

# 속방형 및 용출조절형 비타민 C 정제의 용출 특성 비교 분석

양효진' · 류나희' · 양주홍' · 홍선호<sup>2</sup> · 이연경<sup>3</sup> · 조양희<sup>3</sup>\*

'(사)한국건강기능식품협회 부설 한국기능식품연구원 '㈜큐씨랩스 '한국암웨이㈜

# Comparative Study of Dissolution Properties of Immediate-release and Controlled-release Type Vitamin C Tablets

Hyo-Jin Yang<sup>1</sup>, Na-Hee Ryu<sup>1</sup>, Joo-Hong Yang<sup>1</sup>, Sun-Ho Hong<sup>2</sup>, Yeonkyung Lee<sup>3</sup>, Yang-Hee Cho<sup>3</sup>\*

<sup>1</sup>Korea Health Supplements Association Sub. Korea Health Supplements Institute, Korea <sup>2</sup>QCLABS LTD., Korea

<sup>3</sup>Department of Innovation & Science, Amway Korea LTD., Korea

(Received March 18, 2022/Revised April 12, 2022/Accepted April 13, 2022)

**ABSTRACT** - In this study, a comparative dissolution experiment was conducted between an immediate-release and a controlled-release vitamin C tablet applied with a technology to control the dissolution of vitamin C to maintain the vitamin C level in the human body. In order to confirm the dissolution rate (%) of vitamin C tablets, HPLC determination was conducted based on the dissolution test methods in the 'Korean Pharmacopoeia (No. 2020-88),' 'Guidelines on Specifications of Dissolution Tests for Oral dosage Forms,' and 'Standard and Specifications for Health Functional Foods (No. 2020-63)' from Ministry of Food and Drug Safety (MFDS). In addition, the dissolution pattern between the immediate-release tablet and the controlled-release tablet was comparatively analyzed. The analysis result confirmed that the immediate-release vitamin C tablet was 100% dissolved after 45 minutes, while the controlled-release vitamin C tablet was 100% dissolved after 45 minutes, the dissolution rate (%) at 60 minutes was slower than that of the immediate-release vitamin C tablet. Based on these results, this study confirmed that the dissolution rate (%) test and development of controlled-release tablets containing vitamin C as the main component a re possible.

Key words: Vitamin C, Controlled release, Immediate release, HPLC

비타민 C는 물리화학적 특성상 빛과 열에 의해 쉽게 산화되고 알칼리성 물질, 산화 효소 등에 의해 그 산화 가 가속화되는 수용성 비타민으로서 과일, 야채에 존재하 며 인체내 많은 생물학적 반응에 관여한다<sup>1)</sup>. 주요 역할 로는 항산화제로서 체내에 축적된 활성산소(노화촉진, 암 과 심장질환, 관절염 유발)로 인해 발생 할 수 있는 세

\*Correspondence to: Yang-Hee Cho, Ph.D., Department of Innovation & Science, Amway Korea LTD., 517, Youngdong-daero, Gangnam-gu, Seoul, 06164, Republic of Korea Tel: +82-2-3468-6288, Fax: +82-2-3468-6249 E-mail: yhcho@amway.com

Copyright © The Korean Society of Food Hygiene and Safety. All rights reserved. The Journal of Food Hygiene and Safety is an Open-Access journal distributed under the terms of the Creative Commons Attribution Non-Commercial License(http://creativecommons.org/licenses/by-nc/3.0) which permits unrestricted non-commercial use, distribution,and reproduction in any medium, provided the original work is properly cited.

포 손상을 억제한다<sup>2-5)</sup>. 또한 괴혈병의 예방과 치료에 사용되며 임신, 수유기, 체력저하, 육체피로 등에 효과가 있는 것으로 알려져있다<sup>6,7)</sup>. 비타민 C는 체내에서 합성되지않기 때문에 식품을 통해 섭취해야 하는 필수 비타민으로, 비타민 C을 부족하게 섭취하는 것은 고혈압, 뇌졸증, 동맥경화 질환과 연관이 있다<sup>8-10)</sup>. 미국 United States RDA (recommended dietary allowances)로서 비타민 C의 1일섭취량은 소아는 13-45 mg, 성인여성은 75 mg, 성인 남성은 90 mg, 임산부 또는 수유부와 고령은 120 mg이고흡연자의 경우에는 권장량이 35 mg 더 높아진다<sup>11)</sup>. 한국인 영양소 섭취기준에서는 성인 비타민 C의 권장 섭취량을 100 mg으로 정하고 있으며, 임산부는 110 mg, 수유부는 140 mg으로 하고 있다<sup>12)</sup>. 비타민 C는 수용성이기 때문에 다량 섭취해도 신체에 누적되지 않고 초과된

양은 소변을 통해 체외로 배출되지만 매우 높은 용량의 비타민 C 섭취는 설사나 속쓰림, 요로결석 등의 과잉증 을 유발 할 수 있기 때문에, 비타민 C의 유효성을 위해 서는 과량 섭취보다는 일정시간동안 혈중 농도를 유지하 는 것이 중요하다<sup>13)</sup>. 비타민 C를 하루에 약 100 mg 섭 취할 경우 대략 70-90%가 흡수되지만 1,000 mg 이상을 섭취할 경우 흡수율이 오히려 50%이하로 감소한다는 보 고에서도 이와 같은 사실을 확인할 수 있다<sup>14)</sup>.

속방형 비타민 제품의 경우, 섭취시 혈중 농도가 빠르 게 상승하나 하강 속도 또한 매우 빠르다. 동시에 많은 양이 유입되는 경우 흡수가 이루어지는 데 한계가 있어 체내 포화 농도를 유지할 수 없기 때문이다. 따라서 속 방형 비타민 제품을 섭취하여 체내 포화 농도를 유지하 기 위해서는 제품을 자주 섭취하는 것이 중요하다. 하지 만 비타민 제품을 섭취하는 소비자의 행동 패턴을 관찰 해보면, 건강기능식품을 섭취하지 않는 이유로 20% 이 상의 응답자가 '꾸준하게 챙겨먹기가 쉽지 않다'를 꼽을 정도로, 소비자들은 제품을 꾸준하게, 자주 섭취하는 것 에 대해서 부담을 느끼고 있다<sup>15)</sup>.

용출조절형 비타민 제품은 속방형 제품의 이러한 문제 들을 해결하기 위해 고안되었다. 즉, 비타민 성분이 서서 히 용출되도록 하여 혈중 포화 농도, 흡수를 조절하고, 이를 통해 제품의 섭취 빈도를 줄여 소비자들의 섭취 편 의성을 증진시키는 기술이 용출조절형 기술이라 할 수 있다.

용출시험은 제형으로부터 물질방출 및 생리적 조건에서 물질의 용출 또는 가용화를 조사하는 시험으로 경구투여 된 제제가 생체내에서 어떻게 작용할 것인가를 예측가능 하게 한다<sup>16</sup>. 본 연구 결과는 일반적인 속방형 비타민 C 제품과 비타민 C 의 용출조절형 제품의 용출 패턴 비교분 석을 통하여 이상적인 체내이용을 위해 용출을 조절하는 제품 개발을 위한 기초자료로 활용되고, 국내 건강기능식 품의 품질 경쟁력을 높이는데 기여할 것으로 사료된다.

#### Materials and methods

## 시약

L-Ascorbic acid 표준품은 Sigma-aldrich (St. Louis, MO, USA)에서 구입하였다. 시험용액 제조시 사용되는 metaphosphoric acid와 이동상 제조시 사용되는 인산이수 소칼륨은 Junsei Chemical (Tokyo, Japan)에서 구입하였 ☑, acetonitrile ⊖ Burdick&Jackson (Muskegon, MI, USA)에서 구입하였다.

## 용출조절 제품 제조

본 실험에 사용한 속방형 비타민 C 제품(Acerola C)과 용출조절형 비타민 C 제품(Bio C plus)은 모두 Access Business Group LLC (Ada, MI, USA)에서 제공되었다.

속방형 비타민 C는 1정 당 비타민 C 200 mg을 함유한 제품으로 1회에 1정씩, 1일 3회로 총 600 mg을 섭취하도 록 하고 있으며, 비타민 C, 아세로라농축물, 굴껍질분말, 건조자몽, 건조만다린오렌지, 건조레몬, 스테아린산, 결 정셀룰로스, 히드록시프로필메틸셀룰로스, 말토덱스트 린 등을 원료로 하여 제조되었다. 또한, 용출조절형 비 타민 C는 1정 당 비타민 C 500 mg을 제공하는 제품 으로 1일 1회 1정 섭취하도록 고안되었으며, 비타민 C, 아세로라농축물, 건조자몽, 건조만다린오렌지, 건조 레몬, 결정셀룰로스, 히드록시프로필메틸셀룰로스, 말 토덱스트린 등을 원료로 하고 있는 제품이다. 두 제품 모두 코팅제로서 카나우바 왁스를 사용되었다.

속방형 비타민 C정과 용출조절형 비타민 C정의 정제 정도에 대한 물리적 품질 특성을 평가하기 위해 경도측 정기(Erweka MultiCheck 6 tablet tester, Erweka GmbH, Heusenstamm, Germany)를 사용하여 무게, 두께, 지름 및 경도를 측정하였다<sup>13)</sup>. 검체는 속방형 정제와 용출조절형 정제 모두 제조번호가 다른 3 batch 제품에 대해 각각 10정 이상씩 채취하여 분석하였으며, 측정결과는 평균값 ±표준편차로 표시하였다.

# 용출시험

비타민 C 용출실험은 대한약전 용출시험 제 2법 패들 법으로 시행하였으며 12구 용출기(Erweka DT 1612, Erweka GmbH, Heusenstamm, Germany)를 사용하였다<sup>17)</sup>. 용출액은 대한약전에서 명시된 정제수를 사용하였고, 용출 액의 양은 900 mL, 용출액의 온도는 37±0.5℃, 패들의 회전속도는 50 rpm으로 설정하였다. 검체는 속방형 정제 와 용출조절형 정제 모두 제조번호가 다른 3 batch 제품 을 각 12정씩 용출하였으며 속방형 정제는 30분, 45분, 60분, 90분에 채취하였고 용출조절형 정제는 60분(1시간 ), 120분(2시간), 240분(4시간), 360분(6시간), 480분(8시 간)에 검액을 13 mL씩 채취하여 원심분리(3,000 rpm, 10 분)하였다.

# 비타민 C 정량시험

비타민 C 의 함량은 「건강기능식품 기준 및 규격 (제 2020-63호)」의 비타민 C 분석법 제 3법을 근거하여 HPLC (Agilent 1260 Infinity Series, Agilent Technologies Co., Ltd., Santa Clara, CA, USA)를 사용하여 분석하였다<sup>18)</sup>. L-Ascorbic acid 표준품을 5% metaphosphoric acid에 녹 여 제조 한 후 단계별로 희석하여 표준용액으로 하였다. 제품 및 용출시험에서 얻은 용출 채취액은 5% metaphosphoric acid과 1:1로 혼합 하여 균질화한 후 0.45 μm PTFE Syringe filter로 여과하여 시험용액으로 하 였다. HPLC 분석은 검출기로 자외부흡광광도검출기(UVD, Ultraviolet Detector)인 Diode Array Detector (DAD)를 사 용하여 254 nm 파장에서의 흡광도를 분석하였으며, 컬럼은 Capcell pak MG II (5 mm, 4.6 mm × 250 mm; Osaka soda Co., Tokyo, Japan)을 사용하였고, 컬럼온도는 35℃로 유지하였다. 이동상은 0.05M 인산이수소칼륨과 acetonitrile을 97:3 으로 혼합하여 사용하였고, 유속은 0.55 mL/min로 분석하였다. 상기의 조건에서 표준용액과 시험용액 각 10 μL를 HPLC 기기에 주입하여 얻은 피크면적을 다음 식 (1)과 (2)에 따라 계산하여 용출률을 얻었다.

비타민 C의 최종 용출률 (%) = 보정전 용출률 + 각 시점에서의 용출률

## 통계 처리

각 실험의 통계처리는 SAS 9.4 통계 프로그램(SAS Institute, Inc., Cary, NC, USA)을 사용하여 분산분석 (ANOVA)을 실시하였고, 각 데이터 평균값의 유의성 검정은 Duncan의 다중범위검정법 (Duncan's multiple range test)을 사용하였다(p<0.05).

# Results and discussion

# 물리적 특성 및 비타민 C 함량

속방형 정제와 용출조절형 정제의 품질특성을 평가하기 위해, 무게, 두께, 지름 및 경도를 측정하였다. 속방형 정제의 질량은 615.3±6.8 mg, 두께는 5.1±0.04 mm, 지름 11.4±0.1 mm 및 경도는 16.0±1.7 kp 이었으며, 용출조절형 정제의 질량은 1,002.4±9.5 mg, 두께는 7.5±0.3 mm,

지름 18.9±3.9 mm 및 경도는 27.9±5.5 kp 이었다 (Table 1). 또한, 속방형 정제와 용출조절형 정제의 함량분석결과는 Table 2와 같다. 건강기능식품 기준 및 규격에서의 비타민 C 규격은 표시량의 80-150%로 제조번호가 다른 3 batch 제품을 각 3반복 분석한 결과, 속방형 정제 함량은 평균 214.67±3.86 mg/tablet, 용출조절형 정제 함량은 평균 589.15±5.48 mg/tablet으로 표시량 대비 각각 107.34% 및 117.83%로 두 제품의 함량 모두 기준규격에 적합한 것으로 확인하였다.

## 용출시험 결과

HPLC를 이용하여 비타민 C 의 함량을 분석한 결과 특이성, 직선성 항목에서 양호한 결과를 나타내었다. 특이성의 경우 비타민 C 표준용액 (L-Ascorbic acid)과 시험용액 모두 주성분의 피크에서 간섭인자가 없음을 확인하였다(Fig. 1). 직선성은 표준용액의 3.89-67.6 μg/mL 농도범위에서 5개 농도를 3회 분석 결과 모두 상관계수(r²) 1.0000으로 직선성이 우수하였다.

속방형 비타민C 정제의 경우, 3 batch (각 12정)에서

**Table 2.** Vitamin C contents of immediate-release and controlled-release type vitamin C tablets (mg/tablet)

Batch	Immediate-release type (mg/600mg)	Controlled-release type <sup>2)</sup> (mg/1,000mg)
1	$216.70\pm7.34^{a\ 3)}$	592.17±7.06°
2	211.20±2.65 a	585.88±4.72°
3	216.10±1.60°	589.39±4.37 a
Average±S.D.	214.67±3.86	589.15±5.48

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> The weight and labeled amount per tablet of vitamin C product are 600 mg and 200 mg, respectively.

Table 1. Physical poperties of immediate-release and controlled-release type vitamin C tablets

	2 1 1		2.1			
Immediate-release $ \begin{array}{ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	Type	Batch	Weight (mg)	Thickness (mm)	Diameter (mm)	Hardness (kp) <sup>2)</sup>
Immediate-release       3 $616.9\pm6.6$ $5.1\pm0.0$ $11.3\pm0.0$ $14.8\pm1.3$ Average $\pm$ S.D. $615.3\pm6.8$ $5.1\pm0.0$ $11.4\pm0.1$ $16.0\pm1.7$ 1 $994.0\pm4.1$ $6.4\pm0.5$ $15.6\pm0.2$ $20.2\pm1.5$ 2 $1,012.5\pm5.8$ $7.5\pm0.0$ $18.7\pm6.5$ $26.9\pm8.4$ Controlled-release $3$ $1,001.6\pm5.5$ $7.3\pm0.0$ $19.5\pm0.1$ $31.2\pm2.9$	Immediate-release	1	613.0±5.2 <sup>1)</sup>	5.1±0.0	11.4±0.1	15.7±1.5
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		2	616.1±8.0	5.1±0.0	$11.4 \pm 0.0$	17.4±1.2
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		3	$616.9 \pm 6.6$	5.1±0.0	11.3±0.0	$14.8 \pm 1.3$
Controlled-release 2 1,012.5 $\pm$ 5.8 7.5 $\pm$ 0.0 18.7 $\pm$ 6.5 26.9 $\pm$ 8.4 3 1,001.6 $\pm$ 5.5 7.3 $\pm$ 0.0 19.5 $\pm$ 0.1 31.2 $\pm$ 2.9		Average±S.D.	$615.3 \pm 6.8$	5.1±0.0	11.4±0.1	$16.0 \pm 1.7$
Controlled-release $3   1,001.6\pm 5.5   7.3\pm 0.0   19.5\pm 0.1   31.2\pm 2.9$	Controlled-release	1	994.0±4.1	6.4±0.5	15.6±0.2	20.2±1.5
3 1,001.6 $\pm$ 5.5 7.3 $\pm$ 0.0 19.5 $\pm$ 0.1 31.2 $\pm$ 2.9		2	$1,012.5\pm5.8$	$7.5 \pm 0.0$	$18.7 \pm 6.5$	$26.9 \pm 8.4$
Average±S.D. 1,002.4±9.5 7.5±0.3 18.9±3.9 27.9±5.5		3	$1,001.6\pm5.5$	$7.3 \pm 0.0$	19.5±0.1	31.2±2.9
		Average±S.D.	$1,002.4 \pm 9.5$	7.5±0.3	18.9±3.9	27.9±5.5

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Results are mean value  $\pm$  standard deviation

<sup>&</sup>lt;sup>2)</sup> The weight and labeled amount per tablet of vitamin C product are 1,000 mg and 500 mg, respectively.

<sup>&</sup>lt;sup>3)</sup> Means in the same column with superscript with different letters are significantly different at p<0.05.

<sup>&</sup>lt;sup>2)</sup> kp (kiloponds): the unit of forces associated with 1 kilogram of mass

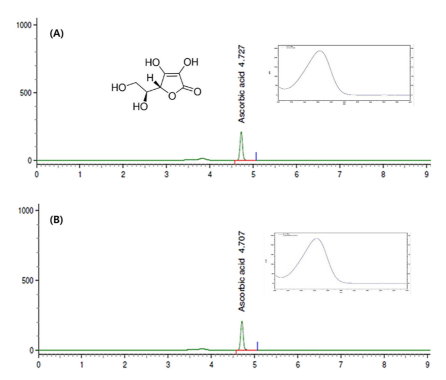


Fig. 1. HPLC-DAD chromatograms and UV spectrum of (A) L-ascorbic acid standard and (B) vitamin C tablet sample

Table 3. Dissolution rate of immediate-release type vitamin C tablets (%)

Batch	30 min	45 min	60 min	90 min
1	69.66±8.68 b 1,2)	92.79±8.70 b	105.06±4.68 <sup>b</sup>	108.63±2.10 a
2	86.83±4.10 a	106.15±2.49 a	108.21±2.46 a	108.28±2.04 a
3	89.53±2.81 <sup>a</sup>	107.51±3.26 a	110.50±3.24 a	110.17±3.16 a
Average±S.D.	82.01±10.78	102.15±8.14	107.92±2.73	109.03±1.00
$(RSD\%)^{3)}$	(13.14%)	(7.96%)	(2.53%)	(0.92%)

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Results are mean value  $\pm$  standard deviation from twelve measurements (n=12) of each sample.

Table 4. Dissolution rate of controlled-release type vitamin C tablets (%)

Batch	60 min	120 min	240min	360 min	480 min
1	28.35±2.15 a 1,2)	45.25±2.54 a	66.99±2.74°	86.18±2.53 a	100.14±2.13 <sup>b</sup>
2	27.25±2.45 a	44.28±3.13 a	67.94±3.56 a	86.01±3.46 a	$100.82 \pm 2.81^{a}$
3	28.94±2.36 a	45.35±2.84°	69.14±2.98 a	87.51±2.58 a	102.71±1.97 a
Average±S.D. (RSD%) <sup>3)</sup>	28.18±0.86 (3.05%)	44.96±0.59 (1.32%)	68.02±1.08 (1.59%)	86.57±0.82 (0.95%)	101.22±1.33 (1.32%)

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup> Results are mean value  $\pm$  standard deviation from twelve measurements (n=12) of each sample.

비타민 C 용출률을 분석한 결과는 Table 3과 같다. 용출 개시 30분 후 평균 용출률은 82.01 ± 10.78%, 45분 102.15±8.14%, 60분 107.92±2.73%, 90분 109.03±1.00%

으로 용출률이 증가하였으며, 45분 정도에서 90% 이상 의 용출률을 보이기 시작했고 60분 이후에서 100% 이상 의 용출률을 보였다. 30분에서 batch별 표준편차의 값이

 $<sup>^{2)}</sup>$  Means in the same column with superscript with different letters (a and b) are significantly different at p<0.05.

 $<sup>^{3)}</sup>$  RSD (relative standard deviation)% = standard deviation/average  $\times$  100

<sup>&</sup>lt;sup>2)</sup> Means in the same column with superscript with different letters (a and b) are significantly different at p<0.05.

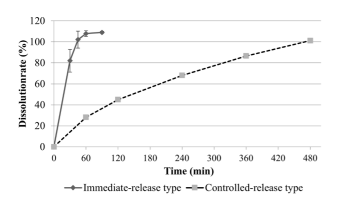
<sup>&</sup>lt;sup>3)</sup> RSD (relative standard deviation)% = standard deviation/average × 100

컸으며, 90분으로 갈수록 표준편차의 값이 줄어듬을 확인 할 수 있었다. 이는 45분 시점에서 평균적으로 90% 이상이 용출됨으로서 표준편차의 편차가 줄어드는 것으로 사료된다.

또한, 용출조절형 비타민C 정제의 경우, 3 batch (각 12 정)에서 비타민 C 용출률을 분석한 결과는 Table 4와 같다. 용출 개시 60분(1시간) 후 평균 용출률은 28.1 8±0.86%, 120분(2시간) 44.96 ± 0.59%, 240분(4시간) 68.02 ± 1.08%, 360분(6시간) 86.57 ± 0.82%, 480분(8시간) 101.22 ± 1.33%로 용출률이 서서히 증가하였으며, 8시간 이후에서 100% 이상의 용출률을 보였다. Batch별 표준 편차의 값이 크지 않음을 확인 할 수 있었으며, 1시간 ~ 8시간 까지 서서히 용출되고 있음을 확인할 수 있었다.

## 속방형과 용출조절형의 용출률 비교

속방형 정제와 용출조절형 정제 3 batch 당 12정을 용출하여 L-Ascorbic acid을 분석한 결과 속방형의 경우 3 batch 평균 용출률은 30분에서 82.01% 45분 102.15%, 60분 107.92%, 90분 109.03%를 나타내어 45분 이후 모두 용출이 됨을 확인할 수 있었다. 반면 용출조절형 정제의 경우 3 batch 평균 용출률은 1시간에서 28.18%, 2시간



**Fig. 2.** Changes in dissolution rate (%) by time of immediate-release and controlled-release type vitamin C tablets

44.96%, 4시간 68.02%, 6시간 86.57%, 8시간 101.22%로 용출률이 서서히 증가하였으며, 8시간 이후에서 100% 이상의 용출됨을 확인 할 수 있었다(Fig. 2, 3). 상기 용출률 결과와 같이 속방형 정제에 비해 용출조절형 정제는 8시간 이상의 지속효과를 나타냈으며, 따라서 용출조절형 정제는 1일 3회 섭취를 해야하는 속방형 정제에 비해 1일 1회 복용이 적용될 수 있음을 확인하였다.

아스코르브산으로 알려진 비타민 C는 중요한 항산화제 이자 건강에 관련해서도 많은 활성을 가지는 식품 성분 이나 빛이나 열 등의 환경 조건에 매우 민감하고 어느 한계량 이상으로 섭취하는 경우 흡수율이 오히려 낮아지 는 등의 제한점으로 인해 식품, 화장품 및 의약품에 적 용하기 쉽지 않다. 이러한 제한점을 극복하고 비타민 C 가 가지고 있는 활성을 충분히 활용하기 위한 대안으로 다양한 용출조절 기술이 제시된다. 본 연구에 사용된 기 술과 같이 히드록시프로필메틸셀룰로스의 물을 흡수하여 겔을 형성하는 특징을 이용하여 용출 속도를 조절하는 기술13) 뿐만 아니라, 트리폴리인산 가교 키토산 미소구체 를 이용하여 캡슐화함을 통해 비타민 C가 지속적으로 용 출되도록 하는 기술19,20), 마이크로/나노캐리어로의 캡슐화 등의 다양한 용출조절 기술이 등장하고 있다<sup>21)</sup>. 또한, 용출 조절형 비타민 C에 대한 연구로서, 제형 혹은 배합을 이 루는 다른 활성 물질, 원료로부터의 영향에 대하여 조사 가 이루어진 바 있다". 항산화제 등을 사용한 용출조절 형 비타민 C 정제 특성을 평가한 결과, 다른 활성물질 및 제형 인자와 함께 제조하였을 때에도 일정한 용출률 을 유지함이 확인되었다. 이는 용출 조절과 관련된 핵심 기술이 유지되는 한 용출률이 달라지지 않는다는 것을 의미하며, 나아가 원료 및 성분들을 달리하여 다양한 용 출조절형 비타민 C 제품을 설계할 수 있는 가능성을 시 사하다.

본 연구를 통해 비타민 C를 소재로 한 정제 제품의 용출 제어를 개선할 수 있는 것이 확인되었다. 용출 정도를 제어한 비타민 C 정제는 체내에서 서서히 내부 성분을 용출시키기 때문에 위의 pH가 급격하게 오르지 않아

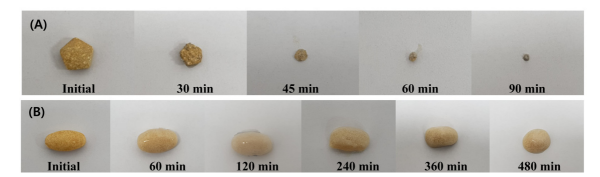


Fig. 3. Photos of (A) immediate-release and (B) controlled-release type vitamin C tablets according to dissolution time

속쓰림이 덜하고. 천천히 흡수되기 때문에 소변으로 빠 져나가는 것이 아니라 체내에서 충분히 흡수될 수 있다. 즉, 흡수에 대한 효율이 증가된다. 이러한 흡수 효율 변 화는 적은 양을 자주 섭취해야 했던 속방형의 문제점을 개선하여 소비자의 섭취 편의성, 섭취 준수성에 직접적 으로 영향을 미칠 수 있고, 더 나아가 새로운 기술 개발, 소비자 만족도 증가 등을 통해 건강기능식품 시장 성장 에 더욱 크게 기여할 것으로 사료된다.

# 국문요약

본 연구에서는 체내에서 비타민 C의 지속성을 나타내 기 위해 성분의 용출을 조절하는 기술이 적용된 용출조 절형 비타민 C 제품과 일반적인 속방형 비타민 C 제품 의 비교용출 실험을 진행하여, 일반적인 속방형 제품과 용출조절형 제품 간의 용출 양태를 비교분석 하였다. 비 타민 C 정제들의 용출률을 확인하기 위해 '대한약전(제 2020-88호)', '경구용의약품의 용출규격 설정 가이드라인' 의 용출시험법, '건강기능식품의 기준 및 규격 고시(제 2020-63호)'에 근거한 HPLC 함량시험을 수행하여 시간 별 용출률을 분석하였다. 분석 결과 속방형 비타민 C 제 품은 45분 이후 100% 용출이 이루어진 반면 용출조절형 비타민 C 제품은 480분(8시간) 이후에 100% 용출이 나 타났으며, 용출조절형 비타민 C 제품의 60분에서의 용출 률이 속방형 비타민 C 제품에 비해 더 느리게 나타나는 것을 확인하였다. 이러한 결과를 바탕으로 비타민 C를 주성분으로 한 용출조절형 정제의 개발 및 용출분석이 가능함을 확인하였다.

# Acknowledgement

This study was supported by Amway Korea, Ltd. (Seoul Korea).

# Conflict of interest

The authors declare no potential conflict of interest.

## **ORCID**

Hyo-Jin Yang Na-Hee Ryu Joo-Hong Yang Sun-Ho Hong Yeonkyung Lee Yang-Hee Cho

https://orcid.org/0000-0003-1336-0008 https://orcid.org/0000-0002-9186-0182 https://orcid.org/0000-0002-3900-1655 https://orcid.org/0000-0003-2782-5224 https://orcid.org/0000-0003-2619-9727 https://orcid.org/0000-0003-4165-3625

# References

- 1. Rahmawati, S., Bundjali, B., Kinetics of the oxidation of vitamin C. Indones. J. Chem., 12, 291-296 (2012).
- 2. Hamilton, I.M., Gilmore, W.S., Benzie, I.F., Mulholland, C.W., Strain, J.J., Interactions between vitamins C and E in human subjects. Br. J. Nutr., 84, 261-267 (2000).
- 3. Wu, F., Tyml, K., Wilson, J.X., Ascorbate inhibits iNOS expression in endotoxin-and IFNy-stimulated rat skeletal muscle endothelial cells. FEBS lett., 520, 122-126 (2002).
- 4. Padayatty, S.J., Katz, A., Wang, Y., Eck, P., Kwon, O., Lee, J.H., Levine, M., Vitamin C as an antioxidant: evaluation of its role in disease prevention. J. Am. Coll. Nutr., 18-35 (2003).
- 5. Fotherby, M.D., Williams, J.C., Forster, L.A., Craner, P., & Ferns, G.A., Effect of vitamin C on ambulatory blood pressure and plasma lipids in older persons. J. Hypertens., 18, 411-415 (2000).
- 6. Carr, A.C., Maggini, S., Vitamin C and immune function. Nutrients, 9, 1211 (2017).
- 7. Kim, Y.H., Kim, J.W., Kim, C.H., Cho, M.K., Kim, S.M., Kang, W.D., Song, T.B., Effect of vitamin C and E on the Lipid peroxide, antioxidant ability, and antioxidant vitamin Levels in maternal and umbilical venous plasma. Korean J. Obstet Gynecol., 52, 1117-1126 (2009).
- 8. Phillips, K.M., Tarrago-Trani, M.T., Gebhardt, S.E., Exler, J., Patterson, K.Y., Haytowitz, D.B., Holden, J. M., Stability of vitamin C in frozen raw fruit and vegetable homogenates. J. Food Compost. Anal., 23, 253-259 (2010).
- 9. Voko, Z., Hollander, M., Hofman, A., Koudstaal, P.J., Breteler, M.M.B., Dietary antioxidants and the risk of ischemic stroke: the Rotterdam Study. Neurol., 61, 1273-1275 (2003).
- 10. Tofler, G.H., Stec, J.J., Stubbe, I., Beadle, J., Feng, D., Lipinska, I., Taylor, A., The effect of vitamin C supplementation on coagulability and lipid levels in healthy male subjects. Thromb. Res., 100, 35-41 (2000).
- 11. Ross, A.C., Manson, J.E., Abrams, S.A., Aloia, J.F., Brannon, P.M., Clinton, S.K., Shapses, S.A., The 2011 report on dietary reference intakes for calcium and vitamin D from the Institute of Medicine: what clinicians need to know. J. Clin. Endocrinol. Metab., 96, 53-58 (2011).
- 12. Ministry of Health and Welfare, The Korean Nutrition Society., Dietary reference intakes for Koreans (2015).
- 13. Cha, J.H., Hong, J.K., Lee, S.W., Cha, J.U., Ko, W.H., Baek, H.H., Park, H.J., Dissolution profile analysis of hydroxypropyl methylcellulose-based vitamin C tablets. Korean J. Food Sci. Technol., 44, 274-279 (2012).
- 14. Jacob, R.A., Sotoudeh, G., Vitamin C function and status in chronic disease. Nutr. Clin. Care., 5, 66-74 (2002).
- 15. 2020 Health Functional Foods Consumer and Market Research Report, 2020, Korea Health Supplement Association, Kyungki, Korea. p.269
- 16. Hwang, J.B., Koo, E.J., Go, S.Y., Cho, K.C., Moon, H.J., Cho, S.Y., Cho, D.H., Development of the dissolution test for

- Viquidil Hydrochloride capsules and Alibendol tablets. *Yakhak Hoeji*, **54**, 348-353 (2010).
- 17. The Korean pharmacopoeia, 2020, Ministry of Food and Drug Safety. Osong, Korea. p.93
- Health Functional Food Code, 2020, Ministry of Food and Drug Safety, Osong, Korea, Notification 2020-63, Korea. p. 180-182
- Desai, K.G., Park, H.J., Effect of manufacturing parameters on the characteristics of vitamin C encapsulated tripolyphosphate-chitosan microspheres prepared by spray-drying. *J. Microencapsulation*, 23, 91-103 (2006).
- 20. Desai, K.G., Liu, C., Park, H.J., Characteristics of vitamin C

- encapsulated tripolyphosphate-chitosan microspheres as affected by chitosan molecular weight. *J. Microencapsulation*, **23**, 79-90 (2006).
- Comunian, T., Babazadeh, A., Rehman, A., Shaddel, R., Akbari-Alavijeh, S., Boostani, S., Jafari, S. M., Protection and controlled release of vitamin C by different micro/nanocarriers. *Crit. Rev. Food Sci. Nutr.*, 1-22 (2020).
- 22. Cantoni, J., Shawky Tous, S., Bataille, B., Prinderre, P., Reynier, J. P., Hansel-Esteller, S., Formulation and evaluation of sustained release tablets containing antioxidants. *Bull. Pharm. Sci.*, **33**, 9-18 (2010).