brought to you by

## 血洞テハロテビアンの間度な前処理による 蛍光プレラベル HPLC 分析法

井上裕文、原田卓也、江藤精二、中嶋 研、指宿卓也、 古謝景子、伊達有子、實松絵美子\*、篠原義剛\*、高橋浩二郎\*、 吉村玲児\*\*、中村 純\*\*、小嶋英二朗、鶴田泰人

Biomedical Chromatography, 27 (6), 688-690 (2013)

## Determination of paroxetine in serum treated with simple pretreatment by pre-column high-performance liquid chromatography using 4-(5,6-dimethoxy-2-phthalimidinyl)-2-methoxyphenylsulfonyl chloride as a fluorescent labeling reagent

Hirofumi Inoue, Takuya Harada, Seiji Eto, Ken Nakashima, Takuya Ibusuki, Keiko Kosha, Yuuko Date, Emiko Sanematsu\*, Yoshitake Shinohara\*, Kojiro Takahashi\*, Reiji Yoshimura\*\*, Jun Nakamura\*\*, Eijiro Kojima, and Yasuto Tsuruta

**ABSTRACT:** The therapeutic drug monitoring of paroxetine could be used to optimize the pharmacological treatment of depressed patients. A simple and sensitive highperformance liquid chromatography procedure was developed for the determination of paroxetine in serum. After simple pretreatment of serum (50  $\mu$ L) with acetonitrile and o-phthalaldehyde, paroxetine was derivatized with 4-(5,6-dimethoxy-2-phthalimidinyl)-2methoxyphenylsulfonyl chloride at 70°C for 20 min in borate buffer (0.1 mol/L, pH 8.0) to produce a fluorescent product. The derivative was separated on a reversed-phase column at 40°C for stepwise elution with (A) acetic acid (10 mmol/L) and (B) acetonitrile. The flow rate was 1.0 mL/min. The fluorescence intensity was monitored at excitation and emission wavelengths of 320 and 400 nm, respectively. The within-day and day-to-day relative standard deviations were 3.0–3.4 and 2.7–8.3%, respectively. The detection limit of paroxetine was 8.3 fmol at a signal-to-noise ratio of 3. As the proposed method that only requires a small quantity of serum (50  $\mu$ L) is simple, sensitive and reproducible, it would be useful for clinical and biochemical research as well as drug monitoring.

**抄録** 血清中パロキセチンの簡便で高感度な蛍光 HPLC 分析法を開発した。血清をア セトニトリルで除タンパクし、オルトフタルアルデヒドで処理したのち、パロキセチ ンを4-(5,6-ジメトキシ-2-フタルイミジニル)-2-メトキシフェニルスルホニルクロリ ドによりホウ酸塩緩衝液 (pH 8.0)の存在下、70℃、20分間で蛍光誘導体に導いた。 パロキセチンの蛍光誘導体は逆相系カラム(40℃)を用いた酢酸(10 mM)-アセトニ トリルのステップワイズ溶出法により分離され、励起波長 320 nm、蛍光波長 400 nm に おける蛍光により検出された。日内及び日差変動はそれぞれ 3.0-3.4 及び 2.7-8.3% で あり、検出限界は注入量あたり 8 fmol (S/N = 3) であった。添加回収率は 106.7%であっ た。繰り返し精度(相対標準偏差)は、3.2%であった。今回確立した分析法は必要試 料量が少なく簡便で高感度で精度が良いため、薬物モニタリングなどの臨床的、生化 学的研究に有用である。

\* Department of Hospital Pharmacy, School of Medicine, University of Occupational and Environmental Health

産業医科大学病院薬剤部

\*\* Department of Psychiatry, School of Medicine, University of Occupational and Environmental Health

産業医科大学精神医学教室