



## 中心切割二维液相色谱法测定人血浆中拉莫三嗪血药浓度的研究

林君容，张敏新，赵雪梅，黄爱文

### Determination of lamotrigine in human plasma by central cutting two-dimensional liquid chromatography

LIN Junrong, ZHANG Minxin, ZHAO Xuemei, HUANG Aiwen

在线阅读 View online: <http://yxsj.smmu.edu.cn/cn/article/doi/10.12206/j.issn.2097-2024.202306020>

### 您可能感兴趣的其他文章

#### Articles you may be interested in

##### 二维液相色谱法测定脑脊液中替加环素浓度及其临床应用

Determination of tigecycline in human cerebrospinal fluid by two-dimensional liquid chromatography and its clinical application  
药学实践与服务. 2020, 38(6): 543–546 DOI: [10.12206/j.issn.1006-0111.202003040](https://doi.org/10.12206/j.issn.1006-0111.202003040)

##### HPLC法测定人血浆中奥卡西平活性代谢产物单羟基卡马西平的浓度

The assay of monohydroxy carbamazepine, the active metabolite of oxcarbazepine, in human plasma by HPLC  
药学实践与服务. 2021, 39(1): 53–57 DOI: [10.12206/j.issn.1006-0111.202005038](https://doi.org/10.12206/j.issn.1006-0111.202005038)

##### 离心超滤结合超高效液相串联质谱法测定人血浆中替考拉宁游离浓度

Assay of unbound teicoplanin in human plasma by centrifugal ultrafiltration combined with ultra performance liquid chromatography-tandem mass spectrometry  
药学实践与服务. 2020, 38(6): 547–551 DOI: [10.12206/j.issn.1006-0111.202003184](https://doi.org/10.12206/j.issn.1006-0111.202003184)

##### 丙戊酸钠及其代谢产物与肝损伤的相关性分析

Correlation analysis of valproic acid and its metabolites to hepatotoxicity  
药学实践与服务. 2020, 38(3): 273–276 DOI: [10.12206/j.issn.1006-0111.201910080](https://doi.org/10.12206/j.issn.1006-0111.201910080)

##### HPLC法测定人血浆中伏立康唑及其代谢物的浓度

Determination of voriconazole and its metabolites in human plasma by HPLC  
药学实践与服务. 2019, 37(2): 162–165 DOI: [10.3969/j.issn.1006-0111.2019.02.012](https://doi.org/10.3969/j.issn.1006-0111.2019.02.012)

##### UHPLC-MS/MS测定人血浆中尿嘧啶与二氢尿嘧啶的浓度

UHPLC-MS/MS determination of uracil and dihydrouracil in human plasma  
药学实践与服务. 2021, 39(4): 348–351, 365 DOI: [10.12206/j.issn.1006-0111.202102011](https://doi.org/10.12206/j.issn.1006-0111.202102011)



关注微信公众号，获得更多资讯信息

· 研究报告 ·

## 中心切割二维液相色谱法测定人血浆中拉莫三嗪血药浓度的研究

林君容, 张敏新, 赵雪梅, 黄爱文(联勤保障部队第九〇〇医院临床药学科, 福建福州 350025)

**[摘要]** 目的 建立测定人血浆中拉莫三嗪药物浓度的中心切割二维液相色谱法。方法 采用外标法定量, 第一维色谱柱: SNCB(T)-1A(硅胶, 4.6 mm×50 mm, 5 μm), 流动相 A: VCV-1D 移动相, 流速: 0.4 ml/min; 流动相 B: 水, 流速: 1.0 ml/min; 第二维色谱柱: Symmetry C<sub>18</sub>(4.6 mm×250 mm, 5 μm), 流动相: 乙腈-10 mmol/L 乙酸铵溶液(*V/V*=25:75), 流速: 1.0 ml/min; 中间色谱柱: SBX4-MA(树脂, 3.0 mm×10 mm, 5 μm); 紫外检测波长 306 nm, 柱温: 45 °C, 进样量: 200 μl。结果 拉莫三嗪在 1.24 ~ 39.50 μg/ml 血药浓度范围内线性关系良好(*r* = 0.999 9), 定量下限为 1.24 μg/ml, 检测限为 0.02 μg/ml; 日内精密度 RSD 均小于 5%, 日间精密度 RSD 均小于 10%; 日内准确度范围为 102.17% ~ 111.17%, 日间准确度范围为 99.80% ~ 107.31%; 回收率 RSD 均小于 5%, 其变化范围在 89.95% ~ 96.16%; 经室温保存 24 h、反复冻融 3 次和-40 °C 保存 2 周等稳定性考察, 其测定值/标示值比值范围在 87.01% ~ 115.88%。结论 本研究建立的方法操作简单、稳定性好、灵敏度高、重现性好, 适用于临床开展拉莫三嗪血药浓度监测工作, 为临床个体化用药指导提供可靠的监测数据支持。

**[关键词]** 拉莫三嗪; 血药浓度; 二维液相色谱; 中心切割

**[文章编号]** 2097-2024(2026)01-0053-06

**[DOI]** [10.12206/j.issn.2097-2024.202306020](https://doi.org/10.12206/j.issn.2097-2024.202306020)

## Determination of lamotrigine in human plasma by central cutting two-dimensional liquid chromatography

LIN Junrong, ZHANG Minxin, ZHAO Xuemei, HUANG Aiwen(Department of Clinical Pharmacy, No.900 Hospital of Joint Logistic Support Force, Fuzhou 350025, China)

**[Abstract]** **Objective** To establish a central cutting two-dimensional liquid chromatography for the determination of lamotrigine in human plasma. **Methods** External standard method was used. The first dimensional chromatographic column: SNCB(T)-1A(silica gel, 4.6 mm×50 mm, 5 μm), mobile phase A: VCV-1D mobile phase, flow rate: 0.4 ml/min; mobile phase B: water, flow rate: 1.0 ml/min; second dimensional chromatographic column: Symmetry C<sub>18</sub> (4.6 mm×250 mm, 5 μm), mobile phase: acetonitrile-10 mmol/L ammonium acetate solution(*V/V*=25:75), flow rate: 1.0 ml/min; Intermediate column: SBX 4-MA(resin, 3.0 mm×10 mm, 5μm). The UV detection wavelength: 306 nm, the column temperature: 45 °C, and the injection volume: 200 μl. **Results** The linear range of lamotrigine was 1.24-39.50 μg/ml, the lower limit of quantification was 1.24 μg/ml, the detection limit was 0.02 μg/ml, the intra-day precision RSD was less than 5%, the day-to-day precision RSD was less than 10%, the variation of intra-day accuracy ranged from 102.17% to 111.17%, and the daytime accuracy variation ranged from 99.80% to 107.31% the recovery RSD was less than 5%, and the variation range was 89.95% -96.16%. After 24 hours storage at room temperature, repeated freezing and thawing for 3 times and storage at -40 °C for 2 weeks, the ratio of the measured value/labeled value ranged from 87.01% to 115.88%. **Conclusion** In this study, a method with simple operation, good stability, high sensitivity and good reproducibility was established, which could be suitable for clinical monitoring of blood concentration of lamotrigine and provide reliable monitoring data support for clinical individualized medication guidance.

**[Key words]** lamotrigine; plasma concentration; two-dimensional liquid chromatography; central cutting

拉莫三嗪是一种苯基三嗪类药物, 化学名为 6-(2,3-二氯苯基)-1,2,4-三嗪-3,5-二胺, 属于第二代抗癫痫药物, 临幊上常被用于治疗部分性发作癫痫、难治性癫痫、青少年肌阵挛癫痫、癫痫持续状

**[作者简介]** 林君容, 硕士, 主管药师, 研究方向: 医院药学, Tel: 18650450801, Email: [814299280@qq.com](mailto:814299280@qq.com)

**[通信作者]** 黄爱文, 博士, 副主任药师, 硕士生导师, 研究方向: 临床药学, Email: [hawen83@sina.com](mailto:hawen83@sina.com)

态等<sup>[1-4]</sup>。拉莫三嗪不经细胞色素 P450 酶代谢, 主要由尿苷二磷酸葡萄糖醛酸转移酶(UDP-glucuronosyltransferase, UGT)作用, 与葡萄糖醛酸键合, 生成无药理活性的代谢物<sup>[5]</sup>。同其他抗癫痫类药物一样, 拉莫三嗪治疗范围(3 ~ 14 μg/ml)较窄, 易发生中毒反应。

使用拉莫三嗪治疗的 446 例患者中有 20.88% 发生不良反应, 最常见的有头痛、皮疹、乏力等, 严

重不良反应有 DIC、Lyell 综合征、Stevens-Johnson 综合征等,研究认为这可能与拉莫三嗪的血药浓度有关<sup>[6-7]</sup>。因此,随着拉莫三嗪在临床上的广泛应用,治疗药物监测(TDM)成为指导拉莫三嗪合理用药的一种安全有效的手段。本研究旨在通过中心切割二维液相色谱法,建立测定人血浆中拉莫三嗪药物浓度的方法,便于临床开展拉莫三嗪血药浓度监测工作,为临床个体化用药指导提供监测数据支持。

## 1 仪器与试药

### 1.1 仪器

Shimadzu LC-20A 日本岛津高效液相色谱仪(真空脱气机,分析型色谱泵,SPD 双波长检测器);ALK-108 二维液相色谱耦合仪(湖南德米特仪器有限公司);色谱柱 SNCB(T)-1A(硅胶,4.6 mm × 50 mm, 5 μm)、Symmetry C<sub>18</sub>(4.6 mm×250 mm, 5 μm)、SBX4-MA(树脂,3.0 mm×10 mm,5 μm)均购自湖南德米特仪器有限公司;QUINTIX125D-1CN 精密电子天平(赛多利斯(上海)贸易有限公司);超纯水机(德国 Think-lab Corporation);HC-2062 高速离心机(安徽中科中佳科学仪器有限公司)。

### 1.2 试药与试剂

拉莫三嗪标准品(批号:100 775-201902,纯度99.9%,中国食品药品检定研究院);乙酸铵(批号:5 666 364,纯度 98.0%,天津迪马科技有限公司);甲醇(色谱纯,上海科丰实业有限公司);乙腈(色谱纯,默克股份两合公司);VCV-1D 移动相(湖南德米特仪器有限公司);空白血浆(联勤保障部队第九〇〇医院血库提供);超纯水(实验室自制)。

## 2 方法与结果

### 2.1 色谱条件与原理

第一维色谱系统中,一维色谱柱: SNCB(T)-1A(硅胶,4.6 mm×50 mm, 5 μm),流动相 A: VCV-1D 移动相 [甲醇-乙腈-磷酸铵水溶液(V/V/V=1:3:3,氨水调 pH 至 7.0)],流速: 0.4 ml/min;流动相 B: 水,流速: 1.0 ml/min。第二维色谱系统中,二维色谱柱: Symmetry C<sub>18</sub>(4.6 mm×250 mm, 5 μm),流动相: 乙腈:10 mmol/L 乙酸铵溶液(25:75),流速: 1.0 ml/min;中间色谱柱: SBX4-MA(树脂,3.0 mm×10 mm,5 μm)。柱温: 45 ℃,紫外检测波长: 306 nm,进样量: 200 μl。时间程序: 0~2 min 样品进样和第一维色谱分离; 2~4 min 目标物通过中间色谱柱转移至第二维色谱; 4~10 min 目标物在第二维色谱中分离分析。

二维液相色谱将分离原理不同的两支色谱柱经一定接口和柱切换技术耦合在一起,通过加入不同的流动相进行选择性分离。样品在第一维色谱进行初步富集分离,经过纯化后将目标组分利用柱切换技术由中间柱转移系统转移到第二维中,最后目标组分在第二维色谱中分离分析。当目标组分在第二维色谱中分离分析时,纯化柱已经逐渐开始清洗,以备样品的再次进入,由此间隔不断地运行。二维液相色谱系统结构见图 1;工作原理示意图见图 2。

### 2.2 拉莫三嗪标准品储备液的配制

精密称取拉莫三嗪标准品 7.90 mg,置于 100 ml 容量瓶中,用甲醇稀释到刻度,摇匀,配制成浓度为 79.00 μg/ml 的拉莫三嗪标准品储备液,存放在

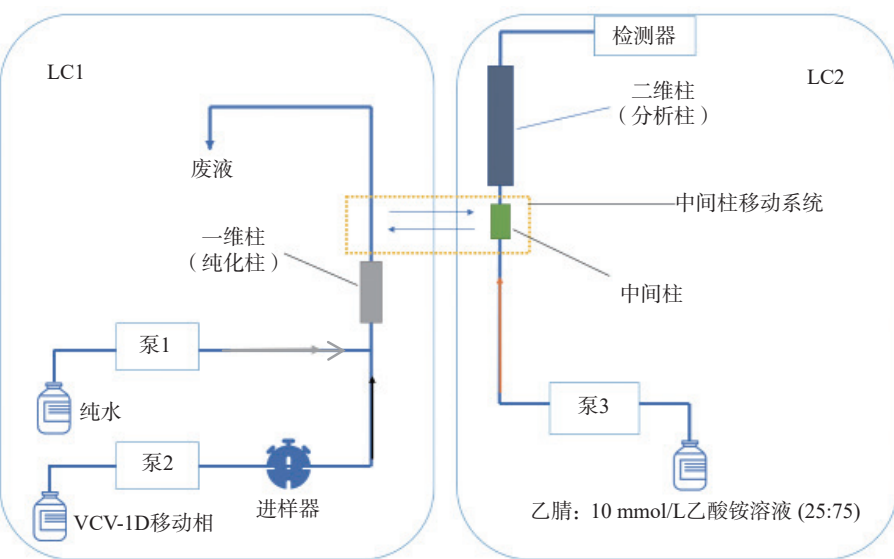


图 1 二维液相色谱系统结构

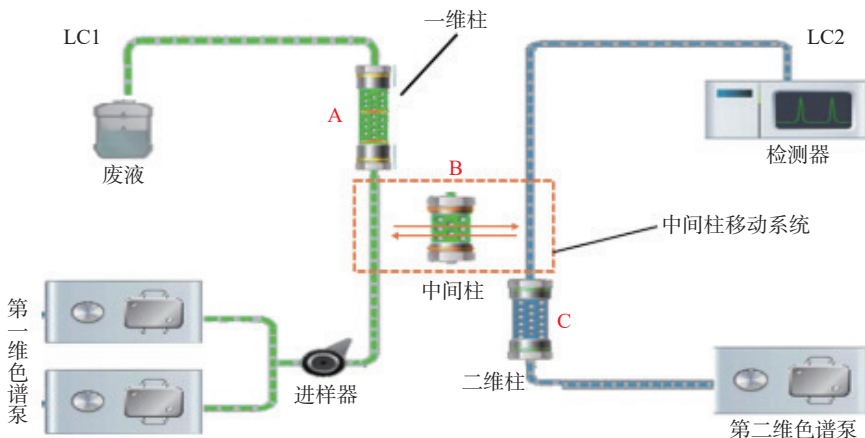


图2 工作原理示意图

A.样品在第一维色谱柱上分离、纯化; B.目标组分被中间柱捕获-富集(通过六通阀切换中间柱与一维柱和二维柱的连通);  
C.目标组分在第二维色谱柱上分离

-80 °C 冰箱中备用。

### 2.3 含药血浆样品的处理

精密吸取含药血浆样品 200 μl 至 1.5 ml EP 管中,再精密加入甲醇 600 μl 沉淀蛋白,涡旋混合 1 min, 4 °C、12 000 r/min 离心 10 min, 取上清液,进样分析。

### 2.4 方法学验证

#### 2.4.1 专属性

制备空白血浆、空白血浆+拉莫三嗪对照品溶液(浓度为 7.90 μg/ml),按照“2.3”项下方法处理,将空白血浆、拉莫三嗪对照品、空白血浆+拉莫三嗪对照品按“2.1”项下色谱条件进样测定,观察有无内源性干扰,如图 3 所示。结果表明,拉莫三嗪出峰时间为 8.506 min 左右。血浆中的内源性物质对拉莫三嗪的出峰时间和峰面积无明显干扰(理论踏板数为 8 843, 对称因子为 1.13)。

#### 2.4.2 标准曲线及检测限

用空白血浆将拉莫三嗪标准品储备液配制成系列浓度梯度溶液(39.50、19.75、9.88、4.94、2.47、1.24 μg/ml),按照“2.3”项下方法处理后,按“2.1”项下色谱条件进样测定。以浓度为横坐标,峰面积为纵坐标进行线性拟合。得到线性回归方程:  $Y=146\,470X-36\,830, r=0.999\,9$ , 表明拉莫三嗪血药浓度在 1.24 ~ 39.50 μg/ml 时,线性关系良好,定量下限浓度为 1.24 μg/ml(S/N=10),检测限为 0.02 μg/ml (S/N=3)。

#### 2.4.3 精密度与准确度

用空白血浆将拉莫三嗪标准品储备液配制成浓度为高、中、低(31.60、7.90、1.98 μg/ml)以及定量下限(1.24 μg/ml)4 个浓度的含药血浆样品,每个浓度设置 5 组平行实验,按照“2.3”项下方法处理

后,按“2.1”项下色谱条件进样测定。1 d 内不同时间测定 5 次及 3 d 内每天进样 1 次,考察其日内和日间精密度/准确度。结果如表 1、表 2 所示,高、中、低 3 个浓度的日内 RSD 均小于 5%, 日间 RSD 均小于 10%; 日内准确度范围为 102.17% ~ 111.17%, 日间准确度范围为 99.80% ~ 107.31%; 定量下限浓度的日内、日间 RSD 均小于 5%, 日内准确度为 100.65%, 日间准确度为 100.50%。

#### 2.4.4 回收率

用空白血浆将拉莫三嗪标准品储备液稀释为高、中、低(31.60、7.90、1.98 μg/ml)3 个浓度的含药血浆样品,每个浓度设置 5 组平行,按照“2.3”项下方法处理后,按“2.1”项下色谱条件进样测定,计算回收率。结果如表 3 所示,回收率 RSD 均小于 5%, 其变化范围在 89.95% ~ 96.15% 之间。

#### 2.4.5 稳定性

用空白血浆将拉莫三嗪标准品储备液稀释成浓度为高、中、低(31.60、7.90、1.98 μg/ml)3 个浓度的含药血浆样品,每个浓度设置 5 组平行,按照“2.3”项下方法处理后,按“2.1”项下色谱条件进样测定,分别考察血浆样品室温放置 24 h、反复冻融 3 次以及 -40 °C 保存 2 周的稳定性。结果如表 4 所示,测定浓度/标准浓度比值范围在 87.01% ~ 115.88%。符合《中华人民共和国药典》2025 版四部通则中,9012 生物样品定量分析方法验证指导原则的要求。

## 3 讨论

### 3.1 检测方法的选择

查阅国内外文献可知,目前拉莫三嗪血药浓度测定方法<sup>[8-15]</sup>有 HPLC 法、液-质联用法、免疫荧光

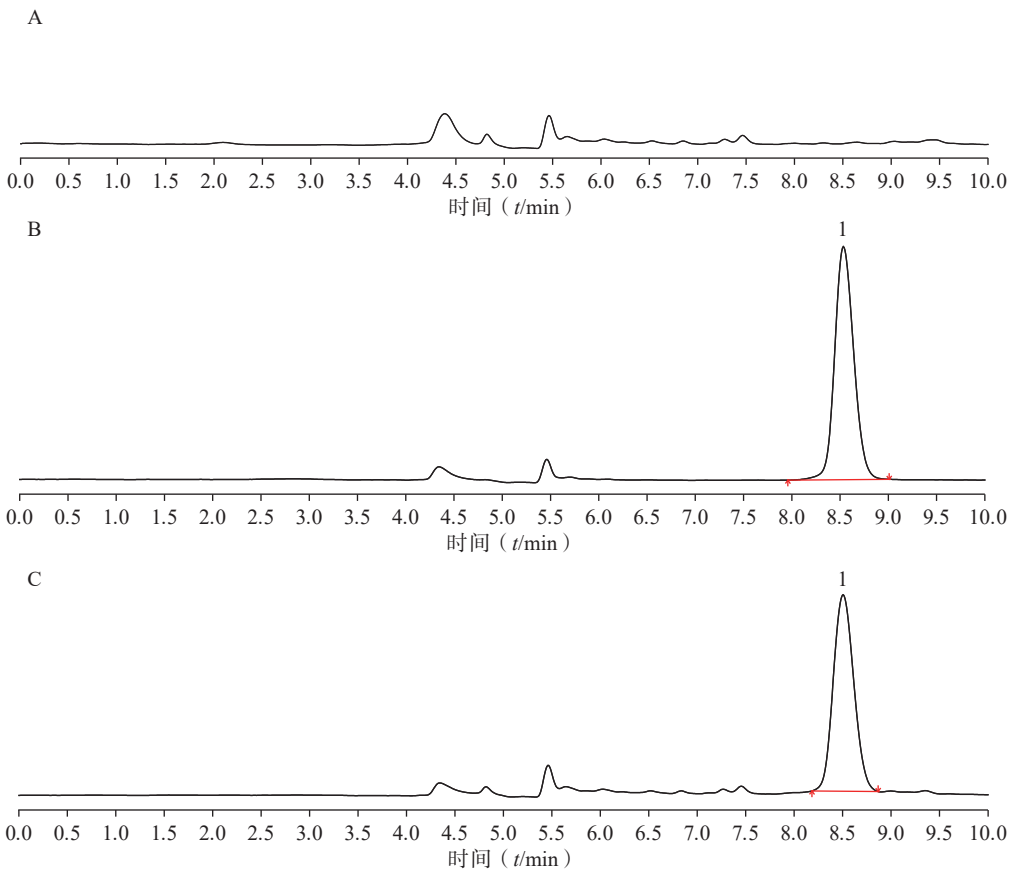


图3 拉莫三嗪二维液相色谱图

A.空白血浆; B.拉莫三嗪对照品; C.空白血浆+拉莫三嗪对照品; 1.拉莫三嗪

表1 日内精密度/准确度测定结果(n=5)

| 理论浓度<br>( $\mu\text{g}/\text{ml}$ ) | 测定浓度平均值<br>( $\mu\text{g}/\text{ml}$ ) | 标准差  | RSD/准确度<br>(%) |
|-------------------------------------|--|------|----------------|
| 31.60                               | 32.28                                  | 0.65 | 2.02/102.17    |
| 7.90                                | 8.27                                   | 0.24 | 2.93/104.66    |
| 1.98                                | 2.20                                   | 0.06 | 2.74/111.17    |
| 1.24                                | 1.25                                   | 0.01 | 0.58/100.65    |

表2 日间精密度测定结果(n=5)

| 理论浓度<br>( $\mu\text{g}/\text{ml}$ ) | 测定浓度平均值<br>( $\mu\text{g}/\text{ml}$ ) | 标准差  | RSD/准确度<br>(%) |
|-------------------------------------|--|------|----------------|
| 31.60                               | 31.57                                  | 1.34 | 4.23/99.92     |
| 7.90                                | 7.88                                   | 0.67 | 8.54/99.80     |
| 1.98                                | 2.12                                   | 0.19 | 9.15/107.31    |
| 1.24                                | 1.25                                   | 0.01 | 0.52/100.50    |

法。HPLC 法测定血药浓度时,须经过复杂的前处理;质谱法的仪器成本和检测成本都较高,且对操作人员要求高,不利于临床推广使用;免疫分析操作简单、速度快,但其检测试剂盒价格昂贵。本研究采用的中心切割二维液相色谱系统是将分离机理不同、互相独立的两根或三根色谱柱以串联方式组合,目标化合物被转移至分析柱后,可对一维柱及中间柱进行在线反向冲洗,可有效减少色谱柱的污染。且与传统 HPLC 相比,二维液相具有进样体积大(最高可达 1 000  $\mu\text{l}$ )、在线净化除杂、富集等

表3 回收率测定结果(n=5)

| 理论浓度<br>( $\mu\text{g}/\text{ml}$ ) | 测定浓度平均值<br>( $\mu\text{g}/\text{ml}$ ) | 标准差  | RSD<br>(%) | 回收率<br>(%) |
|-------------------------------------|--|------|------------|------------|
| 31.60                               | 30.03                                  | 0.58 | 1.92       | 95.04      |
| 7.90                                | 7.11                                   | 0.30 | 4.19       | 89.95      |
| 1.98                                | 1.90                                   | 0.02 | 0.90       | 96.15      |

功能,可有效避免传统液相色谱测定中因仪器灵敏度和色谱柱分离度的限制,提高临床样本检测的准确性;若质控样品在允许的靶值范围内,则无需每天测定随行标准曲线,可有效缩短临床样本的检测时间,提高仪器的使用率。

HPLC 法和液-质联用法大多采用内标法定量,而内标物的选择需考虑其与待测物的物理化学性

表4 稳定性测定结果(n=5)

| 检测条件       | 药物浓度<br>( $\mu\text{g}/\text{ml}$ ) | 测定浓度平均值<br>( $\mu\text{g}/\text{ml}$ ) | 测定浓度/标示浓度<br>(%) |
|------------|-------------------------------------|--|------------------|
| 室温放置24 h   | 31.60                               | 33.50                                  | 106.02           |
|            | 7.90                                | 8.39                                   | 106.25           |
|            | 1.98                                | 2.29                                   | 115.88           |
| 反复冻融3次     | 31.60                               | 29.29                                  | 92.67            |
|            | 7.90                                | 6.87                                   | 87.01            |
|            | 1.98                                | 2.04                                   | 103.00           |
| -40 °C保存2周 | 31.60                               | 31.05                                  | 98.25            |
|            | 7.90                                | 7.80                                   | 98.70            |
|            | 1.98                                | 2.11                                   | 106.73           |

质是否相似,有时候难以找到合适的内标物;此外,内标物的纯度对定量结果也有很大影响。而二维液相色谱法则采用了外标法定量,在本实验中,日内、日间精密度 RSD 均小于 10%,日内准确度的范围为 102.17%~111.17%,日间准确度的范围为 99.80%~107.31%,以上结果均证明采用外标法是可靠的,不仅实现准确地定量分析,还避免了选取内标的繁琐操作,使得临幊上大量样本的检测更具可操作性。除此之外,流动相 B 还可根据时间程序设定进行自动化调控,早期阶段可增加第一维色谱柱的极性,使待测组分聚集于色谱中,减少损失。一旦样品进入分析阶段,后台即可启动自动清洗系统,自动清洗二维色谱的连接管路、微流控部件与色谱柱,从而确保连续分析期间的系统可靠性,且延长了色谱柱的使用寿命。

### 3.2 二维液相色谱的优势

本实验选用 200  $\mu\text{l}$  的进样量,相比传统 HPLC 法仅几微升的进样量来说,二维液相色谱法可在线处理大体积进样,实现样品的在线浓缩与富集,有效消除基质干扰,且二维液相色谱法具有的全息反射长光程检测技术可将检测器提高 1.2~1.8 倍,使得灵敏度大幅度提高;二维液相色谱法还利用双级流体调制控制技术,巧妙的通过辅助流动相-水在线调制一维流动相-VCV-1D 移动相,改变流动相特性、提高分离能力;本次实验过程中,通过组合调配理化性质不同的色谱柱,利用其分离能力的不同,增加色谱柱对目标物质的选择性,精准控制目标物质的迁移。对比其他色谱法,二维液相色谱法的分离能力大幅度提高<sup>[16]</sup>。

### 3.3 生物样品前处理

目前常用的生物样品前处理方法有蛋白沉淀法、液-液萃取法和固相萃取法。液-液萃取法以及固相萃取法过程复杂且成本较高<sup>[17-18]</sup>,而蛋白沉淀法能够最大限度地保留样品中的物质,操作简单且成本较低<sup>[19]</sup>,其中,有机溶剂沉淀法是蛋白沉淀法最常用的方法。血浆或血清样品常采用甲醇或乙腈沉淀蛋白,样品与沉淀剂比例为乙腈最低 1:2,甲醇最低 1:3(通常 1:5 以上效果最佳)。本研究实验样品为血浆,且配置标曲所用的溶剂为甲醇,为了避免不同有机试剂对检测的干扰,因此选择甲醇为沉淀试剂,样品与甲醇的比例为 1:3。

### 3.4 色谱柱的筛选以及流动相的选择

预实验时采用的一维色谱柱是 SNCB-1A 色谱柱,固定相为硅胶,当含药血浆样品通过色谱柱时,其中的各组分会因其与固定相的亲和力差异而发

生不同的吸附或扩散现象,与湖南德米特公司提供的配套试剂 VCV-1D 移动相互作用,能实现在线萃取聚焦功能,极大地简化了前处理过程,提高仪器的灵敏度,其结果分离度良好,有较好的峰型,且无拖尾现象,采用“中心切割技术”只将一维中洗脱出来的目标组分切割后再转入第二维分析。而二维色谱柱采用的是非极性的 C<sub>18</sub> 柱,进行洗脱时选择性差异取决于不同 pH 下的溶解性。拉莫三嗪在水中不易溶解,但在氯仿、二氯甲烷等有机溶剂中易溶解。目前常用的流动相包括甲醇-水、乙腈-水、乙腈-磷酸盐缓冲液等。参考以上流动相进行预实验,拉莫三嗪并不能完全分离分析。考虑到拉莫三嗪是一种弱碱性药物,在酸性条件下易于质子化,而在碱性条件下易于去质子化。因此,为了保证其在分离过程中的稳定性和分离效果,需选择适当的缓冲液进行调节;又因拉莫三嗪分子结构中含有芳香环,具有一定的极性,则需选择一定极性的流动相来实现其与固定相的相互作用,从而实现有效分离。经多次实验后,确定二维流动相(乙腈-乙酸铵)比例为 25:75,在此条件下拉莫三嗪具有良好的峰型且无拖尾现象。

综上考虑,本研究选用色谱柱 SNCB-1A、Symmetry C<sub>18</sub> 作为二维液相色谱法的第一维色谱柱、第二维色谱柱,VCV-1D 移动相为第一维流动相,乙腈-乙酸铵溶液为第二维流动相。

### 3.5 进样量的选择

二维液相色谱的进样量可达到普通高效液相色谱法的十几倍,主要原因在于其第一维色谱柱柱长较短(仅 50 mm)。较短的柱长可显著降低系统柱压,从而使大体积进样时不会引起柱压的剧烈升高。此外,流动相 B(水)在时间程序控制下可调节流动相极性,使目标组分在第一维色谱柱柱头富集,进而避免因进样量增加而导致的峰展宽与变形。本实验采用 200  $\mu\text{l}$  的进样量,主要是基于定量下限需满足临床血药浓度监测的要求。若需进一步提高检测灵敏度,进样量最高可增加至 1 ml。

## 4 结论

本研究建立的中心切割二维液相色谱测定方法操作简单、稳定性好、灵敏度高、重现性好,便于临幊开展拉莫三嗪血药浓度监测工作,可为临幊个体化用药指导提供可靠的监测数据支持。

## 【参考文献】

- [1] 赵立荣,张巧玲,杨光路.拉莫三嗪单药对部分性发作癫痫儿

- [1] 童脑电活动的影响 [J]. 中国当代医药, 2014, 21(4): 93-94.
- [2] 章慧, 郑东, 方雅秀, 等. 拉莫三嗪联合丙戊酸钠治疗难治性癫痫的疗效及对患者认知功能及外周血 NSE、MBP 的影响 [J]. 海南医学, 2022, 33(7): 872-874.
- [3] 朱好春. 青少年肌阵挛性癫痫药物治疗临床分析 [J]. 中国现代药物应用, 2015, 9(8): 7-8.
- [4] 全照磊. 奥卡西平联合拉莫三嗪对癫痫持续状态患者脑电图及认知功能的影响 [J]. 实用中西医结合临床, 2020, 20(12): 48-49.
- [5] 陈烈冉, 张鑫, 张保朝, 等. 托吡酯片联合拉莫三嗪片治疗癫痫的临床研究 [J]. 中国临床药理学杂志, 2020, 36(7): 763-765.
- [6] CAO J, LIN X X, MA X M, et al. The efficacy and safety of lamotrigine for absence seizures in children and adolescents: a systematic review and meta-analysis[J]. *J Clin Neurosci*, 2020, 71: 199-204.
- [7] VALENCIA I, PIÑOL-RIPOLL G, KHURANA D S, et al. Efficacy and safety of lamotrigine monotherapy in children and adolescents with epilepsy[J]. *Eur J Paediatr Neurol*, 2009, 13(2): 141-145.
- [8] 李萌, 庄星星, 倪受东, 等. 高效液相色谱法测定人血清中拉莫三嗪血药浓度的方法及拉莫三嗪个体化用药分析 [J]. 安徽医药, 2019, 23(10): 2086-2089.
- [9] HASSIB S T, M A HASHEM H, A MAHROUSE M, et al. A validated reversed-phase high-performance liquid chromatography method for simultaneous determination of five antiepileptic drugs used in the treatment of lennox-gastaut syndrome in their pharmaceutical dosage forms[J]. *Asian J Pharm Clin Res*, 2018, 11(5): 167.
- [10] 朱艺芳, 华雯妍, 张全英. 高效液相色谱-质谱联用法测定人血浆中拉莫三嗪的浓度研究 [J]. 中国临床药理学杂志, 2015, 31(21): 2137-2139.
- [11] 卢伟, 张蓬华, 董永成, 等. UPLC-MS/MS 同时测定人血浆中 7 种抗癫痫药物及 1 种活性代谢产物的血药浓度 [J]. 中国临床药学杂志, 2021, 30(2): 95-100.
- [12] HALLBACH J, VOGEL H, GUDER W G. Determination of lamotrigine, carbamazepine and carbamazepine epoxide in human serum by gas chromatography mass spectrometry[J]. *Eur J Clin Chem Clin Biochem*, 1997, 35(10): 755-759.
- [13] KASHYAP M, SINGH N, YOSHIMURA N, et al. Constitutively active HCN channels constrain detrusor excitability and modulate evoked contractions of human bladder[J]. *Am J Clin Exp Urol*, 2020, 8(5): 163-176.
- [14] BIDDLECOMBE R A, DEAN K L, SMITH C D, et al. Validation of a radioimmunoassay for the determination of human plasma concentrations of lamotrigine[J]. *J Pharm Biomed Anal*, 1990, 8(8-12): 691-694.
- [15] PALTE M J, BASU S S, DAHLIN J L, et al. Development and validation of an ultra-performance liquid chromatography-tandem mass spectrometry method for the concurrent measurement of gabapentin, lamotrigine, levetiracetam, monohydroxy derivative of oxcarbazepine, and zonisamide concentrations in serum in a clinical setting[J]. *Ther Drug Monit*, 2018, 40(4): 469-476.
- [16] 孟祥宇. 二维液相色谱快速测定奥卡西平血药浓度的研究 [D]. 新乡: 新乡医学院, 2022.
- [17] 陈晓红, 林梦, 金米聪. 生物样品中镇静类药物检测的研究进展 [J]. 理化检验-化学分册, 2020, 56(5): 612-620.
- [18] 张俊伟, 金瑛, 姜英子. 磁固相萃取技术在药物分析中的应用研究进展 [J]. 延边大学医学学报, 2020, 43(1): 70-73.
- [19] 鹿倩, 杨莉, 王峰涛. 血液中类固醇激素分析方法的研究进展 [J]. 中草药, 2018, 49(15): 3710-3720.

[收稿日期] 2023-06-12 [修回日期] 2024-03-17

[本文编辑] 李睿曼