ЛЕКЦИЯ № 6

Группа веществ, изолируемых из биологического материала экстракцией и сорбцией.

Общая характеристика соединений. Основы метода изолирования. Способы и методы очистки водных извлечений и экстрактов. Подгруппа «Лекарственные вещества». Токсикологическое значение. Особенности метода изолирования. Методы обнаружения и количественного определения.

Вещества кислотного характера:

- 1) Органические кислоты: бензойная, салициловая, ацетилсалициловая, пикриновая.
- 2) Барбитураты: барбитал, фенобарбитал, барбамил, этаминал-Na, бутобарбитал, гексенал, бензонал, бензобамил, циклобарбитал и др.

Вещества нейтрального характера:

- 1) Небарбитуровые снотворные: ноксирон, тетридин.
- 2) Сердечные гликозиды.
- 3) Многоатомные фенолы: гидрохинон, пирогаллол.
- 4) Полинитропроизводные: м-динитробензол, динитротолуолы, тринитротолуол.
- 5) Производные анилина и п-аминофенола: фенацетин, п-фенилендиамин.

Вещества основного характера:

- 1) Алкалоиды: производные пиридина и пиперидина (жидкие алкалоиды), тропана (атропин, кокаин и др.), хинолина (хинин), изохинолина (опийные), индола (стрихнин, бруцин, резерпин), пурина (кофеин, теобромин, теофиллин), пирролизидина (платифиллин, саррацин), ациклические (эфедрин), стероидоподобные (вератрин) и неустановленного строения (аконитин).
- 2) Синтетические вещества основного характера: антипирин, амидопирин производные пиразола, промедол производное пиперидина, новокаин и дикаин производные аминокислот ароматического ряда, изониазид, производные фенотиазина аминазин и др., производные

Теоретические основы метода изолирования

Уравнения степени ионизации (уравнение Гендерсона)

$$\alpha\% = \frac{100}{1 + anti \log(pH - pK_{\alpha})}$$
 для оснований

$$\alpha\% = \frac{100}{1 + anti\log(pK_{\alpha} - pH)}$$
 для кислот

Изолирование «нелетучих» ядов из биологического материала основано на различной растворимости их ионизированной и молекулярной форм в воде и органических растворителях и на коэффициенте распределения молекулярной формы между водной и органической фазами.

$$\mathrm{Kp} = \frac{C_{ope}}{C_{H_2^{\mathsf{CO}}}}$$
 где $\mathrm{K_p}$ - коэффициент распределения молекулярной формы,

Чем больше Кр, тем эффективнее идет экстракция.

Факторы, влияющие на эффективность изолирования «нелетучих» ядов из биоматериала

На первой стадии:

1) Растворимость яда в используемом экстрагенте $pH = pK\alpha + 2(3)$ для кислот $pH = pK\alpha - 2(3)$ для оснований

2) Экстрагент

- -Способность легко проникать в клетки тканей.
- -Высокая растворяющая способность (по отношению к яду).
- -Селективность (по отношению к анализируемым соединениям).
- 3) Степень измельченности объекта

На второй стадии:

1) **Растворимость яда**, которая определяется степенью ионизации α и регулируется рН среды.

 $pH = pK\alpha - 2(3)$ для кислот $pH = pK\alpha + 2(3)$ для оснований

- 2) Природа экстрагента, его объем, время и кратность экстракции.
 - -Не смешиваются с водой и по плотности (р) значительно отличаются от нее.
 - -Имеют низкую температуру кипения.
 - -Хорошо растворяют изолируемое вещество и обеспечивают высокий коэффициент распределения его между водной и органической фазами

Уравнение степени экстракции (Е)

$$E = \frac{100*Kp}{Kp}$$
 коэффициент распределения $Kp + \frac{\sqrt[4]{H_2}Q}{W_{opp}}$ объем водной фазы

Изолирование подкисленным этанолом

- Настаивание измельченного объекта с этиловым спиртом, подкисленным щавелевой кислотой до рН 2-3, в течение суток.
- Упаривание объединенных спиртовых извлечений при температуре 40-50°C до густого остатка, в который по каплям добавляют абсолютный этанол для коагуляции белков.
- Упаривание фильтрата при той же температуре до густого остатка и разбавление горячей водой для удаления смолистых веществ, жиров и пигментов.
- Экстрагирование веществ кислого, нейтрального и слабоосновного характера из водного фильтрата хлороформом при рН 2 (трехкратная экстракция), отделение органической фазы и концентрирование полученного извлечения упариванием (фракция A, «кислое» извлечение).
- Подщелачивание оставшегося после разделения фаз водного слоя до рН 9-10, экстрагирование веществ сильноосновного характера (трехкратная экстракция) хлороформом, отделение органической фазы и концентрирование упариванием (фракция Б, «щелочное» извлечение).

Достоинства метода:

- 1. Метод универсален, т.к. этанол является хорошим растворителем для многих веществ этой группы (как ионизированных, так и молекулярных форм).
- 2. Метод предусматривает очистку извлечения от балластных веществ.

Недостатки метода:

- 1. Длительность (8-10 рабочих дней) и многостадийность.
- 2. Потери искомых веществ.
- 3. Сравнительная дороговизна метода.

Изолирование водой, подкисленной щавелевой кислотой

- Настаивание измельченного объекта с водой, подкисленной щавелевой кислотой до рН 2-3, в течение двух часов.
- Экстрагирование веществ кислого, нейтрального и слабоосновного характера из водного фильтрата хлороформом при рН 2 (трехкратная экстракция), отделение органической фазы и концентрирование полученного извлечения упариванием (фракция A, «кислое» извлечение).
- Подщелачивание оставшегося после разделения фаз водного слоя раствором аммиака до рН 9-10, экстрагирование веществ основного характера трехкратной экстракцией хлороформом, отделение органической фазы и концентрирование упариванием (фракция Б, «щелочное» извлечение).

Достоинства метода:

- 1. Быстрота (анализ можно провести в течение одного рабочего дня).
- 2. Меньшее количество операций, меньшие потери искомых веществ.
- 3. Экономичность и дешевизна.

Недостаток метода:

Образование стойких эмульсий при экстрагировании веществ из водной фазы хлороформом.

Изолирование барбитуратов подщелоченной водой

- •Настаивание измельченного объекта с водой, подщелоченной 20% раствором гидроксида натрия до рН 10 и более, в течение 30 минут.
- •Очистка водного извлечения путем насыщения вольфраматом натрия в кислой среде (H,SO₄) до рН 2, фильтрование раствора.
- •Экстрагирование эфиром, концентрирование эфирного извлечения упариванием.

Достоинство метода:

Метод дает достаточно чистые извлечения, т.к. включает стадию очистки (осаждение белков вольфраматом натрия), что повышает качество последующего анализа.

Недостаток метода:

Соосаждение барбитуратов с белками при обработке вольфраматом натрия.

<u>Частный метод изолирования алкалоидов водой, подкисленной серной кислотой (по В.Ф.Крамаренко)</u>

- Настаивание измельченного объекта с водой, подкисленной 20% раствором серной кислоты до рН 2-3, в течение двух часов.
- Очистка водного извлечения от белковых соединений путем насыщения его сульфатом аммония, настаивания в течение часа и фильтрования образовавшегося осадка.
- •Очистка фильтрата от жиров, смол, пигментов путем экстракции эфиром. Эфирное извлечение отбрасывают.
- •Подщелачивание водного извлечения 20% раствором гидроксида натрия и экстрагирование веществ основного характера хлороформом при рН 9-10 (трехкратная экстракция), отделение органической фазы и концентрирование полученного извлечения упариванием.

Достоинства метода:

- 1. Быстрота
- 2. Хорошая очистка извлечений от соэкстрактивных веществ

Недостаток метода:

Потеря искомых веществ из-за соэкстракции на стадии очистки

<u>Исследование биологических жидкостей (кровь, моча, плазма, слюна, сыворотка, промывные воды желудка</u>

1. Жидкость-жидкостная экстракция (ЖЖЭ)

Соответствует 2-ой стадии изолирования

Недостаток:

При прямой ЖЖЭ совместно с ядами из биожидкостей могут экстрагироваться сопутствующие вещества, что заставляет в дальнейшем прибегать к различным методам очистки

2. Сорбция на синтетических смолах, модифицированных силикагелях и активированном угле

Достоинства:

- 1. Метод позволяет не проводить дополнительную обработку пробы и изолирование.
- 2. Дает возможность одновременно сконцентрировать вещество и провести очистку.

Недостаток:

При неизвестном яде - опасность его потери из-за недостаточной сорбции и проскакивания через колонку сорбента.

ОЧИСТКА ИЗОЛИРУЕМЫХ ВЕЩЕСТВ ОТ СОПУТСТВУЮЩИХ КОМПОНЕНТОВ БИОМАТЕРИАЛА

Соэкстрактивные вещества мешают проведению анализа:

- 1. Маскируют окраску при проведении реакций окрашивания (обугливание соэкстрактивных веществ под действием концентрированной серной кислоты).
- 2. Снижают чувствительность микрокристаллических реакций и приводят к образованию кристаллов неправильной формы, либо к их полиморфизму (многообразие форм).
- 3. Искажают спектры веществ при исследовании в УФ и ИК-областях.
- 4. Дают завышенные результаты количественного определения веществ.
 - Многие продукты гнилостного разложения биоматериала дают такие же реакции, как и некоторые ядовитые вещества.

<u>ОЧИСТКА ИЗОЛИРУЕМЫХ ВЕЩЕСТВ ОТ СОПУТСТВУЮЩИХ</u> <u>КОМПОНЕНТОВ БИОМАТЕРИАЛА</u>

На 1 этапе изолирования:

- 1. Удаление механических загрязнений (мелких частиц биоматериала) фильтрованием или центрифугированием.
- 2. Осаждение примесей при добавлении соответствующих реагентов, например, осаждение белков абсолютным спиртом, ацетоном, трихлоруксусной кислотой, вольфрамовой, фосфорно-вольфрамовой, фосфорно-молибденовой кислотами, насыщение электролитами (Na_2SO_4 , $(NN_4)_2SO_4$, NaCl).
- 3. Изменение состава фаз, т.е. введения другого органического растворителя.

На 2 этапе изолирования или после него:

- Реэкстракция, т.е. переведения веществ из одной жидкой фазы в другую при изменении рН раствора.
- 1. **Сублимация** для веществ, способных возгоняться без разложения при нагревании (салициловая кислота, бензойная кислота, барбитураты, жидкие алкалоиды).
- 2. **Хроматография** ионообменная, гель-хроматография, адсорбционная хроматографии на колонках, тонкослойной хроматография.

Аналитический скрининг лекарственных веществ

<u>СКРИНИНГ</u> - это научно обоснованная система поиска неизвестного яда, когда в процессе последовательных операций поэтапно отсеиваются (или определяются) отдельные группы веществ или индивидуальные соединения.

Требования предъявляемые к скрининговым методам:

- - универсальность (возможность подвергнуть исследованию большое количество веществ);
 - достаточная специфичность (чаще групповая);
- - высокая чувствительность (мкг и десятые доли мкг);
- - экспрессность (возможность выполнения серийных анализов);
- - точность (± 10 %) и воспроизводимость;
- - простота и доступность;
- - лабильность (возможность оптимизации и модернизации за счет введения новых соединений, материалов, реагентов и оборудования в существующую систему скрининга);
- - возможность сочетания с другими методами анализа.

Аналитический скрининг лекарственных веществ

Физико-химические методы, применяемые в аналитическом скрининге:

- 1. Хроматографические
- 2. Спектроскопические
- 3. Иммунохимические
- <u>Общий скрининг</u> предусматривает химическое исследование веществ, отличающихся по своему строению и принадлежащих к различным фармакологическим группам.
- В основном применяется групповая идентификация (например, выделяется группа барбитуратов, производных фенотиазина и др.).
- <u>Частный скрининг</u> направлен на исследование веществ внутри группы и идентификацию отдельных ее представителей.
- Примером хроматографическое исследование на производные барбитуровой кислоты, позволяющее идентифицировать конкретного представителя в группе барбитуратов.