УДК 543.426; 577.169

ОПРЕДЕЛЕНИЕ АНТИОКСИДАНТОВ МЕТОДОМ АКТИВИРОВАННОЙ ХЕМИЛЮМИНЕСЦЕНЦИИ С ИСПОЛЬЗОВАНИЕМ 2,2'-АЗО-БИС(2-АМИДИНОПРОПАНА)

А.В. Алексеев, Е.В. Проскурнина, Ю.А. Владимиров

(кафедра медицинской биофизики, факультет фундаментальной медицины, e-mail: proskurnina@gmail.com)

В качестве хемилюминесцентной системы для определения антиоксидантов предложена система на основе генератора свободных радикалов 2,2'-азо-бис(2-амидинопропана) (АБАП), активатора хемилюминесценции люминола в фосфатном буферном растворе (рН 7,4). Оптимизированы условия протекания хемилюминесцентной реакции. Разработана методика хемилюминесцентного определения с пределами обнаружения (мкмоль/л): 0,05 (тролокс), 0,20 (аскорбат), 0,03 (кверцетин); 0,03 (дигидрокверцетин). Проведено определение антиоксидантов в пищевом продукте.

Ключевые слова: антиоксиданты, активированная хемилюминесценция, 2,2'-азо-бис(2-амидинопропан) (АБАП).

Интерес к свободным радикалам обусловлен тем, что они являются участниками важнейших физиологических процессов в живых организмах, процесса старения организма, а также различных патологических процессов при многих заболеваниях. Вещества, способные переводить свободные радикалы в неактивную форму, называются антиоксидантами, и знание их активности чрезвычайно важно для медицинской науки и практики [1–8].

Описано большое число методик определения антиоксидантной активности веществ. Однако результаты таких методик напрямую зависят от способа определения и выражения антиоксидантной активности.

Так, в работах [9–10] спектрофотометрически измеряли изменение оптической плотности растворов, содержащих специфические окрашенные свободные радикалы (катион-радикал ABTS (2,2'-азинобис3-этилбензотиазолин-6-сульфонат) и радикал DPPH (2,2-дифенил-1-пикрилгидразил)), к которым добавляли антиоксиданты. Таким образом, определяли способность антиоксиданта к взаимодействию с радикалами ABTS и DPPH.

Электрохимическая методика, описанная в работе [11], основана на способности антиоксидантов участвовать в электрохимических реакциях в качестве восстановителя. По существу, она позволяет оценить восстановительный потенциал исследуемого антиоксиданта, равно как и любого другого соединения, присутствующего в среде.

Распространенный метод ORAC (oxygen radical absorbance capacity – поглощающая способность кислородных радикалов) [12] основан на способности антиоксидантов перехватывать пероксильные радикалы, образующиеся при термическом разложении органических азосоединений, и измерении уменьшения флуоресценции β-фитоэритрина (β-РЕ) (длины волн возбуждения и эмиссии 540 и 565 нм соответственно). Существуют и другие разновидности данной методики [13].

Наибольшей чувствительностью обладают методики, основанные на хемилюминесценции. В части этих методик используются хемилюминесцентные реакции с участием пероксида водорода с пероксидазой из корней хрена [14] и с железом (II) [15], но так как пероксид водорода не стабилен и разлагается на воздухе, наибольшее распространение получили методики, основанные на хемилюминесцентной реакции между люминолом и 2,2'-азо-бис(2-амидинпропаном) (АБАП), разлагающимся при нагревании на два свободных радикала [16]. При этом интенсивность хемилюминесценции является мерой количества радикалов. При введении в систему антиоксидантов количество радикалов уменьшается, а вместе с этим падает и интенсивность хемилюминесценции. Существует несколько вариантов этой методики, позволяющих различными способами определять количество антиоксиданта [17-20], однако все они разработаны для щелочных сред (рН 8-10), что непригодно для анализа таких биологических объектов, как сыворотка крови.

При хемилюминесцентном определении антиоксидантов используют параметры TRAP (total reactive antioxidant potential - общая потенциальная активность антиоксиданта) и метод TAR (total antioxidant reactivity – общая антиоксидантная активность) [9, 19-20]. Считается, что TRAP отражает количество антиоксиданта в системе, а TAR – его активность, т.е. скорость взаимодействия антиоксиданта с радикалами. Оба этих подхода были применены для анализа биологических объектов (сыворотка крови) и пищевых продуктов, когда не известны антиоксиданты, входящие в состав данных объектов, их концентрация и активность каждого из них. TRAP основан на измерении латентного периода (периода времени, в течение которого не наблюдается свечения хемилюминесценции), возникающего в результате добавления антиоксиданта, а в основе TAR лежит измерение снижения интенсивности хемилюминесценции при добавлении исследуемого антиоксиданта в систему. Конечные численные значения величин выражаются в эквивалентах тролокса. Тролокс (6-гидрокси-2,5,7,8тетраметилхроман-2-карбоновая кислота) – водорастворимый аналог токоферола (витамин Е) – в настоящее время принят за стандарт для оценки антиоксидантной активности и его активность условно принимается за единицу, а антиоксидантная активность исследуемого вещества выражается в эквивалентных молях тролокса на массу образца (мкмоль/мг) [14, 20]. В литературе имеется также описание использования его в качестве стандарта аскорбиновой кислоты [10].

В настоящей работе в качестве генератора свободных радикалов использован 2'-азо-бис(2-амидинопропан) (АБАП) и люминол как активатор хемилюминесценции (ХЛ). Цель работы заключалась в оптимизации условий определения при рН 7,4 (среднее значение рН сыворотки крови).

Экспериментальная часть

Объекты исследования, реагенты и аппаратура

Использовали следующие реагенты: люминол (5-амино-1,2,3,4-тетрагидро-1,4-фтала-зиндион, гидразид 3-аминофталевой кислоты), АБАП (2,2'-азо-бис(2-амидинопропан)гидрохлорид), кверцетин (3,3',4',5,7-пентагидроксифлавон), аскорбат натрия (натриевая соль *g*-лактон 2,3-дегидро-L-гулоновой кислоты). Все препараты фирмы *«Fluka»* (Германия).

Тролокс (6-гидрокси-2,5,7,8-тетраметилхромо-2-карбоновая кислота) (*«Aldrich»*, Германия), дигидрокверцетин (ДГК) (3,5,7,3',4'-пентаоксифлавон)

(«Диод», Россия). Раствор люминола (1 мМ) и раствор АБАП (50 мМ) готовили растворением навески в буферном растворе (KH_2PO_4 100 мМ, pH 7,4). Раствор АБАП пригоден для работы в течение дня.

Растворы тролокса, кверцетина, дигидрокверцетина с концентрацией каждого 0,1 М готовили растворением навески в метаноле, а растворы с рабочими концентрациями 1 и 10 мкМ получали разбавлением исходного раствора в дистиллированной воде. Метанольный раствор сохранял свою активность длительное время, а водные растворы приходилось готовить в день эксперимента. Раствор аскорбата натрия концентрацией 10 мкМ готовили растворением навески в дистиллированной воде в день эксперимента. Работу выполняли на хемилюминометре «Lum-5773» («ДИСфот», Россия). Для сопряжения компьютера и хемилюминометра использовали программный продукт PowerGraph (версия 3.3).

Результаты и их обсуждение Методика эксперимента

Общий объем системы составлял 1 мл. В кювету помещали нагретый (37°С) в термостате буферный раствор (рН 7,4) и раствор люминола. Через пять минут добавляли раствор АБАП. Данный порядок добавления реагентов обусловлен тем фактом, что АБАП практически сразу начинает генерировать радикалы и его необходимо добавлять в уже нагретый раствор. Скорость перемешивания 16 об/с. Хемилюминесцентные кривые представлены на рис. 1. Интенсивность хемилюминесценции ($I_{x_{11}}$) измеряли в вольтах (В).

Оптимизация условий хемилюминесцентных реакций

Поскольку данная методика предназначена для анализа биологических образцов, температура и рН системы были заранее определены: 37°С и 7,4 соответственно (физиологические параметры). Концентрации реагентов (АБАП и люминола) подбирали таким образом, чтобы время эксперимента было минимальным, сигнал максимальным, а расход реагентов как можно меньшим.

При увеличении концентрации АБАП максимум хемилюминесценции возрастает (рис. 2, *a*), время достижения максимума уменьшается (рис. 2, *б*). Данный эффект можно объяснить тем, что при увеличении концентрации АБАП концентрация радикалов в системе возрастает, поэтому они быстрее реагируют с люминолом, следовательно, активатор расходуется быстрее.

При увеличении концентрации люминола до 10 мкМ происходит рост максимума хемилюминес-

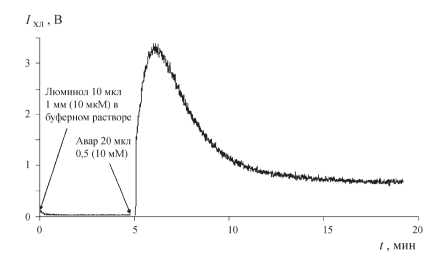


Рис. 1. Хемилюминесцентная кривая системы, состоящей из 10 мМ АБАП и 10 мкМ люминола в буферном растворе (общий объем 1 мл). Последовательность добавления реагентов, их объемы, начальные и конечные (в скобках) концентрации указаны на рисунке

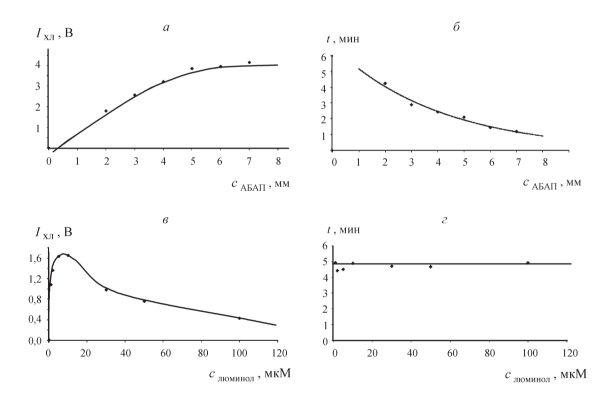


Рис. 2. Зависимость: a — максимума хемилюминесценции от концентрации ABAP, δ — времени достижения максимума хемилюминесценции от концентрации ABAП, ϵ — максимума хемилюминесценции от концентрации люминола, ϵ — времени достижения максимума хемилюминесценции от концентрации люминола. Реагент: ϵ — люминол (10мкМ); ϵ — ϵ — ABAP (2мМ). Методику эксперимента см. на рис. 1

ценции, при концентрации люминола более 10 мкМ дальнейшее увеличение его концентрации приводит к уменьшению максимума (рис. 2, в). Возможно данный эффект связан с концентрационным тушением. Концентрация люминола не влияет также на время

достижения максимума, что говорит о зависимости кинетики начального участка только от концентрации АБАП (рис. 2, ε).

Таким образом, рабочая концентрация люминола составляет 10 мкМ, поскольку при этом обеспечивает-

ся наибольшее значение максимума хемилюминесценции, рабочая концентрация АБАП — 3 мМ, так как в этом случае кривая хемилюминесценции быстро достигает максимального значения, что уменьшает время одного эксперимента при минимальном расходе реагента.

Определение антиоксидантов

При добавлении антиоксиданта к аналитической системе АБАП/люминол развитию хемилюминесценции предшествует участок, на котором интенсивность сигнала сопоставима с фоновыми

значениями – латентный период (рис. 3). В течение латентного периода все радикалы расходуются на реакцию с антиоксидантом. В момент, когда все количество антиоксиданта израсходовано, происходит увеличение интенсивности хемилюминесценции, поскольку радикалы начинают реагировать с люминолом. В качестве аналитического сигнала выбран латентный период, измеряемый как интервал от времени достижения максимума хемилюминесцентной кривой системы без антиоксиданта до времени достижения максимума в системе с антиоксидантом (рис. 4).

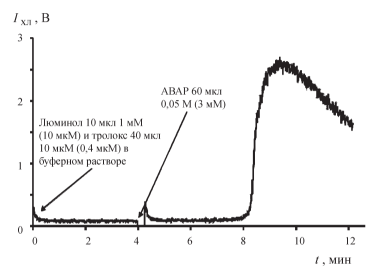


Рис. 3. Хемилюминесцентная кривая системы, состоящей из10 мкМ люминола, 3 мМ АБАП и 0,4 мкМ тролокса. Последовательность добавления реагентов, их объемы, начальные и конечные концентрации указаны на рисунке

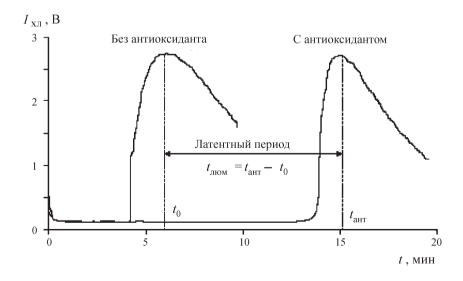


Рис. 4. Хемилюминесцентные кривые систем, состоящих из 10 мкМ люминола и 3 мМ АБАП с антиоксидантом (1 мкМ тролокса) и без него. Методику эксперимента см. на рис. 3

При увеличении начальной концентрации антиоксиданта латентный период возрастает. Зависимости латентного времени от концентрации антиоксидантов (тролокс, аскорбат натрия, кверцетин, дигидрокверцетин) приведены на рис. 5. Большие значения латентных периодов для кверцетина и дигидрокверцетина можно объяснить их меньшей активностью по отношению к свободным радикалам по сравнению с тролоксом и аскорбатом натрия. Таким образом, латентный период характеризует не только количество антиоксиданта, но и его активность. Уравнения регрессии и другие метрологические характеристики методики представлены в табл. 1.

Таким образом, для разных антиоксидантов были получены линейные градуировочные зависимости

латентного периода от концентрации. Методика определения антиоксидантов отличается простотой, экспрессностью и низкими пределами обнаружения на уровне 0,05–0,20 мкМ. Правильность определения отдельных антиоксидантов была проверена методом "введено-найдено" на модельных растворах (табл. 2).

Определение антиоксидантов в чайном напитке

Для оценки возможности практического применения методики проведено определение антиоксидантов в чайном напитке «Green Tea Lipton» (ООО «Юнилевер СНГ»). Для определения антиоксидантов использовали метод добавок – к исходному раствору

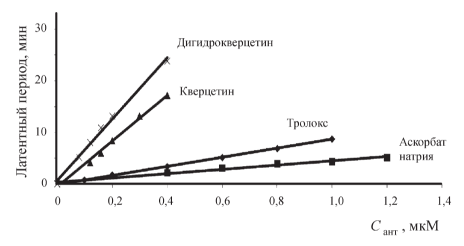


Рис. 5. Зависимость латентного периода от концентрации соответствующего антиоксиданта. Реагенты: АБАП (3мМ), люминол (10мкМ)

 $T\ a\ б\ \pi\ u\ ц\ a\ 1$ Метрологические характеристики методики определения антиоксидантов

Антиоксидант	Уравнение градуировочной прямой, $P = 0.95$; $n = 6$	Коэффициент корреляции	Предел обнаружения, мкмоль/л	Коэффициент чувствительности
Тролокс	$t_{\rm n} = (8.8 \pm 0.1)c - (0.07 \pm 0.05)$	0,999	0,05	$k = 8.8 \pm 0.1$
Аскорбат натрия	$t_{_{\Pi}} = (4.2 \pm 0.1)c - (0.31 \pm 0.09)$	0,982	0,20	$k = 4.2 \pm 0.1$
Кверцетин	$t_{_{\Pi}} = (44,32 \pm 0,04)c - (0,58 \pm 0,06)$	0,994	0,03	$k = 44,32 \pm 0,04$
Дигидрокверцетин	$t_{_{\Pi}} = (59,24 \pm 0,03)c + (0,67 \pm 0,08)$	0,995	0,03	$k = 59,24 \pm 0,03$

(n = 3, P = 0.95)						
Определяемое вещество	Содержание, мкМ		S_r			
	введено	найдено				
Тролокс	0,50	0,52±0,04	0,03			
Аскорбат натрия	0,60	0,64±0,07	0,04			
Кверцетин	0,20	0,18±0,02	0,04			

0,20

 0.21 ± 0.02

Таблица 2 Проверка правильности методики определения антиоксидантов методом «введено-найдено» (n=3, P=0.95)

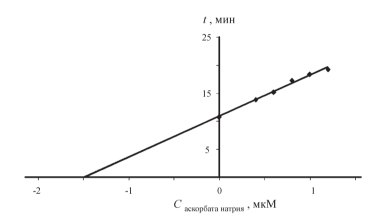


Рис. 6. Градуировочная зависимость латентного периода от концентрации добавленного аскорбата натрия. Реагенты: АБАП (3мМ), люминол (10мкМ)

чайного напитка, разбавленному в 100 раз дистиллированной водой, добавляли различные количества аскорбата натрия: 0; 0,4; 0,6; 0,8; 1,0; 1,2 мкМ. Латентный период измеряли так, как было описано выше. Была построена градуировочная зависимость латентного периода от концентрации добавленного антиоксиданта (рис. 6). Было посчитано уравнение градуировочной прямой:

$$t_{\pi} = (7.3 \pm 0.2)c + (10.9 \pm 0.3) (P = 0.95; n = 6).$$

Коэффициент корреляции: r = 0.995;

Дигидрокверцетин

относительное стандартное отклонение $s_{\rm r} = 0.03$.

Далее посчитали содержание антиоксидантов в единицах аскорбата натрия в исходном растворе чая *«Green Tea Lipton»* (в бутылке):

$$c$$
 (аскорбат натрия) = $(7,45 \pm 0,45)$ мМ.

0,04

Данные значения согласуются со значениями, полученными для данного пищевого продукта при использовании спектрофотометрической методики определения антиоксидантов с помощью катионрадикала ABTS (2,2'-азинобис3-этилбензотиазолин 6-сульфонат) [10], которые также выражены в единицах аскорбата натрия (c (аскорбата натрия) = (7,3 \pm 0,2) мМ).

Таким образом, данная методика применима для определения содержания антиоксидантов в пищевых продуктах, а также отличается низкими пределами обнаружения, простотой и хорошей воспроизводимостью.

Работа выполнена при финансовой поддержке Министерства образования и науки РФ и РФФИ (проект № 11-04-01743-а).

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- Stocker P., Lesgards J. F., Vidal N., Chalier F., Prost M. // Biochim. Biophys. Acta. 2003. **1621**. P. 1.
- Maulik G., Maulik N., Bhandari V., Kagan V. E., Pakrashi S., Das D. K. // Free Rad. Biol. Res. 1997. 27. P. 221.
- Visioli F., Galli C. // Anal. Biochem. 1997. 249. P. 244.
- Saez F., Motta C., Boucher D., Grizard G. // Mol. Hum. Reprod. 1998. 4. P. 667.
- Kawagoe M., Nakagawa K. // Toxicol. Lett. 2000. 114. P. 189. Takami M., Preston, S. L., Behrman H. R. // Am. J. Physiol. Cell. Physiol. 2000. 278. P. 646.
- Krasowska A., Piasecki A., Murzyn A., Sigler K. // Folia Microbiol. 2007. 52. P. 45.
- *Campos A. M., Sotomayor C. P., Pino E., Lissi E. //* Biol. Res. 2004. **37**. P. 287.
- Campos A. M., Escobar J., Lissi E. // J. Braz. Chem. Soc. 1996. 7. P. 43.
- Kim D. O., Lee K. W., Lee H. J., Lee C. Y. // J. Agric. Food Chem. 2002. **50**. P. 3713.
- Psotova J., Zahalkova J., Hrbac J., Simanek V., Bartek J. // Biomed. Pap. Med. Fac. Univ. Palacky Olomouc Czech Repub. 2001. 145. P. 81.

- Cao G., Alessio H. M., Cutler R. G. // Free Rad. Biol. Med. 1993. 14. P. 303.
- Wu X., Gu L., Holden J. // J. of Food Composition and Analysis. 2004. 17. P. 407.
- Georgetti S. R., Casagrande R., Di Mambro V. M., Azzolini A. E., Fonseca M. J. // AAPS PharmSci. 2003. 5. P. 20.
- Cheng Z., Yan G., Li Y., Chang W. // Anal. Bioanal. Chem. 2003. 375. P. 37.
- Lissi E., Pascual C., Del Castillo M. D. // Free Radic. Res. Commun. 1992. 17. P. 299.
- Lissi E., Salim-Hanna M., Pascual C. // Free Rad. Biol. Med. 1995. 18. P. 153.
- Krasowska A., Rosiak D., Szkapiak K. Oswiecimska M., Witek S., Lukaszewicz M. // Cell. Mol. Biol. Lett. 2001. 6. P. 71.
- Slavikova H., Lojek A., Hamar J., Duskova M., Kubala L., Vondracek J., Ciz M. // Free Rad. Biol. Med. 1998. 25. P. 9.
- Uotila J. T., Kirkkola A. L., Rorarius M., Tuimala R. J., Metsa-Ketela T. // Free Rad. Biol. Med. 1994. 16. P. 581.

Поступила в редакцию 10.10.11

DETERMINATION OF ANTIOXIDANTS BY SENSITIZED CHEMILUMINESCENCE USING 2,2'-AZO-BIS(2-AMIDINOPROPANE)

A.V. Alexeev, E.V. Proskurnina, Yu.A. Vladimirov

(M.V. Lomonosov Moscow State University, Faculty of Basic Medicine)

For the determination of antioxidants, an analytical procedure was proposed based on chemiluminescence. The analytical system consists of a free-radicals generator 2,2'-azo-bis(2-amidinopropane) and luminal as a chemiluminescence sensitizer in phosphate buffer solution (pH 7,4). The analytical conditions were optimized. The analytical procedure provides detection limits as low as (μ M) for: trolox – 0,05; ascorbic acid – 0,20; quercetin – 0,03; dihydroquercetin – 0,03. The procedure was used for determination of antioxidants in food.

Key words: antioxidants, sensitized chemiluminescence, 2-2'-azo-bis(2-amidinopropane).

Сведения об авторах: Алексеев Андрей Владимирович — аспирант кафедры медицинской биофизики факультета фундаментальной медицины МГУ (kvark-87@mail.ru); Проскурнина Елена Васильевна — доцент кафедры медицинской биофизики факультета фундаментальной медицины МГУ, канд. хим. наук (proskurnina@gmail.com); Владимиров Юрий Андреевич — зав. кафедрой медицинской биофизики факультета фундаментальной медицины МГУ, профессор, академик РАМН (yuvlad@mail.ru).