グルコサミンパワーのN-アセチルグルコサミンの定量法

1 標準品

N-アセチル-D-グルコサミン(Pharmaceutical Secondary Standard)[Sigma-Aldrich]

2 標準溶液の調製

N-アセチル-D-グルコサミンを水で溶解し,1 mg/mLの標準原液を調製する。この標準原液を水で希釈し,0.5,0.25,0.1及び0.05 mg/mLの標準溶液を調製する。

3 試験溶液の調製

検体約1 gを精密に量り、水約30 mLを加え、中和後、室温で30分間超音波抽出する。その後、水で50 mLに定容後、孔径0.45 μ mメンブランフィルターでろ過した液を試験溶液とする。

4 測定

1) 測定法

① 操作方法

標準溶液及び試験溶液のそれぞれ20 μLを高速液体クロマトグラフに注入し、標準溶液のN-アセチルグルコサミンのピーク保持時間より、試験溶液中のN-アセチルグルコサミンを同定(定性)し、ピーク高さを測定する。

② 検量線の作成

①で測定した標準溶液のピーク高さと標準溶液の濃度から検量線を作成する。

③ 計算

試験溶液から得られたピーク高さと検量線から試験溶液中のN-アセチルグルコサミンの濃度を求め、次式により含量を求める。

N-アセチルグルコサミン含量 (g/100g) = S×V/W×D×U

S:試験溶液中のN-アセチルグルコサミンの濃度(mg/mL)

V:試験溶液の定容量(mL)

W: 検体採取量(g)

D: 試験溶液の希釈倍率

U: 单位係数(10⁻³×10²)

N-アセチルグルコサミン含量 (g/100mL) = 100 gあたりの分析結果×比重値*

*測定方法:振動式密度計法

測定温度:15 ℃

2) 高速液体クロマトグラフ操作条件

検 出 器:紫外可視吸光光度計

カラム温度:25 ℃

移動相:0.0067 mol/Lりん酸

流 量:0.5 mL/min

測定波長: 220 nm

分析方法の名称について

本届出における機能性関与成分の定量方法を示す資料において、表題が

「グルコサミンパワーの N-アセチルグルコサミンの定量法」

となっておりますが、当該定量方法を用いて届出食品「グルコサミンパワー 100ml」中のN-アセチルグルコサミンを定量いたします。