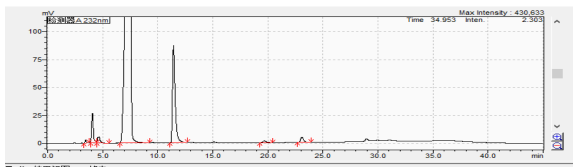


报告编号: 20231012-962-1

分离纯化报告

样品信息							
样品名称	二磷酸酯	项目编号	20231012-962-1				
样品性状	黄色液体	样品重量	/				
收样日期	2023/10/17	测试期间	2023/10/18-2023/11/16				

目标物信息



□ ⇔ 结果视图 - 峰表

峰表 化合物 组 校准曲线	峰表	化合物	组	校准曲线
---------------	----	-----	---	------

化合物名	保留时间	面积%	面积	高度	分离度(USP)
	3.438	0.165	22249	3030	_
三酯	4.080	2. 251	303333	26382	2. 740
	4.660	0. 708	95401	5543	1. 733
四水合輔羧酶	7.475	85.139	11473327	430240	5.100
一番	11.432	10.845	1461517	87061	6.973
VB1	19.678	0.250	33623	1623	17.349
	23.089	0.642	86475	4738	6.809
		100.000	13475925	558617	
	三酯 四水合輔羧酶 一酯	3.438 - 4.080 - 4.660 四水合輔換酶 7.475 - 678 - 11.432 - VB1 19.678	三階 3.438 0.165 量 4.080 2.251 4.660 0.708 四水合輔接廊 7.475 85.139 一階 11.432 10.845 VB1 19.678 0.250 23.089 0.642	三階 3.438 0.165 22249 三階 4.080 2.251 303333 4.660 0.708 95401 四水合輔接廊 7.475 85.139 11473327 一階 11.432 10.845 1461517 VB1 19.678 0.250 33623 23.089 0.642 86475	3.438 0.165 22249 3030 三階 4.080 2.251 303333 26382 4.660 0.708 95401 5543 四水合輔接廊 7.475 85.139 11473327 430240 一階 11.432 10.845 1461517 87061 VB1 19.678 0.250 33623 1623 23.089 0.642 86475 4738

图 1,粗品分析图

目标物保留时间	7.4min	面积归一化含量 (232nm,%)	85%
---------	--------	----------------------	-----

实验要求							
用制备液相红	用制备液相纯化目标化合物,一酯含量<0.4%,其他单杂<0.1%,总杂<1.0%						
	试剂信息						
试剂名称	试剂名称						
磷酸二氢钠	二氢钠 AR						
乙酸铵	酸铵 AR						
氢氧化钠	AR	麦克林					
乙腈	色谱级	月旭					
	仪器信息						
仪器名称	仪器名称 仪器型号						
分析液相	分析液相 Aglient1260						
制备液相	Sail1000	月旭					



第1页共6页



报告编号: 20231012-962-1

1. 试验过程

1.1. 方法重现

流动相配置: A: 0.02M 磷酸二氢钠 (pH=5.0) B: 乙腈

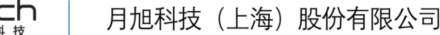
样品配置: 移取 0.5ml 样品,加水稀释至 1ml,再从中移取 100ul,加水稀释至 1ml 即得粗品溶液,称取四水羧辅酶 10mg,加 5ml 水溶解,即得四水羧辅酶单标,按照以下色谱分析方法进行分析:

色谱柱	Ultimate HS-AQ 4.6×250mm, 5μm					
流动相 A	0.02M 磷酸二氢钠(pH=5.0)					
流动相 B		乙腈				
流速	1ml/min					
进样量	10μ1					
柱温	30°C					
检测波长	232nm					
	时间 (min)	流动相 A (%)	流动相 B(%)			
	0	99.7	0.3			
投床外以扣片	15	97	3			
梯度洗脱程序	30	90	10			
	35	99.7	0.3			
	45	99.7	0.3			

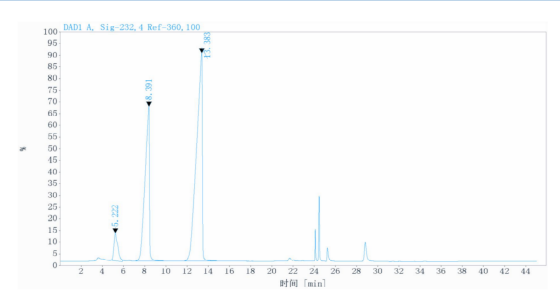
分析图谱如图 2 所示:



第2页共6页



报告编号: 20231012-962-1



名称	保留时间	峰面积 岭	峰面积百分比	峰 分离度_USP	峰 理论塔板 _USP		
	5. 22	1295. 5414	5. 26		1197. 42	1.50	
	8.39	8404. 4736	34.09	4. 43	1648. 15	0.58	
	13. 38	14951. 0215	60.65	5. 13	2289. 36	0.56	
平均值	8.999	8217. 0122					
标准偏	4.114	6829.6699					
RSD	45.723	83. 1162					

图 2 方法重现图谱

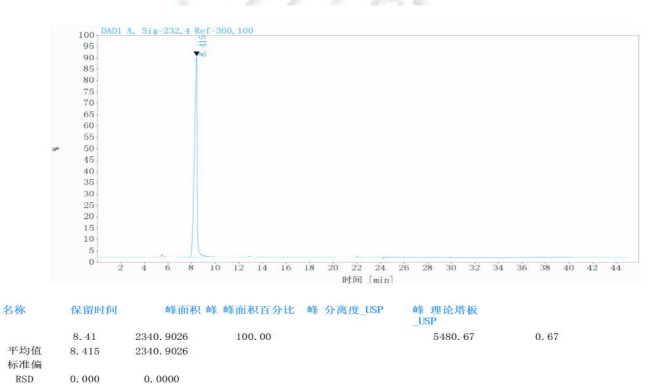


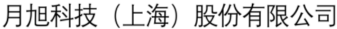
图 3 四水合辅羧酶(硫胺素二磷酸酯)图谱

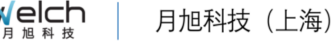
结论:通过与图 3 进行比较,可以确定 8.39min 为目标物。



声明:除非另有说明,此报告结果仅对该测试样品负责。本报告未经公司许可,不可复制。Add:上海市松江区明南路 85 号启迪漕河泾(中山)科技园.紫荆园 10 号楼Add:浙江省金华市婺城区双林南街 168 号Add:江苏省南京市六合区天圣路 22 号 F 栋 4 楼Tel:400-810-6969

第3页共6页





报告编号: 20231012-962-1

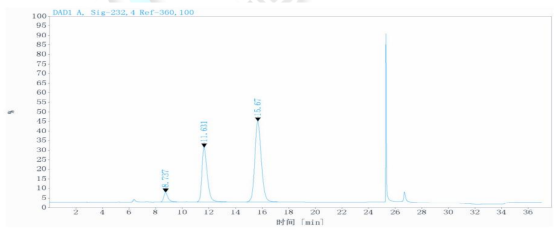
1.2. 分离纯化过程

1.2.1. 方法开发

取 4.1 项下的进样小瓶进行分析:

色谱柱	Ulti	Ultimate HS-AQ 4.6×250mm, 10μm				
流动相 A	30mM 乙酸铵					
流动相 B		乙腈				
流速		1ml/min				
进样量		10μl				
柱温	30°C					
检测波长	232nm					
	时间 (min)	流动相 A (%)	流动相B(%)			
	0	99.7	0.3			
拉	15	97	0.3			
梯度洗脱程序	30	90	10			
	35	99.7	0.3			
	45	99.7	0.3			

分析图谱如下图 4 所示:



名称	保留时间	峰面积血	峰 峰面积百分比	峰 分离度_USP	峰 理论塔板 _USP	
	8.74	1237. 3373	4.75		3907. 96	1.49
	11.63	8901. 7676	34. 15	4.55	4259. 25	1.41
	15. 67	15929. 3984	61.11	5.08	5106. 95	1.16
平均值	12.012	8689. 5011				
标准偏	3.482	7348. 3303				
PCD	28 086	84 5656				

图 4 方法开发分析图谱



声明:除非另有说明,此报告结果仅对该测试样品负责。本报告未经公司许可,不可复制。 Add:上海市松江区明南路 85 号启迪漕河泾(中山)科技园.紫荆园 10 号楼 Add:浙江省金华市婺城区双林南街 168 号 Add:江苏省南京市六合区天圣路 22 号 F 栋 4 楼 Tel:400-810-6969

第4页共6页



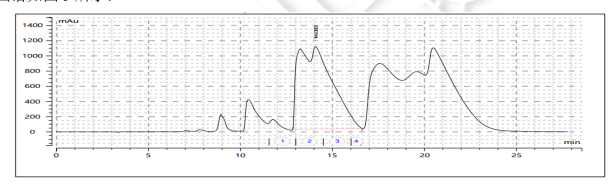
报告编号: 20231012-962-1

1.2.2. 样品制备

取原液约 70ul, 用水稀释至 3ml, 制备液相条件如下所示:

色谱柱	Ultimate HS-AQ 21.2×250mm, 10μm					
流动相 A	30mM 乙酸铵					
流动相 B	乙腈					
流速	20ml/min					
进样量	3ml (原液 70μl)					
柱温	室温					
检测波长		232nm				
	时间 (min)	流动相 A (%)	流动相B(%)			
梯度洗脱程序	0 100 0					
	30	100	0			

制备图谱如图 5 所示:



峰列表

No	名称	保留时间	峰面积	峰宽	半峰宽	峰高	面积百分比	峰类型	峰纯度	PDA 匹配名称
		(min)	(mAu*s)	(min)	(min)	(mAu)	(%)			
1	N.A.	14.083	140295.852	3.002	2.211	1088.62 3	100.000	BB*	0	
2	总计									

图 5 粗品制备图

经过制备,将目标馏分收集到馏分收集瓶中。

1.2.3. 杂质分析

将 1.2.2 中馏分 2+3 合并取一份并另取一份流动相作为空白,进行液相色谱分析,具体分析条件同"步骤 1.1"一致。分析图谱如图 5,图 6 所示:



第5页共6页



报告编号: 20231012-962-1



图 5 空白分析图谱

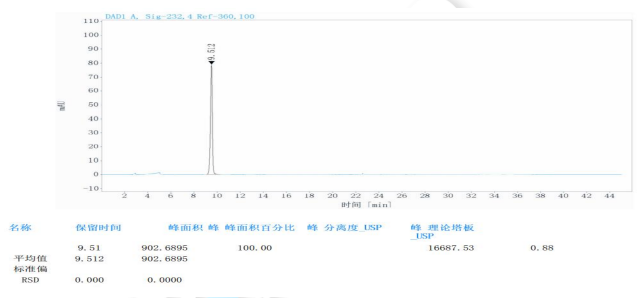


图 6 制备液分析图谱

结论:由图可见制备液面积归一化含量为 100%(232nm),纯度符合客户要求。

2. 结论

使用月旭 Ultimate® HS-AQ, 21.2×250mm,10μm 在此色谱条件下进行制备,单针上样量为 70ul(原液)时,制备收集到的目标物纯度为 100% (232nm),制备结果满足客户要求。

报告人:Ada

审核人: Jim

日期: 2023/11/16



第6页共6页