ЧЕРНОГОЛОВНИК КРОВОХЛЕБКОВЫЙ – ПЕРСПЕКТИВНЫЙ ОБЪЕКТ ИССЛЕДОВАНИЯ

Клеванова В.С., Федоровская К.С., Жерновая Г.А., Тржецинский С.Д. Научный руководитель: д.биол.н., доц. Тржецинский С.Д. Запорожский государственный медицинский университет Кафедра фармакогнозии фармакологии и ботаники

Вступление. Черноголовник кровохлебковый – растение, представляющее собой интерес как объект исследования в областях как фармакогнозии – поскольку содержит в своём составе тритерпеноиды, флавоноиды, дубильные вещества; так и фармакологии – поскольку проявляет гипоглекимическую и гиполипидемическую активность, а также способен снижать формирование абдоминально-висцерального ожирения и инсулинорезистентности. Цель исследования. Провести морфолого-анатомическое исследование растения. Изучить фитохимический состав, провести качественный анализ действующих веществ. Исследовать влияние экстракта черноголовника кровохлебкового (ЭЧК) на антиоксидантную систему (АОС) в опытах in vivo и оценить его антиоксидантные свойства в опытах in vitro. Материалы и методы. Фармакогностические исследования проводились с помощью микро- и макроскопического анализа. Определение основных групп действующих веществ – с помощью реакций идентификации; тонкослойной хроматографии. Фармакологические исследования in vivo проводились на белых крысах линии Вистар. Определялось влияние ЭЧК на активность ключевых ферментов АОС плазмы крови и печени крыс. В условиях in vitro определялось влияние ЭЧК на окислительные процессы по уровню образования малонового диальдегида и степени окислительной модификации белка в гомогенате печени интактных крыс и липопротеидах желтка куриного яйца. Результаты. В результате проведенных исследований были идентифицированы основные классы соединений входящих в состав ЭЧК. Были подобраны оптимальные системы для тонкослойной хроматографии. Проведенные исследования в условиях in vivo подтвердили наличие стимулирующего действия EЧР на АОС организма, а результаты в условиях in vitro - наличие антиоксидантной активности ЕЧР. Выводы. Проведенное комплексное экспериментальное показало, что ЭЧК подавляет перекисное окисление липидов, исследование антиоксидантными свойствами и активирует антиоксидантные системы защиты организма.

ИЗУЧЕНИЕ ХИМИЧЕСКОГО СОСТАВА ТРАВЫ ПАСТУШЬЕЙ СУМКИ

Клименко Т.В. Научный руководитель: проф. Доля С.В. Запорожский государственный медицинский университет Кафедра фармакогнозии, фармакологии и ботаники

Цель работы: изучение флавоноидов и жирных кислот травы пастушьей сумки. Сырье заготовили в фазу цветения. В нем оказалась смесь стеблей, листков, цветков и молодых плодов с семенами. Флавоноиды экстрагировали 50% этиловым спиртом при нагревании на водяной бане с последующим хроматографированием в двух системах растворителей: 4-бутанолом-уксусная кислота - вода (4:1:2) (первое направление) и 15% уксусной кислоты (второе направление). После кислотного гидролиза и в сравнении с достоверными образцами идентифицировали кемпферол, кверцетин, изорамнетин. Из травы выделили липофильный комплекс, из которого выделили сумму жирных кислот. Их анализировали в виде метиловых эфиров методом газо -жидкостной хроматографии. Идентифицировали 10 кислот (в %): пальмитиновую -6.85 ± 0 , 03, пальмитин-олеиновую- 0.32 ± 0.00 , стеариновую- 4.53 ± 0.02 , олеиновую- 4.112 ± 0.12 , липолевую- 20.34 ± 0.08 ; линоленовую- 3.05 ± 0.01 , арахиновую- 11.14 ± 0.04 , эйкезеновую- 0.83 ± 0.01 , эйкозадиеновую- 0.96 ± 0.01 , эруковую- 0.75 ± 0.01 .Таким образом, олеиновая кислота содержится в наибольшем количестве $-41.12\pm0.12\%$.

СИНТЕЗ ТА ДОСЛІДЖЕННЯ ФІЗИКО-ХІМІЧНИХ ВЛАСТИВОСТЕЙ ДЕЯКИХ ІЛІДЕНПОХІДНИХ 1,2,4-ТРІАЗОЛУ-3-ТІОЛУ З СИНТОНАМИ ТЕОФІЛІНУ ТА ТЕОБРОМІНУ

Князевич П.С.

Науковий керівник: к.фарм.н., ст.викл. Гоцуля А.С. Запорізький державний медичний університет Кафедра токсикологічної та неорганічної хімії

В умовах стрімкого розвитку фармацевтичної науки увагу багатьох науковців привернула структура 1,2,4-тріазолу. Це стійка ароматична сполука, похідні якої виявляють широкий спектр біологічної активності. Відомим є те, що фрагмент 1,2,4-тріазолу у поєднанні з молекулами ксантинів здатен збільшувати свою активність. Сьогодні ці структури входять до складу лікарських засобів, що успішно використовуються у медичній практиці, тому їх дослідження є актуальним і перспективним напрямом. За відомими методиками нами були отримані у якості вихідних речовин наступні сполуки: 2 - ((5 - ((1,3-диметил-2,6-діоксо-2,3-дигідро-1*H*-пурин-7(6*H*)-іл)метил)-4-R-4*H*-1,2,4-тріазол-3-іл)тіо)ацето-гідразид та <math>2 - ((5 - ((3,7-диметил-2,6-діоксо-2,3,6,7-тетрагідро-1*H*-пурін-1-іл)метил)-4-R-4*H*-1,2,4-тріазол-3-іл)тіо)ацетогідразид (R = CH₃, C₂H₅, C₆H₅). Далі були досліджені реакції їх взаємодії з рядом альдегідів (2-гідроксибензальдегід, 4-гідрокси-3-метоксибензальдегід, 4-диметиламінобензальдегід,