RP-HPLC 法测定番石榴叶中桑黄素来苏糖苷和桑黄素阿拉伯糖苷的含量

万凯化¹, 付辉政², 罗永明², 张东明^{3*}

(1. 江西省食品药品检验所, 江西 南昌 330004; 2. 江西中医学院, 江西 南昌 330006; 3. 北京协和医学院中国医学科学院药物研究所, 北京 100050)

[摘要] 目的: 建立番石榴叶中桑黄素来苏糖苷和桑黄素阿拉伯糖苷的含量测定方法。方法: 用 Diamonsil C_{18} 色谱柱 (250 mm× 4.6 mm, 5 μ m),以甲醇 0.1% 磷酸溶液(35.65) 为流动相,流速为 1.0 mL• min⁻¹, 检测波长为 355 nm。结果: 桑黄素来苏糖苷在0.061 32~ 0.143 08 μ g 范围内呈良好的线性关系(r= 0.999 9); 桑黄素阿拉伯糖苷在0.058 44~ 0.136 36 μ g 范围内呈良好的线性关系(r= 1),平均回收率分别为 98.6% 和 100.7%,RSD 分别为 1.0% 和 1.7%。结论: 本方法对番石榴叶质量标准的制定具有很好的参考价值。

[关键词] 反相高效液相色谱;番石榴叶;桑黄素来苏糖苷;桑黄素阿拉伯糖苷;含量测定 [中图分类号] R284.1 [文献标识码] B [文章编号] 1005 9903 (2009) 06 002 F03

RP-HPLC Determination of Morin-3-O α-L-lyxopyranoside and Morin-3-O α-L- arabopyranoside from *Psidium guajava* leaf

WAN Kai hua¹, FUHui zheng², LUO Yong-ming², ZHANG Dong-ming^{3*}
(1. Jiangxi Institute for Food and Drug Control, Nanchang 330004, China; 2. Jiangxi University of Traditional Chinese Medicin, Nanchang 330006, China; 3. Institute of Materia Medica, Chinese Academy of Medical Sciences & Peking Union Medical College, Beijing 100050, China)

[Abstract] Objective: To develop a RP-HPLC method for determination of Morinr 3-O- α -L-lyxopyranoside and Morinr 3-O- α -L- arabopyranoside in *Psidium guajava* L. . Methods: A Diamonsil C₁₈ column (250 mm × 4.6 mm, 5 μ m) was used, methanol-0.1% phosphoric acid solution (35:65) as the mobile phase, flow rate at 1.0 mL•min⁻¹, and the detection wavelength was 355 nm. Results: The of calibration curve Morinr 3-O- α -L- lyxopyranoside was linear between 0.061 32~ 0.143 08 μ g (r = 0.999 9), The calibration curves of Morinr 3-O- α -L- arabopyranoside was linear between 0.058 44~ 0.136 36 μ g (r = 1), The average recoveries were 98.6% and 100.7%, The relative standard deviations were 1.0% and 1.7%. Conclusion: The method could be used for determination of Morinr 3-O- α -L- lyxopyranoside and Morinr 3-O- α -L- arabopyranoside from *Psidium guajava*-L. .

[Key words] RPHPLC; Psidium guajava L.; Moriir 3 O & L lyxopyranoside; Moriir 3 O & L arabopyranoside; assay

番石榴叶为桃金娘科植物番石榴 Psidium

[收稿日期] 2008 10 21

[通讯作者] * 张东明, Tel: (010) 63165227; E mail: zhangdm@

imm. ac. en

guajawa L. 的干燥叶, 性平, 味干涩, 具有收敛止泻, 消炎止血之功效。我国及其他热带、亚热带国家民间用于治疗肠胃炎、痢疾、糖尿病等疾病。研究报道^[1], 桑黄素来苏糖苷和桑黄素阿拉伯糖为番石榴叶的抗菌活性成分。为了有效地评价番石榴叶的质

量,本实验以桑黄素来苏糖苷和桑黄素阿拉伯糖苷 为指标,采用 HPLC 法测定番石榴叶中的桑黄素来 苏糖苷和桑黄素阿拉伯糖苷含量。为番石榴叶质量 标准的制定和研究提供了很好的参考价值。

1 仪器与试药

Agilent 1100 高效液相色谱仪,包括 DAD 检测器,自动进样器, Agilent 1100 化学工作站(美国安捷伦科技有限公司);岛津 UV-260 紫外分光光度计;Sartorius 电子天平; KQ3200 超声波清洗器(昆山市超声仪器有限公司)。

甲醇、乙腈为色谱纯; 水为二次蒸馏水, 其它试剂均为分析纯。桑黄素来苏糖苷对照品自制, 质量分数> 98%; 桑黄素阿拉伯糖苷对照品自制, 质量分数> 98%; 3 批番石榴叶购自樟树药材大市场, 并经中国协和医科大学药物研究所张东明研究员鉴定为桃金娘科植物番石榴 Psidium guajawa L. 的干燥叶。

2 方法与结果

- 2.1 色谱条件 色谱柱: Diamorsil C_{18} 色谱柱(250 mm×4.6 mm,5 μ),流动相: 甲醇 0.1% 磷酸溶液(35:65);流速: 1.0 mL•min⁻¹;检测波长: 355 nm。理论板数以桑黄素来苏糖苷峰计算不得低于3 000。在以上色谱条件下,番石榴叶中桑黄素来苏糖苷、桑黄素阿拉伯糖苷与其它组分的色谱峰分离度良好。见图 1。
- 2.2 供试品溶液的制备 取本品粉末(过三号筛)约0.5g,精密称定,置具塞锥形瓶中,精密加入甲醇50 mL,加热回流1h,放冷,滤过,蒸干,加水25 mL使溶解,用乙酸乙酯提取3次,每次25 mL,合并提取液,蒸干,用甲醇使溶解并定容至10 mL,摇匀,滤过,取续滤液,即得。
- 2.4 对照品溶液的制备 精密称取桑黄素来苏糖苷对照品 10.22 mg、桑黄素阿拉伯糖苷对照品 9.74 mg,分别至 100 mL 量瓶中,加甲醇使溶解并稀释至刻度,摇匀,精密吸取 1 mL 置 10 mL 量瓶中,加甲醇至刻度,作为对照品溶液。
- 2.5 线性关系考察 取桑黄素来苏糖苷和桑黄素 阿拉伯糖苷对照品溶液,分别进样 6, 8, 10, 12, 14 μ L,注入液相色谱仪,以进样量 $X(\mu_g)$ 为横坐标,峰面积 Y 为纵坐标,得桑黄素来苏糖苷回归方程为 Y = 6 546X + 0.52, r = 0.999 9,线性范围为0.061 32~0.143 08 μ g;桑黄素阿拉伯糖苷回归方程为 Y = 7 720.2X 0.75, Y = 1,线性范围为0.058 44 ~

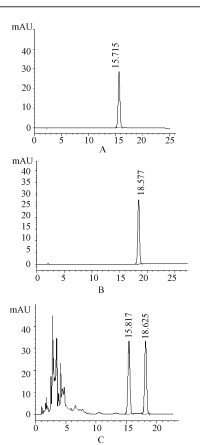


图 1 桑黄素来苏糖苷对照品(A)、桑黄素阿拉伯糖苷对照品(B)和番石榴叶药材(C)的 HPLC 图

0. 136 36 µg_o

- 2.6 精密度试验 精密吸取供试品溶液,重复进样 6次,结果桑黄素来苏糖苷和桑黄素阿拉伯糖苷对照品峰面积的精密度良好,RSD 分别为 0.3%、0.8%。
- **2.7** 稳定性试验 取同一供试品溶液, 于配制后的 0, 4, 8, 12, 16, 20, 24 h 分别进样 10 LL 测定, 结果表明样品溶液在 24 h 内稳定, 桑黄素来苏糖苷和桑黄素阿拉伯糖苷峰面积的 RSD 分别为 1.2%, 1.1% 。
- 2.8 重复性试验 取同一批番石榴叶样品 6 份制备供试品溶液, 测定每份样品中桑黄素来苏糖苷和桑黄素阿拉伯糖苷量, 结果桑黄素来苏糖苷和桑黄素阿拉伯糖苷的平均含量分别为 $0.21~\text{mg}^{\bullet}\,\text{g}^{-1}, 0.20~\text{mg}^{\bullet}\,\text{g}^{-1}, RSD 分别为 <math>0.6\%, 1.4\%$ 。
- **2.9** 加样回收率试验 取已知含量的番石榴叶供试品 6 份, 每份 0.25~g, 精密称定, 分别精密添加桑黄素来苏糖苷(浓度 $0.010~22~mg^{\bullet}~mL^{-1}$) 和桑黄素阿拉伯糖苷(浓度 $0.00~974~mg^{\bullet}~mL^{-1}$) 对照品溶液各 5~mL, 制备供试品溶液, 分别进样 $10~\mu$ L, 测定结果见表 1。

表1 加样回收率试验测定结果(n= 6)

称样量 (g)	桑黄素来苏糖苷					桑黄素阿拉伯糖苷				
	加入量 (mg)	测出量 (mg)	回收率	平均回收率 (%)	RSD (%)	加入量 (mg)	测出量 (mg)	回收率	平均回收率 (%)	RSD (%)
0. 250 4	0 051 1	0 103 9	100 4			0 048 7	0. 099 4	101. 2		
0. 2511	0 051 1	0 103 2	98 9			0 048 7	0.0991	100. 4		
0. 249 3	0 051 1	0 102 7	98 5	98 6	1. 0	0 048 7	0. 099 9	102. 8	100. 7	1. 7
0. 250 9	0 051 1	0 102 7	97. 9			0 048 7	0.0986	99. 4		
0. 248 4	0 051 1	0 102 4	98 3			0 048 7	0. 097 5	98. 2		
0. 252 3	0 051 1	0 102 8	97. 5			0 048 7	0. 100 2	102. 1		

3.10 样品含量测定 取批号不同的样品 3 批,制 备供试品溶液,进行测定,计算桑黄素来苏糖苷、桑 黄素阿拉伯糖苷的质量分数,测定结果见表 2。

表 2 番石榴叶中桑黄素来苏糖苷和桑黄素 阿拉伯糖苷的测定结果(n=3)

批号	桑黄素来苏糖苷 含量(%)	桑黄素阿拉伯糖苷 含量(%)		
20070912	0 021	0 020		
20070914	0 026	0 024		
20070916	0 024	0 023		

- 3 讨论
- 3.1 波长的选择 经紫外扫描测定,桑黄素来苏糖 苷和桑黄素阿拉伯糖苷在 210, 262, 355 nm 波长处都 有特征吸收, 本实验选择 355 nm 作为测定波长, 结 果选择性好,灵敏度高。
- 3.2 提取方法的考察精密称取同一批样品2份, 各 0.5 g, 分别用甲醇为溶剂, 一份超声提取(功率为 250 W, 频率为 25 KHz)、一份加热回流提取, 结果加 热回流比超声提取的含量高, 故选择加热回流提取。

- 3.3 提取时间的考察精密称取同一批样品3份,各 0.5 g, 分别加热回流 40, 50, 60, 70 min, 结果表明加 热回流 1 h 后, 桑黄素来苏糖苷和桑黄素阿拉伯糖 苷的量基本不再增加,故确定提取时间为 1 h。
- 3.4 提取溶剂的选择 精密称取同一批样品 3 份, 分别用甲醇、70%甲醇、乙醇3种溶剂进行考察,采 用加热回流提取方法进行提取, 结果采用甲醇为溶 剂的桑黄素来苏糖苷和桑黄素阿拉伯糖苷峰形好, 含量高,故确定甲醇为最佳提取溶剂。
- 3.5 提取次数的考察 在试验中,对萃取次数进行 了考察,分别比较了萃取2,3,4次,桑黄素来苏糖苷 和桑黄素阿拉伯糖苷的含量分别为 0.18,0.21,0.21 mg•g⁻¹和 0.16, 0.20, 0.21 mg•g⁻¹结果表明, 萃取 3 次和 4 次样品含量基本一致, 故选择萃取 3 次为佳。

[参考文献]

[1] Hidetoshi ARIMA, Gerrichi DANNO. 番石榴叶中抗菌化 合物的分离和结构鉴定[J]. 生物化学, 2002, 66(8): 1727-1730.

欢迎订阅2009年度《中国实验方剂学杂志》

《中国实验方剂学杂志》是经中国科技部批准,由国家中医药管理局主管,中国中医科学院中药研究所和 中国中西医结合学会中药专业委员会主办的学术刊物。本刊为"中国科技论文统计源期刊"(中国科技核心 期刊);"中国中文核心期刊"、"中国学术期刊综合评价数据库"来源期刊;"中国期刊网、中国学术期刊(光盘 版)"全文收录期刊;并被评为"中国中医药优秀期刊"及"中国学术期刊(光盘版)优秀期刊"。本刊创刊于 1995 年 10 月。本着以提高与普及相结合的办刊方针。主要设置: 药剂、药理、临床、综述、基层园地、消息等 栏目,交流方剂的药效学、毒理学、药物动力学、药物化学、制剂学、质量分析、配伍研究、临床研究、学术专论 以及方剂主要组成药物的研究结果与最新进展。

本刊为月刊, 16 开本, 94 页, 标准刊号: ISSN 1005-9903; CN1+3495/R。 每期定价 10 元, 全年 120 元。 国内 外公开发行,国内由北京市报刊发行局办理总发行,邮发代号: 2-417; 国外由中国国际图书贸易总公司办理发 行, 代号: BM 4655。欢迎订阅。本编辑部也办理邮购。地址: 北京市东直门内南小街 16 号, 《中国实验方剂学 杂志》编辑部。邮编: 100700, 联系人: 何希荣, 联系电话: (010) 84076882 或 64014411 转 2849; E mail: czd@ vip. sina. com