐོན་མ་འཕྲུལ་སྐོན་
索笙玛仁松觉

【处方】

紫柳子 334g

大蒜 333g

榜那 333g

【制法】 以上三味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色水丸；气微香，味微辣、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：外种皮组织碎块，表面观多角形，细胞外壁略增厚。内果皮组织碎块，表面观细胞多边形，有棕色分泌物（紫柳子）。导管多为螺旋导管，直径 3~34 μm（大蒜）。表皮细胞无色或淡黄色，横断面细胞呈类方形，胞腔内含淡灰色颗粒状物（大蒜）。

(2) 取本品 4.5g，研细，加无水乙醇 20ml，加热回流 1 小时，滤过，取滤液作为供试品溶液。另取蒜氨酸对照品适量，加甲醇-水（1:1）制成每 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述供试品溶液 5~6 μl，对照品溶液 5 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以正丁醇-正丙醇-冰乙酸-水（6:2:2:2）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以茚三酮试液，在 105℃ 加热至斑点显色清晰，置日光下检视。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】 **乌头碱限量** 取本品适量，研细，取 10g，置锥形瓶中，加氨试液适量使润透，加二氯甲烷 100ml，摇匀，超声处理（功率 300w，频率 40kHz）30 分钟，滤过，滤液低温挥干，残渣用 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）溶解，转移至 5ml 量瓶中，加上述 10% 甲醇至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为供试品溶液。取乌头双酯型生物碱对照提取物（已标示新乌头碱、次乌头碱和乌头碱的含量）10mg，精密称定，置 25ml 量瓶中，加 10% 甲醇（用磷酸调节至 PH2）使溶解并稀释至刻度，摇匀，滤过，取续滤液作为对照品溶液。照高效液相色谱法（通则 0512）试验，以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈为流动相 A，以 0.2% 冰醋酸（三乙胺调节 PH 值至 6.20）为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱，检测波长 235nm。理论板数按新乌头碱峰计算应不低于 2000。分别精密吸取供试品溶液与对照品溶液各 20 μl，注入液相色谱仪，测定，计算。本品每 1g 含榜那以乌头碱（C₃₄H₄₇NO₁₁）、次乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₀）和新乌头碱（C₃₃H₄₅NO₁₁）的总量计，不得过 0.1mg。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~44	21→31	79→69
44~65	31→35	69→65
65~70	35	65

其他 除溶散时限外，应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 33.0%。

【功能与主治】 རིལ་བྱ་སོ་བར་དུ་བཟང་བས། སོ་ལ་སྲིན་ལྷགས་ནས་གཟེར་ཞིང་འལྷགས་པ་ཐམས་ཅད་སེལ་བར་བྱེད་དོ། །
消炎，杀虫。适用于蚜虫病。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

果泰顿巴 Guotaidunba

གོ་ཐལ་བདུན་པ། 果泰顿巴

【处方】

鹭粪（灰） 160g	藏木香 40g	干姜 80g
诃子 120g	大黄 160g	炯协 200g
碱花 240g		

【制法】 以上六味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为灰色或浅黄色的粉末。气微香，味咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：石细胞类方形，类多角形或呈纤维状，壁厚，孔沟细密；木化厚壁细胞淡黄色或无色，呈长方形、多角形或不规则形，有的一端膨大成靴状（诃子）。草酸钙簇晶多见（大黄）。淀粉粒众多，长卵圆形、椭圆形、类圆形或不规则形；具缘纹孔导管、网纹导管及螺纹导管（干姜）。

(2) 取本品 1g，加甲醇 20ml，浸泡 1 小时，滤过，取滤液 5ml，蒸干，残渣加水 10ml 使溶解，再加盐酸 1ml，加热回流 30 分钟，立即冷却，用乙醚分 2 次振摇提取，每次 20ml，合并乙醚液，蒸干，残渣加三氯甲烷 1ml 使溶解，作为供试品溶液，另取大黄对照药材 0.1g，同法制成对照药材溶液。再取大黄酸对照品，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(通则 0502)试验，吸取上述供试品溶液和对照药材溶液各 10 μ l，对照品溶液 4 μ l，分别点于同一以羧甲基纤维素钠为黏合剂的硅胶 H 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，显相同的五个橙黄色荧光主斑点；在与对照品色谱相应的位置上，显橙黄色荧光斑点，置氨蒸气中熏后，斑点变为红色。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 20.0%。

【功能与主治】 གུང་ནད་མ་ལུས་སེལ།

止吐、止痛。用于“培根木布”病引起的胃肠疼痛、暖气、腹胀、呕吐、胃溃疡等。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

朗吉汤纳 Langjitangna

རྒྱལ་རྒྱལ་ཐང་ལྷན་སྐྱེས་
朗吉汤纳

【处方】

紫草茸 89g	茜草 89g	紫草 89g
硼砂 62g	黑冰片 113g	翼首草 89g
达夏 89g	宽筋藤（心叶青牛胆） 113g	穆库尔没药 89g
悬钩木 89g	山矾叶 89g	

【制法】 以上十一味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为紫褐色至黑褐色的粉末；气微，味咸、微辛。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：非腺毛单细胞，基部膨大成喇叭状，壁具纹细条纹，有的胞腔内含紫红色色素（紫草）。栓化细胞红棕色，表面观呈多角形或圆多角形，含紫红色色素（紫草）。木栓细胞表面观多角形，淡棕色（茜草）。花粉粒淡黄色，类圆球形或长圆形，外壁具刺状突起，有3个萌发孔（翼首草）。

(2) 取本品 5g，加甲醇 50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 1ml，作为供试品溶液。另取茜草对照药材 0.5g，除甲醇用量为 10ml 外，其余同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（60~90℃）-丙酮（4:1）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，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 19.0%。

【功能与主治】

ཕྱི་ལུས་འབྲེད་པ་ཅ་ཕྱི་ལུས་དོན་སྣང་སྤྱད་ཀྱི་སྤྱི་ལུས་ལེན་པའི་ཚད་ཀྱི་གཞི་ལྟར་འཛུགས་ཀྱི་རིམ་བུ་ནང་གྱུ་གཟེར་མཐའ་
དག་ལ། ལྷན་གྱི་ཕྱི་ལུས་དོན་སྣང་པ་མན་དག་ཡིན།

消炎止痛。用于四肢关节疼痛，流感，头痛，皮肤红肿等

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

麦旁五味甘青青兰散
Maipangwuweigan
qingqinglansan

མི་པ་མ་གྱི་ཡང་ལྗ་བཤལ།
麦旁智雅昂巴

【处方】

甘青青兰 260g 蒂达 260 圆穗蓼 160g
洪连 160g 达勒 160g

【制法】 以上五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为棕色至灰棕色的粉末；气香，味苦。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：非腺毛呈锥形，由一个至多个细胞组成，具角质线纹和疣状突起（甘青青兰）；草酸钙簇晶较大，花粉粒众多，黄色（达勒）；淀粉粒众多，单粒类圆形，直径3~7 μ m，偶见盔帽形，脐点点状；复粒由2~3(6)分粒组成（洪连）。

(3) 取本品 1g，加甲醇 10ml，超声处理 15 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取松果菊苷对照品、毛蕊花糖苷对照品，加甲醇分别制成每 1ml 含 1mg 的溶液，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，分别点于同一聚酰胺薄层板上，以甲醇-醋酸-水(2:1:7)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，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 18.0%。

【功能与主治】 མཚོན་སའི་ནད་རིགས་མཐའ་དག་འཛོམས།
清热解毒。适用于新旧肝病。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

麦旁喜必擦汤

Maipangxibicatang

མི་ཕམ་བྱིས་པའི་ཚད་ཐང་།
麦旁喜必擦汤

【处方】

船盔乌头 390g 索罗噶布 190g 洪连 190g
沿沟草 190g 青稞 40g

【制法】 以上五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕色粉末；气香，味微苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：叶下表皮细胞垂周壁稍弯曲，气孔不定式和不等式；导管多为网纹导管和螺纹导管（洪连）；纤维常断碎，端壁尖，厚壁，稍弯曲（船盔乌头）。

(2) 取本品 1g，加甲醇 10ml，超声处理 15 分钟，滤过，滤液作为供试品溶液。另取松果菊苷对照品、毛蕊花糖苷对照品，加甲醇分别制成每 1ml 含 1mg 的溶液，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，分别点于同一聚酰胺薄层板上，以甲醇-醋酸-水 (2:1:7)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，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 17.0%。

【功能与主治】 ཐང་གིས་བྱིས་པའི་ཚད་པ་སེལ།
清热解毒。适用于小儿疾病、感冒、发烧、流感。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

纳若松觉 Naruosongjue

ན་རོ་གསུམ་རྩེད།
纳若松觉

【处方】

诃子 334g

榜那 333g

荜茇 333g

【制法】 以上三味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为棕黄色至棕色的粉末气微香，味苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：木化厚壁细胞淡黄色或无色，呈长方形、多角形或不规则形，有的一端膨大成靴状（诃子）。韧皮纤维黄色，壁厚，胞腔呈线性，两端平截，壁孔明显（榜那）。

(2) 取本品 1g，加无水乙醇 10ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至约 1ml，作为供试品溶液。另取胡椒碱对照品，置棕色量瓶中，加无水乙醇制成每 1ml 含 4mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述供试品溶液 5 μ l，对照品溶液 2 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-丙酮（7：2：1）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，在与对照品色谱相应的位置上，显相同的蓝色荧光斑点；喷以 10% 硫酸乙醇溶液，加热至斑点显色清晰，在与对照品色谱相应的位置上，显相同的褐黄色斑点。。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 22.0%。

【功能与主治】

干黄水，温补。适用于黄水病、“培隆”合并症。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

酿洛昂巴 Nianguo' angba

སྒལ་ལྷ་བཀའ་བློན་པོ་ 酿洛昂巴

【处方】

藏茴香 167g 达勒 167g 甘青青兰 166g
蒂达 166g 叉枝蓼 334g

【制法】 以上五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为灰棕色至灰色的水丸；气香，味微辛、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：草酸钙簇晶直径 30-78 μm ，棱角大多短而钝（叉枝蓼）。花粉粒众多，黄色（达勒）。内胚乳细胞多角形，无色，壁厚，细胞内含多数油滴（藏茴香）。叶表皮细胞垂周壁弯曲，周围角质线纹明显，密布不定式气孔（甘青青兰）。

(2) 取本品 2g，研细，加无水乙醇 20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液通过活性炭小柱，收集滤液浓缩至约 2ml，作为供试品溶液。另取齐墩果酸对照品，加无水乙醇制成每 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述供试品溶液 10 μl 、对照品溶液 5 μl ，分别点于同一硅胶 G 预制薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-冰醋酸(14:4:0.5)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}\text{C}$ 加热至斑点显色清晰，置紫外光灯 (365nm) 下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 20.0%。

【功能与主治】 ལྷ་མའི་ནད་རིགས་ཀུན་ལ་ཕན།
清热解暑，止泻止痛。用于急慢性肠炎。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

日达尼汤 Rida' nitang

བ་རྩ་གཉིས་ཐང་།
日达尼汤

【处方】

日达 500g 诃子 500g

【制法】 以上二味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即可。

【性状】 本品为灰黄色至赭黄色的粉末；气微香，味苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：石细胞类方形，类多角形或纤维状，壁厚，孔沟细密；木化细胞厚壁细胞淡黄色或无色，呈长方形，多角形或不规则形；有的一端膨大成靴状。(诃子)。

(2) 取本品 2g，加甲醇 20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取去氢木香内酯对照品、木香烃内脂对照品，加甲醇分别制成每 1ml 含 0.5mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（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，以环己烷-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 1% 香草醛硫酸溶液，105℃ 加热至斑点显色清晰。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】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 35.0%。

【功能与主治】

消炎、止痛。用于外耳道流脓溢液，中耳炎，耳聋疼痛等。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

色波顿觉 Sebodunjue

མེ་པོ་བདེན་རྒྱུད།
色波顿觉

【处方】

甘草 214g	姜黄 143g	胡椒 143g
余甘子 143g	琥珀 143g	萆薢 107g
豆蔻 107g		

【制法】 以上七味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为棕色至棕黄色的水丸；气香，味淡。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：纤维成束，直径8~14 μ m，壁厚，微木化，周围薄壁细胞含草酸钙方晶，形成晶纤维（甘草）。非腺毛黄色至深黄色，单细胞，多碎裂，顶端尖，直径至28 μ m，壁厚8 μ m（姜黄）；杯状细胞红棕色或黄棕色，表面观多呈五角形或六角形，壁厚，非木化，包腔内含硅质块（豆蔻）。

(2) 取本品3g，研细，加甲醇30ml，超声处理15分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加甲醇1ml使溶解，作为供试品溶液。另取余甘子对照药材0.5g，同法制成对照药材溶液。再取没食子酸对照品，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(通则0502)试验，吸取上述三种溶液5~10 μ l，分别点于同一硅胶G薄层板上，以三氯甲烷-甲酸乙酯-甲酸(5:5:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以三氯化铁试液。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，显相同颜色的斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则0108）。

【浸出物】 取本品约2g，称定重量，用70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则2201醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于23.0%。

【功能与主治】

ཚ་གང་རྟེན་བསྐྱར་ལུས་བ་ཡིས། །ཕོ་མཚན་ན་ཞིང་ས་བོན་འཛེག། །རྩ་གཏོང་དཀའ་ཞིང་ལུག་གཟེར་ཆེ། །མཁལ་ལྷ་
ང་གང་བསེལ་དབྱི་ཤེད་ད་ལུག། །མཁལ་ནད་རྩེ་བབས་རྣལ་ལྷན་འབྱུང་། །སྦྱོར་བ་འདི་ཉིད་ལྷག་པར་བཟླས། །0.
གཅིན་སྟེ་ཟ་ལུའི་ནད་རིགས་འཛོམས། །

清肾热、消炎。用于尿道感染、尿血、肾病引起的腰痛、遗精、尿频、睾丸炎症、疼痛等。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每1g水丸相当于饮片1g。

【贮藏】 密封。

色觉罗布觉瓦 Sejueluobujewa

ལེན་རྒྱུ་ལོ་ལྷན་ལྷན་གྱི་རྒྱུ་བྱ།
色觉罗布觉瓦

【处方】

姜黄 214g	藏茴香 107g	石榴子 107g
红花 107g	萆薢 105g	丁香 105g
肉豆蔻 43g	西藏凹乳芹 43g	天冬 43g
喜马拉雅紫茉莉 42g	蒺藜 42g	黄精 42g

【制法】 以上十二味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为黄色至黄棕色的粉末；气微香，味苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：纤维梭形，顶端钝圆，壁较厚。草酸钙簇晶众多，存在于较小的薄壁细胞中（丁香）。草酸钙针晶成束存在于粘液细胞中（黄精）。石细胞类圆形，黄色（蒺藜）。导管以梯纹和螺纹为主。油细胞呈卵圆形，壁薄，胞腔内充满黄绿色油状物。偶见非腺毛，黄色，单细胞（姜黄）。淀粉粒单粒呈类圆形，脐点点状或人字状，复粒由2~5个分粒组成。外胚乳成片，呈圆多角形，内含黄棕色或棕红色色素物，内胚乳近黄色，呈类多角形（肉豆蔻）。

(2) 取本品粉末 1g，加无水乙醇 15ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取姜黄对照药材 0.2g，同法制成对照药材溶液。再取姜黄素对照品，加无水乙醇制成每 1ml 含 0.5mg 的溶液，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 4 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-甲醇-甲酸（96: 4: 0.7）为展开剂，展开，取出，晾干，分别置日光和紫外光灯（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，分别显相同颜色的斑点或荧光斑点。

(3) 取本品粉末 2g，加乙醚 20ml，超声处理 15 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加乙醚 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取丁香酚对照品，加乙醚制成每 1ml 含 16 μl 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法通则（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（60~90℃）-乙酸乙酯（9:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 5% 香草醛硫酸溶液，在 105℃ 加热至斑点显色清晰。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。

(4) 取本品粉末 2g，加无水乙醇 20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 1ml，作为供试品溶液。另取胡椒碱对照品，置棕色量瓶中，加无水乙醇制成每 1ml 含 4mg 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 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-丙酮（7:2:1）为展开剂，

展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，加热至斑点显色清晰，在与对照品色谱相应的位置上，显相同的褐黄色斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 27.0%。

【功能与主治】 ཚ་དཀར་རླང་དང་བསྐྱེད་པའི་ནད་ལ་བཟླ་གས།
舒经通络。适用于“隆”病引起的白脉病。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

十三味甘露散 Shisanweiganlu San

བདུང་རྩི་བཅུ་གསུམ།
堆孜久松

【处方】

白木香 142g	肉豆蔻 72g	广枣 70g
居岗 70g	琥珀 70g	日达 72g
诃子 72g	木棉花 72g	炯协 72g
甘青青兰 72g	藏木香 72g	紫檀 72g
鸭嘴花 72g		

【制法】 以上十三味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为黄色至黄棕色的粉末；气芳香，味甘，微涩。

【鉴别】 取本品，置显微镜下观察：菊糖多见，表面观现放射状纹理（日达）。草酸钙柱晶，少数，为四面体，长至 70 μ m，直径 6-25 μ m，有的柱晶段碎而呈方形（白木香）。花粉粒较多，类圆形或类三角形，表面疣状突起，可见 3 个萌发孔。导管为网纹及环纹（甘青青兰）。

(2) 取本品粉末 4g，加石油醚（60~90 $^{\circ}$ C）20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加石油醚（60~90 $^{\circ}$ C）1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取肉豆蔻对照药材 0.2g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5~10 μ l，分别点于同一高效硅胶 G 预制薄层板上，以石油醚（60~90 $^{\circ}$ C）-乙酸乙酯（9:1）为展开剂，展开缸中预饱和 15 分钟，展开，取出，晾干，喷以 5% 香草醛硫酸溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。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】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 20.0%。

【功能与主治】 བདུང་རྩི་བཅུ་གསུམ་གྱི་རྒྱུ་ལས་བྱུང་བའི་དུམ་གསུམ་མི་བདེ་བའི་འཛོམས་པར་བྱེད་པའོ།
用于“培根”“隆”病合并症引起的头晕耳鸣，接骨，胃酸过多等。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮

十味石榴散 Shiweishiliusan

མེ་འབྲུ་བཅུ་བཤམ་
塞竺久巴

【处方】

石榴子 195g	干姜 95g	荜茇 95g
胡椒 95g	豆蔻（苏麦）95g	黑种草子 95g
藏木通 95g	小米辣 95g	蛇床子 95g
紫硃砂 45g		

【制法】 以上十味，粉碎成细粉；过筛，混匀，即得

【性状】 本品为黄棕色或黑色的粉末；气香，味咸、微辛。

【鉴别】（1）取本品，置显微镜下观察：石细胞类圆形，长卵形或多角形，直径 25-80 μm，长至 200 μm，壁较厚，有的层纹明显（诃子）。油细胞类圆形，较多，内含暗红棕色物质（干姜）。具缘纹孔导管及网纹导管多见（藏木通）。

（2）取本品 5g，加无水乙醇 50ml，加热回流 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加水 20ml 使溶解，滤过，滤液用石油醚（60~90° C）振摇提取 2 次，每次 20ml，弃去石油醚液，水液再用乙酸乙酯振摇提取 2 次，每次 20ml，合并乙酸乙酯液，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。照薄层色谱法通则（0502）试验，吸取上述两种溶液各 2-5 μl，分别点于同一聚酰胺薄膜上，以乙酸乙酯-丁酮-甲酸-水（10:1:1:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1% 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】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 28.0%。

【功能与主治】 མེ་རྩོད་ཉམས་པ། ལ་ཟས་མི་འཇུ་ཕྱོགས་གང་སྐྱེན་འཛོམས།

温胃，健脾，温肾。用于胃、肾火衰弱引起的慢性腹泻，腹痛，肾虚腰痛，胃寒，体寒肢冷。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

佐琼 Zuoqiong

གཙོ་བྱུང་།
佐琼

【处方】

檀香 95g	格旺（人工牛黄） 95g	居岗（石灰华） 95g
红花 95g	蒂达 95g	鸭嘴花 95g
洪连（兔耳草） 95g	榜嘎 95g	榜那 18g
诃子肉 151g	日达（川木香） 38g	藏菖蒲 22g
拉孜（人工麝香） 11g		

【制法】 以上十三味，粉碎成细粉，混匀，过筛，即得。

【性状】 本品为灰黄色至褐色的粉末；气微，味苦。

【鉴别】 （1）取本品，置显微镜下观察：木纤维成束或单个散在，棕红色，有的纤维束周围细胞含草酸钙方晶，形成晶纤维，含晶细胞的壁不均匀增厚（檀香）。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，壁厚，孔沟细密；木化厚壁细胞淡黄色或无色，呈长方形、多角形或不规则形，有的一端膨大成靴状（诃子）。菊糖表面现放射状纹理；网纹导管多见，也有具缘纹孔导管（日达）。

（2）取本品 5g，加丙酮 50ml，密塞，振摇 15 分钟，过滤，弃去滤液，滤渣加丙酮 30ml，振摇 15 分钟，过滤，弃去滤液，滤渣加 80%丙酮溶液 10ml，振摇 15 分钟，静置，取上清液作为供试品溶液。另取红花对照药材 0.5g，加 80%丙酮溶液 5ml，振摇 15 分钟，静置，取上清液作为对照品溶液。照薄层色谱法（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，以乙酸乙酯-甲酸-水-甲醇（7:2:3:0.4）为展开剂，展开，取出，晾干。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 23.0%。

【功能与主治】

གཙོ་བྱུང་གཉམ་ཚད་ལྡན་པའི་ནད་རིགས་དང་། །གཞོན་བྱ་བཅུ་པོ་གང་ལ་བྱུགས་ཀྱང་འདོན། །བྱུང་པར་བལ་ན
ད་རྩི་རྩི་ཉོ་ལ་བཟླགས།

清热解毒。用于脏腑热病、肝病、肺热、胆热、波动热、温热等旧热病。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

俄久汤 E' jiuTang

འཇུག་ལྗང་།
俄久汤

【处方】

芫荽 667g

余甘子 333g

【制法】 以上二味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为黄色至黄棕色的粉末；气香，味微辣、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：果皮表皮细胞呈不规则多角形或类方形，壁厚（余甘子）。纤维单个散在或数个成群，长条形，直径 12-29 μm ，两端多圆钝，壁厚而木化，有的胞腔内含黄棕色物（余甘子）。石细胞圆三角形或不规则形，直径 17~75 μm ，壁厚，孔沟明显（余甘子）。草酸钙簇晶直径 7~66 μm ，并可见草酸钙方晶（芫荽）。

(2) 取本品 1g，加甲醇 15ml，超声处理 15 分钟，滤过，滤液作为供试品溶液。另取余甘子对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。再取没食子酸对照品，加甲醇制成每 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法通则（0502）试验，吸取对照药材和对照品溶液 2 μl 、供试品溶液 5 μl ，分别点于同一硅胶 GF₂₅₄ 薄层板上，以三氯甲烷-甲酸乙酯-甲酸（5 : 5 : 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，在与对照药材色谱和对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 17.0%。

【功能与主治】 གཅིན་པ་བབས་ལུང་བ།
མིག་དང་རྐང་འབོལ་སྐྱངས་པ། དབུགས་གསགས་པ་གཟུགས་པོ་ཕྱི་བ། དང་ག་མེད་པ།
利尿、消肿。用于黄水病引起的脸和脚浮肿、食欲不振、体乏、口干、胸闷等。

【用法与用量】 遵医嘱。

【贮藏】 密闭，防潮。

查楚洗汤丸 ChachuxitangWan

ཐུག་འབྲུག་མ་བཞི་ཐང་།
查楚洗汤

【处方】

蒂达 400g

余甘子 200g

洪连 200g

鸭嘴花 200g

【制法】 以上四味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为灰棕色至黄棕色的水丸；气微香，味微辛、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：石细胞三角形或不规则形，直径 17~75 μm，壁厚，孔沟明显（余甘子）。花粉粒众多外壁微齿状突起（鸭嘴花）。（复核所只保留石细胞和花粉粒）

(2) 取本品 1g,研细，加甲醇 10ml,超声处理 15 分钟，滤过，滤液作为供试品溶液。另取松果菊苷对照品、毛蕊花糖苷对照品，加甲醇分别制成每 1m 各含 1mg 的溶液，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 μl,分别点于同一聚酰胺薄层板上，以甲醇-醋酸-水(2:1:7)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，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 20.0%。

【功能与主治】 ཐུག་འབྲུག་མ་བཞི་ཐང་གི་རྒྱུ་རྐྱེན་གྱི་མུའུ་ལུ་ལྷན་སྦྲུལ་བྱེད།

解郁、行气、净血。用于血循不良引起的胸肋疼痛、肩背胀痛等。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用；用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

八味沉香安宁丸
Baweichenxiang'
anningWan

ཨ་གཤམ་བདེ་བྱེད་བརྒྱན་པ།
阿嘎德洁杰巴

【处方】

沉香 223g	诃子 111g	毛诃子 111g
余甘子 111g	肉豆蔻 111g	广枣 111g
丁香 111g	日达 111g	

【制法】 以上八味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为棕褐色的水丸，气微香，味微辣、咸。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：菊糖表面观放射状纹理（日达）。石细胞类方形，类多角形或纤维状，壁厚，孔沟细密（诃子）。花粉粒众多，极面观三角形，赤道表面观双凸镜形，具三副合沟（丁香）。

(2) 取本品 2g，研细，加乙醚 30ml，超声处理 60 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加三氯甲烷 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取沉香对照药材 0.5g，同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取供试品溶液 10 μl、对照药材溶液 5 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙醚（10：1）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。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关规定的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 26.0%。

【功能与主治】

རླུང་ལྗང་དུ་ལྷུང་ཚད་འདིས་སེལ་ཞིང་།།འདུ་བ་ལེགས་སྦྱོམས་ཤིན་ཏུ་ཡིད་བདེར་འགྱུར།།རླུང་འབྲུགས་གསོ་དཀའ་ངོས་མ་
ཟེན་ཀླན་སེལ།།

温补、消食。用于“隆”病引起的寒性疾病。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用水等分散后服用。用量遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g

【贮藏】 密封。

东嘎久宁丸
Donggajuning Wan

བུང་དཀར་བཟུ་གཉིས།
东嘎久宁

【处方】

石榴子 72g	红花 36g	丁香 36g
肉豆蔻 36g	豆蔻 71g	干姜 35g
萆薢 72g	光明盐 35g	肉桂 72g
诃子 36g	日达 35g	峨眉蔷薇 464g

【制法】 以上十二味药物，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，干燥，即得。

【性状】 本品为? 至黄棕色的水丸；气? ，味? 。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：菊糖表面观放射状纹理（日达）。石细胞类方形，类多角形或纤维状，壁厚，孔沟细密（诃子）。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约 60 μm，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。木栓细胞多角形，含红棕色物（肉桂）。

(2) 取本品 1g，加乙醇 20ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液挥干，残渣加 1ml 乙醇使溶解，作为供试品溶液。另取桂皮醛对照品，加乙醇制成每 1ml 含 1 μl 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 5~10 μl、对照品溶液 2 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（60~90 醚）-乙酸乙酯(17:3)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以二硝基苯肼乙醇试液。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。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下的有关各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 30.0%。

【功能与主治】 གང་མཁྲིས་ནད་ལ་གྱིན་ཏུ་བཟ།
清热解毒。适用于慢性胆囊炎。

【用法与用量】 药丸研碎、嚼碎后或用开水等分散后服用； 遵医嘱。

【贮藏】 密封。

崩布连擦觉瓦

Bengbulianchajuewa

བོང་བུ་ལན་ཚི་ལྷོ་བ།
崩布连擦觉瓦

【处方】

朮噤（高原毛茛）250g 唐古特铁线莲 125g 紫硃砂 125g
干姜 125g 石榴子 125g 草玉梅 125g
葶苈 125g

【制法】 以上七味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕黑色的水丸；味微辛、咸、苦。

【鉴别】（1）取本品，置显微镜下观察：花粉粒类球形，直径 $19\sim 28\mu\text{m}$ ，外壁两层，具 $3\sim 4$ 孔沟，表面具点状疣突；单细胞非腺毛微弯或平直，长短不一，常碎断（朮噤）。

（2）取本品 4g，研细，加乙酸乙酯 50ml，加热回流 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加乙醇 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取胡椒碱对照品，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(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 $2\sim 5\mu\text{l}$ ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以环己烷-丙酮（10:3）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105°C 下加热至斑点显色清晰，置紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 27.0%。

【功能与主治】 རློང་ནད་ལྷན་ལ་ཕྱག་ལ།

宁心安神、开窍。适用于各种心脏疾病。

【用法与用量】 嚼服，一日 1~2 次，一次 2~3 粒次；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

次温昂巴 Ciwen' angba

ཚུ་ལྷན་ལྷན་པ།
次温昂巴

【处方】

次恩 334g 鸭嘴花 167g 日达 167g
舟瓣芹 167g 马蔺子 165g

【制法】 以上 5 味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕褐色的水丸；气微香，味微苦。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形，淡棕色，具 3 个萌发孔（次恩）。厚壁细胞类方形或类长方形，胞腔大，孔沟明显（鸭嘴花）。

(2) 取本品 3g，研细，加石油醚（60~90℃）50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 2ml，作为供试品溶液。另取去氢木香内酯对照品，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（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，以石油醚（60~90℃）-乙酸乙酯（9:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1%香草醛硫酸溶液，在 105℃加热至斑点显色清晰。供试品色谱中，在与对照药材色谱相应的位置上，显相同颜色的斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 22.0%。

【功能与主治】 རླུང་ལྷན་ལྷན་པ། འཛུགས་བཞུགས་པ།

驱风，养心，安神。用于高血压，风心病。

【用法与用量】 嚼服，一日 1-2 次，一次 2-3 粒次；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于含原饮片 1g。

【贮藏】 密封。

达布顿巴 Dabudunba

ལྷ་མོ་བུ་བུ་ལྷ་མོ་ 七味沙棘丸

【处方】

沙棘膏 250g 日达 125g 余甘子 125g
毛诃子 125g 诃子 125g 玄明粉 125g
朴硝 125g

【制法】 以上七味，共粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色的水丸；气微，味微苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径14~40 μm (诃子)。

(2) 取本品 3g，研细，加甲醇 40ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，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 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 2~5 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲醇-甲酸 (9:9:3:0.2)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。

(3) 取本品 5g，研细，加石油醚 (60~90℃) 50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至约 1ml，作为供试品溶液。另取去氢木香内酯对照品，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 (通则 0502) 试验，吸取上述两种溶液各 2~5 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚 (60~90℃) -乙酸乙酯 (9:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1%香草醛硫酸溶液,在 105℃加热至斑点显色清晰。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】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定 (通则 0108)。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法 (通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法) 测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 37.0%。

【功能与主治】 མི་ནད་ལྷག་ཚབས་སེལ་བར་བྱེད།

清热解毒，消炎镇痛，活血化淤，调经血。用于妇女血症。

【用法与用量】 嚼碎后或用开水等分散后服用；一日1-2次，一次2-3粒次；或遵医嘱。

【规格】 每1g水丸相当于饮片1g。

【贮藏】 密封。

达岑觉门 Daqinjuemen

ཐཱ་མཚན་གཙོང་མཐོན།
达岑觉门

【处方】

石莲花 364g 熊胆粉 90g 紫草茸 182g
茜草 182g 藏紫草 182g

【制法】 以上五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为棕褐色至红褐色的粉末；气微、味苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：非腺毛众多，多碎断或缠绕，完整者 10~20 个细胞，弯曲，常有一至数个细胞缢缩，细胞大而细长，壁厚，节状膨大，个别细胞中充有黄棕色分泌物（卷丝苣苔）。

(2) 取本品 3g，加甲醇 20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 1ml，作为供试品溶液。另取大叶茜草素对照品，加甲醇制成每 1ml 含 2.5mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 2~5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚(60~90℃)-丙酮(4: 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，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 21.0%。

【功能与主治】 ཐཱ་མཚན་མང་དུ་ཟག་པའམ། །དུག་མིན་འབྱུང་བ་གཙོང་པར་བྱེད། །

通络调经。用于月经失调、经血过多、经期过长、疼痛等。

【用法与用量】 内服，一次 2-3g,一日 2 次；或遵医嘱。

【规格】 每袋装 100g、50g。

【贮藏】 密闭，防潮。

迦门 Jiamen

འབྲས་ལྗངས།
迦门

【处方】

天冬 500g 穗序大黄 250g 碱花 250g

【制法】 以上三味，粉碎成细粉，过筛，混匀，即得。

【性状】 本品为棕黄色至棕褐色的粉末；气特异。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：草酸钙针晶成束或散在，针晶长 40~99 μm （天冬）。草酸钙簇晶直径 15~130 μm （穗序大黄）。

(3) 取本品 2g，加甲醇 30ml，加热回流 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水 10ml 使溶解，再加盐酸 1ml，加热回流 30 分钟，立即冷却，用乙醚分 2 次振摇提取，每次 20ml，合并乙醚液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取大黄酚对照品，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（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5 μl ，分别点于同一硅胶 H 薄层板上，以石油醚(30~60 $^{\circ}\text{C}$)-甲酸乙酯-甲酸(15: 5: 1)的上层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点，置氨蒸气中熏后，斑点变为红色。

【检查】 应符合散剂项下有关的各项规定（通则 0115）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 32.0%。

【功能与主治】

ཞིབ་པར་བཏགས་ལ་འབྲས་བུས་ན། ལན་གཅིག་ལན་གཉིས་ཙམ་གྱིས་ཀྱང་། རྒྱ་སེར་རྒྱངས་རིགས་མ་ལུས་པ། འཛོམས་པ་རང་གི་ཚུང་བས་འགྲུབ། །

祛风除痹、消炎止痛、干黄水。用于黄水病、痛风、风湿性关节炎引起的关节肿痛变形、四肢僵硬等。

【用法与用量】 外用，取本品适量涂于患处，一日 2 次；或遵医嘱。

【规格】 每袋装 100g、50g。

【贮藏】 密闭，防潮。

甲葵堆孜松觉
Jiakuiduizisongjue

ཇམ་ཇུ་འཕྲུ་མེ་ལྷོ་ལྷོ་སྤྱོད་
甲葵堆孜松觉

【处方】

寒水石 750g 朱砂 125g 洼瓣花 125g

【制法】 以上三味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为灰褐色至红棕褐色的水丸；味咸、微苦。

【鉴别】 取本品，置显微镜下观察：不规则块片无色，边缘不整齐（寒水石）。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 5.0%。

【功能与主治】 བདེ་བཅའ་མཁུ་བུང་བ་དང་ཁུ་ལ་གས་མག་ཤོར་བ་ལྷག་གཟེར་ཆེ་བ། གཉན་སྤངས་དང་ཚ་སྤོགས་ལ་ཕན།
接骨、消炎止痛。用于骨折、骨膜炎、跌打损伤、消肿。

【用法与用量】 嚼服，一日 1-2 次，一次 2-3 粒；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

麦旁德洁昂巴
Maipangdejie'angba

མེ་པཎ་དེ་རྒྱུ་ལྷ་པ།
麦旁德洁昂巴

【处方】

日达 332g 藏茴香（葛缕子）167g 黄精 167g
大蒜 167g 达昂 167g

【制法】 以上五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄褐色至棕黑色的水丸；味苦。

【鉴别】 （1）取本品，置显微镜下观察：草酸钙针晶成束或散在（黄精）。

（2）取本品 3g，研细，加石油醚（60~90℃）50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至约 2ml，作为供试品溶液。另取去氢木香内酯对照品，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（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 2~5 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（60~90℃）-乙酸乙酯（9:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1%香草醛硫酸溶液，在 105℃加热至斑点显色清晰。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】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 27.0%。

【功能与主治】 རྒྱུ་ལྷ་པ་ནང་མེ་པཎ་ཡིན་པ་ལྷུ་སྟོན།

养心、安神。适用于各种心脏病。

【用法与用量】 嚼服；一日 1~2 次，一次 2~3 粒次；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

麦旁介擦昂巴
Maipangjieca'angba

མི་ཕམ་ལྗེ་ཚ་ལྷ་པ།
麦旁介擦昂巴

【处方】

朮噤 144g 唐古特铁线莲 143g 草玉梅 143g
石灰岩 285g 鸢粪 285g

【制法】 以上五味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为灰棕色至棕褐色的水丸；味微苦。

【鉴别】 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类球形，直径19~28 μ m，外壁两层，具3~4孔沟，表面具点状疣突；单细胞非腺毛微弯或平直，长短不一，常碎断（朮噤）。不规则块状物表面有光泽，有的表面有条状纹理（石灰岩）。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则0108）。

【浸出物】 取本品约2g，称定重量，用70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则2201醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于4.0%。

【功能与主治】 རྩོལ་དོན་གླེན་རིགས་མཐའ་དག་ཀྱིས།།འབྲིགས་ལྗེད་མཛུང་ཐུང་ངར་མ་ཡིན།། 清热，散瘤。适用于各种肿瘤症。

【用法与用量】 嚼服，一日1~2次，一次2~3粒；或遵医嘱。

【规格】 每1g水丸相当于饮片1g。

【贮藏】 密封。

麦旁齐美堆孜松觉
Maipangqimeiduisongjue

མེ་པམ་འཛི་མེད་བདུད་རྩི་ལུ་མ་རྩུབ།
麦旁齐美堆孜松觉

【处方】

日达 333g 打箭菊 333g 洪连 333g

【制法】 以上三味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕黑色的水丸；味苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒圆球形，直径 24~31 μm，棕黄色，具 3 个萌发孔，外壁边缘具刺（打箭菊）。

(2) 取本品 3g，研细，加石油醚（60~90℃）50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至约 2ml，作为供试品溶液。另取去氢木香内酯对照品，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（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 2~5ul，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（60~90℃）-乙酸乙酯（9:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1%香草醛硫酸溶液，在 105℃加热至斑点显色清晰。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】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】

取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 16.0%。。

【功能与主治】 ལྷག་རྒྱལ་རྩོད་འཚངས་ལེས་བ་ཕྱེད། འཛི་མེད་བདུད་རྩི་ལུ་མ་རྩུབ་ལེས།

行气，降血压，化痰止痛。适用于气血上壅高血压、胸背疼痛。

【用法与用量】 嚼碎后或用开水等分散后服用；一日 1-2 次，一次 2-3 粒次；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

麦旁泽嘎阿哇
Maipangzega'awa

མི་ཕམ་བྲེ་ག་ལྷ་བུ།
麦旁泽嘎阿哇

【处方】

菥蓂 143g 蒺藜 286g 冬葵 143g
西藏猫乳 143g 达勒（花）285g

【制法】 以上五味，共粉碎成细粉，过筛，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色的水丸，气微香，味苦、微甘。

【鉴别】（1）取本品，置显微镜下观察：草酸钙方晶成片存在于中果皮薄壁细胞中或散在（蒺藜）。花粉粒为四分体（达勒）。

（2）取本品 7g，研细，加甲醇 50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 5ml，作为供试品溶液。另取咖啡酸对照品，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(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 2~5 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以甲苯-乙酸乙酯-甲酸（5:4:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1%三氯化铝乙醇溶液，晾干，置紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。本品含醇溶性浸出物不得少于 17.0%。

【功能与主治】 མཉམས་མའི་ནད་རིགས་མ་ལུས་སེལ།

益肾。适用于肾病引起的腰痛、胯痛、肾炎等各种肾脏疾病。

【用法与用量】 嚼服；一日 1-2 次，一次 2-3 粒次；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

涅波顿觉 Niebodunjue

གཉེན་པོ་བདུན་སྒྱུར། 涅波顿觉

【处方】 石榴子 250g 木瓜 125g 沙棘（酸柳）125g
 芫荽果 125g 藏木香 125g 额巴 125g
 葶苈 125g

【制法】 以上七味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕褐色水丸；气微香，味微苦。

【鉴别】（1）取本品，置显微镜下观察：盾状毛多破碎，由多个单细胞毛毗连而成，末端分离，单个细胞长 80~220 μ m，直径约 5 μ m（沙棘）。

（3）取本品 5g，研细，加乙酸乙酯 50ml，加热回流 1 小时，滤过，滤液蒸干，残渣加乙醇 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取胡椒碱对照品，加乙醇制成 1ml 含 1mg 的溶液作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液 2~5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以环己烷-丙酮（10:3）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10% 硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点清晰，置紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点

【检查】除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 30.0%。

【功能与主治】 ལྷག་པོའི་ནད་ལ་གཉེན་པོ་བདུན་སྒྱུར་མཚན། | 用于寒湿热病引起之诸症与合并症。

【用法与用量】 嚼服，一日 1~2 次，一次 2~3 粒；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

珍宝殊胜丸 ZhenbaoshushengWan

མོན་བུ་དབང་རྒྱལ།
诺布旺吉

【处方】

石榴子 223g 姜黄 111g 红花 111g
手参 111g 喜马拉雅紫茉莉（紫茉莉） 111g 槟榔 111g
豆蔻 111g 斑唇马先蒿 111g

【制法】 以上八味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄褐色至棕黑色的水丸；气微？，味苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：草酸钙针晶成束或散在，针晶长 8~65 μm (手参)。花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μm，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。内胚乳细胞多破碎，无色，胞间层不甚明显，纹孔大，类圆形或矩圆形（槟榔）。

(2) 取本品 3g，研细，加无水乙醇 20ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加无水乙醇 2ml 使溶解，作为供试品溶液。另取姜黄素对照品，加无水乙醇制成每 1 ml 含 0.5mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 2~5 μl，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-甲酸(20: 0.7)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，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g,称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 20.0%。

【功能与主治】 མཚན་པས་བཅོས་བརྟུན་ལ་འགྲོམ་ཚོག་ཏུ་རྩི་ནད་རྣམས་སེལ།

清热、醒脑开窍、舒筋通络、干黄水。用于瘟疫、陈旧热症、四肢麻木、瘫痪、口眼歪斜、神志不清、痹症、痛风、肢体强直、关节不利。对白脉病有良效

【用法与用量】 嚼服；一日 1-2 次，一次 2-3 粒次；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

塞协尼美吉阔 Saixienimeijikuo

གསེར་ཕྱེད་ཉི་མའི་དགྲིལ་འཕོལ།
塞协尼美吉阔

【处方】 石榴 181g 肉桂 91g 葶苈 91g
 红花 91g 干姜 91g 黄精 91g
天冬 91g 西藏凹乳芹 91g 喜马拉雅紫茉莉 91g
蒺藜 91g

【制法】 以上十味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为棕褐色至红棕色的水丸；味微辛、微苦。

【鉴别】(1)取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μ m，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。草酸钙针晶成束或散在（黄精、天冬）。

(4)取本品 5g，研细，加乙酸乙酯 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。另取胡椒碱对照品，加乙醇制成 1ml 含 1mg 的溶液作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 2~5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以环己烷-丙酮(10:3)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 10%硫酸乙醇溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰置紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 27.0%。

【功能与主治】 དུས་མ་གནས་འཛོག་མག་ངག་སྐྱོང་བའི་བུཅད། མེད་དོན་སྣོད་འཕེལ་བས་ལེན་འཇུ་སྣོད་མེ།

ལུས་བྱེད་ས་བཏུས་བྱེད་ཚེ་རིང་བུཅད་ལེན་འཇུས། གང་ནད་ཀྱན་ལ་དུས་མཐའི་མེ་སྣ་བྱ། ཉུང་པར་ཁོང་ནད་ཅན་གྱི་གཉེན་པོ་མཚོག། གང་བའི་ཚུ་འགག་ཚུ་བོ་སྒང་པར་ལུག།

གང་བ་ཚུ་ལེན་རྒྱུ་དག་ལ་བཟླགས། གཉན་མེད་ཚུ་ལེན་རིགས་ལ་སློབ་ཚོག་ཡིན། ས་ཚུ་མ་བྱུ་སྐྱེ་བའི་ལྷོ་ལ། འདི་ལས་སྣོག་པའི་སྣོན་མཚོག་ཡིད་མ་ཡིན།

འཕུལ་ཏུ་ཚུ་བསྐོས་ཚོ་མོ་ཤིས་བ་ཡིན།

温补胃肾，用于消化不良、腰腿冷痛、小便频数、脚背浮肿、阳痿、遗精、善治寒病。

【用法与用量】 嚼服，一日 1-2 次，一次 2-3 粒；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

塞鑫 Saixin

གཞི་རྒྱུ་
塞鑫

【处方】

藏木香 30g 干姜 60g 大黄 120g
炯（寒水石）协 150g 碱花 180g 诃子 90g
石榴子 90g 波棱瓜子 90g 渣驯 90g
黑冰片 90g

【制法】 以上十味，粉碎成细粉，过筛，混匀，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为棕褐色至黑褐色的水丸；气微香，味咸、微苦。

【鉴别】(1) 取本品，置显微镜下观察：草酸钙簇晶直径 15~27 (~50) μm (大黄)。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径 14~40 μm (诃子)。不规则块片无色，边缘不整齐 (寒水石)。

(2) 取本品 3g，研细，加甲醇 30ml，加热回流 30 分钟，滤过，滤液蒸干，残渣加水 10ml 使溶解，再加盐酸 1ml，加热回流 30 分钟，立即冷却，用乙醚分 2 次振摇提取，每次 20ml，合并乙醚液，蒸干，残渣加甲醇 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取大黄酚对照品，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 (通则 0502) 试验，吸取上述两种溶液各 2~5 μl ，分别点于同一硅胶 H 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，置紫外光灯(365nm)下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点，置氨蒸气中熏后，斑点变为红色。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定 (通则 0108)。

【浸出物】 取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法 (通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法) 测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 19.0%。

【功能与主治】 རས་མི་འཇུ་བ། མོས་བརྒྱུངས་ཕྱེད་པ། རློག་པ་བྱུང་བ། དང་ག་མི་བདེ་བ། ཟས་རླུགས་པ་དང་། བཤམ་བ།
ཤང་མཐིས་གྱི་ནད་དང་། དངས་མ་མ་ལྷ་བ་མྱེས་ལ་ཕན།

利胆，健胃，消食。用于胆汁反流引起的胃肠绞痛，黄疸型肝炎后期，慢性胃病。

【用法与用量】 嚼服；一日 1-2 次，一次 2-3 粒次；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 药丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

利咽八味居岗丸 LiyanbaweijugangWan

ལྷིན་བདེ་ལུ་གང་བརྒྱད་པ།
珍德居岗杰巴

【处方】

居岗 222g	甘草 112g	榜间嘎布 111g
丁香 111g	日达 111g	诃子 111g
红景天 111g	葡萄 111g	

【制法】 以上八味，粉碎成细粉，过筛，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至黑棕色的水丸；气微香，味苦、微甘。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒极面观三角形（丁香）。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径 14~40 μ m（诃子）。

(2) 取本品 2g，研细，加甲醇 30ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，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 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 2~5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲醇-甲酸(9:9:3:0.2)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。

(3) 取本品 5g，研细，加石油醚(60~90 $^{\circ}$ C) 50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至约 1ml，作为供试品溶液。另取去氢木香内酯对照品，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(通则 0502) 试验，吸取上述两种溶液各 2~5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚(60~90 $^{\circ}$ C)-乙酸乙酯(9:1)为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1%香草醛硫酸溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。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】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（中国药典 2015 年版四部通则 0108）。

【浸出物】取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。

本品含醇溶性浸出物不得少于 26.0%。

【功能与主治】 ལྷིན་ལུགས་ཤེ་བ་སྐད་ལགས་ནད་ལུན་ལེས། དབྱངས་སྐྱན་ལྷིན་པ་བདེ་བའི་སྐྱན་མཚན་གྱི། དབྱངས་ཅན་དཔྱིད་ཀྱི་བཙུན་ལེན་ལུ་བརྗོད། ལྷིན་ལུགས་ཤེ་བ་སྐད་ལགས་ནད་ལུན་ལེས། དབྱངས་སྐྱན་ལྷིན་པ་བདེ་བའི་སྐྱན་མཚན་གྱི། དབྱངས་ཅན་དཔྱིད་ཀྱི་བཙུན་ལེན་ལུ་བརྗོད།
清热解毒、消炎止痛、利咽喉。用于声嘶音哑、咽喉肿痛、上呼吸道感染等。

【用法与用量】 嚼碎后或用开水等分散后服用；一日 1-2 次，一次 2-3 粒次；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

十五味檀香丸

ShiwuweitanxiangWan

ཅན་དན་བཅོ་ལྔ
赞丹觉昂

【处方】

紫檀 154g 红花 96g 日达 57.7g
沙棘(酸柳)77g 诃子 57.7g 肉果草 57.7g
索罗嘎布 57.7g 葡萄 57.7g 甘草 57.7g
居岗 57.7g 琥珀 38.5g 余甘子 57.7g
紫草(长滇紫草) 77g 洪连 57.7g 密生波罗花 38.5g

【制法】 以上十五味，粉碎成细粉，过筛，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为棕色至棕褐色的水丸；气？味微苦。

【鉴别】 (1) 取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 $60\mu\text{m}$ ，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。木纤维黄棕色或红棕色，垂直方向常伴有木射线（紫檀）。盾状毛多破碎，由多个单细胞毛毗连而成，末端分离，单个细胞长 $80\sim 220\mu\text{m}$ ，直径约 $5\mu\text{m}$ （沙棘）。石细胞类方形、类多角形或呈纤维状，直径 $14\sim 40\mu\text{m}$ （诃子）。不规则块片无色，边缘不整齐，略有光泽（居岗）。

(2) 取本品 5g，研细，加甲醇 30ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液蒸干，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 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法(通则 0502)试验，吸取上述两种溶液各 $2\sim 5\mu\text{l}$ ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以三氯甲烷-乙酸乙酯-甲醇-甲酸(9:9:3:0.2)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。

(3) 取本品 6g，加石油醚（ $60\sim 90^{\circ}\text{C}$ ）50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液蒸干，加石油醚 1ml 使溶解，作为供试品溶液。另取去氢木香内酯对照品，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（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 $2\sim 5\mu\text{l}$ ，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（ $60\sim 90^{\circ}\text{C}$ ）-乙酸乙酯（9:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1%香草醛硫酸溶液，在 105°C 加热至斑点显色清晰。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】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】取本品约 2g，称定重量，用 70%乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。本品含醇溶性浸出物不得少于 24.0%。。

【功能与主治】 རྫོགས་ལམ་རྒྱུ་རྒྱུ་ལྷན་དུ། རྫོགས་ལམ་རྒྱུ་རྒྱུ་ལྷན་དུ། འདི་ཉིད་ཟབ་ཅིང་ལ་བརྒྱུ་གང་དགོས་ལྟར། །
消炎止咳。用于急慢性肺炎、肺脓疡、咳嗽咳痰等症。

【用法与用量】 嚼碎后或用开水等分散后服用；一日 1~2 次，一次 2~3 粒次；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。

给蒂 Geidi

གི་ཏིག 给蒂

【处方】 人工牛黄 30g 红花 52g 额巴 78g
藏马兜铃 78g 蒂达 156g 渣驯 52g
日达 78g 鸭嘴花 78g 波棱瓜子 78g
止泻木子 26g 粉苞苣（苦荬菜）78g 兔耳草（洪连）52g
角茴香 78g 小檗皮 78g

【制法】 以上十四味，共粉碎成细粉，过筛，用水泛丸，低温干燥，即得。

【性状】 本品为黄棕色至棕褐色的水丸；味苦。

【鉴别】（1）取本品，置显微镜下观察：花粉粒类圆形、椭圆形或橄榄形，直径约至 60 μ m，具 3 个萌发孔，外壁有齿状突起（红花）。

（2）取本品 5g，研细，加石油醚（60~90 $^{\circ}$ C）50ml，超声处理 30 分钟，滤过，滤液浓缩至 1ml，作为供试品溶液。另取去氢木香内酯对照品，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（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 2~5 μ l，分别点于同一硅胶 G 薄层板上，以石油醚（60~90 $^{\circ}$ C）-乙酸乙酯（9:1）为展开剂，展开，取出，晾干，喷以 1% 香草醛硫酸溶液，在 105 $^{\circ}$ C 加热至斑点显色清晰。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。

（3）取本品 5g，研细，加甲醇 40ml，超声处理 20 分钟，滤过，滤液浓缩至 2ml，作为供试品溶液。另取盐酸小檗碱对照品，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（通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 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（30: 15: 4）的下层溶液为展开剂，展开，取出，晾干，置紫外光灯（365nm）下检视。供试品色谱中，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【检查】 除溶散时限外，其他应符合丸剂项下有关的各项规定（通则 0108）。

【浸出物】取本品约 2g，称定重量，用 70% 乙醇作溶剂，照浸出物测定法（通则 2201 醇溶性浸出物测定法-热浸法）测定。本品含醇溶性浸出物不得少于 21.0%。

【功能与主治】

གི་ཏིག་ཚད་མཐོས་རྒྱལ་དང་མགོ་གཟེར་དང་། མིག་ཚུ་མེར་ཞིང་ཡིད་རླུགས་ཚ་བས་འཛོམས། བྲང་འཕུམ་འདར་ཡམ་མི་བཟོད་ཚོགས་བཞིན། རམ་ཚིན་འགྲམས་ཁྲག་རྒྱལ་བ་དང་རླུག་གཞུག་ལས་རྒྱལ། ། 疏肝利胆。用于胆大，胆囊炎及由此引起的恶心，口苦、“赤巴”病等症。。

【用法与用量】 嚼服；一日 1-2 次，一次 2-3 粒次；或遵医嘱。

【规格】 每 1g 水丸相当于饮片 1g。

【贮藏】 密封。