

固肾定喘丸多指标成分一测多评法的建立及质量评价^Δ

张颖^{1*}, 李志平^{1#}, 高雨秋¹, 王加良¹, 侯甲福²(1. 牡丹江医学院附属红旗医院药学部, 黑龙江牡丹江 157011; 2. 牡丹江医学院药学院, 黑龙江牡丹江 157011)

中图分类号 R917 文献标志码 A 文章编号 1001-0408(2022)18-2230-05

DOI 10.6039/j.issn.1001-0408.2022.18.11



摘要 目的 建立一测多评(QAMS)法检测固肾定喘丸中肉桂酸、桂皮醛、大车前苷、毛蕊花糖苷、异毛蕊花糖苷、木通苯乙醇苷B、补骨脂素、异补骨脂素、新补骨脂异黄酮、补骨脂二氢黄酮的含量,并结合化学模式识别分析对固肾定喘丸进行质量评价。方法 采用高效液相色谱法进行测定。以补骨脂素为内参物,建立其他9个待测成分的相对校正因子,计算其含量,并与外标法测定结果进行比较;通过对QAMS法计算结果进行聚类分析、主成分分析和偏最小二乘法-判别分析,评价15批固肾定喘丸的质量。结果 上述10个待测成分分别在各自检测质量浓度范围内线性关系良好($r>0.999\ 0$);精密度、重复性、稳定性、加样回收率的RSD均小于2.00%;QAMS法测定结果与外标法测定结果差异无统计学意义($P>0.05$);聚类分析和主成分分析结果显示,15批固肾定喘丸聚为3类;偏最小二乘法-判别分析结果显示,补骨脂素、毛蕊花糖苷、桂皮醛、异补骨脂素是影响固肾定喘丸产品质量的潜在标志性成分。结论 所建立的QAMS法多指标成分定量控制及化学模式识别分析可用于固肾定喘丸的质量评价。**关键词** 固肾定喘丸;多指标成分;一测多评法;化学模式识别分析

Establishment of quantitative analysis of multi-components by single marker and quality evaluation of Gushen dingchuan pills

ZHANG Ying¹, LI Zhiping¹, GAO Yuqiu¹, WANG Jialiang¹, HOU Jiafu²(1. Dept. of Pharmacy, Hongqi Hospital Affiliated to Mudanjiang Medical University, Heilongjiang Mudanjiang 157011, China; 2. School of Pharmacy, Mudanjiang Medical University, Heilongjiang Mudanjiang 157011, China)

ABSTRACT **OBJECTIVE** To establish quantitative analysis of multi-components by single marker (QAMS) method to simultaneously detect the contents of cinnamic acid, cinnamaldehyde, plantamajoside, verbascoside, isoacteoside, calceolarioside B, psoralen, isopsoralen, neobavaisoflavone and bavachin in Gushen dingchuan pill, and to perform quality evaluation of Gushen dingchuan pill by combining with chemical pattern recognition. **METHODS** High-performance liquid chromatography was adopted. Using psoralen as internal standard, the relative correction factors of the other 9 components were established, and the contents of each component were calculated and compared with those determined by external standard method. Cluster analysis, principal component analysis and partial least squares discrimination analysis were performed by the results of QAMS method, and the qualities of 15 batches of Gushen dingchuan pills were evaluated. **RESULTS** The above 10 components showed a good linear relationship in their respective ranges ($r>0.999\ 0$). RSDs of precision, repeatability, stability and recovery tests were all lower than 2.00%. There was no significant difference between QAMS method and external standard method ($P>0.05$). The results of cluster analysis and principal component analysis showed that 15 batches of Gushen dingchuan pills could be clustered into 3 categories. The results of partial least squares discrimination analysis showed that psoralen, verbascoside, cinnamaldehyde and isopsoralen were the main potential markers affecting the quality of Gushen dingchuan pills. **CONCLUSIONS** Established QAMS method for quantitative control of multi index components and chemical pattern recognition can be used for the quality evaluation of Gushen dingchuan pills.

KEYWORDS Gushen dingchuan pills; multi-index component; QAMS method; chemical pattern recognition analysis

固肾定喘丸由肉桂、熟地黄、车前子、盐补骨脂、附片、盐益智仁等13味中药饮片加工而成,方中盐补骨脂

温肾助阳、纳气平喘,为君药;附片和肉桂补肾阳、固肾定喘,盐益智仁和金樱子肉温,补脾肾,合为臣药;熟地黄、山药、茯苓、牡丹皮和泽泻滋补肾阴、渗湿热,车前子和牛膝利水渗湿、补肝肾,合为佐药;砂仁化湿开胃、温脾止泻,为使药。固肾定喘丸可温肾纳气、健脾化痰,临床主要用于治疗肺脾气虚、肾不纳气所致的咳嗽和气喘,亦可用于慢性支气管炎、肺气肿、支气管哮喘而引起

^Δ 基金项目 黑龙江省省属高等学校基本科研业务费科研项目(No.2019-KYYWF-0983)

* 第一作者 主管药师,硕士。研究方向:药物质量控制及药剂学。E-mail:261559591@qq.com

通信作者 主管药师,硕士。研究方向:药物质量控制及医院药学。电话:0453-6582800-2220。E-mail:nui00@163.com

的咳嗽和气喘。固肾定喘丸收载于2020年版《中国药典》(一部)^[1],其质量标准及文献报道^[2]仅对君药盐补骨脂中补骨脂素进行了定量分析。对于所含化学成分复杂、临床作用机制不清晰的中药复方制剂来说,检测指标过于单一,对体现中药制剂的整体质量、保证其产品质量一致性存在一定的局限。

近年来,一测多评(quantitative analysis of multi-components by single marker, QAMS)法的定量分析越来越多地应用于中成药复方制剂质量评价中^[3]。化学模式识别分析可通过统计学或数学方法,挖掘复杂数据间存在的内在函数关系,现已广泛应用于中药多维信息的综合分析中^[4]。本实验参考中药质量标志物确认依据,选取纯度较高、质量稳定、价廉易得的补骨脂素为内参物,采用QAMS法对固肾定喘丸中君药盐补骨脂特征成分补骨脂素、异补骨脂素、新补骨脂异黄酮和补骨脂二氢黄酮,臣药肉桂药效成分肉桂酸和桂皮醛,佐药熟地黄和车前子主要成分大车前苷、毛蕊花糖苷、异毛蕊花糖苷和木通苯乙醇苷B共10个成分的含量进行检测,建立固肾定喘丸多指标成分一测多评法,同时利用化学模式识别分析方法对不同批次样品的检测结果进行评价,以期完善并提高固肾定喘丸的质量控制手段,确保产品质量稳定和临床疗效的一致性。

1 材料

1.1 主要仪器

本研究所用主要仪器有1200型高效液相色谱(HPLC)仪(美国Agilent公司)、2695型HPLC仪(美国Waters公司)、MS105DU型电子天平(瑞士Mettler Toledo公司)、SB-5200DTDN型超声波清洗机(宁波新芝生物科技股份有限公司)等。

1.2 主要药品与试剂

固肾定喘丸(水蜜丸,国药准字Z44020906)购自广州白云山敬修堂药业股份有限公司,批号分别为L02008、L03011、L03016、L04018、L06035、L06041、L08050、M04001、M12021、M12050、Y04007、Y10010、T12001、F08027和H10028,编号依次为S1~S15。肉桂酸对照品(批号110786-201604,纯度98.8%)、桂皮醛对照品(批号110710-202022,纯度99.5%)、大车前苷对照品(批号111914-202105,纯度96.0%)、毛蕊花糖苷对照品(批号111530-201914,纯度95.2%)、木通苯乙醇苷B对照品(批号111910-201604,纯度98.2%)、补骨脂素对照品(批号110739-201918,纯度99.6%)、异补骨脂素对照品(批号110738-202016,纯度99.4%)、新补骨脂异黄酮对照品(批号520052-201401,纯度99.6%)和补骨脂二氢黄酮对照品(批号520053-201401,纯度99.4%)均购自中国食品药品检定研究院;异毛蕊花糖苷对照品(批号PRF9010243,纯度97.0%)购自成都普瑞法科技开发有

限公司;乙腈、甲醇均为色谱纯,其余试剂均为分析纯。

2 方法与结果

2.1 色谱条件

以Agilent SB-C₁₈(250 mm×4.6 mm, 5 μm)为色谱柱,以乙腈(A)-0.2%冰醋酸溶液(B)为流动相进行梯度洗脱(0~11 min, 25%A; 11~20 min, 25%A→40%A; 20~35 min, 40%A→50%A; 35~59 min, 50%A→75%A; 59~70 min, 75%A→25%A);柱温为30℃;流速为1.0 mL/min;检测波长分别为290 nm(0~20 min, 检测肉桂酸和桂皮醛)^[5-6]、330 nm(20~35 min, 检测大车前苷、毛蕊花糖苷、异毛蕊花糖苷和木通苯乙醇苷B)^[7-9]和246 nm(35~70 min, 检测补骨脂素、异补骨脂素、新补骨脂异黄酮和补骨脂二氢黄酮)^[10-11];进样量为10 μL。

2.2 溶液的制备

2.2.1 混合对照品溶液 精密称取肉桂酸、桂皮醛、大车前苷、毛蕊花糖苷、异毛蕊花糖苷、木通苯乙醇苷B、补骨脂素、异补骨脂素、新补骨脂异黄酮和补骨脂二氢黄酮对照品适量,用甲醇溶解制成质量浓度分别为0.198、0.472、0.296、2.130、0.414、0.136、1.408、0.960、0.572、0.538 mg/mL的混合对照品贮备液。将混合对照品贮备液用甲醇稀释20倍制得混合对照品溶液(上述成分质量浓度分别为9.9、23.6、14.8、106.5、20.7、6.8、70.4、48.0、28.6、26.9 μg/mL)。

2.2.2 供试品溶液 取固肾定喘丸适量,研细,取约3 g,精密称定,置具塞锥形瓶中,精密加入甲醇25 mL,称定质量后,水浴回流提取60 min,放冷,用甲醇补足减失质量,摇匀,经0.45 μm微孔滤膜过滤,取续滤液,即得。

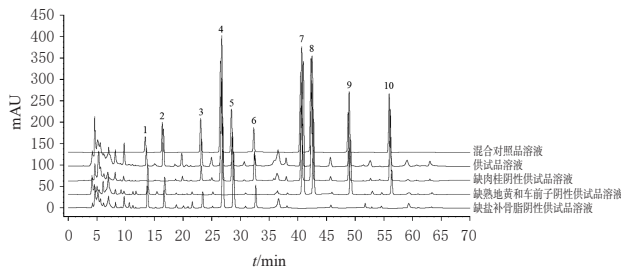
2.2.3 阴性供试品溶液 取按固肾定喘丸标准处方和制法制备的缺肉桂、缺盐补骨脂、缺熟地黄和车前子的3种阴性供试品各适量,按“2.2.2”项下方法制得相应阴性供试品溶液。

2.3 方法学考察

2.3.1 专属性考察 取混合对照品溶液、供试品溶液和阴性供试品溶液,按“2.1”项下色谱条件进样测定,记录色谱图(图1)。结果显示,供试品溶液中各待测成分与相邻色谱峰分离良好(分离度均不小于1.5),理论板数按各成分色谱峰计均不小于5 500,阴性供试品对测定无干扰。

2.3.2 线性关系考察 精密吸取混合对照品贮备液0.1、0.2、0.5、1.0、2.0、5.0 mL,置于不同的20 mL量瓶中,用甲醇稀释制得6个系列质量浓度的混合对照品溶液,按“2.1”项下色谱条件进样测定,记录峰面积。以各待测成分质量浓度为横坐标(X)、峰面积为纵坐标(Y)进行线性回归,结果见表1。

2.3.3 精密度试验 取供试品溶液(编号S1),按“2.1”项下色谱条件连续进样6次,记录峰面积。结果显示,肉



1: 肉桂酸; 2: 桂皮醛; 3: 大车前苷; 4: 毛蕊花糖苷; 5: 异毛蕊花糖苷; 6: 木通苯乙醇苷B; 7: 补骨脂素; 8: 异补骨脂素; 9: 新补骨脂异黄酮; 10: 补骨脂二氢黄酮

图1 固肾定喘丸定量分析的HPLC图

表1 固肾定喘丸中10个待测成分的回归方程和线性范围

待测成分	回归方程	线性范围/($\mu\text{g/mL}$)	r
肉桂酸	$Y=9.1967 \times 10^3 X+756.3$	0.99~49.50	0.9991
桂皮醛	$Y=1.6561 \times 10^4 X+1056.5$	2.36~118.00	0.9993
大车前苷	$Y=1.1885 \times 10^4 X-944.1$	1.48~74.00	0.9995
毛蕊花糖苷	$Y=2.1278 \times 10^4 X+243.7$	10.65~532.50	0.9993
异毛蕊花糖苷	$Y=1.4982 \times 10^4 X-1197.2$	2.07~103.50	0.9994
木通苯乙醇苷B	$Y=5.8484 \times 10^3 X+943.9$	0.68~34.00	0.9995
补骨脂素	$Y=2.6153 \times 10^4 X-467.3$	7.04~352.00	0.9994
异补骨脂素	$Y=2.7003 \times 10^4 X-1384.5$	4.80~240.00	0.9993
新补骨脂异黄酮	$Y=2.3974 \times 10^4 X+828.1$	2.86~143.00	0.9992
补骨脂二氢黄酮	$Y=2.0796 \times 10^4 X-1088.0$	2.69~134.50	0.9994

桂酸等10个待测成分峰面积的RSD均小于2.00% ($n=6$),表明方法精密度良好。

2.3.4 重复性试验 精密称取同一批固肾定喘丸样品(编号S1)6份,分别按“2.2.2”项下方法制备供试品溶液,按“2.1”项下色谱条件进样测定,记录峰面积并用外标法计算含量。结果显示,肉桂酸等10个待测成分含量的RSD均小于2.00% ($n=6$),表明方法重复性良好。

2.3.5 稳定性试验 取供试品溶液(编号S1),分别在室温下放置0、2、4、6、12、24 h时按“2.1”项下色谱条件进样测定,记录峰面积。结果显示,肉桂酸等10个待测成分峰面积的RSD均小于2.00% ($n=6$),表明供试品溶液在室温下放置24 h内稳定性良好。

2.3.6 加样回收率试验 取已知待测成分含量的固肾定喘丸样品(编号S1)适量,研细,分别取9份,每份精密称定1.5 g,均分成3组,每组分别精密加入混合对照品溶液(肉桂酸、桂皮醛、大车前苷、毛蕊花糖苷、异毛蕊花糖苷、木通苯乙醇苷B、补骨脂素、异补骨脂素、新补骨脂异黄酮和补骨脂二氢黄酮的质量浓度分别为0.107、0.351、0.232、1.427、0.278、0.072、0.931、0.709、0.435和0.379 mg/mL)0.8、1.0、1.2 mL,按“2.2.2”项下方法制备供试品溶液,再按“2.1”项下色谱条件进样测定,记录峰面积并计算加样回收率。结果显示,肉桂酸等上述10个待测成分的平均加样回收率为96.98%~100.09%,RSD均小于2.00% ($n=9$),表明方法准确度良好。

2.4 QAMS法的建立

2.4.1 相对校正因子的计算 用对照品质量浓度与峰面积之比计算各待测成分的相对校正因子(relative correction factor, RCF),即 $RCF=(W_k \times A_s)/(W_s \times A_k)$ (式中 W 和 A 分别为质量浓度和峰面积,下标 k 和 s 为其他待测成分和内参物)。按“2.1”项下色谱条件进样测定“2.3.2”项下6个系列质量浓度的混合对照品溶液,以补骨脂素为内参物,计算得肉桂酸、桂皮醛、大车前苷、毛蕊花糖苷、异毛蕊花糖苷、木通苯乙醇苷B、异补骨脂素、新补骨脂异黄酮和补骨脂二氢黄酮的RCF分别为2.8187、1.5678、2.2023、1.2270、1.7444、4.4667、0.9700、1.0848和1.2577,RSD均小于2.00% ($n=6$)。

2.4.2 RCF耐用性试验 精密吸取“2.2.1”项下混合对照品溶液,按“2.1”项下色谱条件进样测定,记录峰面积,分别考察不同HPLC仪(Waters 2695型、Agilent 1200型,下同)、不同色谱柱[Agilent SB-C₁₈、Phenomenex SuperLu C₁₈、Welch Ultimate XB C₁₈,规格均为(250 mm×4.6 mm,5 μm),下同]、不同流速(0.8、1.0、1.2 mL/min)及不同柱温(25、30、35 $^{\circ}\text{C}$)对所建立的RCF的影响。结果显示,不同仪器及不同色谱柱下肉桂酸等上述9个待测成分的平均RCF分别为2.8164、1.5715、2.2045、1.2224、1.7435、4.4636、0.9681、1.0790和1.2540,不同流速下的平均RCF分别为2.8147、1.5606、2.2083、1.2278、1.7462、4.4689、0.9711、1.0817和1.2592,不同柱温下的平均RCF分别为2.8131、1.5643、2.2180、1.2256、1.7426、4.4660、0.9638、1.0829和1.2550,RSD均小于2.00% ($n=9$),表明RCF耐用性良好。

2.4.3 色谱峰定位 采用相对保留时间值(relative retention time, RRT)法对待测成分色谱峰进行定位,精密吸取“2.2.1”项下混合对照品溶液,按“2.1”项下色谱条件进样测定,以补骨脂素为内参物,考察不同仪器和不同色谱柱对肉桂酸等上述9个待测成分的RRT的影响。结果显示,9个待测成分的RRT分别为0.3320、0.4052、0.5639、0.6538、0.6999、0.7948、1.0419、1.2032和1.3806,RSD均小于2.00% ($n=6$)。

2.5 含量测定

取15批固肾定喘丸样品(编号S1~S15),分别按“2.2.2”项下方法制备供试品溶液,按“2.1”项下色谱条件进样测定,记录峰面积,分别采用外标法和QAMS法计算样品中上述10个待测成分的含量(表2)。采用SPSS 26.0软件进行 t 检验,比较2种方法检测结果的差异。结果显示,2种方法的检测结果差异无统计学意义($P>0.05$)。

2.6 固肾定喘丸化学模式识别分析方法的建立

2.6.1 聚类分析 将“2.5”项下15批固肾定喘丸中10个待测成分QAMS法含量数据导入SPSS 26.0软件进行聚类分析(cluster analysis, CA)。结果显示,当欧氏距离为

表2 15批固肾定喘丸中10个待测成分含量测定结果(mg/g, n=3)

待测成分	方法	S1	S2	S3	S4	S5	S6	S7	S8	S9	S10	S11	S12	S13	S14	S15	P
补骨脂素	外标法	0.616	0.710	0.793	0.701	0.757	0.774	0.687	0.440	0.475	0.363	0.518	0.722	0.597	0.396	0.654	
肉桂酸	外标法	0.072	0.088	0.080	0.082	0.085	0.076	0.074	0.093	0.065	0.061	0.057	0.053	0.049	0.047	0.044	0.928
	QAMS	0.071	0.089	0.079	0.081	0.084	0.075	0.073	0.094	0.065	0.062	0.056	0.052	0.048	0.046	0.043	
桂皮醛	外标法	0.231	0.295	0.318	0.266	0.285	0.276	0.239	0.185	0.142	0.132	0.253	0.181	0.226	0.194	0.196	0.944
	QAMS	0.229	0.293	0.327	0.264	0.282	0.275	0.245	0.186	0.143	0.131	0.256	0.179	0.221	0.172	0.194	
大车前苷	外标法	0.153	0.182	0.122	0.148	0.167	0.136	0.130	0.084	0.081	0.070	0.226	0.213	0.251	0.258	0.211	0.995
	QAMS	0.154	0.179	0.121	0.146	0.171	0.137	0.129	0.083	0.080	0.071	0.229	0.219	0.248	0.257	0.210	
毛蕊花糖苷	外标法	0.949	1.043	1.257	1.010	1.141	1.129	0.956	0.783	0.758	0.819	1.352	1.449	1.556	1.273	1.229	0.990
	QAMS	0.926	1.072	1.215	1.026	1.112	1.160	0.977	0.796	0.771	0.800	1.364	1.418	1.522	1.308	1.254	
异毛蕊花糖苷	外标法	0.185	0.199	0.199	0.220	0.202	0.215	0.241	0.170	0.177	0.163	0.295	0.248	0.280	0.269	0.262	0.966
	QAMS	0.186	0.202	0.196	0.222	0.206	0.213	0.243	0.169	0.175	0.162	0.297	0.251	0.287	0.267	0.259	
木通苯乙醇苷B	外标法	0.047	0.048	0.053	0.062	0.054	0.057	0.063	0.037	0.030	0.033	0.081	0.078	0.085	0.083	0.067	0.911
	QAMS	0.046	0.049	0.052	0.061	0.055	0.058	0.064	0.036	0.029	0.032	0.082	0.077	0.086	0.074	0.066	
异补骨脂素	外标法	0.471	0.542	0.578	0.454	0.523	0.553	0.505	0.496	0.441	0.430	0.432	0.415	0.411	0.369	0.362	0.892
	QAMS	0.463	0.555	0.574	0.461	0.509	0.539	0.495	0.485	0.451	0.441	0.421	0.406	0.391	0.376	0.366	
新补骨脂异黄酮	外标法	0.294	0.282	0.202	0.236	0.265	0.221	0.216	0.171	0.159	0.174	0.359	0.362	0.405	0.392	0.319	0.967
	QAMS	0.296	0.279	0.200	0.231	0.263	0.224	0.214	0.169	0.155	0.177	0.350	0.366	0.416	0.383	0.315	
补骨脂二氢黄酮	外标法	0.252	0.221	0.265	0.233	0.246	0.255	0.230	0.215	0.203	0.200	0.338	0.308	0.347	0.318	0.296	0.991
	QAMS	0.250	0.227	0.264	0.239	0.244	0.257	0.233	0.212	0.205	0.197	0.330	0.310	0.338	0.323	0.301	

15时,15批样品聚为3类,S1~S7为第I类,S8~S10为第II类,S11~S15为第III类。

2.6.2 主成分分析 将“2.5”项下15批固肾定喘丸中10个待测成分QAMS法含量数据导入SPSS 26.0软件进行主成分分析(principal component analysis, PCA)。结果显示,前2个主成分特征值分别为6.391和2.654,对主成分的方差贡献率分别为63.905%和26.541%,累计方差贡献率为90.446%(大于85%),表明选取前2个主成分即可代表固肾定喘丸90.446%的信息量。第一主成分的信息来自肉桂酸、大车前苷、毛蕊花糖苷、异毛蕊花糖苷、木通苯乙醇苷B、新补骨脂异黄酮和补骨脂二氢黄酮的综合,第二主成分的信息来自桂皮醛、补骨脂素和异补骨脂素的综合。同时应用SIMCA 14.1软件建立PCA模型,得15批固肾定喘丸样品的PCA得分图(图2)。从图2可以看出,15批样品聚为3类,与CA结果一致。

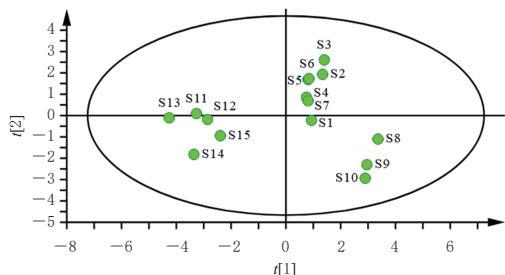


图2 15批固肾定喘丸样品的PCA得分图

2.6.3 偏最小二乘法-判别分析 将“2.5”项下15批固肾定喘丸中10个待测成分QAMS法含量数据导入SIMCA 14.1软件,运行偏最小二乘法-判别分析(partial least squares discrimination analysis, PLS-DA)程序,得图

3。由图3可知,模型的累积解释能力参数(R^2X 、 R^2Y)分别为0.917和0.851,预测能力参数(Q^2)为0.789,均大于0.5,说明所建立的模型稳定可靠、预测能力强^[12],可用于区分不同批次的固肾定喘丸。

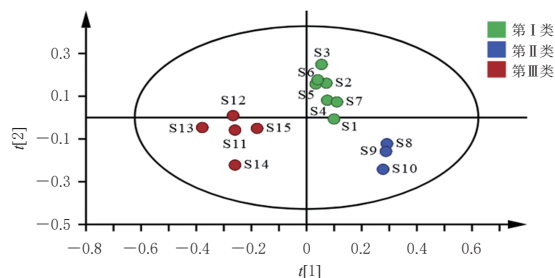


图3 15批固肾定喘丸样品的PLS-DA模型得分图

对建立的PLS-DA模型进行200次置换检验(图4),结果显示, R^2 拟合直线Y轴截距为0.0767,小于0.3,表明所建立的模型结果可靠; Q^2 拟合直线Y轴截距为-0.296,小于0.05,表明所建立的模型不存在过度拟合,可有效判别分析15批固肾定喘丸的质量差异。根据变量重要性投影(variable importance in projection, VIP)值筛选影响固肾定喘丸质量的标志性成分,结果显示,补骨脂素、毛蕊花糖苷、桂皮醛和异补骨脂素是影响该药质量的标志性成分(VIP值均大于1.0)。

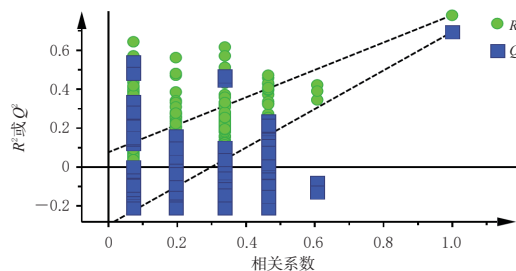


图4 15批固肾定喘丸样品的PLS-DA模型置换检验图

3 讨论

本实验在制备供试品溶液时,考察了不同提取方法(超声提取和水浴回流提取)、不同提取溶剂(水、甲醇和乙醇)、不同提取时间(30、60、90 min)对固肾定喘丸样品中10个待测成分提取率的影响及杂质干扰情况。结果显示,水浴回流提取效率较高;溶剂为甲醇时,10个待测成分的响应值较大;提取时间为60 min时,提取效率最高,同时杂质最少。综合以上条件,选取甲醇水浴回流提取60 min为最佳提取方式。

本实验在筛选流动相时,首先以甲醇-水、乙腈-水为流动相,发现以甲醇-水为流动相时,检测用时较长,且数个色谱峰分离度达不到要求;以乙腈-水为流动相时,毛蕊花糖苷、补骨脂素和补骨脂二氢黄酮色谱峰出现拖尾现象,考虑用酸类溶液加以改善。通过对比乙腈-0.1%磷酸溶液^[13]、乙腈-0.1%甲酸溶液^[14]、乙腈-0.2%冰醋酸溶液^[15]为流动相时10个待测成分的分离效果,结果显示,以乙腈-0.2%冰醋酸溶液为流动相时,10个待测成分色谱峰均可达到基线分离且峰形较好。因此,选择乙腈-0.2%冰醋酸溶液为流动相相对固肾定喘丸中10个待测成分同时进行含量测定。

外标法和QAMS法所得10个待测成分含量测定结果差异无统计学意义($P>0.05$),表明本研究建立的QAMS法较为合理。从CA、PCA和PLS-DA结果可以看出,15批固肾定喘丸样品可聚为3类,君药所含成分补骨脂素和异补骨脂素,臣药所含成分桂皮醛及佐药所含成分毛蕊花糖苷是影响固肾定喘丸产品质量的潜在标志性成分。综上所述,本研究所建立的QAMS法多指标成分定量控制及化学模式识别分析可用于固肾定喘丸的质量评价。

参考文献

[1] 国家药典委员会. 中华人民共和国药典:一部[S]. 2020年版.北京:中国医药科技出版社,2020:1140-1141.

[2] 邝晓霞,彭红英. HPLC法测定固肾定喘丸中补骨脂素的含量[J]. 中药材,2002,25(5):354-355.

[3] 燕霞,朱雪妍,何颂华,等. HPLC-一测多评法同时测定

壮药罗汉茶中6种黄酮类成分及多元统计分析[J]. 中国药房,2021,32(20):2485-2491.

[4] 钟水生,王亚琼,周坚,等. HPLC法结合化学计量学评价不同厂家小儿咳喘灵颗粒的质量一致性[J]. 中国药师,2021,24(1):184-188.

[5] 李耀华,魏江存,梁建丽,等. 不同产地肉桂叶中香豆素、肉桂酸、桂皮醛成分的含量测定[J]. 中华中医药学刊,2020,38(2):54-57.

[6] 张祺嘉钰,孙毅,冉娟,等. 不同炮制方法对不同产地桂枝中有效成分含量及抗氧化作用的影响[J]. 中南药学,2019,17(7):1018-1023.

[7] 黄桃芬,卢丹逸,喻芳君,等. HPLC法同时测定车前草中4种成分的含量[J]. 中药材,2017,40(3):645-648.

[8] 王慧森,刘明,梁瑞峰,等. 基于HPLC-PDA及滋阴作用的地黄苷类提取物工艺优选[J]. 时珍国医国药,2019,30(9):2053-2056.

[9] 田伟,甄亚钦,董秋菊,等. 车前子煎煮过程中4种化学成分含量变化规律研究[J]. 中国新药杂志,2018,27(16):1927-1931.

[10] 王玉勤,范国荣. 基于指纹图谱结合多模式化学计量学方法评价补骨脂药材质量[J]. 中草药,2021,52(4):1143-1150.

[11] 王娟,周植星,杨莉,等. 补骨脂药材UPLC指纹图谱建立及12种主要成分含量测定[J]. 中草药,2021,52(2):552-557.

[12] 熊瑞,郑凯旋,李艺丹,等. 基于偏小二乘法判别分析(PLS-DA)的补骨脂炮制前、后组成二神丸提取物的指纹图谱研究和指标成分的定量分析[J]. 中药材,2017,40(11):2563-2568.

[13] 李哲,赵淑淑,姚俊霞,等. 地黄配方颗粒指纹图谱研究[J]. 中国医药导刊,2021,23(7):526-529.

[14] 柴瑞平,路娟,王晓静,等. 波长切换HPLC同时测定车前草中5个活性成分的含量[J]. 中国现代中药,2018,20(9):1092-1096.

[15] 段丽,祝清灿,汪娥,等. 一测多评法测定补骨脂中5种成分的含量[J]. 西北药学杂志,2021,36(1):10-14.

(收稿日期:2022-03-17 修回日期:2022-07-22)

(编辑:曾海蓉)