

Razvoj metode za kvalitativno određivanje glutationa pomoću HPLC-DAD sistema

Capurso, Orsat

Undergraduate thesis / Završni rad

2022

Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj: **University of Split, Faculty of Chemistry and Technology / Sveučilište u Splitu, Kemijsko-tehnološki fakultet**

Permanent link / Trajna poveznica: <https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:167:926098>

Rights / Prava: [In copyright/Zaštićeno autorskim pravom.](#)

Download date / Datum preuzimanja: **2024-05-14**

Repository / Repozitorij:

[Repository of the Faculty of chemistry and technology - University of Split](#)



SVEUČILIŠTE U SPLITU
KEMIJSKO-TEHNOLOŠKI FAKULTET

**RAZVOJ METODE ZA KVALITATIVNO ODREĐIVANJE
GLUTATIONA POMOĆU HPLC-DAD SISTEMA**

Završni rad

ORSAT CAPURSO

Matični broj:416

Split, rujan 2022.

SVEUČILIŠTE U SPLITU
KEMIJSKO-TEHNOLOŠKI FAKULTET
PREDDIPLOMSKI STUDIJ KEMIJE

**RAZVOJ METODE ZA KVALITATIVNO ODREĐIVANJE
GLUTATIONA POMOĆU HPLC-DAD SISTEMA**

Završni rad

ORSAT CAPURSO

Matični broj:416

Split, rujan 2022.

UNIVERSITY OF SPLIT
FACULTY OF CHEMISTRY AND TECHNOLOGY
UNDERGRADUATE STUDY OF CHEMISTRY

**FORMING A METHOD FOR QUALITATIVE DETERMINATION OF
GLUTATHIONE USING HPLC-DAD SYSTEM**

Bachelor thesis

ORSAT CAPURSO

Parent number:416

Split, September 2022

Temeljna dokumentacijska kartica

ZAVRŠNI RAD

Sveučilište u splitu

Kemijsko-Tehnološki fakultet u splitu

Preddiplomski studij kemije

Znanstveno područje: Prirodne znanosti

Znanstveno polje: Kemija

Tema rada: Je prihvaćena na 25. sjednici Fakultetskog vijeća Kemijsko tehnološkog fakulteta

Mentor: Prof. dr. sc. Mila Radan

Pomoć pri izradi: Doc. prof. dr. sc. Franko Burčul

RAZVOJ METODE ZA KVALITATIVNO ODREĐIVANJE GLUTATIONA POMOĆU HPLC-DAD SISTEMA

Orsat Capurso, 416

Sažetak:

Glutation (GSH) je intracelularni antioksidans. Tripeptid je glutamata, cisteina i glicina. Poznat je pod kemijskim nazivom kao γ -glutamilcisteinilglicin. (2S)-2-amino-4-[[[(1R)-[(karboksimetil) karbamoil]-2-sulfaniletil] karbamoil] butanoična kiselina. Glutation ima razne fiziološke funkcije među kojima je najistaknutija njegova antioksidacijska uloga štićenja stanica od slobodnih radikala i reaktivnih kisikovih vrsta, zbog čega je prisutan u skoro svim stanicama. Ovaj rad opisuje razvoj metode za kvantitativno određivanje glutationa pomoću tekućinske kromatografije visoke djelotvornosti spregnute s nizom dioda kao detektorom.

Ključne riječi: glutation, intracelularan, antioksidans, visokodjelotvorna tekućinska kromatografija

Rad sadrži:

Jezik izvornika: Hrvatski

Sastav povjerenstva za obranu:

- | | |
|--------------------------------------|---------------|
| 1. doc. dr. sc. Maša Buljac | predsjednik |
| 2. doc. dr. sc. Marina Tranfić Bakić | član |
| 3. prof. dr. sc. Mila Radan | član - mentor |

Datum obrane:

BASIC DOCUMENTATION CARD

BACHELOR THESIS

**University of split
Faculty of Chemistry and Technology Split
Undergraduate study of Chemistry**

Scientific area: Natural sciences

Scientific field: Chemistry

Thesis subject: was approved by Faculty Council of Faculty of Chemistry and Technology, session no. 25.

Mentor: Mila Radan, Ph.D., full professor

Technical assistance: Franko Burčul, Ph.D., full professor

DEVELOPMENT OF A METHOD FOR QUALITATIVE DETERMINATION OF GLUTATHIONE USING HPLC-DAD

Orsat Capurso, 416

Abstract:

Glutathione(GSH) is a intracellular thiole, tripeptide of glutamate, cisteine, and glycine. Chemically known as (2S)-2-amino-4-[(1R)-[(carboxymethyl) carbamoyl]-2-sulfanyethyl] carbamoyl] butanoic acid. Glutathione has diverse physiological functions, the most prominent one being his antioxidant role in protection against reactive oxygen species, because of which he is present within almost every cell. This paper describes the development of a method for quantitative determination of glutathione via high performance liquid chromatography coupled with a diode array detector.

Key words:glutathione, intracellular, antioxidant, high performance liquid chromatography,

Thesis contains:

Original in: Croatian

Defence committee:

1. Doc. dr. sc. Maša Buljac
2. Doc. dr. sc. Marina Tranfić Bakić
3. Prof. dr. sc. Mila Radan

Chair person
member
member - mentor

Defence date:

Ovaj rad izrađen je u Zavodu za Biokemiju, Kemijsko tehnološkog fakulteta u Splitu, pod mentorstvom prof. dr. sc. Mile Radan u razdoblju od svibnja do rujna 2022. godine

Zahvaljujem se svojoj mentorici prof.dr. sc. Mili Radan, i doc. dr. sc. Franku Burčulu na velikoj pomoći i savjetima tokom izrade rada. Hvala mojim prijateljima bez kojih ne znam gdje bi bio, i obitelji na neiscrpnoj podršci i strpljivosti koju su iskazali tokom mojih godina studiranja

Zadatak završnog rada

- Razvoj analitičke metode za kvalitativno određivanje glutationa korištenjem tekućinske kromatografije visoke djelotvornosti spregnutom s detektorom s nizom dioda

SAŽETAK

Glutation (GSH) je intracelularni antioksidans. Tripeptid je glutamata, cisteina i glicina. Poznat pod kemijskim nazivom kao γ -glutamilcisteinilglicin. Naziv po IUPAC-u: (2S)-2-amino-4-[[$(1R)$ -[(karboksimetil) karbamoil]-2-sulfaniletil] karbamoil] butanoična kiselina. Glutation ima razne fiziološke funkcije među kojima je najistaknutija njegova antioksidacijska uloga zaštite stanice od slobodnih radikala i reaktivnih kisikovih vrsta, zbog čega je prisutan u skoro svim stanicama. Ovaj rad opisuje razvoj metode za kvalitativno određivanje glutationa pomoću tekućinske kromatografije visoke djelotvornosti spregnute s detektorom s nizom dioda.

SUMMARY

Glutathione(GSH) is a intracellular antioxidant, tripeptide of glutamate, cisteine, and glycine, chemically known as γ -glutamilcisteinilglicin. Its IUPAC name: (2S) -2-amino-4-[[[(1R)-[(carboxymethyl) carbamoyl]-2-sulfanyethyl] carbamoyl] butanoic acid. Glutathione has diverse physiological functions, the most prominent one being his antioxidant role in protecting the cell against free radicals and reactive oxygen species, hence is present within almost every cell. This paper describes the development of a method for qualitative determination of glutathione via high performance liquid chromatography coupled with a diode array detector.

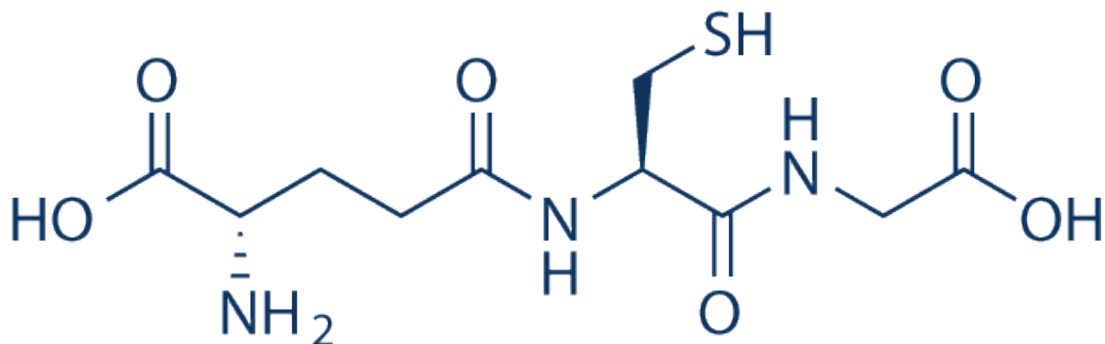
SADRŽAJ

UVOD.....	1
Glutation	1
Sinteza	2
Poremećaji	6
Kromatografija.....	7
Visokodjelotvorna tekućinska kromatografija (HPLC).....	8
Kromatografski parametri.....	10
Materijali i metode.....	13
Popis korištenih kemikalija.....	13
Popis korištene opreme.....	13
Priprema standarda.....	13
REZULTATI I RASPRAVA.....	14
Detektor	14
Kolona za odjeljivanje	15
Parametri HPLC metode.....	15
Rasprava	17
Zaključak.....	18
Literatura.....	19

UVOD

Glutation

Glutation(GSH) je unutarstanični tiol, tripeptid glutamata, cisteina i glicina, poznat pod imenom (L- γ -glutamil-L-cisteinilglicin). Molekulska formula spoja je C₁₀H₁₇N₃O₆S, a molarna masa mu je 307,32 g mol⁻¹. Naziv mu po IUPAC nomenklaturi glasi {(2S)-2-amino-5-[(2R)-1-(karboksimetilamino)-1-okso-3-sulfanilpropan-2-il]amino}-5-oksopentanoična kiselina. Pri standardnim uvjetima je u krutom stanju, a temperatura tališta mu iznosi 195°C.¹

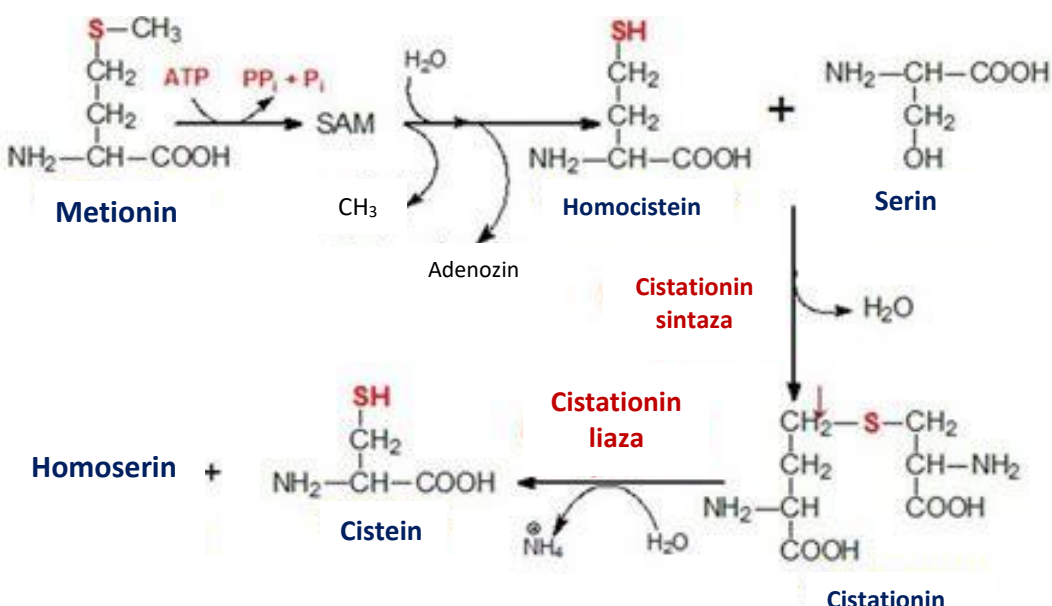


Slika 1.² Glutation

Prisutan je u svim tkivima gdje štiti stanicu od oksidacijskog djelovanja slobodnih radikala i reaktivnih kisikovih vrsta. Konjugira se sa ksenobioticima i endobioticima u detoksifikacijskim reakcijama, što pridaje njegovoj važnosti kao detoksifikacijskog sredstva.³

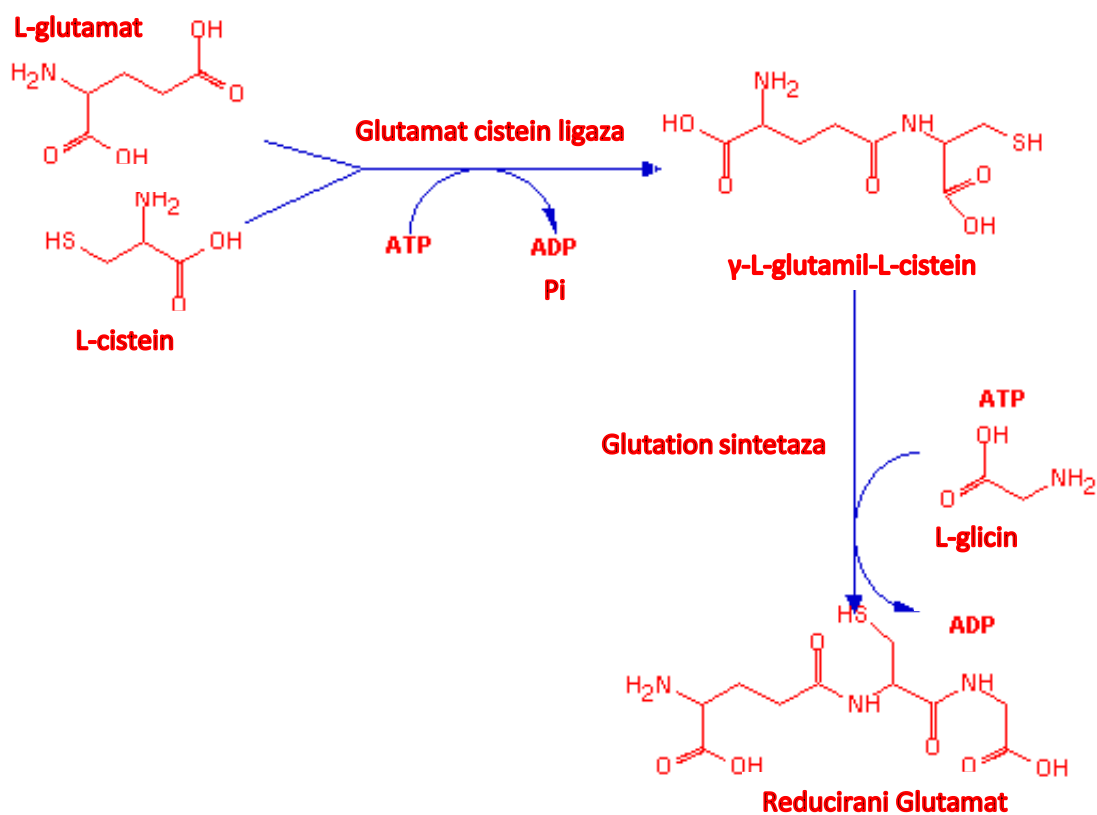
Sinteza

Za sintezu glutationa potrebne su dovoljne količine glutamata, cisteina i glicina koje unosimo prehranom. Cistein se može sintetizirati iz metionina, druge aminokiseline koja također sadrži sumporov atom, i serina, koji izlazi iz reakcijskog slijeda kao homoserin (serin sa dodatnom metilenskom skupinom).⁴



Slika 2.⁵ Sinteza cisteina iz metionina

Sinteza glutationa odvija se u citosolu stanica. Prvo se L-glutamat kondenzira s L-cisteinom u γ -L-glutamil-L-cistein. Reakciju katalizira glutamat cistein ligaza uz prisustvo ATP-a. Zatim se glutation sintetazom fosforilira γ -glutamilcistein dajući enzimski vezani γ -glutamilcisteinilfosfat, koji se nakon supstituiranja fosfatne skupine s glicinom odvaja s enzima kao glutation. Mehanizmom povratne sprege spriječena je prekomjerna proizvodnja glutationa.⁴

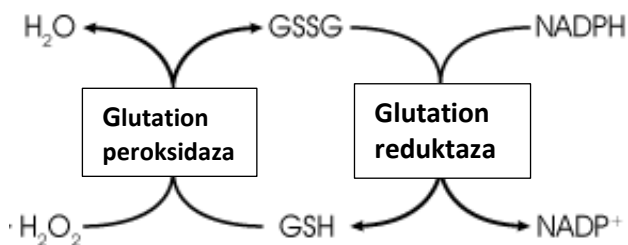


Slika 3.⁶ Sinteza GSH

Glutation može postojati u dva oblika, reduciranim (GSH) i oksidiranim (GSSG). Sadrži sulfhidrilnu skupinu koja dolazi od aminokiseline cisteina, čiji atom sumpora je nuklofilan i napadat će konjugirane elektrofilne akceptore. Unutar stanice će reducirati proteinske disulfidne veze do cisteina, reducirati reaktivne kisikove vrste i slobodne radikale, pri čemu prelazi u svoj oksidiran oblik glutation disulfida (GSSG). U većoj mjeri se nalazi u reduciranoj formi pogodnoj za gašenje oksidacijskih požara, jer ga iz oksidiranog u reducirani oblik prevodi glutation reduktaza, koja je eksprimirana za vrijeme oksidacijskog stresa.⁴

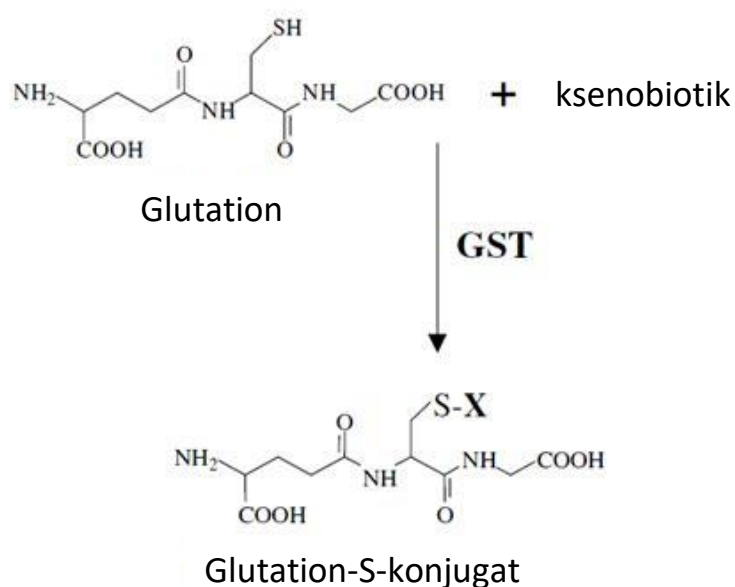
Glutation reduktaza je flavoproteinski enzim kojemu NADPH služi kao izvor elektrona, kojim je opskrbljen pentoza fosfatnim putom.⁷ Glutation peroksidaza katalizira reakciju oksidacije glutationa. Na slici 4. supstrat glutation peroksidaze je uz GSH vodikov peroksid, no mogu biti i organski peroksidi pošto je glutation peroksidaza općenit naziv za enzimsku obitelj s peroksidaznom aktivnošću.⁸ Enzimu je potreban selenij da bi bio funkcionalan, zbog čega moramo unositi u organizam hranu bogatu selenijem.⁹ Izvori su

biljnog i životinjskog podrijetla, a to su tuna, svinjetina, piletina, banane, mango, papaja, gambori, gljive i ostalo.¹⁰ Omjer količina GSH naspram GSSG unutar stanice često se koristi kao mjera stanične toksičnosti. U većini stanica odnos je veći od 500.⁴



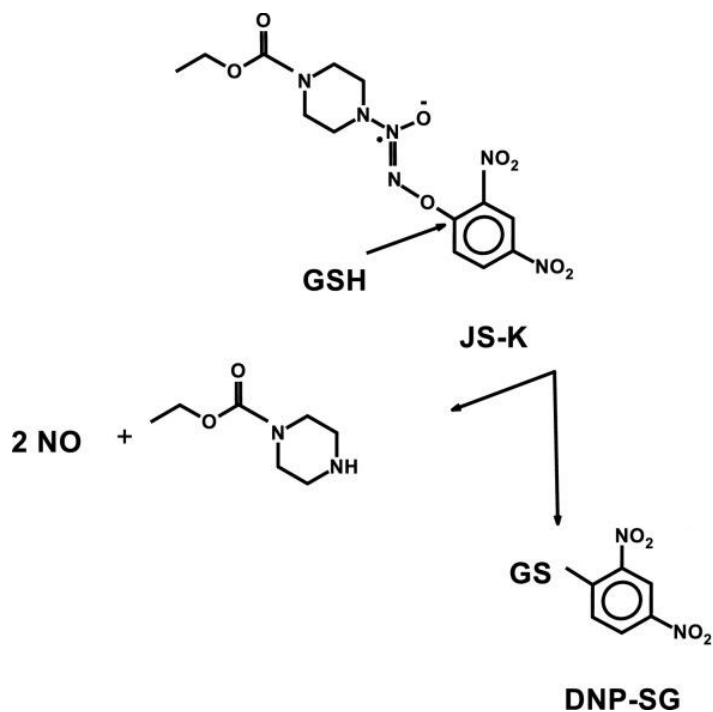
Slika 4.GSH-GSSG

Osim što gasi oksidacijske požare u stanici, glutation se može konjugirati s toksinima, čineći ih polarnijima. Na taj način sudjeluje u njihovom uklanjanju iz organizma. Glutation S-transferaze (GST) su enzimi koji kataliziraju reakcije konjugacije glutationa s elektrofilnim ksenobioticima i endobioticima s ciljem da ih prevedu u oblik topiviji u vodi. Pi, mi i alfa GST su izoenzimi, klase glutation transferaza koji se dodatno eksprimiraju kod razvoja tumora i bolesti.⁴ Neki supstrati izravno stupaju u reakciju dok je neke potrebno prethodno transformirati u elektrofilne metabolite. Shematski prikaz konjugacije glutationa je prikazan na slici 5 .



Slika 5.¹¹ Shema konjugacije glutationa sa ksenobioticima

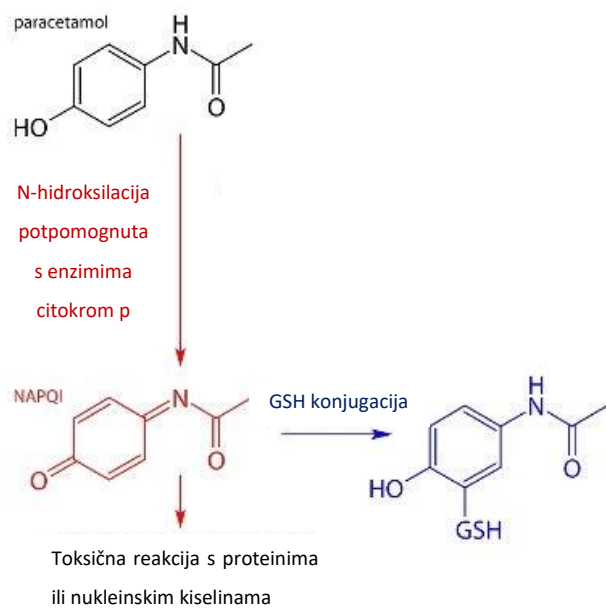
Najviše GST-a ima u citosolu hepatocita, gdje se i odvijaju biotransformacije ksenobiotika. U ostalim tkivima su prisutni u manjim količinama. Konjugacijom GSH sa potencijalno toksičnim ksenobioticima izbjegava se njihovo vezanje na proteine, DNA ili RNA što bi uzrokovalo znatna oštećenja stanice.⁴ Pi klasa GST-a su prekomjerno eksprimirani kod određenih stanica raka, sugerirajući da ti tumori mogu biti ciljani sa predlijekovima koji se aktiviraju s eksprimiranim enzimom. To znači da bi Glutation S-transferaza pi mogla imati primjenu u antitumorskoj terapiji¹². Slika 6. prikazuje konjugaciju glutationa sa JS-K(O^2 -(2,4-dinitrofenil)-1-[(4-etoksikarbonil)piperazin-1-il]diazhen-1-on-1,2-diolat) koji se koristi kao kemoterapeutik. Navedeni spoj donor je dušikovog(II)okksida, koji služi kao medijator raznih bioloških procesa. Neuroprijenosnik je za kojeg istraživanja pokazuju da može promovirati ili suzbiti razvoj tumora.¹³



Slika 6.¹⁴ Prikaz nukleofilnog napada glutationa na JS-K, oslobađajući NO

Visoka citosolna koncentracija GSH u specifičnim tkivima omogućava im da služe kao biomarkeri za lokalizaciju i praćenje razvoja ozljeda karakterističnih stanica. Tako je za hepatocite sa visokom koncentracijom α GST i serumskim α GST otkriveno da su indikatori ozljede jetre kod transplantacije.¹⁵

Glutation igra ulogu u eliminaciji štetnih metaboličkih nusproizvoda kada se uzimaju analgetici i antipiretici kao što je paracetamol. Pareacetamol je spoj koji u velikim dozama može uzrokovati oštećenje jetre i bubrega. N-hidroksilacija paracetamola enzimima citokroma P450 rezultira proizvodnjom N-acetil-p-benzokinona. Spoj se veže na proteine u organima, rezultirajući promjenom njihove funkcije. Redukcijom N-acetil-p-benzokinona s oksidiranim glutationom vraća se u paracetamol. Konjugacija glutationa može vratiti aromatičnost reaktivnom metabolitu, tj. dodatkom glutationa na dvostruku vezu. Krajnji rezultat ove kemijske reakcije je merkaptorna kiselina, koja se eliminira iz tijela urinom. U slučaju trovanja paracetamolom količine glutationa u stanici su snižene.¹⁶



Slika 6.¹⁷ Uloga glutationa u metabolizmu paracetamola

Poremećaji

Prema istraživanjima, poremećaji u metabolizmu glutationa (GSH) povezani su s nizom bolesti, uključujući očne bolesti, dijabetes, kardiovaskularne bolesti, cističnu fibrozu, astmu, kroničnu opstruktivnu plućnu bolest i neurodegenerativne poremećaje poput

Alzheimerove i Parkinsonove bolesti . Pacijenti s HIV-om s niskim razinama glutationa imaju povećan rizik od bolesti povezanih s disfunkcijom imunološkog sustava.¹⁸

Kromatografija

Kromatografija je analitička tehnika odvajanja tvari na temelju njihove različite raspodjele između pokretne ili mobilne i nepokretne ili stacionarne faze.

Kromatografske tehnike možemo odijeliti na temelju više parametara, a postoje 3 podjele. Podjela s obzirom na agregatno stanje pokretne faze:

- ❖ **Plinska kromatografija** – pokretna faza je inertni plin npr.Ar, He, N₂, a nepokretna faza je nehlapljiva tekućina nanesena s unutarnje strane kolone ili adsorbirana na kruti nosač koji je nanesen s unutarnje strane kolone
- ❖ **Tekućinska kromatografija** – pokretna faza je tekućina male viskoznosti, a nepokretna faza je u obliku finih čestica određenih dimenzija i kemijskih svojstava koje ispunjavaju kolonu
- ❖ **Fluidna kromatografija pri superkritičnim uvjetima** – pokretna faza je gusti plin(npr. CO₂) pri uvjetima iznad svoje kritične temperature i tlaka

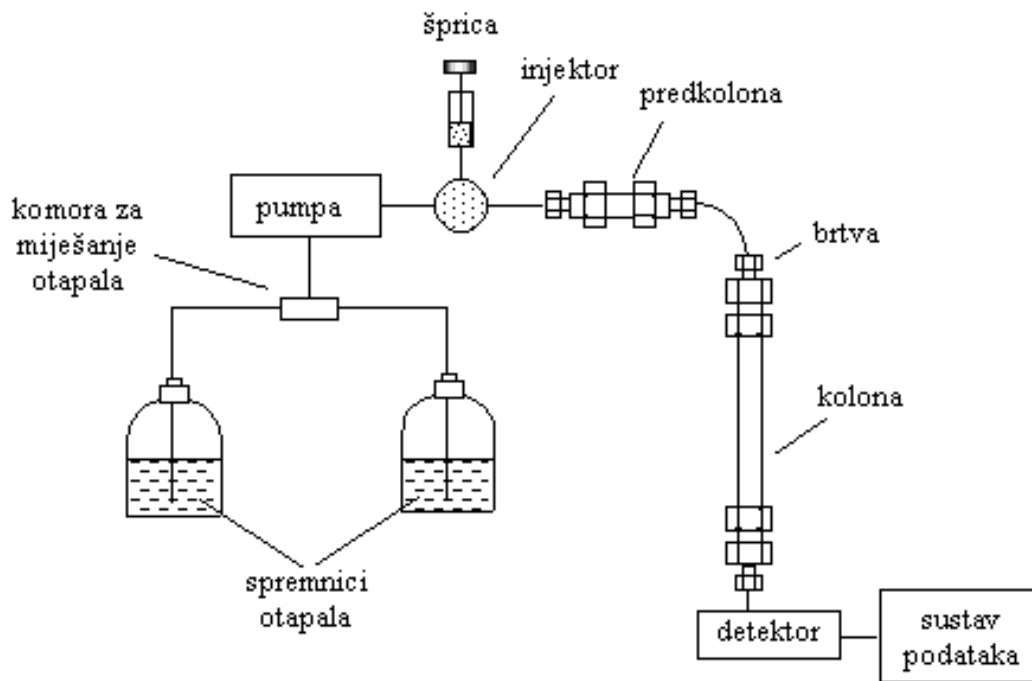
Podjela s obzirom na način ostvarivanja kontakta između pokretne i nepokretne faze:

- ❖ **Kolonska kromatografija** – nepokretna faza nalazi se u koloni tj. uskoj cijevi kroz koju prolazi pokretna faza uz pomoć gravitacije ili tlaka
- ❖ **Plošna kromatografija** – nepokretna faza je kromatografski papir, a pokretna faza je tekuća. Dijele se na papirnu plošnu i tankoslojnu kromatografiju

Podjela s obzirom na prirodu ravnoteže između pokretne i nepokretne faze:

- ❖ **Razdjelna kromatografija** – Pokretna faza može biti plin ili tekućina. Nepokretna faza je tekućina adsorbirana na čvrsti inertni nosač, uspostavlja se ravnoteža između dva fluida
- ❖ **Adsorpcijska kromatografija** – nepokretna faza je u čvrstom stanju, pokretna faza je plin ili tekućina. Ravnoteža se uspostavlja između fluida i površine nepokretne faze
- ❖ **Afinitetna kromatografija** – slična adsorpcijskoj, na krutoj nepokretnoj fazi nalaze se različite funkcijeske skupine s definiranim prostornim rasporedom
- ❖ **Kromatografija isključenjem** – nepokretna faza je molekulsko sito, materijal s porama definiranih dimenzija, a pokretna plin ili tekućina. Odjeljivanje je temeljeno na razlici molekulskeih masa i volumenu
- ❖ **Kromatografija ionskom izmjenom** – nepokretna faza je najčešćeionska smola, a pokretna je tekućina. Odjeljivanje je temeljeno reakcijama ionske izmjene

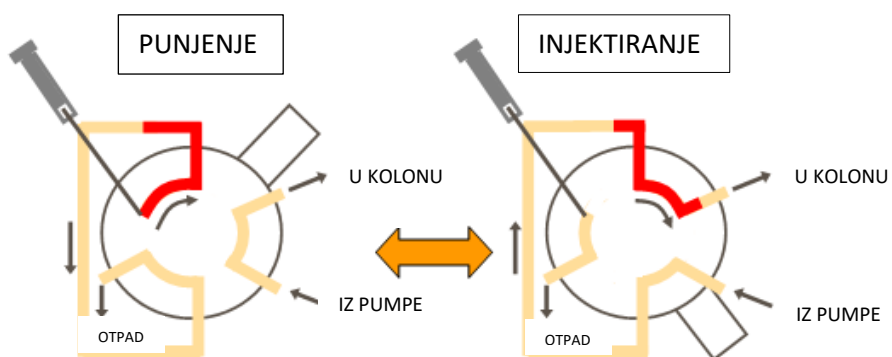
Visokodjelotvorna tekućinska kromatografija (HPLC)



Slika 7.¹⁹ Shema HPLC uređaja

Obzirom na prijašnje podjele kromatografije HPLC bi spadao pod tekućinsku, kolonsku i razdjelnu kromatografiju. Osnovni dijelovi uređaja su prikazani na slici 7, a to su rezervoar za otapala pokretnе faze, pumpa, injektor uzorka, kolona za odjeljivanje i

detektor. Otapala moraju biti visoke čistoće, oslobođene čestica i plinova. Prilikom mijenjanja otapala provodi se otklanjanje plinova i suspendiranih čestica pod vakuumom. Pumpe služe za potiskivanje smjese otapala za mobilnu fazu pod visokim tlakom (max15Mpa) i određenim protokom kroz stupac do kolone(0,1-1mL/min).¹⁹ Šprica unosi uzorak u sustav za injektiranje(petlju), koji je pod tlakom. Preko njega se unosi uzorak u tok pokretne faze do kolone tako da prebacivanjem ventila struja otopine pokupi uzorak. Prije kolone bi bilo poželjno postaviti predkolonu, čija bi uloga bila da produlji vijek trajanja kolone.



Slika 8.²⁰ Petlja

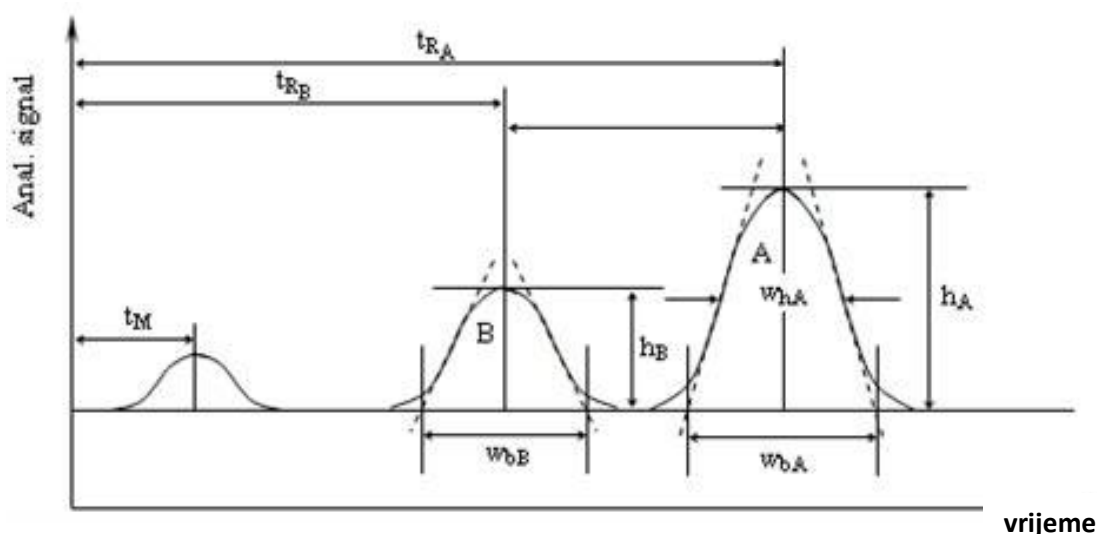
Kolona i čestice kojima je punjena su strogo definiranih dimenzija, pomoću kojih se može procijeniti djelotvornost odvajanja u koloni. Čestice su najčešće od silikagela koji je presvučen sa tekućom nepokretnom fazom. Zbog finoće raspodjele čestica u koloni ima mnogo mjesta za međudjelovanje spojeva. Iz tog razloga protok otopine mora biti dovoljno visok kako bi otopina prošla kroz kolonu a ne ju začepila. Komponente uzorka se odjeljuju temeljem različitog afiniteta prema nepokretnoj fazi i dolaze u različitim vremenima do detektora, nakon kojega odlaze do spremnika za otpad.

Detektor ima ulogu detekcije komponenti nakon što izađu iz stupca. Detektor može pratiti značajke mobilne faze pa neizravno dokazati prisustvo analita promjenom mjerenih veličina(indeks loma svjetlosti, električna vodljivost), ili može direktno pratiti značajke analita(apsorpcija u vidljivom i ultraljubičastom području zračenja, fluorescencija, struja na elektrokemijskom članku).²¹

Kromatografski parametri

Temperatura, pH, tlak i volumen mobilne faze su parametri koji se optimiziraju tokom razvoja metode.

Kromatogram je grafički prikaz rezultata kromatografskog postupka, ispis je bilo koje funkcije koncentracije analita u ovisnosti o vremenu i volumenu eluacije. Kromatogram je koristan za kvantitativnu i kvalitativnu analizu.



Slika 9. Shematski prikaz kromatograma uzorka sa dvije komponente
 t_m predstavlja nezadržano vrijeme, t_r ukupno vrijeme zadržavanja, h je visina
kromatografske krivulje, w je širina kromatografske krivulje u osnovici

Položaj kromatografske krivulje koju nazivamo pik (od engl. *peak*) koristi se za identifikaciju tvari (sadrži kvalitativnu informaciju), a površina ispod pika je proporcionalna koncentraciji komponente u uzorku (kvalitativna informacija).

Najvažniji kromatografski parametar je vrijeme zadržavanja.

Nezadržano vrijeme, t_m (engl *void time*) je vrijeme potrebno komponenti mobilne faze koja se ne zadržava na koloni za odjeljivanje da prođe kroz kolonu.

Ukupno vrijeme zadžavanja, t_r (engl *retention time*) je karakteristično za svaku komponentu, a predstavlja vrijeme od injektiranja uzorka u kolonu do maksimalnog odziva komponente.

Prilagođeno vrijeme zadržavanja , t_r' (engl *adjusted retention time*) predstavlja vrijeme koje je komponenta provela vezana za nepokretnu fazu, a računa se oduzimanjem nezadržanog vremena od ukupnog vremena zadržavanja.

$$t_r' = t_r - t_m$$

h je visina kromatografske krivulje, a w širina kromatografske krivulje u osnovici. Njihovom integracijom dobije se površina ispod pika i samim time koncentracija komponente.

Faktor zadržavanja je parametar kojim se opisuje brzina gibanja analita u koloni. govori nam koliko je puta zadržana komponenta bila dulje u koloni od nezadržane komponente mobilne faze, a predstavlja afinitet zadržane komponente za vezivanje za nepokretnu fazu. Što je veći, komponenta se dulje eluira iz kolone.

$$k' = \frac{t_r}{t_m}$$

Faktor odjeljivanja predstavlja omjer faktora zadržavanja dviju komponenata u uzorku. Komponente se mogu međusobno razdvojiti ako imaju različite faktore zadržavanja. Ako je faktor odjeljivanja veći od 1 onda možemo reći da su odvojene, zato komponenta sa većim faktorom zadržavanja mora biti u brojniku.

$$\alpha = \frac{k_2'}{k_1'}$$

Uspostavljanje ravnoteže između nepokretne i pokretne faze izražava se pomoću teorijskih tavana. Teorijski tavani su virtualni pojam koji predstavljaju broj mogućih odjeljivanja u koloni. Što je više tavana to su niži, a pikovi će biti i uži. Pomoću njih se opisuje djelotvornost kolone za odjeljivanje. Broj teorijskih tavana na istoj koloni ne mora biti isti za različite analite.

$$N = \frac{L}{H}, \text{ ili } N = 16 \times \left(\frac{t_r}{w} \right)^2$$

N je teorijski broj tavana, L duljina kolone, a H visina teorijskih tavana

Razlučivanje je stupanj odjeljivanja dva susjedna pika kromatograma. Što je razlučivanje veće to je odjeljivanje dvaju komponenti uspješnije. Definirano je kao omjer razlika zadržavanja komponenti i prosječne širine pika na baznoj liniji.

$$R_s=\frac{2(tr2-tr1)}{w1+w2}$$

Materijali i metode

Metoda je razvijena po uzoru na istraživački članak „A Simple HPLC-UV Method for the Determination of Glutathione in PC-12 Cells” od Raju N. Appala, Sridevi Chigurupati, Raju V. V. S. S. Appala, Kesavanarayanan Krishnan Selvarajan, i Jahidul Islam Mohammad.

Popis korištenih kemikalija

- Reducirani L-glutation (Sigma-Aldrich, SAD)
- Ellmanov reagens, DTNB ili 5,5-ditiobis-2-nitrobenzočna kiselina (Aldrich, SAD)
- Acetonitril ili metilcijanid HPLC razreda
- Fosforna kiselina 20mmol $pK_a =2,5$
- Ultra čista voda HPLC razreda
- Metanol HPLC razreda

Popis korištene opreme

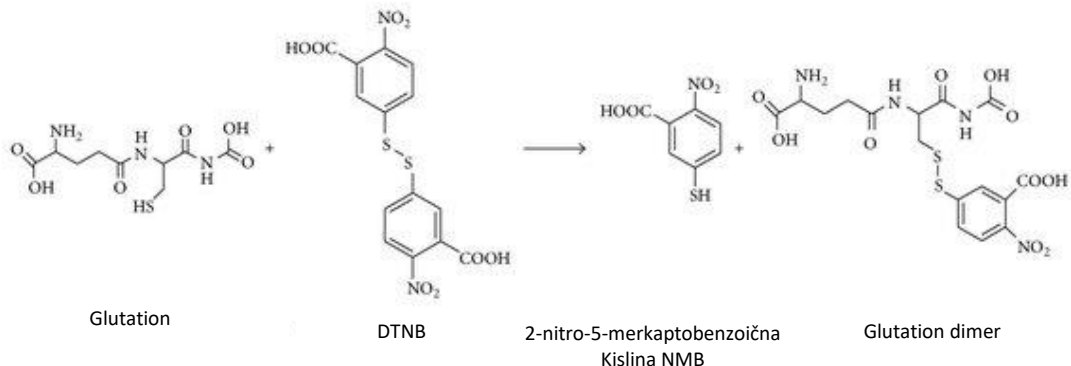
- Analitička vaga
- Mehaničke pipete
- HPLC-DAD uređaj – Ultimate 3000 (Thermo Scientific, SAD)
- Ultrazvučna kupelj

Priprema standarda

GSH koncentracije 2 mM pripremljen je vaganjem 61,5 mg GSH. Prenesen je u odmjernu tikvicu od 100 mL koja je nadopunjena do oznake sa ultra čistom vodom. Zatim je razrijeđen do koncentracije 0,1 mM premještanjem alikvota od 0,5mL prvočne otopine u epruvetu, u koju je dodano još 9,5 mL ultra čiste vode.

0,5mM DTNB pripremljen je vaganjem 19,8mg DTNB-a koji je otopljen u 100 ml metanola.

Reducirani glutation je deriviran sa DTNB-om, koji je reagens za dokazivanje tiolnih skupina. Reakcijom je glutationu na sulfhidrilnu skupinu dodan kromofor koji apsorbira pri 280 nm.



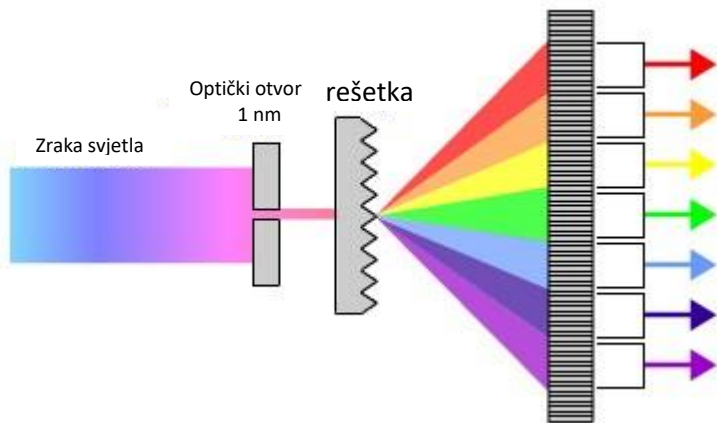
Slika 10. Reakcija GSH sa DTNB

0.5mL otopine GSH pomiješali smo sa 0.5mL otopine Ellmanovog reagensa u plastičnoj epruvetici od 2mL i stavili ju na ultrazvučnu kupelj da se grije 30 min na 60°C kako bi dopustili reakciji da se odvije.

REZULTATI I RASPRAVA

Detektor

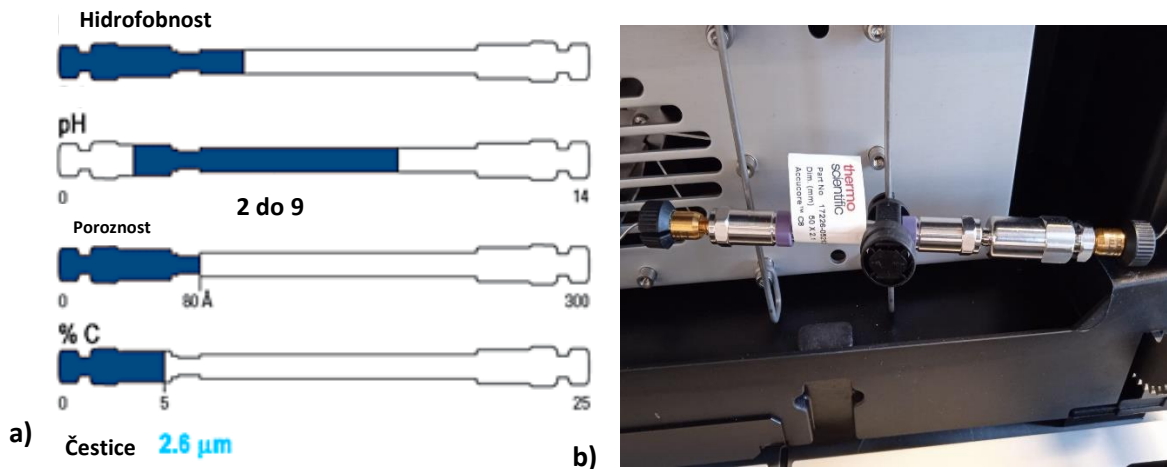
Maksimalni odziv dimera je pri valnoj duljini od 320 nm, ali smo radi uklanjanja interferencija i boljeg odnosa signala i šuma odabrali mjeriti na valnoj duljini od 280 nm, iako je pomoću detektora s nizom dioda moguće i nakon završenog mjerjenja dobiti podatke o apsorpciji na bilo kojoj valnoj duljini koju diode mogu detektirati.



Slika 11. Detektor s nizom dioda

Kolona za odjeljivanje

Oksidirani dimerni oblik glutationa je nepolarniji od reduciranoj koji je dosta polarniji. Kolona za odjeljivanje koju smo koristili tokom mjerjenja je Accucore C8, (Thermo Fischer, SAD), koja se preporučuje za odjeljivanje analita koji su umjereni hidrofobni. Promjer joj je 2,1 mm, a duljina 50mm. Čestice kojima je punjena su promjera 2,6 μ m.



Slike 12. Accucore C8 kolona – a)svojstava b) postavljena na HPLC

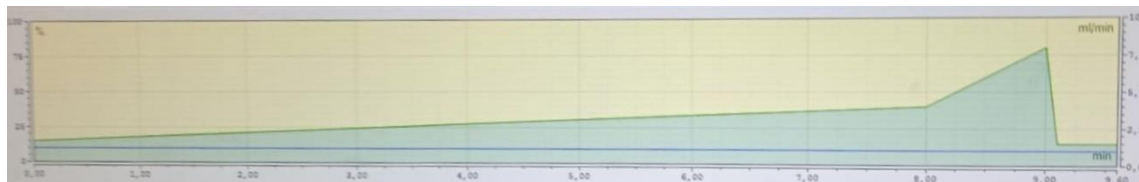
Parametri HPLC metode

Volumen injektiranja bio je 50 μ L.

Protok i gradijent mobilne faze prikazani su u tablici 1. Eluens A je fosfatni pufer, a eluens B acetonitril. Protok smo održavali konstantnim od 1mL/min jer bi mijenjanjem protoka došlo i do promjene tlaka u koloni, zbog čega može doći do oštećenja kolone.

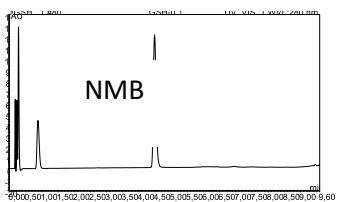
Tablica 1. Protok i gradijent mobilne faze

Vrijeme – min	Protok - mL/min	% eluens A	% eluens B
0.0	1	85	15
8.0	1	60	40
9.0	1	20	80
9.1	1	85	15
9.6	1	85	15



Slika 13. Prikaz gradijenta s korisničkog sučelja. Zelena boja predstavlja udio acetonitrila tokom mjerjenja, a žuta fosfatni pufer. Plava linija označava protok koji je održavan konstantnim tokom cijelog mjerjenja (1mL/min)

Budući da je korištena kolona napravljena za rad pri pH 2, a fosfatnom puferu je pK_a 2.5, radi zaštite kolone od prekomjernog protoniranja silikata i taloženja soli na njemu (iako se kolona uvijek ispirje pogodnim otapalima pri kraju analize) nije povećan gradijent fosfatnog pufera do 100 %. U slučaju da je povećan, i postepeno smanjen, moguće je da bi NMB bio eluiran nakon nekog vremena a ne na početku mjerjenja skupa sa otapalom, zbog čega je otežano njegovo prepoznavanje, ali NMB nam nije od interesa u ovom radu.



DTNB

GSH

Slika 14. Kromatogram pri 280 nm označen sa spojevima

Eclipse-a, a kolona rada je od Thermofischera, obje firme su iz SAD-a, i korišteni detektor u članku nije DAD, nego UV-VIS.

Rasprava

Cilj završnog rada bio je razviti metodu za kvalitativno određivanje glutationa uz pomoć visokodjelotvorne tekućinske kromatografije s DAD detektorom. Glutation je preveden u oblik pogodan za odjeljivanje sa c8 kolonom i spektrometrijsku detekciju tako da je deriviran sa Ellmanovim reagensom. Kod odabira mobilne faze tražio se optimalan omjer otapala koji bi omogućio precizno i brzo odvajanje. Otapalo A je 20 mmol fosforna kiselina, a otapalo B acetonitril. Korištene su u gradijentnom načinu rada s početnim omjerom 85/15. Ta kombinacija pokazala se kao najbolja dajući zadovoljavajuće razdvajanje komponenti smjese. Pokretna faza je korištena u obliku gradijenta koji se povećavao do 80% acetonitrila. (Slika 13.)

Metoda analize trajala je sat vremena. Ova jednostavna metoda može poslužiti kao standardna smjernica za određivanje GSH u biološkim uzorcima.

Zaključak

Visokodjelotvorna tekućinska kromatografija spregnuta s detektorom s nizom dioda prikladna je za kvalitativno određivanje glutationa. Ovaj rad može poslužiti kao temelj za izradu metode za kvalitativno određivanje glutationa.

Literatura

1. <https://pubchem.ncbi.nlm.nih.gov/compound/124886> (05.09.2022.)
(04.09.2022.)
2. <https://file.selleckchem.com/downloads/struct/glutathione-chemical-structure-s4606.gif> (04.09.2022.)
3. <http://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0009279700002143?via%3Dihub> (05.09.2022.)
4. Glutathione, Alton Meister and Mary E. Anderson
5. https://www.researchgate.net/profile/Sundus_Hantoosh/publication/333680881/figure/download/fig23/AS:768500100501504@1560236110204/Synthesis-of-cysteine-from-methionine-and-serine-wwwgooglecom.jpg (05.09.2022.)
6. https://1.bp.blogspot.com/-4XNKXLTWdyU/UqGXfsU-2QI/AAAAAAAAlY/7AwS_1H4-Fw/s1600/glutathione_synthesis.png (05.09.2022.)
7. Berg JM, Tymoczko JL, Stryer L. Biokemija. Zagreb: Školska knjiga; 2013.
8. https://en.wikipedia.org/wiki/Glutathione_peroxidase (05.09.2022.)
9. <https://www.youtube.com/watch?v=Zevn3E4zJcY> (04.09.2022.)
10. <https://www.healthline.com/health/selenium-foods> (05.09.2022.)
11. <https://external-content.duckduckgo.com/iu/?u=https%3A%2F%2Ftse2.mm.bing.net%2Fth%3Ffid%3DOIP.GCQhbdbxybV7oWJkMGgK-gHaFY%26pid%3DApi&f=1> (05.09.2022.)
12. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8531399/> (05.09.2022.)
13. <https://www.nature.com/articles/7290133> (05.09.2022.)
14. https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC8531399/bin/41598_2021_327_Fig1_HTML.jpg (05.09.2022.)
15. Hughes VF, Trull AK, Gimson A, Friend PJ, Jamieson N, Duncan A, Wight DG, Prevost AT, Alexander GJ (November 1997). "Randomized trial to evaluate the clinical benefits of serum alpha-glutathione S-transferase concentration monitoring after liver transplantation".
16. Rendić S, Medić-Šarić M. Metabolizam lijekova i odabranih ksenobiotika. Zagreb: Medicinska naklada, 2013.

17. <https://image.slidesharecdn.com/acetaminophenpresentation-13289084682023-phpapp01-120210151957-phpapp01/95/acetaminophen-apap-toxicity-clinical-cases-diagnosis-pathology-treatments-and-patient-education-12-728.jpg?cb=1328887732> (08.09.2022.)
18. Herzenberg LA, De Rosa SC, Dubs JG, Roederer M, Anderson MT, Ela SW i sur. Glutathione deficiency is associated with impaired survival in HIV disease. Proc the Natl Acad Sci U S A [Internet]. 1997 Mar 4; 94(5): 1967–1972 [pristupljen: 07.09.2022.]. Dostupno na: <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC20026/>
19. https://free-zg.t-com.hr/Svjetlana_Luterotti/09/091/09131.htm (05.09.2022.)
20. <https://doi.org/10.1155/2016/6897890> (05.09.2022.)