苯二氮䓬类药物的气相色谱 - 质谱联用法定性分析方法研究^{*} 朱小红 李涛 朱建荣

(陕西省食品药品检验所 ,西安 710061)

关键词: 气相色谱 - 质谱; 苯二氮䓬类药物; 保健食品; 中成药; 非法添加; 违禁药物; 快速筛查中图分类号: R917 文献标识码: A 文章编号: 0254 - 1793(2011) 12 - 2289 - 05

GC - MS Identification of benzodiazepine drugs*

ZHU Xiao - hong LI Tao ZHU Jian - rong

(Shaanxi Institute for Food and Drug Control Xi'an 710061 China)

Abstract Objective: The research aimed to establish a GC – MS method for detection of 10 kinds benzodiazepine drugs added illegally in health foods and traditional Chinese medicines of improve sleeping . **Method**: Using solvent extraction or liquid – liquid extraction method to get the enrichment of samples. Qualitative analysis by GC – MS and scan mode was carried out . The analytical capillary column was DP – 5 ms (30 m × 0. 25 mm ρ . 25 μ m) . The oven temperature was set at 120 °C (1 min) initially ,it was programmed rising by 10 °C • min ⁻¹ up to 230 °C ,rising by 15 °C • min ⁻¹ up to 270 °C (20 min) . The EI ion source was selected and the solvent was delayed by 2. 5 min. The MS scanning was set at the range of 40 – 350 amu. **Result**: At the selected chromatographic conditions ,10 kinds of chemical drugs could get a better separation within 30 min. Clonazepam and lorazepam were detected in two batches of samples. **Conclusion**: This method is rapid ,accurate ,selective and suitable for fast qualitative detection of drugs added illegally.

Key words: GC – MS; benzodiazepine drugs; health – carefood; Chinese patent medicine; illegal accession; illegal substance; rapid determination

保健食品及中药制剂中非法添加化学药品是近年来出现的1种高科技制假手段,这种手段具有隐蔽性,但对患者的身体具有伤害性,是保健食品、药品质量管理中的薄弱环节。由于缺乏相应的检测手段和方法,制约了食品、药品监督管理部门对制假者的及时查处工作。在改善睡眠类保健食品及中成药中非法添加镇静催眠药(sedative – hypnotic drug),具有易产生耐受性和依赖性的特点,对消费者的身

体健康造成极大威胁[12]。

目前 我国临床应用的催眠药物有第一代的巴比妥类和第二代的苯二氮䓬类药物(benzodiazepine drugs)。巴比妥类药物在上世纪 60~70 年代应用普遍 ,目前在临床上已很大程度上被苯二氮䓬类药物(劳拉西泮、地西泮、氯氮䓬、咪哒唑仑、硝西泮、氯硝西泮、艾司唑仑、阿普唑仑、三唑仑) 所替代 ,奥沙西泮为氯氮䓬、地西泮的体内活性代谢产物。镇

[®] 陝西省科技厅科技研究发展计划项目(www.cnki.net 第一作者 Tel: (029) 85245192; E - mail: zzxh@ yahoo. com. cn

静催眠类药物的检测方法主要有薄层色谱法[3]、 HPLC 法[4]、HPLC/MS/MS 法[5]、气相色谱氮磷检测 法^[6]和 GC/MS 法^[7],但多见于某一类药物,尿样或 血样中的分析方法。GC - MS 联用技术以其特有的 优势在添加药物检测中发挥着重要的作用[8] 其同 时具有气相色谱高分离性能及质谱准确鉴定化合物 结构的特点 既快速又准确。

本研究建立了一种简单、灵敏、专属的在改善睡 眠类保健食品及中成药中添加苯二氮䓬类药物(奥沙 西泮、劳拉西泮、地西泮、氯氮草、咪哒唑仑、硝西泮、 氯硝西泮、艾司唑仑、阿普唑仑、三唑仑 10 种) 定性检 测方法,为建立此类标准和技术监控提供依据。

1 仪器与试药

2 实验条件

岛津 GCMS - QP2010 气相色谱 - 质谱联用仪, NIST05、NIST05s、WILEY7 标准质谱库。DB-5 ms 毛细管色谱柱 低温冷冻高速离心机(Anke - GL -20G ,上海安亭科学仪器厂) ,氮气吹干装置(MTN -1800 W AUTO SCIENCE) o

10 种对照品奥沙西泮、劳拉西泮、地西泮、氯氮 草、咪哒唑仑、硝西泮、氯硝西泮、艾司唑仑、阿普唑 仑、三唑仑 均购于中国食品药品检定研究院。

氯仿、丙酮、无水乙醇均为分析纯。

20 批样品均为市售样品。

气相条件: DB-5 ms 弹性石英键合毛细管柱; 程序升温条件(初始温度 120 °C ,保持 1 min ,以 10

°C • min ⁻¹ 升温至 230 °C ,以 15 °C • min ⁻¹ 升温至 270 ℃ ,保持 20 min; 分流比 5: 1; 载气(He ,纯度大 于 99. 99%) 流速 1.7 mL·min⁻¹; 进样口温度 280 ℃;接口温度 300 ℃;采用恒压模式 柱压 135 kPa; 进样量 1 μL; 质谱条件: 电子轰击电离源(EI ,70 eV) 温度为 250 ℃; Scan 模式采集 ,扫描的质量范 围: 40~350 amu ,溶剂延迟时间 2.5 min。

3 对照品溶液的配制

取对照品奥沙西泮、劳拉西泮、地西泮、氯氮草、 咪哒唑仑、硝西泮、氯硝西泮、艾司唑仑、阿普唑仑、 三唑仑适量 根据表 1 分别选择无水乙醇、氯仿作为 溶剂制成每1 mL 中含1 mg 的对照品储备液; 临用 时 加氯仿稀释至各 40 μg • mL⁻¹。结果见图 1。

4 样品前处理

4.1 固体样品 取供试品(胶囊取2粒内容物,片 剂取4片,颗粒剂取1袋,均研细;软胶囊取2粒内 容物)。分别用无水乙醇、氯仿各 10 mL 超声处理 20 min 3000 r • min 1 离心 5 min 取上清液于另一干燥 试管中 氮气流吹干 ,再各自用 1 mL 无水乙醇、氯 仿溶解 经 0.45 μm 针头滤器过滤后 待进样分析。 4.2 液体样品 取供试品[口服液取 10 mL ,糖浆 取 5 mL 酒剂取 10 mL(蒸去乙醇)]加水 10 mL 加 氯仿振摇提取 3 次 ,每次 10 mL ,合并氯仿提取液 , 离心 5 min 取上清液经氮气流吹干 再各自用 1 mL 无水乙醇、氯仿溶解 经 0.45 μm 针头滤器过滤后, 待进样分析。

5 方法灵敏度

取"1.3"项下对照品溶液适量,加氯仿分别稀 释制成 20,10 5 2,1 0.5 µg • mL-1的检测限试验 溶液 按"2"项下条件进样分析,试验结果定量限均 在 0.5~5 ng 之间(表 1 ,S/N = 10:1) ,可满足定性 筛杳的需要。

6 结果与讨论

- 6.1 色谱条件的选择 10 种苯二氮䓬类药物(奥 沙西泮、劳拉西泮、地西泮、氯氮䓬、咪哒唑仑、硝西 泮、氯硝西泮、艾司唑仑、阿普唑仑、三唑仑)极性较 弱 熔点低 加热易挥发 一般选用弱极性或中等极 性毛细管色谱柱 程序升温分离 汽相色谱检测对于 定性判断有一定的局限性,用质谱进一步确证。
- 6.2 质谱条件的选择 从 GC/MS 总离子流图可以 看出 混合标准溶液中的 10 种化合物具有良好的分 离度 满足色谱分离要求。10 种化合物的质谱采集 后首先进行保留时间比对,再与标准质谱库 NIST05、NIST05s、WILEY7 数据检索结果相对照,确 认结构 初步判断出所含化学药物种类。
- 6.3 质谱裂解行为的推断 苯二氮草类化合物 3, 5~10的质谱结果中均含有分子离子峰,结构中含 有氯原子 在 EI 源分析中发生断裂 ,其谱图中有[M⁺ - CL] 峰 ,也出现了[M⁺ - CL - CH₃] 峰 ,以上 这些离子均可用于此类药物离子峰度的对照参考。
- 6.4 质谱库的建立 气相色谱具有极强的分离能 力,仅以保留时间定性,中药成分复杂,其固有成分 往往会给添加的化学成分检测带来干扰,可能出现 "假阳性"问题。GC - MS 是复杂混合物分离、检测 和确证的有力工具,不仅根据样品中待测组分在图 谱上的保留时间,更主要是根据在此保留时间内化 合物裂解的特征离子碎片,由质谱仪按其分子量和 分子结构对化合物准确定性。实验中,根据各化合 物的总离子流图上的色谱保留时间及提取相应的质 谱图 对非法添加的化合物进行鉴定 同时将其质谱 图存入自建的数据库,为以后非法添加化合物鉴定 提供数据。

表 1 标准谱库信息 Tab 1 Library of reference substance

序号 (No)	药物 (drug)	结构式 (structure)	相对分子质量 (relative molecular mass)	CAS 编号 (CAS Number)	可选溶剂 (solvent selection)	相对保留 时间(t _R) /min	EI 源检测离子 (main products ion) /m/z	定量限 (LOQ) /ng
1	奥沙西泮(oxazepam)	OH OH NIII	286.71	604 - 75 - 1	氯仿、乙醇(chloro- form ethanol)	14. 93	239 267 205 77 ,1772	2
2	劳拉西泮(lorazepam)	C1 NH OH	321.16	846 - 49 - 1	乙醇(ethanol)	15. 61	239 274 302 75 ,111	2
3	地西泮(diazepam)		284. 74	439 - 14 - 5	氯仿(chloroform)	15. 84	283* , 256 , 221 , 110 , 77 ,156	0.5
4	氯氮革(chlordiazepoxide)	CI HN	299. 75	58 - 25 - 3	氯仿(chloroform)	16. 53	282 220 77 ,124	0.5
5	咪哒唑仑(midazolam)		325.77	59467 - 70 - 8	乙醇(ethanol)	17. 36	325* 310 297 ,163 ,75	1
6	硝西泮(nitrazepam	O ₂ N N	281. 27	146 – 22 – 5	氯仿、乙醇(chloro- form ethanol)	19. 66	280* , 253 , 234 , 206 , 264	. 1
7	氯硝西泮(clonazepam)	0, N N N 0	315.72	1622 - 61 - 3	氯仿、丙酮 (chloro- form acetone)	21. 05	314* 280 234 205 ,75	2
8	艾司唑仑(estazolam)		294. 74	29975 – 16 – 4	氯仿(chloroform)	22. 12	293* , 259 , 205 , 239 , 137 ,77	. 5
9	阿普唑仑(alprazolam)		308.76	28981 -97 -7	氯仿、乙醇(chloro- form ethanol)	23. 08	308* , 279 , 273 , 204 , 77 ,102	. 5
10	三唑仑(triazolam)	C1 N N C1	343. 21	28911 -01 -5	氯仿(chloroform)	25. 45	342* , 313 , 238 , 203 , 75 ,102	. 1

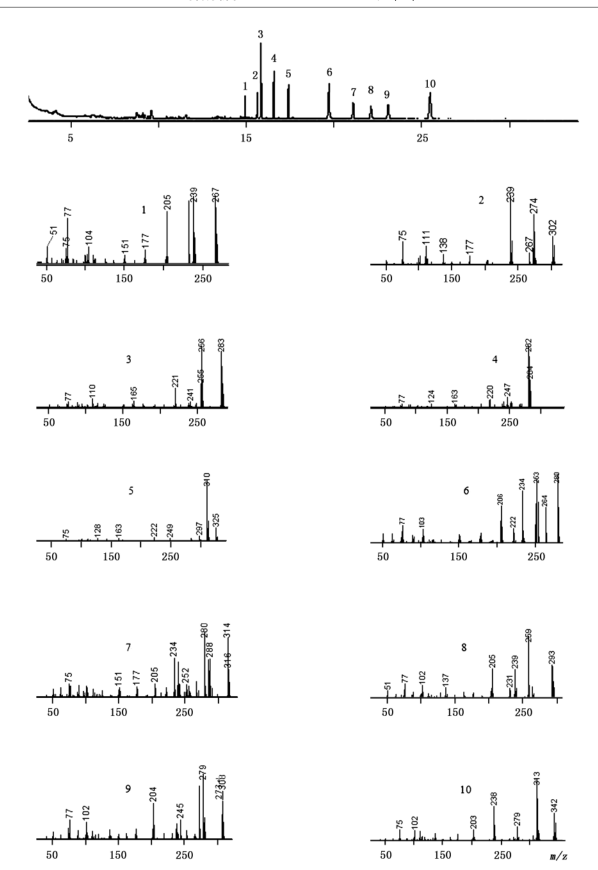


图 1 化合物 $1\sim 10$ 的对照品全扫描色谱图和相关质谱图($40~\mu g \cdot m L^{-1}$)

Fig to The total ion-chromatogram (full scan mode 40 use · mL -1) and the mass spectra of compound 1 10 reserved. http://www.cnki.net

- 6.5 专属性 选用固体样品(胶囊剂、片剂、颗粒剂、软胶囊)和口服液等中成药或保健食品制剂各1批,并另取以上样品各1份,分别添加10种对照品混合溶液(40 μg·mL⁻¹)1mL 按照"4"及"2"项下方法处理和测定,比较色谱及质谱图,只在个别样品色谱图中出现与部分对照品保留时间接近的色谱峰 经与对照品质谱碎片离子比对和谱库检索后,即排除其干扰。拟检的10种苯二氮䓬类药物能与制剂中共存物质区分。该法选用的毛细管色谱柱分离性能强,兼具离子碎片比对以及谱库检索技术,专属性较好。
- 6.6 方法重复性 取"3"项下对照品溶液,连续进样6次,保留时间的 RSD 为 0.25%,质谱碎片离子一致。
- 6.7 适用性试验 试验中另外选择了 HP-5 ms 毛细管色谱柱以及不同批号的 DB-5 ms、Rtx-5 ms 色谱柱,并对程序升温方式和离子源温度等进行了改变,测试结果能够通过设计的系统适用性试验,说明该检测方法对可变试验因素的抗干扰能力较强。适用性较好。
- 6.8 样品的测定 本次研究共收集安神类保健食品及中成药 15 批(样品来源:企业及患者提供和市场购买) 其中 13 批未发现添加此类化学药物 2 批(2号、10号)分别掺入氯硝西泮和劳拉西泮。
- 6.9 定量测定 采用 SCAN 模式得到全质谱图后, 进行质谱定性 初步确定可疑样品 进而根据各目标 物的保留时间和表 1 中的特征离子 ,采用 SIM 模式 在不同时间段选择不同的特征离子进行扫描、定量。 6.10 回收率和基质效应 分别取胶囊剂、片剂、颗 粒剂、软胶囊和口服液的中成药及保健食品制剂各 1 批 共 10 份样品 按照 "4" 项下方法处理至氮气流 吹干,每个个体3份,加入对照品混合溶液1.0 mL, 分别考察低、中、高 3 个浓度(0.8 ,1.0 ,1.2 倍的对 照品混合溶液 40 μg·mL⁻¹) 按照 "2" 项下条件进 样检测 峰面积记录为 B。分别取上述 10 份样品配 制低、中、高3个浓度(0.8,1.0,1.2倍的对照品混 合溶液) 的质控样品,每个浓度5份样品,按照"4" 项下方法处理后 进样 峰面积记录为 C。对照品混 合溶液低、中、高 3 个浓度(0.8 ,1.0 ,1.2 倍的对照 品混合溶液) 进样,峰面积记录为 A。基质效应 = B/A×100%; 回收率 = C/B×100%。低、中、高3个 浓度的基质效应分别为 96.0% ± 4.2% ,97.4% ± 3.8% 94.0% ± 4.4%; 提取回收率分别为 93.0%

型和不同处方品种的基质效应不影响定性、定量分析 提取回收率稳定 方法适用性较好。

7 结论

本研究采用气相色谱 - 质谱联用分析确证技术建立了保健食品及中药制剂中非法添加 10 种苯二氮草类药物的定性分析方法,确立了不同剂型样品提取富集的模式,该方法简单,灵敏度高、稳定性好,完全可以满足对非法添加化学药品的检测要求。

参考文献

- 1 ZHANG Li(张莉) "DONG Jian jie(董建杰) "GUO Fang hua(郭芳华). Reasonable use calm hyponotic drug case produce drug dependence (合理使用镇静催眠药以防产生药物依赖性). Hebei Med (河北医学) 2006 ,12 (11):12
- 2 XIE Mei(谢梅) "DAI De yin(戴德银) "XU Li(徐力). Calm hyponotic drug clinical application progress (镇静催眠药的临床应用进展). Mod Med Health(现代医药卫生) 2006 22(20):31
- 3 XIAO Li he(肖丽和) "LIU Ji jin(刘吉金) "GUAN Xiao yin (关潇滢) et al. Fast detection of sedative hypnotic drugs in traditional Chinese medicines and health foods by TLC (镇静安神类中成药及保健食品中非法添加化学成分的快速筛查方法研究). China Mod Med (中国当代医药) 2009。16(14):15
- 4 XIONG Jian hua(熊建华), MAO Wei qin(毛伟芹), LI Jin long(李金龙). Qualitative and quantitative analysis of commonly used psychotropic drugs by HPLC(常用精神药物的 H PLC 的定性定量分析). Chin J Clin Pharm (中国临床药学杂志) 2007,16(2):118
- 5 LUO Jiang nan (罗疆南) ,TAN Li(谭力) ,CAO Ling(曹玲) ,et al. Determination of 15 antiepileptic and hypnotic compounds illegally adulterated into traditional Chinese medicines by LC MS/MS (LC MS/MS 法同时测定中药制剂中非法添加的 15 种抗癫痫药及镇静催眠类药物). Chin J Biochem Pharm (中国生化药物杂志), 2010 ,31(3):162
- 6 JIANG Zhao lin (姜兆林) , TAN Jia yi (谭家镒) , YAO Li juan (姚丽娟) . Screening analysis of benzodiazepine medicines and selected metabolites in plasma and urine using gas chromategraphy with nitrogen phosphorus detection (尿和血浆中苯并二氮杂䓬类药物及其代谢产物的气相色谱氮磷检测分析法) . J Anal Sci (分析科学学报) 2005 21 (6):639
- 7 WU Hui qin(吴惠勤) "IIN Yong chun(金永春) "CAI Ming zhao(蔡明招) "et al. Simultaneous determination of mental drug by gas chromatography mass spectrometry(气相色谱 质谱法同时检测 10 种常见精神类药物). Chin J Anal Chem(分析化学研究报告) 2007 4(35):500
- 8 LI Tao(李涛) ZHU Xiao hong (朱小红) ,LIN Fang(林芳). GC MS determination of chemical drugs added illegally in chinese patent medicine and health food(GC MS 联用方法检测降压类中成药及保健食品中非法添加的化学药物). Chin J Pharml Anal(药物分析杂志) 2010 31(12):2212

で 1994-2012 China Academic Yournal Electronic Publishing House. All rights reservoot文字が具は自動の ±3.1% 94.6% ±1.8% 92.3% ±4.4%。不同剂