### 衛生署 中醫藥規管辦公室

Chinese Medicine Regulatory Office Department of Health





### 「中藥與分析化學的應用 及研究成果」分享會

(CME-IP0006-0107)

政府中藥檢測中心 2025年8月29日



### 申請「註冊中醫進修中醫藥學」學分注意事項

出席整個活動的中醫師將獲發2個學分,相關要求如下:

- 1. 已於報名時提交中醫師姓名及註冊編號
- 2. 以中醫師姓名(中文全名)及註冊編號作登入活動時的名稱
- 3. 於2025年9月1日下午6時前填妥及提交問卷 (問卷的二維碼連結將於活動進行時出現,敬請留意。)
- 4. 活動時間為2小時,<mark>遲到、早退或中途離線不超過15分鐘或以上</mark>,方會 視為出席整個活動

經資料核實,符合上述4項要求的註冊中醫師將於活動完結後的15個工作天內收到「註冊中醫個人進修出席證明」。請留意報名時提供的電郵地址。





## 中醫藥在香港

香港人看病的習慣

• 基本法第 138 條:「香港特別行政區政府自行制定 發展中西醫藥和促進醫療衛生服務的政策。社會團體 和私人可依法提供各種醫療衛生服務。」









## 中藥規管制度的法定依據

《中醫藥條例》(第549章)

### 《中醫藥條例》(第549章)



- 於1999年7月14日由立法會通過
- 設立的中醫藥規管制度
- 確立了中醫的專業地位
- 確保中藥的安全、質量及成效

#### 附屬法例

- > (附屬法例 A) 《中醫藥(費用)規例》(已廢除)
- ▶ (附屬法例 B) 《中醫(費用)規例》
- ▶ (附屬法例 C) 《中醫(註冊)規例》
- > (附屬法例 D) 《中醫(紀律)規例》
- ▶ (附屬法例 E) 《中醫藥(費用)規例》
- ▶ (附屬法例 F) 《中藥規例》
- ➤ (附屬法例 G) 《中藥業(監管)規例》
- ▶ (附屬法例 H) 《2020年中醫(寬免費用)規例》(已期滿失效而略去)



## 中藥規管制度的法定依據

《中醫藥條例》(第549章)

### 法定機構

(Section 2, Cap. 549)



- 確保中醫的專業執業及專業操守方面達到足夠的水平
- 促進中醫的專業教育
- 確保中藥業在執業及操守方面 達到足夠的水平
- 促進和確保
  - 適當使用中藥材
  - 中成藥的安全、品質及成效
- 統籌和監管中醫組和中藥組的 活動

- 設有中醫組、中藥組
- 中醫組下有紀律小組、註冊事務小組、健康事務小組等等
- 中藥組下有中藥管理小組、中藥業管理小組等等

### 政府



中華人民共和國香港特別行政區政府 醫務衛生局

### 執法機構



- 規管中醫的執業及中藥的使用、 售賣和製造的措施
- 負責中醫藥有關的公共衞生及 公眾教育事務
- 中醫和中藥從業者的註冊
- 設立政府中藥檢測中心



## 什麼是中藥?

• 中藥在華人社區有著悠久的使用傳統







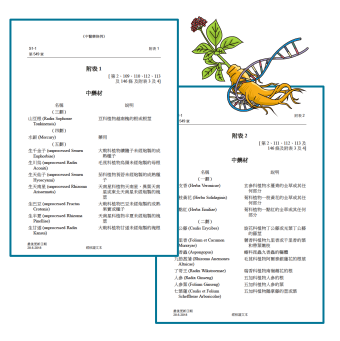
### 《中醫藥條例》(第549章)

- 中藥材指附表1或2內指明的任何物質
- 附表1的31種烈性/毒性中藥材
- 附表2的574種常用中藥材

### 附表1 烈性/毒性中藥材



<u>附表2</u> 常用中藥材			
名 稱	名 稱		
(一劃)  - 支寿(Herba Veronicae)  - 大寿花(Herba Solidaginis)  - 忠紅(Herba Emiliae)  (二割)  丁 今藤(Caulis Erycibes)	主稿皮(Cortex Pseudolaricis) 土稿茶(Herba Chenopodii) 土茯苓(Rhixoma Smilacis Glabrae) 土姜鑫(Eupolyphaga seu Steleophaga) 川木香(Radix Vladimiriae) 川木靖(Radix Cyuthulae) 川月寺(Badix Cyuthulae)		
九里春(Folium et Cacumen Murrayae) 九春嘉(Aspongopus) 九卷嘉(Aspongopus) 九卷第(著《Rhizoma Anemones Altaicae) 了寺王(Radix Wikstroemae) 人参《(Folium Ginseng) 人参案(Folium Ginseng) 七季蹇(Caulis et Folium Schefflerae Arboricolae)	川芎(Rhizoma Chuanxiong) 川林子(Fructus Toosendan) 川様皮(Cortex Hibisci) 十年使(Rhizoma Homalomenae) 十里先(Herba Senecionis Scandentis) 大血縣(Caulis Sargentodoxae) 大青茶(Folium Isatidis) 大風子(Semen Hydnocarpi) 大風文(Ferba Blumeae Balsamiferae)		
(三朝)  三 七 (Radix Notoginseng)  三 ス 寺 (Folium et Ramulus Evodiae)  三 ス 寺 (Folium et Ramulus Evodiae)  三 本 寺 (Rhizoma Saururi or Herba Saururi)  三 桂 (Rhizoma Spurgani)  三 茉 五 が(Radix Acanthopanacis Trifoliati)  山 大 越 (Folium Psychotriae Rubrae)  山 走 承 (Radix Helicteris)  山 本 炎 (Furctus Cormi)  山 赤 冬 (Radix Liriopes)  山 真 窓 (Radix Anisodi Tangutici)  山 東 華 展 (Rhizoma Dioscoreae Tokoro)	大貴(Radix et Rhizoma Rhei) 大東皮(Pericarpium Arcae) 大東全不換(Herba Polygalae Chinensis) 大島(Herba see Radix (Crisi Japonici) 女貞子(Pructus Ligustri Lucidi) 小遠寺平(Herba Euphorbiae Thymifoliae) 小遠寺平(Metulia Stachyuri or Metulia Herbirnjae) 小さは(Herba Linghorbiae) 小さまで、「中央では「中央では「中央では「中央では「中央では「中央では「中央では「中央では		
は島森 (Pseudobulbus Cremastrae seu Pleiones) は葡萄 (Caulis Ampelopsis Brevipedunculae) は蒟 (Caulis et Folium Piperis Hancei) 土木舎 (Radis Inulae) 土貝舎 (Ritzona Bolbostemmae)	(四動) 及己(Radix Chloranthi Serrati) 去子会(Radix Pseudostellariae) 未牛角(Cornu Bubali) ポ紅花子(Pructus Polygoni Orientalis) 水蛭(Hrudio)		





### 中成藥

### 《中醫藥條例》(第549章)

- 中成藥指任何符合下述說明的專賣產品
- (a) 純粹由下述項目作為有效成分組成
  - (i) 任何中藥材;或
  - (ii) 慣常獲華人使用的任何源於植物、動物或礦物的物料;或
  - (iii) 第(i)及(ii)節分別提述的任何藥材及物料;
- (b) 配製成劑型形式;及
- (c) 已知或聲稱用於診斷、治療、預防或紓緩人的疾病或症狀,或 用於調節人體機能狀態



## 中成藥的註冊類別

• 根據《中成藥註冊申請手冊》,中成藥的註冊類別分為:





### 固有藥類別

• 符合以下任何一項描述的中成藥 (中藥注射劑除外),其處方為:

古方

• 源於清代或以前中醫藥文獻所記載的處方

古方加減

於古方基礎上作適當的藥味加減的處方,並獲中 藥組認同是合理的



• 中華人民共和國藥典內所記載的處方

### 國家藥品標準

- 獲中藥組接納的處方
- □ 處方不能改變其原有的劑型 (沒有改變主要製造工藝的古方除外), 否則當新藥類別處理
- 處方由單味藥材製備而成,而產品的主治及功能均與原藥材相同 (單味中成藥顆粒除外)







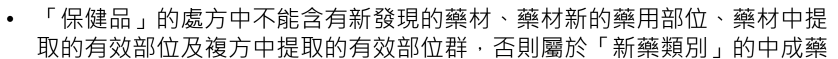
## 非固有藥類別

### 保健品類別

具有調節人體機能狀態功能的產品 (中藥注射劑除外)

### 其他類別

• 單味中成藥顆粒





## 新藥類別

• 符合以下任何一項描述的中成藥:





## 中成藥註冊

- 中成藥必須先註冊後才能在香港進口、製造和分銷
- 中成藥必須符合安全、質量和功效方面的註冊要求
- 中成藥註冊數量:約8,200個(截至2025年08月)





## 中成藥註冊

#### 一般資料

- 完整處方
- 製造或銷售歷史證文件
- 標籤、說明書
- 樣本及銷售包裝的樣板



**Effectiveness** 

#### 安全性資料

- 重金屬及有毒元素含量測試報告
- 農藥殘留量測試報告
- 微生物限度測試報告
- 急性/長期/局部毒性試驗報告
- 致突變試驗報告、致癌試驗報告、生殖毒性試驗報告

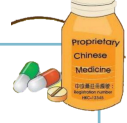
### 成效性資料

- 組方原則及方解
- 成效性參考資料
- 藥效學藥理學臨床研究報告



#### 品質性資料

- 製造方法
- 原料理化性質資料
- 品質標準、化驗方法及化驗報告
- 穩定性試驗報告





## 中成藥註冊

其他相關法例

《不良廣告(醫藥)條例》 (第231章)

• 就藥物包括中成藥的廣告宣傳作出管制

《商品說明條例》 (第362章)

• 就偽藥及作出虚假說明方面的規管

《保護瀕危動植物物種條例》 (第586章)

• 就中成藥含有瀕危物種的成分作出管制

《公眾衞生及市政條例》 (第132章) 就藥物包括中成藥是否適宜供人使用或是否附 有虛假標籤作出管制

《藥劑業及毒藥條例》 (第138章) • 就藥物含有西藥成分所作出的管制。中成藥不可含有西藥成分











## 參考標準



中華人民共和國藥典 《中國藥典》

香港中藥材標準 《港標》





2020 年版

- 現行版本為《中國藥典》 2020 年版
- 由國家藥典委員會編制
- 主要特點:
  - 穩步推進藥典品種收載
  - 健全國家藥品標準體系
  - 擴大成熟分析技術應用
  - 提高藥品安全和有效控制要求
  - 提升輔料標準水平
  - 加強國際標準協調
  - 強化藥典導向作用
  - 完善藥典工作機制







2020 年版

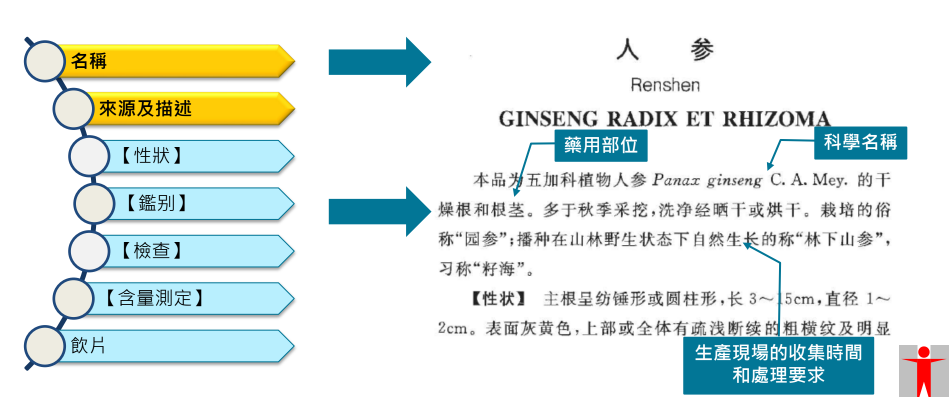
- 《中國藥典》由凡例、正文、附錄、索引組成, 分為一部、二部、三部、四部及其增補本
  - 。一部 收載中藥
  - 。 二部 收載化學藥品
  - 。 三部 收載生物製品及相關通用技術要求
  - 。 四部 收載通用技術要求和藥用輔料
- 本版藥典收載品種5911種,新增319種的藥品品種和藥用輔料標準



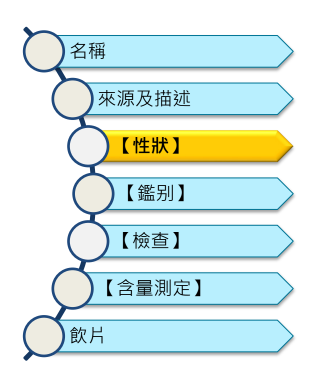




藥材 - 名稱,來源及描述



### 藥材 - 【性狀】



【性状】 主根呈纺锤形或圆柱形,长 3~15cm,直径 1~2cm。表面灰黄色,上部或全体有疏浅断续的粗横纹及明显的纵皱,下部有支根 2~3条,并着生多数细长的须根,须根上常有不明显的细小疣状突出。根茎(芦头)长 1~4cm,直径0.3~1.5cm,多拘挛而弯曲,具不定根(芋)和稀疏的凹窝状茎痕(芦碗)。质较硬,断面淡黄白色,显粉性,形成层环纹棕黄色,皮部有黄棕色的点状树脂道及放射状裂隙。香气特异,味微苦、大。

#### 關鍵特徵

或主根多与根茎近等长或较短,呈圆柱形、菱角形或人字形,长 1~6cm。表面灰黄色,具纵皱纹,上部或中下部有环纹。支根多为 2~3条,须根少而细长,清晰不乱,有较明显的疣状突起。根茎细长,少数粗短,中上部具稀疏或密集而深陷的茎痕。不定根较细,多下垂。

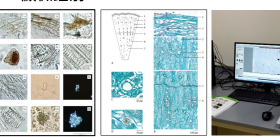


### 藥材 - 【鑑别】

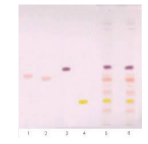


【鉴别】 (1)本品横切面:木栓层为数列细胞。栓内层窄。韧皮部外侧有裂隙,内侧薄壁细胞排列较紧密,有树脂道散在,内含黄色分泌物。形成层成环。木质部射线宽广,导管单个散在或数个相聚,断续排列成放射状,导管旁偶有非木化的纤维。薄壁细胞含草酸钙簇晶。

#### • 顯微鑑別



#### • 薄層色譜鑑定







### 藥材 - 【檢查】

#### 水分,總灰分 【检查】 水分 不得过 12.0%(通

名稱 來源及描述

【性狀】

【鑑别】

【檢查】

【含量測定】

飲片

总灰分 不得过 5.0%(通则 2302)。

重金属及有害元素 照铅、镉、砷、汞、铜测定法(通则 2321 原子吸收分光光度法或电感耦合等离子体质谱法)测 定,铅不得过 5mg/kg;镉不得过 mg/kg;硝

重金屬及 汞不得过 0.2mg/kg:铜不得过 20mg/kg 有害元素

其他有机氯类农药残留量 照气相色

测定。

農藥殘留

主:以键合交联 14%

氰丙基苯基二甲基硅氧烷为固定液(DM1701或同类型)的毛 细管柱(30m×0.32mm×0.25μm),验证柱:以键合交联 5% 苯基甲基硅氧烷为固定液(DB5或同类型)的毛细管柱





#### 【檢查】

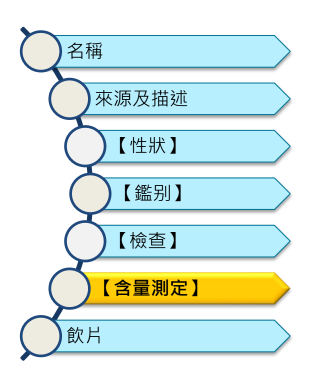
- 雜質(通則2301)
- 水分 (通則0832 第二法)
- 總灰分(通則2302)
- 酸不溶性灰分(通則2302)
- 白礬(硫酸鋁鉀)限量
- 酸鹼度
- 膨脹度
- 牛物鹼
- 重金屬及有害元素
- 有機氯類農藥殘留
- 黃曲霉毒素
- 二氧化硫殘留

等等。。。





### 藥材 - 【含量測定】



【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,以水为流动相 B,按下表中的 规定进行梯度洗脱;检测波长为 203nm。理论板数按人参皂 苷 Rg, 峰计算应不低于 6000。

时间(分钟)	流动相 A(%)	流动相 B(%)
0~35	19	81
35~55	19→29	81→71
55~70	29	71
70~100	2940	71→60

对照品溶液的制备 精密称取人参皂苷 Rg1 对照品、人 参皂苷 Re 对照品及人参皂苷 Rb1 对照品,加甲醇制成每 1 ml 各含 0.2 mg 的混合溶液,摇勾,即得。

供试品溶液的制备 取本品粉末(过四号筛)约1g,精密称定,置索氏提取器中,加三氯甲烷加热回流3小时,弃去三氯甲烷液,药渣挥干溶剂,连同滤纸筒移入100ml锥形瓶中,精密加水饱和正丁醇50ml,密塞,放置过夜,超声处理(功率250W,频率50kHz)30分钟,滤过,弃去初滤液,精密量取续滤液25ml,置蒸发皿中蒸干,残渣加甲醇溶解并转移至5ml量瓶中,加甲醇稀释至刻度,据匀,滤过,取线滤液,即得。

测定法 分别精密吸取对照品溶液 10<sub>µ</sub>l 与供试品溶液 10~20<sub>µ</sub>l, 注入液相色谱仪, 测定, 即得。

本品按干燥品计算,含人参皂苷 $Rg_1(C_{42}H_{72}O_{14})$ 和人参皂苷  $Re(C_{48}H_{82}O_{18})$ 的总量不得少于 0.30%,人参皂苷  $Rb_1(C_{44}H_{92}O_{71})$ 不得少于 0.20%。

#### 【含量測定】

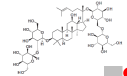
- 照高效液相色譜法 (通則0512) 測定
- 實驗條件
- 質量控制
- 對照品溶液的製備
- 供試品溶液的製備
- 對中藥材要求

	指標成份	含量要求	
1.	人參皂苷Rg1	總量不得少于0.30%	
2.	人參皂苷Re	総里个侍少丁0.30%	
3.	人參皂苷Rb1	不得少于0.20%	

\*按干燥品计算







人蔘皂苷Rg1

人蔘皂苷Re

人蔘皂苷Rb1

### 藥材 - 【含量測定】



	中藥材	指標成份	含量要求
1.	女貞子	特女貞苷	不得少于0.70%
2.	補骨脂	补骨脂素和異補骨脂素	總量不得少于0.70%
3.	山茱萸	莫諾苷	不得少于1.2%
4.	巴戟天	耐斯糖	不得少于2.0%
5.	菟絲子	金絲桃苷	不得少于0.10%
6.	淫羊藿	淫羊藿苷	不得少于5.0%
7.	杜仲	松脂醇二葡萄糖苷	不得少于0.10%

\*按干燥品计算



高效液相色譜法 (通則0512) 測定



### 藥材 - 飲片



#### 饮片

【炮制】 润透,切薄片,干燥,或用时粉碎、捣碎。

人参片 本品呈圆形或类圆形薄片。外表皮灰黄色。切面淡黄白色或类白色,显粉性,形成层环纹棕黄色,皮部有黄棕色的点状树脂道及放射性裂隙。体轻,质脆。香气特异,味微苦、甘。

【含量测定】 同药材,含人参皂苷  $Rg_1(C_{42}H_{72}O_{14})$ 和人 参皂苷  $Re(C_{48}H_{82}O_{18})$ 的总量不得少于 0.27%,人参皂苷  $Rb_1(C_{54}H_{92}O_{23})$ 不得少于 0.18%。

【鉴别】(除横切面外) 【检查】 同药材。

【性味与归经】 甘、微苦,微温。归脾、肺、心、肾经。

【功能与主治】 大补元气,复脉固脱,补脾益肺,生津养血, 安神益智。用于体虚欲脱,肢冷脉微,脾虚食少,肺虚喘咳,津伤口渴,内热消渴,气血亏虚,久病虚羸,惊悸失眠,阳痿宫冷。

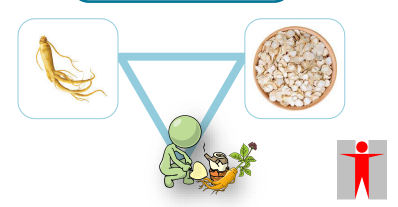
【用法与用量】  $3\sim 9g$ , 另煎兑服; 也可研粉吞服, 一次 2g, 一日 2 次。

【注意】 不宜与藜芦、五灵脂同用。

【贮藏】 置阴凉干燥处,密闭保存,防蛀。

#### 飮片

- 【炮製】人參片
- 【含量測定】
- 【鑑別】
- 【檢查】
- 【性味與歸經】
- 【功能與主治】
- 【用法與用量】
- 【注意】
- 等等。。。。



### 成方製劑 - 【處方】、【制法】及【性狀】



#### 乌鸡白凤丸

Wuji Baifeng Wan

#### 【處方】

【处方】 乌鸡(去毛爪肠)640g

酷鳖甲 64g

桑螵蛸 48g

黄芪 32g

白芍 128g

天冬 64g

地黄 256g

川芎 64g

丹参 128g

芡实(炒)64g

鹿角胶 128g

煅牡蛎 48g 人参 128g

当归 144g

醋香附 128g

甘草 32g

熟地黄 256g

银柴胡 26g

山药 128g

鹿角霜 48g

【制法】

【制法】以上二十味,熟地黄、地黄、川芎、鹿角霜、银柴奶、芡实、山药、丹参八味粉碎成粗粉,其余乌鸡等十二味,分别酌予碎断,置罐中,另加黄酒 1500g,加盖封闭,隔水炖至酒尽,取出,与上述粗粉混匀,低温干燥,再粉碎成细粉,过筛,混匀。每 100g 粉末加炼蜜 30~40g 和适量的水制丸,干燥,制水蜜丸,或加炼蜜 90~120g 制成小蜜丸或大蜜丸,即得。

【性狀】 《性状》 本品为黑褐色至黑色的水蜜丸、小蜜丸或大蜜丸;味甜、微苦。





### 成方製劑 - 【鑑別】



### 烏雞白鳳丸

#### 顯微鑑別

【鉴别】(1)取本品,置显微镜下观察:草酸钙簇晶直 径 20~68μm, 機角锐尖(人参)。草酸钙簇晶直径 18~ 32μm,存在于薄壁细胞中,常排列成行,或一个细胞中含 有数个簇晶(白芍)。草酸钙针晶束存在于黏液细胞中,长 80~240μm, 针晶直径 2~5μm(山药)。薄壁细胞纺锤形, 壁略厚,有极微细的斜向交错纹理(当归)。薄壁组织灰棕 色至黑棕色,细胞多皱缩,内含棕色核状物(熟地黄)。纤 维束周围薄壁细胞含草酸钙方晶,形成晶纤维(甘草)。纤 维成束或散离,壁厚,表面有纵裂纹,两端断裂成带状或较 平截(黄芪)。纤维束深红棕色或黄棕色,细长,壁甚厚(醋 香附)。石细胞长方形或长条形,直径50~110<sub>μm</sub>,纹孔极 细密(天冬)。木栓细胞黄棕色,壁薄,微波状弯曲,多层重 叠(川芎)。不规则碎块淡灰黄色,表面有裂隙或细纹理 (醋鳖甲)。不规则块片半透明,边缘折光较强,表面有纤 细短纹理和小孔以及细裂隙(鹿角霜)。长条形肌纤维成 束,表面有细密的微波状弯曲纹理(乌鸡)。

(2)取本品水蜜丸或小蜜丸各 12g,研细;或取大蜜丸 18g,剪碎,加硅藻土 12g,研匀。加、融 80ml,加热回流 1 小时,滤过,药渣备用,滤液挥干,残渣加、醇 1ml 使溶

乙醚 10ml, 同法制成对照药材溶液。照薄层色谱法(通则

供试品溶液。另取当归对照药材、川芎对照药材各

薄層色譜鑑定

#### 薄層色譜法 (通則0502)

【鑑別】	對照品
(2)	當歸和川芎對照藥材
(3)	人參對照藥材和人參皂苷Rg1
(4)	<u>甘草</u> 對照藥材
(5)	丹酚酸B (丹參)



#### 中国食品药品检定研究院

National Institutes for Food and Drug Control 国家药品监督管理局医疗器械标准管理中心Center for Medical Device Standardization Administration NMPA

中国药品检验总所 China National Institutes for Drug Control



#### 川芎

平台编号: D026972

格: 1g

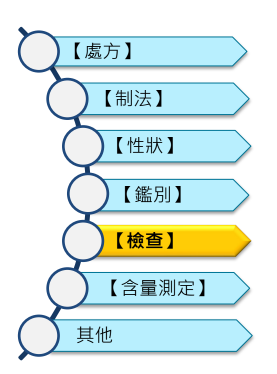
注意事項: 仅用于科学研究或者工业应用等非医疗目的, 不可用于人类或 动物的临床诊断或治疗, 非药用, 非食用

购买数量: 1





### 成方製劑 - 【檢查】



#### 【檢查】應符合丸劑項下有關的各項 規定(通則0108)。

#### 0108 丸剂

丸剂系指原料药物与适宜的辅料制成的球形或类球形固 体制剂.

丸剂包括蜜丸、水蜜丸、水丸、糊丸、蜡丸、浓缩丸、 滴丸和糖丸等。

蜜丸 系指饮片细粉以炼蜜为黏合剂制成的丸剂。其中 每丸重量在 0.5g(含 0.5g)以上的称大蜜丸,每丸重量在 0.5g以下的称小蜜丸。

水蜜丸 系指饮片细粉以炼蜜和水为黏合剂制成的 丸剂。

水丸 系指饮片细粉以水(或根据制法用黄酒、醋、稀药 汁、糖液、含 5%以下炼蜜的水溶液等)为黏合剂制成的 丸剂。

糊丸 系指饮片细粉以米粉、米糊或面糊等为黏合剂制 成的丸剂。

蜡丸 系指饮片细粉以蜂蜡为黏合剂制成的丸剂。

浓缩丸 系指饮片或部分饮片提取浓缩后,与适宜的辅料或其余饮片细粉,以水、炼蜜或炼蜜和水等为黏合剂制成的丸剂。根据所用黏合剂的不同,分为浓缩水丸、浓缩蜜丸和浓缩水蜜丸等。

滴丸 系指原料药物与适宜的基质加热熔融混匀,滴入 不相混溶、互不作用的冷凝介质中制成的球形或类球形

#### 【檢查】

- 製劑通則 (0100)
  - 片劑
  - 顆粒劑
  - 散劑
  - 膏藥
  - 煎膏劑(膏滋
  - 茶劑
  - 丸劑

#### 等等

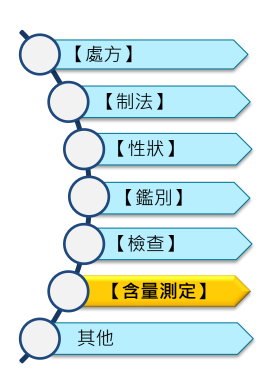
- 烏頭鹼限量(含有附片、製草烏、制川 烏成方製劑,如祛傷消腫配、強力天麻 杜仲丸、三七傷藥片等等。)
- 溶化性(顆粒)
- 7,醇量
- 總固體等等。。。







### 成方製劑 - 【含量測定】



### 烏雞白鳳丸

【含量测定】 白芍 縣高效液相色谱法(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-0.1%磷酸溶液(12:88)为流动相;检测波 长为230nm。理论板数按芍药苷峰计应不低于2000。

对照品溶液的制备 取芍药苷对照品适量,精密称定,加甲醇制成每 1ml 2 40 $\mu$ g 的溶液,即得。

供试品溶液的制备 取本品水蜜丸或小蜜丸,研细,或取重量差异项下的大蜜丸,剪碎,取约 2g,精密称定,置锥形瓶中,精密加入 60%乙醇 50ml,称定重量,加热回流 1 小时,放冷,再称定重量,加 60%乙醇补足减失的重量,摇匀,滤过,取 续滤液,即得。

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

本品含白芍以芍药苷( $C_{23}$   $H_{28}$   $O_{11}$ )计,水蜜丸每 1g 不得少于 0.35mg;小蜜丸每 1g 不得少于 0.22mg;大蜜丸每丸不得少于 2.0mg。

#### 【含量測定】

- · 照高效液相色譜法 (通則0512) 測定
- 實驗條件
- 質量控制
- 對照品溶液的製備
- 供試品溶液的製備
- 對成方製劑要求

	指標成份	
水蜜丸	芍藥苷	每1g不得少於0.35 mg
小蜜丸		每1g不得少於0.22 mg
大蜜丸		每丸不得少於2.0 mg







白芍



高效液相色譜儀



成方製劑 - 其他



### 烏雞白鳳丸

【功能与主治】 补气养血,调经止带。用于气血两虚,身体瘦弱,腰膝酸软,月经不调,崩漏带下。

【用法与用量】 口服。水蜜丸一次 6g,小蜜丸一次 9g, 大蜜丸一次 1 丸,一日 2 次。

\*54

【规格】 大蜜丸 每丸重 9g

【贮藏】 密封。





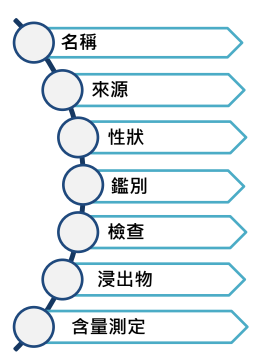
## 香港中藥材標準

- 香港中藥材標準 衞生署組織制訂
- 計劃在2002年開展
- 是對在香港使用的中藥材質量及檢驗方法所做的技術規定
- 目的
  - 推動中藥研究
  - 提供業界參考標準
  - 保障中藥材的安全與品質
  - 促進本港中藥業現代化及國際化
  - 鼓勵中藥貿易

截至2024年,共出版十一冊《香港中藥材標準》,涵蓋了344種中藥材的研究結果和標準。



## 香港中藥材標準















顯微特徵圖

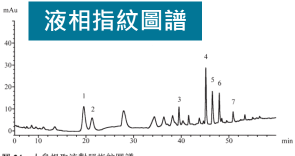


圖 24 人參提取液對照指紋圖譜



























# 中藥的化驗





### 物理識別

顯微鏡檢查



### 生物鑑定

• DNA分析



### 化學鑑定和測定

- 薄層色譜
- 安全性檢測
- 指標成分分析









# 分析化學的應用





### 分析化學的應用

化學鑑定和測量的主要技術與儀器

#### 色譜法

- 利用物質在不同相態的選擇性分配
- 不同的物質會以不同的速度沿固定相移動,最終達到分離的效果

#### 薄層色譜儀 (TLC)



#### 配備各種檢測器的液相色譜儀 (HPLC)

- 二極管陣列檢測器 (DAD)
- 離子色譜儀 (IC)
- 熒光檢測器(FLD)
- 蒸發光散射檢測器 (ELSD)
- 三重四極桿質譜儀 (MS/MS)
- 四極桿飛行時間質譜儀 (Q/TOF)
- Orbitrap 高分辨率質譜 (Orbitrap HRMS)

#### 配備各種檢測器的氣相色譜儀 (GC)

- 火焰離子化檢測器(FID)
- 電子捕獲檢測器 (ECD)
- 質譜儀 (MS)
- 三重四極桿質譜儀 (MS/MS)

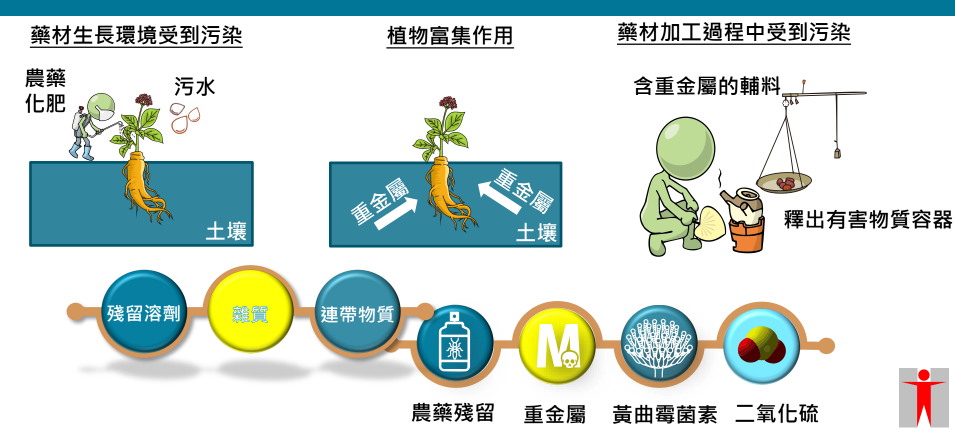






### 分析化學的應用

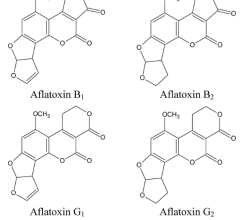
安全性



### 來源及其毒性

- 霉菌毒素是霉菌或真菌產生的毒性代謝產物
- 可在栽種或貯藏時產生,而且温暖和潮濕的環境有利於霉菌毒素的產生
- 最常見為黃曲霉毒素,其中的 $B_1 \times B_2 \times G_1$ 和 $G_2$ 對人體的影響相對較大, $B_1$ 更是黃曲霉毒素中最強的致癌物,可導致肝損傷、免疫抑制甚至肝癌
- 國際癌症研究機構(IARC)將**黃曲霉毒素**列為第1類 物質(會令人類致癌的物質)
- 聯合國糧食及農業組織/世界衛生組織聯合食品添加劑專家委員會亦建議應將黃曲霉毒素的攝入 量降至盡可能低的水平







驗出事例

Kenya's ugali scare: How safe is your maize flour?

By Basillioh Mutahi BBC News, Nairobi

肯尼亞的烏咖哩恐慌:

你的玉米粉有多安全? (3) 15 November 2019

### Aflatoxin threat in Nepal, **Bangladesh**

Copyright: Mallika Aryal 尼泊爾、孟加拉國的黃曲霉毒素威脅

US pet food recalled after 70 dogs die and others

fall sick

美國寵物食品在70隻狗死亡 和其他人生病後被召回



Several well-known brands of maize flour have been taken shelves in Kenya, after a warning about unsafe levels of a po substance known as aflatoxin.



crops, is a leading cause of liver cancer esh comparable to those in Kenya during a 2003 outbreak

- aflatoxin levels, but are yet to be initiated
- e fungus aspergillus flavus a

5435/http://www.scidev.net/south cause liver cancer 5435/http://www.scidev.net/south eptably high levels in the l and Bangladesh, says a new

crops such as corn, maize, wheat, ially in conditions of high n poisonings in Kenya left 120



A US pet food manufacturer is recalling several of its products following the deaths of at least 70 dogs and illness in another 80.

本港呈報個案

#### 2023年2月28日

蜂房 檳榔

總黃曲霉毒素 410 μg/kg 黃曲霉毒素B1 360 μg/kg 總黃曲霉毒素 69 μg/kg 黃曲霉毒素B1 58 μg/kg

#### 2024年2月21日

#### 蜂房

總黃曲霉毒素 44 µg/kg 黃曲霉毒素B1 30 µg/kg

#### 2024年8月21日

#### 柏子仁

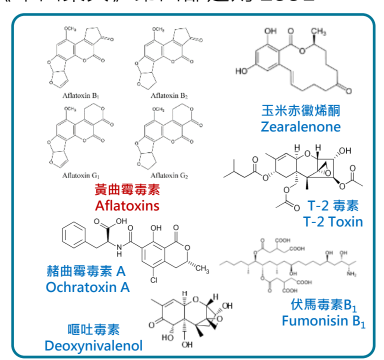
總黃曲霉毒素 21 µg/kg 黃曲霉毒素B1 20 µg/kg





### 《中國藥典》

- 《中國藥典》2020年版提升中藥材中有害殘留物要求
- 霉菌毒素檢測參考:《中國藥典》第四部通則 2351
  - 一、黃曲霉毒素測定法
  - 二、赭曲霉毒素A 測定法
  - 三、玉米赤黴烯酮測定法
  - 四、嘔吐毒素測定法
  - 五、展青黴素測定法
  - 六、多種真菌毒素測定法



#### 薏 苡 仁

Yiviren

#### COICIS SEMEN

本品为禾本科植物薏米 Coix lacryma-jobi L. var. ma yuen(Roman.)Stapf 的干燥成熟种仁。 秋季果实成熟时采割 植株,毯干,打下果实,再晒干,除去外壳、黄褐色种皮和杂质, 收集种仁。

【检查】 杂质 不得过 2%(通则 2301)。

水分 不得过 15.0%(適則 0832 第二法)。

总灰分 不得过 3.0%(通则 2302)。

黃曲霉毒素 照真菌毒素测定法(通则 2351)测定。

本品每 1000g 含黄曲霉毒素 B,不得过 5µg,含黄曲霉毒素 G,黄曲霉毒素 G,黄曲霉毒素 B,和黄曲霉毒素 B,的总量不得过 10µg,

玉米赤霉烯酮 照真菌毒素測定法(通則 2351)中玉: 本意烯酮测定法第一法测定。

本品毎 1000g 含玉米赤霜烯酮不得过 500gg。

#### 2351 真菌毒素测定法

本法透用于药材、饮片及中药制剂中黄曲霉毒素  $B_1$ 、 $G_1$ 、 $G_2$ 、精曲霉毒素 A、呕吐毒素、玉米赤霉烯酮、 展青霉素、伏马毒素  $B_1$ 、 $B_2$ 及 T-2 毒素的测定。除另有规定外,按下列方法测定。

#### 一、黄曲霉毒素测定法

本法系用液相色谱法和液相色谱-串联质谱法测定药材、 饮片及中药制剂中的黄曲霉毒素(以黄曲霉毒素 B<sub>1</sub>、黄曲霉毒素 B<sub>2</sub>、黄曲霉毒素 G<sub>3</sub> 和黄曲霉毒素 G<sub>2</sub> 总量计)。

第一法(液相色谱法)

色谱条件与系统适用性试验 以十八烷基硅烷键合硅胶



### 本港規管狀況

- 自 2022 年 12 月實施修訂
- 參考《中國藥典》的標準,新增**17種**指定中藥材的**黃曲霉毒素B<sub>1</sub>、B<sub>2</sub>、G<sub>1</sub>和G<sub>2</sub>**限量標準。





• 種子類,根類,果實類,根莖類,動物類	種子類・	艮類 ・果賃	真親・ 恨	一型親・里	川物類・	具他
----------------------	------	--------	-------	-------	------	----

編號	中藥材	編號	中藥材	編號	中藥材
1.	檳榔	7.	柏子仁	13.	延胡索
2.	決明子	8.	遠志	14.	土鱉蟲
3.	水蛭	9.	使君子	15.	九香蟲
4.	肉豆蔻	10.	蜈蚣	16.	蜂房
5.	僵蠶	11.	全蠍	17.	生馬錢子
6.	桃仁	12.	胖大海		



<sup>#</sup>編號17為附表1內指明的毒性中藥材,其他為附表2內指明的香港常用中藥材。

### 本港規管狀況

#### ● 最高殘留量

- 黄曲霉毒素B1為5微克/公斤(ppb)
- 總黃曲霉毒素(B1、B2、G1及G2)為 10 微克/公斤 (ppb)

5 微克( $\mu$ g) = 0.00000005公斤(kg)

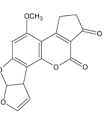
10 微克( $\mu$ g) = 0.000000010公斤(kg)



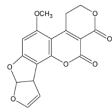






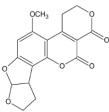


Aflatoxin B<sub>1</sub>



Aflatoxin G<sub>1</sub>





Aflatoxin G<sub>2</sub>



測試方法

• 測試方法:《中國藥典》2020年 通則 2351 真菌毒素測定法

黄曲霉毒素測定法	第一法	第二法	第三法
方法	液相色譜法 (HPLC-FLD)	液相色譜- 串聯質譜法 LC-MS/MS	酶聯免疫法 (ELISA) +酶標儀
供試品溶液的製備	振搖提取; 免疫親合柱淨化 (Immunoaffinity column); 採用柱後衍生法 ① 碘衍生法分析或 ② 光化學衍生法分析	和第一法的供試品溶液製備相同	溶劑提取
黄曲霉毒素 $B_1 \\ B_2 \\ G_1 \\ G_2$	検測限 定量限 (μg/kg) (μg/kg) 0.5 1 0.2 0.4 0.5 1 0.2 0.4	検測限 定量限 (μg/kg) (μg/kg) 0.1 0.3 0.1 0.3 0.1 0.3 0.1 0.3 0.1 0.3	<b>備註:</b> 1. 回收率 60-120 % 2. r≥0.990 3. 超出標準曲線範圍時,須對進行稀釋,落入曲線範圍後再檢測。 4. 超出限度時,採用第二法進行確認



通則2351 第一法

▶ 《中國藥典》2020 年 通則2351 第一法(液相色譜法)

供試品溶液的製備

- 約15g樣品(過二號篩),加入氯化鈉及甲醇進行高速攪拌萃取並通過離心取得上清液
- 稀釋後用微孔濾膜濾過,通過**免疫親合柱**, 用水洗脫
- 使空氣進入柱子,將水擠出柱子,再用適量 甲醇洗脫收集洗脫液
- □ 並用甲醇溶解稀釋,以用於液相色譜儀分析





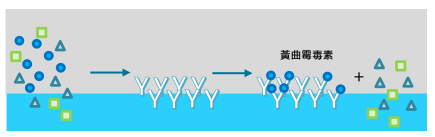
通則2351 第一法

《中國藥典》 2020 年 通則2351 第一法(液相色譜法)

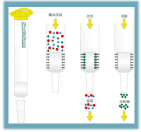
免疫親合柱(immunoaffinity column)淨化

- □ 內含**黃曲霉毒素B\_1 \cdot B\_2 \cdot G\_1和G\_2**專有抗體
- □ 先用水後用甲醇洗脫
- □ 移除大部份干擾物

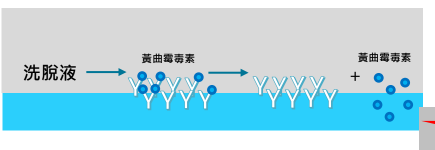
第1步:將樣品注入免疫親合柱







第2步:保留分析物並洗脫用作檢測



# 霉菌毒素 通則2351第一法

▶ 《中國藥典》2020 年 通則2351 第一法(液相色譜法)

液相色譜儀分析

### 柱後衍生法(Post-column Derivatization)

- 碘衍生化 (Iodine Derivatization)
- 光化學衍生化 (Photochemical Derivatization)



高效液相色譜熒光檢測器 (HPLC-FLD)



通則2351 第一法

▶ 《中國藥典》2020 年 通則2351 第一法(液相色譜法)

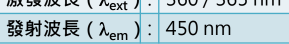
### 柱後衍生法 (Post-column Derivatization)

■ 碘衍生化 (Iodine Derivatization)

Proposed reactions of aflatoxin B<sub>1</sub> and G<sub>1</sub> with iodine Ref: *Journal of Analytical Toxicology* **15** (1991) 289.

Aflatoxin G1

衍生實驗條件					
流動相	·	蒸餾水/乙腈/甲醇 (3:1:1, v/v)			
衍生溶液	·	0.05 % 碘溶液			
流速	·	0.3 mL/min			
温度	•	70 °C			
熒光檢測器 (FLD)					
激發波長(λ <sub>ext</sub> )	:	360 / 365 nm			



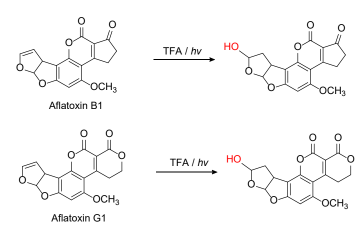


通則2351 第一法

▶ 《中國藥典》2020 年 通則2351 第一法(液相色譜法)

### 柱後衍生法 (Post-column Derivatization)

□ 光化學衍生化 (Photochemical Derivatization)



衍生實驗條件				
紫外光燈 : 254 nm				
熒光檢測器 (FLD)				
激發波長(λ <sub>ext</sub> ): 360 / 365 nm				
發射波長(λ <sub>em</sub> ): 450 nm				

Photolysis reaction products of B1 and G1 Ref: *Journal of Chromatography A* **654** (1993) 247



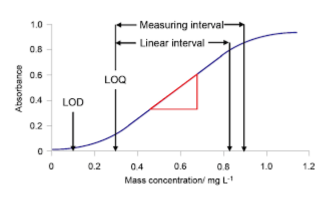
通則2351 第一法

### ▶ 《中國藥典》2020 年 通則2351 第一法(液相色譜法)



高效液相色譜熒光檢測器 (HPLC-FLD)

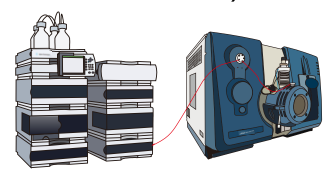
黄曲霉毒素	檢測限 (μg/kg)	定量限 (µg/kg)
$B_1$	0.5	1
$B_2$	0.2	0.4
$G_1$	0.5	1
$G_2$	0.2	0.4

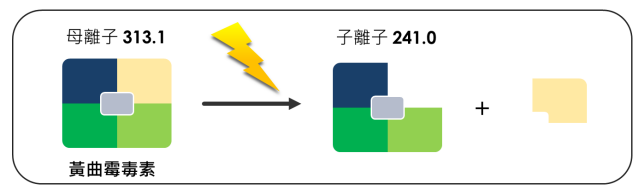




通則2351 第二法

- ▶ 《中國藥典》2020 年 通則2351 第二法(液相色譜串聯質譜法)
  - 使用串聯質譜儀進行檢測
  - □ 感應黃曲霉毒素的質量碎片
  - □ 供試品溶液的製備同第一法相同
  - □ 省卻採用柱後衍生的處理







通則2351 第二法

- ▶ 《中國藥典》2020 年 通則2351 第二法(液相色譜-串聯質譜法)
  - 用第一法的供試品溶液製備
  - □ 以高效液相色譜串聯質譜儀分析

	黄曲霉毒素	檢測限 (μg/kg)	定量限 (µg/kg)
	$B_1$	0.1	0.3
更靈敏,精準	$B_2$	0.1	0.3
	$G_1$	0.1	0.3
	$G_2$	0.1	0.3



通則2351 第二法

▶ 《中國藥典》2020 年 通則2351 第二法(液相色譜-串聯質譜法)

液相色譜儀 實驗條件				
流動相 A	•	10 mmol/L 醋酸銨溶液		
流動相 B : 甲醇				
柱温	·	25 °C		
流速	:	0.3 mL/min		

時間 (min)	流動相 A (%)	流動相 B (%)
0 ~ 4.5	65 <del>→</del> 15	35 → 85
4.5 ~ 6	15 <b>→</b> 0	85 → 100
6 ~ 6.5	0 → 65	100 → 35
6.5 ~ 10	65	35

串聯質譜儀 監測離子對、碰撞電壓 ( C E )參考值						
分析物	母離子	子離子	CE (V)			
B <sub>1</sub>	313.1	241.0	50			
	313.1	285.1	40			
B <sub>2</sub>	315.1	259.1	35			
	315.1	287.1	40			
$G_1$	329.1	243.1	35			
	329.1	311.1	30			
G <sub>2</sub>	331.1	313.1	33			
	331.1	245.1	40			

# 霉菌毒素 通則2351 第三法

- ▶ 《中國藥典》2020年 通則2351 第三法(酶聯免疫法)
  - Enzyme-linked immunosorbent assay (ELISA)

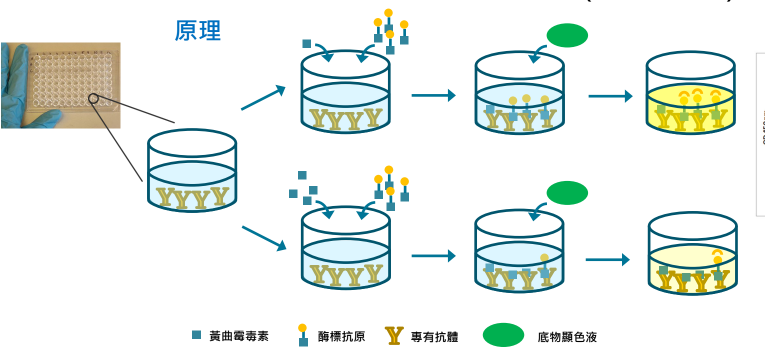


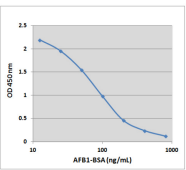




通則2351 第三法

▶ 《中國藥典》2020年 通則2351 第三法(酶聯免疫法)







通則2351 第三法

▶ 《中國藥典》2020年 通則2351 第三法(酶聯免疫法)

#### 供試品溶液的製備

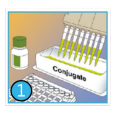
- 約2g樣品粉末,加入甲醇進行震盪萃取並通過離心取得上清液, 並在氮氣下用約50~60度蒸發至乾
- □ 加人去離子水和三氯甲烷振盪,並通過離心取下層三氯甲烷液, 置氮氣下用約50~60度蒸發至乾
- □ 加人正己烷和磷酸鹽緩衝液渦旋,通過離心取得下層液



通則2351 第三法

▶ 《中國藥典》2020年 通則2351 第三法(酶聯免疫法)

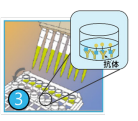
### 供試品溶液的製備



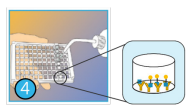
加酶標抗原



加樣品或標 準品溶液



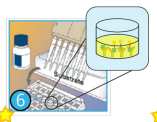
混勻和反應



用清洗工作液清洗



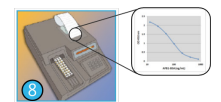
用紙巾拍乾



加底物顯色液 反應



加終止液



酶標儀



# 霉菌毒素 通則2351 第三法

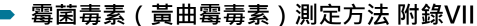
▶ 《中國藥典》2020年 通則2351 第三法(酶聯免疫法)

#### 備注

- □ 測定前,應用陰性樣本進行添加回收試驗,樣本回收率應在 60-120%
- □ 線性回歸的相關係數應不低於0.990
- □ 供試品溶液百分吸光率超過標準曲線範圍時,應對已製備好的供試品溶液進行稀釋,使百分吸光率落入曲線範圍後再檢測
- □ 當測定結果超出限度時,採用第二法進行確認



香港中藥材標準



- □ 定量分析 高效液相色譜熒光檢測器
- □ 分析方法必須通過驗證並符合下列要求:
  - ✓ 方法應適合於測定黃曲霉毒素,且不易受藥材提取物的干擾
  - ✓ 確定黃曲霉毒素的檢測限及定量限
  - ✓ 各個黃曲霉毒素的定量限設定為0.3 µg/kg
  - ✓ 加樣回收率應在50-120% 範圍之內
  - ✓ 方法重複性的相對標準偏差應小於15%
  - ✓ 儀器檢測的校對範圍應呈綫性反應





總結

《中國藥典》通則 2351

第一法

液相色譜法



《中國藥典》通則 2351

第二法

液相色譜-

串聯質譜法



《中國藥典》通則 2351

第三法

酶聯免疫法

(ELISA)

酶標儀



《港標》

液相色譜法





來源及其毒性

- 硫磺薰蒸為加工方法,最早記載於《溫縣縣誌》
- 透過燃燒硫磺生成的二氧化硫(SO<sub>2</sub>)氣體薰蒸藥材
- 具有殺蟲、防霉、漂白、防腐和抗氧化作用

### 二氧化硫殘留物引起的問題

- 有害的副作用,如腹瀉、過敏反應和哮喘
- 故有需要制定有關二氧化硫殘留標準











本港呈報個案

#### 2023年11月15日

連翹

二氧化硫殘留量 1800 mg/kg

#### 2024年4月25日

首烏藤

二氧化硫殘留量 250 mg/kg

#### 2024年9月2日

赤芍

二氧化硫殘留量 280 mg/kg

#### 2024年11月22日

骨碎補

二氧化硫殘留量 330 mg/kg









### 《中國藥典》

- 自 2013 年 12 月,《中國藥典》已增補有關二氧化硫殘留的要求
- 二氧化硫殘留量測定參考:《中國藥典》第四部通則 2331

#### 2331 二氧化硫残留量测定法

本法系用酸碱滴定法、气相色谱法、离子色谱法分别作 为第一法、第二法、第三法,测定经硫黄熏蒸处理过的药材 或饮片中二氧化硫的残留量。可根据具体品种情况选择适宜 方法进行二氧化硫残留量测定。





本港規管狀況

- 自2022 年 6 月 1 日起,衞生署已將二氧化硫殘留量納入中藥材市場監測的檢驗項目
- 中藥材二氧化硫殘留量限度標準:

中藥材名稱	二氧化硫殘留量限度
所有中藥材 (另有規定及礦物類除外)	不多於150毫克 / 千克
天冬,天花粉,天麻,牛膝,白及 白朮,白芍,黨參	不多於400毫克 / 千克
葛根 Root of Pueraria lobata (Willd.) Ohwi or Pueraria	如屬豆科植物甘葛藤的根,即《中國藥典》2015年版 收載的「 <mark>粉葛</mark> 」,不多於400毫克 / 千克。 Pueraria thomsonii Benth.
thomsonii Benth.	如屬豆科植物野葛的根·即《中國藥典》2015年版收載的「 <b>葛根</b> 」,不多於150毫克 / 千克。 Pueraria lobata (Willd.) Ohwi



### 測試方法

- 按《中國藥典》2020年版二氧化硫殘留量測定法(通則2331)項下:
  - 方法適用於 藥材 或 飲片
    - □ 第一法 酸鹼滴定法
    - □ 第二法 氣相色譜法
    - □ 第三法 離子色譜法

2331 二氧化硫残留量测定法

本法系用酸碱滴定法、气相色谱法、离子色谱法分别作为第一法、第二法、第三法 测定经硫黄熏蒸处理过的药材或饮片中二氧化硫的残留量。可根据具体品种情况选择适宜方法进行二氧化硫残留量测定。



測試方法

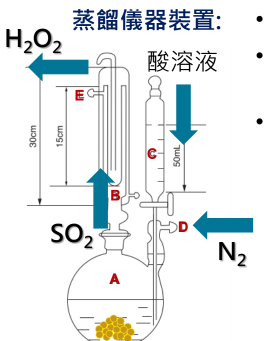
• 測試方法:《中國藥典》2020年版 - 通則2331

測定方法	第一法-酸鹼滴定法	第二法-氣相色譜法	第三法-離子色譜法
製備供試品溶液	<ul><li>●鹽酸-水蒸餾法</li><li>●氮氣為載氣·3%過氧化氫溶液作為吸收液</li><li>●蒸餾時間為1.5小時</li></ul>	<ul><li>混合氯化鈉、固體石蠟和鹽酸溶液後進行封蠟</li><li>樣品置於石蠟層之上,以避免與鹽酸接觸,提前釋放二氧化硫</li></ul>	•鹽酸-水蒸餾法 •水蒸氣為載氣·3%過氧化 氫溶液作為吸收液 •蒸餾至溶液總體積約為95 mL(時間30-40分鐘)
檢測方法	滴定法	氣相色譜法-熱導檢測器	離子色譜法-電導檢測器
優點	<ul><li>◆檢測方法原理與AOAC 990.28 方法一致</li><li>◆操作簡單和易普及</li><li>◆檢測成本較低</li></ul>	•靈敏度高·專屬性強 •前處理方法簡單	•靈敏度高,專屬性強
缺點	檢測時間較長(較耗時)	●需設置相關檢測儀器 ●檢測成本較高	<ul><li>需設置相關檢測儀器</li><li>檢測成本較高</li></ul>



通則2331第一法

▶ 《中國藥典》2020 年 通則2331 第一法(酸鹼滴定法)



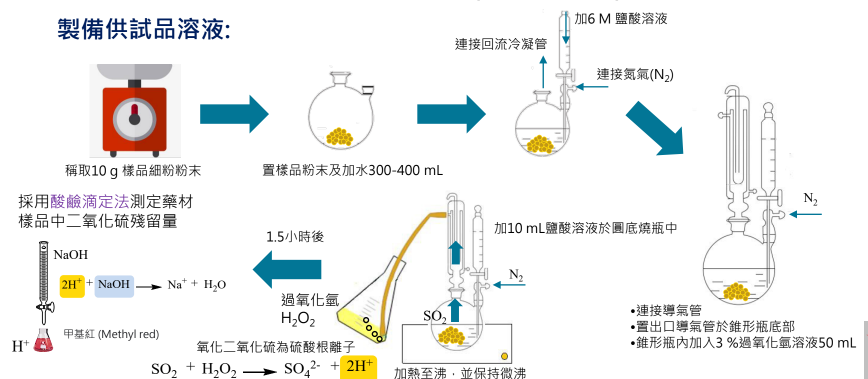
- 樣品中亞硫酸鹽(SO32-)系列物質加酸後轉化為二氧化硫(SO2)
- 氮氣 $(N_2)$ 引導二氧化硫至過氧化氫 $(H_2O_2)$ 溶液中,並氧化二氧化硫為硫酸根離子 $(SO_4^2)$
- 採用氫氧化鈉(NaOH)滴定測定樣品中二氧化硫殘留量
  - (A) 1000-mL標準磨口兩頸圓底燒瓶(直徑29 mm 及24 mm)
  - (B) 回流冷凝管
  - (C) 50-mL帶刻度分液漏斗
  - (D) 連接氮氣流入口
  - (E) 二氧化硫氣體導出口

樣品重量和前期處理 提取時間 10 g 樣品細粉粉末 1.5小時



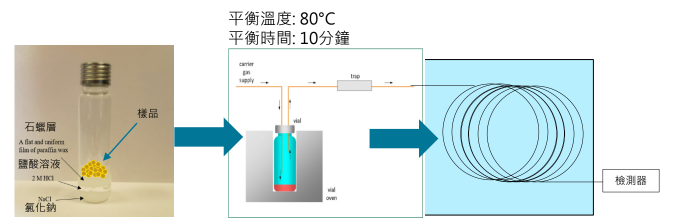
通則2331第一法

▶ 《中國藥典》2020 年 通則2331 第一法(酸鹼滴定法)



通則2331第二法

- ▶ 《中國藥典》2020 年 通則2331 第二法(氣相色譜法)
- 混合氯化鈉(NaCl)、固體石蠟和鹽酸(HCl)溶液後進行封蠟
- 樣品置於石蠟層之上,以避免與鹽酸接觸,提前釋放二氧化硫
- 樣品中亞硫酸鹽 $(SO_3^{2-})$ 系列物質加熱下遇酸產生二氧化硫 $(SO_2)$ 
  - ·採用頂空氣相色譜法(Headspace-GC)分析





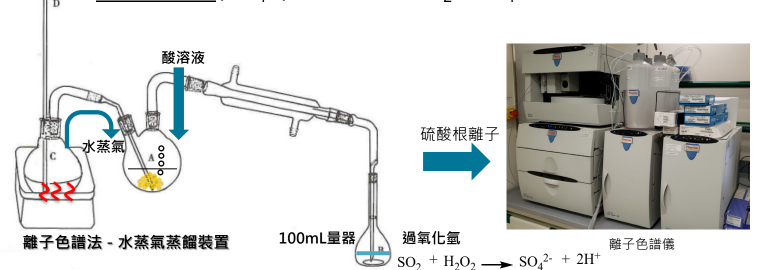
氣相色譜儀-熱導檢測器



### 二氧化硫殘留物

通則2331第三法

- ▶ 《中國藥典》2020年 通則2331 第三法(離子色譜法)
- 鹽酸-水蒸餾法:以水蒸氣為載氣,3%過氧化氫溶液作為吸收液
- 蒸餾至瓶B溶液總體積約為95 mL (需時30-40分鐘)
- 測定樣品中硫酸根離子 $(SO_4^2)$ 含量,按照 $SO_2/SO_4^2$  比率計算樣品中二氧化硫的含量



# 二氧化硫殘留物

總結

《中國藥典》通則 2331

第一法

酸鹼滴定法



《中國藥典》通則 2331

第二法

氣相色譜法



《中國藥典》通則 2331

第三法

離子色譜法



《港標》

酸鹼滴定法





### 來源及其毒性

- **農藥殘留**是指農藥使用後殘存於生物體、農副產品和環境中的微量農藥、有毒代謝物、降解物和 雜質的總稱
- 随着時代改變,野生中藥資源日漸匱乏,人工種植已經成為中藥材來源的主流
- 基於中藥材種植品種的不斷增加,種植面積不斷 擴大,病蟲害也不可避免,導致廣泛使用農藥。









三唑磷 (Triazophos)



### 本港呈報個案

#### 2025年3月4日

蔓荊子 牛蒡子

Cadusafos Isofenphos-methyl Phorate 甲基異柳磷 硫線磷 甲拌磷 0.06 mg/kg 0.04 mg/kg 0.41 mg/kg

#### 2025年6月3日

肉豆蔻

Carbofuran 克百威 0.09 mg/kg

#### 2025年8月4日

紫菀 茵陳

**Phorate** Carbofuran 甲拌磷 克百威

0.53 mg/kg 0.13 mg/kg

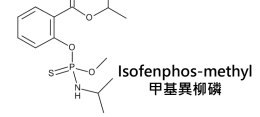




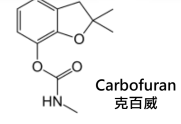








甲拌磷



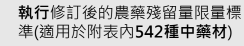


### 最新修訂農藥殘留量限量標準

- ➡ 共76項農藥,適用於《中醫藥條例》附表中 542種植物類中藥
- 當中新增及修訂部分,參考《中國藥典》的標準,涉及 55項農藥
  - □ 按農藥的不同化學結構可分為:
  - 有機氯類農藥 (Organochlorine Pesticides, OCPs) (15項農藥)
  - 有機磷類農藥 (Organophosphorus Pesticides. OPPs) (26項農藥)
  - 氨基甲酸酯類農藥 (Carbamate Pesticides) (5項農藥)
  - 其他類別 (9項農藥)
- 對舊有已受規管部分,但未有被《中國藥典》收錄為通用標準的農藥,保留及沿用舊有殘留量限量標準(21項-10項有機氯類農藥及11項有機磷類農藥)

#### 實施日期綜覽

- 2021年12月
- 廢除《條例》附表**動物類**及**礦物 類**中藥材的農藥殘留量限量要求
- 2021年12月 2024年11月
- 業界適應期及檢測界開發和驗證 測試方法**緩衝期**
- 2024年12月



- 2026年12月
- 西洋參的滴滴涕農藥殘留量限量標準修訂為每公斤0.2毫克
- 2028年12月
- 西洋參的滴滴涕農藥殘留量限量標準修訂為每公斤0.1毫克



### 本港規管狀況

#### ▶ 新增的55項農藥 - 有機氯農藥

編號	英文名稱	中文名稱	最高殘留量 (毫克 / 公斤)
1	Aldrin	艾氏劑	0.05
2	Dieldrin	狄氏劑	0.05
3	DDT(p,p'-DDE)	4,4´-滴滴伊	
4	DDT(p,p'-DDT)	4,4´-滴滴涕	0.1
5	DDT(o,p'-DDT)	2,4´-滴滴涕	(4,4'-滴滴依、4,4'-滴滴涕、2,4'-滴滴涕和4,4'-滴滴滴之和.以滴滴涕表示)
6	DDT(p,p'-TDE)	4,4´-滴滴滴	
7	α-Hexachlorocyclohexane	α-六六六	
8	β-Hexachlorocyclohexane	β-六六六	
9	δ-Hexachlorocyclohexane	δ-六六六	0.1 $(lpha$ -六六六、 $eta$ -六六六、 $eta$ -六六六、 $eta$ -六六六、 $eta$ -六六六六 $eta$
10	γ-Hexachlorocyclohexane (Lindane)	γ-六六六 (林丹)	
11	O,P´-Dicofol	O,P´-三氯殺蟎醇	0.2
12	P,P´-Dicofol	P,P′-三氯殺蟎醇	( <i>O,P'-異構體和P,P'-異構體之和·以三氯殺蟎醇表示</i> )
13	α-Endosulfan	α-硫丹	0.05
14	β-Endosulfan	β-硫丹	0.05 ( <i>α-硫丹和 β-硫丹及硫丹硫酸酯之和,以硫丹表示</i> )
15	Endosulfan sulfate	硫丹硫酸酯	( MILLIAM CHIMALIN CHIMALIN STORY)



(含氯元素的有機化合物農藥)



### 本港規管狀況

### > 新增的55項農藥 - 有機磷農藥

	州泊山リノ火辰ポープ	及 附作 反 分号	
編號	英文名稱	中文名稱	最高殘留量 (毫克/公斤)
16	Isocarbophos	水胺硫磷	0.05
17	Methamidophos	甲胺磷	0.05
18	Monocrotophos	久效磷	0.03
19	Parathion	對硫磷	0.02
20	Parathion-methyl	甲基對硫磷	0.02
21	Phosphamidon	磷胺	0.05
22	Cadusafos	硫線磷	0.02
23	Coumaphos	蠅毒磷	0.05
24	O-Demeton	O-內吸磷	0.02
25	S-Demeton	S-內吸磷	(O-異構體與S-異構體之和,以內吸磷表示)
26	Ethoprophos	滅線磷	0.02
27	Fenamiphos	苯線磷	0.02
28	Fenamiphos sulfone	苯線磷碸	0.02 (苯線磷及其氧類似物(礪、亞碼)之和,以苯線磷表示)
29	Fenamiphos sulfoxide	苯線磷亞碸	(本楸树及只苇栽以初(闖、豆闖)之机,以本楸桝衣小)
30	Fonofos	地蟲硫磷	0.02
31	Isazofos	氯唑磷	0.01
32	Isofenphos-methyl	甲基異柳磷	0.02
33	Phorate	甲拌磷	0.02
34	Phorate sulfone	甲拌磷碸	0.02 (甲拌磷及其氧類似物(碸、亞 碸)之和·以甲拌磷表示)
35	Phorate sulfoxide	甲拌磷亞碸	(宁扞膦及共氧與以物(闖、豆塊)之机,以宁拌膦衣小)
36	Phosfolan	硫環磷	0.03
37	Phosfolan-methyl	甲基硫環磷	0.03
38	Sulfotep	治螟磷	0.02
39	Terbufos	特丁硫磷	0.02
40	Terbufos sulfone	特丁硫磷碸	0.02 (特丁硫磷及其氧類似物(碸、亞碸)之和,以特丁硫磷表示)
41	Terbufos sulfoxide	特丁硫磷亞碸	(1寸」则11岁1以六年1次1以1以1以1以1以1入1以1、以1寸」则11岁1仅11

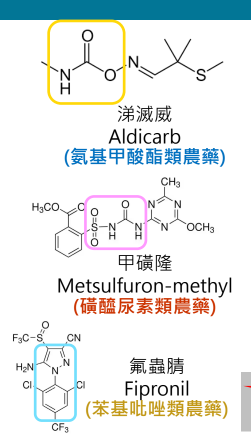




### 本港規管狀況

#### ▶ 新增的55項農藥殘留

編號	英文名稱	中文名稱	化學類別	最高殘留量 (毫克/公斤)
42	Aldicarb	涕滅威	氨基甲酸酯	0.1
43	Aldicarb-sulfone	涕滅威碸	氨基甲酸酯	(涕滅威及其氧類似物(碸、亞 碸)之和,以涕滅威
44	Aldicarb-sulfoxide	涕滅威亞碸	氨基甲酸酯	表示
45	Carbofuran	克百威	氨基甲酸酯	0.05
46	Carbofuran-3-hydroxy	3-羥基克百威	氨基甲酸酯	(克百威和 3-羥基克百威之和,以克百威表示)
47	Chlorsulfuron	氯磺隆	磺醯尿素類	0.05
48	Metsulfuron-methyl	甲磺隆	磺醯尿素類	0.05
49	Ethametsulfuron-methyl	胺苯磺隆	磺醯尿素類	0.05
50	Fipronil	氟蟲腈	苯基吡唑	
51	Fipronil desulfinyl	氟甲腈	苯基吡唑	0.02
52	Fipronil sulfone	氟蟲腈碸	苯基吡唑	(氟蟲腈、氟甲腈、氟蟲腈碸與氟蟲腈亞碸之和, 以氟蟲腈表示)
53	Fipronil sulfide	氟蟲腈亞碸	苯基吡唑	22 ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) (
54	Chlordimeform	殺蟲脒	甲脒	0.02
55	Nitrofen	除草醚	二苯醚	0.05



### 本港規管狀況

#### 沿用舊有標準的 21項有機氯及有機磷農藥殘留

· · · · ·						
編號	英文名稱	中文名稱	最高殘留量 (毫克/公斤)			
56	cis-Chlordane	順-氯丹	0.05			
57	trans-Chlordane	反-氯丹	0.05 (三項總和)			
58	Oxychlordane	氧氯丹	(二块総件)			
59	Endrin	異狄氏劑	0.05			
60	Heptachlor	七氯	0.05			
61	Heptachlor epoxide	環氧七氯	(兩項總和)			
62	Hexachlorobenzene	六氯苯	0.1			
63	Quintozene	五氯硝基苯	1.0			
64	Pentachloroaniline	五氯苯胺	1.0 (三項總和)			
65	Methyl pentachlorophenyl sulphide	甲基五氯苯硫醚	(二块総件)			
66	Acephate	乙酰甲胺磷				
67	Chlorpyriphos	毒死蜱				
68	Diazinon	二嗪磷				
69	Dichlorvos	敵敵畏				
70	Dimethoate	樂果				
71	Omethoate	氧樂果	不得檢出			
72	Ethion	乙硫磷				
73	Malathion	馬拉硫磷				
74	Methidathion	殺撲磷				
75	Triazophos	三唑磷				
76	Trichlorphon	敵百蟲				

有機氯農藥

有機磷農藥



市場監測系統

- 衛生署會透過市場監測系統,定期從市面抽取《中醫藥條例》附表內 542種中藥材(植物類)樣本作除害劑殘留量檢驗
- 樣本的化驗工作由**政府化驗所**負責
- 化驗工作分兩個階段
  - 測試中藥材樣本本身的農藥殘留量,如果殘留量超出標準, 便會進入第二階段
  - 測試中藥材樣本經煎煮成爲藥湯後的農藥殘留量,以模擬服用時 的狀態



### 測試方法綜覽

- 藥材或飲片
- ▶ 參考的測試方法: 2020 年版《中國藥典》 通則 2341 農藥殘留量測定法
  - ➤ 第一法 (GC-ECD)
  - 第二法 (GC-FPD/NPD)
  - ➤ 第三法 (GC-ECD)
  - 第四法 (GC-MS/MS, LC-MS/MS)
  - ➤ 第五法 (GC-MS/MS, LC-MS/MS)

註:按國家藥典委員會發佈的公示稿·2025年版《中國藥典》中通則2341 有關農藥殘留量的測試方法將有修訂與新增·敬請留意。

#### 2341 农药残留量测定法

本方法系用气相色谱法(通则 0521)和质谱法(通则 0431)测定药材、饮片及制剂中部分农药残留量。除另有规定外,按下列方法测定。

第一法 有机氯类农药残留量测定法(色谱法)

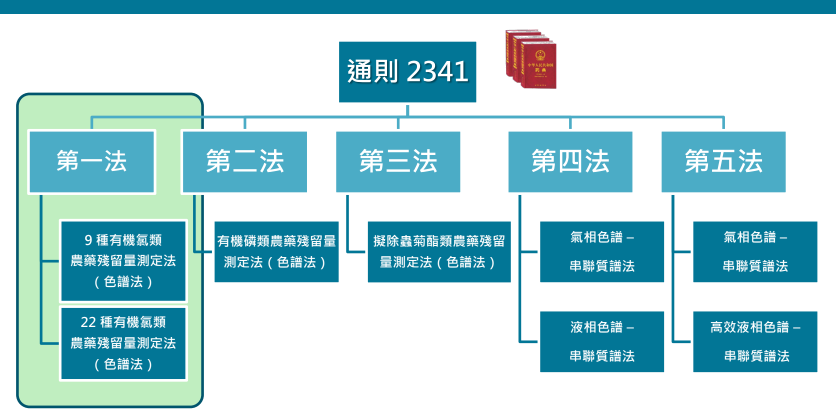
1. 9 种有机氯类农药残留量测定法

色谱条件与系统适用性试验 以(14%-氰丙基-苯基)甲基聚硅氧烷或(5%苯基)甲基聚硅氧烷为固定液的弹性石英毛细管柱( $30m\times0.32mm\times0.25\mu m$ ),  $^{58}$  Ni-ECD 电子捕获检测器。进样口温度 230  $^{\circ}$  ,检测器温度 300  $^{\circ}$  ,不分流进样。程序升温:初始 100  $^{\circ}$  ,每分钟 10  $^{\circ}$  升至 220  $^{\circ}$  ,每分钟 8  $^{\circ}$  升至 250  $^{\circ}$  ,保持 10 分钟。理论板数按  $\alpha$ -BHC 峰计算应不低于  $1\times10^{\circ}$  ,两个相邻色潜峰的分离度应大于 1.5 。





測試方法綜覽





### 第一法 (有機氣類農藥殘留量測定法-色譜法)

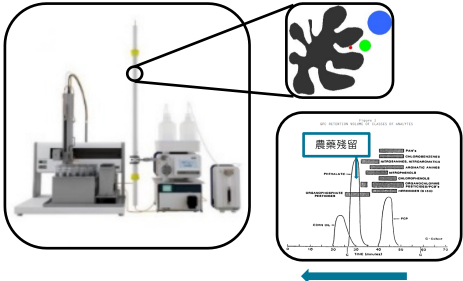
9種有機氯類農藥殘留量測定法				
檢測技術	GC-ECD			
農藥	9種有機氯農藥			
樣本	藥材或飲片			
供試品溶液 的製備	超聲提取 (acetone / CH <sub>2</sub> Cl <sub>2</sub> ) + 硫酸處理			
氣相色譜柱	<ul> <li>(14% cyanopropyl-phenyl)-methyl polysiloxane</li> <li>(5%-phenyl)-methylpolysiloxane</li> </ul>			

22種有機氯類農藥殘留量測定法					
檢測技術	GC-ECD				
農藥	22種有機氯農藥				
樣本	藥材或飲片	A			
供試品溶液 的製備	振搖提取 (ACN) + GPC凝膠滲透色譜法				
氣相色譜柱	<ul> <li>50% phenyl and 50% dimethylpo lysiloxane</li> <li>100% dimethylpolysiloxane</li> </ul>				

• 超聲提取



 凝膠滲透色譜法 (Gel Permeation Chromatography (GPC))



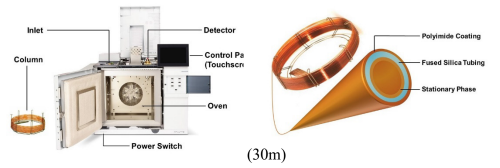


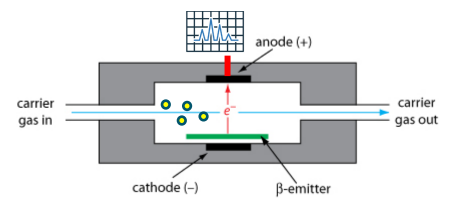


儀器

GC-ECD 氣相色譜儀-電子捕獲檢測器

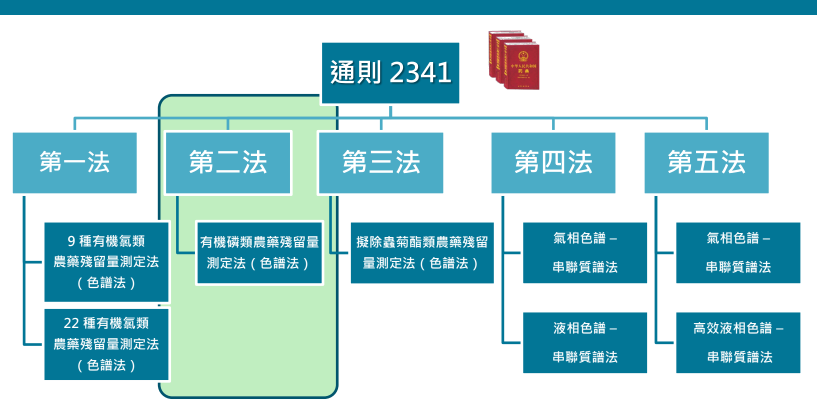








測試方法綜覽



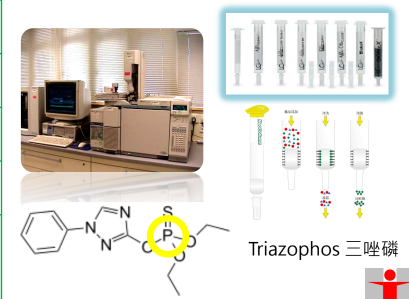


### 第二法 有機磷類農藥殘留量測定法(色譜法)

有機磷類農藥殘留量測定法 (色譜法)				
檢測技術	GC-FPD/NPD			
農藥	12種有機磷農藥			
樣本	藥材或飲片			
供試品溶液的 製備	超聲提取(Ethyl acetate) + GCB SPE ( <u>固相萃取</u> )			
氣相色譜柱	<ul> <li>50% phenyl and 50% dimethylpolysiloxane</li> <li>(5%-phenyl)-methylpolysiloxane</li> </ul>			

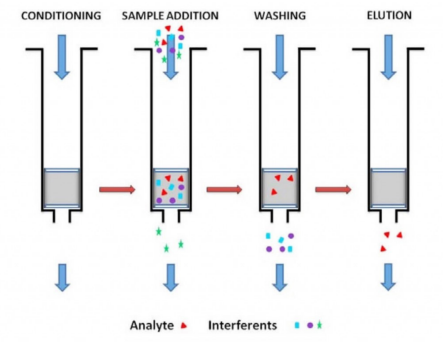
### GC-FPD/NPD

氣相色譜儀-火焰光度檢測器



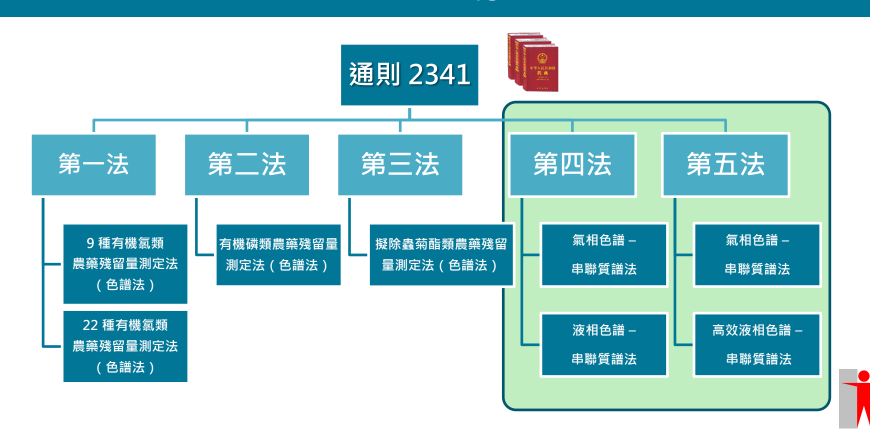
• <u>固相萃取</u> (Solid phase extraction (SPE))







測試方法綜覽



# 農藥殘留 第四法和第五法

農藥多殘留量測定法(質譜法)				
檢測技術	GC-MS/MS, LC-MS/MS			
農藥	可應用於多種有機氯農藥與有機磷農藥			
樣本	藥材或飲片			
供試品溶液 的製備	振搖提取+分散固相萃取淨化 (dSPE: MgSO <sub>4</sub> +PSA+GCB+C <sub>18</sub> +SiO <sub>2</sub> )			
備註	<ol> <li>回收率 70-120 %; 可放寬至60-130 % GC-MS/MS: Fenthion-d<sup>6</sup> 為內標;</li> <li>LC-MS/MS: Atrazine-d<sup>5</sup> 為內標</li> <li>可適當調整 dSPE 含量</li> </ol>			

藥材及飲片(植物類)中禁用農藥多殘留測定法				
檢測技術	GC-MS/MS, LC-MS/MS			
農藥	可應用於多種有機氯農藥與有機磷農藥			
樣本	藥材或飲片(植物類)			
供試品溶液的 製備	<ol> <li>直接提取法</li> <li>快速樣品處理(QuEChERS)法</li> <li>固相萃取法 (從直接提取法)         (i) dSPE (MgSO<sub>4</sub>+PSA+C<sub>18</sub>)         (ii) 親水親油平衡材料(HLB) SPE         (iii) SPE (GCB/NH<sub>2</sub>)</li> </ol>			
備註	<ol> <li>回收率 70-120 %; 可放寬至60-130 %</li> <li>根據樣品特點擇最適宜的製備方法</li> </ol>			

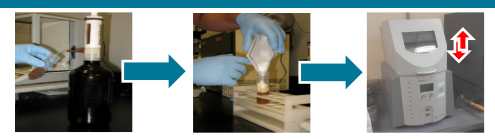


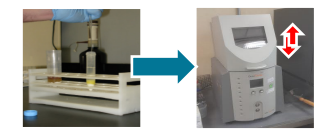
### 振搖提取和分散固相萃取淨化

- 振搖提取
  - 第一次提取
    - 1% 冰醋酸/ACN
  - 第二次提取
    - 硫酸鎂(MgSO₄)與
    - 乙酸鈉(C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>NaO<sub>2</sub>)
- 分散固相萃取( QuEChERS)淨化
  - dSPE: MgSO<sub>4</sub>+PSA+GCB+C<sub>18</sub>+SiO<sub>2</sub>

### **QuEChERS**

 Quick, Easy, Cheap, Effective, Rugged, Safe 的縮寫 快速、簡便、經濟、高效、耐用且安全







來源及其毒性

- □ <u>重金屬及有毒元素</u>在環境中無處不在,會通過水、食物、 空氣進入人體,當超過一定濃度時會對人體造成危害
- □ 對人體毒性較大的重金屬主要有砷(As)、鎘(Cd)、鉛(Pb)、汞(Hg)及銅 (Cu)
- 中藥材內的重金屬及有毒元素來源包括:
  - 藥材生長環境受到污染
  - 植物富集作用
  - 藥材加工過程中受到污染
  - 來源自礦物類的中藥



雄黃



朱砂





本港呈報個案

#### 2017年10月18日

#### 白鳳丸

鉛 中成藥註冊限量標準的8倍

#### 養顏丸

鉛 中成藥註冊限量標準的1.6倍

#### 2018年10月18日

#### 鳳尾草

砷 每日最高服用量計算上限 (每日1,500微克) 的2.6倍

#### 2019年10月18日

#### 白鳳丸

汞 中成藥註冊限量標準的9.2倍









### 現時本港規管狀況

	重金屬及有毒元素
2021年12月	中藥組公布最終的標準及相關推行時間表
2021年12月至 2023年12月	業界適應期(兩年)
2023年12月31日起	執行附表內 <u>17種指定中藥材</u> 經修訂後的重 金屬及有毒元素限量標準



- 修訂本港中藥材有害殘留物限量標準及相關執行方案
- □ 規管4項重金屬及有毒元素,包括**砷(As)、鎘(Cd)、鉛(Pb)**和汞(Hg)
- □ 規管 總重金屬限量標準
- □ 每日/每劑服量上限,適用於其餘《中醫藥條例》附表中藥材



### 現時本港規管狀況

- 參考《中國藥典》(2020 年版)的標準· 為現時17種《條例》附表中藥材制定重 金屬及有毒元素限量標準
- □ 14 種附表中藥材(即人參、三七、山茱萸、丹參、水蛭、白芍、西洋參、阿膠、桃仁、蛤殼、黃芪、黃精、當歸及葛根)的砷、鎘、鉛及汞限量標準

	1	
-	6	Ξ
ы	_	

- 就表中 14 種指定中藥材的重金屬及有 毒元素限量標準,以中藥材樣本被檢出 重金屬及有毒元素含量計算
- 第 1 -14種指定中藥材不得超出表內相 關限量標準

	中藥材名稱		個別重金屬及有毒元素 限量標準(mg/kg)			
			鎘 (Cd)	鉛 (Pb)	汞 (Hg)	
1	人參 (Radix Ginseng)	2	1	5	0.2	
2	三七 (Radix Notoginseng)	2	1	5	0.2	
3	山茱萸 (Fructus Corni)	2	1	5	0.2	
4	丹參 (Radix Salviae Miltiorrhizae)	2	1	5	0.2	
5	水蛭 (Hirudo)	5	1	10	1	
6	白芍 (Radix Paeoniae Alba)	2	1	5	0.2	
7	西洋參 (Radix Panacis Quinquefolii)	2	1	5	0.2	
8	阿膠 (Colla Corii Asini)	2	0.3	5	0.2	
9	桃仁 (Semen Persicae)	2	1	5	0.2	
10	蛤殼 (Concha Meretricis seu Cyclinae)	2	0.3	5	0.2	
11	黃芪 (Radix Astragali)	2	1	5	0.2	
12	黃精 (Rhizoma Polygonati)	2	1	5	0.2	
13	當歸 (Radix Angelicae Sinensis)	2	1	5	0.2	
14	葛根 (Radix Puerariae)	2	1	5	0.2	



### 現時本港規管狀況

- 冬蟲夏草 的鎘、鉛及汞限量標準;
- □ 玄明粉 的砷限量標準;以及
- □ 玄明粉及煅石膏 的總重金屬限量標準

冬蟲夏草

**鎬、鉛及汞限量標準**・以<u>中藥材樣本</u>被檢出重金屬及有毒 元素含量計算

**砷限量標準**·以中藥材樣本經煎煮後之藥湯被檢出重金屬 及有毒元素含量計算

玄明粉

**砷限量標準**,以中藥材樣本被檢出重金屬及有毒元素含量計算

**镉、鉛及汞限量標準**,以中藥材樣本經煎煮後之藥湯被檢出重金

屬及有毒元素含量計算

制定總重金屬限量標準

煅石膏

**砷、镉、鉛及汞限量標準**,以中藥材樣本經煎煮後之藥湯被檢出重金屬 及有毒元素含量計算

制定總重金屬限量標準

中藥材名稱		總重金屬 限量標準 ( mg/kg )	個別重金屬及有毒元素限量標準 (mg/kg)			
			砷 (As)	鎘 (Cd)	鉛 (Pb)	汞 (Hg)
15	冬蟲夏草 (Cordyceps)	-	每日 1,500 微克	1	5	0.2
16	玄明粉 (Natrii Sulfas Exsiccatus)	20	20	每劑 3,500 微克	每日 179 微克	每日 <b>36</b> 微克
17	煅石膏 (Gypsum Fibrosum Preparata)	10	每日 1,500 微克	每劑 3,500 微克	每日 179 微克	每日 <b>36</b> 微克







現時本港規管狀況

□ 除以上 17 種《條例》附表中藥材外,其餘《條例》附表中藥材會繼續沿用以中藥材樣本經煎煮後之藥湯被檢出重金屬及有毒元素含量換算至每日或每劑的最高服用量計算

重金屬及有毒元素	上限(服量計)	
砷 (Arsenic)	每日1,500微克	MARSO INCOME.
鎘 (Cadmium)	每劑3,500微克	
鉛 (Lead)	每日179微克	
汞 (Mercury)	每日36微克	

- 衛生署會透過市場監測系統,定期從市面抽取中藥材樣本作重金屬及 有毒元素含量檢驗。樣本的化驗工作由政府化驗所負責。
- 化驗工作分兩個階段進行: (1)中藥材樣本本身 及 (2)經煎煮成爲藥湯



### 測試方法

- ▶ 供參考的測試方法:《中國藥典》2020年
- ▶ (總重金屬) 通則 0821:總重金屬檢查法 第一法
- (砷鹽) 通則 0822: 砷鹽檢查法 第一法 (古蔡氏法)
- ► (4種重金屬及有毒元素) 通則 2321: 鉛, 編, 砷, 汞, 銅測定法

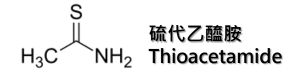
	通則 0821 第一法	通則 0822	通則 2321 (一)	通則2321 (二)
方法	顯色法 - 用硝酸鉛(Pb(NO <sub>3</sub> ) <sub>2</sub> ) 為標準品	第一法 : 溴化汞(HgBr <sub>2</sub> )試紙	原子吸收分光光度法 AAS - 石墨火爐法 (Pb, Cd) - 氫化物冷法 (As) - 冷蒸氣吸收法 (Hg)	感耦合等離子體質譜法 ICPMS
金屬	總重金屬	砷鹽	鉛・鎘・砷・汞	鉛,鎘,砷,汞
供試品 溶液的 製備	與硫代乙酰胺 (Thioacetamide) 或 硫化鈉(Na₂SO₄) 作用 顯色	經酸消化後,使用還原劑將高價砷還原為三價砷(As³+)	- 微波消解 - 酸加熱消解 - 灰化	微波消解

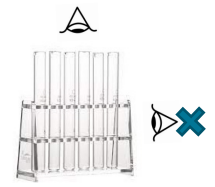


通則 0821-重金屬檢查法 第一法

- □ 應用範圍:(1)玄明粉及(2)煅石膏的總重金屬限量標準
- □ 原理:
  - <u>總重金屬</u>指在規定實驗條件下能與硫代乙醯胺(thioacetamide)或硫化鈉(sodium sulfide)作用顯色的金屬雜質
  - 重金屬離子與顯色劑反應生成不溶性的重金屬硫化物微粒,比較供試品溶液和標準鉛溶液所 呈現的顏色深淺,判斷供試品中重金屬的限量是否符合規定
- □ 第一法(硫代乙醯胺法)

$$CH_3CSNH_2 + H_2O \rightarrow CH_3CONH_2 + H_2S$$
  
 $H_2S + (M)^{2+} \rightarrow 2H^+ + (M)S \downarrow$  黃色 - 棕黑色混懸物





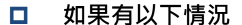


通則 0821-重金屬檢查法 第一法

□ 第一法(硫代乙醯胺法) – 结果判断

#### 附合質量控制要求下

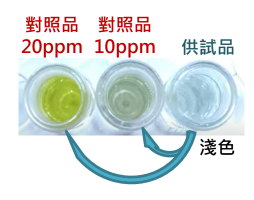
- **✓ 供試品**中顯出的顏色比對照品淺 合格
- 供試品中顯出的顏色比對照品深 不合格



- □ **質量控制**中顯出的顏色淺于**對照品**
- □ 在對照品中滴加有色溶液不能使顏色一致時
- □ 應取樣本按硫代乙醯胺法 熾灼法或硫化鈉法 重新檢查









通則 0822-砷鹽檢查法 第一法

- 應用範圍:玄明粉 的砷限量標準
- □ 原理:
  - 利用化學反應把藥材中微量砷鹽生成具揮發性的砷化氫氣體,作用顯色
    - □ 溴化汞試紙 (第一法 /古蔡氏法)
    - □ 二乙基二硫代氨基甲酸銀 (silver diethyldithiocarbamate) 溶液
  - □ <u>比較供試品溶液和標準溶液所呈現的顏色深淺</u>,判斷供試品中砷的限量 是否符合規定





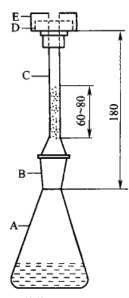
通則 0822-砷鹽檢查法 第一法

■ 第一法(古蔡氏法 – Gutzzeit Test)

在酸性條件與金屬鋅下,藥材中的砷化合物被還原生成 具揮發性的砷化氫(AsH<sub>3</sub>)氣體,遇溴化汞試紙產生黃 色至棕色的砷斑

- $AsO_3^{3-} + 3Zn + 9H^+ \rightarrow 3Zn^{2+} + 3H_2O + AsH_3 \uparrow (氣化上升)$
- AsH<sub>3</sub> + 2HgBr<sub>2</sub> → 2HBr + AsH(HgBr)<sub>2</sub> (黃色-色斑)
- AsH<sub>3</sub> + 2HgBr<sub>2</sub> → 3HBr + AsH(HgBr)<sub>3</sub> (棕色-色斑)
- □ 结果判斷
  - 供試品砷斑與標準砷斑比較,不得更深











通則 2321 - 鉛、鎘、砷、汞測定

□ 應用範圍:16種附表中藥材以中藥材樣本計算的砷、鎘、鉛及汞限量標準

註: 三七、山茱萸、丹參、水蛭、白芍、西洋參、阿膠、桃仁、蛤殼、黃芪、黃精、當歸、葛根、冬蟲夏草、玄明粉

#### □ 原理:

□ 將樣本消解後,利用不同的儀器對砷、鎘、鉛及汞進行分析

通則 2321

鉛、镉、砷、汞、銅測定法



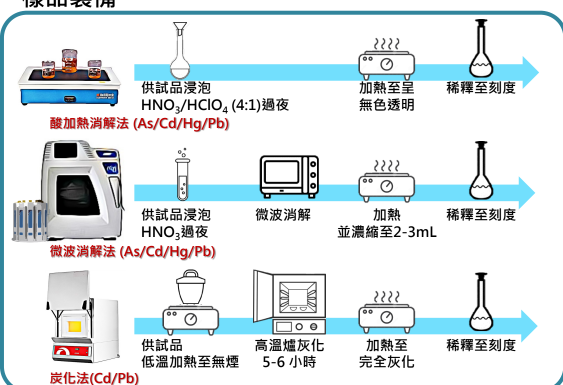
原子吸收分光光度法 (AAS) 電感耦合等離子體質譜法 (ICP-MS)





通則 2321 - 鉛、鎘、砷、汞測定

### 樣品製備



#### 樣品測定





# 分析化學的應用

品質性





### 中藥化學指標物分析

• 指標成分常見於《中國藥典》作為中藥質量/鑒定的標誌物

### 各中藥材

	中藥材	指標成份	含量要求
1.	女貞子	特女貞苷	不得少于0.70%
2.	補骨脂	补骨脂素和異補骨脂素	總量不得少于0.70%
3.	山茱萸	莫諾苷	不得少于1.2%
4.	巴戟天	耐斯糖	不得少于2.0%
5.	菟絲子	金絲桃苷	不得少于0.10%
6.	淫羊藿	淫羊藿苷	不得少于5.0%
7.	杜仲	松脂醇二葡萄糖苷	不得少于0.10%

### 烏雞白鳳丸

	指標成份	含量要求	
水蜜丸	芍藥苷	每1g不得少於0.35 mg	
小蜜丸		每1g不得少於0.22 mg	
大蜜丸		每丸不得少於2.0 mg	





芍藥苷

白芍



A Support



女貞子



樣品制備





薄層色譜法 (TLC)

### 薄層色譜法(TLC)

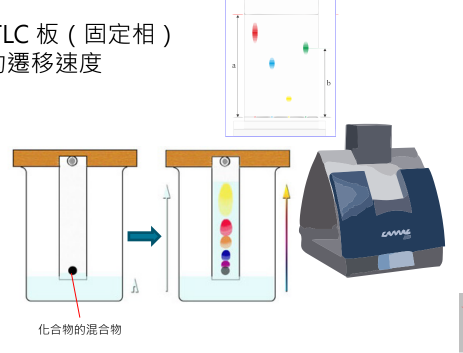
- 傳統技術
- 用有機溶劑(流動相)浸泡的 TLC 板(固定相)
- 基於不同的吸附作用,有不同的遷移速度
- 將化學混合物分離

### 優點

- 快速、簡單的操作
- 便宜的

### 應用

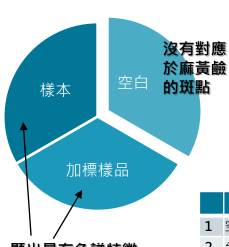
- 定性分析
- 鑑別



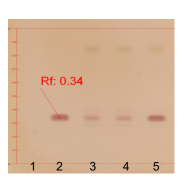


薄層色譜法(TLC)

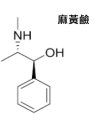
### 薄層色譜法(TLC)



顯出具有色譜特徵 (顏色和 Rf 值)的斑點 對應於麻黃鹼參考標準



	樣本	結果
1	空白	- ve
2	參考材料 - 麻黃	+ve
3	麻黃樣本	+ve
4	麻黃樣本 - 重複	+ve
5	麻黃加標樣品	+ve



### 麻 黄

Mahuang

### EPHEDRAE HERBA



(3)取本品粉末 1g,加浓氨试液数滴,再加三氯甲烷 10ml,加热回流 1 小时,滤过,滤液蒸干,残渣加甲醇 2ml 充分振摇,滤过,取滤液作为供试品溶液。另取盐酸麻黄碱对照品,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 5μl,分别点于同一硅胶 G 薄层板上,以三氯甲烷-甲醇-浓氨试液 (20:5:0.5)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。供试品色谱中,在与对照品色谱相应的位置上,显相同的红色斑点。

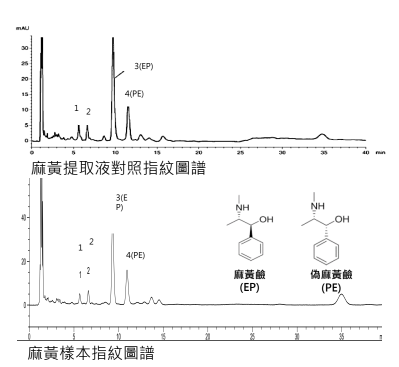


色譜儀的應用



定性分析

### 高效液相色譜指紋圖譜



峰號	相對保留時間	可變範圍
1	0.58	±0.03
2	0.68	±0.03
3 (EP)	1.00	-
4 (PE)	1.18	±0.03

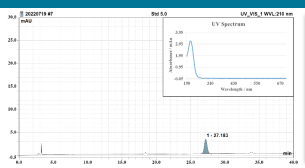


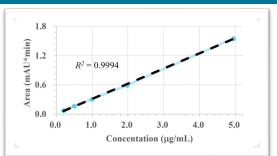
### 鑑別成功

- ✓ 樣品和參考材料的保留時間 (RT) 偏差 < 2%
- ✓ 顯示四個特徵峰
- ✓ 相對保留時間 (RRT) 在可接受範圍內



定量分析





標準: 麻黃鹼和偽麻黃鹼總含量不低於0.78%



### 標準溶液的製備

- 麻黃鹼
- 偽麻黃鹼



樣品溶液的提取和濃縮



高效液相色譜儀 配二極管陣列檢測器 (HPLC-DAD)



### 評估

- 1. 系統適用性
- 2. 校準曲線
- 3. 保留時間
- 4. 分析精度
- 5. 方法復原度





先進分析儀器的應用

### LC / GC 與質譜儀的聯用

- 三重四極桿 (QQQ) 質譜儀/串聯質譜儀 (MS/MS)
- 飛行時間 (TOF) 質譜儀
- 軌道阱 (Orbitrap) 質譜儀

	QQQ	QTOF	Orbitrap
解析度	~ 2000	~ 10000	~ 100000
質量精度	~ 100 ppm	~ 10 ppm	< 5ppm
靈敏度	高	中等	高
定性分析	✓	111	111
定量分析	111	✓	444



(QTOF)

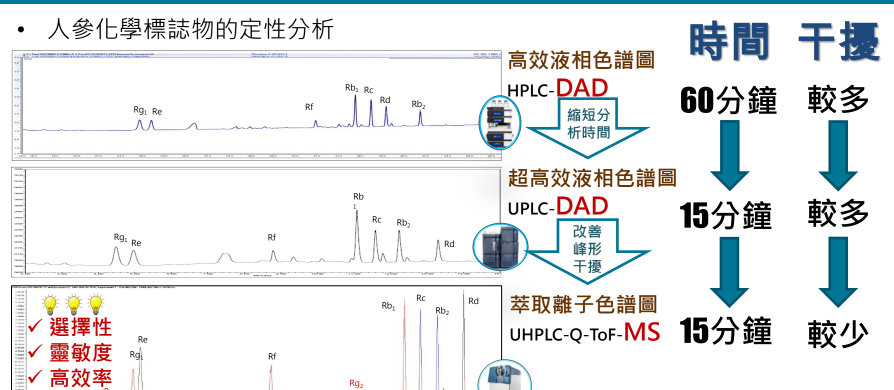
(QQQ)





## 中成藥化學標誌物分析

先進分析儀器的應用



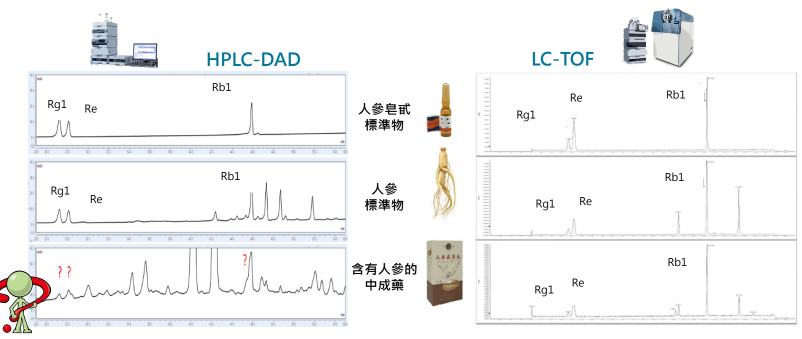


# 中成藥化學標誌物分析

先進分析儀器的應用



### 中成藥人參鹿茸丸









## 「中醫中藥發展委員會」的建議

集中探討中醫中藥的四大發展範疇



人才培訓及專業發展



重法治 掌機遇 作抉擇 推進民主 發展經濟 改善民生

Uphold the Rule of Law Seize the Opportunities











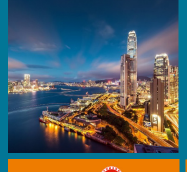




### 產業發展 (包括中藥檢測)

- 認同中藥檢測有助確保中 成藥產品的質素和安全
- 在2015年的施政報告中宣 佈會籌劃一所由衞生署管 理的中藥檢測中心







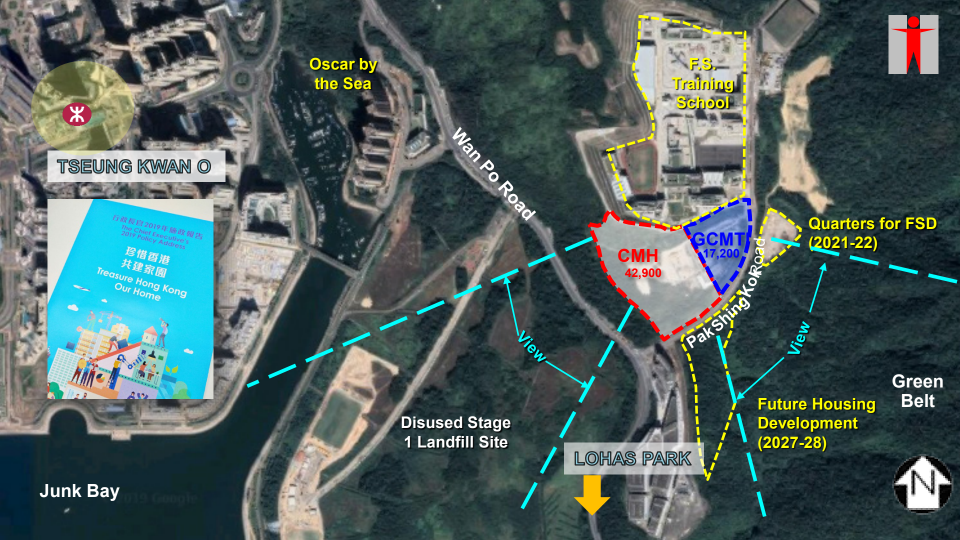


## 政府中藥檢測中心

Government Chinese Medicines
Testing Institute (GCMTI)



- 政府中藥檢測中心專責於中藥檢測科研, 為中藥安全、品質及檢測方法建立參考 標準
- 在2017年,設立臨時設施,開始運作



制訂中藥參考標準

• 繼續現有的《香港中藥材標準》計劃

設立高科技實驗室

設立中藥標本實驗室

設立培訓及技術轉移中心





制訂中藥參考標準

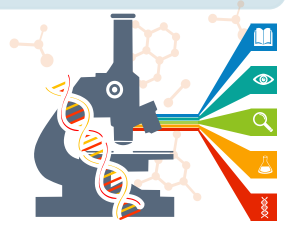
設立高科技實驗室

• 開展中藥的高端科技研究及制訂檢測方法

• 透過技術轉移予中藥業界·加強業界對中藥及 其產品的品質控制

設立中藥標本實驗室

設立培訓及技術轉移中心





制訂中藥參考標準

設立高科技實驗室

設立中藥標本實驗室

機構作中藥材鑒別使用

• 收集中藥材標本及其原植 / 動物標本

• 同時致力成為具權威性的數碼化標本館

• 二者將成為相關持份者在中藥科研和應用方面的綜合 資料庫,重要參考資料及平台

設立培訓及技術轉移中心





制訂中藥參考標準

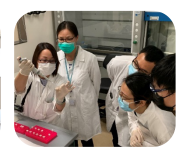
設立高科技實驗室

設立中藥標本實驗室

設立培訓及 技術轉移中心







- 為中藥業界及檢測業界提供培訓,推廣中藥參考標準, 及將檢測技術轉移予業界
- 推動香港成為國際中藥檢測及認證中心



制訂中藥參考標準

設立高科技實驗室

設立中藥標本實驗室

設立培訓及技術轉移中心



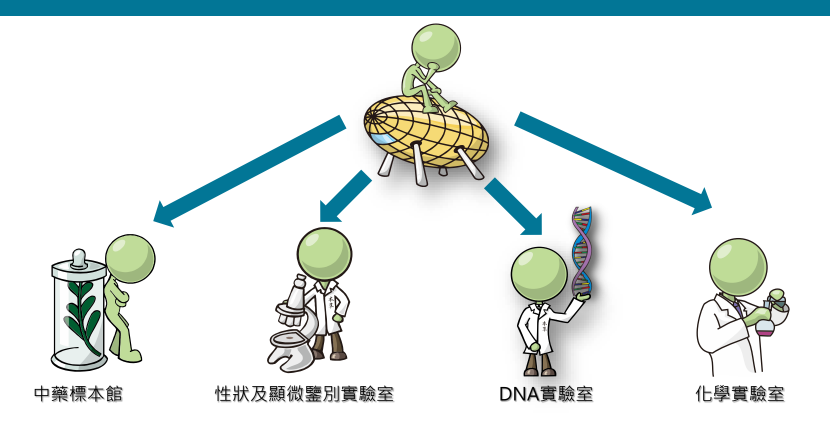


- 舉辦國際性交流活動及繼續維持與內地及海外相關機構的聯絡
- 促進中藥參考標準及檢測方法的統一



# 政府中藥檢測中心 - 實驗室

設立高科技及具國際水準的認可實驗室







### 中藥標本館

- 用以貯藏和管理中藥以及嶺南草藥等標本
- ▶ 提供實物標本供對比鑒別和研究
- ▶ 推動本港中醫藥的發展

特色展櫃

專題展櫃



## 數碼中藥標本館



- 「數碼中藥標本館」(www.cmherbarium.gov.hk)網站已於2024年3月26日正式啟用
- 全方位的中藥資料庫,著重藥材溯源



## 3D藥材圖像













顯微切片





DNA資料





### 性狀及顯微鑒別實驗室

配備了生物顯微鏡及立體光學顯微鏡 數碼影像系統,可用於研究及記錄中 藥的性狀與顯微特徵,為中藥進行鑒 別,支援其他組別的研究項目

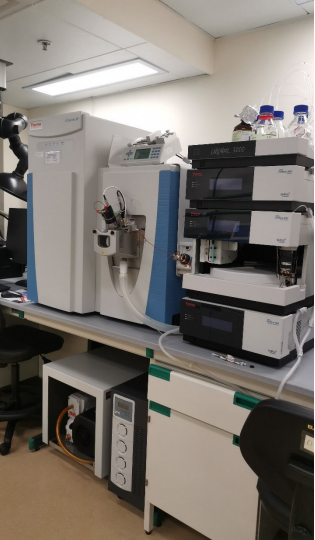
### 性狀鑒別實驗室

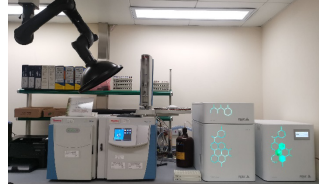
- 立體顯微鏡
- 高解像影像系統

### 顯微鑒別實驗室

- 光學顯微鏡
- 螢光顯微鏡
- 冷凍切片機等



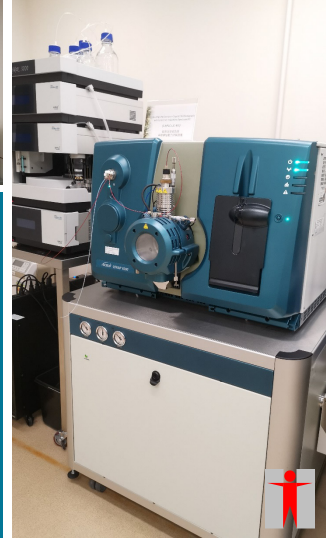




### 化學實驗室

透過化學手段開展可行和實用的中成藥品質控制檢測方法的研究開發工作,以 提升中成藥的品質至國際認可標準

- 超高效液相色譜串聯三重四極桿質譜儀
- 高效液相色譜儀-二極體陣列檢測器及蒸 發光散射檢測器
- 超高效液相色譜儀-二極體陣列檢測器及 多波長螢光檢測器
- ◆ 製備型高效液相色譜儀
- 氣相色譜串聯三重四極桿質譜儀
- 超高效液相色譜串聯線性離子阱質譜儀
- 氣相色譜電子俘獲檢測器
- 火焰電離檢測器及質譜聯用儀







### DNA實驗室

透過DNA手段作為中藥鑒別的補充方 案,並建立中藥材參考DNA序列庫

- 遺傳分析儀
- 次世代定序儀
- 實時聚合酶鏈式反應熱循環儀
- 聚合酶鏈式反應熱循環儀
- 數字PCR
- 自動化毛細管電泳系統
- 微流體電泳分析儀
- 凝膠影像系統
- 核酸提取純化工作站
- 自動化移液工作站



## 利用多學科的鑒別手段來識別中藥材/中成藥分析



顯微鑒別

性狀鑒別

來源鑒別 (文獻研究)





中藥材/中成藥分析

## 政府中藥檢測中心 - 實驗所認可資格

## 質量管理及認可

- 香港實驗所認可計劃 (HOKLAS)
- 自2022年6月起,「檢測中心」獲得香港認可處根據國際標準ISO/IEC17025:2017《測試及校正實驗所能力的通用規定》認可

### 認可範圍:

測試項目	認可的活動	標準方法或應用技術
中成藥 (搽劑 - 藥油)	利用氣相色譜法檢測藥油(搽劑)中五種化學指標成份(a-蒎烯、桉油精、樟腦、薄荷醇和水楊酸甲酯)的含量	政府中藥檢測中心方法 RD-MTD-13 (GC-FID)
紅花 (粉末)	為紅花(粉末)進行顯微鑒別	《香港中藥材標準第六冊》
中藥材	以脫氧核糖核酸 (DNA) 測序技術鑒別三七	政府中藥檢測中心方法 RD-MTD-31 (聚合酶鏈式反應/DNA測序)





## 政府中藥檢測中心 - 研究成果

https://www.cmro.gov.hk/html/b5/useful\_information/gcmti/research/index.html





### 化學

- 外用藥油中藥材指標成 分的分析
- 內服中成藥中藥材指標成分的分析(枇杷膏)
- 內服中成藥中藥材指標成分的分析(白鳳丸)
- 含補骨脂和人參的中成 藥化學指標成分的分析



### 生物科技

- 以DNA技術作為鑒別鹿茸的互補檢測 方法
- 動/植物類藥材DNA條形碼檢測法
- 建立中藥材參考「DNA序列庫」
- 川貝母中常見摻雜品 平貝母的DNA 鑒別方法
- 酸棗仁及其常見混淆品DNA鑒別研究



### 性狀及顯微鑒別

- 香港容易混淆中藥的性狀及顯微鑒別研究
- 酸棗仁及其常見混淆品 性狀及顯微鑒別研究
- 微細種子及果實類藥材的鑒定
- 香港常見皮類中藥飲片的性狀及顯微鑒定



## 政府中藥檢測中心 - 培訓及技術轉移

https://www.cmro.gov.hk/html/b5/useful\_information/gcmti/research/index.html

### 對象

中醫業界、中藥業界、醫院管理局三方協作的中醫教研中心、檢測業界、醫藥學界、內部同事、公眾

### 宣傳

中醫藥規管辦公室網頁上載研究結果、《中醫組通訊》、《中藥商通訊》、國際現代化中醫藥及健康產品展覽會-攤位及展板

### 教育

分享會 (進修學分供中醫業界) 工作坊





## 化學實驗室

工作目的



未找到合 適的品質 檢測技術 指標

缺乏開發

¤困難¤

分析方法 的技術

高昂的方法 開發費用



# 化學實驗室













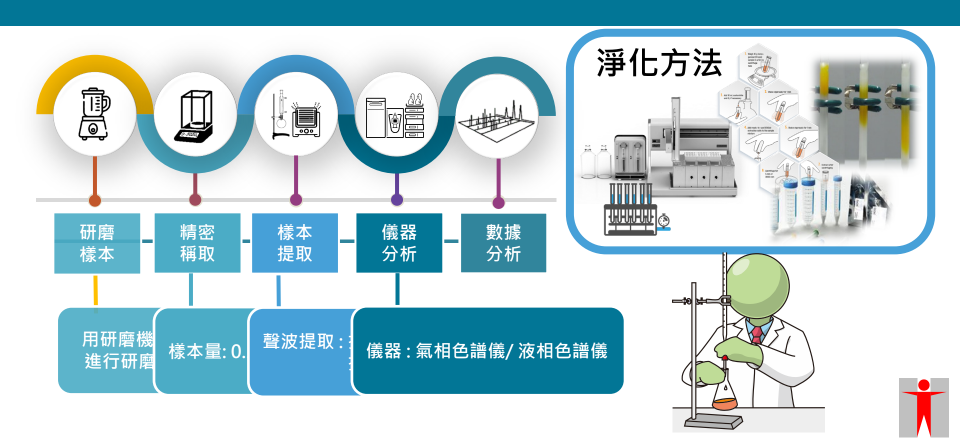
### 多元化化學分析設備

- 液相色譜儀 及 液相色譜質譜聯用儀
- 氣相色譜儀 及 氣相色譜質譜聯用儀
- 自動化薄層色譜儀





## 化學指標成分分析步驟



## 色譜分析

### ❷ 色譜分析

- 氣相色譜法 (Gas Chromatography, GC)
- 液相色譜法 (Liquid Chromatography, LC)
- ☞ 分析物因應在色譜柱的相互作用力,以不同的 速度移動,最終達到分離

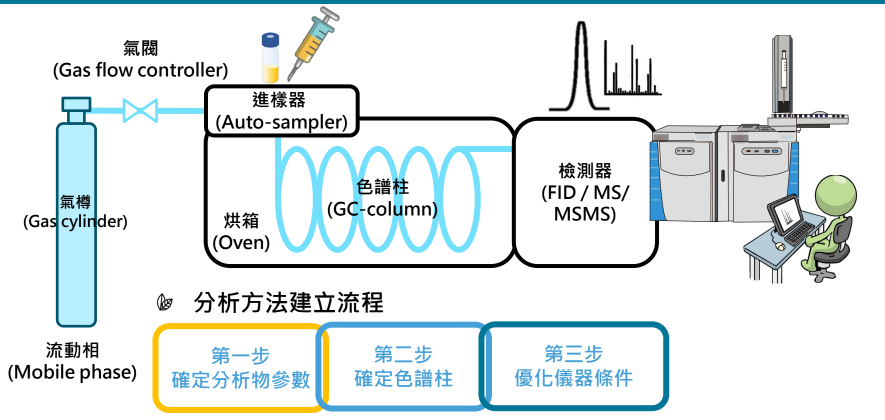
		GC	LC
分析物		<ul><li>具揮發性</li><li>極性小</li><li>分子量細</li><li>e.g. Menthol</li></ul>	<ul><li>不具揮發性</li><li>極性大</li><li>分子量較大</li><li>e.g. Ginsenosides</li></ul>
流動相 (mobile	phase)	<ul><li>氣體</li><li>e.g. N<sub>2</sub>, He</li></ul>	<ul><li>液體</li><li>e.g. H<sub>2</sub>O, methanol</li></ul>
固定相 (stationa	ary phase)	<ul><li>氣相色譜柱 (GC-column)</li></ul>	• 液相色譜柱 (LC-column)





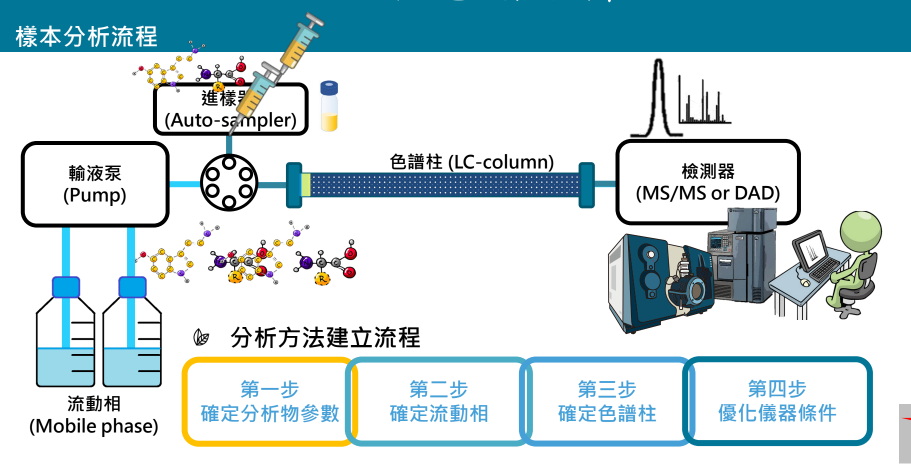
## 氣相色譜分析

### 樣本分析流程





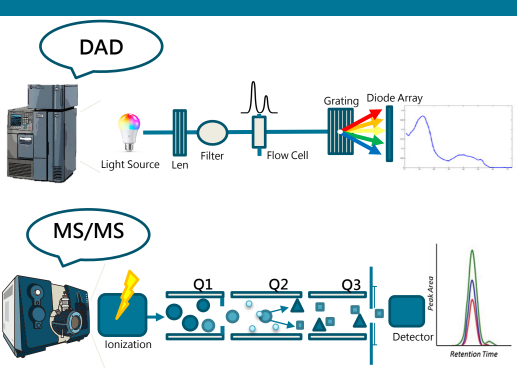
## 液相色譜分析



## 液相色譜分析

• 傳統檢測器 vs. 先進檢測器

	IST INDIAN INDIAN VO. TO KE IXA INDIAN	
	二極管陣列檢測器 Photodiode Array Detector (DAD)	串聯質譜儀 Tandem Mass Spectrometer (MS/MS)
原理	• 光吸收 (UV-Visible)	• 質荷比 (mass to charge ratio)
優點	<ul><li> 價格便宜</li><li> 操作容易</li></ul>	<ul><li> 靈敏度高</li><li> 干擾較少</li></ul>
缺點	<ul><li> 靈敏度較低</li><li> 干擾較嚴重</li></ul>	• 價格昂貴
樣本 特點	<ul><li>樣本需要吸收 UV-Visible</li></ul>	• 適用於各式樣本



# 化學實 室究 項 目

#### 外用藥油

中藥材指標成分的分析

#### 内服中成藥

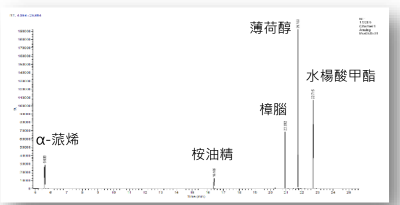
中藥材指標成分的分析

- 枇杷膏
- 白鳳丸
- 含補骨脂和人參的中成藥

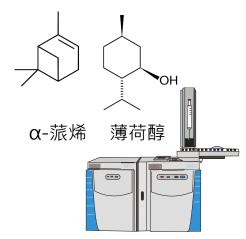








ノンキにナーシナ		
分析方法	GC-MS/MS	
GC-FID	桂皮醛	
α-蒎烯	香茅醛	
桉油精	丁香酚	
樟腦	芳樟醇	
薄荷醇	芳樟醇	
水楊酸甲酯	乙酸芳樟酯	
	百里香酚	

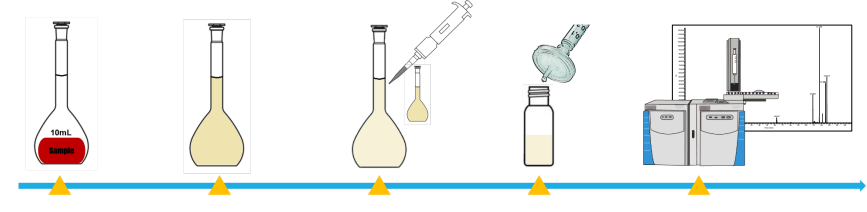


#### 特點

- 經驗證的一測多檢方法
- 方法方便,簡單易用和普及
- 內標校準 (Internal Standard: Naphthalene 萘)
- 提供雙色譜柱方法作選擇,可在分析外用藥油中化學 指標成分時,在無法取得陰性對照樣本的情況下,證 明方法的專屬性
- 用先進儀器測試含量少於一個百分比的化學指標成分



樣品制備



精密稱取樣本 100 mg · 置 10mL 量瓶中 加無水乙醇至 刻度, 搖勻 取樣品溶液到 量瓶中,加內 標準物溶液, 用無水乙醇稀 釋至刻度 經0.45 μm微膜 過濾至樣品瓶

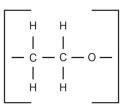
GC-FID 分析



雙色譜柱

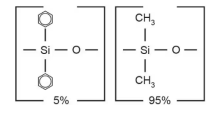
- 雙色譜柱分析方法
- 提高方法專屬性
  - 不同色譜柱,不同極性 → 指標成分出峰時間不同
  - 不同色譜柱測試結果一致

	色譜柱	極性
1.	Restek Stabilwax-MS	高
2.	Agilent Technologies HP-5MS	低



Stabilwax 色譜柱

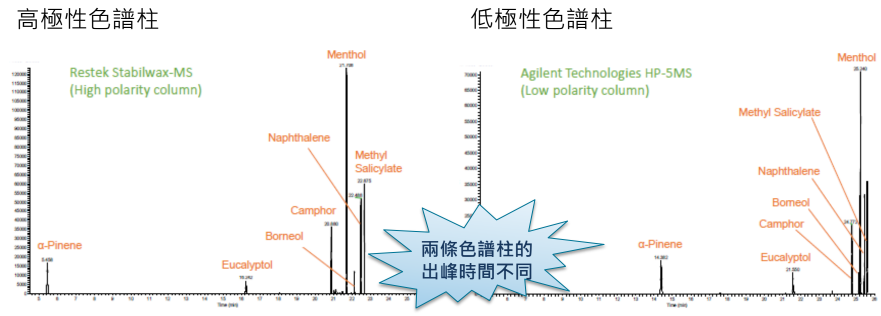




HP-5MS 色譜柱



雙色譜柱

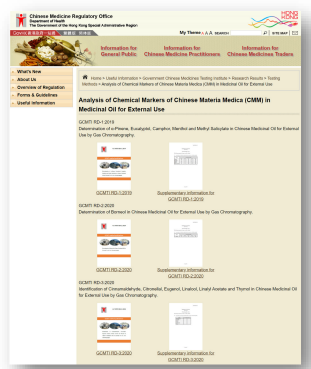


· 測試方法對不同樣本的適用性: 利用建立的方法分析市面上已獲中成藥註冊的藥油



• 項目一共建立 3 個分析方法

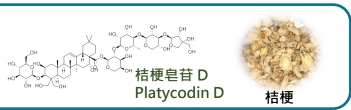
方法	分析技術	中藥材	指標成分
	GC-FID	樟腦	樟腦
		桉油	桉油精
GCMTI RD-1:2019		薄荷腦	薄荷腦
		冬青油	水楊酸甲酯
		松節油	α-蒎烯
GCMTI RD-2:2020	GC-FID	冰片	龍腦
GCMTI RD-3:2020	GC-MS/MS -	肉桂油	桂皮醛
		香茅油	香茅醛
		丁香油	丁香酚
		薰衣草油	芳樟醇 乙酸芳樟酯
		百里香油	百里香酚





- 經檢測中心諮詢委員會會議商討批把賣為第一個產品研究目標
- 建立及確認枇杷膏中藥材的指標成分之分析方法
  - ✓ GC-FID, GC-MS/MS, LC-DAD, LC-MS/MS
  - ✓ 建立**定性**及/或**定量**分析方法
  - ✓ 檢測君臣藥或最常見的中藥材的化學指標成分







#### 針對7種主要成分

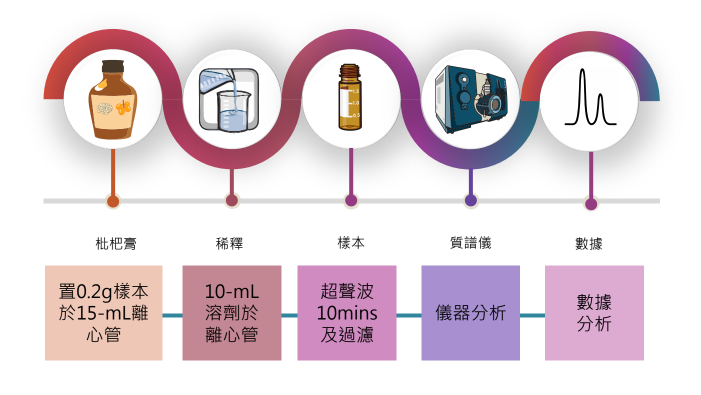
指標成分類別	
3H 1/10 73 7/2 133	
貝母辛	
桔梗皂苷D	
苦杏仁苷	
齊墩果酸	
柚皮苷	
甘草苷	
薄荷	
	貝母辛 桔梗皂苷 D 苦杏仁苷 齊墩果酸 柚皮苷 甘草苷

#### 特點

- 經驗證的一測多檢方法
- 方法方便,簡單易用和普及
- 用先進儀器測試含量少於0.1 ppm 的化學指標成分

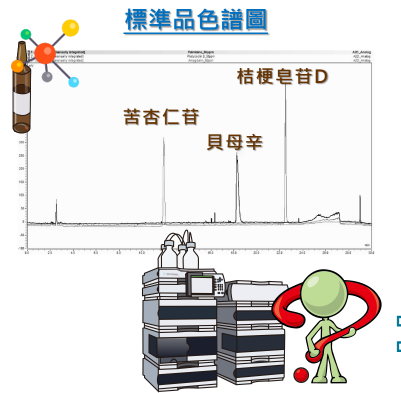


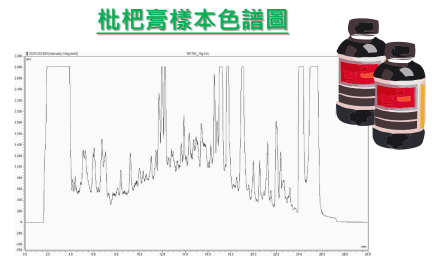
樣品制備





二極管陣列檢測器(DAD)分析

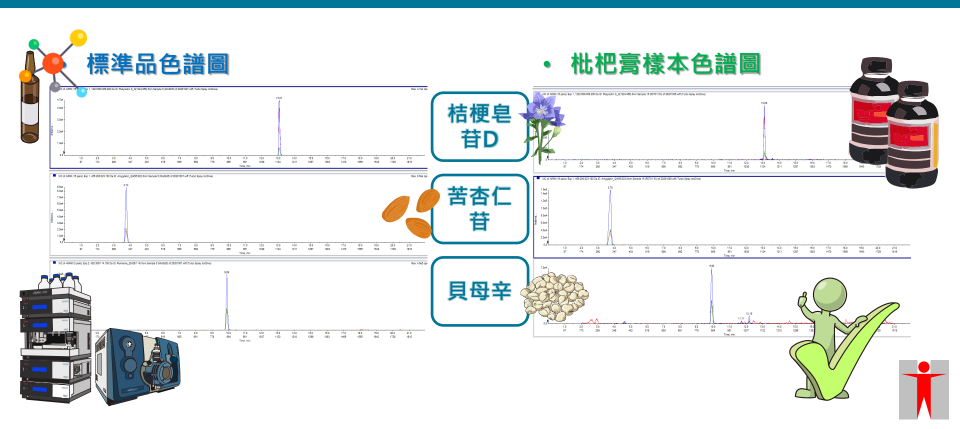




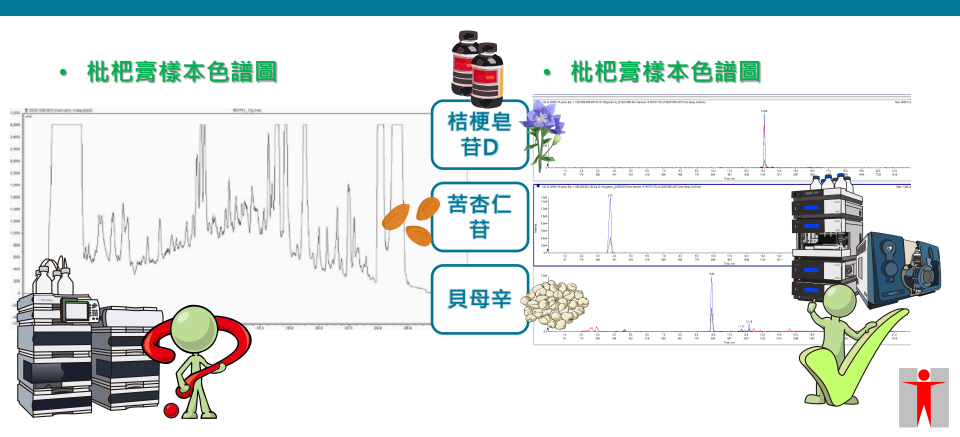
- 」 化學指標成分含量低
- 」 糖分高,基質複雜,干擾嚴重



串聯質譜儀(MS/MS)分析

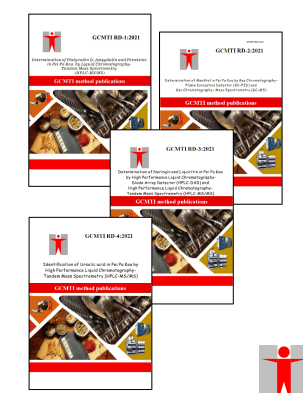


不同儀器的色譜圖比較



#### ❷ 項目一共建立 4 個分析方法

方法	分析技術	中藥材	指標成分
	HPLC-MS/MS	川貝母	貝母辛
GCMTI RD-1:2021		桔梗	桔梗皂苷D
		苦杏仁	苦杏仁苷
GCMTI RD-2:2021	GC-FID/ GC-MS	薄荷	薄荷醇
GCMTI RD-3:2021	HPLC-DAD / HPLC-MS/MS		柚皮苷
		甘草	甘草苷
GCMTI-RD-4:2021	HPLC-MS/MS	枇杷葉	熊果酸

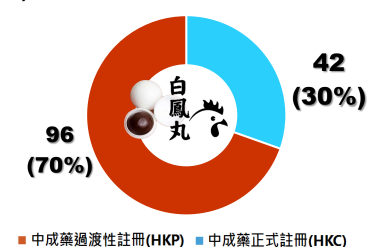


 $https://www.cmro.gov.hk/html/b5/useful\_information/gcmti/research/testing\_methods/peipakoa\_method.html$ 

#### 烏雞白鳳丸 - 補氣養血、調經止帶方劑

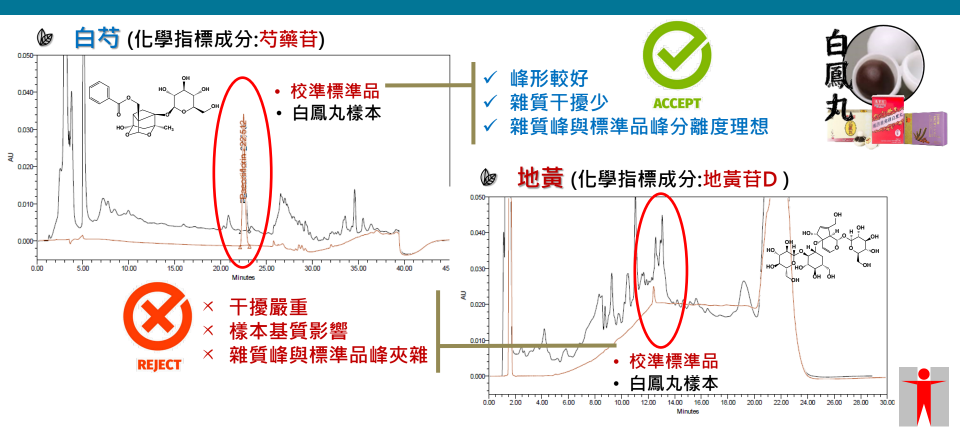
- ☞ 深受香港市民及旅客愛戴
- 廖 截至2023年6月,當時本港註冊(HKP+HKC)白鳳丸共有138個項目
- ❷ 有不少產品尚未完成中成藥註冊
- ☞ 化學實驗室為白鳳丸中藥材建立檢測方法



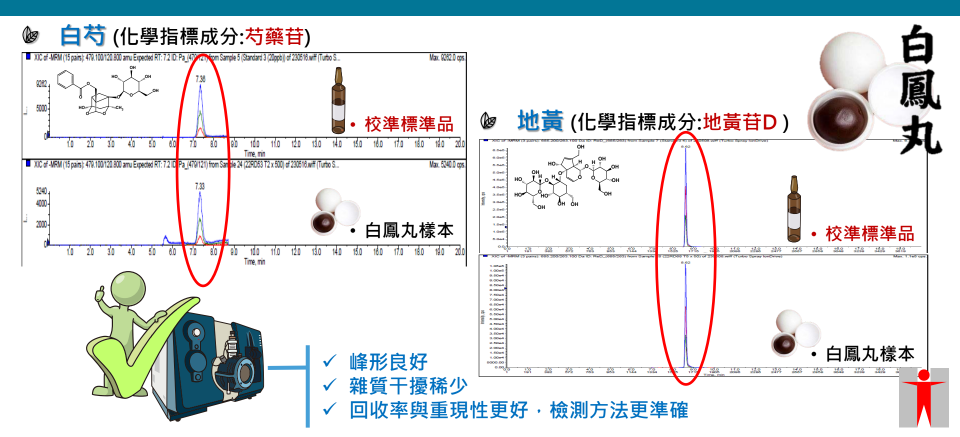




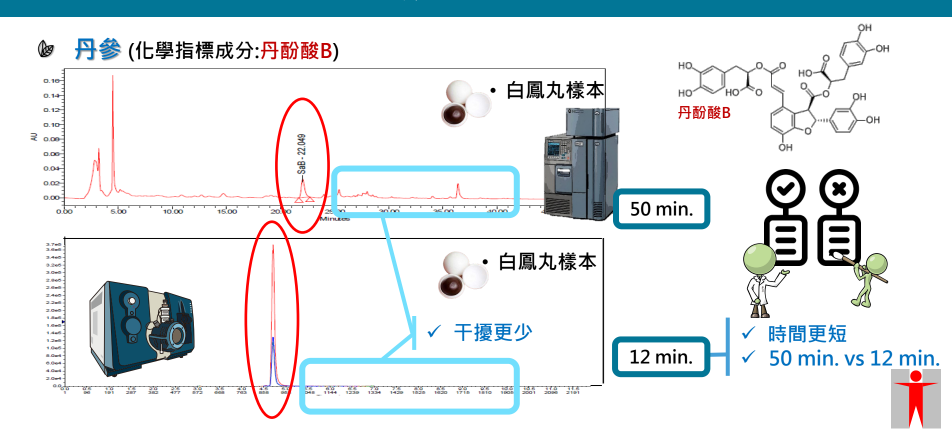
二極管陣列檢測器(DAD)分析



串聯質譜儀(MS/MS)分析



不同儀器的色譜圖比較



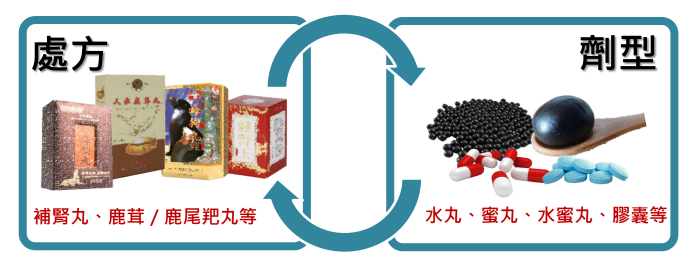
#### ❷ 項目一共建立 12 個分析方法

中藥材	   指標成分	方	法
十無彻	十幾物 指标成为	LC-DAD	LC-MS/MS
人參	人參皂苷	-	GCMTI RD-5:2022
當歸 川芎	Z-藁本內酯	GCMTI RD-6:2022	GCMTI RD-3:2023
香附	α-香附酮	GCMTI RD-2:2022	GCMTI RD-2:2023
白芍	芍藥苷	GCMTI RD-3:2022	GCMTI RD-4:2022
地黃	地黃苷 D	-	GCMTI RD-4:2023
黄芪	黄芪皂苷IV	-	GCMTI RD-5:2023
N #	丹參酮	-	GCMTI RD-6:2023
丹參	丹参 丹酚酸B GCMTI RD-1:2023	GCMTI RD-7:2023	



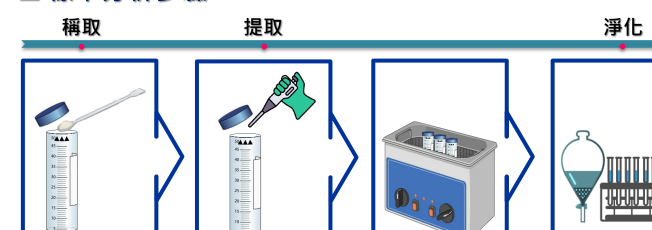


- 炒 助陽補益類中成藥 泛指有補腎、補血、健腦、壯腰及強健機能等功效的中成藥
- 参 利用 LC-DAD 及 LC-MS/MS 技術,開發高通用性及高專屬性的分析方法,適用於超過30款香港市面相關中成藥產品
- ❷ 在香港市場上本港市面常見的處方和劑型包括





#### □樣本分析步驟



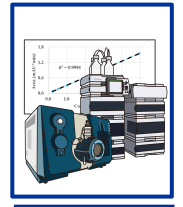
樣本用量 0.25g - 0.5g

溶劑提取 70% MeOH  $10+5+5 \, mL$ 

提取方法 音波振動處理 20min X 3 次

樣本淨化 •溶劑提取

- •溶劑洗淨
- 固相萃取
- 稀釋



分析

儀器分析

- LC-DAD
- LC-MS/MS



- 人參皂苷 Re LC-DAD分析方法
- 為提高方法的專屬性和準確性,在人參皂苷的LC-DAD分析方法 (GCMTI RD-1:2024) 中引入一系列淨化程序





- 去除水溶性物質
- 如糖類和無機鹽

氨試液 洗淨



• 去除酸性物質

• 去除顏色

(SPE)

• 去除其他雜質





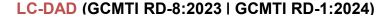
• 樣本用量 - 0.5q

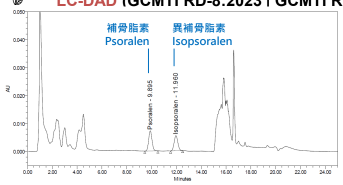


#### 助陽補益類中成藥

## (含補骨脂和人參)化學指標成分分析

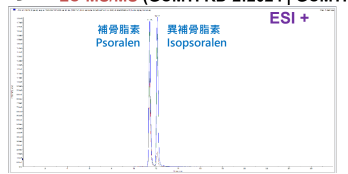
#### □樣本分析

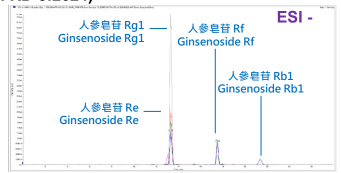






#### **№ LC-MS/MS** (GCMTI RD-2:2024 | GCMTI RD-3:2024)









❷ 項目一共建立4個分析方法

方法	分析技術	中藥材	指標成分
GCMTI RD-8:2023	HPLC-DAD	補骨脂	補骨脂素/異補骨脂素
GCMTI RD-1:2024	HPLC-DAD	人參	人參皂苷 Re
GCMTI RD-2:2024	LC-MS/MS	補骨脂	補骨脂素 / 異補骨脂素
GCMTI-RD-3:2024	LC-MS/MS	人參	人參皂苷Re/Rg1/Rb1/Rf

https://www.cmro.gov.hk/html/b5/useful\_information/gcmti/research/btc/psoraleae\_ginseng.html





#### 研究成果分享

可在衛生署中醫藥規管辦公室網頁上查閱





## 謝謝

#### 政府中藥檢測中心

網址

https://www.cmro.gov.hk/html/eng/useful\_information/gcmti/index.html

電郵地址 gcmti@dh.gov.hk

