

# 化粧品中aminoether型之antihistamine成分以LC/MS/MS分析之檢驗方法建立

許闊顯 黃守潔 陳玉益 周秀冠 陳惠芳

食品藥物管理署研究檢驗組

## 摘要

本研究利用超高效液相層析串聯式質譜儀(UPLC/MS/MS)，建立一簡便快速的分析方法，可同步分析化粧品中bromodiphenhydramine、carbinoxamine、clemastine、diphenhydramine、diphenylpyraline、doxylamine等6種常見Aminoether型antihistamine成分。檢體以甲醇溶解後，經ACQUITY UPLC HSS T3層析管柱( $2.1 \times 100$  mm, 1.8  $\mu\text{m}$ )，採用0.1%甲酸溶液及甲醇/乙腈(75 : 25, v/v)溶液為移動相作梯度沖提，並以多重反應監測模式(MRM)偵測，6種成分之標準曲線線性範圍為0.25-10 ng/mL，線性回歸係數 $r^2$ 皆為0.995以上。同日內及異日間之相對標準偏差均小於11.8%，添加回收試驗之回收率介於90.9-113.9%，相對標準偏差皆小於13.1%，定量極限皆可達0.5 mg/g。應用本研究所建立之方法檢測市售頭部用化粧品共25件，結果均符合相關規定。

**關鍵詞：**化粧品、抗組織胺、超高效液相層析串聯質譜儀

## 前言

組織胺(histamine)為人體內化學傳導物質，廣泛存在於組織中，影響訊息的傳遞及細胞反應，如過敏、發炎、睡眠、賀爾蒙分泌及體溫調節等功能，因此會引起癢、打噴嚏、流鼻水及局部紅腫等現象<sup>(1)</sup>，對於發生上述症狀時，經常會使用抗組織胺藥物來減緩症狀所產生之不適感。

抗組織胺藥物為組織胺受體拮抗劑(histamine antagonist)，可與組織胺對組織胺受體(histamine receptor)產生競爭作用，減少組織胺與受體結合，或是抑制組胺酸脫羧酶(histidine decarboxylase)的活性，減少組胺酸(histidine)轉變成組織胺，進而達到減緩不適症狀之產生。目前抗組織胺藥物依結合受體類型分為四類，分別為H1、H2、H3及H4，而大

部分與過敏反應相關的是第1型受體，其主要分布於呼吸道、消化系統、血管平滑肌及大腦，而第一代抗組織胺藥物大都為H1受體藥物<sup>(2)</sup>，藥物類型依化學結構差異主要分為六大類，分別為乙醣胺類(Aminoethers)、乙二胺類(Ethylene diamines)、哌嗪類(Piperazines)、丙胺類(Propyl amines)、吩噻嗪類(Phenothiazine)及二苯環庚烯/庚烷類(Dibenzocycloheptene/heptane)<sup>(3)</sup>，而依據現行化粧品管理規定<sup>(4)</sup>，化粧品中Aminoether型以外者不得使用，頭部以外之部位不得使用，限量為0.01%，且歸類為含藥化粧品管理，依化粧品衛生管理條例<sup>(5)</sup>規定，應向衛生福利部食品藥物管理署申請查驗登記，經核准並發給許可證後，才可製造或輸入販售，經查目前含該類成分之化粧品許可證共有33張。為確保民眾健康，本研究擬利用超高效液相層析(ultra performance liquid

chromatography, UPLC)搭配串聯式質譜儀(mass/mass)，建立快速簡便之檢測方法，可同時分析化粧品中6種Aminoether型抗組織胺成分：bromodiphenhydramine、carbinoxamine、clemastine、diphenhydramine、diphenpyraline及doxylamine，所建立之方法將公開供各界參考。

## 材料與方法

### 一、材料

#### (一) 檢體來源

本研究所檢測用檢體為自行價購之化粧品檢體，共計25件。

#### (二) 試藥

bromodiphenhydramine、carbinoxamine、clemastine、diphenhydramine、diphenpyraline及doxylamine對照用標準品皆為USP級標準品；甲醇及乙腈採用液相層析級；甲酸購自Sigma-Aldrich公司(St. Louis, Missouri, USA)；濾膜(0.22 mm, Nylon材質)購自Merck公司(Frankfurter Straße, Darmstadt, Germany)。

### 二、儀器及設備

液相層析系統含自動進樣裝置、線上除氣裝置、四動相混合幫浦與10 L樣品圈(sample loop)(Waters Corp., Milford, Massachusetts, USA)搭配串聯式質譜系統，搭配電灑游離法(electrospray ionization, ESI)。所使用霧化氣體(sheath gas)及去溶劑氣體(desolvation gas)皆為氮氣；碰撞室(collision chamber)內所使用之碰撞氣體(collision gas)為氬氣。層析管柱(ACQUITY UPLC HSS T3, I.D. 2.1 × 100 mm, 1.8 μm, Waters Corp.)。超純水系統(Milli-Q, Billerica, Massachusetts, USA)。

### 三、標準品原液之配製

分別取6種抗組織胺對照用標準品約50 mg，精確稱定，分別以50%甲醇溶液溶解並定

容至50 mL，作為標準原液(1000 μg/mL), 4°C 儲藏。

### 四、檢液之配製

取經均質之檢體約1.0 g，精確稱定，加入甲醇10 mL，經超音波振盪30分鐘後，以甲醇定容至20 mL，再精確量取0.2 mL置於容量瓶中，以50%甲醇溶液定容至20 mL，再以0.22 μm Nylon濾膜過濾後，供做檢液。

### 五、液相層析串聯質譜條件

#### (一) 液相層析儀

層析管柱：ACQUITY UPLC HSS T3, 2.1 × 100 mm, 1.8 mm

移動相：A液為0.1%甲酸溶液；

B液為甲醇/乙腈(75: 25, v/v)溶液，移動相梯度如表一

層析管柱溫度：35°C

流速：0.25 mL/min

注入量：2.5 mL

(二) 串聯質譜儀(離子源採電灑法離子化，偵測正/負離子)

毛細管電壓：3.98 kV

離子源溫度：150°C

溶媒揮散溫度：500°C

偵測模式：多重反應偵測

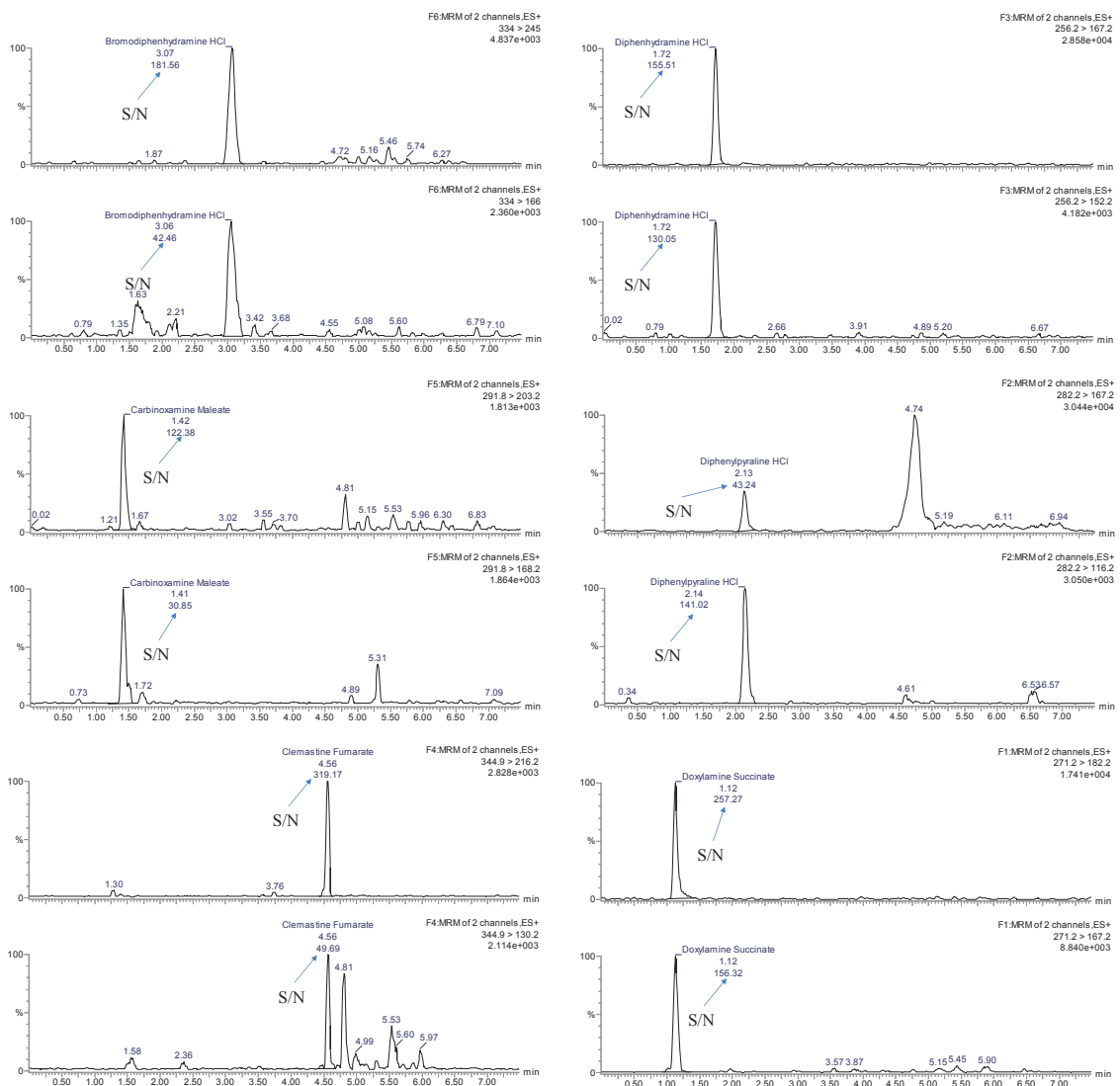
### 六、標準曲線製作

精確量取6種抗組織胺混和標準溶液，濃度範圍為0.25-10 ng/mL，經濾膜過濾後進行分析，以波峰面積對濃度作圖，製作標準曲線。

表一、梯度沖提(gradient)條件

| 時間    | 移動相溶液A (%) | 移動相溶液B (%) |
|-------|------------|------------|
| 0→3   | 45→45      | 55→55      |
| 3→3.5 | 45→5       | 55→95      |
| 3.5→5 | 5→5        | 95→95      |
| 5→6   | 5→45       | 95→55      |
| 6→7.5 | 45→45      | 55→55      |

# 化粧品中aminoether型之抗組織胺成分以LC/MS/MS分析之檢驗方法建立



圖一、化粧品中6種抗組織胺成分以LC/MS/MS分析之MRM圖譜

## 七、重複性分析

### (一)同日間(intraday)

配製5種濃度的標準溶液，於同一日內連續分析3次，計算相對標準偏差(RSD%)， $n=3$ 。

### (二)異日間(interday)

配製5種濃度的標準溶液，於不同3日分析，每一濃度重複亦分析3次，計算相對標準偏差(RSD%)， $n=9$ 。

## 八、添加回收試驗

取空白檢體約1.0 g，添加3種不同濃度抗組織胺標準品，重複分析3次，求其濃度，計算其回收率(recovery)。

## 九、基質效應評估

於空白樣品中添加5種不同濃度抗組織胺標準品製作基質匹配檢量線，取基質匹配檢量線斜率扣除標準曲線斜率後再與標準曲線斜率

表二、多重反應監測(MRM)條件

| 分析物                   | 離子化模式            | 離子對                        |                    | 進樣錐電壓(V) | 碰撞能量(eV) |
|-----------------------|------------------|----------------------------|--------------------|----------|----------|
|                       |                  | 前驅離子( <i>m/z</i> )>        | 產物離子( <i>m/z</i> ) |          |          |
| Bromodiphenhydramine  | ESI <sup>+</sup> | 334 > 245 <sup>a</sup>     |                    | 30       | 12       |
|                       |                  | 334 > 166                  |                    |          | 33       |
| Carbinoxamine maleate | ESI <sup>+</sup> | 291.8 > 203.2 <sup>a</sup> |                    | 24       | 15       |
|                       |                  | 291.8 > 168.2              |                    |          | 33       |
| Clemastine fumarate   | ESI <sup>+</sup> | 344.9 > 216.2 <sup>a</sup> |                    | 20       | 15       |
|                       |                  | 344.9 > 130.2              |                    |          | 15       |
| Diphenhydramine HCl   | ESI <sup>+</sup> | 256.2 > 167.2 <sup>a</sup> |                    | 22       | 12       |
|                       |                  | 256.2 > 152.2              |                    |          | 35       |
| Diphenylpyraline HCl  | ESI <sup>+</sup> | 282.2 > 167.2 <sup>a</sup> |                    | 20       | 16       |
|                       |                  | 282.2 > 116.2              |                    |          | 32       |
| Doxylamine succinate  | ESI <sup>+</sup> | 271.2 > 167.2 <sup>a</sup> |                    | 30       | 32       |
|                       |                  | 271.2 > 182.2              |                    |          | 16       |

a. 定量離子對

相除並以百分比表示。

## 十、定量極限評估

取經均質之空白檢體，加入適量標準溶液分別分析，每一添加量進行3重複試驗，就所得波峰之訊號強度計算其訊噪比(S/N ratio)，以定性離子訊噪比大於3且定量離子訊噪比大於10之最低濃度為檢驗方法之定量極限(limit of quantification, LOQ)。

## 結果與討論

### 一、LC/MS/MS最適分析條件

本研究分別針對ACQUITY UPLC BEH C18、CSH Fluoro-Phenyl、CORTECS C18<sup>+</sup>及ACQUITY UPLC HSS T3等4種層析管柱進行評估，結果以ACQUITY UPLC HSS T3 (I.D. 2.1 × 100 mm, 1.8 μm)有較好的分析效果。移動相選擇則參考Gergov等人研究<sup>(6)</sup>，移動相A採用0.1%甲酸溶液，移動相B為乙腈，進行梯度沖提，結果發現有溶劑效應(solvent effect)，當移動相B調整為甲醇/乙腈(75: 25, v/v)溶液時則明顯改善溶劑效應，梯度條件如表一，流速

為0.3 mL/min，可於7分鐘內完成分析。利用正/負離子電灑法多重反應偵測，6種抗組織胺成分選定之母離子皆為[M+H]<sup>+</sup>，由母離子所形成的碎片中，挑選具分子特異性之子離子做為MRM定性離子，以訊號較強的子離子做為定量離子，所得最佳化參數值如表二所示。

## 二、方法確效試驗

Bromodiphenhydramine、clemastine、diphenhydramine及diphenylpyraline之標準溶液線性範圍為0.25-5 ng/mL，carbinoxamine及doxylamine之標準溶液線性範圍則為0.5-10 ng/mL，分別配製5種不同濃度之標準溶液，於同日內及異日間分析，其結果如表三，同日內及異日間試驗之相對標準偏差分別介於0.88-7.36%及0.19-8.69%之間，顯示出本研究方法具有良好之再現性。取經均質之空白檢體，添加6種待測物混合標準溶液，使其最終濃度介於0.5-5 mg/g，所得之添加回收率如表四所示，其回收率介於90.9-113.8%，相對標準偏差(RSD)均小於13.1%。分別製作標準曲線及基質匹配檢量線，以斜

表三、6種抗組織胺成分同日(intar-day)及異日(inter-day)間重複性分析結果

| Compound             | Concentration (ng/mL) |     |     |     |      | RSD (%)   |           |
|----------------------|-----------------------|-----|-----|-----|------|-----------|-----------|
|                      | 1                     | 2   | 3   | 4   | 5    | Intraday  | Interday  |
| Bromodiphenhydramine | 0.25                  | 0.5 | 1.0 | 2.5 | 5.0  | 2.36-6.09 | 0.51-7.49 |
| Carbinoxamine        | 0.5                   | 1.0 | 2.5 | 5.0 | 10.0 | 1.17-6.31 | 0.51-6.54 |
| Clemastine           | 0.25                  | 0.5 | 1.0 | 2.5 | 5.0  | 0.88-4.90 | 1.33-7.61 |
| Diphenhydramine      | 0.25                  | 0.5 | 1.0 | 2.5 | 5.0  | 1.87-7.36 | 0.20-8.69 |
| Diphenylpyraline     | 0.25                  | 0.5 | 1.0 | 2.5 | 5.0  | 1.37-6.96 | 0.19-8.01 |
| Doxylamine           | 0.5                   | 1.0 | 2.5 | 5.0 | 10.0 | 0.91-5.17 | 0.34-7.30 |

表四、6種抗組織胺成分添加回收結果

| Compound             | Spiked level (ng/g) | Recovery <sup>a</sup> (%) | RSD (%) |
|----------------------|---------------------|---------------------------|---------|
| Bromodiphenhydramine | 0.5                 | 96.62                     | 8.87    |
|                      | 1.0                 | 108.72                    | 12.49   |
|                      | 2.0                 | 101.43                    | 6.90    |
| Carbinoxamine        | 1.0                 | 95.83                     | 9.16    |
|                      | 2.0                 | 96.99                     | 13.12   |
|                      | 5.0                 | 94.08                     | 5.63    |
| Clemastine           | 0.5                 | 102.18                    | 11.35   |
|                      | 1.0                 | 99.27                     | 7.61    |
|                      | 2.0                 | 105.93                    | 8.65    |
| Diphenhydramine      | 0.5                 | 96.64                     | 5.18    |
|                      | 1.0                 | 97.41                     | 5.25    |
|                      | 2.0                 | 90.91                     | 2.64    |
| Diphenylpyraline     | 0.5                 | 98.96                     | 8.31    |
|                      | 1.0                 | 103.45                    | 7.82    |
|                      | 2.0                 | 98.15                     | 4.38    |
| Doxylamine           | 1.0                 | 97.82                     | 7.43    |
|                      | 2.0                 | 102.29                    | 0.87    |
|                      | 5.0                 | 113.85                    | 1.95    |

a. n=3

率評估基質效應，6種抗組織胺之基質評估效應皆介於  $\pm 11\%$  (表五)，顯示基質效應不明顯。由以上結果得知，本分析方法具有良好之回收率。以定性離子訊噪比大於3且定量離子大於10之最低濃度為檢驗方法之定量極限，bromodiphenhydramine、clemastine、diphenhydramine及diphenylpyraline均為0.5 mg/g，carbinoxamine及doxylamine均為1.0 mg/g。

mg/g。

### 三、市售產品之檢驗

應用本研究所建立之方法檢驗市售頭部類化粧品共25件，結果1件養髮液及1件洗髮精標示許可證字號，均檢出diphenhydramine 0.01%，與原查驗登記相符，其餘23件則均未檢出，與規定相符。

表五、基質效應之評估

| 分析物                  | 基質匹配檢量線   |           | 標準曲線      |           | $\frac{a \times A}{A} \times 100\%$ |
|----------------------|-----------|-----------|-----------|-----------|-------------------------------------|
|                      | 斜率<br>(a) | 截距<br>(b) | 斜率<br>(A) | 截距<br>(B) |                                     |
| Bromodiphenhydramine | 2504.049  | 85.488    | 2711.578  | 104.961   | -7.65%                              |
| Carbinoxamine        | 1712.243  | -197.330  | 1869.501  | -31.183   | -8.41%                              |
| Clemastine           | 6839.831  | -216.649  | 7055.813  | 228.111   | -3.06%                              |
| Diphenhydramine      | 3747.583  | -219.230  | 3389.499  | 130.195   | 10.56%                              |
| Diphenylpyraline     | 307.435   | 0.741     | 333.347   | -2.618    | -7.77%                              |
| Doxylamine           | 779.883   | -101.269  | 816.815   | 40.941    | -4.52%                              |

本研究透過超高效液相層析串聯質譜之優勢，可準確鑑別及定量，方法之流程簡單，回收率及再現性皆均符合歐盟2002/657/EC<sup>(7)</sup>要求。本檢驗方法將公開供各界作為檢驗化粧品中6種抗組織胺成分之參考。

### 參考文獻

1. Wikipedia. 2015. Histamine. [<http://en.wikipedia.org/wiki/Histamine>].
2. Shimamura, T., Shiroishi, M., Weyand, S. and *et al.* 2011. Structure of the human histamine H1 receptor complex with doxepin. *Nature* 475(7354): 65-70.
3. DeRuiter, J. 2001. Principles of Drug Action 2. [[http://www.auburn.edu/~deruija/hist\\_antihis.pdf](http://www.auburn.edu/~deruija/hist_antihis.pdf)].
4. 行政院衛生署食品藥物管理局。2010。
5. 衛生福利部。2002。化粧品衛生管理條例。91.06.12總統華總一義字第09100119210號令。
6. Gergov, M., Robson, J. N., Ojanpera, I. and *et al.* 2001. Simultaneous screening and quantitation of 18 antihistamine drugs in blood by chromatography ionspray tandem mass spectrometry. *Forensic Sci. Int.* 121(1-2): 108-115.
7. Commission of the European (EU). 2002. Commission Decision of 12 August 2002 implementing Council Directive 96/23/EC concerning the analytical methods and the interpretation of results. 2002/657/EC, OJ L221/8.

化粧品衛生管理條例暨相關法規彙編。158頁。[<http://www.fda.gov.tw/TC/siteList.aspx?sid=191299.07.01>]。

# Determination of Antihistamines in Cosmetics by Liquid Chromatography - Tandem Mass Spectrometry

KUO-HSIEN HSU, SHOU-CHIEH HAUNG, YU-PEN CHEN,  
HSIU-KUAN CHOU AND HWEI-FANG CHENG

Division of Research and Analysis, TFDA

## ABSTRACT

In this study, a simple and rapid UPLC/MS/MS method was set up for the quantification of 6 antihistamines, namely bromodiphenhydramine, carbinoxamine, clemastine, diphenhydramine, diphenylpyraline and doxylamine, in cosmetics. The samples were dissolved in methanol and analyzed using an Acquity UPLC HSS T3 (I.D. 2.1 mm x 10 cm, 1.8 mm) column with 0.1% formic acid and methanol/acetonitrile (75: 25, v/v) solution as eluents under a gradient program. The linear concentrations of 6 standard solutions were in the range of 0.25-10 ng/mL with  $r^2$  values greater than 0.995. The average recoveries of 6 compounds spiked into the samples were 90.9-113.8% and the relative standard deviations of average recoveries were less than 13.1%. The limits of quantification were 0.5 mg/g for bromodiphenhydramine, clemastine, diphenhydramine and diphenylpyraline and 1 mg/g for carbinoxamine and doxylamine. The test results showed that all of the 25 commercial cosmetics products were compliant with the regulations.

Key words: cosmetics, antihistamine, UPLC/MS/MS