# HPLC 法同时测定人血清中氯硝西泮、硝西泮、三唑仑浓度

## 付成效1,李华文2

(1. 南华大学 第一附属医院 药剂科,湖南 衡阳 421001;2. 祁东县人民医院 药剂科)

摘 要: 目的 建立单步萃取 – HPLC 法同时测定人血清中硝西泮、氯硝西泮、三唑仑浓度。 方法 血清样品采用二氯甲烷单步萃取,采用 Ultimate XB – C18 色谱柱(250.0 mm × 4.6 mm,5  $\mu$ m),流动相为甲醇: 水: 乙腈 = 10: 56: 34,流速为 1 mL/min,检测波长为 254 nm,柱温为 30°C,卡马西平为内标物。 结果 硝西泮、氯硝西泮、三唑仑的线性范围分别为 32.5~650.0  $\mu$ g/L(r=0.9997)、31.5~630.0  $\mu$ g/L(r=0.9999)、74~1 480  $\mu$ g/L(r=0.9997),最低检测限分别为 8.13  $\mu$ g/L、7.88  $\mu$ g/L、18.5  $\mu$ g/L,日内精密度和日间精密度良好,回收率较高。 结论本法操作简便、结果准确可靠。可满足临床快速监测的需要。

关键词: HPLC; 硝西泮; 氯硝西泮; 三唑仑

中图分类号:R927.2 文献标识码:A 文章编号:2095-1116(2011)04-0457-03

# Simultaneous Determination of Natrazepam, Clonazepam, Triazolam in Human Serum Concentration by HPLC

FU Cheng-xiao, LI Hua-wen

(Department of Pharmacy, the First Affiliated Hospital of University of South China, Hengyang, Hunan 421001, China)

Abstract: Objective To establish a single step method for the determination of the concentration of the natrazepam (NZ), clonazepam(CZ), triazolam(TZ). Methods The serum sample was extracted once with Dichloromethane. The residue was dissolved and analyzed with Ultimate XB – C18 (250.0 mm × 4.6 mm,5  $\mu$ m), mobilephase was methanol: water: acetonitrile = 10:56:34, low rate was 1.0 mL/min. The detective UV wavelength was 254 nm, the column temperature was 30°C, carbamazepine was used as internal standard. Results The linear relation was in the range of 32.5 ~ 650.0  $\mu$ g/L(r = 0.999 7), 31.5 ~ 630.0  $\mu$ g/L(r = 0.999 9) and 74 ~ 1 480  $\mu$ g/L(r = 0.999 7). The lowest detectable concentration in plasma was 8.13  $\mu$ g/L,7.88  $\mu$ g/L,18.5 mg/L, the intra-day precision and inter-day precision were all good, the average recovery rate was comparatively high. Conclusion The method is rapid, accurate and practical. It can be used as the fast method by TDM.

Key words: HPLC; carbamazepine; phenytoin; phenobarbital

苯二氮卓类药物为临床较常用的镇静催眠药, 具有抗焦虑、镇静催眠和中枢性骨骼肌松弛作用。 大剂量镇静催眠药可损害患者的近期记忆,引起暂时性的健忘症,也可引起患者外周神经肌肉阻断等。 硝西泮(Nitrazepam, NZ)、氯硝西泮(Clonazepam, CZ)、三唑仑(Triazolam,TZ)这3种临床常用的苯二氮卓类药物,被滥用或误服的情况时有发生,也被犯 罪分子用于麻醉抢劫作案等。因此,人体中这些药物含量的检测具有重要意义。国内外采用了 GC 法、HPLC 法等分析此类药物,但鲜见有同时分析这3种药物的方法报道<sup>[1~5]</sup>。本文拟建立 RP - HPLC 方法同时分析人血清中硝西泮、氯硝西泮、三唑仑浓度,为临床药物分析提供快速、准确、可靠的检测方法。

## 1 仪器与药剂

HP1100型高效液相色谱仪,HP1100色谱工作站,VWD紫外检测器;光学读数分析天平(型号:TG328A);XW-80A漩涡混合器(上海医科大学仪器厂),TGL-16B高速离心机(上海安亭科学仪器厂);甲醇、乙腈为色谱纯,水为自制纯化水;二氯甲烷(长沙市试剂厂);硝西泮(国家麻醉品实验室,批号:1217-9201)、氯硝西泮(中国药品生物制品检定所提供,批号130858-200709)、三唑仑(中国药品生物制品检定所提供,批号1230-9701),卡马西平(中国药品生物制品检定所,批号171222-200504)。

# 2 方法与结果<sup>[6]</sup>

### 2.1 色谱条件

色谱柱: Ultimate XB - C18 (250.0 × 4.6 mm, 5 μm); 流动相:甲醇: 水: 乙腈 = 10: 56: 34; 流速:

1.0 mL/min;紫外检测波长:254 nm;柱温:30℃。

#### 2.2 工作液的配制

- 2.2.1 药物工作液 分别精密称定硝西泮对照品 13.0 mg、氯硝西泮 12.6 mg 及三唑仑对照品 14.8 mg 至 100 mL 容量瓶中,用 60% 甲醇溶解,并稀释至刻度,配成质量浓度分别为 130.0、126.0 以及 148.0 mg/L的对照品贮备溶液。
- 2.2.2 内标工作液 取卡马西平对照品,用 60% 甲醇配制成 58.0 mg/L 的内标工作液。

#### 2.3 血清样品处理

取血清样品 0.4 mL 置刻度离心管中,加入 58.0 mg/L 卡马西平内标液 10  $\mu$ L,充分摇匀,加入 0.1 mol/L NaOH 溶液 200  $\mu$ L,再吸取 2 mL 二氯甲烷置管中,涡旋振荡 2 min, 3 000 r/min 离心10 min,取下清液,  $N_2$  吹干,加入 100  $\mu$ L 流动相溶解, 3 000 r/min离心 10 min,吸取上清液 20  $\mu$ L 进样。

#### 2.4 专属性考察

以"2.1"项下色谱条件,分别按"2.3"项下血清样品处理方法处理,得到空白血清、空白血清加对照品和内标色谱图。血清中内源性物质对其检测无干扰(图1)。

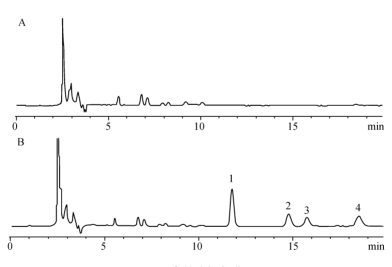


图 1 高效液相色谱图

A. 空白血清; B. 空白血清加对照品与内标. 1:内标; 2: 硝西泮; 3: 氯硝西泮; 4: 三唑仑

#### 2.5 线性关系考察

用空白血清和储备液配制硝西泮/氯硝西泮/三唑仑浓度为 32.5/31.5/74.0、65.0/63.0/148.0、130.0/126.0/296.0、260.0/252.0/370.0、325.0/315.0/740.0以及 650.0/630.0/1480.0  $\mu$ g/L标准系列血样,取6支刻度离心管,按照"2.3"项下血清样品处理方法处理,测定标准曲线样本浓度,以质量浓度  $C(\mu$ g/L)为横坐标,目标化合物与内标物的峰

面积比Y为纵坐标绘制标准曲线,并使用Excel软件进行线性回归计算,获得血清标准曲线回归方程。

硝西泮:Y = 0.001 344C + 0.011 72,r = 0.999 7 (n = 6)。氯硝西泮:Y = 0.001 052C + 0.006 014,r = 0.999 9 (n = 6)。三唑仑:Y = 0.000 528C + 0.054 93,r = 0.999 7 (n = 6)。

#### 2.6 回收率实验

取空白血清和贮备液配制成硝西泮/氯硝西泮/

三唑仑低、中、高 3 种浓度的质控样品,按未知样品 随标准曲线同时测定,计算每种浓度样品回收率。 见表 1~3。

表 1 硝西泮的回收率与精密度(n=3)

浓度	回收率 (%)	RSD(%)	
		日内	日间
65.0 µg/L(低)	97.2	5.42	6.51
260.0 μg/L( $+$ )	98.5	3.14	4.04
650.0 µg/L(高)	98.7	2.54	3.65

表 2 氯硝西泮的回收率与精密度 (n=3)

浓度	回收率 (%)	RSD(%)	
		日内	日间
63.0 µg/L(低)	96.1	6.74	7.05
252.0 μg/L(中)	99.1	5.61	4.86
630.0 µg/L(高)	98.9	3.58	5.19

表 3 三唑仑的回收率与精密度(n=3)

浓度	回收率 (%)	RSD(%)	
		日内	日间
148.0 μg/L(低)	101.3	5.10	5.23
370.0 μg/L(中)	99.4	4.09	4.56
1 480.0 μg/L(高)	98.8	6.21	6.47

#### 2.7 精密度实验

取硝西泮/氯硝西泮/三唑仑低、中、高 3 种浓度的质控样品,按照样品测定方法平行操作 3 次,连续 3 天。日内和日间精密度结果见表 1~3 所示。2.8

#### 稳定性实验

取硝西泮/氯硝西泮/三唑仑质量同上低、中、高 3 种浓度的 9 个质控样品,于 - 20℃冰箱保存,分别在第 1、2、3 天取出于 37.5℃水浴融化后,按照样品测定方法测定。结果其 RSD 均 <10%。

# 3 讨 论

HPLC 测定中曾使用甲醇—水系统流动相,发现硝西泮与氯硝西泮未能很好的分离,考虑加入乙腈调整保留时间<sup>[7]</sup>。本文使用醇:水:乙腈 = 10:56:34 流动相,硝西泮、氯硝西泮、三唑仑与内标出峰时间更早,各峰分离度均好。

使用乙腈、三氯醋酸沉淀蛋白法处理样品,色谱图基线漂移,样品液对色谱柱污染较重,改用单步萃取法,出峰效果好。加入适量 NaOH 液碱化萃取液,有利于除去血清中内源性杂质,延长色谱柱的寿命。曾试用过乙醚进行萃取,萃取率较高,但是乙醚在使用中不稳定,容易产生过氧化物,影响测定结果需要重蒸,故采用二氯甲烷。

本试验对 3 种药物的对照品稀释液进行紫外光谱扫描,硝西泮、氯硝西泮、三唑仑的最大吸收波长分别为 260、254、220 nm,由于氯硝西泮在其它波长处吸收相对较弱,故选用 254 nm 作为检测波长。

#### 参考文献:

- [1] 阳 波. 高效液相色谱法同时测定血清中硝西泮、氯硝西泮的探讨[J]. 华夏医学, 2005, 18(1):91-92.
- [2] 毛桂福. HPLC 法同时测定人血浆中7种苯二氮卓类药物的浓度[J]. 中国临床药学杂志,2004,13(6):243-246.
- [3] 谢秀红,李勇勤. 气相色谱—质谱联用法测定血液中 艾司唑仑、阿普唑仑和三唑仑[J]. 华南预防医学, 2006,32(5):51-53.
- [4] 黄成琼,马传学,姜 峻.高效液相色谱法同时测定人血清中4种苯二氮卓类药物[J].中国医院药学杂志,2007,27(3):339-341.
- [5] 刘 文,邓 楠,戴迎春,等. 反相高效液相色谱法同时测定人血清中 5 种镇静催眠药物浓度[J]. 中南药学,2009,7(10):734-737.
- [6] 田冀媛. 高效液相色谱法测定莫达非尼血药浓度[J]. 南华大学学报(医学版),2007,35(6):873-875.
- [7] 祝永明,涂厉标,李旭梅,等. HPLC 同时测定苯巴比妥、苯妥英、卡马西平和氯硝西泮血药浓度[J]. 中国现代应用药学杂志,2008,25(4):336-339.

(此文编辑 朱雯霞)