ИНСТИТУТИ ИЛМИЮ ТАХКИКОТИИ ДОНИШГОХИ МИЛЛИИ ТОЧИКИСТОН

Бо хукуки дастнавис

Cari for

ТДУ:547.73.933 ТБК:24.2 (2Т) О-54

ОЛИМЗОДА Шафоат Эргаша

СИНТЕЗ ВА МОДИФИКАТСИЯИ КИСЛОТАХОИ ХОЛАН БО ЭФИРХОИ АМИНОКИСЛОТАХО

АВТОРЕФЕРАТИ

диссертатсия барои дарёфти дарачаи илмии номзади илмхои химия аз руйи ихтисоси 02.00.03 – Химияи органикй

Диссертатсия дар озмоишгохи «Химияи глитсерин»-и ба номи д.и.х., профессор, узви вобастаи АМИТ Кимсанов Б.Х., назди Институти илмию тахкикотии Донишгохи миллии Точикистон ичро шудааст.

Рохбари илмӣ:

Самандарзода Насрулло Юсуф - доктори илмхои химия, дотсент мудири кафедраи ташхиси клиники озмоишгохи Донишгохи давлатии тиббии Точикистон ба номи Абуалй ибни Сино

Муқарризони расми:

Пулатов Элмурод Холикулович- доктори илмхои химия, сарходими илмии лабораторияи «Синтези органикй»-и Институти кимиёи ба номи В. И. Никитини Академияи миллии илмхои Точикистон.

Акбарова Мунира Мухиддиновнаномзади илмхои химия, досент, декани факултети табиатшиносии филиали Донишгохи давлатии Москва ба номи М.В. Ломоносов дар (шахри Душанбе).

Муассисаи пешбар: Донишгохи аграрии Точикистон ба номи Шириншох Шохтемур

Химояи диссертатсия санаи «29» январи 2026 с. соати 15⁰⁰ дар мачлиси шурои диссертатсионии 6D. КОА – 010 дар назди Донишгохи миллии Точикистон баргузор мегардад. Суроға: 734025, ш. Душанбе, хиёбони Рудакӣ, 17. Е-mail: nazira64@inbox.ru

Бо диссертатсия ва автореферат дар китобхонаи марказии Донишгохи миллии Точикистон бо нишонии 734025, ш. Душанбе, хиёбони Рудаки 17 ва дар сомонаи расмии www.tnu.tj шинос шудан мумкин аст.

Автореферат	«»	 соли	2025	фиристода
шудааст.				

Котиби илмии шурои диссертатсионй, номзади илмхои химия, дотсен

Бекназарова Н.С.

МУҚАДДИМА

Мубрамии мавзуи тахкикот. Стероидхо, дар замони имруза яке аз пайвастахои фаъоли тиббии муосир буда барои ба даст овардани маводхои нави доруворй барои табобати беморони узвхои хозима ва системаи гепатобилиарй яке аз воситахои нави табобати ба шумор меравад.

Дар асоси стероидхо имруз пайвастахои нави табобати аз тарафи донишмандони сохаи химия ва дорусозй пас аз омузиши хосиятхои фармакологи ва биохимияви пешниход карда мешаванд, ки дар тибби амалй ба таври васеъ истифода мешаванд. Бо дарназардошти дастрасии хуби гуруххои фаъоли кислотаи холан дар тибби имруза яке аз самтхои фаъолиятноки химияи органикй ба хисоб рафта самти нави синтези пайвастахои нави табобати барои гузарондани реаксияхои химияй мебошад.

Омўзиш ва тахлили натичахои илмй дар ин самт барои бадаст овардани пайвастагихои нав дар асоси стероидхо ва аминокислотахо мавчуд нест. Маълумот оид ба синтези хосилахои ин синфи дорои бокимондаи баъзе эфирхои аминокислотахои катори алифатй ва ароматй хам мавчуд нест.

Нуктаи мухим хангоми эчоди агентхои литолитикй, гипохолестеролемикй ва гепатопротекторй муайян ва баркарор кардани робитаи байни сохтори химиявй ва фаъолияти биологии онхо мебошад. Дар робита ба ин, барои амалй намудани синтези максадноки агентхои фаъоли фармакологй, он дар асоси баъзе стероидхо, аз кабили кислотахои холан, ки селективй, самаранокй, устуворй ва давомнокии таъсир доранд, гузаронида шудааст.

Раванди омўзиши хосилахои кислотахои холан ба химия, бихимия-клиникй ва фармакалогияи эксперименталй самти нави омўзиши кори дисертатсионии мазкур ба хисоб рафта дар асосй халкаи стероиди пайвастагихои нави фаъоли биологи ба даст овардан мункин аст.

Корхои сершумор, ки ба ин соха бахшида шудаанд, дар натичаи тачрибахои солхои охир чамъ овардаанд. Тахлили адабиётхо нишон дод, ки пайвастшавии аминокислотахо бо халкаи стероидй яке аз мавзухои нави илмй ба хисоб рафта дар асоси хосилахои ин ду синф метавон пайвастхои нави органикй ба даст овард.

Дарачаи тахкики мавзуи илмй. Реаксияи хосилкунии намакхои иохаифе мураккаби натрийи кислотахои холан ва онхо, бохамтаъсиркунии кислотаи холан хосилахои хлорметилоксиран, 1-хлор-3-метоксигли-силопропан-2-ол, 1-хлор-3-метоксиала-нило-пропан-2-ол, 1-хлор-3-метоксивали-лопропан-1-хлор-3-метоксилей-сиклопропан-2-ол омухта Зимни таъсир хосилахои кислотаи холан бо пайвастахои органикӣ барои тибби муосир яке аз равияи тозаи илми химия фармасефтика мебошад[1-5]. Дар асоси ин метавон пайвастахои нави химиявиро синтез намудан. Он аз ахамияти холй набуда, эхтимолияти зиёдй дар амал татбик намудан дорад. Омузиши ин сохаи химияи органик дар Чумхурии Точикистон аз охири солхои 80 асри гузашта оғоз ёфта дар мактабӣ илмӣ зери роҳбарии академик Хайдаров К.Х., профессор Кодиров А.Х., Султонмамадова М.П., Холов Ё.Қ., Назарова З.Ч., Махкамова Б.Х., Самандарзода Н.Ю., шогирдон корхои илмӣ тадқиқотии худро анчом дода имруз дар ин соха фаъолият доранд.

Дар кори диссертатсионии мазкур, тавауссти усулхои муосири химияви барои пайваст намудани хосилахои кислотаи холан бо аминокислотахои ароматй ва алифати, омӯзиши механизми гузариши реаксияхо ва тавассути усулхои муосири тахлил муайян моддахои синтезнамуда дар таркиби ва фармакалоги омухтани хосиятхои фаъоли биологии онхо барои ба даст овардани моддахои нави табобати барои беморони системаи гепатобилиарй хамчун моддахои органикй истифода мешаванд, ва барои синтези максаднок дар сохаи химияи стероиди ва гетросикли мавриди амалй қарор хохад гирифт.

Робитаи тахкикот бо барномахо (лоихахо) ва ё мавзуъхои илм $\bar{\mathbf{u}}$. Диссертатсия дар озмоишгохи «Химияи глитсерин»-и ба номи д.и.х., профессор, узви вобастаи АМИТ Кимсанов Б.Х., назди Институти илмию тахкикотии Донишгохи миллии Точикистон мутобик ба лоихахои фармоишии бучети Чумхурии Точикистон аз р $\bar{\mathbf{y}}$ йи мавзуи «Хосилаҳои γ -аминокислотаи рав $\bar{\mathbf{y}}$ на асоси эпихлоргидрин ва α -монохлоргидрин глитсерин: синтез, хосият ва истифодабарии он» (раками ба қайдгирии давлатиаш №0119ТJ01002) ичро карда шудааст.

ТАВСИФИ УМУМИИ ТАХКИКОТ

Максади тахкикот. Синтез ва модификасияи кислотахои холан бо эфирхои аминокислотахои ароматй, алифатй ва омухтани хосиятхои фармакологии пайвастахои хосилшуда барои муайян кардани фаъолияти биологии онхо.

Вазифахои тахкикот.

Барои анчом додани кори диссертатсионии мазкур мо чунин вазифахоро мавриди омузиш карор додем:

- муайян намудани механизми реаксияи хосилшавии кислотахои холан хамчун моддахои аввала аз обеъктхои биологи;
- омӯхтани механизи ҳосилшавии намакҳои натрийи кислотаи холан;
- -таҳқиқоти механизми реаксияи пайвастшавии кислотаи холан бо 1-хлор-3-этилтриптофалопропан-2-ол;
- таъин намудани механизми реаксияи пайвастшавии кислотаи холан бо 2-хлорметилоксиран;
- таввасути усулхои муосир муайянкунии таркиби моддахои синтез намуда ва омузиши хосиятхои фаъоли биологии онхо дар мукоиса бо компанентхои аз растанихо чудокарда;
- -омузиши хосиятхои гепатопротектории пайвастахои синтезшуда бо маводи растани;
- пайвастахои -синтези кислотахои бо холан хосилахои 1-хлор-3аминокислотахои ароматй, хосилахои этилтриптофалопропан-2-ола, 2-хлорметилоксиран, КИ дар молекулашон эфирхои этилй доранд ва омўзиши хосиятхои биологии онхо.

Объектхои тахкикот: кислотахои холан: эфирхои мураккаби кислотаи холан, 1-хлор-3-этилтриптофалопропан-2-ола, 2-хлорметилоксиран.

Мавзўи (предмети) тахкикот. Синтези кислотахои холан: намакхои натрийи кислотаи холан, 1-хлор-3-этилтриптофалопропан-2-ола, 2-хлорметилоксиран, омўзиши натичахои физико-химиявии моддахои синтезшуда, бо максади дарёфт намудани пайвастагихои нав барои ба даст овардани маволхои табобатй.

Навгонии илмии тахкикот.

- Рафтори эфирхои 1-хлор-3-этилтриптофалопропан-2-ола, 2-хлорметил оксиран тавассути реаксия чойивазкунии нуклеофили ом \bar{y} хта шудааст.
- Синтези пайвастагихои нави 2-амино-1-хлор-3этилтриптофалопропан-2-ола, 2-хлорметилоксиран кислотахои холан, бо истифодаи реаксияи чойивазкунии нуклеофили бо баромади баланд гузаронида шудааст.
- Таркиб ва сохти пайвастагихои синтезшуда хамчун реагентхои органики омухта шуд.
- Захрноки шадиди моддахои синтезшуда дар мукоиса бо компанетхои аз растанī чудокардашуда муайян гардидааст.

Ахамияти назарияви ва илмию амалии тахкикот: як катор холан кислотаи кислотаи дезоксихолан, кислотаи хенодезоксихолан. кислотаи литохолан, кислотаи урсодезоксихолан, кислотаи дегидрохолан дар тахкикоти мазкур намуна барои синтези хосилахои 1-хлор-3нави этилтриптофалопропан-2-ола, истифода 2-хлорметилоксиран шудаанд.

Хосилахои кислотахои холан бо 1, 3-этилтриптофалопропан-2-ола, 2-метилоксиран хосил мешаванд, захрнокии паст нисбат штамхои сахрои хосияти баланди зиддимикробй дошта дар муковимат бо стафилококхо, нокардияхо, пастереллахо, коринебактерияхо дошта, фаъолнокии васеи зиддимикробй нишон мелиханл.

Натичахои ба химоя пешниходшаванда:

-усулхои ба даст овардани кислотахои холан хамчун моддаи аввала аз объектхои биологи дар пайвастшавии бо амминокислотахои аромати, истифода гашт;

-синтези 32 номгуйи нави пайвастахои органик бори аввал синтез карда шуда.

-омузиши безарарии 1-хлор-3-этилтриптофалопропан-2-ола, 2-хлорметилоксиран-3α,7β-дигидрокси, 1-хлор-2-оксипропилметокси-триптофан дигидрокси кислотаи холан;

-дар асоси натичахои тадкикоти илмии пайвастагихои мазкур дар штамхои сахрои чудо карда шуда фаъолияти зиёди зиддимикробй исбот гашта.

- натичахои муайян карда шудаи захрнокии пайвастагихои синтезнамуда ва дохилшавии онхо ба гурухи 4-уми чадвали Сноский таъмин гашта.

Дарачаи эътимоднокии натичахо: маълумотхои бадастомада бо усулхои замонавии физикй-химиявии тахкикот, коркарди статикии натичахо таъмин ва асоснок карда шуд. Хангоми гузаронидани тахкикотхо 38 номгуйи пайвастахо хосил шудаанд, ки 32-тои онхоро моддахои нав синтезшуда ташкил медиханд. Тозагии моддахо бо усули хроматографияи махинкабат ва дар асбоби хроматографии «Хром-5» (истехсоли Чехия) санчида шудааст. Микдори карбон, гидроген, оксиген ва нитроген дар асбоби «vario» Micro cube муайян карда шуд. Хлор бо усули гудохта муайян гашт. Спектрхои СИ-и пайвастахои синтезкардашуда дар сохахои 400-4000 см-1 дар асбоби «Specord IR-75» ва спектрометрии «Shimadzu» ба намуди суспензия дар вазелин ва хаб (таблетка) бо КВг омухта шуданд. Таркиб ва сохти пайвастахои синтезкардашуда бо спектрхои масс., (дар асбоби www. Chromatec. ru 5000. 2) ва РМЯ (дар асбоби «Bruker- 500 Мгс, махлул дар ампулаи 50 мм, ампулхои Norell-508-UP ва Norell-S-5-500») тасдик карда шуданд. Тахлили биохимиявиро дар дастгохи Stat-KXx1904, Biohem, анализатори гематологии micros-20+, хроматографии навъи «Хром-5», ки бо детектори шуълагй-ионизатсионй мучаххаз аст, гузаронида шуд.

Мутобикати диссертатсия ба шиносномаи ихтисоси илмп.

Диссертатсия ба якчанд бандхои шиносномаи ихтисоси 02.00.03 – «Химияи органикй» мутобикат мекунад:

Мувофики банди 1. Омузиши сохт ва хосиятхои пайвастахои органики бо истифодаи усулхои химияви, физики-химияви, физики тахкикот ва хисобхои назарияви. – боби 2.3.;

Мувофики банди 2. Омузиши қобилияти реаксиони ва механизмҳои реаксияҳои пайвастаҳои органики. Тавсифи назариявии вобастагиҳои байни сохт, хосият, қобилияти реаксионии пайвастаҳои органики ва пайвастаҳои таббий.— бобҳои 1.2. ва 2.3;

Мувофики банди 3. Кашфи моддахои нави органикй, реаксияхои нави пайвастахои органикй, усулхои тахкик, ва чудокунии моддахои органикй аз объектхои таббий.— боби 2.3.;

Мувофики банди 6. Фитохимия ва чудокунии моддахои органикй аз объектхои таббий. – бобхо. 1.2 ва 2.3.

Сахми шахсии довталаби дарачаи илми дар тахкикот: дарёфт, тахлил ва чамъбасти маълумоти илми оид ба экспериментхои химияви, биологи ва биохимияви, чудокунии хромотографии омехтаи реаксиони, чудокуни ва тоза кардани махсулоти нави синтезшуда, аз растанихо хосилнамударо унвончуй ичро намудааст. Сохти моддахои бадастовардаро, тавассути усулхои тахлилии физикию-химияви муайян кардааст. Синтези хосилахои кислотаи холанро бо максади хосил намудани пайвастахои дорои хосиятхои бехтарини биологи ичро намуда дар коркарди накшаи тахкикот, омода намудани маколаю фишурдахо ба чоп ва маърузаи онхо бевосита сахмгузор мебошад.

Тасвиб ва амалисозии натичахои диссертатсия. Маводи кори диссертатсионй дар як қатор конфронсхо, симпозиумхои дарачахои гуногун маъруза ва мухокима карда шудааст, аз чумла дар: конференсияи Чумхуриявии илмию амалй дар мавзуи "Заминахои рушд ва дурнамои илми химия дар Чумхурии Точикистон", бахшида ба 60-солагии факултети химияи ДМТ ва гиромидошти хотираи д.и.х., профессор, академики АИ ЧТ Нуъмонов Ишонкул Усмонович (Душанбе, 2020); конференсияи Байналмилалии илмию амалй дар мавзуи «Масъалахои муосири химия, татбик ва дурнамои онхо», бахшида ба 60-солагии кафедраи химияи ораганикй ва гиромидошти хотираи д.и.х., профессор Холиков Ширинбек Холикович (Душанбе, 2021), конференсияи III Байналмилалии илмию амалй дар мавзуи «Рушди илми химия ва сохахои истифодабарии он», бахшида ба 80хотираи д.и.х, узви солагии гиромидошти вобастаи Бури профессор Кимсанов Хакимович (Душанбе, конференсияи илмй-амалии (70-солагии) «Тибби муосир: Анъанахо ва иноватсия. ДДТТ ба номи Абуали ибни Сино (Душанбе, 2023) кон-и Чум-и илмию назариявии хайати устодону кормандони ИИТ ДМТ бахшида ба "Солхои рушди саноат (2022-2026)" "Бузургдошти Мавлоно Чалолиллини Балхй" (Душанбе, 2022): конфренсия бахшида ба 90-солагии Институти химияи органик ба номи Зеленский Н.Д ва 10-умин конфронси олимони чавонони Россия (Москва, 2023); конфронси Байналмилали уфукхои нав дар илм, тахсилот ва амалияи тиб, бахшида ба 85-солагии ДДТТ ба номи Абуали ибни Сино (Душанбе, 2024).

Интишорот аз руйи мавзуи диссертатсия. Фехристи асосии маводи диссертатсион дар хачми 15 маколаи илм ва фишурдахо,

ки 3 тои онхо дар мачаллахои такризшаванда, ки аз чониби Комиссияи олии аттестатсионии назди Президенти Чумхурии Точикистон тавсияшуда нашр шудаанд ва 9 фишурда дар мачмуаи маърузахои конференсияхои Байналмиллалй ва Чумхуриявй, 3 нахуспатенти ЧТ. нашр гардидаанд.

Сохтор ва хачми диссертатсия. Диссертатсия аз 160 сахифаи чопи компютерй иборат буда, аз мукаддима ва 3 боб, шархи адабиёт, кисми тачрибавй, шархи натичахои тачрибавй, хулосахои асосии кор, шумораи адабиётхои истифодашуда 170 номгўй, 14 расм, 42 накша ва 6 чадвалро дар бар мегирад.

МУХИМТАРИН НАТИЧАХОИ ТАХКИКОТ ВА МУХОКИМАЙ ОНХО

Таъсири баъзе хосилахои кислотаи холан бо эфирхо ва дипептидхои 2-хлорометилоксиранхо мухокимаи натичахо

Синтез ва омузиши кислотахои холан бо аминокислотахои алифати Моддахои стероиди дар химияи органики яке аз пайвастахои мушкил тахлилшаванда буда барои гузаронидани реаксияхои пайвастшави дар халқаи сиклофенантрени он дар пайвастшавии бо моддахои нави органки мо тахкикотро ба анчом расонидем. Асосан аз хисоби гуруххои фаъоли халқаи стероиди ки он иборат аст, аз гуруххои гидрооксили ва карбоксили пайвастахои нави органики синтез намудан мункин аст.

Имруз дар асоси стероидхои пайвастагихои нави гепатопротекторй, панкреопротекторй, зидди бактерологи синтез шуда истодааст, ки ахмияти клиники бенихоят зиёд дорад.

Дар асоси намакхои натригии кислотаи холан мо пайваст намудани стероидхоро барои пайвастагихои нав дар кори мазкур истифода намудем. Хосилахои кислотахои холан, ки дорои гуруххои гуногуни функсионали мебошанд, ки дар асоси онхо як катор пайвастагихои дигарро бо хосиятхои биологии дилхох мусоидат мекунанд, таваччухи махсус доранд.

Синтез ва омузиши сохтори кислотаи холан бо 2-хлорметилоксиран

Бояд гуфт, ки солхои охир дар байни стероидхо таваччухи аксар донишмандонро махсусан хосиятхои биологии кислотахои холан ба худ чалб кардааст. Кислотахои холан пайвастахои хеле фаъоли биологи ба хисоб рафта, дар таркиби молекулаашон гуруххои гуногуни функсионали доранд, ки ин барои гузаронидани чанде аз реаксияихо дар занчири стероид фарохам меоранд. Бо

дарназардошти дастрасии хуби кислотахои холан ва имкониятхои гузарондани реаксияхои химиявй солхои охир як катор шаклхои навсохти онхо ба вучуд оварда шуданд, ки дорои на танхо ахамияти назариявй, балки амалй мебошанд.

Аммо, дар адабиёт маълумот оид ба синтези хосилахои 2хлорметилоксиран, ки дар молекулашон эфирхои этилии аминокислотахоро доранд, кам мавчуданд.

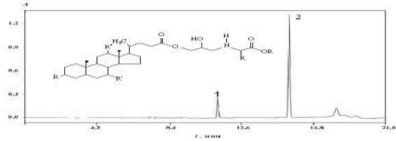
Реаксия аз руи накшаи зерин амалй гардид:

Нақшаи реаксияи 1. - Хосилшавии 1-хлор-3-этоксиглитсилпропан-2-ол.

Баромади махсулнокии реаксия 70-75% дар бар мегирад: Дар адабиётхои илми барои синтези 2-хлорметилоксидан коидаи барои буандани чонишинхои эффект истифода мешавад. Хосилнокии рексия ва омузиши хосиятхои физико-химиявии гузариши реаксияи мазкурро тасдик намудаанд. Дар натичаи пайваст намудани намакхои натригии кислотаи холан бо 1-хлорметилоксиран, яке аз хадафхои тадкикоти мазкур буда барои гузаронидани реаксияи мазкур мо аз механизми реаксияи чойивазкунии нуклеофили истифода намудем. Дар пайи синтези пайвастагихои мазкур мо омузиши хосиятхои физико-химиявии пайвастагихои мазкур аз усулхои муосири тахлил истифода намудем. Дарачаи тозаии моддахои мазкур тавасути хроматографияи махинкабат тахлил карда шуд.

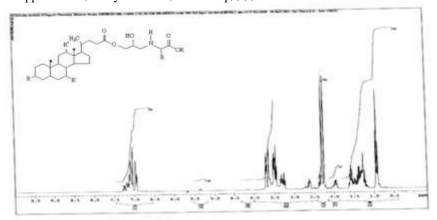
Нақшаи реаксия
и 2.-Қосилшави 3-метоксивалипропан-2-ол $3\alpha, 7\alpha$ -дигидрокси-5
β-кислотаи холан

Хосиятхои физики-химияви ва собитхои мухими пайвастахои синтезкардашуда дар чадвали 1 нишон дода шудааст.



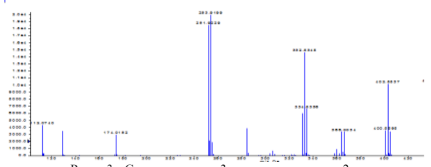
Расми 1- Хромматограммаи газии моегии 3-метоксивали-лопропан-2-ол $3\alpha,7\beta$ - дигидрокси- 5β -кислотаи холан

Дарачаи аслияти пайвастахо бо усули хроматографияи газии моегй тахлил шуд. Хамчун халкунанда дар ин дастгох метаноли мутлак истифода шудааст. Дар дакикаи 10-уми санчиш пайдошавии хати халкунанда мушохида гардид ва дар 14-дакикаву 30-сония пайдошави хати нави бузург мушохида шуд. Ин сигнал ба моддаи тахлилшаванда таалук буд. То 30-дакикаи охири реаксия дигар пайдошавии хатхо дар дастгох мушохида нагардид. Таркиби пайвастагихои синтезшуда тавассути тахлили спектри массавй омухта шуд. Ба таври мушаххас, спектри массавии 3-метоксифелиллен-пропан-2-оли 3а,7β-дигидрокси кислотаи холан тахлил гардид. Дар чараёни тахлил мушохида карда шуд, ки хангоми диссотсиатсияи молекула халкаи эпоксиди стероид кушода мешавад ва ба фрагментхои муайян таксим мегардад.



Расми 2- Спектри РМП 3-метоксивали-лопропан-2-ол 3α , 7 β - дигидрокси- 5β -кислотаи холан

Тахлили гуруххои фаъоли пайвастагихои синтезнамуда тавасути усулхои гуногуни спектроскопй ва хроматографй тасдик карда шуд. Ба таври мушаххас, РМП имкон дод, ки мавкеи протонхо ва карбонхо, хамчунин хузури гуруххои функсионалй ба таври дакик муайян гардад.



Расми 3 – Спектри массави 3-метоксивалипропан-2-ол 3α,7α -дигидрокси-5β-кислотаи холан

Чадвали 1- Пайвастхои синтезкардашуда ва собитхои мухими онхо

дадвали 1- Наивастхои синтезкардашуда ва сооитхои мухими онхо							
			Харо	C, %	Н, %		
	Брутто-	Баро	рати	<u>муайян</u>	<u>муайян</u>		
Номи пайвастхо	формула	мад,	гудоз	<u>гашт</u>	<u>гашт</u>		
	формула	%	иш	хисоб	хисоб		
			°C	шуд	шуд		
3-метоксивали-	C50H99NO7	77,5	142-	<u>72.68</u>	<u>12.08</u>		
лопропан-2-ол			144	72.75	12.10		
3α,7β-дигидрокси-5β-							
кислотаи холан							
3-метоксивали-	$C_{50}H_{99}NO_7$	78,5	165-	$\frac{72.68}{72.75}$	$\frac{12.08}{12.10}$		
лопропан-2-ол			167	72.75	12.10		
3α,7 α -дигидрокси-5β-							
кислотаи холан							
3-метоксивали-	$C_{51}H_{104}NO$	86.90	142-	72.68 72.75	$\frac{12.08}{12.10}$		
лопропан-2-ол	8		142	72.75	12.10		
3α,7 α 12 α -							
тригидрокси-5β-							
кислотаи холан							
3-метоксивали-	C51H104NO	79.00	124-	<u>72.68</u>	<u>12.08</u>		
лопропан-2-ол	8		126	72.75	12.10		
3α,7 α 12-трикето-5β-							
кислотаи холан							
3-метоксивали-	C51H99NO5	79.70	165-	<u>75.97</u>	12.38 12.41		
лопропан-2-ол			166	76.01	12.41		
3α- гидрокси-5β-							
кислотаи холан							

Спектроскопияи инфрасурх (СИ) мавчудияти гуруххои гидроксил, карбонил ва дигар гур \bar{y} ххои фаъоли молекулахоро нишон дод, ки барои фахмидани имкониятхои реактив \bar{u} ва таъсири биолог \bar{u} ахамияти калон дорад. Хроматографияи гази моеъ (ХГМ) ва дигар усулхои хроматограф \bar{u} дарачаи тозагии махсулот ва хузури фрагментхои ғайрич \bar{u} \bar{u} боқимондаро нишон доданд, ки тасдиқ мекунад синтез бо самаранокии хуб ба анчом расидааст.

Синтез ва омузиши сохтори кислотаи холан бо баъзе эфирхои аминокислотахои катори аромати

Дар адабиётхои муосири имрўза оид ба хосиятхои фаъоли биологи эпихлоргидрин ва пайвастахои ин синфи химияи органики маълумоти муфассал мавчуд нест, бо ин сабаб мо пайвастшавии хосилахои кислотаи холанро бо эпихлоргидринии дар шароити озмоишгохи ба рох мондем. Синтез дар асоси пайвастагихои эпинхлогидрин ва хосилахои он тули солхои зиёд дикати олимони чахонро ба худ чалб кардааст. Дар кори мазкур пайвастшавии эфирхои бензилиро бо кислотаи хонан ба рох мондем. Дар химияи органики, эфирхои бензили ва намакхои онхоро барои химиояи гуруххои фаъоли реаксиони истифода мешаванд. Дар таркиби ин пайвастагихо мо метавонем гуруххои алифифилхои бо баромади баланд ба даст овардан мункин аст.

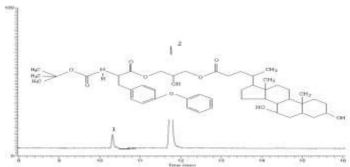
Ба сифати моддаи тахлилшаванда мо пайвастахои мазкурро барои омузиш карор додем. Механизми реаксияи бахамтаъсиркунии хлоргидрати эфири метил-О-бензил-L- тирозин таввасути механизми мазкур амали мешавал.

Нақшаи реаксияи 3. - Хосилшавии 1-хлор-3-трет-бутилокси-О-бензил-Lтирозилпропан-2-ол

Хосилнокии реаксияи мазкур аз хисоби назариявй 76% ташкил медихад, ки нишондихандаи нисбатан баланд барои синтези органикй мебошад. Дарачаи тозагии пайвастагихо тавассути хроматографияи гази моеъ санчида шуд ва натичахо нишон доданд, ки махсулоти синтезшуда дорои тозагии баланд мебошанд. Илова бар ин, моддахои хосилшуда тавассути усулхои муосири тахлил аз чумла РМП, спектроскопияи инфрасурх ва тахлили масс-спектрометрй тасдик карда шуданд, ки ин имконият медихад сохтори молекула ва пайвастшавии функсионалй ба

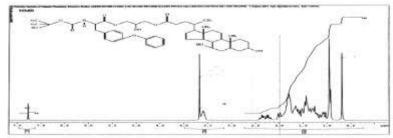
таври дақиқ муайян гардад. Механизми гузариши реаксияи мазкур асосан пайвастшавй буда, аз ҳисоби гуруҳҳои фаъоли пайвастагиҳо, ки аз атоми хлор маншаъ мегиранд, амалй мешавад. Дар чараёни реаксия атоми хлор бо гуруҳҳои молекулаҳои дигар иваз шуда, маҳсулоти ҳосилшаванда ба вучуд меояд. Тавассути ин реаксия мо тавонистем 12 пайвастагии нави органикй синтез намоем, ки барои таҳкиҳоти минбаъдаи фармакологи ва фармакохимияви ҳамчун намунаҳои фаъол истифода бурда мешаванд. Самаранокии ҳуби реаксия ва тозагии баланд нишон медиҳанд, ки ин усул барои синтези пайвастагиҳои стероиди ва аминокислотави дар шароитҳои лаборатори ва эҳтимолан барои таҳкиҳоти клиники ҳобили истифода мебошад.

Накшаи реаксияи 4.-накшаи синтези 3-третбути-локси- Обензилтирозилпропан-2-ол-3а,7β-дигидрокси-5β-кислотаи холан



Расми 4 - Хроматограммаи 3-третбути-локси- О-бензилтирозилпропан-2-ол- 3α , 7β -дигидрокси- 5β -кислотаи холан

Хроматографияи гази моегии (ХГМ) дар харорати аз $100\,^{\circ}$ С то $400\,^{\circ}$ С дар давоми 3 соат тахлил карда шуд. Натичахо нишон доданд, ки модда ба тадрич ва пайваста тачзия мешавад ва нуктаи аввалаи чудошав $\bar{\mu}$ бо халкунандахо пайваста пайдо мешавад.



Расми 5- Спектри РМП 3-третбути-локси- О-бензилтирозилпропан-2-ол-3α,7β- дигидрокси-5β-кислотаи холан

Дар расм спектри массаи 3-третбути-локси- О-бензилтирозилпропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-кислотаи холан нишон дода шудааст. Агар ин модда минбаъд ба кисмхо таксим карда шавад, он гох пайванди химиявии байни атомхои карбон, ки гурухи гидроксил доранд (гурухи гидрокси) дароз мешавад (яъне занчири карбон дароз мешавад). Дар натичаи тахлил нишон дода шудааст, ки халкаи эпокси кушода мешавад ва ба он аминокислотаи бокимонда бо суръати 6,5% (135) пайваст мегардад. Дар ин раванд, бокимондаи аминокислотахо ба вучуд меояд, ки ба молекула хусусияти фаъолият ва тахаммулпазирии реактивй мебахшад.



Расми 6 - Спектри массави 3-третбутилокси-О-бензилтирозилпропан-2-ол-3 α ,7 β -дигидрокси-5 β -кислотаи холан

Дар спектри массй дида мешавад, ки куллаи фаъоли ионхои молекулавй m/z = 106 бо интенсивияти 100 % ба кайд гирифта мешавад, ки тасдик мекунад массаи моддаи синтезшуда мувофик бо он тахлилхои пешбинишуда мебошад. Хамин сигнал нишон медихад, ки молекула дар шакли ионй устувор аст ва хангоми диссотсиатсия фрагментхои муайянро хосил мекунад. Ин натичахо ба таври дакик нишон медиханд, ки пайвастшавии аминокислота бо халкаи эпокси самаранок ба амал омадааст ва модда дорои сохтори молекулавии пешбинишуда мебошад. Спектри РМП-и 3-третбути-локси-О-бензилтирозилпропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-кислотаи холан муфассал

тахлил карда шуд. Сигнали асосии дар майдонхои 7,0-7,5 х.м. дида мешавад ва ба сигнали синглет мувофикат мекунад, ки нишондихандаи хузури протони ароматики мебошад. Ин сигнал дар спектр равшании характери электронй ва мухити химиявии протонро нишон медихад. Дар минтакаи 3,3-3,7 х.м. сигнали синглетхои бокимондаи протонхои пропан мушохида мешавад, ки ба гуруххи гидроксил ва метиленгуруххои пайвастшуда ба маркази пропан алокаманд мебошанд. Тавсифи муфассали чудокунии сигналхо нишон медихад, ки протонхои гуногуни молекула ба мухити химиявии худ хеле хассосанд ва мутавозинанд. Илова бар ин, тахлили РМП имконият фарохам меорад. ки сохтори стереохимияви ва пайвастшавии функсионали дар молекула ба таври дакик муайян карда шавад. Сигналхои дигари спектр низ ба гуруххои гидроксил ва оксил алокаманд мебошанд ва нишон медиханд, ки пайвастшавй ва мухити электронй дар ин минтакахо бокй мондаанд. Хамин тарик, спектри РМП ба таври муфассал тасдик мекунад, ки 3третбути-локси-О-бензил-тирозилпропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5βкислотаи холан дорои сохтори пешбинишуда мебошад ва сигналхои мушаххаси ҳар як гуруҳ ба таври равшан фарқ карда мешаванд, ки ин барои тахлили минбаъдаи фармакологи ва фармакохимиявии модда ахамияти калон дорад. Спектри ЯМР 13С-и 3-третбути-локси-Обензилтирозилпропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-кислотаи тахлили муфассалро талаб мекунад, зеро он маълумоти дакик дар бораи сохтор ва мухити химиявии атомхои карбон фарохам меорад. Дар спектр сигналхои зерини ¹³С мушохида мешаванд: 12,86 х.м. ва 17,66 х.м. сигналхои карбонхои метил (СН3) мебошанд, ки ду гурухи метилро дар молекула нишон медиханд ва ба мухити электронй ва чойгиршавии стереохимиявии онхо алокаманданд. Ин сигналхо мавкеи карбонхоро дар халқаи бензил ва пайвастагихои тирозил нишон медиханд ва барои тасдики сохтори молекула мухим мебошанд.

Тахлили спектр нишон медихад, ки ҳар як сигнал ба гурӯҳи муайяни карбон алоқаманд аст ва муҳити химиявии атомҳо ба тарзи пешбинишудаи молекула мувофиқ аст. Дар маҷмӯъ, спектри 13 С РМЯ тасдик мекунад, ки 3-третбути-локси-О-бензилтирозилпропан-2-ол-3 α ,7 β -дигидрокси-5 β -кислотаи холан дорои сохтори пешбинишуда мебошад, ки ин барои таҳлили фармаколог α , фармакохимияв α ва омузиши реактивии молекула аҳамияти калон дорад. Илова бар ин, муҳоисаи сигналҳо бо спектрҳои стандарт α ва таҳлили хими α нишон медиҳад, ки пайвастшав α ва чойгиршавии гуруҳҳои функсионал α дар молекула дуруст ичро шудаанд, ки ин тасдиқи муҳими синтези муваффақ мебошад. Дар спектри РМП-и маҳсулот сигналҳо дар

доираи 0,68-0,70 х.м. мушохида мешаванд, ки ин ба протонхои метил (СН₃) дар чойхои 21 гурухи функсионалй алокаманданд. Ин сигналхо дар шакли синглет дида мешаванд ва нишон медиханд, ки ин протонхо ба мухити химиявии дигар атомхо ё гуруххои гидроген коваленти таъсир намерасонанд. Хамчунин сигналхо дар доираи 0,95-1,00 х.м. низ дар шакли синглет пайдо мешаванд, ки мувофик ба протонхои 3Н ва 6Н мебошанд ва ба гуруххои функсионалии метил дар мавкеи 18 ва 19 алоқаманданд. Ин тасдиқ мекунад, ки гуруххои метил дар молекула дуруст чойгир шудаанд ва пайвастшавии функсионали ба таври пешбинишуда ичро шудааст. Протонхои нави сиклии метил дар шакли мултиплет дар сохахои 1,0-2,0 х.м. мушохида мешаванд. Тафсили ин сигналхо имконият медихад, ки конфигурасия ва конформатсияи молекула дақиқ муайян гардад, зеро мавкеи сигналхо ва шакли онхо ба чойгиршавии атомхои карбон ва протонхо дар халкаи стероид ва пайвастагихои функсионалй алокаманд мебошад. Хамин тарик, тахлили спектри РМП на танхо хузури гуруххои метилро тасдик мекунад, балки барои омухтани чузъиёти сохтори молекула ва муносибати гуруххои функсионали бо хам дар молекула заминаи устувор фарохам меорад. Дар спектри РМП-и тахлилшуда сигналхои протонхои алисиклии метилен дар карбонхои С-20 ва С-23 дар сохахои 2,15-2,50 х.м. мушохида мешаванд. Намуди мултиплетй инчунин тасдик мекунад, ки ин протонхо дар халкахои алисиклии молекула чойгир шудаанд ва ба сохтори стереохимиявии стероид мувофиканд. Протонхои ивазкунандаи гидроксил дар мавкеъхои С-3 ва С-7 низ мушохида карда мешаванд ва сигналхои онхо дар худуди 3,6 х.м. пайдо мешаванд. Ин сигналхо одатан синглет ё каме васеъ шуда, хузури гуруххои ОН-ро нишон медиханд. Мавкеи онхо дар спектр тасдик мекунад, ки пайвастшавии гидроксил дар молекула дуруст амалй шудааст ва таъсири электроники ва стереохимиявии халкахои стероиди ба мухити протонхо ба таври назаррас инъикос меёбад. Хамин тарик, тахлили спектрхои РМП имконият медихад, ки сохтори алисиклии молекула, чойгиршавии гуруххои метилен ва гидроксил, хамчунин хамкорихои электронии онхо бо протонхои хамсоя дакик муайян карда шаванд.

Чалвали 2- Хосиятхои физикй-химияви пайвастагихои синтезкардашула

задвази 2 мосим ди физики минимы напрастатилой синтезкардашуда							
Номи пайвастхо	Брутто- формула	Тавли д %	Х. гуд. °С	С % <u>Ёфт.,</u> Ҳис.	Н % <u>Ёфт.,</u> Хис.		
О-бензил-L-тирозин-	C41H59NO	77.01	210-214	72.20	8.66		
	7			72.25	8.72		

				Идомаи	чадвали 2
3α,7β-дигидрокси-5β-					
кислотаи холан					
3-метил эфири o-Bzl-	C45H64O9	73.09	177-179	<u>69.70</u>	9.12
тирозилпропан-2-ол-	N			69.75	9.18
3α,7β-дигидрокси-5β-					
кислотаи холан					
3-третбути-локси- О-	C ₄₈ H ₆₉ O ₁₀	75.01	130-133	70.32 70.38	8.42 8.48
бензилтирозилпропан-	N			70.38	8.48
2-ол-3α,7β-					
дигидрокси-5β-					
кислотаи холан	G 11 0	5 0.0	102 102	50.0 0	0.55
3- эфири этилии-О-	C45H64O8	79.8	182-183	<u>72.38</u>	<u>8.57</u>
бензилтирозилпропан-	N			72.44	8.62
2-ол-3α, 7 β -					
дигидрокси-5β-					
кислотаи холан, О-бензил-L-тирозин-	C ₄₁ H ₅₉ NO	87.01	203-204	72.20	8.66
3α, 12α-дигидрокси-5β-	7	87.01	203-204	$\frac{72.20}{72.25}$	8.72
кислотаи холан	/			12.23	0.72
3-метил эфири o-Bzl-	C45H64O9	81.09	177-179	60.70	0.12
тирозилпропан-2-ол-	N	01.07	1//-1//	69.70 69.75	9.12 9.18
3α,12α -дигидрокси-5β-	1,			05.75	J.10
кислотаи холан					
3-третбути-локси- О-	C48H69O10	86.01	130-133	70.32	8.42
бензилтирозилпропан-	N			70.38	8.42 8.48
2-ол-3α,12α -					
дигидрокси-5β-					
кислотаи холан					
3- эфири этилии-О-	C45H64O8	77.8	182-183	<u>72.38</u>	<u>8.57</u>
бензилтирозилпропан-	N			72.44	8.62
2-ол-3α,12α -					
дигидрокси-5β-					
кислотаи холан,	G 11 110	05.01	202.204	50.0 0	0.66
О-бензил-L-тирозин-	C41H59NO	87.01	203-204	<u>72.20</u>	8.66
3α, 7 α -дигидрокси-5β-	7			72.25	8.72
хислотаи холан	C ₄₂ H ₆₁ O ₉	81.09	177-179	60.70	0.12
3-метил эфири o-Bzl-	C42H61O9 N	81.09	1//-1/9	69.70 69.75	9.12 9.18
тирозилпропан-2-ол- 3α ,7 α -дигидрокси- 5β -	1N			09.73	7.10
за, / а -дигидрокси-эр- кислотаи холан					
3-третбути-локси- О-	C45H66O10	86.01	130-133	<u>70.32</u>	<u>8.42</u>
бензилтирозилпропан-	N			70.38	8.48
2-ол-3α,7 α -					
дигидрокси-5β-					
кислотаи холан					

				Идомаи	чадвали 2
3- эфири этилии-О-	C45H64O8	77.8	182-183	72.38	8.57
бензилтирозилпропан-	N			72.44	8.62
2-ол-3α,7 α -					
дигидрокси-5β-					
кислотаи холан					

Дар спектрхои РМП-и махсулоти синтезшуда дар сохахои 3,6 х.м. сигналхои протонхои гурухи гидроксил (ОН) мушохида мешаванд. Ин сигналхо одатан хамчун синглет пайдо мешаванд ва нишон медиханд, ки протонхои гидроксил ба мухити химиявии худ пайвастанд ва бо дигар протонхои молекула хамкории ковалентй надорад. Дар баъзе холатхо, ин сигналхо ба сохахои 3,5 ва 3,7 х.м. иваз мешаванд, ки ин тағйирот одатан бо таъсири диполй ва мухити химиявии гуногуни протонхо дар молекула алокаманд аст. Тахлили муфассали спектрхои РМП нишон медихад, ки хар як сигнал бо гурухи функсионалии муайян алоқаманд аст, ки ин тасдики мустакими сохтори махсулоти синтезшуда мебошад. Илова бар ин, тахлили чудокунии сигналхо имкон медихад, ки муайян карда шавад, ки гуруххои гидроксил дар кадом мавкеъхои молекула чойгир шудаанд, чй гуна пайвастагихо ба вучуд омадаанд ва таъсири онхо ба мухити химиявй чй гуна аст. Хамин тарик, спектрхои РМП на танхо хузури гуруххои ОН-ро нишон медиханд, балки маълумоти муфассал дар бораи конформатсия, пайвастшавй ва сохтори умумии молекула фарохам меоранд.

Синтез ва модификатсияими кислотахои холан бо баъзе эфирхои аминокислотахои катори алифатй

Дар қатори вазифахои асосии химияй органикй ва тибби хозиразамон синтез ва модификатсияи моддахои нави дорои хусусиятхои табобатии муфид накши муххим дорад. Оиди усулхои синтез, табдили химиявй ва омузиши фаъолияти биологии хосилахои кислотахоии холаній корхои илмии зиёд лар адабиёти нашр шудаанд. Тули дахсолахои охир, сохаи химияи стероидй яке аз пешкадамтарин сохахои химияи органики ба шумор рафта, маълумотхои зиёди нави илми руи кор меоянд. Дар ин соха марказхои бузурги илмй бо синтези пайвастахои нави органики халкаи сиклофенантрени машғул мебошанд. Дар маълумоти фаровон дар бораи фаъолияти биологии алабиётхо хосилахои кислотаи холан мавчуд аст[5]. Аз дохили ин моддахо имконияти хосил намудани пайвастагихои нави дорувори бо максади табобати зиддизамбуруғй, зиддисаратонй, антибактериявй мавчуд мебошад. Баъзе хосилахои кислотахои холан пайвастагихои кристалли мебошанд, ки дар сохаи электроника истифода мешаванд.

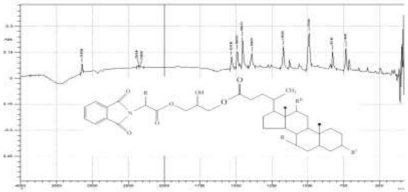
Накшаи реаксияи 5.-Накшаи синтези хосилахои аминокислотахои алифатй Зарурияти чустучуи моддахои синтетикии нави дорувории дорои мачмуи ғайримуқаррарии механизмхои амалй ва бо суръати нисбатан инкишофи таъсир ва амалан безарар бо истифодаи дарозмуддати онхо бояд мавриди омузиш қарор дода шавад. Мушкилоти аз нуқтаи назари синтез ва таҳқиқоти биологӣ омӯхтани хосияти химиявии пайвастагихои гетеросиклй бо максади ба даст овардани доруворихои нав яке аз масъалахои актуалии химияи органики мебошад. Барои ба даст овардани хосилахои нави аминокислотагие, бо максади мухофизати баъзе аз гуруххои фаъоли карбони дар реаксияи мазкур истифода мешаванд, бо хосилахои фталили аминокислотахо дар халкунандаи 1,4-диоксан дар давоми 3,0-3,5 соат идома ёфт. Реаксияи эпихлоргидрин бо фталилглисин (Phth-Gly-ON) бо намакхои кислотаи холан мувофики накшаи зерин сурат гирифт:

Нақшаи 6.-Синтези 3-Z-Gly-Gly-О-пропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-кислотаи холан

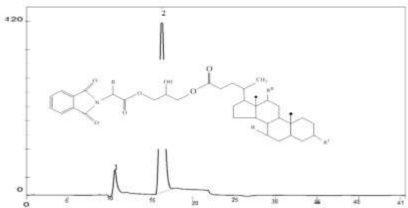
Тахлили гур ўххои фаъоли пайвастагихои синтезнамуда тавасути усулхои гуногуни спектроскоп ва хроматограф пурра тасдик гардид. Ба таври мушаххас, спектроскопия РМП (ЯМР) имкон дод, ки мавкеи протонхо ва карбонхо дар молекула ба таври дакик муайян гардад,

хамзамон хузури гурўххои функсионалй, аз қабили гидроксил, карбонил ва метилен, тасдик карда шавад. Спектроскопияи инфрасурх (СИ) маълумоти муфассал оид ба хузури пайвастагихои гидроксил ва карбонил, хамчунин таъсири мухити химиявии онхо ба дигар атомхо фарохам овард. Хроматографияи гази моеъ (ХГМ) дарачаи тозагии махсулот ва мавчудияти фрагментхои бокимонда ё моддахои иловагй дар намунахоро нишон дод, ки ин нишондихандаи самаранокии реаксияи синтез мебошад. Барои омўхтани дарачаи тозагии пайвастахои мазкур мо аз усули ХГМ истифода намудем, ки он дар кисмати тачрибавии кор оварда шудааст. Ба сифати халкунанда метаноли мутлак истифода шуд. Давомнокии тахлили мазкур 3 соатро дар бар гирифт. Дар дакикаи 11 аввали тахлил рахи халкунанда пайдо мешавад. Баъдан, рах барои моддаи тахлилшаванда дар 15-16 дакикаи тахлил пайдо гашт, ки ин дарачаи тозаги моддаи синтезнамударо шаходат медихад.

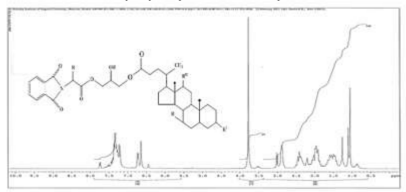
Хамин тахлилхо якчоя маълумотхои фаровон дар бораи сохтори молекула, чойгиршавии гуруххои функсионалй ва конфигурасияи стереохимиявй фарохам меоранд. Ин барои тасдики дурусти синтез, арзёбии фаъолияти реактивй ва омузиши хосиятхои фармакологй заминаи устувор мегузорад. Илова бар ин, натичахои спектроскопй ва хроматографй имкон медиханд, ки тахкикоти минбаъда оид ба таъсири биологй ва потенсиали терапевтии пайвастагихо боэътимод анчом дода шавад. Спектроскопияи инфрасурх (СИ) мавчудияти пайвастагихои гидроксил, карбонил ва дигар гуруххои фаъоли молекулахоро нишон дод, ки барои фахмидани имкониятхои реактивй ва таъсири биологй ахамияти калон дорад. Хроматографияи гази моеъ (ХГМ) ва дигар усулхои хроматографй дарачаи тозагии махсулот ва хузури фрагментхои ё бокимондаро нишон доданд, ки тасдик мекунад синтез бо самаранокии хуб ба анчом расидааст.



Расми 7-Спектри инфрасурхи 3-Z-Gly-Gly-О-пропан-2-ол-3α-гидрокси кислотаи холан



Расми 8-XГМ 3-Z-Gly-Gly-О-пропан-2-ол-3α-гидрокси кислотаи холан



Номи пайвастхо	Брутто- формула	Тавл ид бо %	Х.гуд. °C	С % <u>Ёфт.,</u> Хисо б.	Н % <u>Ёфт.,</u> Хисо б.
3-Z-Val-Val-О-пропан-2-	C47H66O8N	77.10	124-	70.18	8.22
ол3α-гидрокси кислотаи	2		126	70.24	8.30
холан					
3-Phth-Gly-Gly-О-пропан-	C39H54O9N	69.00	168-	67.43	7.07
2-ол-3α-гидрокси	2		170	67.49	7.14
кислотаи холан					
3-Phth-Gly-Lей-О-пропан-	C43H62O9N	78.00	132-	68.86	8.26
2-ол-3α-гидрокси	2		133	68.95	8.30
кислотаи холан					
			Ид	омаи ча	двали 3

3-Z-Gly-Gly-О-пропан-2-	C39H58	72.60	128-	57.40	7.12
		72.00	_		
ол-3α, 12α-дигидрокси	$O_{10}N_2$		129	57.49	7.14
кислотаи холан					
3-Z-Val-Val-О-пропан-2-	$C_{47}H_{66}O_{10}$	79.00	144-	70.18	8.22
ол-3α, 12α-дигидрокси	N_2		146	70.24	8.30
кислотаи холан					
3-Phth-Gly-Gly-О-пропан-	C ₃₉ H ₃₈ O ₁₀	79.91	115-	67.43	7.07
2-ол-3α, 12α-дигидрокси	N_2		116	67.49	7.14
кислотаи холан					
3-Phth-Gly-Leй-О-пропан-	C43H62O10	68.00	127-	68.86	8.26
2-ол-3α, 12α-дигидрокси	N_2		129	68.95	8.30
кислотаи холан					
3-Z-Gly-Gly-О-пропан-2-	$C_{39}H_{58}$	72.60	132-	57.40	7.12
ол-3α, 7α-дигидрокси	$O_{10}N_2$		133	57.49	7.14
кислотаи холан					
3-Z-Val-Val-О-пропан-2-	C47H66O10	79.08	134-	70.18	8.22
ол-3α, 7α-дигидрокси	N_2		136	70.24	8.30
кислотаи холан					
3-Phth-Gly-Gly-O-	C ₃₉ H ₃₈ O ₁₀	68.92	155-	67.43	7.07
пропан-2-ол-3α, 7α-	N_2		156	67.49	7.14
дигидрокси					
кислотаи холан					
3-Phth-Gly-Leй-О-пропан-	C43H62O10	78.00	127-	68.86	8.26
2-ол-3α, 7α-дигидрокси	N_2		129	68.95	8.30
кислотаи холан					

Чустучуй сохахои истифодаи баъзе аз пайвастахои синтезкардашуда

Омўзиши таъсири биологии хосилахои аминокислотахо бо стероидхои кислотаи холан яке аз самтхои ояндадори химияи органики мебошад. Ин самт имконият медихад, ки бо истифодаи пайвастагихои синтезкарда ва моддификатсияшудаи кислотаи холан пайвастагихои нави фармакологи ва терапевти тахия карда Хосилахои моддификатсияшудаи стероидхо аминокислотахои аромати дорои таъсири баланди терапевти мебошанд, ки ин ба фаъолияти гуруххои фаъоли халкаи стероид ва гуруххои ароматии аминокислотахо вобаста аст. Ин хусусиятхо барои татбиқи амалй дар тибби муосир ахамияти калон доранд, зеро онхо метавонанд самаранокии пайвастагихоро дар раванди мубориза бо беморихо ва нигохдории функсияи биологи бехтар созанд. Адабиёти илми нишон медихад, ки имруз дар тибби амали пайвастагихои органики васеъ истифода мешаванд, вале хамзамон омўзиши таъсири онхо дар моделхои гуногуни фармакологі ва

арзёбии хосиятхои биологии онхо вазифаи асосии тахкикоти муосири тиббй ба хисоб меравад. Тахкики хамохангшудаи ин моддахо имконият медихад, ки тарзи амал, селективият, устуворй ва давомнокии таъсири пайвастагихо бо максади тахияи дорухои нави самаранок ва бехатар муайян карда шавад[6]. Бо таваччух ба ин, омузиши таъсири биологии хосилахои аминокислотахо бо стероидхои кислотаи холан на танхо ба тахияи пайвастагихои нави фармакологи мусоидат мекунад, балки барои васеъ намудани доираи маводи дорувории органики ва рушди стратегияхои нави терапевтй дар тибби муосир заминаи устувор фарохам меорад. Хосилахои 2-хлорметилоксиран дар организми зинда як катор вазифахои мухимро ичро мекунанд. Илова бар ин, эфирхои 2хлорметилоксиран объектхои чолиб барои мукаррар кардани робитаи байни сохтори пайвастагихо ва реактивии он мебошанд. Хосилахои 2-хлорметилоксиран, 1-хлорпропандиол-2,3, дихлорпропанол-2 ва 2,3-дихлорпропанол-1-бо эфирхои аминокислотахо ва дипептидхо, ки пайвастагихои аз чихати биологи фаъол мебошанд, хамчун объекти тадкикот ояндадор мебошанд, захролудшавй нисбатан паст дорад. Дар асоси ин, омузиши реаксияи таъсири мутакобилаи 2-хлорметилоксиран бо баъзе алифати, аромати аминокислотахо ва дипептидхо таваччухи зиёд дорад. Оид ба синтез ва омухтани хосилахои 2хлорметилоксиран, 1-хлоропропан-2,3 ва 1,3-дихлорпропанол-2 бо спиртхо, фенолхо, аммиакхо, аминхо, кислотахои равғанй ва дигар синфхои пайвастагихои органики асархои зиёд бахшида шудаанд. Бо вучуди ин, дар бораи синтез ва омузиши хосилахои 2хлорметилоксиран бо эфирхои алифатикй, ароматй гетеросиклии аминокислотахо ва пептидхо маълумот кам аст. Аз тамоми маълумотхои дар ин рисола пешниходшуда чунин бармеояд, ки дар асоси ин синфи пайвастагихо на танхо моддахои бисёрфунксионии хушбуй, алифатӣ балки ва инчунин перспективаи калони синтези доираи васеи моддахои нави химиявиро ба даст овардан мумкин аст. Синтези пайвастагихои кислотаи холан бо аминокислотахои аромати ки қобиляти зиддизамбуруғй доранд баланди аз хисоби гуруххои ИН мебошад, функсионали онхо аминокислотаи хосилахои пропанолхо-2 мутақобилаи эфирхои бо таъсири баъзе

аминокислотахо ва дипептидхо бо 2-хлорметилоксиран, кислотаи холан синтез карда ва хосиятхои онхо кисман омухта шудааст.

Яке аз проблемахои пешбарандаи тибби муосир ва ветеринария коркарди воситахои самарабахши зиддибактериалист, ки чустучуи онхо дар байни моддахои табиии синтезшуда ва аз чихати биологи фаъол гузаронида мешавад.

ХУЛОСА

- 1. Усулҳои синтези пайвастаҳои нави кислотаи холан бо аминокислотаҳои ароматӣ ва гетеросиклӣ тавассути реаксияи чойивазкунии нуклеофилӣ бо истифодаи намакҳои натрии онҳо таҳкик шуда, 32 моддаи нав ҳосил гардид. Ин моддаҳо метавонанд ҳамчун ниммаҳсулҳо барои синтези стероидҳо, ки синфи муҳими пайвастагиҳои органикӣ буда, дар соҳаҳои гуногуни тиб самаранок истифода мешаванд, хизмат кунанд. [1-М, 2-М, 3-М].
- 2. Аввалин бор 6 адад хосилахои нави кислотаи холан дар асоси аминокислотахои ароматй 3-этоксиглитсилпропан-2-ол-3α,7β-кислотахои холан таввасути реаксияи чойивазкунии нуклеофилй синтез шудаанд. Дар асоси натичахо шароити оптималй синтез хосиятхои физико-химиявии онхо омухта шуд. Ин пайвастагихо асосан маводи доруворй дар фармакология, косметология ва инчунин дар химияи координатсионй ба сифати лиганд истифода бурда мешаванд [4-М, 5-М, 6-М, 7-М].
- 3. Рафтори хосилахои намакхои натригии кислотахои холан дар натичаи бахамтаъсиркунии хлоргидрати эфири метил-О-бензил-L-тирозин 6 адад хосилахои нави кислотаи холан, ки дар таркибаш атоми нитроген дошта синтез карда шуд. Ин моддахо дар оянда хамчун пайвастахои органикй гормононитрогендор барои баланд бардоштани сифат ва микдори хосили зироатхои хочагихои аграрй истифода мешавад [8-М, 9-М, 10-М].
- 4. Таркиби пайвастахои синтезнамуда тавассути натичахои усулхои муосир: тахлили элементй, спектри ИС, РМЯ, ХМК ва ХГМ инчунин бо ёрии спектрхои дучонибаи РМЯ ¹Н ва ¹³С тасдик шуд. Ба воситаи тахлили элементй бурутто-формулаи моддахои хосилшуда тасдик карда шуд. РМП микдор ва чойнирии атомхои ¹Н ва ¹³С дар пайвастахо муайян гаштаанд.

- Бо истифодаи тахлилхои ХМҚ ва ХГМ дарачаи тозагии моддахо таъин карда шуд [11-М, 12-М, 13М].
- 5. Аз 32 пайвастахои нави синтешуда барои хосиятхои биологии 3-тои онхо омухта шуд. Натичахо нишон додаанд, ки моддахо фаъолияти баланди биологи доранд ва дорувории самараноки зиддизамбуруги ва гепатопротектори мебошанд [14-М, 15М].

Тавсияхо оид ба истифодаи амалии натичахои тахкикот

- 1. Барои ҳамаи 32 моддаҳои нав синтезшуда таркиб, бруттоформула хосиятҳои физику-химиявӣ собитаҳои физики-химиявӣ онҳо муайян шудаанд. Ин пайвастаҳои нав метавонанд дар оянда ҳамчун моддаҳои нави органикӣ барои синтези маҳини органикӣ истифода шаванд. Ин пайвастаҳоро ҳамаи олимони самтҳои гуногуни илми химия истифода бурда метавонанд.
- 2. Дар асоси реаксияхои синтези органикй 5 адад хосилахои нави кислотаи холан бо аминокислотахо алифатй ва ароматй хосил карда шудааст. Ин пайвастахо дар мукоиса бо гиёххои шифобахши Точикистон омухта шуд ва натичаи хуби санчишхои клиникй нишон дод. Пайвастахои органикии синтезшуда метавонанд, пас аз тадкикотхои токлиникй ва клиникй хамчун маводи дорувори истифода шаванд.
- 3. Хосилахои нави синтезшудаи кислотаи холан бо аминокислотахо хамчун асоси маводхои доруворй, иловагихои биологй, стимулияторхо дар фармакология, косметология, хамаи сохахои хочагихои аграрй ва дар химия ба сифати лиганд истифода шаванд.
- 4. Натичахои кори диссертатсиони мазкурро дар раванди таълим хамчун маводи дарсхои лексионй ва амалй истифода бурдан мумкин аст.

ИНТИШОРОТ АЗ РӮЙИ МАВЗУИ ДИССЕРТАТСИЯ:

Руйхати маколахое, ки дар мачаллахои илми ба тавсияи Комиссияи Олии Аттестатсионии назди Президенти Чумхурии Точикистон нашр шудаанд: [1-М]. Олимзода, Ш.Э. (Олимова, Ш.Э.) Синтез ва омузиши сохтори кислотаи холан бо 2-хлорметилоксиран / Ш.Э. Олимова //Илм ва фановари.-ДМТ. 2023 №1. С. 201-206

[2-М]. **Олимзода, Ш.Э. (Олимова, Ш.Э.)** Синтез ва модефикатсияи стероидхо бо аминокислотахои аромати/ **Ш.Э. Олимова,** Н.Ю. Самандарзода, Ж.А.Олифтаева, С.И. Рачабзода //Вестник-ДДХ. 2024 №3. С. 224-229.

[3-М]. Олимзода, Ш.Э. (Олимова, Ш.Э.) Синтез ва омузиши сохтори кислотаи холан бо эфирхои аминокислотахои аромати/ Ш.Э. Олимова, Н.Ю. Самандарзода //Вестник-ДДД. 2024 №3(29). С.84-92.

Нахустпатент:

- [4-М]. Нахустпатент № ТЈ 1371. І-хлор-3-метокситриптофалопропан-2-ол-3α, 7β-дигидрокси кислотаи холонати дорои таъсири зиддимикробӣ. /Н.Ю. Самандаров, С.И. Раджабзода, Олимзода, Ш.Э. (Ш.Э. Олимова), И.З. Алимов, Ч.М. Обидов// Заявка №2201666, на изобретение выдан малый патент № ТЈ 1371. МПК С07Ј9/00, зарегистрирован в Государственном реестре изобретений Республики Таджикистан 18 апрели 2023 г. -Душанбе, 2023.
- [5-М]. Нахустпатент № ТЈ 1594. 1-бета-д-рибофураносил-1н-1,2,4-триазол-3-карбокса-мид кислотаи холона дорои таъсири зиддивирусй /Н.Ю. Самандаров, С.С. Исмоилзода, С.М. Абдуллозода, Н.М. Мирзоева, Олимзода, Ш.Э. (Ш.Э. Олимова), И.З. Алимов, Ч.М. Обидов // Заявка №2301881, на изобретение выдан малый патент № ТЈ 1594. зарегистрирован в Государственном реестре изобретений Республикий Таджикистан 29 сентябри 2023 г. -Душанбе, 2025.
- [6-М]. Нахустпатент № ТЈ 1305. Малхами «Малонол» дорои таъсири зиддисухтагй, зиддиилтихобй ва чарохатсихаткунанда /Н.Ю. Самандаров, С.М. Абдуллозода, Олимзода, Ш.Э. (Ш.Э. Олимова), Б.Х. Махкамова, Р.И. Бегмуродов // Заявка № 2201659, на изобретение выдан малый патент № ТЈ 1305. зарегистрирован в Государственном реестре изобретений Республикий Таджикистан 11 апрели 2022 ш. -Душанбе, 2022.

Маводи конференсияхои байналмилалй ва чумхуриявй

- [7-М]. Олимзода, III.Э. (Олимова, III.Э.) Влияние 3α,7α-дигидрокси-5β-холановой кислоты + урсослит на изменения содержания желчных кислот у больных с метоболическим синндромом/ III.Э. Олимова, Н.Ю. Самандаров, И.З. Алимова // SCIENCE AND WORLD International scientific journal. Науки и инновация 2021 №12 С. 77-79.
- [8- M]. **Sh. Olimova** Synthesis and study of the structure of 1-beta-d-ribofuranosyl-lh-1,2,4-triazole-3-carboxamide in combination wtth cholic acid. / N.Yu. Samandarov, I. Alimov, F. Makhamadiev, **Sh. Olimova** // "Путь науки" №10 (104) 2022 С. 16-19. [9-М]. **Олимзода, Ш.Э.** (**Олимова, Ш.Э.**) Исследование фармакологической активности хлоргидрометилового эфира-0-бензил тирозин 3α, 7β- дигидроксихолевая кислота". / **Ш.Э. Олимова,** Н.Ю. Самандаров, И.В. Щеглова, Б.Ш. Гафурова, И.З. Алимов // "Вестник Науки" № 6(51). С. 253-259.
- [10-М]. Олимзода, Ш.Э. (Олимова, Ш.Э.) Газохроматографическая оценка сывороточных холановых кислот с селью диагностики стеатоз печени на различной стадии. / Н.Ю.Самандаров., И.З.Алимов., Ф.Мухаммадиев.,

- **Ш.Э.Олимова** // Мав. Конф. Чум. илмию назариявии хайати устодону кормандони ИИТ ДМТ бахшида ба "Солхои рушди саноат (солхои 2022-2026)" ва "Бузургдошти Мавлоно Чалолиддини Балхй" 2022 С. 34-38.
- [11-М]. Олимзода, Ш.Э. (Олимова, Ш.Э.) Синтез и исследование паратолол тозилхлорида эфиров холановых кислот / Н.Ю.Самандаров, И.З.Алимов, Ф.Муҳаммадиев, Ш.Э.Олимова //Маводи конференсияи илмӣ-амалии (70-солагии) «Тибби муосир: Анъанаҳо ва иноватсия. ДДТТ ба номи Абуали ибни Сино. 2022 С. 431-432.
- [12-М]. Олимзода, III.Э. (Олимова, III.Э.) Синтез и изученный биологический активности пропан-1,2-диолового эфира холевая кислота./ Н.Ю. Самандаров., И.З.Алимов., Ф.Мухаммадиев., III.Э. Олимова// Мат. кон. молодых учёных России, Москва-2023 29-31май С. 48-49.
- [13-М]. Олимзода, III.Э. (Олимова, III.Э.) Фармакологические исследования 1-хлор-3-этилтриптофалопропан-2-ола холановых кислот / III.Э.Олимова, Н.М.Мирзоева, Ф.М.Махмадалиев, Н.Ю. Самандарзода // XIX -умин конф. Илмй- амалии олимони чавон ва донишчуён Душанбе 2024 С. 147.
- [14-М]. Олимзода, III.Э. (Олимова, III.Э.) Синтез и изучение реаксии взаимодействия ароматической аминокислоть с холановой кислотой / III.Э.Олимова, Н.М.Мирзоева, Ф.М.Махмадалиев, Н.Ю. Самандарзода // XIX -умин конф. Илмй- амалии олимони чавон ва донишчуён Душанбе 2024 С. 265.
- [15-М]. Олимзода, III.Э. (Олимова, III.Э.) Синтез и исследование ароматических аминокислот с холановыми кислотами /Ф.М.Махмадалиев, III.Э.Олимова, А.Ю. Самандаров //Материалы годичной (72-ой) научнопрактической конференции «Новые горизонты в медицинской науке, образовании и практике» с международным участием, посвяхенной 85-летию ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» Душанбе 2024. С. 234.

НАУЧНО ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ ИНСТИТУТ ТАДЖИКСКИЙ НАЦИОНАЛЬНЫЙ УНИВЕРСИТЕТ

На правах рукописи

УДК: 547.73.933 ББК: 24.2 (2T)

O-54

ОЛИМЗОДА Шафоат Эргаш

СИНТЕЗ И МОДИФИКАЦИЯ ХОЛАНОВЫХ КИСЛОТ ЭФИРАМИ АМИНОКИСЛОТ

АВТОРЕФЕРАТ

диссертации на соискание учёной степени кандидата химических наук по специальности 02.00.03 - Органическая химия

Душанбе - 2025 г.

Диссертация выполнена в научно-исследовательской лаборатории «Химии глицерина» им. д.х.н., профессора, член-корреспондента НАН РТ Кимсанова Б.Х., Научно-исследовательского Института Таджикского национального университета.

НаучныеСамандарзодаНасруллоЮсуф-руковадителй:доктор химических наук, доцент кафедры клинико-лабораторной диагностикизаведующий диагностикиТГМУ им Абуали ибни Сино

Официальные оппоненты: Пулатов Элмурод Холикулович - доктор химических наук, старший научный сотрудник лаборатории «Органический синтез» Института химии имени В.И. Никитина Национальной академии наук Таджикистана.

Акбарова Мунира Мухиддиновна — кандидат химических наук, доцент, декан факультета естественных наук филиала Московского государственного университета имени М.В. Ломоносова в городе Душанбе.

Ведущая Таджикский аграрный университет **организация:** имени Шириншох Шотемура

Защита диссертации состоится $<\!\!<\!\!29\!\!>$ января 2026 г. в 15^{00} часов на заседании Диссертационного совета 6D. КОА-010 при Таджикском национальном университете. Адрес: 734025, г. Душанбе, проспект Рудаки, 17. E-mail: nazira64@inbox.ru

С диссертацией можно ознакомиться на сайте <u>www.tnu.tj</u> и в библиотеке Таджикского национального университета по адресу 734025, г. Душанбе, пр. Рудаки, 17.

Автореферат разослан «_____» _____ 2025 г.

Учёный секретарь диссертационного совета, кандидат химических наук, доцент

Бекназарова Н.С.

ВВЕДЕНИЕ

Актуальность работы. Стероиды являются одними из активных соединений современной медицины и рассматриваются как один из новых терапевтических инструментов для получения новых лекарственных материалов для лечения заболеваний органов пищеварения и гепатобилиарной системы.

В настоящее время учёные в области химии и фармации, изучающие их фармакологические и биохимические свойства, предлагают новые терапевтические соединения на основе стероидов, которые широко используются в практической медицине. Учитывая хорошую доступность активных групп холевой кислоты в современной медицине, это одно из перспективных направлений органической химии — синтез новых терапевтических соединений для проведения химических реакций.

Анализ научных результатов в данной области по получению новых соединений на основе стероидов и аминокислот свидетельствует о недостаточности научной информации в данной области. Также отсутствуют сведения о синтезе производных этого класса, содержащих остатки некоторых эфиров аминокислот алифатического и ароматического ряда.

Важным моментом создании литолитических, гипохолестеринемических и гепатопротекторных средств является выявление и установление взаимосвязи между их химической структурой и для реализации биологической активностью. В связи этим, целенаправленного синтеза фармакологически активных веществ он был осуществлен на основе некоторых стероидов, таких как холановые кислоты, обладающих селективностью, эффективностью, стабильностью и длительностью действия.

Изучение производных холановой кислоты в химии, клинической биохимии и экспериментальной фармакологии является новым направлением исследований в данной диссертационной работе, и на основе стероидного кольца возникает возможность получения новых биологически активных соединений преимущественно стероидной структуры.

Результаты экспериментов последних лет показывают, что накоплено множество работ, посвящённых этой области. Анализ литературы показал, что соединение аминокислот со стероидным кольцом является одной из новых научных тем, и на основе производных этих двух классов могут быть получены целый ряд новых органических соединений.

Уровень исследованности научной темы. Изучена реакция образования натриевых солей холановых кислот и их сложных эфиров, взаимодействие производных холановой кислоты с 2-хлорметилоксираном, 1-хлор-3-метоксиглицилпропан-2-олом, 1-хлор-3-метоксиаланилопропан-2-

олом, 1-хлор-3-метоксивалилпропан-2-олом, 1-хлор-3-метоксилейцилпропан-2-олом. Взаимодействие производных холановой кислоты с органическими соединениями для современной медицины является одним из новейших направлений химико-фармацевтической науки[1-5]. С этой точки зрения изучение реакции взаимодействия холановых кислот с этими классами органических веществ не лишено значения и имеет практические и теоретические возможности. Изучение этого раздела органической химии в Республике Таджикистан берет свое начало с 80-х годов прошлого века, в научной школе под руководством академика Хайдарова К.Х., профессора Кодирова А.Х., учеными Султомададовой М.П., Холова Ю.К., Назаровой З. Дж., Махкамовой Б.Х., Самандарзода Н.Ю. и их учениками, которые продолжают в этой области научно-исследовательскую работу и в настоящее время.

В данной диссертации использованы современные химические методы сочетания производных холиновой кислоты с ароматическими и алифатическими аминокислотами, изучение механизма реакционных переходов, а также применение современных аналитических методов определения состава синтезированных веществ и изучения их активных биологических свойств на фармакологических моделях в качестве органических субстанций для получения новых терапевтических средств для больных с заболеваниями гепатобилиарной системы, а также способы направленного синтеза в области стероидной и гетероциклической химии.

Связь исследования с программами (проектами) или научными темами. Диссертация выполнена в лаборатории «Химии глицерина» имени д.х.н., профессора, члена-корреспондента НАНТ Кимсанова Бури Хакимовича, при Научно-исследовательском институте Таджикского национального университета в соответствии с бюджетным заданием Республики Таджикистан по теме «Производные γ-жирных аминокислот на основе эпихлоргидрина и α-монохлоргидрина глицерина: синтез, свойства и применение» (номер государственной регистрации №0119ТJ01002).

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА РАБОТЫ

Цель исследования. Синтез и модификация холановых кислот эфирами ароматических, алифатических аминокислот и изучение фармакологических свойств полученных соединений с целью определения их биологической активности.

Задачи исследования.

В ходе выполнения данной диссертационной работы нами были рассмотрены следующие задачи:

- определение механизма реакции образования холановых кислот как исходных веществ из состава биологических объектов;
- исследование механизма образования натриевых солей холановой кислоты;
- изучение механизма реакции сочетания холановой кислоты с 1-хлор-3-этилтриптофанпропан-2-олом;
- определение механизма реакции сочетания холановой кислоты с 2-хлорметилоксираном.
- определение состава синтезированных веществ с использованием современных методов и изучение их биологически активных свойств в сравнении с компонентами, выделенными из растений;
- изучение гепатопротекторных свойств соединений, синтезированных из растительного сырья.
- синтез соединений холановой кислоты с производными ароматических аминокислот, производными 1-хлор-3-этилтриптофталопропан-2-ола, 2-хлорметилоксирана, содержащих в своих молекулах этиловые эфиры, и изучение их биологических свойств.

Объекты исследования: холановые кислоты, эфиры холановой кислоты, 1-хлор-3-этилтриптофан-2-ол, 2-хлорметилоксиран.

Предмет исследования. Синтез холановых кислот, натриевых солей холановой кислоты, 1-хлор-3-этилтриптофанпропан-2-ола, 2-хлорметилоксирана, изучение физико-химических свойств синтезированных веществ с целью поиска новых соединений для получения лечебных материалов.

Научная новизна исследования

- Свойства эфиров 1-хлор-3-этилтриптофан-2-ола, 2-хлорметилоксирана изучены с применением реакции нуклеофильного замещения.
- Синтез новых соединений 2-амино-1-хлор-3-этилтриптофан-2-ола, 2-хлорметилоксирана холановых кислот осуществлен методом нуклеофильного замещения с высоким выходом.
- Состав и строение синтезированных соединений изучены в качестве органических реагентов.
- Определена острая токсичность синтезированных веществ в сравнении с компонентами, выделенными из растений.

Теоретическая и практическая значимость исследования: В настоящем исследовании в качестве моделей для синтеза новых производных 1-хлор-3-этилтриптофанпропан-2-ола, 2-хлорметилоксирана были использованы ряд холановых кислот, такие как дезоксихолановая кислота, хенодезоксихолановая кислота, литохолевая кислота, урсодезокси-холевая кислота, дегидрохолановая кислота.

Производные холановой кислоты образуются с 1,3этилтриптофан-2-олом, 2-метилоксираном, обладают низкой токсичностью в отношении полевых штаммов, обладают высокими антимикробными свойствами в отношении стафилококков, нокардий, пастерелл, коринобактерий. При этом они обладают широким спектром противомикробной активностью.

Результаты, представляемые на защиту

- применены методы получения холановых кислот в качестве исходного сырья из состава биологических объектов в сочетании с ароматическими аминокислотами;
 - впервые осуществлен синтез 32 новых органических соединений.
- изучена токсикологическая безопасность 1-хлор-3-этилтриптофан-2-ола, 2-хлорметилоксиран-3 α ,7 β -дигидрокси холевая кислоты, 1-хлор-2-оксипропил-метокситриптофандигидрокси-холана;
- на основании результатов научных исследований данные соединений показана их высокая противогрибковая активность;
- определены результаты оценки токсичности синтезированных соединений и их включение в 4-ю группу таблицы Сноского;

достоверности результатов: Полученные подтверждены и обоснованы с использованием современных физикохимических методов исследования, статической обработкой результатов. В ходе исследований получено 38 наименований соединений, из которых 32 являются вновь синтезированными веществами. Чистота веществ методом тонкослойной хроматографии контролировалась хроматографической установке «Хром-5» (производство Чехия). Содержание углерода, водорода, кислорода и азота определяли на приборе Micro cube «vario». Хлор определяли методом растворения. ИКспектры синтезированных соединений в области 400-4000 см-1 изучали на приборе «Specord IR-75» и спектрометре «Shimadzu» в виде суспензии в вазелине и таблетки с КВг. Состав и строение синтезированных соединений подтверждены данными масс-спектрометрии (на приборе «Хроматэк-Кристалл 5000 2») и ЯМР (на приборе «Bruker-500 МГц», раствор в ампуле 50 мм, ампулы Norell-508-UP и Norell-S-5-500). Биохимический анализ проводили на гематологическом анализаторе Stat-КХх1904, Biochem, micros-20+, хроматографического типа «Хром-5», оснащенным пламенно-ионизационным детектором.

Соответствие диссертации паспорту научной специальности.

Диссертация соответствует нескольким пунктам паспорта специальности 02.00.03 – «Органическая химия»:

Согласно пункту 1. Изучение структуры и свойств органических соединений с использованием химических, физико-химических, физических методов исследования и теоретических расчетов. – глава 2.3.;

Согласно пункту 2. Изучение реакционной способности и механизмов реакций органических соединений. Теоретическое описание взаимосвязей между структурой, свойствами, реакционной способностью органических соединений и природных соединений. – главы 1.2. и 2.3.

Согласно пункту 3. Открытие новых органических веществ, новых реакций органических соединений, методы исследования и выделение органических веществ из природных объектов. – глава 2.3.;

Согласно пункту 6. Фитохимия и выделение органических веществ из природных объектов. – главы 1.2. и 2.3.

Личный вклад заявителя, уровень научного исследования: сбор, анализ и обобщение научных данных по химическим, биологическим и хроматографическому биохимическим экспериментам, разделению смесей. также выделению реакционных И очистке полученных из растений синтезированных продуктов, выполнены непосредственно соикателем. Диссертантом также, установлены структуры полученных веществ с использованием физико-химических методов анализа. Осуществлены синтезы производных холановой кислоты с целью получения соединений с улучшенными биологическими свойствами, а также принято непосредственное участие в разработке плана исследования, подготовке статей и рефератов к публикации и их представлении в научном сообществе.

Апробация практическое внедрение результатов И диссертации. Материалы диссертационной работы докладывались и обсуждались на ряде конференций и симпозиумов различного уровня, в том числе: Республиканская научно-практическая конференция на тему «Основы и перспективы развития химической науки в Республике Таджикистан», посвященная 60-летию химического факультета ТНУ и в честь памяти д.х.н., профессора, академика НАН РТ Нуманова И.У. (Душанбе, 2020); международная научно-практическая конференция на тему «Современные проблемы химии, их применение и перспективы», посвященная 60-летию кафедры органической химии и в честь памяти д.х.н., профессора Холикова Ш.Х. (Душанбе, 2021); ІІІ-международная научно-практическая конференция на тему «Развитие химической науки и области ее применения», посвященная памяти и 80-летию со дня рождения д.х.н., члена-корр. НАНТ, профессора Кимсанова Бури Хакимовича (Душанбе, 2021); научно-практическая конференция «Современная медицина: традиции и инновации», в связи с 70-летием

ТГМУ имени Абуали ибн Сино (Душанбе, 2023); научно-теоретическая конференция профессорско-преподавательского состава и сотрудников НИИ ТНУ, посвященная «Годам развития промышленности (2022-2026)» и «чевствованию Мавлоно Джалолиддина Балхи» (Душанбе, 2022); конференция, посвященная 90-летию Института органической химии имени Н.Д. Зеленского и X- съезду молодых учёных России (Москва, 2023); Международная конференция «Новые горизонты в науке, образовании и медицинской практике», посвященная 85-летию ТГМУ имени Абуали ибн Сино (Душанбе, 2024).

Публикации по теме диссертации. Основной перечень данных диссертационных материалов опубликован в количестве 15 публикаций, в виде научных статей, патентов и тезисов, 3 из которых опубликованы в рецензируемых журналах, рекомендованных ВАК при Президенте Республики Таджикистан, 3-патентов РТ, а также 9 тезисов докладов в международных и республиканских конференциях.

Структура и объем диссертации. Диссертация состоит из 160 страниц компьютерного набора, включает введение и 4 главы, обзор литературы, экспериментальную часть, обсуждение результатов эксперимента, основные выводы работы, количество использованных источников, включающее 170 наименований. Диссертация состоит из 14 рисунков, 42 схем и 6 таблиц.

ВАЖНЕЙШИЕ РЕЗУЛЬТАТЫ ИССЛЕДОВАНИЙ И ИХ ОБСУЖДЕНИЕ

Взаимодействие некоторых производных холановой кислоты с эфирами и дипептидами 2-хлорметилоксиранов Синтез и исследование холановых кислот с алифатическими аминокислотами

Стероиды считаются одними из самых сложных в плане анализа соединений в органической химии. Мы провели исследования с целью проведения реакций сочетания в их циклофенантреновом кольце в направлении связывания с новыми органическими соединениями. Синтез новых органических соединений возможен, главным образом, с использованием активных групп стероидного кольца, а именно гидроксильным и карбоксильным группам. Сегодня на основе стероидов синтезируются новые гепатопротекторные, панкреатопротекторные и антибактериальные соединения, имеющие большое клиническое значение.

На основе натриевых солей холиновой кислоты в данной работе нами использована реакция связывания стероидов с новыми

соединениями. Особый интерес представляют производные холановых кислот, содержащие различные функциональные группы, на основе которых синтезируется ряд других соединений с целевыми биологическими свойствами.

Синтез и исследование структуры холановой кислоты с 2-хлорметилоксираном

Следует отметить, что в последние годы биологические свойства холановых кислот среди стероидов привлекают внимание большинства учёных. Холиновые кислоты считаются весьма биологически активными соединениями, содержащими в своей молекуле различные функциональные группы, позволяющие проводить ряд реакций в стероидной цепи. Учитывая хорошую доступность холановых кислот и возможности проведения химических реакций, в последние годы создан ряд их новых форм, имеющих не только теоретическое, но и практическое значение.

Однако в литературе имеется мало сведений о синтезе производных 2-хлорметилоксирана, содержащих в своих молекулах этиловые эфиры аминокислот.

Реакцию проводили по следующей схеме:

$$Cl \longrightarrow H_2N \longrightarrow OR' \xrightarrow{60-65^0C} Cl \longrightarrow N \longrightarrow OR'$$

Схема реакции 1. - Образование 1-хлор-3-этоксиглицилпропан-2-ола

Выход реакции составляет 70-75%. В научной литературе очень часто 2-хлорметилоксирана используется принцип функциональной группы. Эффективность реакции подтверждена исследованием физико-химических характеристик реакции. Олной из пелей исследования было изучение результатов реакции сочетания натриевых солей холановой кислоты с 1-хлорметилоксираном, для проведения которой мы использовали механизм реакции нуклеофильного замещения. Параллельно с синтезом данных соединений нами были изучены их физико-химические свойства с использованием современных аналитических методов. Чистота полученных вешеств была проанализирована метолом тонкослойной хроматографии.

Схема реакции 2. - Образование 3-метоксивалипропан-2-ол 3α , 7α -дигидрокси-5 β - холивая кислота

Физико-химические свойства и важные константы синтезированных соединений приведены в таблице 1.

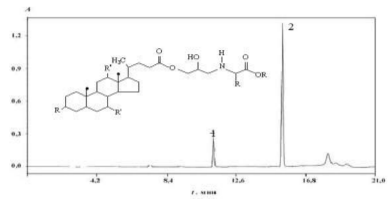


Рисунок 1. - Хроматограмма 3-метоксивалилопропан-2-ола 3α,7βдигидрокси-5β-холановой кислоты

Степень чистоты полученных соединений определяли методом газожидкостной хроматографии (ГЖХ). В качестве подвижной фазы абсолютный метанол, обеспечивало использовался что хорошее разделение компонентов и минимизацию фоновых помех. Согласно хроматограмме, на 10-й минуте эксперимента была зафиксирована линия, соответствующая растворителю, что подтверждает корректную работу системы. На 14-й минуте 30-й секунде появлялся выраженный пик высокой интенсивности, принадлежащий основному аналиту - целевому последующих После течение соединению. этого В дополнительных сигналов не наблюдалось, что свидетельствует об

отсутствии примесей и высокой степени чистоты исследуемого вещества. Состав синтезированных соединений был подробно изучен методом масс-спектрального анализа.

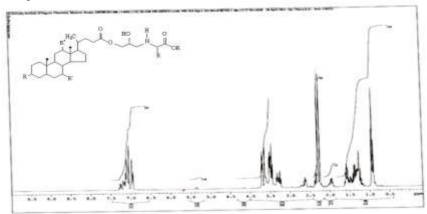


Рисунок 2. - Спектр ПМР 3-метоксивалилопропан-2-ол 3α,7βдигидрокси-5β-холановой кислоты

В частности, был проведён анализ масс-спектра 3-метоксифенилпропан-2-ола 3α , 7β -дигидроксихолановой кислоты. Результаты показали, что молекулярная масса соединения определена с высокой точностью, а детальное изучение спектра позволило проследить распределение ионов атомов углерода по молекуле. В процессе диссоциации молекулы было установлено, что стероидное эпоксидное кольцо раскрывается, что ведёт к образованию характерных фрагментов.

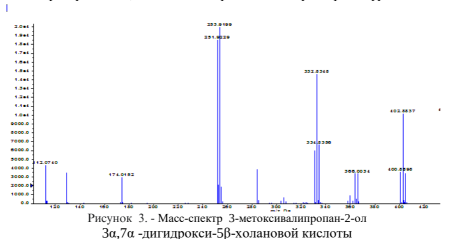


Таблица 1. Синтезированные соединения и их важные константы

Названия соединений	Брутто- формула	Выход	Т.пл. ⁰ С	С % <u>Найд.,</u> Вычис.	Н % <u>Найд.,</u> Вычис.
3-метоксивалилопропан- 2-ол	$C_{50}H_{99}NO_{7}$	77,5	142- 144	72.68 72.75	12.08 12.10
2-ол 3α,7β-дигидрокси-5β- холановая кислота			144	12.13	12.10
3-метоксивалилопропан- 2-ол	C ₅₀ H ₉₉ NO ₇	78,5	165- 167	72.68 72.75	12.08 12.10
3α,7 α -дигидрокси-5β- холановая кислота					
3-метоксивалилопропан- 2-ол	$C_{51}H_{104}NO_8$	86.90	142- 142	72.68 72.75	12.08 12.10
3α,7α,12 α-тригидрокси- 5β- холановая кислота					
3-метоксивалилопропан- 2-ол	C ₅₁ H ₁₀₄ NO ₈	79.00	124- 126	72.68 72.75	12.08 12.10
3α,7 α 12-трикето-5β- холановая кислота					
3-метоксивалилопропан- 2-ол	$C_{51}H_{99}NO_5$	79.70	165- 166	75.97 76.01	12.38 12.41
3α- гидрокси-5β- холановая кислота					

Анализ активных групп синтезированных соединений был всесторонне подтверждён с использованием различных спектроскопических и хроматографических методов, что позволило получить полное представление о структуре и качестве молекул. Инфракрасная спектроскопия (ИК) позволила подтвердить присутствие гидроксильных, карбонильных и других активных групп, а также оценить их химическое окружение и влияние на реакционную способность молекул. Эти данные имеют ключевое значение для понимания потенциальных биологических эффектов соединений и их фармакологической активности. Газожидкостная хроматография (ГЖХ) и другие хроматографические методы использовались для определения степени чистоты продуктов синтеза и выявления возможных примесей или остаточных фрагментов.

Синтез и изучение структуры холановой кислоты с эфирами некоторых ароматических аминокислот

В современной литературе имеется мало подробных сведений о биологически активных свойствах производных эпихлоргидрина и соединений этого класса органических веществ, поэтому нами было проведено сочетание производных холановой кислоты с эпихлоргидрином в лабораторных условиях.

Синтез на основе эпихлоргидриновых соединений и их производных уже много лет привлекает внимание учёных всего мира. В данной работе мы также провели реакцию сочетания бензиловых эфиров с холановой кислотой.

В органической химии бензиловые эфиры и их соли используются для химического синтеза реакционноспособных групп. Эти соединения могут быть использованы для получения соединений с алифатическими группами с высокими выходами. Исходя из вышеизложенного, мы изучили эти соединения. Процесс реакции гидрохлорида эфира метил-О-бензил-L-тирозина происходит по следующему механизму:

Схема реакции 3. Синтез 1-хлор-3-трет-бутилокси-О-бензил-L-тирозилпропан-2-ола Выход данной реакции составляет 76 % от теоретического, что является высоким органического достаточно показателем для синтеза свидетельствует о высокой эффективности выбранного метода. Чистота синтезированных соединений была проверена с помощью газожидкостной хроматографии (ГЖХ), которая показала, что продукты обладают высокой степенью чистоты и не содержат значимых примесей. Кроме того, полученные вещества были подтверждены современными аналитическими методами. Спектроскопия ПМР позволила точно определить положение протонов и атомов углерода в молекулах, инфракрасная спектроскопия присутствие гидроксильных, карбоксльных выявила функциональных групп, а масс-спектрометрический анализ определить молекулярную массу и подтвердить распределение фрагментов в молекуле. Совокупность этих методов обеспечила надёжное подтверждение молекулярной структуры и функциональных связей. Механизм реакции в основном представляет собой конденсацию, осуществляемую за счёт активных групп соединений, образующихся из атома хлора. В ходе реакции атом хлора замещается нуклеофильными группами других молекул, что приводит к формированию конечных продуктов. В результате этой реакции было синтезировано 12 новых органических соединений, которые могут использоваться качестве активных образцов для дальнейших фармакологических фармакохимических исследований. Высокая И

эффективность реакции и чистота полученных продуктов подтверждают, что данный метод пригоден для синтеза стероидных и аминокислотных соединений в лабораторных условиях, а также имеет потенциал для последующего применения в клинических и экспериментальных исследованиях.

Схема реакции 4. Схема синтеза 3-трет-бутил-окси- О-бензилтирозилпропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-холановой кислоты

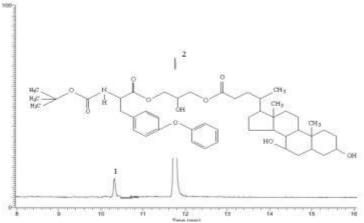


Рисунок 4. Хроматограмма 3-третбути-локси-О-бензил-тирозилпропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-холановой кислоты

Анализ методом газожидкостной хроматографии (ГЖХ) проводился в температурном диапазоне от $100\,^{\circ}$ С до $400\,^{\circ}$ С на протяжении 3 часов. Согласно полученным данным, исследуемое вещество подвергается постепенному и непрерывному термическому разложению, что свидетельствует о поэтапной деструкции его структуры.

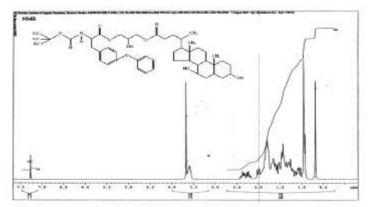


Рисунок 5. ПМР- спектр 3-третбути-локси- бензилтирозилпропан-2-ол -O-3α,7β- дигидрокси-5β-холановой кислоты

На представленном рисунке показан масс-спектр 3-трет-бутил-окси-О-бензилтирозилпропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-холановой Согласно данным масс-спектрометрии, базовая фрагментация данного соединения приводит к образованию молекулярных ионов, что позволяет точно подтвердить молекулярную массу вещества. При дальнейшем разложении молекулы наблюдается удлинение химических связей между атомами углерода, содержащими гидроксильные группы, что отражает изменения в углеродной цепи и потенциальную реакционную способность соединения. Анализ также показал, что стероидное эпоксидное кольцо раскрывается, и к нему присоединяется остаток аминокислоты со скоростью образуя функциональный 6,5 % (135),аминокислотный Образовавшийся аминокислотный остаток играет ключевую роль биологической активности молекулы, придавая устойчивость ей толерантность к реакционным условиям.

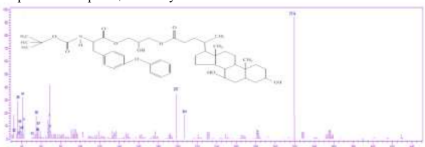


Рисунок 6. Масс-спектр 3-третбути-локси- бензилтирозилпропан-2-ол -O-3 α ,7 β - дигидрокси-5 β -холановой кислоты

В масс-спектре синтезированного соединения наблюдается активный пик молекулярного иона, который регистрируется с интенсивностью 100 %. Этот

сигнал подтверждает точное соответствие массы синтезированного вещества предсказанным данным и свидетельствует о стабильности молекулы в ионной форме. При диссоциации молекулы образуются характерные фрагменты, что указывает на эффективное связывание аминокислоты с эпоксидным кольцом и на правильность молекулярной структуры вещества. Кроме того, масс-спектральный анализ позволяет идентифицировать аминокислотные остатки и другие реакционноспособные фрагменты, что является важным для дальнейших фармакологических исследований и структурного анализа молекулы. Детальный анализ спектра ПМР ¹³C, 3-третбутил-окси-О-бензилтирозилпропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-холановой кислоты показывает, что основной сигнал группы находится в области 7,0-7,5 м.д.. Этот синглетный сигнал однозначно указывает на наличие ароматического протона и отражает электронный характер его окружения. В области 3,3-3,7 м.д. наблюдаются синглетные сигналы остальных протонов связанных с гидроксильными и метиленовыми присоединёнными к пропановому центру. Такое детальное разделение демонстрирует высокую чувствительность протонов к химическому окружению И правильное распределение эффектов в молекуле. Анализ ПМР позволяет не только подтвердить присутствие всех функциональных групп, но и точно определить стереохимическую структуру и функциональную связность в молекуле, надёжную основу для последующих исследований её химических и биологических свойств.

Спектр ПМР детально подтверждает, что 3-трет-бутил-окси-О-бензилтирозилпропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-холановая предсказанную молекулярную структуру, при этом каждый функциональной группы чётко различим. Другие сигналы в спектре также относятся к гидроксильным и оксильным группам, что указывает на сохранение химических связей и электронного окружения в этих областях, что особенно важно последующих фармакологических ДЛЯ фармакохимических исследований. Спектр ЯМР 13С этого соединения предоставляет детальную информацию о строении и химическом окружении атомов углерода в молекуле. В спектре выделяются следующие сигналы: 12,86 м.д. и 17,66 м.д. – сигналы метильных атомов углерода (СН₃), что указывает на наличие двух метильных групп. Их положение и электронное окружение подтверждают стереохимическую конфигурацию молекулы. Эти сигналы указывают на расположение атомов углерода в бензильном кольце и тирозильных связях, что критически важно для подтверждения молекулярной структуры.

Спектральный анализ показывает, что каждый сигнал в спектре ЯМР соответствует определённой углеродной группе, а химическое окружение атомов полностью соответствует ожидаемой структуре молекулы. В целом,

спектр ЯМР ¹³С подтверждает предсказанную структуру 3-трет-бутил-окси-О-бензилтирозилпропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-холановой кислоты, что имеет важное значение для анализа изучения реакционной способности молекулы. Сравнение сигналов со стандартными спектрами и данными анализа подтверждает правильность сопряжения расположения функциональных групп, что является важным доказательством синтеза. Эти данные создают прочную основу ДЛЯ свойств прогнозирования биологических вешества В спектре ЯМР продукта наблюдаются фармакологической активности. сигналы в диапазоне 0,68-0,70 м.д., которые относятся к метильным протонам (СН₃) в положении 21 функциональных групп. Эти сигналы представлены в виде синглетов, что указывает на отсутствие влияния соседних атомов или ковалентных водородных связей. Дополнительно сигналы появляются в диапазоне 0,95-1,00 м.д. в виде синглетов, соответствующих протонам 3Н и 6Н, связанным с метильными группами в положениях 18 и 19, что подтверждает правильное расположение метильных групп и ожидаемую функциональную связь в молекуле. Новые циклические метильные протоны наблюдаются в виде мультиплетов в диапазоне 1,0-2,0 м.д., что указывает на этих протонов с соседними атомами и их вовлечённость в сложное химическое окружение. Анализ формы и положения этих сигналов позволяет точно определить конфигурацию и конформацию молекулы, поскольку они напрямую связаны с расположением атомов углерода и протонов в стероидном кольце и функциональных Таким образом, анализ спектра ПМР не только подтверждает наличие метильных групп, но и предоставляет детальную информацию о стереохимии и взаимодействии функциональных групп в молекуле. В анализируемом спектре ПМР алициклические метиленовые протоны, расположенные на углеродах С-20 и С-23, проявляются в диапазоне 2,15-2,50 м.д. Эти сигналы имеют мультиплетную форму, что указывает на наличие связи с соседними протонами и на влияние их химического окружения. Форма мультиплета также подтверждает, что данные протоны находятся в алициклических кольцах молекулы и соответствуют стереохимической Протоны гидроксильных заместителей в положениях структуре стероида. С-3 и С-7 наблюдаются в области 3,6 м.д. Эти сигналы обычно представлены в виде синглетов или слегка уширенных пиков, что подтверждает присутствие гидроксильных групп (ОН). Их химическое сдвигание отражает правильное сопряжение гидроксильных групп с остальной структурой молекулы, а также влияние электронных и стереохимических эффектов стероидных колец на протонное окружение. Таким образом, спектры ПМР алициклическую точно определить структуру расположение метиленовых И гидроксильных групп, также их взаимодействие с соседними протонами.

Таблица 2. Физико-химические свойства синтезированных соединений

Таблица 2. Физико-химические свойства синтезированных соединений							
	Брутто-	Выхо	т	С%	Н%		
Название соединений	формул	Д	Тпл.	Найд.,	Найд.,		
	a	%	°C	Рассч.	Рассч.		
О-бензил-L-тирозин-3α,7β-	$C_{41}H_{59}N$	77.01	210-	72.20	8.66		
дигидрокси-5β-холановая	O_7	77.01	214	$\frac{72.26}{72.25}$	8.72		
кислота	07		217	72.23	0.72		
3-метил эфири o-Bzl-	C ₄₅ H ₆₄ O	73.09	177-	60.70	0.12		
тирозилпропан-2-ол-3α,7β-		73.09	177-	69.70 69.75	9.12 9.18		
	9N		1/9	09.73	9.18		
дигидрокси-5β- холановая к-та							
3-третбути-локси-О-	$C_{48}H_{69}O$	75.01	130-	<u>70.32</u>	<u>8.42</u>		
бензилтирозилпропан-2-ол-	₁₀ N		133	70.38	8.48		
3α,7β-дигидрокси-5β-							
холановая кислота							
3- эфири этилии-О-	$C_{45}H_{64}O$	79.8	182-	72.38	<u>8.57</u>		
бензилтирозилпропан- 2-ол-	₈ N		183	72.44	8.62		
3α, 7 β -дигидрокси-5β-							
холановая к-та							
О-бензил-L-тирозин-3α, 12α-	$C_{41}H_{59}N$	87.01	203-	72.20	8.66		
дигидрокси-5β- холановая к-та	O_7		204	72.25	8.72		
	·						
3-метил эфири o-Bzl-	$C_{45}H_{64}O$	81.09	177-	<u>69.70</u>	<u>9.12</u>		
тирозилпропан-2-ол-3α,12α -	₉ N		179	69.75	9.18		
дигидрокси-5β-кислотаи холан							
3-третбути-локси- О-	$C_{48}H_{69}O$	86.01	130-	<u>70.32</u>	<u>8.42</u>		
бензилтирозилпропан-2-ол-	₁₀ N		133	70.38	8.48		
3α,12α -дигидрокси-5β-							
холановая к-та							
3- эфири этилии-О-	$C_{45}H_{64}O$	77.8	182-	72.38	<u>8.57</u>		
бензилтирозилпропан- 2-ол-	₈ N		183	72.44	8.62		
3α,12α -дигидрокси-5β-							
холановая к-та							
О-бензил-L-тирозин-3α,7 α -	$C_{41}H_{59}N$	87.01	203-	72.20	8.66		
дигидрокси-5β- холановая к-та	O_7		204	72.25	8.72		
3-метил эфири o-Bzl-	C ₄₂ H ₆₁ O	81.09	177-	69.70	9.12		
тирозилпропан-2-ол-3α,7 α -	₉ N	01.07	179	69.75	9.18		
дигидрокси-5β- холановая к-та	911		1//	07.73	7.10		
3-третбути-локси- О-	C ₄₅ H ₆₆ O	86.01	130-	70.32	8.42		
бензилтирозилпропан-2-ол-	10N	30.01	133	70.32	8.48		
3а,7а -дигидрокси-5β-	101		133	70.30	0.40		
холановая к-та	C ₄₅ H ₆₄ O	77.8	182-	72.20	0 57		
3- эфири этилии-О-		//.8		<u>72.38</u>	8.57 8.62		
бензилтирозилпропан-2-ол-	$_8$ N		183	72.44	8.62		
3α,7α -дигидрокси-5β-							
холановая к-та							

Детальный анализ спектров ПМР позволяет соотнести каждый сигнал с конкретной функциональной группой, что является прямым подтверждением структуры синтезированного продукта. Кроме того, изучение разделения сигналов даёт возможность точно определить положения гидроксильных групп в молекуле, характер их связей и влияние на локальное химическое окружение. Таким образом, спектры ПМР не только подтверждают наличие ОН-групп, но и предоставляют подробную информацию о конформации молекулы, стереохимическом положении функциональных групп и характере их взаимодействий.

Синтез и модификация холановых кислот с эфирами алифатических аминокислот

Синтез и модификация холановых кислот с целью получения новых соединений с терапевтической активностью является одной из ключевых задач современной органической химии и медицины. Холановые кислоты и их производные привлекают внимание исследователей благодаря разнообразию химических превращений, структурной модификации И биологической активности. В литературе описано множество методов синтеза производных холановой кислоты, включая химические превращения, образование эфиров и амидов с алифатическими аминокислотами, а также прикрепление различных функциональных групп к стероидному скелету. За последние десятилетия химия стероидов значительно продвинулась, и многие научные центры активно занимаются синтезом новых органических соединений циклофенантренового типа, исследуя их структурные особенности и потенциальную биологическую активность. Производные холановой кислоты проявляют широкий спектр биологической активности и могут служить основой для создания лекарственных препаратов с антибактериальным, противомикробный действием. Кроме того, некоторые производные обладают уникальными физико-химическими свойствами и используются в качестве жидкокристаллических материалов в электронике.

Схема реакции 5.-Схема синтеза производных алифатических аминокислот

Особое внимание уделяется синтезу производных аминокислот на основе холановой кислоты. Для защиты реакционноспособных углеродных центров и предотвращения побочных реакций в синтезе применяются фталильные производные аминокислот. Так, реакцию эпихлоргидрина с фталилглицином (Phth-Gly-ON) в присутствии солей холановой кислоты проводят в среде 1,4-диоксана при температуре 60–70 °C в течение 3–3,5 часов.

Схема 6.-Синтез 3-Z-Gly-Gly-О-пропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-холановой кислоты

В ходе работы анализ активных групп синтезированных соединений проводился с использованием комплекса спектроскопических и хроматографических методов, что позволило детально охарактеризовать молекулярную структуру и подтвердить правильность синтеза. ЯМР-спектроскопия дала возможность определить положение протонов и атомов углерода в молекулах, а также установить наличие функциональных групп -гидроксильных (–ОН), карбонильных (С=О), метиленовых (–СН2–) и ароматических фрагментов. Инфракрасная спектроскопия (ИК) выявила колебательные полосы, характерные для

гидроксильных и карбонильных связей, а также продемонстрировала взаимодействий электронодонорными между электроноакцепторными группами. Для исследования синтезированных соединений применяли метод газожидкостной хроматографии (ΓXX) . В качестве растворителя использовали абсолютный метанол. Продолжительность анализа составила 3 часа. На хроматограмме линия растворителя наблюдалась в первые 11 минут, а пик исследуемого вещества — на 15–16-й минуте, что указывает на его высокую степень чистоты.

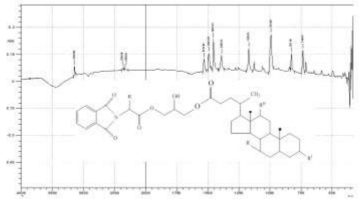


Рисунок 7- ИК 3-Z-Gly-Gly-О-пропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β-холановой кислоты

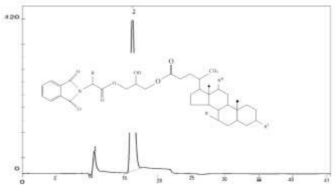


Рисунок 8- ГЖХ 3-Z-Gly-Gly-О-пропан-2-ол-3а,7β-дигидрокси-5β-холановой кислоты

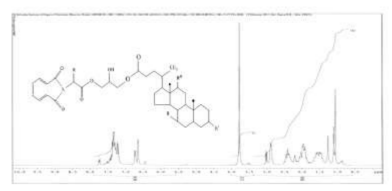


Рисунок 9- ПМР спектр 3-Z-Gly-Gly-О-пропан-2-ол-3α,7β-дигидрокси-5β- холановой кислоты

Таблица 3. Синтезированные соединения и их важные константы

таолица 5. сипт					
Назв. соединений	Бругто- формула	Вых., в %	Т _{пл.} ⁰ С	С % <u>Найд.,</u> Рассч.	Н % <u>Найд.</u> 2 Рассч
3-Z-Val-Val-О-пропан-2-ол-	C ₄₇ H ₆₆ O ₈ N ₂	77.10	124-126	70.18	8.22
-3а-гидрокси холановая к-	+/00 - 6-12			70.24	8.30
та					
3-Phth-Gly-Gly-О-пропан-2-	C ₃₉ H ₅₄ O ₉ N ₂	69.00	168-170	67.43	7.07
ол-3α-гидрокси холановая	3734 - 7-12			67.49	7.14
к-та					
3-Phth-Gly-Lей-О-пропан-	C43H62O9N2	78.00	132-133	68.86	8.26
2-ол-3α-гидрокси	43 02 - 9- 12			68.95	8.30
холановая к-та					
3-Z-Gly-Gly-О-пропан-2-	C ₃₉ H ₅₈	72.60	128-129	57.40	7.12
ол-3α, 12α-дигидрокси	$O_{10}N_2$			57.49	7.14
холановая к-та	10 2				
3-Z-Val-Val-О-пропан-2-ол-	$C_{47}H_{66}O_{10}N$	79.00	144-146	70.18	8.22
3α, 12α-дигидрокси	2			70.24	8.30
холановая к-та	_				
3-Phth-Gly-Gly-О-пропан-2-	$C_{39}H_{38}O_{10}N$	79.91	115-116	67.43	7.07
ол-3α, 12α-дигидрокси	2			67.49	7.14
холановая к-та	_				
3-Phth-Gly-Lей-О-пропан-	$C_{43}H_{62}O_{10}N$	68.00	127-129	68.86	8.26
2-ол-3α, 12α-дигидрокси	2			68.95	8.30
холановая к-та					
3-Z-Gly-Gly-О-пропан-2-	$C_{39}H_{58}$	72.60	132-133	57.40	7.12
ол-3α, 7α-дигидрокси	$O_{10}N_2$			57.49	7.14
холановая к-та					
L		1			

			Проодолжение таблица 3.			
3-Z-Val-Val-О-пропан-2-ол-	$C_{47}H_{66}O_{10}N$	79.08	134-136	70.18	8.22	
3α, 7α-дигидрокси	2			70.24	8.30	
холановая к-та						
3-Phth-Gly-Gly-О-пропан-	$C_{39}H_{38}O_{10}N$	68.92	155-156	67.43	7.07	
2-ол-3α, 7α-дигидрокси	2			67.49	7.14	
холановая к-та						
3-Phth-Gly-Lей-О-пропан-	$C_{43}H_{62}O_{10}N$	78.00	127-129	68.86	8.26	
2-ол-3α, 7α-дигидрокси	2			68.95	8.30	
холановая к-та						

Поиск областей применения некоторых синтезированных соединений

Изучение биологических эффектов производных аминокислот с холановой кислотой (стероидами) является одним из перспективных направлений современной органической химии. Это направление открывает возможности для создания новых фармакологически и терапевтически активных соединений на основе синтезированных и модифицированных производных холановой кислоты. Модифицированные стероидные соединения c ароматическими аминокислотами проявляют высокий терапевтический потенциал, обусловленный активностью функциональных групп стероидного кольца и ароматических структур аминокислот. Эти свойства имеют большое значение для практического применения в медицине, так как эффективность лекарственных позволяют повышать лечении различных заболеваний и поддержании биологических функций организма. Современные исследования показывают, что органические соединения активно применяются в медицине, однако изучение их фармакологических эффектов, биологической активности и механизмов действия остаётся важнейшей задачей. Комплексное исследование подобных веществ даёт возможность определить их селективность. стабильность И длительность действия. эффективных необходимо для создания новых безопасных лекарственных препаратов. Особый представляют интерес производные 2-хлорметилоксирана, которые выполняют ряд важных биологических функций и служат модельными соединениями для изучения структурой взаимосвязи между И реакционной способностью Эфиры 2-хлорметилоксирана веществ. дипептидами обладают биологической аминокислотами

активностью и низкой токсичностью, что делает их перспективными объектами для синтеза и исследования.

Реакции 2-хлорметилоксирана с алифатическими, ароматическими и гетероциклическими эфирами аминокислот и пептидов представляют большой научный интерес. Несмотря на наличие многочисленных исследований в области взаимодействий 2-хлорметилоксирана с органических соединений классами фенолами, аминами, жирными кислотами и др.), данные о его реакциях с производными аминокислот крайне ограничены. В рамках исследований были синтезированы проведённых производные холановой кислоты с ароматическими аминокислотами, проявляющие выраженную противогрибковую активность благодаря функциональных групп. Также получены производные аминокислот пропанола-2 путём взаимодействия эфиров аминокислот и дипептидов с 2-хлорметилоксираном и холановой кислотой, частично изучены их физико-химические и биологические свойства. Разработка новых антибактериальных и противогрибковых средств остаётся одной из ключевых задач современной медицины и ветеринарии. В этом контексте исследования по синтезу и изучению производных холановой кислоты и 2-хлорметилоксирана представляют собой важное направление, способствующее созданию новых биологически активных веществ с высоким терапевтическим потенциалом.

ВЫВОДЫ

- 1. Исследованы методы синтеза новых соединений холановой кислоты с ароматическими и алифатическими аминокислотами на основе их натриевых солей, с использованием реакции нуклеофильного замещения. Синтезировано 32 новых вещества, которые могут быть использованы в качестве промежуточных продуктов для получения стероидных соединений важнейшего класса органической химии, обладающих высокой эффективностью во всех областях медицины [1-A, 2-A].
- 1. Впервые синтезированы 6 новых производных холановой кислоты на основе ароматических аминокислот- 3-этоксиглицилпропан-2-ол-3а,7β-холановых кислот методом реакции нуклеофильного замещения. На основании полученных результатов определены оптимальные условия синтеза и изучены их физико-химические свойства. Эти соединения нашли применение преимущественно в

качестве лекарственных средств в фармакологии, косметологии, а также в координационной химии в качестве лигандов [4-М, 5-М, 6-А, 7-А].

- 3. Поведение производных натриевых солей холановых кислот было исследовано путем их синтеза с использованием хлоргидрата эфира метил-О-бензил-L-тирозина (соединение 6). В результате реакции были получены новые производные холановой кислоты, содержащие атом азота. Предполагается, что эти вещества в будущем найдут применение в качестве азотсодержащих гормональных органических соединений, способствующих повышению качества и количественной урожайности сельскохозяйственных культур [8- A, 9- A, 10- A].
- 4. Состав синтезированных соединений подтвержден результатами современных методов элементного анализа: спектроскопии ИС, ЯМР, ЯМР- 13 С и ГЖХ, а также двухспектральным ЯМР-анализом ядер 1 Н и 13 С. Формула синтезированных веществ подтверждена элементным анализом. Атомные ядра 1 Н и 13 С определены методом ЯМР. Чистота веществ установлена методами ГЖХ и ТСХ [11- A, 12- A, 13-A].
- 5. Из 32 новых синтезированных соединений были изучены биологические свойства трёх из них. Результаты показали, что данные вещества обладают высокой биологической активностью и являются эффективными противомикробный и гепатопротекторными средствами [14- A, 15 -A].

Рекомендации по практическому применению результатов исследования

- 1. Для всех 32 вновь синтезированных веществ определены их состав, формула, физико-химические свойства и физико-химические константы. Эти новые соединения могут быть использованы в будущем в качестве новых органических веществ для тонкого органического синтеза. Это может быть полезно всем учёным в различных областях химической науки.
- 2. На основе реакций органической химии синтезированы пять новых производных холевой кислоты с ароматическими и гетероциклическими аминокислотами. Полученные соединения были исследованы в сравнении с лекарственными растениями Таджикистана и продемонстрировали клиническую эффективность. Синтезированные органические вещества, после прохождения

доклинических и клинических испытаний, могут быть использованы в качестве лекарственного сырья.

- 3. Вновь синтезированные производные холановой кислоты с аминокислотами находят применение в качестве основы биологически активных добавок и стимуляторов в фармакологии, косметологии, различных отраслях сельского хозяйства, а также могут быть использованы в химии в качестве лигандов.
- 4. Все результаты данной диссертационной работы будут использованы в учебном процессе в качестве лекционного и практического учебно-методического материала.

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

- 1. Муродова, М.М. Получение натриевых солей холановых кислот и их флотатсионные свойства. / М.М. Муродова, А.Х. Кадыров. //Материалы Республиканской научно-практичиской конфренсии «Дастовардхои илми кимиё ва масоили таълими он», посвяхеной 60-летию профессора Юсупова З.Н. -Душанбе, -2007. -С 38-40.
- 2. Флехтер, О. Б. Синтез и противовирусная активность амидов и конъюгатов бетулоновой кислоты с аминокислотами / О. Б. Флехтер и др. // Биоорганическая химия. -2004. -Т. 30. -№1. -С. 89-98.
- 3. Muang Y. Song Synthesis and cytotoxicity of A-homo-lactam derivatives of cholic acid and 7-deoxycholic acid S/ Y. Muang, S.Chen, J.Cui, C.Gan, Z.Liu, Y.Wei, H. Song // Steroids. 2011. V. 76. Pp. 690-694.
- Sokolova A.D. Cyclopentadienone and Pyrone Derivatives as Precursors of ElectronDeficient Cycloheptatrienes: Quantum Chemical Investigation and Synthesis / A.D. Sokolova, A.Yu. Belyy, R.F. Salikov, D.N. Platonov, Y.V. Tomilov // Synthesis. – 2024 – T. 56, № 16 – C. 2581–2587.
- 5. Samandarov, N.Yu. Influence of ursofalc and ursoslit on changes in the content of bile acids in patients with metobolic syndrome / N.Yu. Samandarov, Z. J. Nazarova, I.V. Shcheglova, B.Sh. Gafurova, I.Z. Alimov. SCIENCE AND WORLD International scientific journal. Науки и инновация -2022 №12 -C 10-12.

ОСНОВНЫЕ ПОЛОЖЕНИЯ ДИССЕРТАЦИИ ИЗЛОЖЕНЫ В СЛЕДУЮЩИХ РАБОТАХ:

Статьи, опубликованные в рецензируемых журналах, рекомендованных ВАК при Президенте Республики Таджикистан

[1-М]. **Олимзода, Ш.Э. (Олимова, Ш.Э.)** Синтез ва омўзиши сохтори кислотаи холан бо 2-хлорметилоксиран / **Ш.Э. Олимова** //Илм ва фановари.-ДМТ. 2023 №1. С. 201-206

- [2-М]. **Олимзода, Ш.Э. (Олимова, Ш.Э.)** Синтез ва модефикатсияи стероидхо бо аминокислотахои аромати/ **Ш.Э. Олимова,** Н.Ю. Самандарзода, Ж.А.Олифтаева, С.И. Рачабзода //Вестник-ДДХ. 2024 №3. С. 224-229.
- [3- М]. **Олимзода, Ш.Э. (Олимова, Ш.Э.)** Синтез ва омўзиши сохтори кислотаи холан бо эфирхои аминокислотахои аромати/ **Ш.Э. Олимова,** Н.Ю. Самандарзода //Вестник-ДДД. 2024 №3(29). С.84-92.

Малые патенты на изобретение

- [4-М]. Нахустпатент № ТЈ 1371. 1-хлор-3-метокситриптофалопропан-2-ол-3α, 7β-дигидрокси кислотаи холонати дорои таъсири зиддимикробӣ. /Н.Ю. Самандаров, С.И. Раджабзода, Олимзода, Ш.Э. (Ш.Э. Олимова), И.З. Алимов, Ч.М. Обидов// Заявка №2201666, на изобретение выдан малый патент № ТЈ 1371. МПК С07Ј9/00, зарегистрирован в Государственном реестре изобретений Республики Таджикистан 18 апрели 2023 г. -Душанбе, 2023.
- [5-М]. Нахустпатент № ТЈ 1594. 1-бета-д-рибофураносил-1н-1,2,4-триазол-3-карбокса-мид кислотаи холона дорои таъсири зиддивирусӣ /Н.Ю. Самандаров, С.С. Исмоилзода, С.М. Абдуллозода, Н.М. Мирзоева, Олимзода, Ш.Э. (Ш.Э. Олимова), И.З. Алимов, Ч.М. Обидов // Заявка №2301881, на изобретение выдан малый патент № ТЈ 1594. зарегистрирован в Государственном реестре изобретений Республикий Таджикистан 29 сентябри 2023 г. -Душанбе, 2025.
- [6-М]. Нахустпатент № ТЈ 1305. Малхами «Малонол» дорои таъсири зиддисухтагй, зиддиилтихобй ва чарохатсихаткунанда /Н.Ю. Самандаров, С.М. Абдуллозода, Олимзода, Ш.Э. (Ш.Э. Олимова), Б.Х. Махкамова, Р.И. Бегмуродов // Заявка № 2201659, на изобретение выдан малый патент № ТЈ 1305. зарегистрирован в Государственном реестре изобретений Республикий Таджикистан 11 апрели 2022 ш. -Душанбе, 2022.

Статьи, опубликованные в материалах международных и республиканских конференций:

- [[7-М]. Олимзода, III.Э. (Олимова, III.Э.) Влияние 3α,7α-дигидрокси-5β-холановой кислоты + урсослит на изменения содержания желчных кислот у больных с метоболическим синндромом/ III.Э. Олимова, Н.Ю. Самандаров, И.З. Алимова // SCIENCE AND WORLD International scientific journal. Науки и инновация 2021 №12 С. 77-79.
- [8- M]. **Sh. Olimova** Synthesis and study of the structure of 1-beta-d-ribofuranosyl-1h-1,2,4-triazole-3-carboxamide in combination wtth cholic acid. / N.Yu. Samandarov, I. Alimov, F. Makhamadiev, **Sh. Olimova** // "Путь науки" №10 (104) 2022 С. 16-19. [9-М]. **Олимзода, III.Э.** (**Олимова, III.Э.**) Исследование фармакологической активности хлоргидрометилового эфира-0-бензил тирозин 3α, 7β- дигидро-

- ксихолевая кислота". / **Ш.Э. Олимова,** Н.Ю. Самандаров, И.В. Щеглова, Б.Ш. Гафурова, И.З. Алимов // "Вестник Науки" № 6(51). С. 253-259.
- [10-М]. Олимзода, III.Э. (Олимова, III.Э.) Газохроматографическая оценка сывороточных холановых кислот с селью диагностики стеатоз печени на различной стадии. / Н.Ю.Самандаров., И.З.Алимов., Ф.Мухаммадиев., III.Э.Олимова // Мав. Конф. Чум. илмию назариявии хайати устодону кормандони ИИТ ДМТ бахшида ба "Солхои рушди саноат (солхои 2022-2026)" ва "Бузургдошти Мавлоно Чалолиддини Балхй" 2022 С. 34-38.
- [11-М]. Олимзода, Ш.Э. (Олимова, Ш.Э.) Синтез и исследование паратолол тозилхлорида эфиров холановых кислот / Н.Ю.Самандаров, И.З.Алимов, Ф.Муҳаммадиев, Ш.Э.Олимова //Маводи конференсияи илмй-амалии (70-солагии) «Тибби муосир: Анъанаҳо ва иноватсия. ДДТТ ба номи Абуали ибни Сино. 2022 С. 431-432.
- [12-М]. Олимзода, III.Э. (Олимова, III.Э.) Синтез и изученный биологический активности пропан-1,2-диолового эфира холевая кислота./ Н.Ю. Самандаров., И.З.Алимов., Ф.Мухаммадиев., III.Э. Олимова// Мат. кон. молодых учёных России, Москва-2023 29-31май С. 48-49.
- [13-М]. Олимзода, III.Э. (Олимова, III.Э.) Фармакологические исследования 1-хлор-3-этилтриптофалопропан-2-ола холановых кислот / III.Э.Олимова, Н.М.Мирзоева, Ф.М.Махмадалиев, Н.Ю. Самандарзода // XIX -умин конф. Илмй- амалии олимони чавон ва донишчўён Душанбе 2024 С. 147.
- [14-М]. Олимзода, III.Э. (Олимова, III.Э.) Синтез и изучение реаксии взаимодействия ароматической аминокислоть с холановой кислотой / III.Э.Олимова, Н.М.Мирзоева, Ф.М.Махмадалиев, Н.Ю. Самандарзода // XIX -умин конф. Илмй- амалии олимони чавон ва донишчуён Душанбе 2024 С. 265.
- [15-М]. Олимзода, Ш.Э. (Олимова, Ш.Э.) Синтез и исследование ароматических аминокислот с холановыми кислотами /Ф.М.Махмадалиев, Ш.Э.Олимова, А.Ю. Самандаров //Материалы годичной (72-ой) научнопрактической конференции «Новые горизонты в медицинской науке, образовании и практике» с международным участием, посвяхенной 85-летию ГОУ «ТГМУ им. Абуали ибни Сино» Душанбе 2024. С. 234.

Шархи мухтасар

ба диссертатсияи ОЛИМЗОДА Шафоат Эргаш дар мавзуи «Синтез ва модификатсияи кислотахои холан бо эфирхои аминокислотахо» барои дарёфти дарачаи илмии номзади илмхои химия аз рўи ихтисоси 02.00.03 -

Химияи органикй

Калидвожахо: Синтези, эфирхои мураккаб, стероидхо, кислотахои холан, реаксияи этирификатсия, хосилахои глитсерин, 3α , 7β -дигидрокси- 5β -кислотахои холан, дорухо, равандхои биохимиявй, бокимондаи карбогидрат, стероидхои синтезшуда хосилахои гуногуни кислотахои холан, литолитикй, гепатопротекторй, зиддивирусй, фаъолияти биологии.

Мақсади таҳқиқот: синтез ва модификацияи кислотахои холинй бо эфирхои аминокислотахои ароматй ва гетеросиклй ва омухтани хосиятҳои фармакологии пайвастагиҳои хосилшуда бо максади муайян кардани фаъолияти биологии онҳо.

Мавзуи (предмети) тахкикот. Синтези кислотахои холан, намакхои натригии кислотаи холан, 1-хлор-3-этилтриптофалопропан-2-ола, 2-хлорметилоксиран омузиши натичахои физико-химиявии модахои синтезшуда, бо максади дарёфт намудани пайвастагихои нав барои ба даст овардани маводхои табобатй.

Ахамияти назариявй ва илмию амалии тахкикот: як катор кислотаи холан дар тахкикоти мазкур хамчун намуна барои синтези хосилахои нави 1-хлор-3-этилтриптофалопропан-2-ола, 2-хлорметилоксиранистифода шудаанд. Хосилахои кислотахои холан бо 1, 3-этилтриптофалопропан-2-ола, 2-метилоксиран хосилшуда захрнокии паст ва нисбат штамхои сахрои хосияти баланди зиддимикроби дошта дар муковимат бо стафилококхо, нокардияхо, пастереллахо, коринебактерияхо дошта, фаъолнокии васеи зиддимикробй нишон медиханд.

Дарачаи эътимоднокии натичахо: Тозагии моддахо бо усули хроматографияи махинкабат ва дар асбоби хроматографии «Хром-5» истехсоли Чехия санчида шуданд. Микдори карбон, гидроген, оксиген ва нитроген дар асбоби «vario» Місго сиbе муайян карда шуданд. Хлор бо усули гудохта муайян карда шуд. Спектрхои ИС-и пайвастахои синтезкардашуда дар сохахои 400-4000 см-1 дар асбоби «Specord IR-75» ва спектрометрии «Shimadzu», ба намуди суспензия дар вазелин ва хаб (таблетка) бо КВг омўхта шуданд. Таркиб ва сохти пайвастахои синтезкардашуда бо гирифтани спектрхои Масс., (дар асбоби www. Chromatec. ru 5000. 2) ва РМЯ (дар асбоби «Вгикег- 500 Мгс, махлул дар ампул 50 мм, ампулхои Norell-508-UP ва Norell-S-5-500») тасдик карда шуданд. Тахлили биохимиявиро дар дастгохи Stat-КХх1904, Віоhет, анализатори гематологии тісгоз-20+, хроматографии навьи «Хром-5», ки бо детектори шўълагй—ионизатсионй мучаххаз аст, гузаронидем.

АННОТАЦИЯ

диссертация ОЛИМЗОДА Шафоат Эргаш на тему «Синтез и модификация холановых кислот эфирами ароматических аминокислот» на соискание ученой степени кандидата химических наук по специальности 02.00.03 – Органическая химия

Ключевые слова: Синтез, сложные эфиры, стероиды, холановые кислоты, реакция этерификации, производные глицерина, 3α , 7β -дигидрокси- 5β -холановые кислоты, лекарственные средства, биохимические процессы, углеводный остаток, синтезированные стероиды, различные производные холановых кислот, литолитическая, гепатопротекторная, противовирусная, биологическая активность.

Цель исследования: синтез и модификация холановых кислот эфирами ароматических и гетероциклических аминокислот и изучение фармакологических свойств полученных соединений с целью определения их биологической активности.

Предмет исследования. Синтез холановых кислот, натриевых солей холановой кислоты, 1-хлор-3-этилтриптофанпропан-2-ола, 2-хлорметилоксирана, изучение физико-химических свойств синтезированных веществ с целью поиска новых соединений для получения терапевтических материалов.

Практическая значимость диссертации: Теоретическая и научнопрактическая значимость исследования: в работе ряд холановых кислот использованы в качестве моделей для синтеза новых производных 1-хлор-3-этилтриптофанпропан-2-ола, 2-хлорметилоксирана. Производные холиновой кислоты, полученные из 1,3-этилтриптофан-2-ола и 2-метилоксирана, обладают низкой токсичностью и, по сравнению с полевыми штаммами, высокими антимикробными свойствами в отношении стафилококков, нокардий, пастерелл и коринебактерий, а также проявляют широкую антимикробную активность.

Достоверность результатов: Чистоту веществ проверяли методом тонкослойной хроматографии с использованием хроматографического прибора «Хром-5» производства Чешской Республики. Количество углерода, водорода, кислорода и азота определялось на приборе Micro cube «vario». Хлор определяли методом растворения. ИК-спектры синтезированных соединений в диапазоне 400-4000 см-1 изучали на приборе Specord IR-75 и спектрометре Shimadzu, в виде суспензии в вазелине и таблетки с КВг. Состав и строение синтезированных соединений подтверждены получением масс-спектров (на приборе www. Chromatec.ru 5000.2) и ЯМР (на приборе «Bruker-500 Mgs, раствор в ампуле 50 ампулы Norell-508-UP и Norell-S-5-500»). Биохимический анализаторе Stat-KXx1904, Biohem, гемотолигические исследование на гемотологическом анализаторе micros-20+ и степень чистоты соединений было проведено на хроматографическом приборе «Хром-5», оснащенном пламенно-ионизационным детектором.

ANNOTATION

The dissertation by **OLIMZODA Shafoat Ergash** on the topic "Synthesis and modification of cholanic acids with aromatic amino acid esters" is submitted for the degree of candidate of chemical sciences in the specialty **02.00.03 – Organic chemistry**.

Keywords: Synthesis, complex esters, steroids, choline acids, esterification reaction, glycerol derivatives, 3α , 7β -dihydroxy- 5β -choline acids, drugs, biochemical processes, carbohydrate residues, synthesized steroids, various derivatives of choline acids, litholytic, hepatoprotective, antiviral, biological activity.

Topic of the research topic: Steroids are currently one of the active compounds in medicine and are considered one of the new therapeutic agents for obtaining new medicinal materials for the treatment of patients with the digestive system and hepatobiliary system. Based on steroids, new therapeutic compounds are being proposed by scientists in the field of chemistry and pharmacy after studying their pharmacological and biochemical properties, which are widely used in practical medicine. The application of cholanic acid compounds in modern medicine is one of the new directions for the synthesis of new therapeutic compounds for carrying out chemical reactions.

Purpose of the study: synthesis and modification of cholanic acids with esters of aromatic and heterocyclic amino acids and study of the pharmacological properties of the resulting compounds in order to determine their biological activity.

Subject (**subject**) **of the study.** Synthesis of cholanic acids, sodium salts of cholanic acid, 1-chloro-3-ethyltryptophanopropan-2-ol, 2-chloromethyloxirane, study of the physicochemical results of the synthesized substances, in order to find new compounds for obtaining therapeutic materials.

Practical significance of the dissertation: Theoretical and scientific and practical significance of the research: a series of cholanic acids were used in this study as a model for the synthesis of new derivatives of 1-chloro-3-ethyltryptophanopropan-2-ol, 2-chloromethyloxirane. Cholanic acid derivatives obtained with 1, 3-ethyltryptophanopropan-2-ol, 2-methyloxirane have low toxicity and high antimicrobial properties compared to field strains in resistance to staphylococci, nocardia, pasteurellae, corynebacteria, and show broad antimicrobial activity.

Reliability of results: The purity of the substances was checked by thin-layer chromatography and on a chromatographic device "Chrom-5" of Czech production. The amount of carbon, hydrogen, oxygen and nitrogen was determined on a "vario" Micro cube device. Chlorine was determined by the solution method. The IR spectra of the synthesized compounds in the range of 400-4000 cm-1 were studied on a "Specord IR-75" instrument and a "Shimadzu" spectrometer, in the form of a suspension in vaseline and a tablet (tablet) with KBr. The composition and structure of the synthesized compounds were confirmed by obtaining mass spectra (on a www. Chromatec. ru 5000. 2 instrument) and NMR (on a "Bruker- 500 Mgs, solution in a 50 mm ampoule, Norell-508-UP and Norell-S-5-500 ampoules"). We conducted biochemical analysis on a Stat-KXx1904, Biohem, micros-20+ hematology analyzer, and a "Chrome-5" chromatographic device equipped with a flame ionization detector.