

PŮVODNÍ PRÁCE

Antioxidační aktivita extraktů a HPLC analýza flavonoidů *Capsella bursa-pastoris* (L.) Medik

Antioxidant activity of extracts and HPLC analysis of flavonoids from *Capsella bursa-pastoris* (L.) Medik

Renata Kubínová • Věra Špačková • Emil Švajdlenka • Katarina Lučivjanská

Došlo 12. června 2013 / Přijato 4. července 2013

Souhrn

Fytochemická analýza methanolického a vodného extraktu *Capsella bursa-pastoris* (L.) Medik. (*Brassicaceae*) zaměřená na polyfenoly prokázala přítomnost flavonoidů. Jde zejména o glykosidy kvercetinu, chrysoeriolu, kaempferolu a isorhamnetinu. Glykosidy chrysoeriolu a isorhamnetinu byly v rostlině identifikovány poprvé. Díky obsahu těchto polyfenolů vykazují extrakty antioxidační aktivitu.

Klíčová slova: *Capsella bursa-pastoris* • flavonoidy • antioxidační aktivita

Summary

The flavonoid profile of *Capsella bursa-pastoris* (L.) Medik. (*Brassicaceae*) and the antioxidant activity of its methanolic and aqueous extracts were studied. Glycosides of quercetin, chrysoeriol, kaempferol, and isorhamnetin were identified. Chrysoeriol O-glucoside and isorhamnetin O-rutinoside were detected in this species for the first time. The extracts presented an antioxidant activity against DPPH radicals, peroxyl radicals, hydroxyl radicals, and hydrogen peroxide.

Keywords: *Capsella bursa-pastoris* • flavonoids • antioxidant activity

Úvod

Capsella bursa-pastoris – kokoška pastuší tobolka je oblíbená léčivá rostlina, která se užívá jako gynekologikum a také pro svoji hemostyptickou aktivitu¹⁾. Tento účinek lze využít zevně k ošetření drobných odřek na kůži nebo jako sedací koupele při hemoroidech. V lidovém léčitelství se využívá také jako antidiabetikum²⁾. Byly publikovány práce o antioxidační, protinádorové a antitrombotické aktivitě extractů¹⁾.

Fytochemické analýzy prokázaly, že extrakty *Capsella bursa-pastoris* jsou bohatým zdrojem flavonoidů a organických kyselin. Obsahují ale také aminokyseliny, mastné kyseliny, alkaloidy a glukosinoláty, které jsou typické pro čeleď *Brassicaceae*¹⁾. V semenech tohoto druhu byl identifikován sinigrin a methylsulfinyl-decyglukosinolát³⁾. Glukosinoláty jsou dnes velmi intenzivně zkoumány v souvislosti s chemoprotективní aktivitou a byla u nich prokázána schopnost působit preventivně a snižovat možnost vzniku nádorových onemocnění⁴⁾. Zajímavou obsahovou látkou v této souvislosti je také indolový derivát camalexin, fytoalexin s antiproliferativní aktivitou⁵⁾.

Významnou skupinou rostlinných polyfenolů podílejících se na biologické aktivitě extractů jsou flavonoidy. Z aglykonů byly identifikovány v rostlině tricin, kvercetin, kaempferol, apigenin a jejich glykosidy^{1, 2, 6)}, přičemž dominantní je kaempferol-3-O-rutinosid¹⁾.

V souvislosti s vědecko-výzkumnou prací na Ústavu přírodních léčiv, která je věnována přírodním polyfenolům a jejich biologické aktivitě, byly podrobeny fytochemické analýze extracty *Capsella bursa-pastoris* a testována jejich antioxidační aktivita. Ta byla srovnána s extracty druhu *Agrimonia eupatoria* L., která je silný antioxidant a je využívána v našich měřeních jako standard a také s přírodním antioxidantem kvercetinem. V prezentované práci se zaměřujeme na analýzu flavonoidů, které se ukázaly být dominantní složkou extractů.

PharmDr. Renata Kubínová, Ph.D. (✉) • PharmDr. Věra Špačková • Ing. Emil Švajdlenka
Veterinární a farmaceutická univerzita, Farmaceutická fakulta, Ústav přírodních léčiv
Palackého 1/3, 612 42 Brno
e-mail: kubinovar@vfu.cz

Katarina Lučivjanská
Univerzita veterinárskeho lekárstva a farmacie, Katedra farmakognosie a botaniky

Pokusná část

Chemikálie a roztoky

Hydrogenfosforečnan sodný, dihydrogenfosforečnan sodný, hydroxid sodný, kyselina chlorovodíková (HCl), kyselina mravenčí, kyselina trifluoroctová (TCA), methanol, acetonitril, peroxid vodíku, síran železnatý, AAPH (2,2'-azobis-2-amidinopropandihydrochlorid), luminol, DPPH (2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl radikál), isokvercitrin, kvercetin, glukosa. Všechny chemikálie byly zakoupeny u firmy Sigma-Aldrich (USA).

Přístroje a zařízení

HPLC/DAD/ESI-MS HP Agilent 1100 (Hewlett-Packard, USA) s kolonou Supelcosil ABZ⁺ Plus (150 × 4,6 mm, velikost částic 3 µm), HPLC YL9100 (Young Lin Instrument Co., Korea) s kolonou LiChrospher 100 DIOL (125 × 4 mm, velikost částic 5 µm), rotační vakuová odparka (Büchi Labortechnik, Švýcarsko), lyofilizátor Alpha 1-2LD (Martin Christ GmbH, Německo), mikrodestičkový reader (BioTek, USA).

Příprava vzorku

1 g sušené drogy (*Bursae pastoris herba*) byl extrahován 20 ml methanolu, resp. vody 24 hodin při pokojové teplotě. Získaný extrakt byl zahuštěn do tuhé konzistence a testovaný vzorek (CBP_{MeOH}/CBP_{voda}) byl získán rozpuštěním extraktu v příslušném rozpouštědle, přičemž konečná koncentrace extractů byla 30 µg/ml. Stejným způsobem byl připraven i extract z *Agrimoniae herba* (A_{MeOH}/A_{voda}). Testované rostliny byly získány z Centra léčivých rostlin Kraví hora, Brno.

HPLC analýzy

Pro analýzu flavonoidů byla využita gradientová eluce: acetonitril (0 min. 10,0 %, 36 min. 100 %, 40 min. 100 %)

a 40 mM kyselina mravenčí (0 min. 90 %, 36 min. 0 %, 40 min. 0 %) s průtokem 1 ml·min⁻¹. UV detekce při 254 nm, hmotnostní detekce s elektrosprejovou ionizací (ESI/MS) v negativním módu. Analýza cukru po hydrolyze glykosidu (4M TFA, 60 min při 90 °C) byla provedena pomocí isokratické eluce: 91 : 9 – acetonitril : voda, průtok 2 ml·min⁻¹. Detekce pomocí ELSD (evaporative light scattering detector).

Stanovení antioxidační aktivity

Metoda DPPH radikálu: reakční směs obsahovala 320 µl 60 µM DPPH a 10 µl extraktu. Byla měřena absorbance při 517 nm po 5 minutách⁷⁾. Míra zhášení byla stanovena v % oproti kontrole, která obsahovala příslušné rozpouštědlo.

Zhášení peroxylového radikálu: reakční směs obsahovala 100 µl 0,1 M fosfátového pufru (pH 7,4), 100 µl 0,1 M AAPH, 10 µl extraktu a 100 µl 1 mM luminolu⁸⁾.

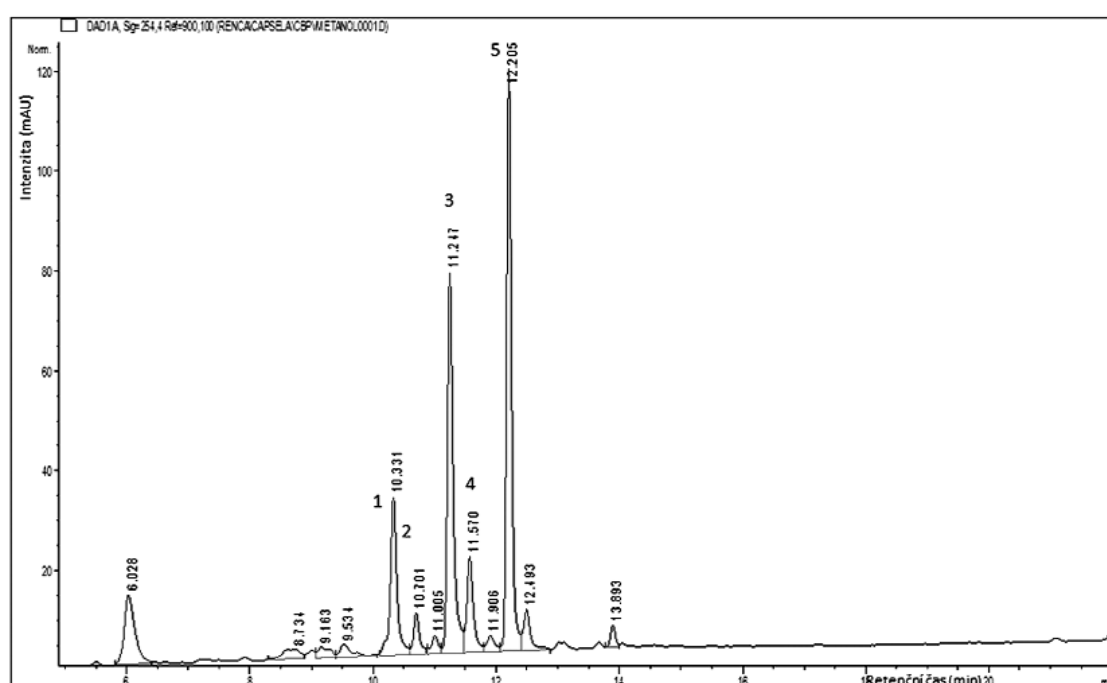
Zhášení hydroxylového radikálu: reakční směs obsahovala 140 µl 0,1 M fosfátového pufru (pH 7,4), 10 µl extraktu, 30 µl 50 µM FeSO₄, 100 µl 1 mM luminolu a 50 µl 0,5 mM H₂O₂⁹⁾.

Zhášení peroxidu vodíku: reakční směs obsahovala 100 µl 0,1 M fosfátového pufru (pH 7,4), 10 µl extraktu, 100 µl 0,3 % H₂O₂ a 100 µl 1 mM luminolu¹⁰⁾.

U chemiluminiscenčních metod byla měřena chemiluminiscence po dobu 30 minut při teplotě 37 °C a stanovena plocha pod křivkou. Míra zhášení byla stanovena v % oproti kontrole, která obsahovala příslušné rozpouštědlo.

Výsledky a diskuze

Fytochemická analýza zaměřená na polyfenoly prokázala, že spektrum flavonoidních glykosidů je v methanolickém a vodném extraktu velmi podobné.



Obr. 1. HPLC analýza flavonoidů methanolického extraktu *Capsella bursa-pastoris*

Tab. 1. Antioxidační aktivita extraktů *Capsella bursa-pastoris* a standardu kvercetinu (30 µg / µl), n = 3

Extrakt/metoda	Zhášení DPPH (%)	Zhášení peroxylového radikálu (%)	Zhášení hydroxylového radikálu (%)	Zhášení peroxidu vodíku (%)
CBP _{MeOH}	5,9 ± 1,04	78,7 ± 3,72	67,3 ± 6,99	1,8 ± 0,54
CBP _{voda}	0,8 ± 0,54	50,6 ± 4,86	63,9 ± 1,24	10,0 ± 0,76
A _{MeOH}	81,4 ± 1,65	96,2 ± 0,11	93,1 ± 6,39	61,0 ± 2,88
A _{voda}	47,4 ± 5,35	95,8 ± 0,15	89,6 ± 2,29	32,2 ± 1,23
kvercetin	91,6 ± 0,41	98,8 ± 1,04	83,1 ± 5,22	92,2 ± 0,54

Methanolický extrakt je však bohatší o rostlinné polyfenolické kyseliny s retenčním časem 6–9,5 min (obr. 1). Extrakt byl hydrolyzován (11% HCl, 30 min, 90 °C) a přítomné aglykony (kaempferol, isorhamnetin, kvercetin a chrysoeriol) byly identifikovány na základě UV spektra srovnáním s knihovnou standardů.

Analýza glykosidů byla provedena pomocí HPLC-ESI-MS. S retenčním časem 10–10,5 min byly eluovány glykosidy s rutinosou. Molekulární ionty [M-H]⁻ v m/z 593 resp. v m/z 623 a následný fragment odpovídající odštěpení cukerné složky [M-H-308]⁻ napovídají, že půjde o kaempferol-*O*-rutinosid (1) a isorhamnetin-*O*-rutinosid (2). Již dříve byl v rostlině identifikován kaempferol-3-*O*-rutinosid¹⁾. Retenční čas obou glykosidů je velmi podobný a byly eluovány v jednom páku, ESI-MS analýza však jednoznačně potvrdila i přítomnost isorhamnetin-*O*-rutinosidu, který byl v rostlině identifikován poprvé.

Retenční časy 11,2 min a 11,5 min odpovídají glykosidům kvercetinu. Kvercetin-3-*O*-glukosid (isokvercetin) (3) byl potvrzen společným nástříkem se standardem, druhý glykosid (4) má molekulární fragment [M-H]⁻ v m/z 609, následná fragmentace v m/z 463 odpovídá odštěpení methylpentosy (rhamnosa), aglykon kvercetin poskytuje fragment v m/z 301 a vzniká po odštěpení hexosy. Již dříve byly v rostlině identifikovány kvercetin-3-*O*-glukosid a kvercetin-3-*O*-glukosyl-7-*O*-rhamnosid⁵⁾.

Chrysoeriol-*O*-glukosid (5) s retenčním časem 12,2 min poskytuje v MS spektru molekulární ion [M-H]⁻ v m/z 461 a následnou fragmentaci v m/z 299, která odpovídá odštěpení hexosy [M-H-162]⁻. Eluovaný flavonoid byl zachycen a cukerná složka byla analyzována po kyselé hydrolyze za pomocí HPLC-ELSD. Srovnáním se standardem byla prokázána glukosa. Chrysoeriol-*O*-glukosid byl v rostlině identifikován poprvé.

Stanovení antioxidační aktivity extraktu ukázalo (tab. 1), že methanolický extrakt vykazuje vyšší antioxidační aktivitu než vodný extrakt, což je dánou širším spektrem obsahových látek včetně polyfenolických kyselin. Extrakty dobře zháší peroxylový a hydroxylový radikál, na což má velký vliv struktura obsažených flavonoidů. Silnými zhášeči peroxylových a hydroxylových radikálů jsou zejména flavonoidy s aglykonem kvercetinem a kaempferolem¹¹⁾. Ve srovnání se stejně připraveným extraktem *Agrimonia eupatoria* druh

Capsella bursa-pastoris vykazuje mnohem nižší antioxidační potenciál. Nicméně široké spektrum obsahových látek¹⁾ (organické kyseliny, aminokyseliny, mastné kyseliny, glukosinoláty, flavonoidy, steroly) zaručuje, že rostlina bude i nadále zkoumána a najde svoje uplatnění v lidovém léčitelství i v budoucnosti.

Střet zájmů: žádný.

Literatura

- Grosso C., Vinholes J., Silva L. R., de Pinho P. G., Gonçalves R. F., Valentão P., Jäger A. K., Andrade P. B. Chemical composition and biological screening of *Capsellabursa-pastoris*. Rev. Bras. Farmacogn. 2011; 21, 635–644.
- Kweon M. H., Kwak J. H., Ra K. S., Sung H. Ch., Yang H. Ch. Structural characterization of a flavonoid compounds cavenging superoxide anion radica lisolated from *Capsellabursa-pastoris*. J. Biochem. Mol. Biol. 1996; 29, 423–428.
- Griffiths D. W., Deighton N., Birch A. N. E., Patrianb B., Baurb R., Städler E. Identification of glucosinolates on the leaf-surface of plants from the Cruciferae and other closely related species. Phytochemistry 2001; 57, 693–700.
- Jugea N., Mithena R. F., Traka M. Molecular basis for chemoprevention by sulforaphane: a comprehensive review. Cell. Mol. Life Sci. 2007; 64, 1105–1127.
- Glawischnig E. Camalexin. Phytochemistry 2007; 68, 401–406.
- Onyilagha J., Bala A., Hallett R., Gruber M., Soroka J., Westcott N. Leaf flavonoids of the cruciferous species, *Camelina sativa*, *Crambe* spp., *Thlaspiarvense* and several other genera of the family Brassicaceae. Biochem. Syst. Ecol. 2003; 31, 1309–1322.
- Blois M. S. Antioxidant determinativ by the use of a stable free radical. Nature 1958; 181, 1199–1200.
- Ritov B. R., Goldma R., Stoyanovsky A. D., Menshikova E. V., Kagan E. V. Antioxidant paradoxes of phenolic compounds: peroxy radiál scavenger nad lipid antioxidant, etoposide (VP-16), inhibits sarcoplasmatic reticulum Ca²⁺ -ATPase via thiol oxidation by its phenoxy radical. Arch. Biochem. Biophys. 1995; 321, 140–152.
- Parejo I., Petakis C. H., Kefalas P. J. A transition metal enhanced luminal chemiluminescence in the presence of a chelator. Pharmacol. Toxicol. Method 2000; 43, 183–190.
- Guo S., Deng Q., Xiao J., Xie B., Sun Z. Evaluation of antioxidant aktivity and preventing DNA damage effect of pomegranate extracts by chemiluminiscence method. J. Agric. Food. Chem. 2007; 55, 3134–3140.
- Cao G., Sofic E., Prior R. L. Antioxidant and prooxidant behavior of flavonoids: structure-activity relationships. Free Radic. Biol. Med. 1997; 22, 749–760.