

## 桂枝配方颗粒

## Guizhi Peifangkeli

【来源】本品为樟科植物肉桂 *Cinnamomum cassia* Presl 的干燥嫩枝经炮制并按标准汤剂的主要质量指标加工制成的配方颗粒。

【制法】取桂枝饮片 12500g，加水煎煮，滤过，滤液浓缩成清膏（干浸膏出膏率为 4%~8%），加入辅料适量，干燥（或干燥，粉碎），再加入辅料适量，制粒，制成 1000g，即得。

【性状】本品为灰棕色至浅红棕色的颗粒；有特异香气，味甜、微苦、微辛。

【鉴别】取本品 0.5g，研细，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。另取肉桂酸对照品，加甲醇制成每 1ml 含 1mg 的溶液，作为对照品溶液。照薄层色谱法（中国药典 2020 年版通则 0502）试验，吸取上述两种溶液各 5 $\mu$ l，分别点于同一硅胶 GF<sub>254</sub> 薄层板上，以正己烷-乙醚-冰醋酸（5:5:0.1）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，在与对照品色谱相应的位置上，显相同颜色的荧光斑点。

【特征图谱】照高效液相法（中国药典 2020 年版通则 0512）测定。

色谱条件及系统适用性试验 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈为流动相 A，以 0.1%磷酸溶液为流动相 B，按下表中的规定进行梯度洗脱；流速为每分钟 1.2ml；柱温 30℃；检测波长 260nm。理论板数按肉桂酸峰计算应不低于 2000。

时间（分钟）	流动相 A（%）	流动相 B（%）
0~25	10→20	90→80
25~48	20→35	80→65
48~58	35	65
58~60	35→90	65→10

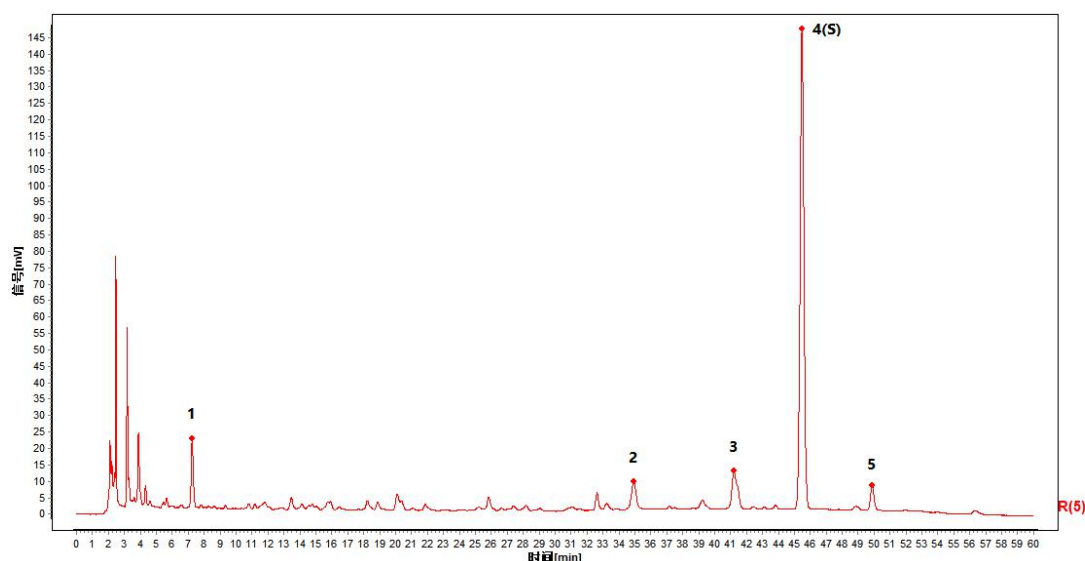
参照物溶液的制备 取桂枝对照药材 0.5g，精密称定，置具塞锥形瓶中，加入 50%甲醇 50ml，称定重量，超声处理 30 分钟，放冷，用 50%甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过，取续滤液，作为供试品溶液。另取肉桂酸对照品、原儿

茶酸对照品适量，精密称定，加 50% 甲醇制成每 1ml 含肉桂酸 30 $\mu$ g、原儿茶酸 10 $\mu$ g 的混合溶液，作为对照品参照物溶液。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取约 0.5g，精密称定，置具塞锥形瓶中，加入 50% 甲醇 50ml，称定重量，超声处理 30 分钟，放冷，用 50% 甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过，取续滤液，即得。

**测定法** 分别精密吸取参照物溶液与供试品溶液各 10 $\mu$ l，注入液相色谱仪，测定，即得。

供试品色谱中应呈现 5 个特征峰，并应与对照药材参照物色谱中的 5 个特征峰保留时间相对应，其中峰 1 和峰 4 应分别与相应对照品参照物峰的保留时间相对应。以肉桂酸对照品参照物峰相对应的峰为 S 峰，计算各特征峰与 S 峰的相对保留时间，其相对保留时间应在规定值的  $\pm 10\%$  范围之内。规定值为：0.83（峰 2）、0.93（峰 3）、1.10（峰 5）。



对照特征图谱

峰 1：原儿茶酸；峰 4：肉桂酸（S）

参考色谱柱：Diamonsil C18，250mm  $\times$  4.6mm，5 $\mu$ m

**【检查】** 应符合颗粒剂项下有关的各项规定（《中国药典》2020 年版通则 0104）。

**【浸出物】** 照醇溶性浸出物测定法（中国药典 2020 年版通则 2201）项下的热浸法测定，用乙醇作溶剂，不得少于 10.0%。

**【含量测定】** 照高效液相法（中国药典 2020 年版通则 0512）测定。

**色谱条件与系统适用性试验** 以十八烷基硅烷键合硅胶为填充剂；以乙腈-0.1%磷酸溶液（30：70）为流动相，检测波长为 290nm。理论板数按肉桂酸峰计算应不低于 2000。

**对照品溶液的制备** 取肉桂酸对照品适量，精密称定，加 50%甲醇制成每 1ml 含 40μg 的溶液，即得。

**供试品溶液的制备** 取本品适量，研细，取约 0.6g，精密称定，置具塞锥形瓶中，精密加入 50%甲醇 50ml，称定重量，超声处理（功率 250W，频率 40kHz）30 分钟，放冷，再称定重量，用 50%甲醇补足减失的重量，摇匀，滤过，取续滤液，即得。

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

本品每 1g 含肉桂酸（ $C_9H_8O_2$ ）应为 5.0mg ~ 20.0mg。

【规格】每 1g 配方颗粒相当于饮片 12.5g

【贮藏】密封。