

## 酶法辅助提取绞股蓝中总黄酮工艺优化

欧阳辉<sup>1,2</sup>, 田启建<sup>1</sup>, 余 倚<sup>1</sup>, 李顺祥<sup>2\*</sup>

1. 吉首大学 植物资源保护与利用湖南省高校重点实验室, 湖南 吉首 416000

2. 湖南中医药大学 中药现代化研究湖南省高校重点实验室, 湖南 长沙 410208

**摘要:** 目的 优化酶法辅助提取绞股蓝中总黄酮工艺。方法 采用响应面法优化工艺, 绞股蓝经纤维素酶处理后用 95% 乙醇提取总黄酮, 研究酶用量、酶解温度、酶解时间和酶解 pH 值对总黄酮得率的影响。结果 酶法提取的最佳工艺条件: 酶用量 120 U/mL, 酶解温度 49 °C, 酶解时间 150 min, 酶解 pH 值 3.9, 总黄酮得率可达 0.357%。结论 纤维素酶辅助提取绞股蓝中总黄酮工艺稳定可行。

**关键词:** 绞股蓝; 总黄酮; 提取; 纤维素酶; 响应面法

中图分类号: R284.2; R286.02

文献标志码: A

文章编号: 0253 - 2670(2011)05 - 0886 - 04

## Technology optimization for extracting total flavonoids from *Gynostemma pentaphyllum* by cellulase

OUYANG Hui<sup>1,2</sup>, TIAN Qi-jian<sup>1</sup>, YU Ji<sup>1</sup>, LI Shun-xiang<sup>2</sup>

1. Key Laboratory of Plant Resource Conservation and Utilization, Jishou University, Jishou 416000, China

2. Key Laboratory of Modernization of Chinese Medicine, Hunan University of Chinese Medicine, Changsha 410208, China

**Abstract: Objective** To optimize the extracting process of total flavonoids from *Gynostemma pentaphyllum*. **Methods** The total flavonoids were extracted with ethanol 95% after the cellulose treatment to *G. pentaphyllum*, and the effects of enzyme dosage, enzymatic treatment temperature, enzymatic treatment time, and pH value on the total flavonoids yield was studied with response surface method. **Results** The optimal enzymatic extracting process of total flavonoids was as follows: enzyme dosage 120 U/mL, enzymatic temperature 49 °C, enzymatic time 150 min, and pH value 3.9, and the total flavonoids yield reached 0.357%. **Conclusion** Cellulase is suitable for the total flavonoid extraction from *G. pentaphyllum*.

**Key words:** *Gynostemma pentaphyllum* (Thunb.) Makino; total flavonoids; extraction; cellulase; response surface method (RSM)

绞股蓝又名七叶胆, 是葫芦科绞股蓝属植物绞股蓝 *Gynostemma pentaphyllum* (Thunb.) Makino 的全草, 为多年蔓生草本, 主要分布在东南亚及我国长江以南的广大地区, 含有丰富的黄酮类化合物(芦丁、槲皮素等)<sup>[1-2]</sup>, 具有抗疲劳、调血脂、降血压、促进细胞新陈代谢、抗衰老、增强免疫功能、抑制肿瘤、祛痰利尿等作用以及临床治疗气管炎、传染性肝炎等<sup>[3-5]</sup>。

目前黄酮类化合物的提取方法主要有水提取、碱提酸沉、乙醇提取、微波辅助提取、超临界萃取等方法。酶解法为天然产物提取中的新兴技术, 利用酶制剂可以降解植物细胞壁, 使胞内有效成分最大限度溶出, 同时酶解可以较温和地将植物组织分

解, 保证了提取物的性质和结构的稳定<sup>[6-11]</sup>。绞股蓝植物细胞壁的主要成分为纤维素、半纤维素, 选用纤维素酶作为实验用酶制剂。

响应面分析法(response surface method, RSM)是一种优化工艺条件的有效方法, 广泛应用于化学化工、生物工程、食品工业等方面<sup>[12-13]</sup>。它与正交试验设计法不同, 它通常是利用中心组合试验拟合出一个完整的二次多项式模型, 在试验设计与结果表述方面更加优良, 已广泛地应用于各类条件优化实践中<sup>[14-15]</sup>。本实验采用响应曲面法中的 Box-Behnken 设计优化酶法辅助提取绞股蓝中总黄酮的工艺参数。

### 1 仪器与材料

收稿日期: 2010-08-19

基金项目: 湖南省科技计划项目(2009FJ3028)

作者简介: 欧阳辉(1979—), 男, 湖南省衡阳人, 实验师, 理学学士, 主要从事天然生物活性成分研究。

Tel: 13117439981 E-mail: oyhmail@163.com

\*通讯作者 李顺祥 Tel: (0731)88458229 E-mail: lishunxg@yahoo.com.cn

UV—2450 紫外可见分光光度计(日本岛津公司)、HH—2 数显恒温水浴锅(国华电器有限公司)、精密 pH 计(上海精密科学仪器有限公司)、ZK—82A 型电热真空干燥箱(上海市实验仪器总厂)、Es—10K 电子天平(长沙湘平科技发展有限公司)、FA2004 型电子天平(上海精密科学仪器有限公司)。

绞股蓝产于湖南省湘西古丈县高峰乡,由吉首大学生物资源与环境科学学院刘世彪教授鉴定为绞股蓝 *Gynostemma pentaphyllum* (Thunb.) Makino 的全草。芦丁对照品(质量分数 $\geq 97\%$ , 批号 1000802-200829)购于中国药品生物制品检定所;纤维素酶(20 000 U/g, 批号 200806) 购于湖南尤特尔有限公司;其他试剂均为分析纯。

## 2 方法与结果

### 2.1 提取工艺

准确称取粉碎好、干燥至恒定质量的绞股蓝 5 g, 加纤维素酶和 95%乙醇 250 mL, 在不同酶用量、酶解温度、酶解时间和酶解 pH 值条件下处理后, 调 pH 值至 9.0, 升温至 90 ℃提取 1 h, 离心去沉淀得提取液, 减压回收乙醇, 浓缩成稠膏状, 置真空干燥箱干燥至恒定质量, 得提取物。

### 2.2 总黄酮的测定

**2.2.1 对照品溶液的制备** 将芦丁对照品于 120 ℃烘箱中烘至恒定质量, 于干燥器中冷却后称取 10 mg 用 95%乙醇溶解, 定容至 100 mL, 得 0.100 mg/mL 芦丁对照品溶液。

**2.2.2 供试品溶液的制备** 精密称取干燥至恒定质量的提取物 5 mg, 置 100 mL 量瓶中, 用 95%乙醇定容, 摆匀, 待测。

**2.2.3 线性关系考察** 准确吸取芦丁对照品溶液 0、2.5、5.0、7.5、10.0、12.5 mL 于 25 mL 量瓶中, 加 5%亚硝酸钠 0.3 mL, 放置 6 min, 再加入 10%硝酸铝 0.3 mL, 放置 6 min 后加入 4% NaOH 溶液 10.0 mL, 再用 95%乙醇定容, 摆匀, 以 95%乙醇为空白参比, 测定 510 nm 处吸光度值; 以质量浓度对吸光度值进行线性回归, 得回归方程  $Y=0.097 X - 0.001$ ,  $R^2=0.997$ , 表明芦丁在 0.1~0.4 mg/mL 线性关系良好。

**2.2.4 样品总黄酮的测定** 按“2.2.3”项下方法处理供试品溶液, 测定吸光度值, 计算总黄酮质量分数及总黄酮得率(总黄酮得率=总黄酮的质量分数×提取物的质量/绞股蓝质量)。

### 2.3 响应曲面优化试验设计及其结果

根据单因素试验确定的初步结果, 采用响应面法中的 Box-Behnken 设计, 以酶用量( $X_1$ )、酶解温度( $X_2$ )、酶解时间( $X_3$ ) 和酶解 pH 值( $X_4$ ) 4 个因素为自变量, 每个因素取 3 水平, 分别以-1、0、+1 编码, 以总黄酮得率为响应值, 进行 4 因素 3 水平试验。因素与水平见表 1, 结果见表 2。

表 1 因素与水平

Table 1 Factors and levels

水 平	因 素			
	$X_1/(U \cdot mL^{-1})$	$X_2/^\circ C$	$X_3/min$	$X_4$
+1	120	55	150	5.5
0	100	45	120	4.5
-1	80	35	90	3.5

表 2 Box-Behnken 设计及结果

Table 2 Design and results of Box-Behnken test

试验号	$X_1$	$X_2$	$X_3$	$X_4$	总黄酮得率/%
1	-1	-1	0	0	0.269
2	1	-1	0	0	0.275
3	-1	1	0	0	0.278
4	1	1	0	0	0.301
5	0	0	-1	-1	0.327
6	0	0	1	-1	0.332
7	0	0	-1	1	0.319
8	0	0	1	1	0.321
9	-1	0	0	-1	0.301
10	1	0	0	-1	0.327
11	-1	0	0	1	0.283
12	1	0	0	1	0.304
13	0	-1	-1	0	0.291
14	0	1	-1	0	0.321
15	0	-1	1	0	0.308
16	0	1	1	0	0.346
17	-1	0	-1	0	0.311
18	1	0	-1	0	0.332
19	-1	0	1	0	0.328
20	1	0	1	0	0.348
21	0	-1	0	-1	0.265
22	0	1	0	-1	0.290
23	0	-1	0	1	0.268
24	0	1	0	1	0.273
25	0	0	0	0	0.310
26	0	0	0	0	0.312
27	0	0	0	0	0.304
28	0	0	0	0	0.309
29	0	0	0	0	0.313

使用统计软件Design Expert 7.16对表2中总黄酮得率数据进行多元回归拟合,得到总黄酮得率对编码自变量 $X_1$ 、 $X_2$ 、 $X_3$ 和 $X_4$ 的二次多项回归方程 $Y=0.31+0.00975X_1+0.011X_2+0.0068X_3-0.0062X_4+0.00425X_1X_2-0.00025X_1X_3-0.00125X_1X_4+$

$0.002X_2X_3-0.005X_2X_4-0.00075X_3X_4-0.0026X_1^2-0.024X_2^2+0.026X_3^2-0.008467X_4^2$ 。方差分析及回归系数显著性检验结果见表3。所建立的二次多项模型具有高度的显著性( $P<0.001$ ),模型决定系数 $R^2=0.9408$ ,表明模型拟合度良好。

表3 回归方程方差分析表

Table 3 Variance analysis of regression equation

方差来源	总 和	自由度	均 方	F 值	P 值	显著性
模型	0.014333	14	0.001024	15.90234	<0.0001	$P<0.001$
$X_1$	0.001141	1	0.001141	17.71973	0.0009	$P<0.001$
$X_2$	0.001474	1	0.001474	22.89753	0.0003	$P<0.001$
$X_3$	0.00056	1	0.00056	8.703885	0.0105	$P<0.05$
$X_4$	0.000456	1	0.000456	7.088411	0.0186	$P<0.05$
$X_1X_2$	0.000072	1	0.0000723	1.122289	0.3074	
$X_1X_3$	0.00000025	1	0.00000025	0.003883	0.9512	
$X_1X_4$	0.000006	1	0.00000625	0.097084	0.7599	
$X_2X_3$	0.000016	1	0.000016	0.248534	0.6258	
$X_2X_4$	0.0001	1	0.0001	1.553341	0.2331	
$X_3X_4$	0.00000225	1	0.00000225	0.03495	0.8544	
$X_1^2$	0.0000436	1	0.0000436	0.67676	0.4245	
$X_2^2$	0.003765	1	0.003765	58.48034	<0.0001	$P<0.001$
$X_3^2$	0.004312	1	0.004312	66.98142	<0.0001	$P<0.001$
$X_4^2$	0.000465	1	0.000465	7.222726	0.0177	
残差	0.000901	14	0.0000644			
失拟项	0.000852	10	0.0000852	6.927507	0.0386	
纯误差	0.0000492	4	0.0000123			
总和	0.015234	28				
$R^2=0.9408$						

通过求解回归方程,得到绞股蓝中总黄酮的最佳提取工艺条件:酶用量120 U/mL,酶解温度49 °C,酶解时间150 min,酶解pH值3.9。由回归方程预测总黄酮理论得率可达0.355%。

#### 2.4 验证试验

在上述响应面分析结果确定的最佳工艺条件下进行3次提取试验,得到绞股蓝总黄酮的平均得率为0.357%(RSD=1.13%),与预测值0.355%吻合良好。

#### 2.5 酶法辅助提取与传统溶剂浸提法的比较

用确定的最佳工艺条件对绞股蓝中总黄酮进行酶法辅助提取,同时采用传统溶剂浸提法对绞股蓝中总黄酮进行提取。结果传统溶剂浸提法的总黄酮得率为0.266%,比酶法辅助提取的低0.091%,绞

股蓝中总黄酮提取采用酶法辅助提取法要优于传统溶剂浸提法。

#### 3 讨论

本实验采用Box-Behnken试验设计法对纤维素酶辅助提取绞股蓝总黄酮的工艺进行优化,并建立了二次多项回归模型。通过对回归方程进行方差分析表明,酶用量和酶解温度对绞股蓝总黄酮得率的线性效应极显著,酶解时间和酶解pH值对绞股蓝总黄酮得率的线性效应显著。但4因素之间交互效应影响都不显著。优化后确定的酶法提取绞股蓝总黄酮的最佳工艺条件为酶用量120 U/mL,酶解温度49 °C,酶解时间150 min,酶解pH值3.9,此工艺条件下的绞股蓝总黄酮得率为0.357%。与传统溶剂浸提法相比,酶法辅助提取绞股蓝中总黄酮的得率

高约25%。酶法辅助提取操作过程简单方便、提取效果好，是一种高效提取方法。本研究为绞股蓝总黄酮提取的工业化生产提供了理论基础，具有实际的指导意义。

#### 参考文献

- [1] 沈宏伟, 肖彦春, 车仁国, 等. 绞股蓝化学成分研究的现状 [J]. 时珍国医国药, 2008, 19(7): 1561-1564.
- [2] 刘世彪, 严四华, 鲁云, 等. 五柱绞股蓝总皂苷和总黄酮的季节性变化 [J]. 中草药, 2009, 40(4): 648-651.
- [3] 岳琳娜, 高学玲, 岳鹏翔. 绞股蓝有效成分的研究进展 [J]. 饮料工业, 2008, 11(6): 9-11.
- [4] 史琳, 赵红, 张璐雅, 等. 绞股蓝药理作用的研究进展 [J]. 药物评价研究, 2011, 34(2): 125-129.
- [5] 韩晓燕, 卫洪波, 张富程. 绞股蓝总皂对大鼠心、脑Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>-ATP酶的抑制作用及其动力学分析 [J]. 中草药, 2006, 37(10): 1542-1544.
- [6] 张睿, 徐雅琴, 时阳. 黄酮类化合物提取工艺 [J]. 食品与机械, 2003(1): 21-23.
- [7] 纵伟. 酶法提取银杏叶中总黄酮的研究 [J]. 山西食品工业, 2000(1): 13-15.
- [8] 杨吉霞, 蔡俊鹏, 祝玲. 纤维素酶在中药成分提取中的应用 [J]. 中药材, 2005, 28(1): 64-67.
- [9] 余洪波, 张晓昱. 酶法在中药提取中的研究进展 [J]. 中成药, 2005, 27(5): 591-593.
- [10] 张巾英, 张明春. 应用纤维素酶提取中草药有效成分的研究进展 [J]. 上海中医药杂志, 2007, 41(1): 79-81.
- [11] 于敬, 周晶. 生物酶解技术在中药提取中的应用 [J]. 现代药物与临床, 2010, 25(5): 340-344.
- [12] 杨文雄, 高彦祥. 响应面法及其在食品工业中的应用 [J]. 中国食品添加剂, 2005(2): 68-71.
- [13] 杨磊, 刘婷婷, 卫蔚, 等. 响应面法优选新疆紫草总皂苷的匀浆提取工艺研究 [J]. 中草药, 2010, 41(4): 568-573.
- [14] Li Q H, Fu C L. Application of response surface methodology for extraction optimization of germinant pumpkin seeds protein [J]. Food Chem, 2005, 92(4): 701-706.
- [15] 范诗松, 王静龙, 史定华, 等. 统计手册 [M]. 北京: 科学出版社, 2003.

### 《中国药学杂志》岛津杯第十届全国药物分析优秀论文评选交流会征文通知（第一轮）

为推动我国药物分析事业的发展，促进药物分析技术的交流，由中国药学会药物分析专业委员会主办、《中国药学杂志》社承办、岛津国际贸易（上海）有限公司协办的《中国药学杂志》岛津杯第十届全国药物分析优秀论文评选交流会定于2011年9月下旬在上海举行。本届大会主题为：药物分析在药品质量、用药安全及新药研发中的应用。届时将邀请中国药学会领导，药物分析专业委员会历届正、副主任委员及新一届全体药物分析专业委员会委员和有关专家参会。

#### 1 征文内容

(1) 近几年来国内外药物分析新理论、新技术、新方法；(2) 现代分析手段和检测技术在药物分析中的应用；(3) 中药注射剂的质控和安全性研究；(4) 化学药物、抗生素药品质量分析及研究；(5) 中药、天然药物及制剂质量分析及研究；(6) 生物技术药品、生化药品质量分析及研究；(7) 药用辅料、包装材料与药品质量分析研究；(8) 药物血药浓度监测和药代动力学；(9) 药物生物利用度和溶出度的研究；(10) 药物快速分析检定新方法、新技术；(11) 毒物快速分析检定；(12) 组学（蛋白、代谢、细胞）分析检测方法研究；(13) 计算机和数学在药物分析领域中的应用。

#### 2 征文要求

(1) 未公开发表及未在全国性会议上交流过，有一定的创新性。(2) 论文体例、格式请参见《中国药学杂志》2011年第1期稿约。(3) 应征论文被录用后，将通知作者，论文录用与否，一律不退稿，请自留底稿。(4) 征文截止时间：2011年7月30日（以邮戳为准）。稿件及信封请注明“岛津杯征文”字样并附单位介绍信。同时将电子文件发至daojinbei@yahoo.com.cn; zgyxzz@cpa.org.cn（标题请注明岛津杯征文）。

#### 3 会议时间及地点

时间：2011年9月下旬（暂定） 地点：上海（具体详见第二轮通知）

#### 4 论文评奖

在本次会上对交流的论文将组织国内著名药物分析专家进行评奖，评选出优秀论文一等奖3名（3000元/名）、二等奖6名（2000元/名）、三等奖10名（1000元/名）。获得一、二等奖的论文在征得作者同意后将在《中国药学杂志》上发表。

#### 5 联系地址及联系方式

地址：北京市朝阳区建外大街4号建外SOHO九号楼1803室（邮编：100022）

联系人：李亚娟、田菁

电话：010-58698031转65；010-58699275转829