

# بررسی وجود باقیمانده داروهای ضد قارچ از خانواده ایمیدازول شامل شیر پاستوریزه Clotrimazole و Ketoconazole کشور

هدایت حسینی<sup>۱\*</sup>، محمد ایمانی<sup>۲</sup>، بهار شمشادی<sup>۳</sup>، روح اله فردوسی<sup>۴</sup>، فرزانه  
احمد خان بیگی<sup>۵</sup>، مرتضی پیرعلی همدانی<sup>۶</sup>

- <sup>۱</sup>\*- دانشیار گروه علوم و صنایع غذایی، انتستیتو تحقیقات تغذیه ای و صنایع غذایی کشور، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران- ایران
- <sup>۲</sup>- دانشیار پژوهشگاه پلیمر و پتروشیمی ایران، تهران- ایران
- <sup>۳</sup>- استادیار دانشکده دامپزشکی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد گرمسار- ایران
- <sup>۴</sup>- پژوهشیار گروه علوم و صنایع غذایی، انتستیتو تحقیقات تغذیه ای و صنایع غذایی کشور، دانشکده علوم تغذیه و صنایع غذایی ، دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی، تهران- ایران
- <sup>۵</sup>- استاد گروه شیمی دارویی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی تهران
- (تاریخ دریافت: ۸۸/۶/۲۹ تاریخ پذیرش: ۸۹/۱۱/۴)

## چکیده

داروهای ضد بیماری‌های قارچی کاربرد وسیعی در درمان ضایعات قارچی دامها دارند. ترکیبات خانواده ایمیدازول از مهمترین این ترکیبات هستند که می‌توانند از طریق تماس موضعی با پستان دام یا جذب پوستی وارد شیر و زنجیره غذایی انسان شوند و با مهار سنتز استروئیدها در بدن انسان و یا بروز آثار گوارشی ناخواسته اثرات سویی در اینمی و سلامت شیر بر جای گذارند.

در این تحقیق جداسازی و شناسایی باقیمانده داروهای ضد قارچ از خانواده ایمیدازول در تعداد 60 نمونه شیر پاستوریزه از واحد های لبني با تولید بالا پس از معتبر سازی روش، مورد آزمون قرار گرفت. به این منظور از تکنیک میکرو استخراج مایع- مایع پخشی و دستگاه کروماتوگراف گازی به منظور آنالیز ۲ ترکیب ایمیدازولی استفاده شد. شرایط بهینه استخراج، فاکتور تغییض بالا (۲۵۰-۲۵۰ برابر) و حد تشخیص  $0.01 \mu\text{g/ml}$  به دست آمد. نتایج آزمایشگاهی نشان دادند که منحنی‌های کالیبراسیون گونه‌های تجزیه‌ای موردنظر در محدوده  $0.01-0.1 \mu\text{g/ml}$  خطی است. درصد انحراف معیار نسبی که نشان دهنده تکرارپذیری قابل قبول روش است، برای کتوکونازول  $6/8$  -  $1/2$  و برای کلوتریمازول  $0/3-0/3$  به دست آمد. درصد بازیابی برای داروی کتوکونازول  $95/9$  و کلوتریمازول  $101/78$ ٪ به دست آمد که نشان دهنده کارآمد بودن روش است.

آنالیز انجام شده روی ۶۰ نمونه شیر پاستوریزه در ماههای مختلف سال، آلدگی به ترکیبات کتوکونازول و کلوتریمازول در شیر را با حد تشخیص ( $0.01 \mu\text{g/ml}$  میکروگرم بر میلی لیتر) نشان نداد.

نتایج آزمایشات انجام شده نشان می‌دهد باقیمانده داروهای ضد قارچ کتوکونازول و کلوتریمازول در نمونه های شیر پاستوریزه  $10$  کارخانه بزرگ تولید کننده شیر پاستوریزه از حد تشخیص این روش آنالیز کمتر بوده و باقیمانده این ترکیبات ضد قارچ در نمونه های مورد مطالعه بعنوان یک آلاینده شیمیایی مخاطره آمیز مطرح نمی باشد.

کلید واژگان: شیر پاستوریزه، باقیمانده داروهای ضد قارچ، جداسازی، شناسایی، معتبر سازی، کتوکونازول، کلوتریمازول

\*مسئول مکاتبات: hedayat@sbmu.ac.ir

## ۱- مقدمه

داروهای ضد بیماری‌های قارچی نقش برجسته‌ای در درمان ضایعات قارچی موضعی دام‌های شیری داشته و حتی گاهی به عنوان پروفیلاکسی به کاربرده می‌شوند. این ترکیبات می‌توانند از خانواده‌های مختلف شیمیابی باشند که مهمترین آنها Imidazole ها هستند که با مهار آنزیم cytochrome P450 14 $\alpha$ -demethylase تبدیل lanosterol به ergosterol می‌شوند. مشهورترین ترکیبات این خانواده Miconazole، Econazole، Clotrimazole، Ketoconazole، Fenticonazole، Butoconazole، Bifonazole، Sertaconazole، Oxiconazole، Isoconazole و Tioconazole و Sulconazole هستند. این ترکیبات همچنین سبب مهار سنتز استروئیدها در بدن انسان می‌شوند و آثار سمی ناخواسته‌ای به دنبال دارند [۱].

داروهای ضدقارچ از خانواده ایمیدازول که بطور متداول در ایران استفاده می‌شوند شامل Ketoconazole، Clotrimazole می‌باشد. این مواد کاربرد موضعی داشته و گستردگی کاربرد این فراورده‌های موضعی برسطح پستان دام‌های شیرده می‌تواند سبب شود این ترکیبات به زنجیره غذایی انسان وارد شده و موجب بروز آثار جنبي زیانبار گوارشی و سیستمیک شوند. بخشی از این آثار جانبی به مهار سنتز استروئیدها و بخش دیگر به آثار ناخواسته گوارشی از جمله تغییر فلور دستگاه گوارش مربوط می‌شود که شامل کولیک، دردهای اپی-گاستریک، تهوع، استفراغ و اسهال می‌شود [۲].

هانگ و همکاران روش سریع و حساسی را برای تعیین مقدار کمی داروهای کتونازول و دوستاکسل از پلاسمای موش گزارش کردند. آنالیز به روش کروماتوگرافی مایع با شناساگر اسپکتروسکوپی جرمی و استخراج به روش استخراج مایع- مایع با اتیل استات انجام شد. منحنی کالیبراسیون در محدوده ۲۰-۰/۰۵ ppm از روی کتونازول خطی بود دقت آنالیز برای یک روز و روزهای مختلف در حد ۷٪ و صحت روش از ۹۵ تا ۱۱۰٪ تعیین شده است [۳].

آندروز و همکاران اندازه‌گیری داروی کتونازول را به روش استخراج فاز جامد در سرم انسانی گزارش کردند.

## ۲- مواد و روش کار

### ۱- تهیه نمونه

تعداد ۶۰ نمونه شیر پاستوریزه در چهار فصل مختلف سال تولید شده توسط ۱۰ کارخانه پر تولید کشور نمونه برداری و در مجاورت سرما به آزمایشگاه منتقل شد.

### ۲- روش استخراج

در روش استفاده شده برای استخراج SPE این دو داروی ایمیدازولی، از تانک استخراج که دارای مانیفولد ۲۰ تایی و سنجش خلاء تا mmHg ۷۶۲ استفاده شد و

1. Stereospecific

Agilent Chem Station بود. اطلاعات توسط نرم افزار Chem Station پردازش شد [۱۱].

برای تعیین زمان بازداری داروها ابتدا حلال خالص استونیتریل بدون حضور داروها تزریق شد، سپس از ppm محلول های کلوتریمازول و کتوکونازول با غلظت ۴۰ در استونیتریل به طور جداگانه تهیه شد. در شرایط کاملاً یکسان در فاز متحرک با ترکیب درصد استونیتریل: بافر (۸۵: ۱۵) با فر استات pH=۴/۶ در ۲۰ Mm ترتیب محلول کتوکونازول و کلوتریمازول به دستگاه تزریق شد. [۱۲و۱۳].

برای تعیین حد تشخیص روش، ۱۰ بار از حلال استونیتریل به دستگاه تزریق شد و سطح زیر پیک نویزها آن مشخص شد و محلول هایی با غلظت ۰/۱ از ۱۰۰ ppm مخلوط داروها تهیه و بعداز به تعادل رسیدن ستون با شرایط بهینه به دستگاه تزریق شد. منحنی حاصل با رسم سطح زیر پیک بر حسب غلظت رسم شد. با استفاده از معادله منحنی کالیبراسیون و میانگین سطح زیر پیک نویز مقدار حد تشخیص تعیین شد.

برای تعیین حد تعیین مقدار اندازه گیری های متوالی سری غلظت های ۰/۱، ۰/۵، ۰/۲۵، ۱، ۱۰، ۵، ۳، ۲۰، ۵۰، ۷۰ و ۱۰۰ ppm و از محلول های مخلوط هر دو دارو در شرایط بهینه انجام شد.

برای رسم منحنی کالیبراسیون محلول هایی در غلظت های مختلف در دو محدوده غلظتی مختلف غلظتهای کم (۰/۱-۱۰۰ ppm) و غلظت های زیاد (۵-۱۰ ppm) تهیه و به دستگاه تزریق شد.

#### ۴-۲- آنالیز آماری

آنالیز آماری داده های حاصله با نرم افزار SPSS انجام گرفت و برای رسم نمودارها از نرم افزار Excel استفاده شد. با استفاده از روش آنالیز واریانس جهت بررسی وجود یا عدم وجود اختلاف معنی دار بین مقادیر حاصل از هر شاخص به کار رفت. به منظور تجزیه و تحلیل مقادیر کمی شرط نرمال بودن قبل از آزمون آنالیز واریانس با آزمون کولموگروف-آسپرینوف و همگنی واریانس داده ها به وسیله آزمون لون تست گردید. همچنین جهت تعیین دقیق وجود یا عدم وجود تفاوت

برای ایجاد خلا مورد نیاز خرطوم آبی به تانک وصل گردید. همچنین برای استخراج از کارتريج Sep-Pak Waters C18 با شماره WAT020515 از شرکت استفاده شد. برای آماده سازی کارتريج ابتدا ۱۰ ml متانول و سپس ۱۰ ml آب یونزدایی شده با سرعت ۵ ml/min از کارتريج عبور داده شد. سپس ۱۰ ml محلول نمک سدیم کلراید٪۲ با سرعت ۱ ml/min از آن عبور فسفات با pH= ۵/۸ با سرعت ۱ ml/min از آن عبور داده شد. بعد از بارگذاری محلول نمونه در کارتريج با سرعت ۱ ml/min کارتريج به مدت ۵ min با عبور هوا از آن خشک شد و با ۵ ml آب یونزدایی شده با سرعت ۲/۵ ml/min شسته شد سپس با محلول واجذب اتانول ۹۵٪ واجذب با سرعت ۱ ml/min انجام شد [۸۷]. محلول حاصل (حاوی داروهای استخراج شده) در یک لوله آزمایش شیشه ای جمع آوری شد. حاصل استخراج در حمام آب ۵۰ °C با عبور جریان گاز نیتروژن به مدت ۴۵ min خشک شد. بعداز خشک شدن کامل ۱ ml استونیتریل به آن اضافه و به مدت ۳ min با ورتسکس همزده شد و سپس به مدت ۳۰ Sec در حمام اولتراسوند قرار گرفت. ۱ml از این محلول به HPLC تزریق شد [۹۰و۹۱].

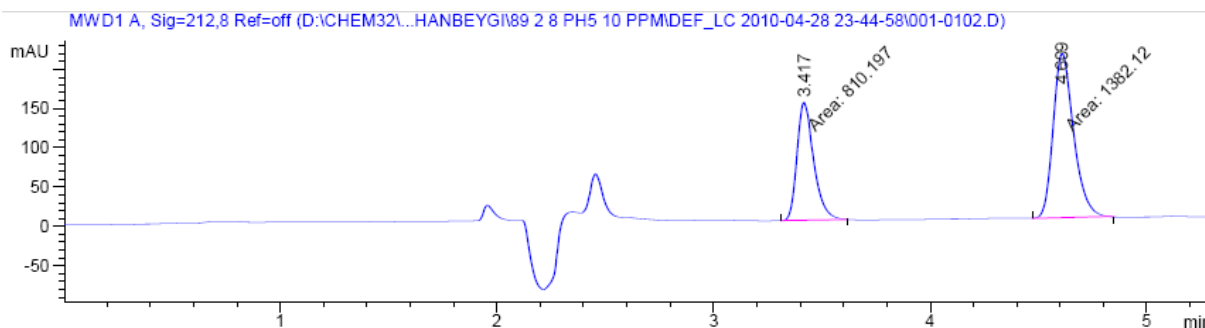
#### ۳-۲- آزمون کروماتوگرافی

برای کروماتوگرافی کتوکونازول و کلوتریمازول از دستگاه کروماتوگراف مایع با کارآیی بالا مدل ساخت شرکت Agilent آمریکا با آشکارساز UV و ستون Eclips XDB C18 با اندازه ذره ۵  $\mu\text{m}$  و طول ۲۵۰  $\times ۴/۶\text{mm}$  شرکت Agilent آمریکا استفاده شد. روش مورد استفاده فاز معکوس و سیستم ایزوکراتیک بود. فاز متحرک شامل یک سیستم ایزوکراتیک شامل ۸۵٪ استونیتریل و ۱۵٪ بافر استات سدیم (pH= ۴/۶) ۲۰ mmol بود که تنظیم pH توسط اسید استیک ۲M انجام گرفت. سرعت جریان فاز متحرک ۱ ml/min و حجم تزریق ۲۰  $\mu\text{L}$  بود. همچنین از امواج اولتراسونیک برای گاززدایی فاز متحرک استفاده شد. طول موج بهینه برای به دست آوردن حداکثر پاسخ آشکارساز در ۲۱۲ nm انتخاب شد. دمای ستون ۳۵ °C و طول زمان آنالیز کروماتوگرافی ۵ min

همانطور که در شکل ۱ مشاهده می شود زمان مورد نیاز برای آنالیز ۵ دقیقه بوده که ابتدا پیک کتوکونازول در دقیقه  $\frac{3}{4}$  و سپس پیک کلوتریمازول در دقیقه  $\frac{4}{6}$  ظاهر شد. اختلاف زمان بازداری ( $R_t$ ) برای دو پیک حدود  $\frac{1}{2}$  دقیقه بود. کروماتوگرام مربوط به حالت مخلوط داروها نشان دهنده میزان تفکیک  $\frac{9}{35}$  برای داروها بود.

معنی دار بین تیمارهای از آزمون تفاوت حداقل معنی دار و جهت مقایسه میانگین های تیمارهای چند گانه با یکدیگر از آزمون دان肯 استفاده شد. در تمامی مراحل تجزیه و تحلیل، خطای مجاز برای رد فرض صفر ۵ درصد در نظر گرفته شد

### ۳- نتایج



شکل ۱ کرماتوگرام داروهای کلوتریمازول و کتوکونازول در شرایط بهینه

دهنده وجود داروهای کتوکونازول و کلوتریمازول باشد را نشان نداد. فقط در یک نمونه شیر در زمان  $\frac{4}{6}$  دقیقه یک پیک با سطح زیر پیک  $\frac{7}{0}$  مشاهده شد. با فرض اینکه پیک ناشناس مربوط به حضور کلوتریمازول باشد، سطح زیر پیک  $\frac{7}{0}$  درصد معادل غلظت حدود  $\frac{0}{6}$  ppm کلوتریمازول است که برای حجم  $\frac{5}{0}$  میلی لیتر شیر مقداری غیر قابل اغراض بود. بدلیل اینکه داروی کلوتریمازول درست در زمان  $\frac{4}{6}$  دقیقه خارج می شود، لازم بود تست های تایید کننده برای حضور دارو روی نمونه شیر انجام گیرد. لذا برای این منظور از روش Fraction Collection استفاده شد. به این ترتیب که، از پنج یک مختلف شیر که تولید همان تاریخ بود مجددا نمونه برداری شد. و نمونه های حاصل به دستگاه تریکی شدند. پیک  $\frac{4}{6}$  دقیقه درست با همان سطح زیر پیک در تمام نمونه ها مشاهده شد. درست از زمان  $\frac{4}{6}$  دقیقه از مسیر خروجی بلافصله بعد از دتکتور، فاز متحرک جمع آوری شد. پس از  $\frac{3}{0}$  تریکی پیاپی برای هر نمونه و جمع آوری خروجی در فاصله زمانی  $\frac{4}{6}-\frac{5}{6}$  دقیقه، نمونه آماده تست شد.

حساسیت روش با تعیین دو عامل حد تشخیص (LOD) و حد تعیین مقدار (LOQ) سنجیده شد نتایج جدول ۱ نشان می دهد حد تشخیص روش برای اندازه گیری داروهای کتوکونازول و کلوتریمازول  $\frac{0}{01}$  ppm و حد تعیین مقدار  $\frac{0}{1}$  ppm بود و محدوده خطی منحنی کالیبراسیون نسبتاً وسیع و برای هر دو ترکیب  $\frac{0}{1}-\frac{100}{100}$  ppm می باشد.

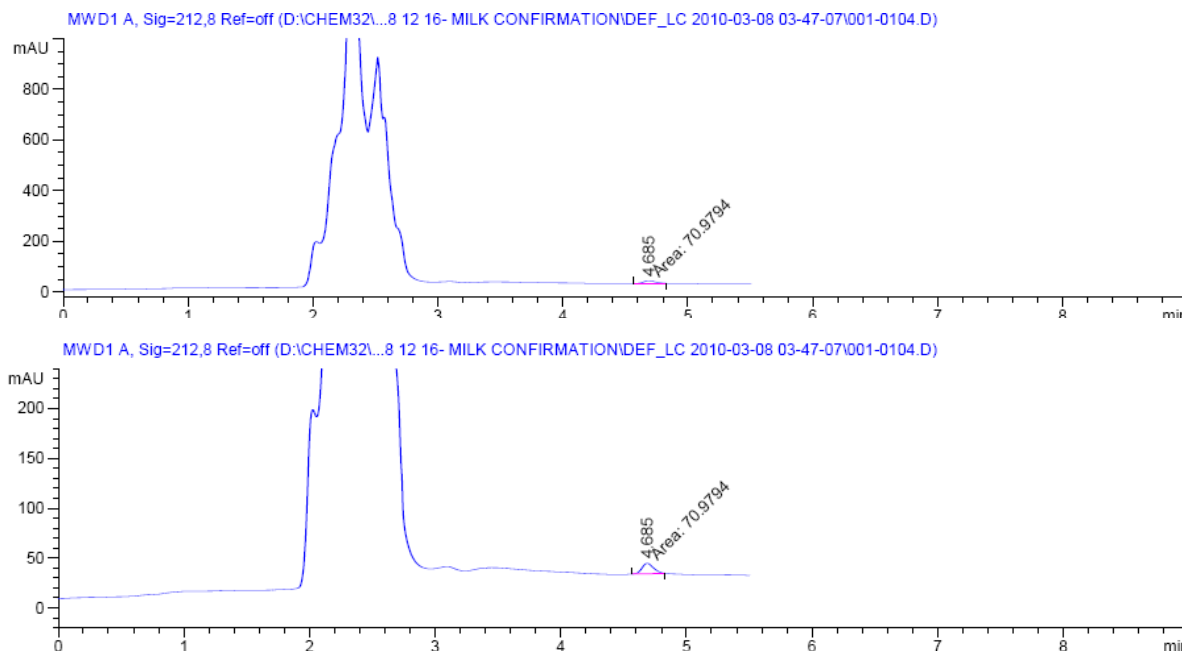
درصد انحراف استاندارد نسبی برای نه تکرار برای کتوکونازول  $\frac{0}{1}-\frac{7}{5}$  و برای کلوتریمازول  $\frac{0}{1}-\frac{8}{5}$  می باشد که نشان دهنده تکرار پذیری قابل قبول روش است [۱۴].

با استفاده از معادله خط رگرسیون مقادیر داروهای استخراج شده از شیر محاسبه شد و درصد بازیابی داروهای کتوکونازول و کلوتریمازول با استفاده از فرمول مربوطه محاسبه گردید که بر این اساس درصد بازیابی کتوکونازول  $\frac{95}{9}$  و درصد بازیابی برای کلوتریمازول  $\frac{101}{78}$  تعیین گردید. انجام مراحل آزمون روی  $60$  نمونه شیر پاستوریزه مختلف کارخانه های فراورده های لبنی که بیشتری میزان تولید کشور را دارند، هیچگونه پیک مشکوکی که نشان

## جدول ۱ معادله منحنی کالیبراسیون و شاخص های حساسیت آزمون

عامل شیمیایی	معادله کالیبراسیون	رنج خطی (ppm)	$R^2$	LOD (S/N= 3)	LOQ (S/N= 10 )
کتوکونازول	$y = 79/062x + 1/36$	۰/۱-۱۰۰	۰/۹۹۹	۰/۰۱ ppm	۰/۰۱ ppm
	$y = 80/082x - 9/0765$	۰/۱-۱۰۰	۰/۹۹۹۹	۰/۰۱ ppm	۰/۰۱ ppm
کلوتریمازول	$y = 135/26x + 7/2966$	۰/۱-۱۰۰	۰/۹۹۹۲	۰/۰۱ ppm	۰/۰۱ ppm
	$y = 142/4x - 207/16$	۰/۱-۱۰۰	۱	۰/۰۱ ppm	۰/۰۱ ppm

غلطت کم: ۰/۱ - ۵ ppm - غلطت زیاد: ۱۰ - ۱۰۰ ppm



شکل ۲ کروماتوگرام نمونه شیر پاستوریزه مشکوک به وجود کلوتریمازول، جهت وضوح بیشتر، کروماتوگرام دوم بزرگنمایی شده کروماتوگرام اول است.

کروماتوگرام نمونه شیر پاستوریزه که حاوی پیک مشکوک در ۴/۶ دقیقه بود آمده است.

طبق نتایج حاصل حضور ایکوزانویک اسید، هگزان دی اوئیک اسید، پتان دی اوئیک اسید و لاکتیک اسید با match quality حدود ۹۰ درصد برای نمونه های حاصل توسط دکتور شناسایی شد. می توان به راحتی استنباط کرد که پیک حاصل با توجه به مواد تشخیص داده شده، مربوط به حضور چربی های غیر اشباع شیر بودند و هیچگونه نشانه ای از حضور داروی کلوتریمازول در شیر موجود نبود. همچنین در شکل ۲

#### ۴- بحث

استخراج فاز جامد روشی جامع و کارآمد است که نسبتاً سریع بوده، نیاز به مقدار کم نمونه دارد، استفاده کم از حلال، عدم تشکیل امولسیون و فاکتور تغییط بالا امکان

آنچه که این مطالعه اولین گزارش بررسی وجود باقیمانده داروهای ضد بیماریهای قارچی در کشور است بر اساس نتایج حاصل می توان نتیجه گیری نمود در نمونه های تحت مطالعه که قسمت عمده ای از تولید شیر کشور را تشکیل می دهند آلتینه شیمیابی باقیمانده ترکیبات ضد قارچ ایمیدازول بعنوان یک مخاطره که سلامت مصرف کنندگان را به خطر اندازد مطرح نمی باشد مصرف صحیح داروهای ضد قارچ و رعایت مدت زمان عدم مصرف شیر در طی دوره مصرف این داروها در دامهای شیرده ، پایین بودن میزان بیماریهای قارچی در دامداری های شیری کشور به دلیل شستشوی پستان دام در دو نوبت قبل از شیر دوشی با مواد ضد عفونی کننده ویا عدم توجه به ضایعات قارچی در دامهای شیری و عدم درمان آن با داروهای ضد قارچ از جمله عواملی است که ممکن است سبب شود باقیمانده داروهای ضد قارچ در شیر تولیدی کشور در حد بسیار پایین و غیر قابل تشخیص با روش های حساس آزمایشگاهی باشد.

## ۵- منابع

- [1] International Dairy Federation, Chemical Residues in Milk and Milk Products, Document 113, International Dairy Federation, Brussels, Belgium 1979.
- [2] N. A. Botsoglou, D.J. Fletouris ,Marcel Dekker, 2001, Drug Residues in Food Pharmacology, food safety, and analysis, , INC,ISBN 0-827-8959-8.
- [3] Qing Huang , Wang Guang-Ji , Sun Jian-Guo , HU Xiao-Lin , LU Yi-Hong , Qlan Zhang , 2007 , Simultaneous determination of docetaxel and ketoconazole in rat plasma by liquid chromatography/electrospray ionization tandem mass spectrometry, Rapid Communications in Mass Spectrometry, 21, 1009-1018.
- [4] Dalia A. Hamdy and Dion R. Brocks, 2008, A stereospecific high-performance liquid chromatographic assay for the determination of ketoconazole enantiomers in rat plasma,Biomedical Chromatography, 22: 542–547.
- [5] Fred A. Andrews, Lance R., et al., 1981, Liquid chromatographic assay of

پاکسازی و تغليظ را قبل از استخراج و در يك مرحله آناليز فراهم می سازد. اين روش استخراج با کرواتوگرافی مایع با کارآيی بالا سازگار می باشد و به عنوان روش پيش تغليظ قبل از آناليز، قابل استفاده می باشد. بر اساس نتایج بدست آمده، حد تشخیص روش برای اندازه گیری داروهای کتوکونازول و کلوتریمازول بسیار پایین بوده  $0.01\text{ ppm}$  است. درصد انحراف استاندارد نسبی برای  $9/6$  تکرار برای کتوکونازول  $8/6$  و برای کلوتریمازول  $3/5$  -  $3/0$  است که نشان دهنده تکرار پذیری قابل قبول روش است. همچنین درصد بازیابی برای داروی کتوکونازول  $95/9\%$  و کلوتریمازول  $78/101$ ٪ به دست آمد که نشان دهنده کارآمد بودن روش است. ماریا و همکاران جداسازی و تعیین مقدار داروی میکونازول را در پلاسمای انسانی گزارش کردند. استخراج دارو به روش SPE با کارتريج C18 انجام و بازیابی این روش  $85\%$  گزارش شده است که در مقایسه با میزان بازیابی روش بکار رفته در این تحقیق از میزان بازیابی كمتری برخوردار بوده است [15].

تورنر و همکاران به روش استخراج فاز جامد داروی کلوتریمازول را در  $21$  نمونه سرم انسانی پيش تغليظ کردند. آناليز داروها به روش HPLC انجام شد. استخراج با استفاده از کارتريج Hypersil ODS C18 انجام گردید و درصد بازیابی بين  $10^3$  تا  $118\%$  و حساسیت روش  $0.05\text{ mgL}^{-1}$  گزارش شده است که نتایج این روش از نظر درصد بازیابی با روش بکار رفته در این تحقیق بسیار مشابه است اما حساسیت تحقیق اخیر از حساسیت روش تورنر و همکاران بالاتر است [16]. نتایج بدست آمده از آناليز نمونه های شیر پاستوریزه  $10$  کارخانجات لبنی پر تولید کشور نشان داد باقیمانده دو دارو ضد قارچ متداول و پر مصرف در درمان بیماریهای دامی یعنی کتوکونازول و کلوتریمازول در نمونه های شیر تحت مطالعه کمتر از حد تشخیص روش آزمون  $0.01\text{ ppm}$  بوده است. این موضوع از نظر بهداشت و ایمنی مواد غذایی از این جنبه حائز اهمیت است که نشان می دهد در بخش قابل توجهی از شیر پاستوریزه تولیدی کشور باقیمانده داروهای ضد قارچ ایمیدازولی کتوکونازول و کلوتریمازول در حد بسیار پائین است. از

- by Gas Chromatography and Flame Ionization Detector (GC-FID), International Journal of Biomedical Science 6(1), 13-18, Mar 15, 2010.
- [12] Bones, J and Nesterenko, PN and Thomas, K and Paull, B., 2006, *Dual gradient LC method for the determination of pharmaceutical residues in environmental samples using a monolithic silica reversed phase column*. International Journal of Environmental Chemistry, 86 (7). pp. 487-504. ISSN 0306-7319.
- [13] Inoue K., Y. Mizuno Y., et al, 2008, Determination of avoparcin in animal tissues and milk using LC-ESI-MS/MS and tandem-SPE J. Sep. Sci., 31, 3871-3878.
- [14] Yu-Luan Chen, Felder L., 2002, Development and Validation of A Method for the Determination of Ketoconazole in Human Plasma Using LC-MS/MS. Journal of Chromatography B, 774, 67-78.
- [15] Maria Kobylinska, Kamila Kobylinska, et al., 1996, High-performance liquid chromatographic analysis for the determination of miconazole in human plasma using solid-phase extraction, Journal of Chromatography Biomedical Application, 685, 191-195.
- [16] Turner C.A., Turner A., et al., 1986, High performance liquid chromatographic determination of ketoconazole in human serum, Journal of Antimicrobial Chemotherapy, 18, 757-763.
- ketoconazole, Antimicrobial Agents and Chemotherapy, 19.110-113.
- [6] Frank Wienen, Stefanie Laug, et al, 2003, Determination of clotrimazole in mice plasma by capillary electrophoresis, J. Pharmaceutical and Biomedical Analysis, 30, 1879-1887.
- [7] Henry M., SPE technology: principles and practical consequences, in N. J. K. Simpson, ed., 2000, Solid-Phase Extraction: Principles, Techniques, and Applications, Marcel Dekker, New York, pp. 125-182.
- [8] Wells M. J. M., 2000, Essential guides to method development in solid-phase extraction, in I. D. Wilson, E. R. Adlard, M. Cooke, and C. F. Poole, eds., Encyclopedia of Separation Science, Vol. 10, Academic Press, London, 4636-4643.
- [9] Pesek J. J. and Matyska M. T., SPE sorbents and formats, in N. J. K. Simpson, ed., 2000, Solid-Phase Extraction: Principles, Techniques, and Applications, Marcel Dekker, New York, , pp. 19-38.
- [10] Janathan Bones, Pavel Nesterenko, et al, 2006, Dual gradient LC method for the determination of pharmaceutical residues in environmental samples using a monolithic silica reversed phase column Intern.j.Environ.Anal.Chem, 86, 7.15, 487-504.
- [11] Khashaba P.Y., El-Shabouri S.R., Emara K.M, Mohamed A.M., 2009, Simultaneous Determination of Miconazole Nitrate and Metronidazole in Different Pharmaceutical Dosage Forms

## Separation and Identification of Imidazole-based Antifungal Residues in pasteurized Milk of Iran

**Hosseini, H.<sup>1\*</sup>, Imani, M.<sup>2</sup>, Shemshadi, B.<sup>3</sup>, Ferdosy, R.A.<sup>4</sup>,**

**Ahmad Khan Beygi, F.<sup>2</sup>, Pirali Hamedani, M.<sup>5</sup>**

1- Associate Prof., National Nutrition and Food Technology Research Institute, Faculty of Nutrition sciences and Food Technology, Shahid Beheshti University of Medical sciences, Tehran, Iran

2- Associate Prof., Research Institute of polymer & petro chemistry, Tehran, Iran

3- Assistant Prof., Islamic Azad University, Garmsar Branch, Garmsar, Iran

4- Lecturer, National Nutrition and Food Technology Research Institute, Faculty of Nutrition sciences and Food Technology, Shahid Beheshti University of Medical sciences, Tehran, Iran

5- Prof., Pharmacy Faculty, Tehran University of Medical Sciences, Tehran, Iran

(Received: 88/6/29 Accepted: 89/11/4)

Antifungal drugs have an important role for treatment of fungal skin diseases of livestock and prophylaxis. These compounds belong to the different chemical groups but Imidazole group is one of the most important groups.

In this study 60 pasteurized milk samples were analyzed by liquid-liquid microextraction and high performance liquid chromatography. And the efficiency of solid phase extraction and high performance chromatography-UV spectroscopy was evaluated in the extraction and determination of Ketoconazole and Clotrimazole analytes in milk.

In this research, after full validation, detection and quantitation limits were  $0.01 \mu\text{g.ml}^{-1}$  and  $0.1 \mu\text{g.ml}^{-1}$  for Ketoconazole and Clotrimazole. The linear range of calibration was relatively wide ( $0.01$ - $100 \mu\text{g.ml}^{-1}$ ). The relative standard deviation was 0.1-7.5% for Ketoconazole and 0.1-8.5% for Clotrimazole.

Monitoring of 60 pasteurized milk in different seasons for Clotrimazole and Ketoconazole residue with 0.01 ppm detection limit, demonstrated there is no detectable amounts of these antifungal residues in pasteurized milk.

**Key words:** Pasteurized milk, Antifungal residue, validation, Identification, Separation, Ketoconazole, Clotrimazole

---

\* Corresponding author E-Mail address: hedayat@sbmu.ac.ir