



## 黑豆、半成品和成品淡豆豉中6种异黄酮含量变化比较

江玥瞳, 高葱葱, 张玉佳, 欧炆育, 周婷婷

### Comparison of contents variation of six isoflavones in black beans, semifinished and finished Sojae Semen Praeparatum

JIANG Yuetong, GAO Congcong, ZHANG Yujia, OU Yangyu, ZHOU Tingting

在线阅读 View online: <http://yxsj.smmu.edu.cn/cn/article/doi/10.12206/j.issn.2097-2024.202209085>

#### 您可能感兴趣的其他文章

##### Articles you may be interested in

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

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

RP-HPLC法测定沙棘叶发酵前后4种黄酮苷类成分含量的变化

Content variation of four flavonoid glycosides in *Hippophae rhamnoides* L. leaves before and after fermentation assayed by RP-HPLC

药学实践与服务. 2017, 35(6): 526-529 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.2017.06.011

15个产地玄参中哈巴昔与哈巴俄昔含量测定

Determination of harpagide and harpagoside contents in *Scrophularia ningpoensis* from 15 origins

药学实践与服务. 2021, 39(4): 313-316, 330 DOI: 10.12206/j.issn.1006-0111.202008102

苦黄注射液多组分成分测定及成品的输液稳定性研究

The multi-component assay of Kuhuang injection and stability study on its infusion

药学实践与服务. 2019, 37(2): 173-176 DOI: 10.3969/j.issn.1006-0111.2019.02.015

HPLC-ELSD法测定胃康颗粒中人参皂苷Rb<sub>1</sub>和黄芪甲苷的含量

Detection of the contents of ginsenoside Rb<sub>1</sub> and astragaloside IV in Weikang granules by HPLC-ELSD

药学实践与服务. 2020, 38(4): 359-363 DOI: 10.12206/j.issn.1006-0111.202001083

4个黄芪异黄酮类化合物对PC 12细胞分化的影响

The effect of four compounds of astragalus isoflavones on the differentiation of PC 12 cells

药学实践与服务. 2020, 38(3): 232-236 DOI: 10.12206/j.issn.1006-0111.202001045



关注微信公众号, 获得更多资讯信息

## · 论著 ·

## 黑豆、半成品和成品淡豆豉中6种异黄酮含量变化比较

江玥瞳<sup>1,2</sup>, 高葱葱<sup>1,3</sup>, 张玉佳<sup>1</sup>, 欧炆育<sup>1</sup>, 周婷婷<sup>1,2</sup> (1. 海军军医大学药学院药物分析学教研室, 上海, 200433; 2. 上海市药物(中药)代谢产物研究重点实验室, 上海 200433; 3. 安徽中医药大学, 安徽 合肥, 230012)

**[摘要]** 目的 比较发酵前的黑豆及半成品和成品淡豆豉中大豆苷、黄豆苷、染料木苷、大豆苷元、黄豆黄素和染料木素6种异黄酮的含量变化。方法 采用高效液相色谱法测定异黄酮的含量, 色谱条件为 Diamonsil C<sub>18</sub> 色谱柱 (4.6×250 mm, 5 μm), 柱温 30 ℃, 检测波长为 260 nm, 流动相为 0.2% 醋酸水 (A)–甲醇 (B), 梯度洗脱, 流速为 1.0 ml/min。结果 该方法测定 6 种异黄酮成分在测定范围内线性良好 ( $r \geq 0.9993$ ), 且回收率符合要求, 黑豆经发酵后其中的 6 种异黄酮含量明显提升, 且成品淡豆豉比半成品淡豆豉中含量更多。结论 本研究建立的高效液相色谱法能够准确测定淡豆豉中 6 种异黄酮的含量。发酵可提升黑豆中的异黄酮的含量, 且在发酵过程中结合型异黄酮向游离型异黄酮苷元转化。

**[关键词]** 黑豆; 淡豆豉; 大豆苷; 黄豆苷; 染料木苷; 大豆苷元; 黄豆黄素; 染料木素

**[文章编号]** 2097-2024(2023)06-0372-05 **[DOI]** 10.12206/j.issn.2097-2024.202209085

## Comparison of contents variation of six isoflavones in black beans, semifinished and finished Sojæ Semen Praeparatum

JIANG Yuetong<sup>1,2</sup>, GAO Congcong<sup>1,3</sup>, ZHANG Yujia<sup>1</sup>, OU Yangyu<sup>1</sup>, ZHOU Tingting<sup>1,2</sup> (1. Department of Pharmaceutical Analysis, School of Pharmacy, Naval Medical University, Shanghai 200433, China; 2. Shanghai Key Laboratory for Pharmaceutical Metabolite Research, Shanghai 200433, China; 3. Anhui University of Chinese Medicine, Anhui Hefei 230012, China)

**[Abstract]** **Objective** To compare the contents variation of six flavonoids including daidzin, glycitin, genistin, daidzein, glycitein and genistein in black beans, semifinished and finished Sojæ Semen Praeparatum. **Methods** The contents of flavonoids were determined by HPLC, the condition were Diamonsil C<sub>18</sub> column (4.6×250 mm, 5 μm), column temperature 30 ℃, detection wavelength 260 nm, mobile phase 0.2% acetic acid water (A) - methanol (B), gradient elution, flow rate 1.0 ml/min. **Results** The linearity of this method to determine 6 isoflavones was good ( $r \geq 0.9993$ ) within the determination range, and the recovery rate met the requirements. The RSD of precision, repeatability and stability experiment was less than 4%, 3% and 3%. The results of HPLC showed that the contents of six flavonoids in Sojæ Semen Praeparatum increased significantly compared with black beans. And, the contents of six flavonoids in finished Sojæ Semen Praeparatum were slightly more than those in semifinished Sojæ Semen Praeparatum. **Conclusion** The HPLC method established in this study could accurately determine the content of 6 isoflavones in Sojæ Semen Praeparatum. The content of six isoflavones in black beans could be increased by the fermentation, and the combined isoflavones were transformed into free isoflavones during the fermentation process.

**[Key words]** black beans; Sojæ Semen Praeparatum; daidzin; glycitin; genistin; daidzein; glycitein; genistein

黑豆是由豆科植物大豆 [ *Glycine max* (Linn.) Merr. ] 的成熟种子, 淡豆豉是由黑豆经发酵后加工而成<sup>[1]</sup>。淡豆豉性味苦且辛凉, 具有解表、除烦和清解郁热的功效, 可用于治疗头痛感冒、胸闷烦躁、失眠等症状。淡豆豉中含有异黄酮、多糖、氨基酸、蛋白、皂苷、纤溶酶等成分, 其中异黄酮类被广泛认为是主要活性成分之一。研究发现, 淡豆豉

还具有抗细菌、降低血糖、调节肠道菌群及抗癌等药理活性<sup>[2-6]</sup>。

本课题组按照前期优化的发酵工艺自制淡豆豉, 并建立通过高效液相色谱对淡豆豉中 6 种异黄酮进行含量测定的方法<sup>[7-8]</sup>。依据建立的分析方法对发酵前的黑豆、发酵后的半成品和成品淡豆豉中 6 种异黄酮的含量进行检测, 比较黑豆发酵前后和不同程度发酵条件下淡豆豉中 6 种异黄酮的含量变化, 为进一步完善淡豆豉的发酵工艺和深入研究淡豆豉中异黄酮类化合物的药理活性奠定研究基础。

**[作者简介]** 江玥瞳, 硕士, 助教, 研究方向: 药物分析, E-mail: 18221826335@163.com

**[通信作者]** 周婷婷, 博士, 教授, 博士生导师, 研究方向: 中药分析, Email: tingting\_zoo@163.com

## 1 仪器与试剂

### 1.1 仪器

SHIMAZULC-20ADXR 高效液相色谱仪(日本岛津制作所); KQ-800DE 数控超声波清洗器(昆山市超声仪器有限公司); Sartorius SQP 型电子天平(北京赛多利斯科学仪器有限公司); YF103-200G 高速中药粉碎机(瑞安市永历制药机械有限公司); DHG9420 电热鼓风干燥箱(上海一恒科学仪器有限公司); AnkeTDL-2B 台式低速离心机(济南存昌生物技术有限公司); Hitech Smart-S15 纯水仪(上海和泰仪器有限公司)。

### 1.2 试剂

大豆苷对照品(批号 AZ21091701)、黄豆黄苷对照品(批号 AZ22052701)、染料木苷对照品(批号 AZ21090901)、大豆苷元对照品(批号 AZ21102201)、黄豆黄素对照品(批号 AZ22061011)、染料木素对照(批号 AZ21101501), 均购于成都埃法生物科技有限公司; 甲醇和冰醋酸为色谱纯(默克股份两合公司, 德国); 黑豆购买于安徽亳州神农谷药材商品交易中心, 经海军军医大学药学系辛海量教授鉴定为豆科植物大豆的成熟种子; 淡豆豉为本实验室发酵而成。

## 2 方法

### 2.1 淡豆豉的制备

根据《中国药典》中淡豆豉的制作标准<sup>[1]</sup>, 按质量比 1 : 1 : 10 称量青蒿、桑叶和黑豆, 用量筒量取青蒿桑叶总质量的 8 倍水, 将青蒿、桑叶倒入圆底烧瓶中, 加入量好的水, 冷凝回流煎煮 1 h, 将煎煮好的中药用尼龙纱布过滤, 药渣放入托盘中, 滤液倒入烧杯中。将处理后的黑豆放入滤液中, 浸泡 16 h。取出黑豆, 放入蒸煮锅蒸煮 1 h。晾约 1 h 至黑豆表面基本干燥, 之后放入烧杯中, 将一定量的半干半湿的青蒿桑叶置于黑豆上层, 覆盖 1.5 cm, 置于 35 °C、湿度 50% 的恒温培养箱中发酵, 6 天后取出一半, 做为半成品淡豆豉样品。剩余一半清洗稍晾后继续放入烧杯中, 上层覆盖干燥的混匀后的青蒿、桑叶, 置于 35 °C、湿度 50% 的恒温培养箱继续发酵 15 天, 即为成品淡豆豉样品。

### 2.2 溶液配制

#### 2.2.1 混合对照品溶液制备

精密称取对照品大豆苷 10.93 mg、黄豆黄苷 10.18 mg、染料木苷 10.84 mg、大豆苷元 5.09 mg、黄豆黄素 5.19 mg 和染料木素 8.95 mg, 分别加入

甲醇超声溶解, 于 10 ml 容量瓶内定容, 制成浓度分别为 1093 μg/ml、1018 μg/ml、1084 μg/ml、509 μg/ml、519 μg/ml 和 895 μg/ml 的单一对照品储备液, 再分别精密量取 6 种异黄酮对照品储备液适量, 用甲醇稀释, 配制成一系列浓度的混合对照品溶液<sup>[9-10]</sup>。

#### 2.2.2 供试品溶液制备

将黑豆及自制淡豆豉样品 60 °C 干燥, 粉碎, 过四号筛。取样品粉末约 0.5 g, 精密称定, 置具塞锥形瓶中, 精密加入 10 ml 色谱甲醇, 混匀, 超声处理 2 h, 放冷, 再次称重, 甲醇补足减失重, 摇匀, 进样前用 0.45 μm 滤膜滤过, 取续滤液, 得供试品溶液。

### 2.3 色谱条件

色谱柱: DiamonsilC<sub>18</sub>(4.6×250 mm, 5 μm); 流动相为 0.2% 醋酸水 (A)—甲醇 (B), 梯度洗脱 (0 ~ 6 min, 20%B; 6 ~ 7 min, 20% ~ 40%B; 7 ~ 12 min, 40%B; 12 ~ 22 min, 40% ~ 60%B; 22 ~ 27 min, 60%B; 27 ~ 35 min, 60% ~ 90%B; 35 ~ 40 min, 90%B; 40 ~ 41 min, 90% ~ 20%B; 41 ~ 45 min, 20%B), 流速: 1.0 ml/min; 柱温: 30 °C; 检测波长: 260 nm; 进样量: 10 μl。空白溶剂、对照品、黑豆和淡豆豉样品色谱峰如图 1 所示。大豆苷、黄豆黄苷、染料木苷、大豆苷元、黄豆黄素和染料木素的保留时间依次为 16.72 min、17.56 min、20.63 min、27.40 min、28.03 min 和 30.95 min。

### 2.4 标准曲线的制备

分别精密量取“2.1”项下对照品储备液溶液适量, 置同一 10ml 容量瓶中, 加 50% 甲醇至刻度, 即得大豆苷 54.65 μg/ml、黄豆黄苷 50.90 μg/ml、染料木苷 54.20 μg/ml、大豆苷元 50.90 μg/ml、黄豆黄素 51.90 μg/ml 和染料木素 44.75 μg/ml 混合对照品溶液。取混合对照品溶液加 50% 甲醇进行逐级稀释, 制成系列浓度的混合对照品溶液, 进样分析。将信噪比大于且接近于 10 的对照品溶液浓度作为定量限(LOQ), 对于高于定量限的系列浓度的混合对照品溶液, 以峰面积(Y)为纵坐标、浓度(X)为横坐标, 进行线性回归, 得到大豆苷、黄豆黄苷、染料木苷、大豆苷元、黄豆黄素和染料木素的标准曲线, 结果见表 1。结果显示 6 种化学成分在相应浓度范围内呈现良好线性关系。

### 2.5 精密度试验

取浓度分别为低、中、高的对照品溶液, 在同一天内连续重复进样 3 次, 以峰面积计算 3 次结果的 RSD 值。低浓度对照品中大豆苷、黄豆黄苷、

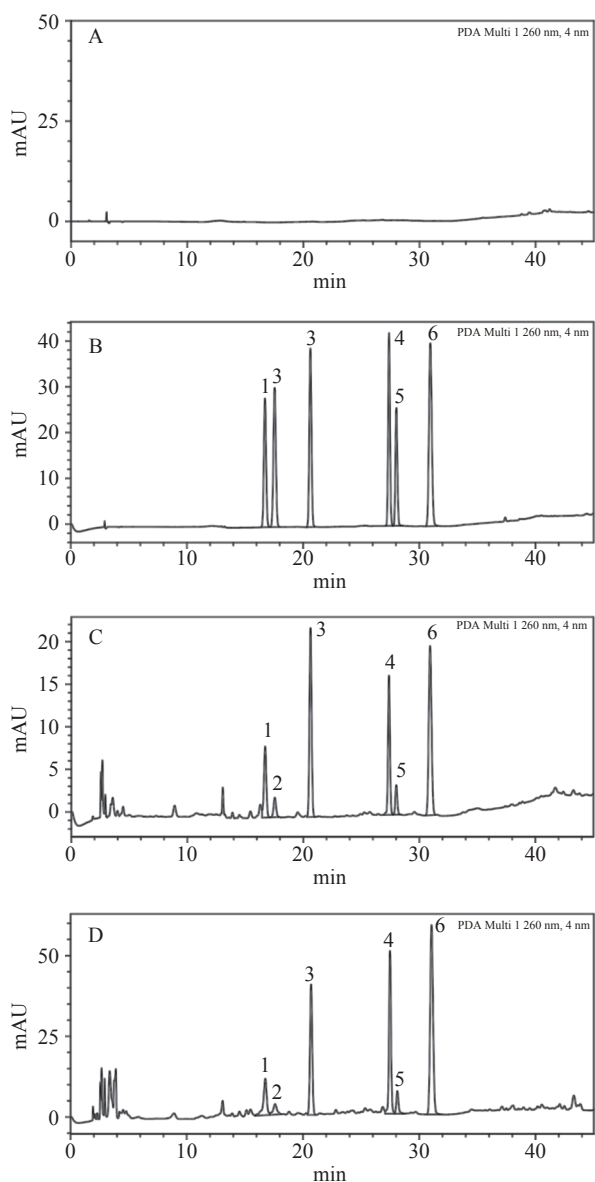


图1 6种异黄酮HPLC色谱图(260nm检测波长)

A 空白溶剂; B 对照品; C 黑豆; D 淡豆豉;  
1.大豆苷; 2.黄豆黄苷; 3.染料木苷; 4.大豆苷元;  
5.黄豆黄素; 6.染料木素

染料木苷、大豆苷元、黄豆黄素和染料木素峰面积结果的RSD值分别为1.83%、0.39%、1.56%、1.45%、2.89%和0.59%;中浓度对照品中6种异黄酮成分

峰面积结果的RSD值分别为0.08%、0.05%、0.05%、0.01%、0.41%和0.07%;高浓度对照品中6种异黄酮成分面积结果的RSD值分别为0.48%、0.42%、0.38%、0.44%、1.10%和0.59%。结果表明,此方法的日内精密度良好。

取浓度分别为低、中、高的对照品溶液,连续3天进样检测,以峰面积计算3次结果的RSD值。低浓度对照品中6种异黄酮成分峰面积结果的RSD值分别为0.13%、3.72%、3.52%、2.33%、2.15%和1.18%;中浓度对照品中6种异黄酮成分峰面积结果的RSD值分别为2.46%、2.61%、2.58%、2.28%、1.06%和1.81%;高浓度对照品中6种异黄酮成分面积结果的RSD值分别为3.44%、3.62%、3.70%、3.37%、3.08%和2.98%。结果表明,此方法的日间精密度良好。

### 2.6 重复性试验

取同一批自制淡豆豉按上述条件制备6份供试品溶液,按“2.3”项下色谱条件进样测定,6种异黄酮大豆苷、黄豆黄苷、染料木苷、大豆苷元、黄豆黄素和染料木素的平均含量分别为124.2 μg/g、37.11 μg/g、252.5 μg/g、273.4 μg/g、58.65 μg/g、283.3 μg/g,并计算含量的RSD值分别为1.89%、1.79%、2.50%、2.04%、2.51%、2.67%,结果表明该方法的重复性良好。

### 2.7 稳定性试验

取同一批自制淡豆豉的供试品溶液,按“2.3”项下色谱条件,在制备后0 h、2 h、4 h、6 h、8 h进样测定。测定6种异黄酮的峰面积,计算6种异黄酮峰面积的RSD值,结果分别为1.93%、2.43%、0.94%、0.88%、1.01%和0.89%,结果表明供试品溶液在室温下放置8h的稳定性良好。

### 2.8 加样回收率试验

取重复性试验同批次淡豆豉粉末约0.5 g,精密称定,平行6份,分别置于具塞锥形瓶中,每份分别精密加入近似等量的6种对照品溶液,精密加入色谱甲醇至10 ml,混匀,超声处理2h,放冷,再次

表1 6种异黄酮标准曲线试验结果

成分	回归方程	线性范围(μg/ml)	r	LOQ(μg/ml)
大豆苷	$Y=36742X-10999$	1.093 ~ 54.65	0.9999	0.1093
黄豆黄苷	$Y=46941X-14743$	1.018 ~ 50.90	0.9999	0.1018
染料木苷	$Y=49764X-18948$	1.084 ~ 54.20	0.9999	0.1084
大豆苷元	$Y=49161X-14614$	1.018 ~ 50.90	0.9999	0.1018
黄豆黄素	$Y=32743X-8632.1$	1.038 ~ 51.90	0.9993	0.1038
染料木素	$Y=80493X-27200$	0.895 ~ 44.75	0.9999	0.0895



称重, 甲醇补足减失重, 摇匀, 进样前用 0.45 μm 滤膜滤过, 取续滤液, 得加样回收供试品溶液。按上述色谱条件测定各成分的峰面积, 计算各个化合物的回收率和回收率的 RSD 值, 结果见表 2。结果表明该方法回收率良好。

### 3 结果

用上述建立的方法对发酵前的黑豆、发酵中的半成品淡豆豉和发酵后的成品淡豆豉中 6 种异黄酮的含量进行检测, 每个样品平行测定 3 次, 计算 3 次检测结果的平均值, 并对检测结果比较。结果见表 3。

将上述结果用柱形图表示, 如图 2。

### 4 讨论

本实验建立了一种通过高效液相色谱法对黑豆及发酵淡豆豉中的 6 种异黄酮成分进行含量检测的分析方法, 并对建立的分析方法进行了系统性的方法学验证。从图 1 中可以看出, 该方法能够检测出黑豆及淡豆豉中的大豆苷、黄豆黄苷、染料木苷、大豆苷元、黄豆黄素和染料木素这 6 种异黄酮成分, 且空白溶剂对检测无影响。说明该高效液相色谱分析方法专属性良好, 适用于本实验发酵工艺下的淡豆豉中异黄酮的含量测定。经线性、精密性、重复性、稳定性和加样回收率试验考查, 该分析方法检测 6 种异黄酮的含量线性关系良好, 较为精密和稳定, 回收率符合《中国药典》规定标准<sup>[11-12]</sup>。

表 2 加样回收率试验结果

成分	药材粉末称量(g)	原有量(μg)	加入量(μg)	测得量(μg)	回收率(%)	平均回收率(%)	RSD(%)
大豆苷	0.4923	63.16	64.78	121.5	90.11	91.51	1.36
	0.4956	63.58	64.78	123.7	92.79		
	0.5001	64.16	64.78	123.2	91.20		
	0.4927	63.21	64.78	121.5	90.05		
	0.5004	64.20	64.78	123.9	92.21		
黄豆黄苷	0.5012	64.30	64.78	124.4	92.70	105.2	1.02
	0.4923	18.02	18.48	37.69	106.4		
	0.4956	18.14	18.48	37.42	104.3		
	0.5001	18.31	18.48	37.81	105.5		
	0.4927	18.04	18.48	37.18	103.5		
染料木苷	0.5004	18.32	18.48	37.90	106.0	91.61	1.09
	0.5012	18.35	18.48	37.82	105.3		
	0.4923	110.6	113.4	215.8	92.73		
	0.4956	111.4	113.4	213.8	90.32		
	0.5001	112.4	113.4	216.4	91.64		
大豆苷元	0.4927	110.7	113.4	213.4	90.49	94.38	0.86
	0.5004	112.4	113.4	217.2	92.29		
	0.5012	112.6	113.4	217.2	92.22		
	0.4923	126.0	129.2	248.7	94.94		
	0.4956	126.8	129.2	247.6	93.44		
黄豆黄素	0.5001	128.0	129.2	250.1	94.49	91.67	1.30
	0.4927	126.1	129.2	246.7	93.31		
	0.5004	128.1	129.2	250.8	95.01		
	0.5012	128.3	129.2	251.2	95.10		
	0.4923	29.77	30.53	58.40	93.77		
染料木素	0.4956	29.97	30.53	57.78	91.08	97.58	0.94
	0.5001	30.24	30.53	58.05	91.10		
	0.4927	29.79	30.53	57.37	90.34		
	0.5004	30.26	30.53	58.22	91.59		
	0.5012	30.31	30.53	58.44	92.16		
染料木素	0.4923	127.2	130.4	254.0	97.25	97.58	0.94
	0.4956	128.0	130.4	253.8	96.43		
	0.5001	129.2	130.4	256.9	97.98		
	0.4927	127.2	130.4	253.4	96.75		
	0.5004	129.2	130.4	257.9	98.69		
	0.5012	129.4	130.4	257.8	98.40		

表 3 黑豆、发酵中和发酵后的淡豆豉中 6 种异黄酮类成分含量比较

含量(μg/g)	大豆苷	黄豆黄苷	染料木苷	大豆苷元	黄豆黄素	染料木素
黑豆	73.44	20.58	128.2	85.99	30.45	92.48
半成品淡豆豉	88.78	25.29	211.6	213.92	49.10	239.7
成品淡豆豉	123.6	44.02	217.0	239.3	56.75	245.4

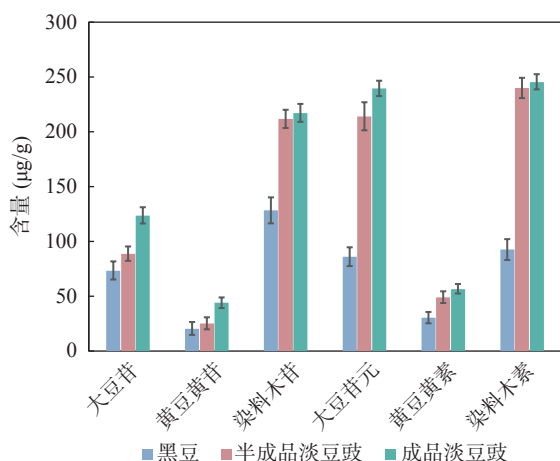


图2 黑豆、淡豆豉半成品和淡豆豉成品中6种异黄酮类成分含量比较

其中,大豆苷、染料木苷和黄豆黄素的回收率偏低,可能是由于这3种化合物的稳定性较差,易分解或转化,也可能是在浓缩等预处理过程中由于溶解度偏低的原因导致化合物一定程度上的损失。

通过上述分析方法对发酵前的黑豆和课题组自制的半成品淡豆豉及成品淡豆豉进行含量测定,并对检测出的含量进行比较。根据图2所示,6种异黄酮在发酵后淡豆豉中的含量相较于在未发酵的黑豆中,均有显著性提升。其中,相较于大豆苷、黄豆黄苷、染料木苷等结合型糖苷,大豆苷元、黄豆黄素和染料木素等游离型苷元的提升更加明显。此外,与半成品淡豆豉相比较,成品淡豆豉中的6种异黄酮的含量均较高,其中大豆苷、黄豆黄苷、大豆苷元这3种异黄酮的含量增多较为明显。从整体趋势来看,在黑豆发酵成半成品淡豆豉再至成品淡豆豉的过程中,这6种异黄酮的含量逐渐增多,在黑豆发酵为淡豆豉后,其中的异黄酮含量显著升高,但随着发酵时间的延长,淡豆豉中异黄酮含量的增速变缓。

大豆异黄酮多以结合型糖苷的形式存在,一般认为结合型的糖苷是无活性的,大量研究表明,异黄酮苷元具有较强的生物活性<sup>[13]</sup>。所以,上述结果可以表明,黑豆经过发酵成淡豆豉后,其生物活性有明显提升。另外,在黑豆发酵过程中,6种异黄酮的含量持续提升,但随着发酵时间的推移,异黄酮含量提升趋势变缓。这种趋势的原因可能是,在

黑豆发酵过程中,随着呼吸作用的增强,异黄酮的生物合成的关键酶——苯丙氨酸氨基裂解酶(PAL)含量也随之提高,使得发酵后的淡豆豉中的异黄酮的含量随之提高,但随着发酵时间的延长,呼吸作用的增强变缓<sup>[14]</sup>。

## 【参考文献】

- [1] 国家药典委员会. 中华人民共和国药典(一部)2020年版[S]. 北京: 中国医药科技出版社, 2020: 350.
- [2] 陈丽艳, 官雪莲, 张蕾, 等. 淡豆豉对人体肠道六种常住菌的调节作用[J]. 中国微生态学杂志, 2017, 29(10): 1122-1126.
- [3] 胡斌, 王秋红, 姜海, 等. 淡豆豉抗菌活性及化学成分分析[J]. 中国实验方剂学杂志, 2019, 25(6): 163-167.
- [4] 曹冬英, 李鸞, 许文, 等. 4种市售黑豆及成品淡豆豉中异黄酮含量分析[J]. 药学研究, 2020, 39(10): 581-584.
- [5] 李鸞, 曹冬英, 许文, 等. 基于发酵过程的淡豆豉6种黄酮类成分质量控制研究[J]. 药学研究, 2019, 38(10): 563-566, 573.
- [6] 田赛赛, 何金城, 韩燕, 等. 大豆及其发酵品的活性成分研究进展[J]. 药学服务与研究, 2016, 16(1): 15-18.
- [7] GUO H, ZHANG Z, YAO Y, et al. A new strategy for statistical analysis-based fingerprint establishment: application to quality assessment of Semen sojae praeparatum[J]. *Food Chem*, 2018, 258: 189-198.
- [8] YAO Y, MAX, LI T, et al. Quantification of isoflavone glycosides and aglycones in rat plasma by LC-MS/MS: Troubleshooting of interference from food and its application to pharmacokinetic study of Semen Sojae Praeparatum extract[J]. *J Pharm Biomed Anal*, 2018, 161: 444-454.
- [9] 张景, 冯亭亭, 张明柱. 淡豆豉中异黄酮含量测定及其抑制乙酰胆碱酯酶活性研究[J]. 天然产物研究与开发, 2017, 29(2): 310-315.
- [10] 廖丽娜, 张明敏, 曹尉尉, 等. 淡豆豉药材的高效液相指纹图谱研究[J]. 药学实践杂志, 2012, 30(5): 351-352, 386.
- [11] QULP, FANG R, PENG J Y, et al. Isolation of six isoflavones from semen sojae praeparatum by preparative HPLC[J]. *Fitoterapia*, 2007, 78(3): 200-204.
- [12] 国家药典委员会. 中华人民共和国药典(四部)2020年版[S]. 北京: 中国医药科技出版社, 2020: 480.
- [13] CHANGRR, LIU J L, LUO Y S, et al. Isoflavones' effects on pharmacokinetic profiles of main iridoids from Gardeniae Fructus in rats[J]. *J Pharm Anal*, 2020, 10(6): 571-580.
- [14] 董雨薇, 刘学, 薛晓欣, 等. 浅谈黑豆萌发过程中营养成分的变化[J]. 广东蚕业, 2019, 53(06): 25-26.

【收稿日期】 2022-09-30 【修回日期】 2022-11-08

【本文编辑】 费永和