

非布司他降解产物的 LC-MS 研究

冷柏榕^{1,2}, 严相平^{1*}, 王康蕊¹, 王德才²(1.南京工业大学江苏省药物研究所, 南京 210009; 2 南京工业大学药学院, 南京 211816)

摘要: 目的 研究非布司他的降解产物。方法 强制降解后以 LC-MS 测定, 根据质谱测定结果结合结构及反应机制推测降解产物结构。结果 推测降解产物为 2-[3-氨基-4-(2-异丁氧基)苯基]-4-甲基噻唑-5-羧酸甲酯、2-[3-氨基甲酰基-4(2-异丁氧基)-苯基]-4-甲基噻唑-5-羧酸、2-[3-氨基-4-(2-异丁氧基)苯基]-4-甲基-1-氧化噻唑-5-羧酸甲酯以及非布司他的二聚体。结论 该法为研究非布司他的稳定性及其可能的降解途径提供了参考。

关键词: 非布司他; 液相色谱-质谱; 有关物质; 降解产物

中图分类号: R917.101 文献标志码: B 文章编号: 1007-7693(2012)03-0226-04

Study on Degradation Products of Febuxostat by LC-MS

LENG Borong^{1,2}, YAN Xiangping^{1*}, WANG Kangrui¹, WANG Decai²(1.Jiangsu Provincial Institute of Material Medica, Nanjing University of Technology, Nanjing 210009, China; 2.School of Pharmaceutical Sciences, Nanjing University of Technology, Nanjing 211816, China)

ABSTRACT: OBJECTIVE To investigate the degradation products of febuxostat. **METHODS** After forced degradation, products were determined by LC-MS. The structures of degradation products were elucidated by the results of mass spectrometry combined with the structure and the reaction mechanism. **RESULTS** It was speculated that the degradation products were 2-(3-cyano-4-isobutoxy-phenyl)-4-methyl-thiazole-5-carboxylic acid methyl ester, 2-(3-carbamoyl-4-isobutoxyphenyl)-4-methylthiazole-5-carboxylic acid, 2-(3-cyano-4-isobutoxy-phenyl)-4-methyl-1-oxidation thiazole -5-carboxylic acid methyl ester, a dimer of febuxostat. **CONCLUSION** The method provides a reference of studying the stability of febuxostat and possible degradation pathway.

KEY WORDS: febuxostat; LC-MS; related substance; degradation product

非布司他(febuxostat, **1**), 化学名为 2-[3-氨基-4(2-甲基丙氧基)苯基]-4-甲基-5 噻唑甲酸^[1], 结构式见图 1。**1** 对氧化型和还原型的 XOR 均有显著的抑制作用, 因而其降低尿酸的作用更强大、持久, 临床用于治疗痛风的慢性高尿酸血症^[2]。本品由日本帝人公司研发, 2008 年 4 月在欧盟获得批准上市, 美国 FDA 也于 2009 年 2 月批准其上市^[3-4]。目前尚未见对 **1** 降解途径及产物的公开报道, 本试验采用 LC-MS 分析 **1** 的降解产物, 根据测定结果初步推测降解产物的结构。

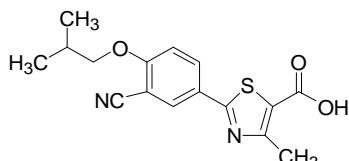


图 1 非布司他结构式

Fig 1 Structure of febuxostat

作者简介: 冷柏榕, 女, 硕士, 研究实习员 Tel: 13914755323
研究员 Tel: 13851564410 E-mail: yanxpsci001@sina.com

1 仪器与试药

Waters 2695 型高效液相色谱仪, 配备 2996 PDA 和 Waters Quattro Micro API(美国 Waters 公司)。

原料 **1**(南京工业大学药学院试制, 批号: 090115); 甲醇为色谱纯, 水为实验室自制纯水, 其他试剂均为分析纯。

2 方法与结果

2.1 试验条件

2.1.1 色谱条件 色谱柱十八烷基键合硅胶柱(Lnertsil, 4.6 mm×150 mm, 5 μm); 流动相为甲醇-0.05%甲酸溶液(80 : 20); 流速为 1.0 mL·min⁻¹, 经分流进质谱。

2.1.2 质谱条件 电喷雾电离源(ESI⁻); 毛细管电压: 3 kV; 雾化气(N₂)温度: 350 °C; 雾化气流量: 400 L·h⁻¹; 源温: 120 °C; 锥孔电压: 30 V。

E-mail: lengborong@sina.com *通信作者: 严相平, 男, 硕士, 副研

2.2 样品处理

取本品 10 mg, 精密称定, 加流动相约 10 mL 溶解, 作为储备液。

酸破坏: 精密量取 1 mL 置 10 mL 量瓶中, 加 1 mol·L⁻¹ HCl 溶液 1 mL, 沸水浴加热 4 h, 放冷, 用 1 mol·L⁻¹ NaOH 溶液调节溶液至中性, 加流动相稀释至刻度, 待测。

碱破坏: 精密量取 1 mL 置 10 mL 量瓶中, 加 0.1 mol·L⁻¹ NaOH 溶液 1 mL, 沸水浴 90 min, 放冷, 用 0.1 mol·L⁻¹ HCl 溶液调节溶液至中性, 加流动相稀释至刻度, 待测。

氧化破坏: 精密量取 1 mL 置 10 mL 量瓶中, 加 30% 双氧水溶液 1 mL, 沸水浴 90 min, 加流动相稀释至刻度, 待测。

光照破坏: 精密量取 1 mL 置 10 mL 量瓶中, 加流动相稀释至刻度置 4 000 Lx 下放置 24 h, 待测。

2.3 检测方法

取待测样品, 以 LC-MS 对降解产物进行了测定分析, 采用全扫描检测模式, 获得总离子流图, 分别对所得降解产物峰进行质谱分析, 然后进行解析并推测其分子结构^[5]。

2.4 试验结果

2.4.1 酸破坏 总离子流图见图 2, 主要降解产物 I 的保留时间为 12.28 min。降解产物 I 的质谱图见图 3, 其 [M+H]⁺ 峰的 *m/z* 为 331。推测降解产物 I 可能的结构见图 4。

2.4.2 碱破坏 总离子流图见图 5, 降解产物 II 的保留时间为 4.1 min。图 6 是降解产物 II 的质谱图, 其 [M+H]⁺ 峰的 *m/z* 为 335。推测降解产物 II 可能的结构见图 7。

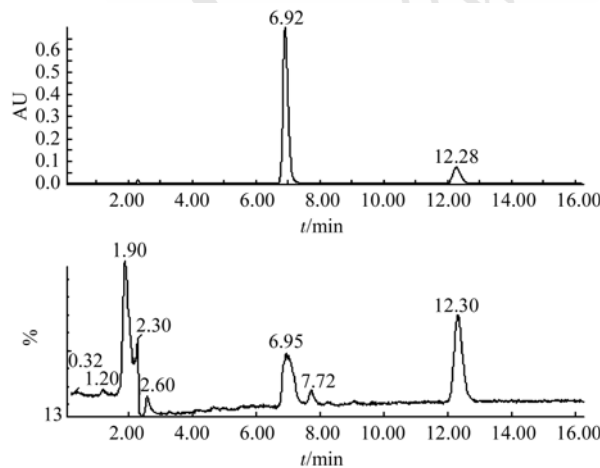


图 2 酸破坏总离子流图

Fig 2 Chromatogram of total ion which was decomposed by HCl

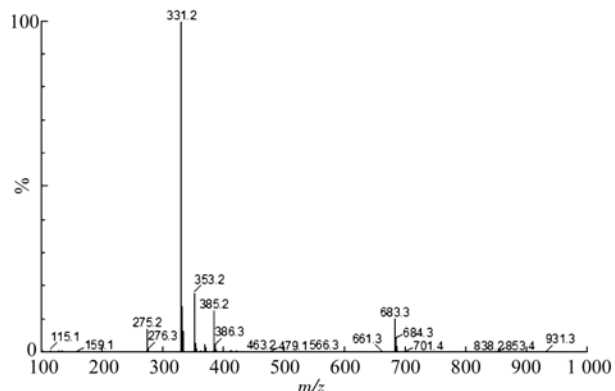


图 3 降解产物 I 的质谱图

Fig 3 MS spectrum of the degradation product I

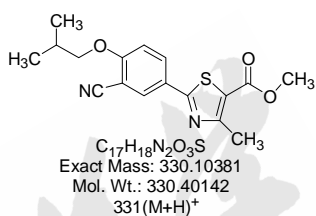


图 4 降解产物 I 的结构式

Fig 4 The structure of the degradation product I

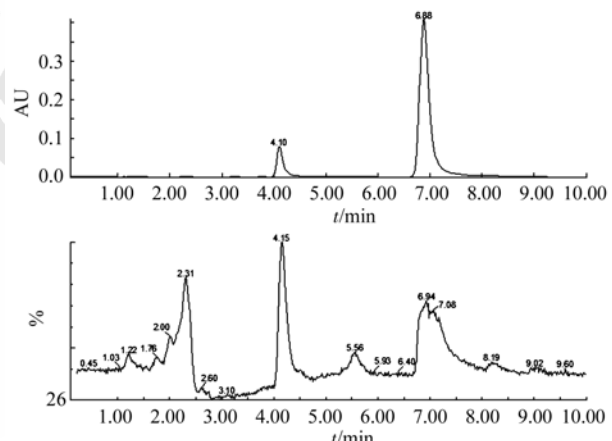


图 5 碱破坏总离子流图

Fig 5 Chromatogram of total ion which was decomposed by NaOH

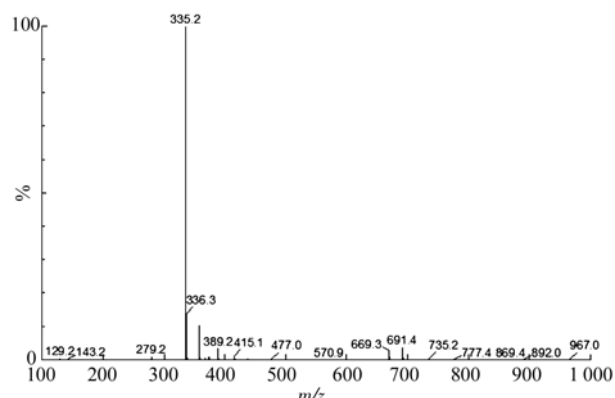


图 6 降解产物 II 的质谱图

Fig 6 MS spectrum of the degradation product II

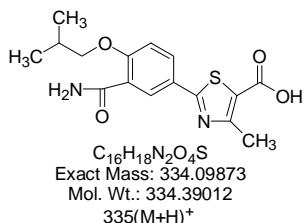


图 7 降解产物 II 的结构式

Fig 7 The structure of the degradation product II

2.4.3 氧化破坏 总离子流图见图 8, 主要降解产物III的保留时间为 2.47 min。图 9 是降解产物III的质谱图, 其 $[M+H]^+$ 峰的 m/z 为 303。推测降解产物III可能的结构见图 10。

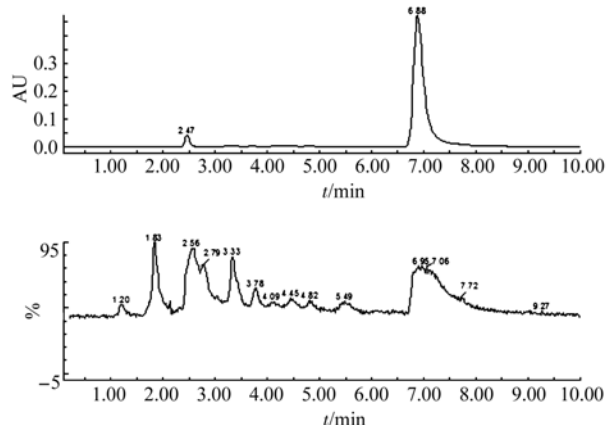


图 8 氧化破坏总离子流图

Fig 8 Chromatogram of total ion which was decomposed by H_2O_2)

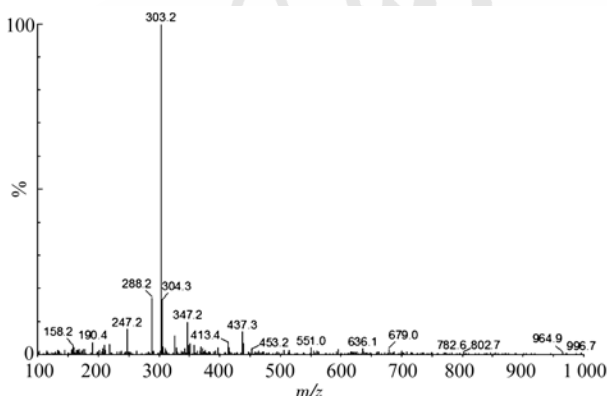


图9 降解产物III的质谱图

Fig 9 MS spectrum of the degradation product III

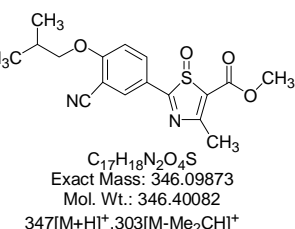


图 10 降解产物 III 的结构式

Fig 10 The structure of the degradation product III

2.4.4 光照破坏 总离子流图见图 11, 主要降解产物IV的保留时间为 4.48 min。图 12 是降解产物IV的质谱图, 其 $[M+H]^+$ 峰的 m/z 为 317。推测降解产物IV可能的结构见图 13。

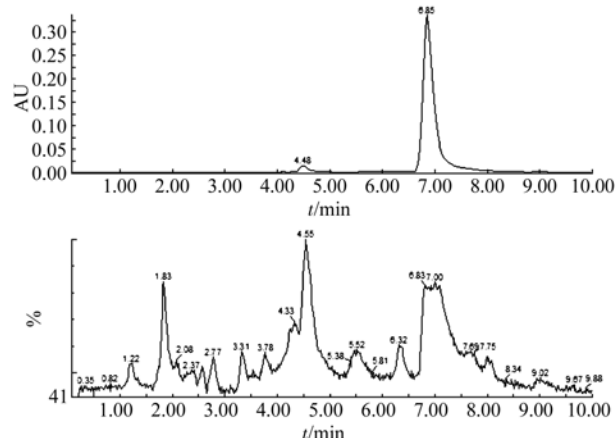


图 11 光照破坏总离子流图

Fig 11 Chromatogram of total ion which was decomposed by light

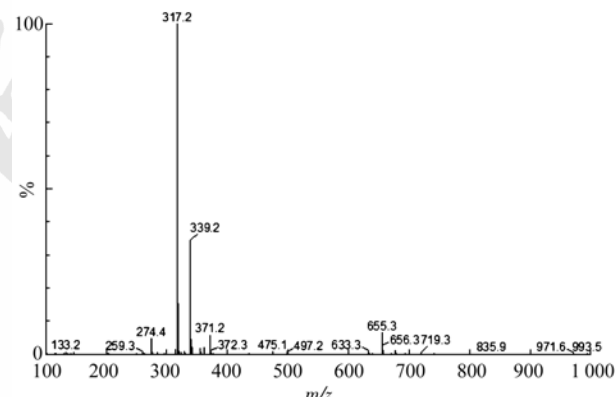


图 12 降解产物 IV 的质谱图

Fig 12 MS spectrum of the degradation product IV

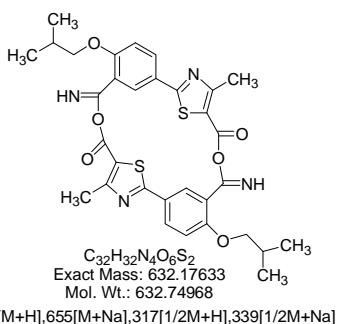


图 13 降解产物IV的结构式

Fig 13 The structure of the degradation product IV

3 讨论

3.1 酸破坏降解途径的推测

根据降解产物 I 的质谱图可知，降解产物的

分子离子峰为 331.2, 为一极性较小的产物。溶剂中含有甲醇, 降解产物 I 可能在酸性加热条件下与 **1** 形成的甲酯化产物。为验证这一推测, 改用乙腈为溶剂溶解 **1** 后进行酸破坏试验, 未产生该降解产物 I, 见图 14 和图 15。

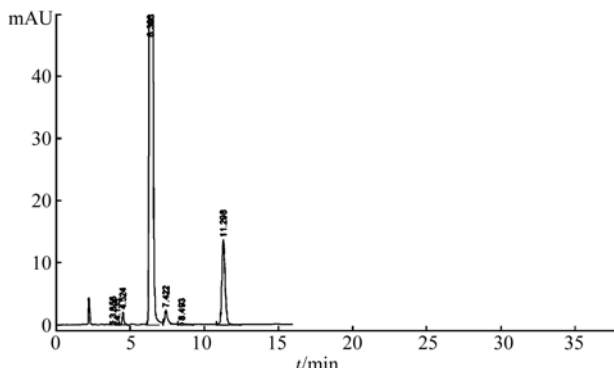


图 14 酸破坏色谱图(甲醇为溶剂)

Fig 14 Chromatogram of acid damage(methanol as solvent)

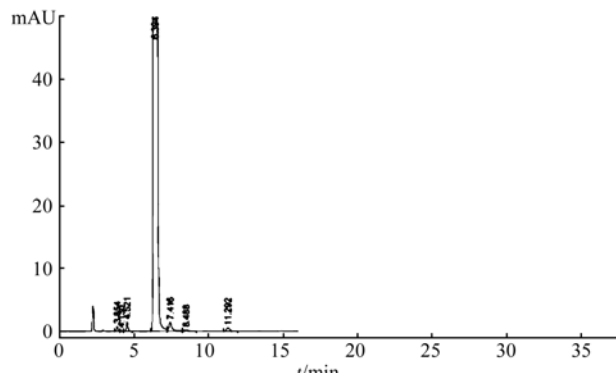


图 15 酸破坏色谱图(乙腈为溶剂)

Fig 15 Chromatogram of acid damage (acetonitrile as solvent)

可见, 酸破坏下降解产物 I 的降解途径为: **1** 羧基上的氧经质子化后, 羰基碳上的正电性提高, 甲醇氧对其进行亲核进攻, 继而脱水形成甲酯化产物。降解产物 I 的降解途径见图 16。

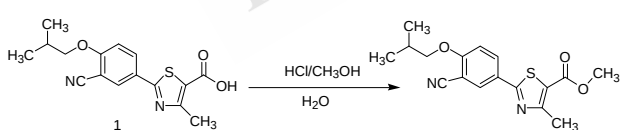


图 16 降解产物 I 的降解途径

Fig 16 Degradation pathways of the degradation product I

3.2 碱破坏降解途径的推测

1 氰基碳具有正电性, 羟基对其亲核进攻, 继而发生重排形成酰胺。降解产物 II 的降解途径见图 17。

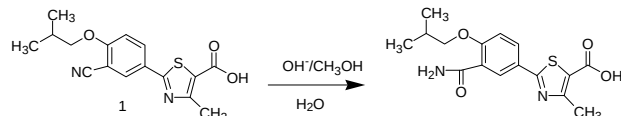


图 17 降解产物 II 的降解途径

Fig 17 Degradation pathways of the degradation product II

3.3 氧化破坏降解途径的推测

过氧化氢中的氧呈负一价, 属缺电子基团, 硫醚的硫原子有孤电子对, 属释电子基团, 硫原子对过氧化氢中的氧进行亲核进攻, 继而氧化成亚砜。降解产物 III 的降解途径见图 18。

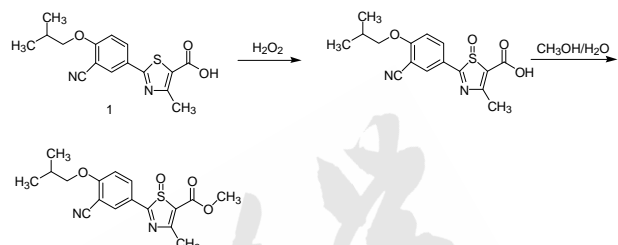


图 18 降解产物 III 的降解途径

Fig 18 Degradation pathways of the degradation product III

3.4 光照破坏降解途径的推测

在光照下双分子 **1** 的氰基、羧基分别均裂后彼此发生自由基反应得双分子环合产物。降解产物 IV 的降解途径见图 19。

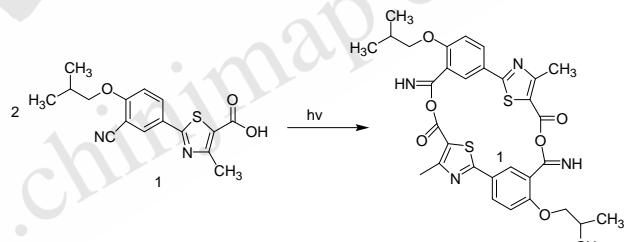


图 19 降解产物 IV 的降解途径

Fig 19 Degradation pathways of the degradation product IV

REFERENCES

- [1] OKAMOTO K, EGER B T, NISHINO T. An extremely potent inhibitor of xanthine oxidoreductase. Crystal structure of the enzyme-inhibitor complex and mechanism of inhibition [J]. J Biol Chem, 2003, 278(3): 1848-1855.
- [2] KOMORIYA K, OSADA Y, HASEGAWA M, et al. Hypouricemic effect of allopurinol and the novel xanthine oxidase inhibitor TEI-6720 in chimpanzees [J]. Eur J Pharmacol, 1993, 250(3): 455-460.
- [3] MOU W W. Febuxostat: a novel treatment drug for gout [J]. Qilu Pharm Aff(齐鲁药事), 2010, 29(7): 444-445.
- [4] TANG C L, WANG D C, CHEN Z. Febuxostat: a novel treatment drug for gout [J]. Chin J New Drugs(中国新药杂志), 2009, 18(7): 577-581.
- [5] Ch. P(2010) Vol II(中国药典 2010 年版. 二部) [S]. 2010: Appendix 78.

收稿日期: 2011-08-01