

论文

口服胰岛素毫微球的体外释药及对糖尿病大鼠的降血糖作用

张强;丁继军;叶国庆;魏树礼

北京医科大学药学院,北京100083

摘要:

为研制一种生物利用度较高而降血作用时间短的口服INS制剂。制备了胰岛素聚氧基丙烯酸烷基酯毫微球(INS-NP)。其平均粒径为252.4nm,胰岛素的结合率为70.1%±2.3%。INS-NP的体外释药符合双指数函数式,酸性介质中释放更快。Wistar大鼠po不同剂量的INS-NP和胰岛素溶液(INS-SOL),结果显示10u.kg⁻¹和20u.kg⁻¹的INS-NP可显著降低血糖,但两个剂量间无显著性差异而INS SOL无降糖作用。用曲线上面积比较poINS-NP和sciINS-SOL后的降糖作用,结果前者的相对生物利用度为7.58%。在血糖下降的时间范围内,体外释药的百分率与降糖速率间有一定相关性。

关键词: 胰岛素 胰岛素毫微球 体外释药 降血糖作用

IN VITRO RELEASE KINETICS AND HYPOGLYCEMIC EFFECT ON DIABETIC RATS AFTER ORAL ADMINISTRATION OF INSULIN LOADED NANOPARTICLES

Zhang Qiang Ding Jijun; Yie Guoqing and Wei Shuli

Abstract:

The insulin-loaded polyalkylcyanoacrylate nanoparticles (INS-NP) were made with Dextran 70 as the stabilizer. The mean diameter of INS-NP was 252.4 nm with a poly dispersity of 0.005. The associating ratio of insulin to the nanoparticles reached 70.1%±2.3%, while the loading capacity was 0.14 u.mg⁻¹. Studies on *in vitro* release kinetics showed that release profiles can be well modelled using a biexponential function. The burst effect was obvious, and a faster release was observed in acidic media. After various doses of INS-NP were intragastrically given to diabetic rats, significant decrease of glucose level was achieved in the 10 and 20 u.kg⁻¹ groups, with no significant difference between these two doses. The relative bioavailability after po administration of INS-NP 10u.kg⁻¹ over sc administration of insulin solution 1 u.kg⁻¹ was 7.58% calculated by the area over the curve of glucose level (%) versus time profiles. The correlation was obvious between the % of insulin released at pH 7.0 and the % of glucose decreased within the first 7 hours. Hence, an oral insulin preparation with rather high bioavailability was provided in this study, and its shorter effective time will make it more convenient for the control of the glucose level in clinics.

Keywords: Insulin loaded nanoparticles *In vitro* release kinetics Hypoglycemic effect Insulin

收稿日期 1997-04-08 修回日期 网络版发布日期

DOI:

基金项目:

通讯作者:

作者简介:

参考文献:

本刊中的类似文章

1. 陈丽华;李卫东.脂联素与2型糖尿病和心血管疾病[J]. 药学报, 2006,41(11): 1034-1037
2. 黄晓东;樊夏雷;吴梧桐;李忠红.HPLC-ESI-ITMS在药品质量控制中确证胰岛素和胰岛素B链C端氨基酸序列的应用研究[J]. 药学报, 2007,42(5): 529-533
3. 王增四;陆付耳;陈广;徐丽君;王开富;邹欣.小檗碱对NIT-1细胞胰岛素分泌和葡萄糖激酶活性的影响[J]. 药学报, 2007,42(10): 1045-1049

扩展功能

本文信息

- ▶ Supporting info
- ▶ PDF(732KB)
- ▶ [HTML全文]
- ▶ 参考文献

服务与反馈

- ▶ 把本文推荐给朋友
- ▶ 加入我的书架
- ▶ 加入引用管理器
- ▶ 引用本文
- ▶ Email Alert
- ▶ 文章反馈
- ▶ 浏览反馈信息

本文关键词相关文章

- ▶ 胰岛素
- ▶ 胰岛素毫微球
- ▶ 体外释药
- ▶ 降血糖作用

本文作者相关文章

- ▶ 张强
- ▶ 丁继军
- ▶ 叶国庆
- ▶ 魏树礼

PubMed

- ▶ Article by
- ▶ Article by
- ▶ Article by
- ▶ Article by

4. 刘率男;申竹芳.糖尿病治疗新靶点糖原合成酶激酶-3抑制剂的的研究进展[J]. 药学报, 2007,42(12): 1227-1231
5. 汤磊;李煜;俞娟红;杨玉社;嵇汝运.一类具有胰岛素增敏作用的苯并吡喃衍生物的设计和合成[J]. 药学报, 2008,43(6): 605-610
6. 徐岩;王广树;孙薇;杨晓虹;徐利保.小分子IGF-1R抑制剂的研究进展[J]. 药学报, 2008,43(10): 979-984
7. 罗谋伦;郭欲晓;林志彬.大鼠正糖钳实验方法学[J]. 药学报, 1999,34(4): 255-259
8. 沈赞聪;张强;魏树礼.胰岛素肺部给药对大鼠的降血糖作用[J]. 药学报, 1999,34(8): 631-634
9. 沈赞聪;张强;崔纯莹;魏树礼.胰岛素气雾剂经大鼠肺部给药的生物利用度[J]. 药学报, 2000,35(6): 465-468
10. 丁世英;申竹芳;谢明智.胰岛素增敏剂噻唑烷二酮类的研究进展[J]. 药学报, 2000,35(9): 715-720
11. 马利敏;张强;李玉珍;顾忠伟.胰岛素聚酯微粒的制备及大鼠体内药效学研究[J]. 药学报, 2000,35(11): 850-853
12. 齐宪荣;米谷芳芝;侯新朴;张强;魏树礼;永井恒司.胰岛素与二棕榈酰磷脂酰胆碱脂质体的相互作用[J]. 药学报, 2000,35(12): 924-928
13. 张煜;张强;齐宪荣.胰岛素脂质体的结构特点[J]. 药学报, 2001,36(6): 448-451
14. 汤磊;杨玉社;嵇汝运.抗糖尿病药物研究进展[J]. 药学报, 2001,36(9): 711-715
15. 杨天智;陈大兵;王丽茹;张强.口腔粘膜内酶对胰岛素口腔吸收的影响[J]. 药学报, 2001,36(12): 932-936
16. 郑元林;韩正康;陈杰;艾晓杰;刘根桃.克仑特罗对大鼠肝细胞氮代谢及6-磷酸葡萄糖脱氢酶活性的影响[J]. 药学报, 2002,37(1): 14-18
17. 郭欲晓;罗谋伦;林志彬.静注卡介苗建立免疫性胰岛素抵抗模型[J]. 药学报, 2002,37(5): 321-325
18. 张煜;齐宪荣;张强.胰岛素与脂质体的相互作用[J]. 药学报, 2002,37(5): 370-373
19. 潘妍;徐晖;赵会英;魏刚;郑俊民.胰岛素乳酸/羟基乙酸共聚物纳米粒的制备及口服药效学研究[J]. 药学报, 2002,37(5): 374-377
20. 江志强;吕剑.胰岛素脂质混悬液的肺部给药[J]. 药学报, 2002,37(5): 378-382
21. 潘妍;赵会英;郑俊民.电致孔和离子导入对胰岛素经皮渗透的促进作用[J]. 药学报, 2002,37(8): 649-652
22. 杨天智;王向涛;阎雪莹;张强.胰岛素柔性纳米脂质体的口腔给药研究[J]. 药学报, 2002,37(11): 885-891
23. 吴正红;平其能;赖家明;魏毅.小鼠口服多糖包覆胰岛素脂质体的降血糖作用小鼠口服多糖包覆胰岛素脂质体的降血糖作用[J]. 药学报, 2003,38(2): 138-142
24. 洪浩;王钦茂;赵帆平;刘国卿;沈业寿;陈光亮.丹皮多糖-2b对2型糖尿病大鼠的抗糖尿病作用[J]. 药学报, 2003,38(4): 255-259
25. 潘妍;李英剑;高鹏;丁平田;徐晖;郑俊民.壳聚糖包衣对胰岛素聚酯纳米粒胃肠道吸收的促进作用[J]. 药学报, 2003,38(6): 467-470
26. 张煜;黄力新;聂松青;齐宪荣;张强.包裹在脂质体内部胰岛素的二级结构[J]. 药学报, 2003,38(11): 863-866
27. 孙素娟;申竹芳;陈跃腾;唐玲;丁世英;谢明智.结合亚油酸对胰岛素抵抗模型MSG肥胖小鼠的影响结合亚油酸对胰岛素抵抗模型MSG肥胖小鼠的影响[J]. 药学报, 2003,38(12): 904-907
28. 刘辉;潘卫三;杜蓉;李晓东;汤韧.几种酶抑制剂对胰岛素肠道吸收的影响几种酶抑制剂对胰岛素肠道吸收的影响[J]. 药学报, 2004,39(2): 140-143
29. 张娜;平其能;徐文方.西红柿凝集素修饰脂质体对小鼠口服吸收胰岛素的促进作用西红柿凝集素修饰脂质体对小鼠口服吸收胰岛素的促进作用[J]. 药学报, 2004,39(5): 380-384
30. 徐;琛;张钧寿.胶体金免疫标记技术研究胆酸钠促进结肠吸收胰岛素的机理[J]. 药学报, 2004,39(6): 477-480
31. 丁世英;申竹芳;陈跃腾;谢明智.吡格列酮对自发性IGT-OLETF大鼠胰岛素抵抗的改善作用[J]. 药学报, 2004,39(7): 514-517
32. 郝劲松;郑俊民;杨文展.透皮促进剂对胰岛素离子导入大鼠体内血糖水平的影响[J]. 药学报, 1995,30(10): 776-780
33. 毛晓明;梁秉文;饶亚萍;方世珍;李群.在脉冲电流作用下胰岛素经皮吸收对糖尿病大鼠血糖的影响[J]. 药学报, 1995,30(12): 881-885
34. 毛晓明;梁秉文;方世珍;李群;饶亚萍;周民伟.脉冲电流对胰岛素经皮渗透的促进作用[J]. 药学报, 1995,30(4): 302-306
35. 祁荣;平其能;徐瑞阳;石勇平.酪蛋白和鱼精蛋白对胰岛素酶降解和口服降血糖作用的影响[J]. 药学报, 2004,39(10): 844-848
36. 吴正红;平其能;宋赟梅;雷晓敏;李建英;蔡鹏.壳聚糖和壳聚糖-EDTA接合物双层包覆胰岛素口服纳米脂质体的研究[J]. 药学报, 2004,39(11): 933-938
37. 张娜;平其能;徐文方.荆豆凝集素修饰脂质体对小鼠口服吸收胰岛素的促进作用[J]. 药学报, 2004,39(12): 1006-1010
38. 侯振清;张镇西;徐正红;张红;全泽峰;冷玉珊.胰岛素聚氧基丙烯酸正丁酯纳米粒在油介质中的稳定性及其对糖尿病大鼠的降血糖作用[J]. 药学报, 2005,40(1): 57-64
39. 钟朝斌;朱学军;刘忠荣;高小平;王学超.PPAR γ 激动剂的设计、合成及其胰岛素增敏活性[J]. 药学报, 2005,40(2): 136-140

40. 李江;田金英;丛维娜;辛冰牧;叶菲.谷氨酰胺:6-磷酸-果糖酰基转移酶抑制剂细胞筛选模型的建立[J]. 药化学报, 2005,40(5): 418-422
41. 高丽辉;谢明进;李玲;刘伟平;李艳蓉;陈植和.双(α -呋喃甲酸)氧钒对糖尿病大鼠血糖的调节作用[J]. 药化学报, 2005,40(6): 496-500
42. 吴正红;平其能;雷晓敏;李建英;蔡鹏.壳聚糖及其衍生物包覆脂质体对胰岛素肠道吸收的影响[J]. 药化学报, 2005,40(7): 618-622
43. 杨丹波;朱家壁;朱慧;张旭松.胰岛素吸入粉雾剂的体外沉降及大鼠体内吸收促进剂的药效学评价[J]. 药化学报, 2005,40(12): 1069-1074
44. 曾庆乐;王河清;罗焕;高小平;刘忠荣;李伯刚;王锋鹏;赵玉芬.苯氧异丁酸类化合物的合成及其体外抗糖尿病活性[J]. 药化学报, 2006,41(2): 108-114
45. 汤磊;杨玉社;嵇汝运.吡啉衍生物的设计、合成及胰岛素增敏活性[J]. 药化学报, 2006,41(3): 225-229
46. 张滋;庄庆祺;梅美珍.某些药物对大鼠血浆和肝脏脂蛋白脂酶活性及血浆胆固醇的影响[J]. 药化学报, 1983,18(6): 468-471
47. 尚克进;凌启阁;李建民;李翠凤;江南;王凤珍.胰高血糖素分离纯化的研究[J]. 药化学报, 1982,17(3): 166-170

文章评论 (请注意:本站实行文责自负, 请不要发表与学术无关的内容!评论内容不代表本站观点.)

反馈人	<input type="text"/>	邮箱地址	<input type="text"/>
反馈标题	<input type="text"/>	验证码	<input type="text" value="1888"/>