

PŮVODNÍ PRÁCE

Stanovenie tiamínu a pyridoxínu vo výživových doplnkoch a nápojoch jednoduchou metódou kapilárnej zónovej elektroforézy v spojení s UV detekciou

Determination of thiamine and pyridoxine in food supplements and beverages by the simple capillary zone electrophoresis in combination with UV detection

Michaela Matušková • Ivana Čižmárová • Peter Mikuš • Juraj Piešťanský

Došlo 10. novembra 2020 / Prijato 8. decembra 2020

Súhrn

Práca sa zameriava na vývoj jednoduchéj analytickej metódy na báze kapilárnej zónovej elektroforézy v spojení s UV-detekciou pre simultánne stanovenie tiamínu a pyridoxínu vo vzorkách farmaceutického a potravinárskeho charakteru. Separácia tiamínu a pyridoxínu prebiehala v elektrolytovom systéme 25 mmol · l⁻¹ GABA + 50 mmol · l⁻¹ HAc + 0,05% m-HEC. Detekcia bola uskutočnená pri vlnovej dĺžke 260 nm. Medza detekcie pre tiamín bola 0,059 µg · ml⁻¹ a pre pyridoxín 0,23 µg · ml⁻¹. Tieto hodnoty naznačujú, že metóda je vhodná na stanovenie relatívne nízkych koncentrácií tiamínu a pyridoxínu. Uvedená CZE-UV metóda umožnila efektívne stanovenie obsahu dvojice vitamínov v piatich výživových doplnkoch a jedenástich energetických nápojoch a vitamínových vodách.

KLúčové slová: tiamín • pyridoxín • kapilárna zónová elektroforéza • UV detekcia • kontrola kvality

Summary

The paper is focused on development of a simple analytical method based on capillary zone electrophoresis in combination with UV-detection for simultaneous determination of thiamine and pyridoxine in pharmaceutical and food samples. The separation of thiamine and pyridoxine was performed in a background electrolyte composed of 25 mmol · l⁻¹ GABA + 50 mmol · l⁻¹ HAc + 0.05% m-HEC. The UV detector was set at

the constant wavelength of 260 nm. Limit of detection was 0.059 µg · ml⁻¹ for thiamine and 0.23 µg · ml⁻¹ for pyridoxine. These levels suggest that relatively low quantities of thiamine and pyridoxine can be detected. The presented CZE-UV method enabled effective determination of the two vitamins in 5 food supplements and 11 energy drinks and vitamin waters.

Key words: thiamine • pyridoxine • capillary zone electrophoresis • UV detection • quality control

Úvod

Vitamíny predstavujú živiny, ktoré sú potrebné pre zabezpečovanie mnohých fyziologických funkcií nevyhnutných pre život. Na rozdiel od iných tried živín vitamíny nedisponujú štruktúrnymi funkciami, a rovnako tak ich katabolizmus nepredstavuje významný zdroj energie. Ich úlohy v organizme sú však veľmi špecifické, preto sú potrebné iba v malých množstvách¹. Zvyčajne sú súčasťou procesov spojených so zabezpečením a reguláciou normálneho metabolizmu. Vitamíny skupiny B reprezentujúce skupinu vo vode rozpustných látok, pôsobia prevažne ako koenzýmy energetického metabolizmu alebo sú významné z hľadiska tvorby nových buniek². Mimoriadna pozornosť zo širokého spektra B vitamínov, je v súčasnosti venovaná predovšetkým vitamínu B₁ a B₆, a to na základe ich pozitívneho vplyvu na liečbu viacerých ochorení³.

Vitamín B₁ (tiamín), chemicky 2-(3-((4-amino-2-metylpyrimidin-5-yl)metyl)-4-metyl-1,3-tiazol-3-ium-5-yl) etanol, vo svojej aktívnej forme priamo zasahuje do katabolizmu sacharidov a tvorby energie⁴⁻⁶. Absorbácia tiamínu prebieha v tenkom čreve saturabilným mechanizmom, kedy maximálne vstrebané množstvo z jednotlivej dávky predstavuje 2,5 mg. Jeho denná spotreba sa pohybuje na úrovni 0,8 – 1,5 mg⁷. Nedostatok vitamínu B₁ sa prejavuje nešpecifickými symptómami ako anorexia, slabosť, periférna parestézia a vyúsťuje do choroby beri-beri.

PharmDr. Juraj Piešťanský, PhD.* (✉) • Matušková M. • Čižmárová I. • Mikuš P.*

Univerzita Komenského, Farmaceutická fakulta

Katedra farmaceutickej analýzy a nukleárnej farmácie

*Toxikologické a antidopingové centrum

Odbojárov 10, 832 32 Bratislava, Slovenská republika

e-mail: piestansky@fpharm.uniba.sk

Rizikovými faktormi, ktoré môžu viesť k B₁ hypovitaminóze, sú napr. nadmerná konzumácia alkoholu a kofeínu, dlhodobý stres, namáhavé cvičenie, diabetes alebo gravidita⁸⁾.

Vitamín B₆ (pyridoxín), chemicky 4,5-bis(hydroxymetyl)-2-metylpyridín-3-ol, je najdôležitejším koenzýmom v metabolizme aminokyselín, homocysteínu, glukózy a lipidov, zároveň je nevyhnutý v procese tvorby neurotransmiterov a syntéze DNA a RNA⁹⁾. Špecifickú úlohu zohráva i v metabolizme proteínov a červených krviniek, súčasne je dôležitý pre správne fungovanie imunitného systému¹⁰⁾. Denná dávka pyridoxínu u dospelého jedinca je v rozpätí 1,2 – 2 mg. Jeho nedostatok sa prejavuje veľmi zriedkavo, pričom vedie ku kožným lézám, poruchám v metabolizme aminokyselín, zvýšenej neuromuskulárnej dráždivosti a môže dôjsť i k epileptickým záchvatom⁴⁾. Pyridoxín veľmi často vstupuje do interakcií s rozličnými liečivami. Ako príklad možno uviesť zníženú biologickú dostupnosť pyridoxínu pri podávaní penicilamínu, cykloserínu, hydralazínu alebo hormonálnej antikoncepcie⁷⁾, prípadne zníženie účinnosti levodopy pri súčasnom podávaní pyridoxínu už v dávke 5 mg¹¹⁾.

V súčasnej hektickej dobe čoraz viac ľudí siaha po multivitaminových prípravkoch, pretože ich užívanie považujú za súčasť zdravého životného štýlu. Vitamínové prípravky sú k dispozícii vo forme liekov, výživových doplnkov alebo dietetických potravín. Vitamíny skupiny B sú zároveň i súčasťou nápojov modernej doby – energetické nápoje a vitamínové vody, ktoré sú mimoriadne obľúbené najmä u mladších užívateľov. Zámerom energetických nápojov je poskytovať energiu na zlepšenie výkonu. Ich spotreba v súčasnosti neustále rastie aj vďaka vysokým nárokom na výkon jednotlivca v spoločnosti. Usudzuje sa, že prítomnosť B vitamínov v energetických nápojoch je prínosná, keďže sú schopné efektívnym spôsobom konvertovať cukor, ktorý je obsiahnutý v takýchto nápojoch vo veľkom množstve, na energiu¹⁰⁾. Na druhej strane dlhodobý príjem vysokých dávok pyridoxínu prítomného v daných nápojoch môže viesť k vzniku neuropatie¹²⁾.

Stabilita niektorých vitamínov je ovplyvnená viacerými externými faktormi, ako je napríklad pH, teplota alebo svetlo, ktoré výrazným spôsobom môžu redukovat' ich obsah vo výživových doplnkoch alebo spomínaných energetických a funkčných nápojoch. I z tohto dôvodu je potrebné realizovať kontrolu ich obsahu v predmetných vzorkách, a to analytickými metódami charakterizovanými vysokou presnosťou, správnosťou, robustnosťou, adekvátnou citlivosťou, selektivitou, rýchlosťou analýzy, jednoduchosťou prevedenia, ale i nízkymi nákladmi. Popri chromatografických metódach reprezentujúcich zlatý štandard v oblasti analýzy vzoriek farmaceutického, potravinárskeho alebo biomedicínskeho charakteru sa ako perspektívne javia metódy kapilárnej elektroforézy (CE). Je to na základe viacerých výhod, ktorými CE disponuje, a to: 1. vysoká separačná účinnosť, 2. relatívne krátky čas analýzy, 3. minimálne nároky na spotrebu rozpúšťadiel a vzoriek, 4. práca vo vodnom prostredí (ekologický aspekt)¹³⁾. Preferovanými CE módmi v prípade analý-

zy vitamínov sú kapilárna zónová elektroforéza (CZE) a predovšetkým micelárna elektrokinetická chromatografia (MEKC)^{2, 14)}. Vyvinuté metódy MEKC v spojení s UV alebo DAD detekciou aplikované na hodnotenie predmetných vitamínov v multivitaminových doplnkoch stravy^{15–20)} alebo energetických nápojoch^{17, 21)} poskytovali hodnoty medze dôkazu (LOD) na úrovni 0,05 – 5 µg · ml⁻¹ pre tiamín a na úrovni 0,08 – 0,2 µg · ml⁻¹ pre pyridoxín. Popísané bolo i spojenie MEKC s ampérometrickou elektrochemickou detekciou²²⁾. Metódou CZE v spojení s UV detekciou boli analyzované vitamíny v rozličných liekových formách^{23–26)}, pričom dosiahnuté boli hodnoty LOD na úrovni 1,5 – 5,2 µg · ml⁻¹ pre tiamín a na úrovni 0,9 – 2,6 µg · ml⁻¹ pre pyridoxín. CZE v spojení s pokročilým typom detekcie reprezentovaným tandemovou hmotnostnou spektrometriou bol taktiež použitý pri hodnotení obsahu vitamínov v liekových formách a výživových doplnkoch, pričom boli dosiahnuté hodnoty LOD 0,1047 µg · ml⁻¹ pre tiamín a 0,1398 µg · ml⁻¹ pre pyridoxín²⁷⁾. Všetky z uvedených CE metód boli realizované v zariadeniach pracujúcich v hydrodynamickej otvorenej móde. Nevýhodou takýchto systémov je vysoká medza dôkazu (LOD) determinovaná limitovaným množstvom vzorky (niekoľko desiatok nl), ktoré je možné do systému injektovať. Z tohto dôvodu je potrebné pristúpiť pred samotným analytickým krokom často k predúprave vzoriek spojených s ich zakonzentrovaním, alebo k použitiu citlivejších detekčných techník, ako je napríklad fluorescencia alebo hmotnostná spektrometria. Na druhej strane systémy pracujúce v hydrodynamickej uzatvorenej móde sú charakteristické použitím separačných kapilár s väčším vnútorným priemerom, čo zároveň umožňuje dávkovať vzorku na úrovni stoviek nl až desiatok µl. Takýmto spôsobom je výrazne zvýšená schopnosť analýzy látok prítomných vo vzorke na nízkych koncentračných úrovniach²⁸⁾.

Cieľom našej práce bolo vyvinutie jednoduchej CZE metódy v spojení s UV detekciou realizovanej v hydrodynamickej uzatvorenej elektroforetickom móde, ktorá by umožňovala simultánnu analýzu tiamínu a pyridoxínu vo vzorkách farmaceutického i potravinárskeho charakteru.

Pokusná časť

Inštrumentácia

Na prevedenie CZE experimentov bol použitý elektroforetický analyzátor EA 102 (Villa Labeco, Spišská Nová Ves, Slovenská republika) v jednokolónovom usporiadaní umožňujúcom CZE analýzu. Vzorka bola do analyzátoru injektovaná prostredníctvom dávkovacieho bloku s integrovanou 200 nl vnútornou slučkou. Separčná kolóna bola tvorená polytetrafluóretylénovou kapilárkou s vnútorným priemerom 300 µm a celkovou dĺžkou 160 mm, pričom bola súčasťou bloku so zabudovaným vodivostným detektorom a UV koncovkou. K elektroforetickému analyzátoru bol pomocou UV koncovky a optických vlákien (J & M, Aalen, Nemecko) pripojený UV detektor (ECOM, Praha, Česká republika), ktorý bol

nastavený na konštantnú vlnovú dĺžku 260 nm. Merania boli realizované pri laboratórnej teplote. Údaje získavané z CZE analyzátora boli zaznamenávané a vyhodnocované s použitím softvérového programu ITP Pro32 (Villa Labeco).

Chemikálie a vzorky

Všetky chemikálie použité na prípravu elektrolytových roztokov boli p. a. analytickej čistoty a boli zakúpené v spoločnostiach Merck (Darmstadt, Nemecko), Sigma Aldrich (Steinheim, Nemecko) a Fluka (Buchs, Švajčiarsko). Štandardy vitamínov skupiny B analytickej čistoty – hydrochlorid tiamínu a hydrochlorid pyridoxínu – boli získané zo Sigma Aldrich. Na prípravu elektrolytových roztokov, roztokov štandardov a vzoriek bola použitá demineralizovaná voda získaná s použitím purifikačného systému Millipore Simplicity 185 (UV) (Millipore, Molsheim, Francúzsko). Všetky pripravené roztoky elektrolytov boli pred použitím filtrované membránovými filtrami s veľkosťou pórov 0,22 μm (Millipore) a skladované pri teplote 2 – 8 °C. Súčasťou elektrolytových roztokov bola i metylhydroxyetylcelulóza (m-HEC), s koncentráciou 0,05 % (w/v), ktorá bola získaná zo spoločnosti Fluka.

Vzorky multivitaminových efervescentných tabliet (ADDITIVA Multivitamin Tropic tbl eff, B-komplex GENERICA forte plus tbl eff, CEMIO Switzerland Multivitamin tbl eff, ZDROVIT MM tbl eff, GS Multivitamin tbl eff) boli zakúpené v miestnej lekárni. Vzorky energetických nápojov (Hell Active, Tiger, Semtex Energy High, Powerking, Red Bull, Monster Energy, Steiger Radler Energy, Alcohol βG Killer, Oshee Vitamin Energy Magnesium + B6 + vitamin B5) a vitamínových vôd (Body & Future Vitamin Water Active, Dr. Witt Relax) boli zakúpené v miestnom obchode.

Príprava roztokov štandardov a vzoriek

Zásobný roztok štandardov dvojice vitamínov skupiny B bol pripravený rozpustením 10 mg ich štandardov v 10 ml demineralizovanej vody. Pracovné roztoky zmesi štandardov o požadovaných koncentráciách (koncentračný rozsah tiamínu 0,19 – 78,68 $\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$, koncentračný rozsah pyridoxínu 0,41 – 82,27 $\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$) sme pripravili riedením základných roztokov štandardov demineralizovanou vodou.

Vzorky šumivých tabliet boli pripravené rozpustením jednej šumivej tablety v 100 ml demineralizovanej vody. Takto pripravený zásobný roztok vzorky bol následne vystavený pôsobeniu ultrazvukového kúpeľa počas 15 minút a potom filtrovaný membránovými filtrami s veľkosťou pórov 0,22 μm (Millipore). Vzorky šumivých tabliet boli následne injektované do CZE analyzátora priamo alebo po vhodnom nariadení demineralizovanou vodou. Vzorky energetických nápojov a vitamínových vôd boli vystavené pôsobeniu ultrazvukového kúpeľa počas 15 minút. Takto upravené vzorky boli filtrované cez membránové filtre s veľkosťou pórov 0,22 μm (Millipore) a priamo injektované do CZE analyzátora. Každá zo vzoriek bola premeriavaná trikrát.

Príprava vzoriek pre hodnotenie výťažnosti

Pre hodnotenie výťažnosti boli do roztoku reálnych matric (šumivá tableta, energetický nápoj) pridávané štandardné prídavky tiamínu a pyridoxínu. Pripravené boli tri vzorky s koncentraciami pridaného roztoku štandardu tiamínu na úrovni 0,59; 3,93 a 59,01 $\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$ a štandardu pyridoxínu na úrovni 0,62; 4,11 a 61,70 $\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$. Súčasne bola pripravená i jedna vzorka bez prídavku štandardu. Všetky vzorky boli následne mechanicky pretrepávané počas 5 minút a pred vlastnou analýzou filtrované cez membránové filtre s veľkosťou pórov 0,22 μm . Každá zo vzoriek bola premeriavaná trikrát.

Výsledky a diskusia

Optimalizácia CZE-UV metódy

Proces optimalizácie CZE-UV metódy pre analýzu dvojice vitamínov skupiny B (tiamín, pyridoxín) spočíval vo výbere vhodného zloženia, iónovej sily a pH nosného elektrolytu (BGE), nastavenia hodnoty separačného prúdu a výbere vhodných detekčných podmienok. Výber zloženia BGE a veľkosti separačného prúdu boli realizované s cieľom dosiahnutia rýchlych analýz charakterizovaných vysokou separačnou účinnosťou a zároveň s cieľom minimalizácie tepelných a elektromigračných disperzných procesov. V našej práci bola detailne testované tri typy elektrolytov, a to kyselina mravčia – HFO, kyselina octová – HAc, a zmes kyseliny γ -aminomaslovej (GABA) s kyselinou octovou. Z uvedených testovaných elektrolytových systémov bol na základe stanovených kritérií napokon pre ďalšie experimenty zvolený elektrolyt pozostávajúci zo zmesi 25 mmol \cdot l⁻¹ GABA a 50 mmol \cdot l⁻¹ HAc (pH = 4,05), ktorého súčasťou bola i 0,05% m-HEC. Prídavok m-HEC do BGE zabezpečil dynamické pokrytie vnútorného povrchu separačnej kapiláry, čo na jednej strane zabránilo adhézii analytov na jej povrch a na strane druhej viedlo k supresii elektroosmotického toku, ktorý je v prípade elektroforetických systémov pracujúcich v hydrodynamicky uzatvorenom móde nežiadúci. Separácia tiamínu a pyridoxínu bola optimálna pri hodnote prúdu 50 μA . Detekcia prostredníctvom UV bola realizovaná pri konštantnej vlnovej dĺžke 260 nm reprezentujúcej kompromis medzi absorpčnými maximami jednotlivých analyzovaných látok. Uvedené separačné a detekčné podmienky reprezentujúce vhodný kompromis medzi rozlíšením analytov, časom analýzy, reprodukovateľnosťou meraní a medzou dôkazu viedli k úspešnej separácii požadovaných analytov z matric testovaných vzoriek.

Validácia

Zoptimalizovaná CZE-UV metóda pre analýzu tiamínu a pyridoxínu bola následne validovaná na základe odporúčaní smernice ICH²⁹. Parametrami hodnotenými v procese validácie boli: linearita, presnosť (vyjadrená ako opakovateľnosť), medza dôkazu (limit of detection – LOD), medza stanovenia (limit of quantification – LOQ), robustnosť a správnosť. Niektoré z validačných a operačných parametrov sú zosumarizované v tabuľke 1.

Linearita bola hodnotená na základe opakovaných meraní zmesi štandardov tiamínu a pyridoxínu na šiestich koncentračných úrovniach, a to v rozsahu kalibračných meraní ($0,19 - 78,68 \mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$ pre tiamín a $0,41 - 82,27 \mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$ pre pyridoxín). Z nameraných hodnôt bola zostrojená kalibračná krivka vyjadrujúca závislosť plochy píku od koncentrácie štandardu daného analytu. Parametre kalibračnej krivky boli vyhodnotené s použitím softvérového programu Microsoft Excel 2010 (Microsoft Corporation, Redmond, WA, USA) a sú predmetom tabuľky 1. Na základe príslušných parametrov a hodnôt koeficientov stanovenia (r^2) pre dané analyty možno konštatovať dobrú linearitu kalibračných kriviek v zvolenom koncentračnom rozmedzí. Súčasne pri hodnotení parametrov kalibračných kriviek bol vykonaný test štatistickej významnosti úseku kalibračnej krivky. Hodnoty p úseku jednotlivých kalibračných kriviek boli v rozmedzí $0,35 - 0,86$ na hladine významnosti $\alpha = 0,05$. Uvedené dáta indikujú, že parameter a (úsek kalibračných kriviek) sa štatisticky významne nelíši od nulovej hodnoty.

Hodnoty medze dôkazu (LOD) a medze stanovenia (LOQ) boli vyjadrené na základe pomeru signál/šum (S/N), pričom platilo, že $\text{LOD} = 3\text{S/N}$ a $\text{LOQ} = 10\text{S/N}$. Predikované hodnoty LOD a LOQ tiamínu a pyridoxínu boli na sub $\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$ úrovniach, ktoré sú dokonca porovnateľné s hodnotami dosiahnutými metódou kapilárnej elektroforézy v hydrodynamicky otvorenom móde v spojení s tandemovou hmotnostnou spektrometriou²⁷⁾.

Presnosť metódy bola určená na základe hodnôt relatívnej štandardnej odchýlky plochy analytického signálu ($\text{RSD}_{\text{plocha}}$) a migračného času (RSD_{tm}) vzoriek s koncentráciou v rozsahu kalibračnej krivky. Každá vzorka o požadovanej koncentrácii bola opakovane premeraná šesťkrát. Dosiahnuté výsledky RSD hodnôt reflektujú veľmi dobrú optimalizáciu metódy a jej opakovateľnosť (RSD migračného času bola na úrovni menej ako 1,5 % a RSD plochy píku bola úrovni okolo 5 %). Rovnakým spôsobom bola hodnotená i medziľahlá presnosť, kedy analýzy boli vykonané iným pracovníkom. Dosiahnuté hodnoty RSD_{tm} a $\text{RSD}_{\text{plocha}}$ boli na úrovni 1,4 %, resp. 4,4 %.

Správnosť metódy bola overená na základe testu výťažnosti. Ten bol prevedený ako štandardný prídavok roztoku štandardu tiamínu a pyridoxínu o troch rozličných koncentráciách do roztokov matric – lieková forma (šumivá tableta), energetický nápoj (obr. 1). Výťažnosť bola počítaná na základe vzťahu: výťažnosť (%) = $100 \times [c(\text{matrica} + \text{prídavok}) - c(\text{matrica})]/c(\text{prídavok})$. Výsledky získané z daného experimentu sú zosumarizované v tabuľke 2 a svedčia o zanedbateľnom vplyve matrice na analytický signál testovaných vitamínov. Zároveň preukazujú akceptovateľnú mieru správnosti vyvinutej CZE-UV metódy.

Robustnosť, ktorá reprezentuje spoľahlivosť metódy pri vykonaní malých zmien operačných parametrov, bola testovaná prostredníctvom: 1. zmeny koncentrácie nosného elektrolytu o $\pm 2 \text{ mmol} \cdot \text{l}^{-1}$ a 2. prostredníctvom

Tab. 1. Kalibračné a vybrané separačné parametre tiamínu a pyridoxínu

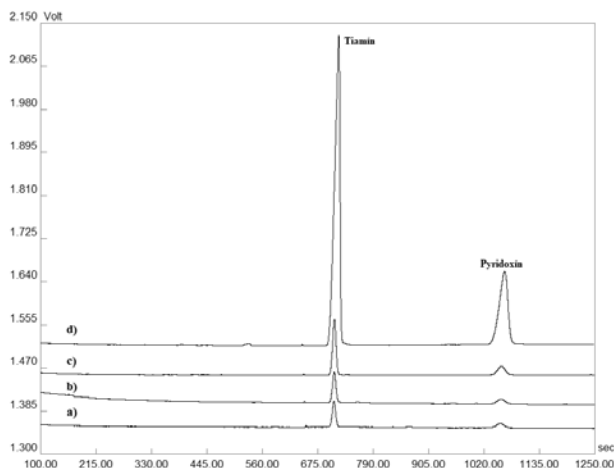
	Tiamín	Pyridoxín
t_m (min)	10,33	16,19
RSD_{tm} (%), n = 6	1,49	1,07
$\text{RSD}_{\text{plocha}}$ (%), n = 6	3,79	5,07
a (counts)	16,189	-6,496
RSD_a (%), n = 6	5,40	5,22
b (counts $\cdot \mu\text{g}^{-1} \cdot \text{ml}$)	140,10	46,41
RSD_b (%), n = 6	1,72	0,38
r^2	0,9956	0,9998
LOD ($\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$)	0,059	0,23
LOQ ($\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$)	0,197	0,411
N	15238	12320
H (μm)	0,11	0,13
R	12,7	

t_m – migračný čas, N – účinnosť, H – výškový ekvivalent teroretickej priehradky, R – rozlíšenie. Separačná účinnosť (N) bola počítaná na základe vzťahu $N = 5,545(t_m/w_{1/2})^2$, kde $w_{1/2}$ je šírka píku v polovici jeho výšky. Kalibračná krivka bola vyjadrená vzťahom $y = b \cdot x + a$. RSD_{tm} a $\text{RSD}_{\text{plocha}}$ boli počítané zo vzoriek na koncentračnej úrovni zodpovedajúcej LOQ.

Tab. 2. Správnosť CZE-UV metódy overená ako výťažnosť

	Tiamín			Pyridoxín		
Prídavok ($\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$)	0,590	3,934	59,008	0,617	4,114	61,703
Priemer ($\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$)	0,584	3,850	57,778	0,623	4,140	62,679
RSD (%)	6,9	4,3	3,7	9,0	4,4	4,0
Výťažnosť (%)	98,9	97,9	97,9	101,0	100,6	101,6

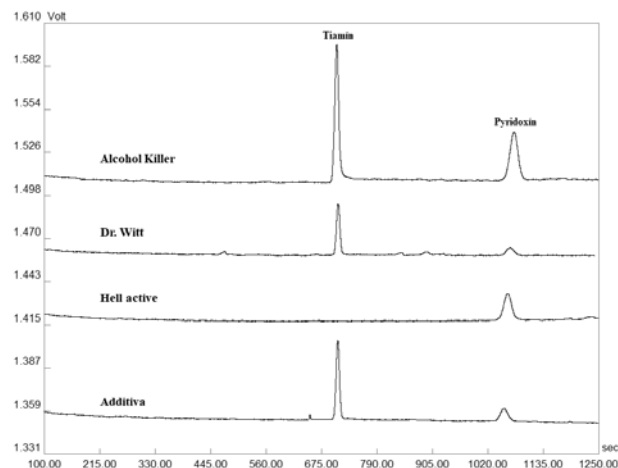
zmeny hodnoty pH nosného elektrolytu o $\pm 0,1$ jednotky. Zmeny uvedených parametrov nemali významný vplyv na priebeh analýzy a zároveň ani na intenzitu analytického signálu testovaných látok. Z uvedeného vyplýva, že metódu je možné pokladať za dostatočne robustnú.



Obr. 1. Reprezentatívne elektroforeogramy získané z validačného procesu testovania výťažnosti: a) matrica (šumivá tableta), b) matrica s prídavkom $0,590 \mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$ tiamínu a $0,617 \mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$ pyridoxínu, c) matrica s prídavkom $3,934 \mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$ tiamínu a $4,114 \mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$ pyridoxínu, d) matrica s prídavkom $59,008 \mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$ tiamínu a $61,703 \mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$ pyridoxínu. Detekcia bola uskutočnená pri vlnovej dĺžke 260 nm. Veľkosť separačného prúdu bola $50 \mu\text{A}$. Ostatné separačné podmienky sú uvedené v časti Optimalizácia CZE-UV metódy.

Aplikácia

Na základe mimoriadne priaznivých validačných parametrov bola zoptimalizovaná CZE-UV metóda aplikovaná pri simultánnom stanovení dvojice vitamínov skupiny B – tiamínu a pyridoxínu – v piatich vzorkách farma-



Obr. 2. Reprezentatívne elektroforeogramy získané z analýzy tiamínu a pyridoxínu v reálnych vzorkách šumivých tabliet, energetických nápojov a vitamínových vôd. Detekcia bola uskutočnená pri vlnovej dĺžke 260 nm. Veľkosť separačného prúdu bola $50 \mu\text{A}$. Ostatné separačné podmienky sú uvedené v časti Optimalizácia CZE-UV metódy.

Tab. 3. Stanovenie obsahu tiamínu a pyridoxínu vo výživových doplnkoch, energetických nápojoch a vitamínových vodách

	Tiamín ($\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$)	RSD (%)	Deklarovaný obsah ($\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$)	Pyridoxín ($\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$)	RSD (%)	Deklarovaný obsah ($\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$)
Additiva	$22,88 \pm 0,77$	3,4	22	$27,51 \pm 0,28$	1,0	28
Generica	$101,69 \pm 2,08$	2,1	100	$96,44 \pm 1,69$	1,8	100
Cemio	$10,63 \pm 0,33$	3,1	11	$15,29 \pm 0,44$	2,9	14
Zdrovit MM	$15,36 \pm 0,51$	3,3	14	$21,36 \pm 0,82$	3,8	20
GS Multivit	$9,96 \pm 0,06$	0,6	11	$14,55 \pm 0,06$	0,4	14
Hell active				$7,87 \pm 0,18$	2,3	8
Red Bull				$18,46 \pm 0,23$	1,3	20
Powerking				$14,31 \pm 0,42$	2,9	14
Monster				$7,85 \pm 0,07$	0,9	8
Semtex				$14,25 \pm 0,32$	2,3	14
Tiger				$6,01 \pm 0,07$	1,1	7
Alcohol Killer	$6,49 \pm 0,13$	1,9	8	$11,56 \pm 0,14$	1,2	11
Steiger energy				$2,07 \pm 0,07$	3,5	2,8
Oshee				$5,46 \pm 0,08$	1,6	5,6
Dr. Witt	$1,92 \pm 0,04$	2,0	1,65	$2,14 \pm 0,04$	1,7	2,1
Body & Future				$3,43 \pm 0,09$	2,6	3,5

ceutického charakteru (komerčne dostupné vitamínové výživové doplnky reprezentované šumivými tabletami) a jedenástich vzorkách potravinárskeho charakteru (energetické nápoje a vitamínové vody). Výsledky z jednotlivých stanovení sú predmetom tabuľky 3 a na obrázku 2 sú znázornené ilustratívne reálne elektroforeogramy získané z analýzy tiamínu a pyridoxínu v šumivej multivitaminovej tablete (Additiva), energetických nápojoch (Hell active, Alcohol Killer) a vitamínovej vode (Dr. Witt). Z príslušných elektroforeogramov je možné potvrdiť i požadovanú mieru špecificity vyvinutej metódy, keďže neboli pozorované žiadne interferujúce píky v migračných pozíciách zodpovedajúcich sledovaným analytom – pyridoxínu a tiamínu. Zistený obsah dvojice vitamínov sa v jednotlivých testovaných prípravkoch pohyboval na 81 – 116 % (tiamín) a 74 – 109 % (pyridoxín) úrovni deklarovanej výrobcom. Vysoká miera zhody s hodnotami deklarovanými výrobcom bola dosiahnutá u vzoriek farmaceutického charakteru. Markantnejšie rozdiely boli pozorované v prípade niektorých vzoriek energetických nápojov a vitamínových vôd. Uvedené fluktuácie mohli byť spôsobené napr. podmienkami skladovania (teplo, svetlo), ale i absenciou efektívnej analytickej metódy použitej pri hodnotení finálneho produktu. Z dosiahnutých výsledkov vyplýva, že nami vyvinutá metóda je uplatniteľná v oblasti rutinného stanovenia tiamínu a pyridoxínu vo vzorkách farmaceutického i potravinárskeho charakteru.

Záver

Zámerom práce bolo navrhnutie, vypracovanie a validácia jednoduchej CZE-UV metódy realizovanej v hydrodynamicky uzatvorenom systéme, ktorá by umožňovala simultánnu analýzu dvojice vitamínov skupiny B – tiamínu a pyridoxínu – v multikomponentných vzorkách farmaceutického a potravinárskeho charakteru reprezentovaných šumivými tabletami, energetickými a vitamínovými nápojmi. Optimalizovaná CZE-UV metóda vo validačnom procese preukázala dobrú linearitu v testovaných koncentračných rozsahoch, vyznačovala sa relatívnou rýchlosťou (celkový čas analýzy na úrovni 20 min.) a hodnotami LOD na sub $\mu\text{g} \cdot \text{ml}^{-1}$ úrovni. Dosiahnuté výsledky preukázali jednoduchosť, vysokú separačnú účinnosť, nízke finančné nároky a ekologickosť vypracovanej metódy. Uvedenými atribútmi tak spĺňa kritériá kladené modernými laboratóriami zaoberajúcimi sa hodnotením kontroly kvality farmaceutických alebo potravinárskych produktov.

Práca vznikla s podporou grantu APVV–15–0585, VEGA 1/0463/18, KEGA 027UK–4/2020.

Stret záujmov: žiadny.

Literatúra

1. **Combs F. G.** The Vitamins. Fundamental Aspects in nutrition and health, 3rd ed. New York: Elsevier Health Science 2008.

2. **Zhang Y., Zhou W., Yan J.-Q., Liu M., Zhou Y., Shen X., Ma Y.-L., Feng X.-S., Yang J., Li G.-H.** A review of extraction and determination methods of thirteen essential vitamins to the human body: An update from 2010. *Molecules* 2018; 23, 1484.
3. **Jenčo J., Kujovská Krčmová L., Sobotka L., Bláha V., Solich P., Švec F.** Development of novel liquid chromatography method for clinical monitoring of vitamin B1 metabolites and B6 status in whole blood. *Talanta* 2020; 211, 120702.
4. **Ba A.** Metabolic and structural role of thiamine in nervous tissues. *Cell. Mol. Neurobiol.* 2008; 28, 923–931.
5. **Rodwell V., Bender D., Botham K., Kennelly P., Weil P., Harper H.** Harper's Illustrated Biochemistry. 28th ed. New York: McGraw-Hill Publishing 2009.
6. **Whitfield K. C., Bourassa M. W., Adamolekun B., Bergeron G., Bettendorff L., Brown K. H., Cox L., Fattal-Valevski A., Fischer P. R., Frank E. L., Hiffler L., Hlaing L. M., Jeffers M. E., Kapner H., Kounnavong S., Mousavi M. P. S., Roth D. E., Tsaloglu M.-N., Wieringa F., Combs Jr. G. F.** Thiamine deficiency disorders: diagnosis, prevalence, and roadmap for global control programs. *Ann. N. Y. Acad. Sci.* 2018; 1430, 3–43.
7. **Lüllmann H., Mohr K., Hein L.** Pharmakologie und Toxikologie. 17. auflage. Stuttgart: Geort Thieme Verlag 2010.
8. **Griffiths J. K.** Vitamin deficiencies. In: Ryan E., Hill D., Solomon T., Endy T., Aronson N. (eds.) Hunter's tropical medicine and emerging infectious diseases, 10th ed. New York: Elsevier 2020.
9. **Spinneker A., Sola R., Lemmen V., Castillo M. J., Pietrzik K., Gonzalez-Gross M.** Vitamin B6 status, deficiency and its consequences – an overview. *Nutr. Hosp.* 2007; 45, 527–534.
10. **Higgins J. P., Tuttle T. D., Higgins C. L.** Energy beverages: Content and safety. *Mayo Clin. Proc.* 2010; 85, 1033–1041.
11. **Lincová D.** Základní a aplikovaná farmakologie, 2. vydání. Praha: Galén 2007.
12. **Wolk B. J., Ganetsky M., Babu K. M.** Toxicity of energy drinks. *Curr. Opin. Pediatr.* 2012; 24, 243–251.
13. **Landers J. P.** Handbook of capillary and microchip electrophoresis and associated microtechniques, 3rd ed. London: CRC Press 2008.
14. **Trenerry V. C.** The application of capillary electrophoresis to the analysis of vitamins in food and beverages. *Electrophoresis* 2001; 22, 1468–1478.
15. **Serni E., Audino V., del Carlo S., Manera C., Saccomanni G., Macchia M.** Determination of water-soluble vitamins in multivitamin dietary supplements and in artichokes by micellar electrokinetic chromatography. *Nat. Prod. Res.* 2013; 27, 2212–2215.
16. **da Silva D. C., Visentainer J. V., de Souza N. E., Oliveira C. C.** Micellar electrokinetic chromatography method for determination of the ten water-soluble vitamins in food supplements. *Food Anal. Methods* 2013; 6, 1592–1606.
17. **Schreiner M., Razzazi E., Luf W.** Determination of water-soluble vitamins in soft drinks and vitamin supplements using capillary electrophoresis. *Nahrung* 2003; 47, 243–247.
18. **Blanco-Gomis D., González L. L., Álvarez D. G.** Micellar electrokinetic capillary chromatography analysis of water-soluble vitamins. *Anal. Chim. Acta* 1999; 396, 55–60.
19. **Delgado-Zamarreño M. M., González-Maza I., Sánchez-Pérez A., Carabias-Martínez R.** Separation and simultaneous determination of water soluble and fat-soluble vitamins by micellar electrokinetic chromatography. *J. Chromatogr. A* 2002; 953, 257–262.

20. **Su S.-C., Chou S.-S., Hwang D.-F., Chang P.-C., Liu C.-H.** Capillary zone electrophoresis and micellar electrokinetic capillary chromatography for determining water-soluble vitamins in commercial capsules and tablets. *J. Food Sci.* 2001; 66, 10–14.
21. **Navarro-Pascual-Ahuir M., Lerma-García M. J., Simó-Alfonso E. F., Herreo-Martínez J. M.** Determination of water-soluble vitamins in energy and sport drinks by micellar electrokinetic capillary chromatography. *Food Control* 2016; 63, 110–116.
22. **Hu Q., Zhou T., Zhang L., Li H., Fang Y.** Separation and determination of three water-soluble vitamins in pharmaceutical preparations and food by micellar electrokinetic chromatography with amperometric electrochemical detection. *Anal. Chim. Acta* 2001; 437, 123–129.
23. **Franco M., Jasionowska R., Salvatore E.** Application of CZE method in routine analysis for determination of B-complex vitamins in pharmaceutical and veterinary preparations. *Int. J. Anal. Chem.* 2012; 2012, 592650.
24. **Hu W., Tao J., Wang Q.** Simultaneous determination of vitamins B1, B2, B6, niacinamide and calcium pantothenate in compound vitamin B tablets by high performance quantitative capillary electrophoresis. *Se Pu.* 2019; 37, 661–665.
25. **Fotsing L., Fillet M., Chiap P., Hubert P., Crommen J.** Elimination of adsorption effects in the analysis of water-soluble vitamins in pharmaceutical formulations by capillary electrophoresis. *J. Chromatogr. A* 1999; 853, 391–401.
26. **Schiewe J., Mrestani Y., Neubert R.** Application and optimization of capillary zone electrophoresis in vitamin analysis. *J. Chromatogr. A* 1995; 717, 255–259.
27. **Maráková K., Piešťanský J., Havránek E., Mikuš P.** Simultaneous analysis of vitamins B in pharmaceuticals and dietary supplements by capillary electrophoresis hyphenated with triple quadrupole mass spectrometry. *Pharmazie* 2014; 69, 663–668.
28. **Kaniánsky D., Marák J., Masár M., Iványi F., Madajová V., Šimuničová E., Zelenská V.** Capillary zone electrophoresis in a hydrodynamically closed separation system with enhanced sample loadability. *J. Chromatogr. A* 1997; 772, 103–114.
29. ICH Harmonised Tripartite Guideline: Validation of Analytical Procedures Q2 (R1) Step 4 Version. 2005.