



用HPLC法测定红茴香注射液中槲皮苷的含量

成程, 陈向梅, 马健, 赵氚

Quantitative determination of quercetin in Honghuixiang injection by HPLC

CHENG Cheng, CHEN Xiangmei, MA Jian, ZHAO Chuan

在线阅读 View online: <http://yxsj.smmu.edu.cn/cn/article/doi/10.12206/j.issn.1006-0111.202103041>

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

用HPLC法同时测定养血安神糖浆中4种成分的含量

One step assay of the four plant ingredients in Yangxue Anshen syrup by HPLC method

药学实践杂志. 2021, 39(3): 270-273 DOI: 10.12206/j.issn.1006-0111.202006072

正交试验法优化车前子中槲皮素提取工艺

Optimization of extraction process of quercetin from *Semen Plantaginis* by orthogonal test

药学实践杂志. 2018, 36(4): 351-354 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.2018.04.014

不同采收期的罗布麻叶和其商品中槲皮素的含量测定

Concentration measurement of the quercetin in *Folium Apocyni Veneti* from various commercial markets and harvest time

药学实践杂志. 2017, 35(1): 67-69 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.2017.01.016

槲皮素与锌离子结合性质及抗氧化活性研究

Studies on the binding properties of Zn^{2+} ion to quercetin and the antioxidant activities

药学实践杂志. 2018, 36(1): 50-54 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.2018.01.010

高效液相色谱法测定鼻炎灵胶囊中黄芩苷含量

Determination of baicalin in Biyanling capsule by HPLC

药学实践杂志. 2017, 35(1): 64-66 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.2017.01.015

高效液相色谱法测定体外大鼠肠道菌液中大豆苷及其代谢物

Simultaneously determination of daidzin and its metabolite in rat intestinal bacteria test solution *in vitro* by HPLC

药学实践杂志. 2018, 36(4): 347-350 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.2018.04.013



关注微信公众号，获得更多资讯信息

· 研究报告 ·

用 HPLC 法测定红茴香注射液中槲皮苷的含量

成 程, 陈向梅, 马 健, 赵 氚 (中国人民解放军总医院医疗保障中心药剂科, 北京 100048)

[摘要] 目的 建立高效液相色谱法测定红茴香注射液中槲皮苷的含量。方法 色谱柱为 Dikma C₁₈(250 mm×4.6 mm, 5 μm), 以乙腈-0.1% 磷酸水溶液(25 : 75)为流动相, 流速为 1.0 ml/min, 柱温 30 °C, 检测波长为 256 nm。结果 槲皮苷在 0.215 ~ 3.225 μg 范围内呈良好线性关系, 相关系数为 0.999 6, 该法的平均回收率为 99.39%, RSD 为 0.82%(n=6), 重复性为 1.194 mg/ml, RSD 为 0.40%。结论 3 批红茴香注射液的槲皮苷平均含量结果为 1.191 mg/ml, 该法简便、快速、准确, 可作为测定红茴香注射液中槲皮苷含量的方法。

[关键词] 高效液相色谱法; 红茴香注射液; 槲皮苷

[中图分类号] R284.1

[文献标志码] A

[文章编号] 1006-0111(2021)05-0447-02

[DOI] [10.12206/j.issn.1006-0111.202103041](https://doi.org/10.12206/j.issn.1006-0111.202103041)

Quantitative determination of quercetin in Honghuixiang injection by HPLC

CHENG Cheng, CHEN Xiangmei, MA Jian, ZHAO Chuan(Department of Pharmacy , Medical Security Centre, Chinese PLA General Hospital, Beijing 100048, China)

[Abstract] **Objective** To establish quantitative methods to assay quercetin in Honghuixiang injection by HPLC. **Methods** Dikma C₁₈ column(250 mm×4.6 mm, 5 μm) was used for the assay with acetonitrile -0.1% phosphoric acid (25 : 75) as the mobile phase. Flow rate was 1.0 ml/min. The column temperature was 30 °C. The detection wavelength was at 256 nm. **Results** Quercetin showed good linear relationship within the range of 0.215 0–3.225 μg. The correlation coefficient was 0.999 6. The average recovery was 99.39% with RSD 0.82% (n=6). The repeatability was 1.194 mg/ml with RSD 0.40%. **Conclusion** The average quercetin content in three batches of Honghuixiang injection was 1.191 mg/ml. This method is simple, rapid and accurate. It can be used for the determination of quercetin in Honghuixiang injection.

[Key words] HPLC; Honghuixiang injection; quercetin

红茴香注射液是由红茴香根皮经提取制成的灭菌水溶液, 具有消肿散瘀, 活血止痛作用。临床用于腰肌劳损, 关节或肌肉韧带伤痛等。总黄酮是红茴香注射液的主要成分。原标准以芦丁为对照品, 采用紫外分光光度法测定总黄酮的量, 专属性不强。故笔者参考《中国药典》^[1], 以槲皮苷为测定对象, 采用 HPLC 法测定红茴香注射液中槲皮苷的含量^[2-5] 获得满意结果, 现报告如下。

1 仪器和试药

1.1 仪器

Agilent 1100 系列型高效液相色谱仪; HP-Chemstation 色谱工作站。

[作者简介] 成 程, 硕士, 药师, 研究方向: 药物临床试验, Email: cheng85530477@126.com

[通信作者] 赵 氚, 副主任药师, 研究方向: 临床药学, Email: 13621328693@163.com

1.2 试药

乙腈为色谱纯, 其他试剂均为分析纯。槲皮苷对照品由中国药品生物制品检定所提供(批号: 111538-200301, 含量测定用), 红茴香注射液由浙江泰康药业有限公司提供(批号: 20040730)。

2 方法与结果

2.1 色谱条件

色谱柱为 Dikma C₁₈(250 mm×4.6 mm, 5 μm); 流动相为乙腈-0.1% 磷酸水溶液(25 : 75), 流速 1.0 ml/min, 柱温 30 °C, 检测波长 256 nm, 进样量为 10 μl。色谱柱的理论塔板数按槲皮苷峰计算大于 3 000。

2.2 溶液制备

2.2.1 对照品溶液

精密称取槲皮苷对照品(120 °C 减压干燥至恒重)适量, 加甲醇制成每 1 ml 含 0.1 mg 的溶液, 摆匀, 即得。

2.2.2 供试品溶液

精密吸取本品3 ml,置25 ml量瓶中,加甲醇至刻度,摇匀,用微孔滤膜(0.45 μm)滤过,取滤液作为供试品溶液。

2.2.3 阴性对照溶液

取辅料作为缺样空白样品,按“2.2.2”项下方法

制备。

2.3 专属性试验

分别取阴性对照溶液、对照品溶液及供试品溶液适量,滤过取续滤液10 μl注入HPLC仪,分别记录色谱图。实验结果表明,该方法专属性良好,阴性对照无干扰,结果见图1。

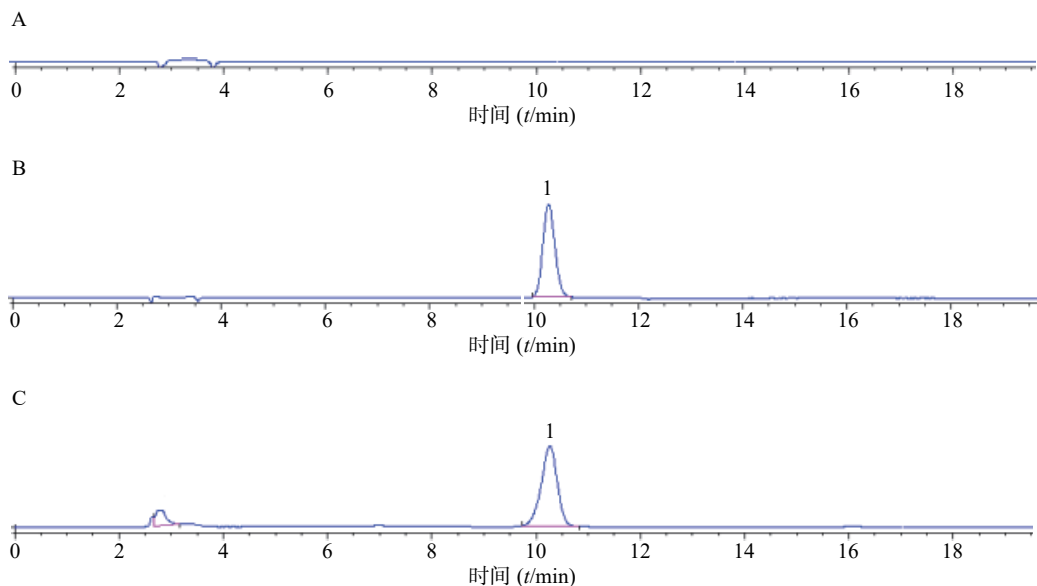


图1 红茴香注射液HPLC图

A.阴性对照溶液; B.对照品溶液; C.供试品溶液; 1.槲皮苷

2.4 线性关系考察

精密称取经减压干燥24 h的槲皮苷对照品适量,加甲醇配成每1 ml含槲皮苷0.215 0 mg的对照品溶液。分别精密吸取对照品溶液,注入高效液相色谱仪,按上述色谱条件进行测定,记录色谱图,以槲皮苷峰面积的积分值为Y,进样量为X(μg),回归得线性方程 $Y=1\ 515.9X+57.088\ 2, r=0.999\ 8$,表明在0.215~3.225 μg范围内呈良好线性关系。

2.5 重复性试验

取同一批供试品6份(批号:20040730),分别按供试品溶液制备法制备,按“2.1”项色谱条件测定。结果表明含量值分别为:1.187、1.189、1.197、1.196、1.196、1.198 mg/ml, RSD为0.40%(n=6),表明此方法重复性较好。

2.6 精密度试验

精密吸取同一供试品溶液(批号:20040730)10 μl,重复进样6次,按“2.1”项下色谱条件测定。峰面积分别为2 214.51、2 217.06、2 232.75、2 236.86、2 250.09、2 190.69, RSD为0.86%(n=6),结果表明仪器精密度良好。

2.7 稳定性试验

精密吸取同一批号供试品溶液(批号:20040730)

10 μl,分别于0、0.5、1、2、8、12、24 h测定峰面积值,结果为2 220.96、2 223.36、2 230.08、2 235.78、2 246.88、2 200.44、2 227.17,平均峰面积为2 226.38, RSD为0.64%(n=6),结果表明供试品溶液在24 h内稳定。

2.8 加样回收率试验

取已测定含量的样品6份,每份3 ml,分别加入槲皮苷对照品溶液10 ml(浓度为0.225 4 mg/ml),按供试品溶液的制备方法操作,进行回收率测定,结果分别为100.49%、99.33%、98.14%、99.82%、98.89%、99.65%,平均加样回收率为99.39%,RSD为0.82%(n=6)。

2.9 样品含量测定

分别取3批不同批号的红茴香注射液样品,按“2.2”项下制备供试品溶液,样品测定结果见表1。

表1 样品含量测定结果(mg/ml)

批号	槲皮苷	平均含量
20040730	1.194	1.191
20040824	1.186	
20041222	1.192	

(下转第453页)