

**TOSHKENT FARMATSEVTIKA INSTITUTI
HUZURIDAGI ILMIY DARAJALAR BERUVCHI
DSC.04/30.12.2019.FAR.32.01 RAQAMLI ILMIY KENGASH**
TOSHKENT PEDIATRIYA TIBBIYOT INSTITUTI

SABIROV DILSHOD SHUHRAT O‘G‘LI

**YALLIG‘LANISHGA QARSHI «NETINFLA» VOSITASINING
FARMAKOLOGIK XUSUSIYATLARINI O‘RGANISH**

14.00.17- farmakologiya va klinik farmakologiya

**FARMATSEVTIKA FANLARI BO‘YICHA FALSAFA DOKTORI (PhD)
DISSERTATSIYASI AVTOREFERATI**

UDK: 615.322: 615.453; 615.454.1

Falsafa doktori (PhD) dissertatsiyasi avtoreferati mundarijasi

Оглавление автореферата диссертации доктора философии (PhD)

Contents of the abstract of philosophy dissertation (PhD)

Sabirov Dilshod Shuhrat o‘g‘li

Yallig‘lanishga qarshi «Netinfla» vositasining farmakologik xususiyatlarini o‘rganish.....	3
--	---

Сабиров Дилшод Шухрат угли

Изучение фармакологических свойств противовоспалительного средства «Нетинфла».....	21
--	----

Sabirov Dilshod Shukhrat ugli

Studying the pharmacological properties of the anti-inflammatory remedy «Netinfla».....	39
---	----

E’lon qilingan ishlar ro‘yxati

Список опубликованных работ

List of published works	43
-------------------------------	----

**TOSHKENT FARMATSEVTIKA INSTITUTI
HUZURIDAGI ILMIY DARAJALAR BERUVCHI
DSC.04/30.12.2019.FAR.32.01 RAQAMLI ILMIY KENGASH**
TOSHKENT PEDIATRIYA TIBBIYOT INSTITUTI

SABIROV DILSHOD SHUHRAT O‘G‘LI

**YALLIG‘LANISHGA QARSHI «NETINFLA» VOSITASINING
FARMAKOLOGIK XUSUSIYATLARINI O‘RGANISH**

14.00.17- farmakologiya va klinik farmakologiya

**FARMATSEVTIKA FANLARI BO‘YICHA FALSAFA DOKTORI (PhD)
DISSERTATSIYASI AVTOREFERATI**

Falsafa doktori (PhD) dissertatsiyasi mavzusi O‘zbekiston Respublikasi Oliy ta’lim, fan va innovatsiyalar vazirligi huzuridagi Oliy attestatsiya komissiyasida B.2023.3.PhD/Far109 raqam bilan ro‘yxatga olingan.

Dissertatsiya Toshkent pediatriya tibbiyot institutida bajarilgan.

Dissertatsiya avtoreferati uch tilda (o‘zbek, rus, ingliz (rezume)) Ilmiy kengashning veb-sahifasi (www.pharmi.uz) va «ZiyoNet» Axborot ta’lim portalida (www.ziyonet.uz) joylashtirilgan.

Ilmiy rahbar:

Daminova Lola Turgunpulatovna
tibbiyot fanlari doktori, professor

Rasmiy opponentlar:

Allayeva Munira Jorakulovna
biologiya fanlari doktori, professor

Islamova Jannat Ikramovna
tibbiyot fanlari doktori, yetakchi ilmiy xodim

Yetakchi tashkilot:

**Abu Ali ibn Sino nomidagi Buxoro davlat
tibbiyot instituti**

Dissertasiya himoyasi Toshkent farmasevtika instituti huzuridagi DSc.04/30.12.2019.Far.32.01 raqamli ilmiy kengashning 2025 yil «____» _____ soat ____dagi majlisida bo‘lib o‘tadi. (Manzil: 100015, Toshkent sh., Mirobod tumani, Oybek ko‘chasi, 45-uy. Tel.: (+99871) 256-37-38; faks: (+99871) 256-45-04; e-mail: info@pharmi.uz).

Dissertasiya bilan Toshkent farmasevtika instituti axborot-resurs markazida tanishish mumkin (____ raqami bilan ro‘yxatga olingan). Manzil: 100015, Toshkent sh., Mirobod tumani, Oybek ko‘chasi, 45-uy. Tel.: (+99871) 256-37-38.

Dissertasiya avtoreferati 2025 yil «____» _____ kuni tarqatildi.
(2025 yil «____» _____ dagi _____ raqamli reestr bayonnomasi).

K.S.Rizayev

Ilmiy darajalar beruvchi Ilmiy kengash raisi, t.f.d.

Y.S.Kariyeva

Ilmiy darajalar beruvchi Ilmiy kengash ilmiy kotibi, farm.f.d., professor

R.T.Tulyaganov

Ilmiy darajalar beruvchi Ilmiy kengash qoshidagi ilmiy seminar raisi, b.f.d., professor

KIRISH (falsafa doktori (PhD) dissertatsiyasining annotatsiyasi)

Dissertasiya mavzusining dolzarbliji va zarurati. Jahon sog‘liqni saqlash tashkilotining ma’lumotlariga ko‘ra, dunyoda 1,71 milliarddan ortiq insonda har-xil turdag‘i yallig‘lanish kasalliklari uchraydi va bugungi kunda ushbu patologiyalarni davolashda 300 milliondan ortiq bemorlar tomonidan nosteroid yallig‘lanishga qarshi vositalar (NYAQV) keng qo‘llaniladi. Ammo ushbu farmakoterapevtik guruh dori vositalari sintetik tabiatga egaligi hamda gistogematik baryerdan oson o‘tishi tufayli bir qator nojo‘ya ta’sirlarni ko‘rsatadi, jumladan gastro-, nefro-, kardio-, gemato - va gepatotoksiklik. Shuning uchun inson organizmiga yumshoq ta’sir ko‘rsatadigan dorivor o‘simliklar asosida yuqori samaradorlikka ega yallig‘lanishga qarshi dori vositalarni ishlab chiqish, ularning farmakologik xususiyatlarini o‘rganish, terapevtik dozalarni aniqlash hamda bezararligini isbotlash muhim ahamiyat kasb etadi.

Jahon miqyosida dorivor o‘simliklarni o‘rganish, ulardan biologik faol moddalarni ajratib olish, tahlil qilish, shuningdek farmakoterapevtik faolligini isbotlash bo‘yicha ilmiy izlanishlar olib borilmoqda. Bu borada, farmakologik skrining natijalari asosida bir nechta dorivor o‘simliklar yig‘masini ishlab chiqish, uning asosida olingan ajratmaning samaradorligini isbotlash, spetsifik faolligini va bezararligini aniqlash, hamda rasmiy tibbiyotga tatbiq etishga alohida e’tibor berilmoqda.

Respublikamizda aholi sog‘lig‘ini saqlash, sifatli tibbiy yordam ko‘rsatish, zarur dori vositalar bilan ta’minalash, sintetik va tabiiy xomashyolar asosidagi dori vositalarning samaradorligini farmakologik tadqiqotlar natijalariga asosan isbotlash borasida muayyan natjalarga erishilmoqda. 2022-2026 yillarga mo‘ljallangan yangi O‘zbekistonning taraqqiyot strategiyasining 22-maqсадида «Farmastevtika sanoati mahsulotlari ishlab chiqarish hajmini 3 baravar ko‘paytirish va mahalliy bozorni ta’minalash darajasini 80 foizga yetkazish»¹ kabi dolzarb vazifalar belgilangan. Bu borada, *Glycyrrhiza glabra L.*, *Achillea filipendulina L.*, *Ziziphora pedicellata Pazij et Vved* xomashyolari asosida olingan farmakologik vositasining turli spetsifik faolliklarini, jumladan, yallig‘lanishga qarshi, antipiretik, og‘riq qoldiruvchi ta’sirini, o‘tkir toksikligi hamda kumulyativ xususiyatlarini o‘rganish muhim ahamiyat kasb etadi.

O‘zbekiston Respublikasi Prezidentining 2022 yil 20 maydagi PQ-251-sон «Dorivor o‘simliklarni madaniy holda etishtirish va qayta ishlash hamda davolashda ulardan keng foydalanishni tashkil etish chora-tadbirlari to‘g‘risida»ги, 2022 yil 26 oktyabrdagi PQ-411-сон «Aholini sifatli dori vositalari va tibbiy buyumlar bilan ta’minalash yuzasidan qo‘srimcha chora-tadbirlar to‘g‘risida»ги qarorlari, O‘zbekiston Respublikasi Prezidentining 2022 yil 21 yanvardagi PF-55-сон «2022-2026 yillarda respublikaning farmastevtika tarmog‘ini jadal rivojlantirishga oid qo‘srimcha chora-tadbirlar to‘g‘risida»ги, 2022 yil 20 maydagi

¹ O‘zbekiston Respublikasi Prezidentining 2022 yil 28 yanvardagi «2022-2026 yillarga mo‘ljallangan yangi O‘zbekistonning taraqqiyot strategiyasi to‘g‘risida»ги PF-60-сон Farmoni.

«Dorivor o'simliklar xomashyo bazasidan samarali foydalanish, qayta ishlashni qo'llab-quvvatlash orqali qo'shimcha qiymat zanjirini yaratish chora-tadbirlari to'g'risida»gi PF-139-son farmonlari va mazkur sohaga tegishli boshqa me'yoriy-huquqiy hujjatlarda belgilangan vazifalarni amalga oshirishga ushbu dissertasiya tadqiqoti muayyan darajada xizmat qiladi.

Tadqiqotning respublika fan va texnologiyalari rivojlanishining ustuvor yo'nalishlariga bog'liqligi. Mazkur tadqiqot respublika fan va texnologiyalari rivojlanishining VI. «Tibbiyot va farmakologiya» ustuvor yo'nalishiga muvofiq bajarilgan.

Muammoning o'rganilganlik darjasи. O'zbekistonda *G. glabra*, *A. filipendulina*, *Z. pedicellata* o'simliklarini farmakologik xususiyatlarini o'rganish bo'yicha K.X. Xodjimatov, A.K. Xodjimatov, Sh.A. Yuldasheva, turli qismlaridan biologik faol moddalarni ajratib olish usullarini ishlab chiqish bo'yicha Z.Z. Xakimov, Y.M. Musayev, Y.Z. Akramova, X.A. Mirzoxidovlar ilmiy va amaliy natijalarga erishganlar.

Dunyo miqyosida yalig'lanishga qarshi dorivor o'simliklarni farmakologik xususiyatlarini xamda ular asosida dori vositalar yaratish bo'yicha tadqiqotlar J.S. Brooks, S.P. Klink, M.L. Berkley, P.B. Schmidt, A.L. Federico, J.A. Duke, M. Blumenthal, D.S. McGee, S.H. Safe, E.V. Peshanskaya, V.V. Platonov, I.V. Popov, E.V. Tiskaya, V.V. Chulkova, N.A. Shostak va b. tomonidan olib borilganini e'tirof etish lozim.

Mazkur dissertasiya ishida ilk bor *G. glabra*, *A. filipendulina*, *Z. pedicellata* dorivor o'simliklaridan tarkib topgan farmakologik vositasini antieksudativ, antiprofiferativ, antipyretik, allergik, mahalliy-qitiqluvchi va analgetik faolligi aniqlash bo'yicha birinchi ilmiy izlanish hisoblanadi.

Dissertasiya mavzusining dissertasiya bajarilgan ilmiy-tadqiqot muassasining ilmiy-tadqiqot ishlari bilan bog'liqligi. Dissertasiya tadqiqoti Toshkent pediatriya tibbiyot institutining ilmiy - tadqiqot ishlari rejasiga muvofiq «Bolalarda tug'ma va orttirilgan kasalliklarni diagnostikasi, davolash va profilaktika usullarini takomillashtirish» mavzusida bajarilgan.

Tadqiqot maqsadi: *G. glabra*, *A. filipendulina* va *Z. pedicellata* dorivor o'simliklaridan tarkib topgan «Netinfla» farmakologik vositasini farmakologik xususiyatlarini hamda bezaraligini aniqlashdan iborat.

Tadqiqotning vazifalari:

«Netinfla» yallig'lanishga qarshi farmakologik vositasining o'tkir va nimo'tkir zaharligini aniqlash;

«Netinfla» yallig'lanishga qarshi farmakologik vositasining mahalliy-qitiqluvchi va allergen ta'sirini o'rganish;

«Netinfla» yallig'lanishga qarshi farmakologik vositasining yallig'lanishga qarshi faolligini (formalin va gistamin shishi modellarida) aniqlash;

«Netinfla» yallig'lanishga qarshi farmakologik vositasining yallig'lanish jarayonining proliferativ bosqichida faolligini o'rganish;

«Netinfla» yallig'lanishga qarshi farmakologik vositasining antipyretik va analgetik faolligini aniqlash.

Tadqiqotning obyekti sifatida *G. glabra*, *A. filipendulina* va *Z. pedicellata* dorivor o'simliklaridan tarkib topgan yallig'lanishga qarshi «Netinfla» farmakologik vositasi olingan.

Tadqiqotning predmeti eksperimental laboratoriya hayvonlari (oq sichqonlar, oq kalamushlar, albino quyonlar)da «Netinfla» yallig'lanishga qarshi farmakologik vositasining bezaraligini (o'tkir va nimo'tkir zaharligi, mahalliy-qitiqluvchi va allergen ta'siri) va farmakologik faolligini (antieksudativ, antiproliferativ, antipiretik va analgetik faolligini) aniqlashdan iborat.

Tadqiqot usullari. Tadqiqotlarda farmakologik, fiziologik, toksikologik, gistogramorfologik, makroskopik va statistik usullardan foydalanilgan.

Tadqiqotning ilmiy yangiligi quyidagilardan iborat:

G. glabra, *A. filipendulina* va *Z. pedicellata* dorivor o'simliklarini turli kompozisiyalaridan olingan quruq ekstraktlarning farmakologik skriningi natijalari asosida optimal tarkibi aniqlangan;

«Netinfla» farmakologik vositasining yallig'lanishga qarshi faolligi «Formalin» va «Gistamin» shishi hamda «Paxta granulomasi» modellarida aniqlangan va uning samaradorligi nosteroid yallig'lanishga qarshi sintetik preparat «Diklofenak» dan kam emasligi isbotlangan;

«Pirogen issiqlik» modelida eksperimental hayvonlarda o'tkazilgan tajribalarda «Netinfla» farmakologik vositasi hayvonlarning tana xaroratini pasaytirishi aniqlangan;

«Netinfla» yallig'lanishga qarshi farmakologik vositasi «Quyruq termal immersiyasi» eksperimental modelida analgetik xususiyatga ega ekanligi isbotlangan;

«Netinfla» farmakologik vositasining R.K. Lim modeli asosida nimo'tkir zaharlilagini aniqlash natijalari bo'yicha kumulyativ ta'sirini yo'qligi aniqlangan.

Tadqiqotning amaliy natijalari quyidagilardan iborat:

«Netinfla» farmakologik vositasining isitma tushuruvchi va og'riq qoldiruvchi ta'siri analgetik-antipiretik dori vositalar guruhiga mansub «Biomol» preparatidan kam emasligi isbotlangan;

«Netinfla» yallig'lanishga qarshi farmakologik vositasining allergik xususiyatlari sensibilizatsiya qilingan hayvonlarda «Konyunktival testi» modelida aniqlanib, ushbu vosita darhol va kechiktirilgan turdag'i allergik reaksiyalarni chaqirmasligi isbotlandi.

Nimo'tkir zaxarligini aniqlashda o'tkazilgan gistogramorfologik tadqiqotlar «Netinfla» yallig'lanishga qarshi farmakologik vositasining ultserogen ta'sirga ega emasligini ko'rsatgan.

Olingan tadqiqot natijalarining ishonchliligi. Tadqiqotlar amaldagi GLP mintaqaviy standarti - «Yaxshi laboratoriya amaliyoti» ISO-9001 talablariga muvofiq o'tkazilganligi, shuningdek, «Eksperimental va ilmiy maqsadlarda foydalilanadigan umurtqали hayvonlarni himoya qilish bo'yicha Evropa Konvensiyasi»ning barcha me'yorlari va qoidalariiga muvofiq amalga oshirilganligi bilan izohlanadi.

Tadqiqot natijalarining ilmiy va amaliy ahamiyati. Tadqiqotning natijalarining ilmiy ahamiyati «Netinfla» yallig‘lanishga qarshi farmakologik vositasining farmako-toksikologik xususiyatlari o‘rganilganligi, qiyosiy preparatlari «Diklofenak» va «Biomol»larga nisbatan samaradorligi kam emasligi, shuningdek nojuya ultserogen ta’siri aniqlanmaganligi bilan izohlanadi.

Tadqiqot natijalarining amaliy ahamiyati tajribalar natijasida bir vaqtning o‘zida yallig‘lanishga qarshi, antipiretik, analgetik ta’sirga ega bo‘lgan yallig‘lanish bilan kechadigan turli kasallikkarda qo‘llashga mo‘ljallangan yangi dorivor substansiyasini ishlab chiqarish va tibbiyot amaliyotida qo‘llashga xizmat qiladi.

Tadqiqot natijalarining joriy qilinishi. Yallig‘lanishga qarshi «Netinfla» vositasining farmakologik xususiyatlarini aniqlash bo‘yicha olingan ilmiy natijalar asosida:

o‘tkazilgan klinik oldi sinovlar natijasida «Netinfla» farmakologik vositasining yallig‘lanishga qarshi spetsifik faolligi isbotlangan (Sog‘liqni saqlash vazirligining 2018 yil 15 oktyabrdagi 8n-3/280-sen xati). Natijada mahalliy dorivor o‘simgiliklar asosida yangi dorivor substansiyani ishlab chiqarish imkonini bergen;

o‘tkazilgan klinik oldi sinovlar natijasida «Netinfla» farmakologik vositasining og‘riq qoldiruvchi, antipiretik spetsifik faolliklari aniqlangan hamda bezararligi (o‘tkir va nimo‘tkir zaharliligi, mahalliy-qitiqluvchi, allergik xususiyatlari yo‘qligi) isbotlangan (Sog‘liqni saqlash vazirligining 2018 yil 15 oktyabrdagi 8n-3/280-sen xati). Natijada yuqori samaradorlikga ega va bezarar dorivor substansiyalar assortimentini kengaytirish imkonini bergen;

«Netinfla» farmakologik vositasi uchun o‘tkazilgan farmakologik tadqiqot natjalari dori vositalarini ishlab chiqarish hamda klinik oldi tadqiqotlar o‘tkazuvchi markazlar va laboratoriylar faoliyatiga tatbiq etildi (O‘zbekiston Respublikasi Sog‘liqni saqlash vazirligi Ilmiy-texnik Kengashining 2024 yil 22 oktyabrdagi 07/98-senli xulosasi). Natijada farmakologik laboratoriylar faoliyatini yanada rivjlantirish imkonini bergen.

Tadqiqot natijalarining aprobatsiyasi. Ushbu tadqiqot natjalari 5 ta xalqaro va 2 ta respublika ilmiy-amaliy anjumanlarida muhokamadan o‘tgan.

Tadqiqot natijalarining e’lon qilinganligi. Dissertasiya mavzusi bo‘yicha jami 11 ta ilmiy ish chop etilgan bo‘lib, shulardan O‘zbekiston Respublikasi Oliy attestasiya komissiyasi tomonidan falsafa doktori (PhD) ilmiy darajasini olish uchun asosiy ilmiy natjalarini chop etishga tavsiya etilgan ilmiy nashrlarda 4 ta maqola, jumladan 3 ta respublika va 1 ta xorijiy jurnallarda nashr etilgan.

Dissertasiyaning tuzilishi va hajmi. Dissertasiya tarkibi kirish, adabiyotlar sharhi, to‘rtta bob, xulosa va foydalanilgan adabiyotlar ro‘yxatidan iborat. Dissertasiyaning hajmi 103 betni tashkil etadi.

DISSERTATSIYANING ASOSIY MAZMUNI

Kirish qismida dissertatsiya mavzusining dolzarbliji va talabgorligi, tadqiqotning O‘zbekiston Respublikasida fan va texnika taraqqiyotining ustuvor

yo‘nalishiga muvofiqligi asoslangan, tadqiqotning usullari, ilmiy yangiligi va amaliy natijalari, olingan natijalarning ishonchligi, tadqiqot natijalarining ilmiy va amaliy ahamiyatini ochib berilgan, ularning bajarilishi, natijalar va nashrlarning aprobasiyasi to‘g‘risida ma’lumot berilgan, shuningdek dissertatsiyaning tuzilishi to‘g‘risida ma’lumot berilgan.

«Yallig‘lanish kasalliklari va farmakoterpiya tamoyillari to‘g‘risida umumiylar ma’lumot» dissertatsiyasining birinchi bobida yallig‘lanish kasalliklari muammolariga ilmiy yondashish, yallig‘lanish kasalliklarini davolash uchun asosiy dorilarni qo‘llash tamoyillariga bag‘ishlangan adabiyotlar sharhi keltirilgan va «Netinfla» yallig‘lanishga qarshi farmakologik vositasining tarkibiga kiruvchi dorivor o‘simliklar haqida umumiylar ma’lumot berilgan.

«Netinfla» yallig‘lanishga qarshi vositasini tadqiqot materiallari va usullari» dissertatsiyasining ikkinchi bobida «Netinfla» yallig‘lanishga qarshi farmakologik vositasining xavfsizligi va farmakologik faolligini o‘rganish uchun materiallar va usullar mayjud.

«Netinfla» yallig‘lanishga qarshi farmakologik vositasining turli kombinasiyalarini skrining tekshiruvi ikkala jinsdagi 180-200 g og‘irlidagi 36 ta oq kalamushda panjaning «Gistamin shishi» usuli yordamida o‘rganildi, so‘ngra har biri 6 hayvondan iborat guruhlarga bo‘lindi.

Buning uchun hayvonlarda oyoq hajmi oldindan o‘lchanildi va yallig‘lanishni qo‘zg‘atishdan bir soat oldin bir marotaba, yallig‘lanishga qarshi farmakologik vositasi «Netinfla» har bir eksperimental guruh uchun ma’lum bir kombinasiya bilan qo‘llanildi. So‘ngra, har bir guruh hayvonlariga, yani kalamushlarning chap orqa oyog‘iga suvli eritma ko‘rinishida 0,1% 0,2 ml gistamin eritmasi yuborildi.

O‘tkir, nimo‘tkir zaharliligin o‘rganish umumiylar qabul qilingan usul bo‘yicha amalga oshirilgan. Tadqiqotlarda 18-22 g og‘irlidagi 36 ta oq sichqon (har ikkala jinsda), so‘ngra har biri 6 ta hayvondan iborat (5 tajriba guruhlari va bir intakt) guruhlarga bo‘lingan holda o‘tkazildi.

Nimo‘tkir zaharliligin (kumulyativ xususiyatlarini) o‘rganish R.K.Limning usuli yordamida amalga oshirilgan. Tajribalar og‘irligi 18-22 g bo‘lgan 20 ta oq sichqonlarda (har ikkala jinsda) o‘rganildi.

«Netinfla» yallig‘lanishga qarshi farmakologik vositasining mahalliy-qitiqluvchi ta’sirini o‘rganish tana vazni 2-2,5 kg og‘irlidagi bo‘lgan, har bir guruhda 6-ta hayvondan, jami 2 guruhdan iborat bo‘lgan albinos-quyonlarida (har ikkala jinsda) «Konyunktival testi» usuli bilan amalga oshirilgan.

«Netinfla» farmakologik vositasining yallig‘lanishga qarshi faolligini o‘rganish eksperimental hayvonlarda «Panjaning formalinli shishishi» va «Panjaning gistaminli shishishi» usullari bilan amalga oshirilgan. Tadqiqotlar tana vazni 180-200 g o‘g‘irlidagi bo‘lgan 42-ta oq zotsiz kalamushlarda (har ikkala jinsda) o‘tkazilgan, tadqiqot hayvonlari har biri 6-ta hayvondan iborat bo‘lgan guruhlarga bo‘lingan (har bir tadqiqot usuli uchun).

Taqqoslash uchun qiyosiy preparati sifatida nosteroid yallig‘lanishga qarshi dori vositasi - «Diklofenak» 50 mg, tabletkalaridan foydalanilgan.

Buning uchun hayvonlarga yallig‘lanishni keltirib chiqarishdan bir soat oldin,

ishlab chiqilgan sxema bo'yicha preparatlar bir marta yuborildi. Bundan tashqari, har bir guruhning hayvonlariga 2% 0,1 ml formalin eritmasi 0,1% 0,2 ml gistamin eritmasi (tadqiqot usuliga muvofiq) kalamushning chap orqa panjasiga suvli eritma ko'rinishida yuborildi. Panjasining shishishi darajari 2 soat va 4 soatdan keyin onkometrik tarzda o'lchandi va yallig'lanishga qarshi faollik uchun maksimal yallig'lanish reaktsiyasiga erishilganda ma'lumotlar olinadi. Farmakologik faollikni baholash mezoni nazoratga nisbatan eksperimental hayvonlarda panja shishishining kamayishi edi.

Farmakologik vositaning antiproliferativ faolligi «Paxta granulyomasi» usuli yordamida o'rGANildi. Tajribalar, tana vazni 18-22 g og'irlikda bo'lgan 42-ta oq sichqonlarda (xar ikkala jinsda) o'tkazildi, tadqiqot hayvonlari har biri 6-ta hayvondan iborat bo'lgan guruhlarga bo'lingan. Taqqoslash uchun dori vositasi sifatida nosteroid yallig'lanishga qarshi dori vositasi - «Diklofenak» 50 mg, tabletkalaridan foydalanilgan.

Buning uchun efir narkozi ostida bo'lgan barcha guruh hayvonlariga (efir narkozi ingalatsion yuborilgan) teri ostiga, og'irligi 50 mg bo'lgan paxta tamponi, bel qismidagi teri ostiga implantatsiya qilingan. Bundan tashqari, eksperimental guruhlarning hayvonlariga ishlab chiqilgan sxema bo'yicha bir kun mobaynida bir marotaba 7 kun davomida tadqiqot vositasi yuborilgan.

So'ngra, farmakologik vositaning yuborilgan so'ngi kunning ertasi kuni hayvonlar o'ldirildi va atrofida hosil bo'lgan granulyatsiya to'qimasi bo'lgan paxta tamponi olindi va paxta tamponining o'g'irligi o'lchanildi, so'ngra paxta tamponi termostatda 60 °C haroratda doimiy o'g'irlikgacha quritildi.

Tamponning o'g'irligi analitik tarozida 0,0001 aniqlik bilan o'lchanildi. Proliferativ reaktsiya nam va quritilgan granulyomalar o'g'irligidagi farq bilan baholandi. «Netinfla» farmakologik vositasining farmakologik faolligini baholash mezoni sifatida paxta granulyomasi o'g'irligining nazoratga nisbatan kamayishi olingan.

Preparatning isitma tushiruvchi faolligini o'rGANish pirogen (xamirturush) yuborilgandan keyin kelib chiqqan hayvonlarda gipertermik reaktsiya usuli bo'yicha umumiyl qabul qilingan usulda o'rGANildi. Tajribalar, tana vazni 18-22 g og'irlikda bo'lgan, har biri 6 hayvondan iborat bo'lgan guruhlarga bo'lingan, 42-ta oq sichqonlarda (har ikkala jinsda) o'tkazilgan.

Pirogen sifatida fiziologik eritmada 20% xamirturushi, 2000 mg/kg dozada, 0,2 ml/20 g hajmda ishlatilgan.

Qiyosiy preparat sifatida «Analgetik-antipiretik» farmakoterapevtik guruhiga mansub bo'lgan, dorivor o'simliklardan tarkib topkan «Biomol» nomli kapsulalar ishlatilgan. Buning uchun dastlabki harorat barcha guruh hayvonlarida qayd etilgan va shundan so'ng pirogen teri ostiga bo'yni burmasiga yuborilgan. Bundan tashqari, pirogen yuborilgandan so'ng, hayvonlarning tana harorati har soat (4 soat davomida) qayd etilgan va sezilarli termik reaktsiyasiga erishilgandan so'ng, hayvonlarga bir marotaba ishlab chiqilgan sxema bo'yicha farmakologik vosita yuborilgan. Tana harorati elektron termometr bilan og'iz orqali (0,10 °C aniqlik bilan) qayd etilgan. «Netinfla» farmakologik vositasining faolligini baholash

mezoni sifatida tatqiqot guruh hayvonlarning tana harorati, nazorat guruhi hayvonlarning tana harorati bilan solishtirganda pasayishi olingan.

Preparatlarning analgetik faolligi «Quyruq termal immersiyasi» usuli yordamida o‘rganildi. Tajribalar, tana vazni 18-22 g og‘irlikda bo‘lgan, har biri 6 hayvondan iborat bo‘lgan guruhlarga bo‘lingan, 42-ta oq sichqonlarda (har ikkala jinsda) o‘tkazilgan. Taqqoslash uchun dori vositasi sifatida «Analgetik-antipiretik» farmakoterapevtik guruhiba mansub bo‘lgan, dorivor o‘simliklardan tarkib topkan «Biomol» nomli kapsulalar ishlatilgan. Buning uchun tajribadan bir soat oldin eksperimental guruhlarning hayvonlariga ishlab chiqilgan sxema bo‘yicha bir marotaba «Netinfla» yallig‘lanishga qarshi farmakologik vositasi yuborilgan. Shundan so‘ng, hayvonlarning dumlari 55 °C haroratdagi issiq suvgaga botirildi va dumini tortish vaqt qayd etildi. Farmakologik faollikni baholash mezoni sifatida tatqiqot guruh hayvonlarning nazorat guruh hayvonlari bilan taqqoslaganda reaktsiya vaqtining uzayishi hisoblangan.

«Netinfla» yallig‘lanishga qarshi vositaning zararsizligini o‘rganish» dissertatsiyaning uchinchi bobida sinovdagi yallig‘lanishga qarshi farmakologik vositaning bezararligini o‘rganish natijalari, o‘tkir, nimo‘tkir zaharligini o‘rganish, allergen va mahalliy-qitiqluvchi xususiyatlarini o‘rganish natijalarini aks ettiradi.

O‘tkir zaharlik tadqiqot natijalaridan olingen ma’lumotlarga ko‘ra, tajribaning butun davrida intakt guruhga nisbatan tajriba hayvonlarning tana vaznining oshishida statistik jihatdan ishonchli o‘zgarishlar qayd etilmagan (1-3 jadvallar).

1-jadval

«Netinfla» farmakologik vositasi qo‘llanilganidan so‘ng tana vaznining o‘zgarishi natijalari (gram), ($M\pm tm$; $n=6$; $p=0,05$)

Guruh	Dastlabki vazn	Preparat qo‘llanilganidan 7 kun o‘tgach	Preparat qo‘llanilganidan 14 kun o‘tgach
Intakt	19,34 (18,34÷20,43)	21,83 (21,14÷22,52)	25,33 (24,44÷26,51)
2000 mg/kg dozada	19,45 (18,24÷20,56)	21,93 (21,04÷22,73)	25,80 (24,46÷27,49)
3000 mg/kg dozada	19,57 (18,16÷20,90)	21,63 (21,25÷22,75)	25,61 (24,50÷26,52)
4000 mg/kg dozada	19,37 (18,34÷20,31)	21,33 (21,04÷22,32)	25,63 (24,64÷26,71)
5000 mg/kg dozada	19,73 (18,84÷20,61)	21,45 (21,05÷22,66)	25,85 (24,04÷27,01)
6000 mg/kg dozada	19,83 (18,19÷20,51)	21,90 (21,14÷22,60)	25,75 (24,74÷26,63)

«Netinfla» farmakologik vositasi yuborilgandan so‘ng o‘lgan hayvonlarning mavjud emasligi sababli LD₅₀ ni hisoblash imkonsiz bo‘lib chiqdi, bu 2000-6000 mg/kg doza diapazonida zaharligi yo‘qligini ko‘rsatadi, shuning uchun LD₅₀>6000 mg/kg dep tahmin qilinadi (2-jadval).

2-jadval

O‘tkir zaharlik ko‘rsatkichlarini o‘rganish natijalari

Dozalar	O‘lgan hayvonlar soni / jami
2000 mg/kg	0/6
3000 mg/kg	0/6
4000 mg/kg	0/6
5000 mg/kg	0/6
6000 mg/kg	0/6
LD ₅₀ >6000 mg/kg	

Tadqitot natijalariga asoslanib, «Netinfla» farmakologik vositasi deyarli bezarar degan xulosaga kelishimiz mumkin, chunki yuqori dozalarni peroral yuborish bilan tana vaznining oshishi, shuningdek hayvonlarning o‘limi kuzatilmagan. Intoksikatsiyaning klinik ko‘rinishi bo‘lsa, umuman olganda, «Netinfla» farmakologik vositasi yaxshi o‘zlashtirilrgan degan xulosaga kelish mumkin.

O‘rtacha o‘limga olib keladigan dozaning ko‘rsatkichlari bo‘yicha olingan natijalar asoslanib, A.V. Stefanov (klassifikator toksiklik tasnifining oltita darajasini o‘z ichiga oladi) tomonidan tahrirlangan dori vositalarini klinik oldi tadqiq qilish bo‘yicha uslubiy qo‘llanmada ta’riflangan klassifikator bo‘yicha toksiklik sinfini aniqlangan. Ushbu tasniflagichga ko‘ra, preparat peroral yuborilganda toksiklikning beshinchi sinfiga mansubligi aniqlangan (deyarli toksik emas).

Nimo‘tkir tajribadagi intoksikatsiyaning klinik ko‘rinishi shuni ko‘rsatdiki, preparatni qo‘llashdan keyin 1-28-kunlarda umumiy holat va hatti-harakatlarda sezilarli o‘zgarishlar kuzatilmagan va tajribaning butun davrida hayvonlarning o‘limi kuzatilmagan.

Tirik qolgan hayvonlarning ichki organlarini makroskopik baholash natijalari shuni ko‘rsatdiki, yorib ko‘rilgan paytida ichki a’zolarida sezilarli o‘zgarishlar bo‘lmagan.

Farmakologik vositani qo‘llashdan keyin tana vazni oshishidagi o‘zgarishlarni o‘rganish shuni ko‘rsatdiki (4-jadval), tajribaning butun davrida tana vaznining oshishida sezilarli o‘zgarishlar qayd etilmagan.

O'tkir zaharlik ko'rsatkichlarini o'rganish natijalari

Doza	Natijalar
Intakt	Hayvonlarda tajriba davomida hech qanday o'zgarishlar kuzatilmagan.
2000 mg/kg	Farmakologik vosita yuborilgandan 10 daqiqa o'tgach, hayvonlarning harakat faolligi pasaygan. 20 daqiqadan so'ng, guruhda tarqalish kuzatilgan, 30 daqiqadan keyin esa uyquchanlik paydo bo'lgan. Hayvonlar burchaklarga joylashgan. 1 soat o'tgach, uyquchanlik 2-3 soat davomida saqlangan. Keyin hayvonlarning holati normallashgan, hayvonlarning o'limi kuzatilmagan.
3000 mg/kg	Farmakologik vosita yuborilgandan 10 daqiqa o'tgach, hayvonlarning harakat faolligi pasaygan, 2 tasida 20 daqiqa davomida hiqichoq kuzatilgan. 30 daqiqadan so'ng, hayvonlar qafas burchaklariga joylashgan. 1 soat o'tgach, 2-3 soat davom etgan uyquchanlik kuzatilgan. Keyin holat normallashgan, hayvonlarning o'limi kuzatilmagan.
4000 mg/kg	Farmakologik vosita yuborilgandan 10 daqiqa o'tgach, hayvonlarda harakat faolligining sezilarli darajada pasayishi kuzatilgan, ular burchaklarga, juft-juft bo'lib joylashgan. Ba'zi hayvonlarda bir kun davomida hiqichoq kuzatilgan. 40 daqiqadan so'ng uyquchanlik paydo bo'lib, 2-3 soat davom etgan. Holat 2 kundan so'ng normallashgan, hayvonlarning o'limi kuzatilmagan.
5000 mg/kg	Farmakologik vosita yuborilgandan 10 daqiqa o'tgach, hayvonlarda harakat faolligining sezilarli darajada pasayishi kuzatilgan, ular devor bo'ylab chiziq bo'lib joylashgan. Bir hayvonda hiqichoq kuzatilgan. 40 daqiqadan so'ng uyquchanlik paydo bo'lib, holat 3 kundan so'ng normallashgan. Hayvonlarning o'limi kuzatilmagan.
6000 mg/kg	Farmakologik vosita yuborilgandan 10 daqiqa o'tgach, barcha hayvonlarda harakat faolligining sezilarli darajada pasayishi kuzatilgan. Hayvonlar yolg'iz, ajratilgan holda joylashgan. Besh hayvonda 24 soat davomida hiqichoq kuzatilgan. Farmakologik vosita yuborilgandan 40 daqiqa o'tgach, hayvonlarda 2-3 soat davomida uyquchanlik kuzatilgan. Preparat yuborilgandan 5 kun o'tgach, hayvonlarning holati normallashgan, va tajriba davomida hayvonlarning o'limi kuzatilmagan.

O'lim bo'yicha olingan ma'lumotlarga asoslanib, kumulyatsiya koeffitsienti (K) hisoblab chiqilgan (5-jadval) va kumulyatsiya koeffitsienti K =12,78 ni tashkil etgan.

Nazorat va tajriba guruhlarining hayvon a'zolarining morfologik tekshirish natijalari rasmlarda keltirilgan (1 va 2 rasmlar).

4-jadval

Tana vazning o'zgarishlarni natijalari ($M \pm tm$; $p=0,05$; $n=10$)

Kunlar	Tana vazni (gramm)	
	Intakt	«Netinfla» qurq ekstrakti
Datlabki	19,33 (18,24÷20,41)	19,33 (18,47÷20,19)
5-8 sutka	21,83 (21,04÷22,62)	21,33 (20,47÷22,19)
9-12 sutka	23,50 (22,39÷24,60)	23,33 (22,24÷24,41)
13-16 sutka	25,33 (24,24÷26,41)	25,00 (24,06÷25,93)
17-20 sutka	27,16 (25,93÷28,39)	27,00 (26,06÷27,93)
21-24 sutka	29,83 (27,60÷30,06)	28,50 (27,39÷29,60)
25-28 sutka	31,16 (29,62÷32,71)	30,16 (28,92÷31,39)

5-jadval

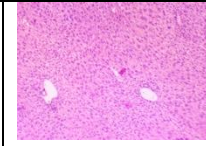
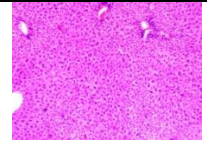
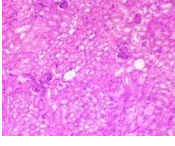
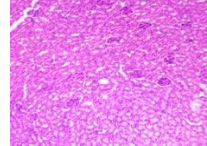
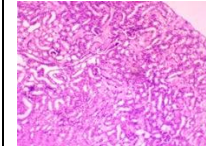
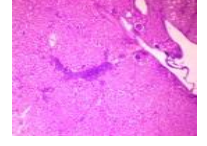
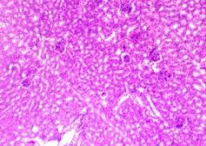
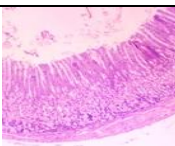
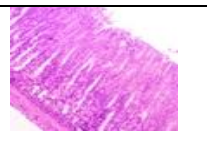
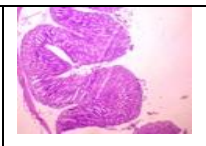
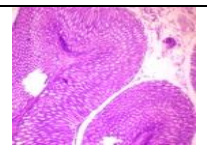
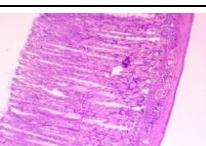
Kumulyatsiya koeffisienti (K) natijalari

LD ₅₀	nLD ₅₀	K
>6000 mg/kg	76680 mg/kg	12,78

Olingen natijalar «Netinfla» farmakologik vositasining kumulyativ xususiyatlariga ega emasligidan dalolat beradi ($K>12,78$).

1-nazorat	2-nazorat	3-nazorat	4-nazorat	5-nazorat
Jigar to'qimasi				
Buyrak to'qimasi				
Me'da to'qimasi				

1-rasm. Nazorat guruhlarining hayvon a'zolarining morfologik tadqiqot natijalari

1-tajriba	2-tajriba	3-tajriba	4-tajriba	5-tajriba
				
Jigar to'qimasi				
				
Buyrak to'qimasi				
				
Me'da to'qimasi				

2 rasm. Tajriba guruhlarining hayvon a'zolarining morfologik tadqiqot natijalari².

Tahlil qilingan morfologik tadqiqot natijalari «Netinfla» yallig'lanishga qarshi farmakologik vositasi organizmga ta'sirini kumulyativ xususiyatlarisiz ko'rsatmoqda. Aytib o'tilgan o'zgarishlar ba'zi hollarda nazorat guruhi bilan taqoslaganda sezilarli farq aniqlanmagan. Yuzaki o'zgarishlar, dorivor o'simliklardan tarkib topgan yallig'lanishga qarshi farmakologik vositaning ta'sirini og'irllashtirmaydi, boshqa kimyoviy preparatlar bilan taqoslaganda ham. Mikroskopiya bo'yicha olingan ma'lumotlarni umumlashtirgan holda, tajriba guruhi va nazorat guruhi o'rtasidagi farq sezilarli emas degan xulosaga kelish mumkin.

«Netinfla» yallig'lanishga qarshi vositasining spetsifik faolligini o'rganish³ dissertatsiyasining to'rtinchchi bobiga «Netinfla» yallig'lanishga qarshi vositasining spetsifik faolligini aniqlash natijalariga bag'ishlangan.

Tadqiqot natijalariga ko'ra, (6 va 7-jadvallar) flogogenlar tomonidan yallig'lanishni keltirib chiqargandan so'ng, hayvonlarning panjasini shishishi 2 va 4 soat mobaynida kuzatildi, biroq tekshiruv farmakologik vositasi qo'llanilishi

² Gistologik tadqiqotlar «Toshkent davlat stomatologiya instituti» klinikasi negizida o'tkazildi (patomorfologik qism bo'yicha maslahatchi – Reynazarova Gulsara Jamalovna t.f.n.), mualliflar ko'rsatilgan yordam uchun minnatdorchilik bildiradilar.

³ «Netinfla» yallig'lanishga qarshi farmakologik vositasining dorivor o'simliklar tarkibi Toshkent farmatsevtika institutining farmakognoziya kafedrasi tomonidan taklif etilgan (dorivor o'simliklar tarkibi bo'yicha maslahatchi professor Farmonova Nodira Tahirovna, farm.f.d.) mualliflar ko'rsatgan yordam uchun minnatdorchilik bildiradilar.

natijasida 2 va 4 soatlik kuzatuvidan so‘ng panja shishining sezilarli statistik pasayishi aniqlangan.

Olingen natijalar shuni ko‘rsatadiki, «Netinfla» farmakologik vositasi yuqori va ishonchli yallig‘lanishga qarshi faollikka ega va uning samaradorligi nosteroid yallig‘lanishga qarshi sintetik preparat – «Diklofenak»dan kam emasligini isbotlaydi. Aytish kerakki, katta afzallik shundaki, tadqiqot farmakologik vositasi fitopreparat bo‘lib, sintetik yallig‘lanishga qarshi vositalardan sezilarli darajada kam emas, shu bilan birga u yuqori bezararlikka ega, bu o‘tkir, nimo‘tkir zaharliligi, mahalliy-qitiqluvchi va allergik ta’sirlarini o‘rganish natijalari bilan isbotlangan⁴.

6-jadval

**Yallig‘lanishga qarshi faollikni o‘rganish natijalari
(formalinli shishi modeli asosida) ($M \pm tm$; $n=6$; $p=0,05$)**

Guruh	Panja shishining hajmi (ml) orqali			
	2 s.	% samarasi	4 s.	% samarasi
Nazorat	1,000 (0,688÷1,311)	-	1,083 (0,814÷1,352)	-
«Netinfla» 500 mg/kg dozada	0,516 (0,437÷0,595)	48,4%	0,366 (0,281÷0,452)	66,2%
«Netinfla» 1000 mg/kg dozada	0,583 (0,428÷0,737)	42,7%	0,416 (0,313÷0,519)	61,5%
«Netinfla» 1500 mg/kg dozada	0,450 (0,253÷0,646)	55,0%	0,366 (0,258÷0,475)	66,2%
«Diklofenak» 30 mg/kg dozada	0,616 (0,347÷0,885)	38,4%	0,366 (0,239÷0,493)	66,2%
«Diklofenak» 50 mg/kg dozada	0,516 (0,413÷0,619)	48,4%	0,400 (0,306÷0,493)	63,0%
«Diklofenak» 80 mg/kg dozada	0,433 (0,237÷0,628)	56,7%	0,316 (0,194÷0,439)	70,8%

⁴ Dissertatsiya ishining tadqiqot qismi «Med Standard» MCHJ ilmiy-tadqiqot markazi va Dori vositalarini standartlashtirish ilmiy markazi bazalarida bajarilgan (asosiy tadqiqotlar qismi bo‘yicha maslahatchi – Imamaliev Baxtiyor Alisherovich, PhD.farm.f., skrining tadqiqotlari bo‘yicha maslahatchi Mavlyanov Shuhrat Ravshanovich PhD.t.f. mualliflar ko‘rsatgan yordam uchun minnatdorchilik bildiradilar.

7-jadval

**Yallig‘lanishga qarshi faollikni o‘rganish natijalari
(gistaminli shishi modeli asosida) (M±tm; n=6; p=0,05)**

Guruh	Panja shishining hajmi (ml) orqali			
	2 s.	% samarasi	4 s.	% samarasi
Nazorat	0,933 (0,824÷1,041)	-	1,000 (1,033÷1,166)	-
«Netinfla» 500 mg/kg dozada	0,616 (0,513÷0,719)	33,9%	0,533 (0,406÷0,660)	46,7%
«Netinfla» 1000 mg/kg dozada	0,500 (0,433÷0,566)	46,4%	0,283 (0,180÷0,386)	71,7%
«Netinfla» 1500 mg/kg dozada	0,516 (0,377÷0,656)	44,6%	0,366 (0,195÷0,538)	63,4%
«Diklofenak» 30 mg/kg dozada	0,500 (0,406÷0,593)	46,4%	0,316 (0,148÷0,484)	68,4%
«Diklofenak» 50 mg/kg dozada	0,433 (0,379÷0,487)	53,5%	0,200 (0,106÷0,293)	80,0%
«Diklofenak» 80 mg/kg dozada	0,416 (0,337÷0,495)	55,4%	0,166 (0,081÷0,252)	83,4%

Antiproliferativ faollikni o‘rganish natijalariga ko‘ra (8-jadval) proliferativ yallig‘lanishni modellashtirishdan so‘ng proliferativ yallig‘lanish mavjudligini tavsiflovchi granulyar to‘qima hosil bo‘lishi aniqlangan, biroq sinovdagi farmakologik vositasi 500 mg/kg (25,3%), 1000 mg/kg (39,8%) va 1500 mg/kg (32,5%) dozalarda qo‘llanilishi natijasida granulyar to‘qima miqdori statistik jihatdan sezilarli darajada kamayagani aniqlangan. Shuni ta’kidlash kerakki, sinovdagi farmakologik vositasining eng yuqori ta’siri 1000 mg/kg dozada kuzatiladi.

8-jadval

**Antiproliferativ faollikni o‘rganish natijalari
(M±tm; n=6; p=0,05)**

Guruh	Natija	% samarasi
Nazorat	0,083 (0,076÷0,089)	-
«Netinfla» 500 mg/kg dozada	0,062 (0,055÷0,068)	25,3%
«Netinfla» 1000 mg/kg dozada	0,050 (0,041÷0,058)	39,8%
«Netinfla» 1500 mg/kg dozada	0,056 (0,049÷0,063)	32,5%
«Diklofenak» 30 mg/kg dozada	0,058 (0,050÷0,065)	30,1%
«Diklofenak» 50 mg/kg dozada	0,056 (0,049÷0,064)	32,5%
«Diklofenak» 80 mg/kg dozada	0,046 (0,043÷0,049)	44,6%

Olingen natijalar shuni ko'rsatadiki, sinovdagi «Netinfla» farmakologik vositasi etalon preparati bilan taqqoslanadigan ishonchli yallig'lanishga qarshi (antiproliferativ) faollikka ega.

Isitma tushiruvchi faollikni o'rganish natijalariga ko'ra (9-jadval) sinovdagi «Netinfla» farmakologik vositasi 500 mg/kg dozada nazorat guruhiga nisbatan tajribaning 4-soatida statistik jihatdan ishonchli isitma tushiruvchi ta'siriga ega ekanligi aniqlangan. 1000 mg/kg dozada sinovdagi «Netinfla» farmakologik vositasi nazorat guruhiga nisbatan tajribaning 3 va 4-soatlarida statistik jihatdan ishonchli isitma tushiruvchi ta'siriga ega ekanligi aniqlangan.

Olingen natijalar shuni ko'rsatadiki, «Netinfla» farmakologik vositasi etalon dori vositasi bilan taqqoslanadigan ishonchli isitma tushiruvchi faollikka ega.

Analgetik faollikni o'rganish natijalariga ko'ra (10-jadval) sichqonlarning dumini issiq suvga botirish vaqtida hayvonlarning qisqa vaqt davomida dumini tortib olish kuzatilgan, biroq, sinov vositasini qollanilishi natijasida hayvonlarda dumini tortib olish vaqtining uzayilishi kuzatilgan.

9-jadval

«Netinfla»yallig'lanishga qarshi preparatining isitma tushiruvchi faolligini o'rganish natijalari ($M \pm tm$; $n=6$; $p=0,05$)

Guruh	Tajribadan oldin	Tana harorati $t^{\circ}C$			
		Pirogen yuborilgandan so'ng	Preparat yuborilgandan so'ng		
			1 s.	2 s.	3 s.
Nazorat	36,06 (35,83÷ 36,33)	37,10 (36,43÷ 37,76)	37,35 (36,65÷ 38,04)	37,26 (36,61÷ 37,91)	37,16 (36,44÷ 37,88)
Netinfla 500 mg/kg dozada	36,05 (35,83÷ 36,26)	36,88 (36,51÷ 37,25)	36,85 (36,25÷ 37,44)	36,33 (36,04÷ 36,62)	35,85 (35,45÷ 36,24)
Netinfla 1000 mg/kg dozada	35,68 (34,96÷ 36,40)	37,20 (36,97÷ 37,43)	36,45 (36,16÷ 36,73)	36,10 (35,64÷ 36,55)	35,63 (35,10÷ 36,15)
Netinfla 1500 mg/kg dozada	35,66 (35,31÷ 36,01)	37,41 (36,98÷ 37,84)	36,78 (36,44÷ 37,11)	35,90 (35,54÷ 36,25)	35,48 (35,05÷ 35,91)
Biomol 500 mg/kg dozada	36,08 (35,82÷ 36,34)	36,98 (36,42÷ 37,54)	36,70 (36,24÷ 37,15)	36,46 (36,15÷ 36,77)	35,93 (35,76÷ 36,10)
Biomol 1000 mg/kg dozada	35,88 (35,46÷ 36,30)	37,36 (37,04÷ 37,68)	36,91 (36,52÷ 37,31)	36,15 (35,78÷ 36,51)	35,71 (35,23÷ 36,19)
Biomol 1500 mg/kg dozada	35,83 (35,31÷ 36,35)	37,20 (36,49÷ 37,90)	36,66 (36,05÷ 37,28)	36,06 (35,47÷ 36,66)	35,08 (34,14÷ 36,02)

«Netinfla»yallig‘lanishga qarshi preparatining analgetik faolligini o‘rganish natijalari ($M \pm tm$; n=6; p=0,05)

Guruh	Natija (sekun)	% samarasi
Nazorat	8,666 (6,039÷11,294)	-
«Netinfla» 500 mg/kg dozada	28,166 (25,560÷30,773)	225,1%
«Netinfla» 1000 mg/kg dozada	25,000 (20,647÷29,353)	188,7%
«Netinfla» 1500 mg/kg dozada	23,500 (20,476÷26,523)	171,1%
«Biomol» 500 mg/kg dozada	18,833 (17,288÷20,378)	117,4%
«Biomol» 1000 mg/kg dozada	28,500 (24,759÷32,240)	229,1%
«Biomol» 1500 mg/kg dozada	28,833 (26,907÷30,759)	232,9%

Sinov preparatining 500 mg/kg (225,1%), 1000 mg/kg (188,7%) va 1500 mg/kg (171,1%) dozalarida olingan natijalari ishonchli analgetik ta'siri ko'rsatadi. Bundan tashqari, «Netinfla» preparatining eng yuqori analjezik ta'siri 500 mg/kg dozada kuzatiladi. Qiyosiy preparati «Biomol» 500 mg/kg (117,4%), 1000 mg/kg (229,1%) va 1500 mg/kg (232,9%) dozalarida ishonchli analgetik ta'siri kuzatildi. Bundan tashqari, «Biomol» preparatining eng yuqori analjezik ta'siri 1500 mg/kg dozada kuzatiladi. Shuni ta'kidlash kerakki, «Netinfla» va «Biomol»ning ta'siri o'rtaqidagi farq statistik ahamiyatga ega emas, bu ularning analjezik xususiyatlarini eng samarali dozalarda taqoslash mumkinligi orqali tasdiqlanadi. Shunday qilib, tajriba natijalari o'rganilayotgan preparat «Netinfla»ining ishonchli analgetik faolligiga ega ekanligini tasdiqlaydi, va bu ta'sir etalon preparatining ta'siri bilan taqqoslanadi. Shuningdek, olingan ma'lumotlarga asoslanib, maksimal og'riq qoldiruvchi ta'sirga erishish uchun «Netinfla» preparatining eng samarali doza sifatida 500 mg/kg dozasini tavsiya qilish mumkin.

Olingan natijalar «Netinfla» ni analgetik vosita sifatida klinik amaliyotda keyingi tadqiq qilish va qo'llash istiqbollarini ochadi.

XULOSALAR

1. Yallig‘lanishga qarshi «Netinfla» farmakologik vositasining klinik oldi tadqiqotlari natijalariga asosan ushbu vosita zaharliligi bo'yicha beshinchisinf (amalda zaharli bo'limgan) moddalar guruhibiga kirishi isbotlangan. «Netinfla»ning nimo'tkir zaharlilagini aniqlashda uning kumulyatsiya koeffitsienti 12,78 ga tengligi aniqlanib, ushbu farmakologik vosita kumulyativ xususiyatga ega emasligi isbotlandi.

2. Yallig‘lanishga qarshi «Netinfla» farmakologik vositasi mahalliy-qitiqluvchi xususiyatga ega emasligi «Konyunktival testi» modeli yordamida isbotlangan va ushbu vosita darhol va kechiktirilgan turdagি allergik reaksiyalarni chaqirmasligi tajribalar natijalari bo'yicha aniqlandi.

3. Formalin va gistamin modellarida «Netinfla»ning yallig‘lanishga qarshi faolligi yallig‘lanish bosqichida yaqqol antiekssudativ ta’sir ko‘rsatishi bilan namoyon bo‘ldi. Bunda «Formalin shishi» modelida o‘rganilayotgan farmakologik vositaning samaradorligi 1500 mg/kg dozada nazorat guruhiga nisbatan 66,2%, «Gistamin shishi» modelida esa - 1,000 mg/kg dozada 71,7% yuqoriligi isbotlandi.

4. Yallig‘lanishga qarshi «Netinfla» farmakologik vositasi antiproliferativ faollikka ega ekanligi «Paxta granulomasi» modelida aniqlandi. Ushbu vosita 1000 mg/ kg dozada nam va quruq granulomalar massasining sezilarli darajada kamayishiga olib kelib, samaradorligi nazorat guruhiga nisbatan 39% dan ortiqligi isbotlandi.

5. Yallig‘lanishga qarshi «Netinfla» farmakologik vositasi peroral qo‘llanilganda nazorat guruhidagi tajriba hayvonlariga nisbatan isitmani 1,9°C tushurishi hamda analgetik ta’sirini samarasini 225% dan ortiqligi aniqlandi.

6. Yallig‘lanishga qarshi «Netinfla» farmakologik vositasi sintetik nosteroid yallig‘lanishga qarshi dori vositalaridan spetsifik faolligi kam emasligi, shu bilan birga morfologik tadqiqotlar natijasida uning ultserogen ta’siri yo‘qligi isbotlandi.

**НАУЧНЫЙ СОВЕТ DSc.04/30.12.2019.FAR.32.01 ПО ПРИСУЖДЕНИЮ
УЧЕНЫХ СТЕПЕНЕЙ ПРИ ТАШКЕНТСКОМ
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ ИНСТИТУТЕ**
ТАШКЕНТСКИЙ ПЕДИАТРИЧЕСКИЙ МЕДИЦИНСКИЙ ИНСТИТУТ

САБИРОВ ДИЛШОД ШУХРАТ УГЛИ

**ИЗУЧЕНИЕ ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИХ СВОЙСТВ
ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНОГО СРЕДСТВА «НЕТИНФЛА»**

14.00.17- фармакология и клиническая фармакология

**АВТОРЕФЕРАТ ДИССЕРТАЦИИ
ДОКТОРА ФИЛОСОФИИ (PhD) ПО ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ НАУКАМ**

ТАШКЕНТ-2025

Тема диссертации доктора философии (PhD) по фармацевтическим наукам зарегистрирована в Высшей аттестационной комиссии Министерства высшего образования, науки и технологий Республики Узбекистан за номером В2023.3.PhD/Far109.

Диссертация выполнена в Ташкентском педиатрическом медицинском институте.

Автореферат диссертации на трех языках (узбекском, русском, английском (резюме)) размещен на веб-странице научного совета (www.pharmi.uz) и Информационно-образовательном портале «ZiyoNet» (www.ziyonet.uz).

Научный руководитель:

Даминова Лола Тургунпулатовна
доктор медицинских наук, профессор

Официальные оппоненты:

Аллаева Мунира Журакуловна
доктор медицинских наук, профессор

Исламова Жаннат Икрамовна
доктор медицинских наук, ведущий научный
сотрудник

Ведущая организация:

**Бухарский государственный медицинский
институт имени Абу Али ибн Сино**

Защита диссертации состоится «____» _____ 2025 года в _____ часов на заседании научного совета DSc.04/30.12.2019.Far.32.01 при Ташкентском фармацевтическом институте (Адрес: 100015, г. Ташкент, Мирабадский район, ул. Айбека, 45. Тел.: (+99871) 256-37-38, факс: (+99871) 256-45-04, e-mail: info@pharmi.uz).

С диссертацией можно ознакомиться в Информационно-ресурсном центре Ташкентского фармацевтического института (регистрационный номер____) по адресу: 100015, г. Ташкент, Мирабадский район, ул. Айбека, 45. Тел.: (+99871) 256-37-38.

Автореферат диссертации разослан «____» _____ 2025 года.
(Реестр протокола рассылки №____ от «____» _____ 2025 года).

К.С.Ризаев

Председатель научного совета по
присуждению ученых степеней, д.м.н..

Ё.С.Кариева

Ученый секретарь научного совета по
присуждению ученых степеней,
д.фарм.н., профессор.

Р.Т.Туляганов

Председатель научного семинара при
научном совете по присуждению
ученых степеней, д.б.н., профессор.

ВВЕДЕНИЕ (аннотация диссертации доктора философии (PhD))

Актуальность и востребованность темы диссертации. Согласно данным Всемирной организации здравоохранения, различными типами воспалительных заболеваний страдают более 1,71 млрд людей в мире, и сегодня нестероидные противовоспалительные препараты (НПВП) широко применяют свыше 300 млн человек в год, для лечения воспалительных заболеваний. Однако препараты данной фармакотерапевтической группы в связи с их синтетической природой, а также со способностью проникать через гистогематические барьеры проявляют ряд побочных эффектов, включая гастро-, нефро-, кардио -, гемато-и гепатотоксичность. Поэтому разработка высокоэффективных противовоспалительных препаратов на основе лекарственных растений, оказывающих щадящее воздействие на организм человека, изучение фармакологических свойств, определение терапевтических доз, а также доказательство безвредности приобретает важное значение.

В настоящее время в мире ведутся научные исследования по изучению лекарственных растений, выделению из них биологически активных веществ, их анализу, а также доказательству их фармакотерапевтической активности. В этой области особое внимание уделяется разработке сборов лекарственных растений на основе результатов фармакологического скрининга, доказательству эффективности полученных экстрактов, определению их специфической активности и безвредности, а также их применению в официальной медицине.

В нашей Республике достигаются определённые результаты в области сохранения здоровья населения, обеспечения качественной медицинской помощи, снабжения необходимыми лекарственными средствами, а также доказательство эффективности препаратов синтетического и растительного происхождения на основе результатов фармакологических исследований. В 22-й цели стратегии развития нового Узбекистана на 2022-2026 годы определены такие важные задачи, как «увеличение объемов производства продукции фармацевтической промышленности в 3 раза и доведение уровня обеспеченности местного рынка до 80 процентов»¹. В связи с этим, изучение специфической активности фармакологического средства на основе *Glycyrrhiza glabra L.*, *Achillea filipendulina L.*, *Ziziphora pedicellata Pazij et Vved*, включая противовоспалительное, жаропонижающее, анальгезирующее действие, а также изучение острой токсичности и кумулятивных свойств имеет важное значение.

Постановление Президента Республики Узбекистан от 20 мая 2022 года № ПП-251 «О мерах по организации культурного выращивания, переработки и широкого использования лекарственных растений в лечении», от 26 октября 2022 года № ПП-411 «О дополнительных мерах по обеспечению населения

¹ Указ Президента Республики Узбекистан № УП-60 от 28 января 2022 года «О стратегии развития нового Узбекистана на 2022 - 2026 годы»

качественными лекарственными средствами и изделиями медицинского назначения», указы Президента Республики Узбекистан от 21 января 2022 года УК-55 «О дополнительных мерах по ускоренному развитию фармацевтической отрасли республики в 2022-2026 годах», от 20 мая 2022 года УК-139 «О мерах по созданию цепочки добавленной стоимости посредством эффективного использования сырьевой базы и поддержки переработки лекарственных растений». Данное диссертационное исследование в определенной степени служит реализации задач, установленных постановлениями, указами и другими нормативно-правовыми документами, относящимися к данной области.

Соответствие исследования приоритетным направлениям развития науки и технологий Республики. Данное научное исследование выполнено в соответствии с приоритетными направлениями развития науки и технологий Республики Узбекистан «VI. Медицина и фармакология».

Степень изученности проблемы. В Узбекистане научные и практические результаты были достигнуты по исследованию фармакологических свойств растений *G. glabra*, *A. filipendulina*, *Z. pedicellata* учеными К.Х. Ходжиматовым, А.К. Ходжиматовым, Ш.А. Юлдашевой, а также разработке методов извлечения биологически активных веществ из различных частей растений учеными З.З. Хакимовым, Ю.М. Мусаевым, Ю.З. Акрамовой, Х.А. Мирзохидовым.

На мировом уровне исследования фармакологических свойств противовоспалительных лекарственных растений, а также создание на их основе лекарственных средств, были проведены учеными J.S. Brooks, S.P. Klink, M.L. Berkley, P.B. Schmidt, A.L. Federico, J.A. Duke, M. Blumenthal, D.S. McGee, S.H. Safe, E.B. Пешанская, В.В. Платонов, И.В. Попов, Е.В. Тисская, В.В. Чулкова, Н.А. Шостак и другими.

Настоящая диссертационная работа является первым научным исследованием по изучению антиэксудативной, антипролиферативной, жаропонижающей, аллергизирующей, местно-раздражающей и анальгезирующей активности фармакологического средства, полученного из лекарственных растений *G. glabra*, *A. filipendulina*, *Z. pedicellata*.

Связь диссертационного исследования с планами научно-исследовательских работ высшего образовательного учреждения, где выполнена диссертация. Диссертационное исследование выполнено в рамках плана научно-исследовательских работ Ташкентского Педиатрического медицинского института по теме: «Совершенствование методов диагностики, лечения и профилактики врожденных и приобретенных заболеваний у детей».

Цель исследования изучение фармакологических свойств и безвредности фармакологического средства «Нетинфла», полученного из лекарственных растений *G. glabra*, *A. filipendulina* и *Z. pedicellata*.

Задачи исследования:

изучение острой и подострой токсичности противовоспалительного фармакологического средства «Нетинфла»;

изучение местно-раздражающего и аллергизирующего действия противовоспалительного фармакологического средства «Нетинфла»;

изучение противовоспалительной активности фармакологического средства «Нетинфла» (на моделях формалинового и гистаминового отёка);

определение противовоспалительной активности фармакологического средства «Нетинфла» на пролиферативную фазу воспалительного процесса;

изучение жаропонижающей и анальгезирующей активности противовоспалительного фармакологического средства «Нетинфла».

Объект исследования противовоспалительное фармакологическое средство «Нетинфла», полученное на основе лекарственных растений *G. glabra*, *A. filipendulina* и *Z. pedicellata*.

Предмет исследования заключается в изучении безвредности (острой и подострой токсичности, местно-раздражающего и аллергизирующего действия) и фармакологической активности (антиэксудативной, антипролиферативной, жаропонижающей и анальгезирующей активности) фармакологического средства «Нетинфла» на лабораторных животных (белых мышах, белых крысах, кроликах-альбиносах).

Методы исследования. В исследованиях использовались фармакологические, физиологические, токсикологические, гистоморфологические, макроскопические и статистические методы анализа.

Научная новизна исследования заключается в следующем:

был определен оптимальный состав сухих экстрактов на основе результатов фармакологического скрининга различных композиций лекарственных растений *G. glabra*, *A. filipendulina* и *Z. pedicellata*;

была доказана противовоспалительная активность фармакологического средства «Нетинфла» на моделях «Ватная гранулёма», «Формалиновый» и «Гистаминный» отёк и определена, что его эффективность не уступает нестероидному противовоспалительному синтетическому препарату «Диклофенак»;

было установлено, что фармакологическое средство «Нетинфла» снижает температуру тела экспериментальных животных на модели «Пирогеновый жар»;

было доказано на модели «Тепловая иммерсия хвоста», что фармакологическое средство «Нетинфла» обладает анальгезирующей активностью;

было определено отсутствие кумулятивного эффекта фармакологического средства «Нетинфла» согласно результатам подострой токсичности на основе модели R.K. Lim.

Практические результаты исследования заключаются в следующем:

было доказано, что жаропонижающая и анальгезирующая активность фармакологического средства «Нетинфла» не уступает эффективности препарата «Биомол», относящийся к фармакотерапевтической группе анальгетик-антипиретик;

было доказано на модели «Конъюнктивальная проба», что фармакологическое средство «Нетинфла» не вызывает аллергических реакций ни замедленного, ни немедленного типа у сенсибилизованных животных.

Гистоморфологические исследования по итогам изучения подострой токсичности показали, что фармакологическое средство «Нетинфла» не обладает ульцерогенным эффектом.

Достоверность результатов исследования. Исследования проводились согласно требованиям действующего регионального стандарта GLP-«Надлежащая лабораторная практика» ISO-9001, а также с соблюдением всех норм и правил «Европейской Конвенции о защите позвоночных животных, которые используются для экспериментальных и научных целей».

Научная и практическая значимость результатов исследования. Научная значимость результатов исследования заключается в том, что были изучены фармако-токсикологические свойства противовоспалительного фармакологического средства «Нетинфла», показавшего эффективность, не уступающую таковой у сравнительных препаратов «Диклофенак» и «Биомол», а также отсутствие ульцерогенного эффекта.

Практическая значимость результатов исследования заключается в разработке новой лекарственной субстанции, обладающего одновременно противовоспалительным, жаропонижающим и обезболивающим действием, предназначенного для применения при различных заболеваниях воспалительного характера, а также в его внедрении в медицинскую практику.

Внедрение результатов исследования. На основании научных результатов, полученных при изучении фармакологической активности противовоспалительного средства «Нетинфла»:

в результате проведённых доклинических исследований была доказана противовоспалительная специфическая активность фармакологического средства «Нетинфла» (письмо Министерства здравоохранения №8н-3/280 от 15 октября 2018 года). В результате, стало возможным разработка новой лекарственной субстанции на основе местных лекарственных растений.

в результате проведённых доклинических исследований была доказана анальгезирующая и жаропонижающая специфическая активность фармакологического средства «Нетинфла», а также его безвредность (отсутствие острой и подострой токсичности, местно-раздражающего и аллергизирующего действия) (письмо Министерства здравоохранения №8н-3/280 от 15 октября 2018 года). В результате, проведенное исследование дало возможность расширить ассортимент высокоэффективных и безвредных лекарственных веществ.

результаты проведённых фармакологических исследований фармакологического средства «Нетинфла» были внедрены в деятельность центров и лабораторий, занимающихся разработкой лекарств и проведением доклинических исследований (заключение Научно-технического совета при

Министерстве здравоохранения Республики Узбекистан №07/98 от 22 октября 2024 года). В результате были открыты новые возможности дальнейшего развития фармакологических лабораторий.

Апробации результатов исследования. Результаты настоящего исследования обсуждены на 5 международных и 2 республиканской научно-практических конференциях.

Опубликованность результатов исследования. По теме диссертации опубликовано 11 научных работ, из которых 4 статей в научных издательствах, рекомендованных ВАК Республики Узбекистан для опубликования основных научных результатов докторской диссертаций на соискание ученой степени доктора философии (PhD), в том числе 3 статьи опубликованы в Республиканских и 1 статья в зарубежном журналах.

Структура и объем диссертации. Диссертационная работа состоит из введения, четырех глав, выводов, заключения и списка использованной литературы. Объем диссертации составляет 103 страниц.

ОСНОВНОЕ СОДЕРЖАНИЕ ДИССЕРТАЦИИ

Во введении обоснованы актуальность и востребованность темы диссертации, приведены цель и задачи, объект и предмет исследования, показано соответствие исследования приоритетным направлениям развития науки и технологий республики, описаны методы, научная новизна и практические результаты исследования, достоверность полученных результатов, раскрыта научная и практическая значимость результатов исследования, даны сведения об их внедрении, апробации результатов исследования и их публикации, а также дана информация о структуре диссертации.

В первой главе диссертации «**Общие сведения о воспалительных заболеваниях и принципы фармакотерапии**» изложен обзор литературы, посвященной научному подходу к проблемам воспалительных заболеваний, принципам применения основных препаратов для лечения воспалительных заболеваний и представлен обзор лекарственных растений, входящих в состав противовоспалительного средства «Нетинфла».

Во второй главе диссертации «**Материалы и методы исследования противовоспалительного средства «Нетинфла»**» приведены материалы и методы изучения безопасности и фармакологической активности противовоспалительного средства «Нетинфла».

Скринговое исследование различных комбинаций противовоспалительного средства «Нетинфла» изучали по методу «Гистаминовый отёк» лапы на 36 белых крысах массой тела 180 – 200 г обоего пола, с последующим разделением на группы по 6 животных в каждой.

Для этого у животных предварительно измеряли объём лапки в норме и за час до индукции воспаления, вводили противовоспалительное средство

«Нетинфла» с определенной комбинацией для каждой опытной группы. Далее субплантарно животным каждой группы, вводили 0,2 мл 0,1% раствора гистамина в левую заднюю лапу крысы.

Изучение острой, подострой токсичности проводили по общепринятой методике на 36 белых мышах (оба пола), массой тела 18-22 г, с последующим разделением на группы по 6 животных в каждой.

Изучение подострой токсичности (кумуляции) активности препарата проводили по методу Lim R.K. Эксперименты проведены на 20 белых мышах (оба пола) весом 18-22 г, в группе по 10 животных.

Изучение местно-раздражающего действия проводили методом конъюнктивальной пробы на кроликах-альбиносах (обоего пола), массой тела 2-2,5 кг, по 6 животных в группе, всего 2 группы.

Изучение противовоспалительной активности проводили методами «Формалиновый отек лапки» и «Гистаминовый отек лапки» у экспериментальных животных. Эксперименты проведены на 42 белых беспородных крысах (оба пола) весом 180-200 г, с последующим разделением на группы по 6 животных в каждой (для каждой модели). Препаратором сравнения служил - «Диклофенак» 50 мг.

Для этого за час до индукции воспаления животным однократно, вводили препараты по разработанной схеме. Далее субплантарно животным каждой группы, вводили 0,1 мл 2% раствора формалина/0,2 мл 0,1% раствора гистамина гистамина (в зависимости от модели) в левую заднюю лапу крысы. Величину отёка лапки измеряли онкометрически, через 2 часа и 4 часа, и для противовоспалительной активности брали данные при достижении максимума воспалительной реакции. Критерием оценки фармакологической активности, служило уменьшение отёка лапки опытных животных, по сравнению с контролем.

Изучение антитромиферативной активности проводили на модели ватной грануллемы. Эксперименты проведены на 42 белых мышах (оба пола) весом 18-22 г, с последующим разделением на группы по 6 животных в каждой. Препаратором сравнения служил - «Диклофенак» 50 мг.

Для этого животным всех групп под эфирным наркозом подкожно вводили ватный тампон массой 50 мг в виде подкожной имплантации в область спины. Далее животным опытных групп вводили препараты ежедневно один раз в сутки в течение 7 суток, по разработанной схеме.

Далее на следующий день после введения препаратов животных умерщвляли и извлекали ватный тампон с образовавшейся вокруг них грануляционной тканью, измеряли массу ватного тампона, далее ватный тампон сушили в термостате при температуре 60 °С до постоянной массы. Измерение массы тампона проводили на аналитических весах с точностью до 0,0001. Пролиферативную реакцию оценивали по разности массы мокрой и высушеннной гранулёмы. Критерием оценки фармакологической активности препаратов служило уменьшение массы ватной грануллемы по сравнению с контролем.

Изучение жаропонижающей активности препарата проводили по общепринятой методике на модели гипертермической реакции у животных, вызываемой введением пирогена. Эксперименты были проведены на 42 белых мышах (оба пола) весом 18-22 г, с последующим разделением на группы по 6 животных в каждой.

В качестве пирогена использовали 20% суспензию пекарных дрожжей (2000 мг/кг). Препаратором сравнения служил - «Биомол».

Для этого у животных всех групп регистрировали исходную температуру, а после подкожно в шейную складку вводили пироген. Далее после введения пирогена ежечасно регистрировали температуру тела животных (в течении 4 часов), и после достижения значительной термической реакции животным однократно вводили препараты, по разработанной схеме. Температуру тела регистрировали орально электронным термометром. Критерием оценки фармакологической активности препаратов служило понижение температуры тела опытных животных, по сравнению с контролем.

Изучение анальгезирующей активности препаратов, проводили на модели «Тепловой иммерсии хвоста». Эксперименты были проведены на 42 белых мышах (оба пола) весом 18-22 г, с последующим разделением на группы по 6 животных в каждой. Препаратором сравнения служил - «Биомол».

Для этого за час до эксперимента животным опытных групп однократно вводили препараты, по разработанной схеме. После хвосты животных погружали в горячую воду температурой 55 °С, и регистрировали время отдёргивание хвоста. Критерием оценки фармакологической активности считали увеличение времени реакции, по сравнению с контролем

В третьей главе диссертации «Изучение безвредности противовоспалительного средства «Нетинфла» отражены результаты исследований острой, подострой токсичности, аллергизирующей и местно-раздражающей активности.

Согласно данным исследования острой токсичности за весь период эксперимента не было зарегистрировано статистически достоверных изменений в приросте массы тела опытных животных по сравнению с интактной группой (Таблицы 1-3).

Таблица 1
Результаты изучения изменения прироста массы тела (в граммах), после введение препарата ($M \pm tm$; n=6; p=0,05)

Группа	Исходная масса	Через 7 суток после экспозиции препарата	Через 14 суток после экспозиции препарата
Интакт	19,34 (18,34÷20,43)	21,83 (21,14÷22,52)	25,33 (24,44÷26,51)
Доза 2000 мг/кг	19,45 (18,24÷20,56)	21,93 (21,04÷22,73)	25,80 (24,46÷27,49)

Продолжение таблицы 1

Доза 3000 мг/кг	19,57 (18,16÷20,90)	21,63 (21,25÷22,75)	25,61 (24,50÷26,52)
Доза 4000 мг/кг	19,37 (18,34÷20,31)	21,33 (21,04÷22,32)	25,63 (24,64÷26,71)
Доза 5000 мг/кг	19,73 (18,84÷20,61)	21,45 (21,05÷22,66)	25,85 (24,04÷27,01)
Доза 6000 мг/кг	19,83 (18,19÷20,51)	21,90 (21,14÷22,60)	25,75 (24,74÷26,63)

Вычисление ЛД₅₀ из-за отсутствия погибших животных после введения препарата оказалось невозможным, что свидетельствует об отсутствии токсичности в диапазоне доз 2000-6000 мг/кг, поэтому предполагается ЛД₅₀>6000 мг/кг (Таблица 2).

Таблица 2

Результаты изучения показателей острой токсичности

Дозы	Количество животных погибшие/всего
2000 мг/кг	0/6
3000 мг/кг	0/6
4000 мг/кг	0/6
5000 мг/кг	0/6
6000 мг/кг	0/6
ЛД ₅₀ >6000 мг/кг	

На основании полученных данных можно сделать вывод, что «Нетинфла» обладает высокой безвредностью, так как при пероральном введении высоких доз не наблюдается изменения в приросте массы тела, а также гибели животных. В случае клинической картины интоксикации можно сделать вывод, что в целом «Нетинфла» хорошо переносится.

На основании полученных данных по показателю средне смертельной дозы, нами был определён класс токсичности по классификатору, описанному в методическом руководстве по доклиническому исследованию лекарственных средств под редакцией Стефанова А.В. Согласно данному классификатору, препарат при пероральном введении относится к пятому классу токсичности (Практически не токсичные).

Клиническая картина интоксикации в подостром опыте показывают, что 1-28 сутки после введения препарата не наблюдалось существенных изменений общего состояния и поведения, а также в течение всего периода эксперимента не наблюдалось гибели животных.

Результаты макроскопической оценки внутренних органов выживших животных показали, что при вскрытии у животных не наблюдается существенных изменений во внутренних органах.

Изучение изменения прироста массы при введении препарата показало (Таблица 4), что в течении всего периода эксперимента, не было зарегистрировано существенных изменений в приросте массы тела.

Таблица 3

Результаты изучения показателей острой токсичности

Доза	Результат
Интакт	У животных в течение всего периода эксперимента не наблюдалась каких-либо изменений.
2000 мг/кг	Через 10 минут после введения препарата у животных снизилась двигательная активность. Через 20 минут наблюдалась разобщенность, а через 30 минут — сонливость. Животные располагались по углам. Через 1 час сонливость сохранялась 2-3 часа. Затем состояние животных нормализовалось, при этом не наблюдалось гибели животных.
3000 мг/кг	Через 10 минут после введения препарата у животных снизилась двигательная активность, у 2 из них- наблюдалась икота на 20 минут. Через 30 минут животные размещались по углам клетки. Через 1 час наблюдалась сонливость, которая продолжалась 2-3 часа. Затем состояние нормализовалось, при этом не наблюдалось гибели животных.
4000 мг/кг	Через 10 минут после введения препарата у животных наблюдалось выраженное снижение двигательной активности, они размещались по углам, по двое. У некоторых животных была икота в течение суток. Через 40 минут появилась сонливость, продолжавшаяся 2-3 часа. Состояние нормализовалось на 2 сутки, при этом не наблюдалось гибели животных.
5000 мг/кг	Через 10 минут после введения препарата у животных наблюдалось выраженное снижение двигательной активности, они располагались вдоль стены линией. У одного животного была икота. Через 40 минут появилась сонливость. Состояние нормализовалось на 3 сутки, при этом не наблюдалось гибели животных.
6000 мг/кг	Через 10 минут после введения препарата у всех животных наблюдалось выраженное снижение двигательной активности. Животные располагались по одиночке, разобщенно. У пяти животных наблюдалась икота в течение 24 часов. Через 40 минут после введения препарата у животных наблюдалась сонливость в течение 2-3 часов. Через 5 суток после введения препарата состояние животных нормализовалось, а также в течение всего периода эксперимента не наблюдалась гибели животных.

Согласно полученным данным по летальности было проведено вычисление коэффициента кумуляции К (Таблица 5), который составил $K=12,78$.

Результаты морфологического исследования органов животных из контрольных и опытных групп показаны в рисунках (Рисунки 1 и 2).

Таблица 4

Результаты изучения изменения прироста массы тела ($M \pm tm$; $p=0,05$; $n=10$)

Дни	Масса тела (грамм)	
	Интакт	«Нетинфла» сухой экстракт
Исходная	19,33 (18,24÷20,41)	19,33 (18,47÷20,19)
5-8 сут	21,83 (21,04÷22,62)	21,33 (20,47÷22,19)
9-12 сут	23,50 (22,39÷24,60)	23,33 (22,24÷24,41)
13-16 сут	25,33 (24,24÷26,41)	25,00 (24,06÷25,93)
17-20 сут	27,16 (25,93÷28,39)	27,00 (26,06÷27,93)
21-24 сут	29,83 (27,60÷30,06)	28,50 (27,39÷29,60)
25-28 сут	31,16 (29,62÷32,71)	30,16 (28,92÷31,39)

Таблица 5

Результаты вычисления коэффициента кумуляции

$ЛД_{50}$	$nЛД_{50}$	К
>6000 мг/кг	>76680 мг/кг	>12,78

Результаты показывают практическое отсутствие кумуляции у фармакологического средства «Нетинфла» ($K>12,78$).

Контроль 1	Контроль 2	Контроль 3	Контроль 4	Контроль 5
Ткань печени				
Ткань почки				



Рис.1. Результаты морфологического исследования органов животных из контрольных групп

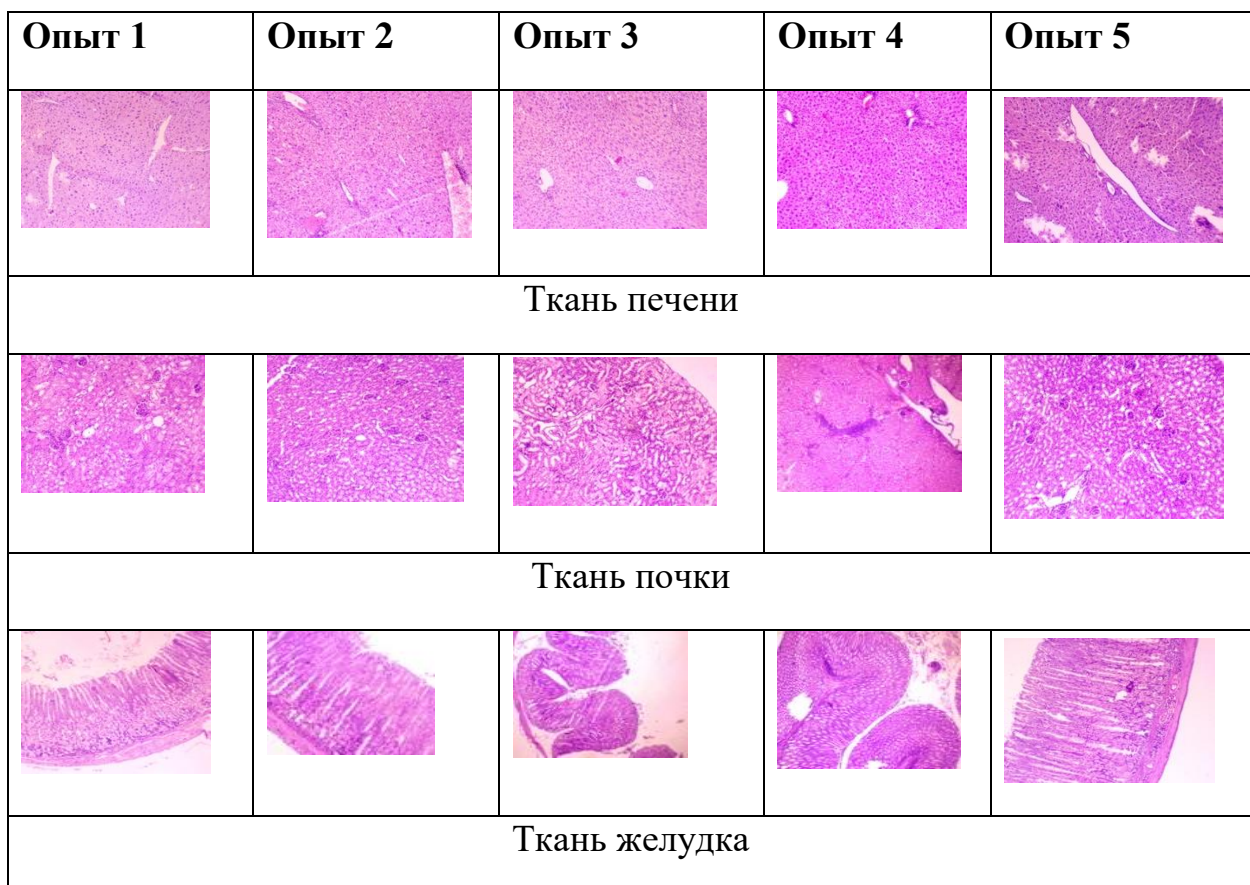


Рис.2. Результаты морфологического исследования органов животных из опытных групп².

Анализ полученных результатов морфологического исследования, свидетельствует о воздействии на органы без признаков кумуляции противовоспалительного средства «Нетинфла». Выявленные изменения в органах в отдельных случаях не сильно отличаются от таковых от контрольной группы. Поверхностные изменения, которые не отягощают действие исследуемого противовоспалительного средства растительного

² Гистологические исследования были проведены на базе клиники «Ташкентского государственного стоматологического института» (Консультант по патоморфологической части – Рейназарова Гульсара Джамаловна к.м.н.), авторы выражают благодарность за оказанную помощь.

происхождения, также в сравнении с другими препаратами химической природы. Обобщая данные по микроскопии, можно сделать вывод о том, что разница между опытной группой и контрольной группой не существенны.

Четвертая глава диссертации «Изучение специфической активности противовоспалительного средства «Нетинфла»³. посвящена результатам определения специфической активности противовоспалительного средства «Нетинфла».

По результатам исследования было установлено (Таблицы 6 и 7), что после индукции воспаления флогогенами наблюдается отек лапки животных на 2 и 4 час наблюдения, однако на фоне введения испытуемого препарата на 2 и 4 час наблюдения определяется статистически достоверное снижение отека лапки.

Полученные результаты показывают, что испытуемое средство «Нетинфла» обладает высокой и достоверной противовоспалительной активностью сопоставимой с эталонным препаратом, синтетической природы. Следует сказать, что большим преимуществом является, что испытуемый препарат будучи фитопрепаратом не существенно уступает синтетическому противовоспалительному средству, при этом обладает высокой безвредностью, что доказывается данными изучения острой, подострой токсичности, местно-раздражающего и аллергизирующего действия⁴.

Таблица 6

Результаты изучения противовоспалительной активности (на модели формалинового отёка) ($M \pm tm$; n=6; p=0,05)

Группа	Объём отёка лапки (мл) через			
	2 ч.	% эффекта	4 ч.	% эффекта
Контроль	1,000 (0,688÷1,311)	-	1,083 (0,814÷1,352)	-
«Нетинфла» доза 500 мг/кг	0,516 (0,437÷0,595)	48,4%	0,366 (0,281÷0,452)	66,2%
«Нетинфла» доза 1000 мг/кг	0,583 (0,428÷0,737)	42,7%	0,416 (0,313÷0,519)	61,5%
«Нетинфла» доза 1500 мг/кг	0,450 (0,253÷0,646)	55,0%	0,366 (0,258÷0,475)	66,2%

³ Состав лекарственных растений противовоспалительного средства «Нетинфла» был предложен кафедрой фармакогнозии Ташкентского фармацевтического института (консультант по составу лекарственных растений – профессор Фармонова Нодира Тахировна, д.фарм.н.), авторы выражают благодарность за оказанную помощь.

⁴ Экспериментальная часть диссертационной работы была выполнена на базах научного-исследовательского центра ООО «Med Standart» и Научного Центра стандартизации лекарственных средств, авторы выражают благодарность за оказанную помощь. (Консультант по основной экспериментальной части - Имамалиев Бахтиёр Алишерович, Ph.D.фарм.н., консультант по скрининговым исследованиям – Мавлянов Шухрат Равшанович Ph.D.м.н.), авторы выражают благодарность за оказанную помощь.

Продолжение таблицы 6

«Диклофенак» доза 30 мг/кг	0,616 (0,347÷0,885)	38,4%	0,366 (0,239÷0,493)	66,2%
«Диклофенак» доза 50 мг/кг	0,516 (0,413÷0,619)	48,4%	0,400 (0,306÷0,493)	63,0%
«Диклофенак» доза 80 мг/кг	0,433 (0,237÷0,628)	56,7%	0,316 (0,194÷0,439)	70,8%

Таблица 7

Результаты изучения противовоспалительной активности (на модели гистаминового отёка) ($M \pm tm$; n=6; p=0,05)

Группа	Объём отёка лапки (мл) через			
	2 ч.	% эффекта	4 ч.	% эффекта
Контроль	0,933 (0,824÷1,041)	-	1,000 (1,033÷1,166)	-
«Нетинфла» доза 500 мг/кг	0,616 (0,513÷0,719)	33,9%	0,533 (0,406÷0,660)	46,7%
«Нетинфла» доза 1000 мг/кг	0,500 (0,433÷0,566)	46,4%	0,283 (0,180÷0,386)	71,7%
«Нетинфла» доза 1500 мг/кг	0,516 (0,377÷0,656)	44,6%	0,366 (0,195÷0,538)	63,4%
«Диклофенак» доза 30 мг/кг	0,500 (0,406÷0,593)	46,4%	0,316 (0,148÷0,484)	68,4%
«Диклофенак» доза 50 мг/кг	0,433 (0,379÷0,487)	53,5%	0,200 (0,106÷0,293)	80,0%
«Диклофенак» доза 80 мг/кг	0,416 (0,337÷0,495)	55,4%	0,166 (0,081÷0,252)	83,4%

По результатам исследования антитромиферативной активности было установлено (Таблица 8), что после моделирования пролиферативного воспаления формируется гранулярная ткань, что характеризует наличие пролиферативного воспаления, однако на фоне введения испытуемого препарата наблюдается статистически достоверное снижение количества гранулярной ткани в дозах 500 мг/кг (25,3%), 1000 мг/кг (39,8%) и 1500 мг/кг (32,5%). Следует сказать, что наивысший эффект у испытуемого средства наблюдается в дозе 1000 мг/кг.

Таблица 8

Результаты по изучению анипролиферативной активности
($M \pm tm$; n=6; p=0,05)

Группа	Результат	% эффекта
Контроль	0,083 (0,076÷0,089)	-
«Нетинфла» доза 500 мг/кг	0,062 (0,055÷0,068)	25,3%
«Нетинфла» доза 1000 мг/кг	0,050 (0,041÷0,058)	39,8%
«Нетинфла» доза 1500 мг/кг	0,056 (0,049÷0,063)	32,5%
«Диклофенак» доза 30 мг/кг	0,058 (0,050÷0,065)	30,1%
«Диклофенак» доза 50 мг/кг	0,056 (0,049÷0,064)	32,5%
«Диклофенак» доза 80 мг/кг	0,046 (0,043÷0,049)	44,6%

Полученные результаты показывают, что испытуемое средство «Нетинфла» обладает достоверной противовоспалительной (антипролиферативной) активностью сопоставимой с эталонным препаратом.

В ходе изучения жаропонижающей активности, было установлено (Таблица 9), что испытуемое средство по сравнению с контролем в дозе 500 мг/кг оказывает статистически достоверное жаропонижающее действие на 4 час эксперимента. В дозе 1000 мг/кг испытуемое средство оказывает статистически достоверное жаропонижающее действие на 3 и 4 час эксперимента, по сравнению с контролем.

Полученные результаты показывают, что испытуемое средство «Нетинфла» обладает достоверной жаропонижающей активностью сопоставимой с эталонным препаратом.

По результатам исследования анальгезирующей активности было установлено (Таблица 10), что в ходе погружения хвоста мышей в горячую воду у животных наблюдается отдергивание хвоста в течение короткого промежутка времени.

Таблица 9

Результаты изучения жаропонижающей активности противовоспалительного средства «Нетинфла» ($M \pm tm$; $n=6$; $p=0,05$)

Группа	До опыта	Temperatura тела t $^{\circ}$ C			
		После введения пирогена	После введения препарата		
			1 ч.	2 ч.	3 ч.
Контроль	36,06 (35,83÷ 36,33)	37,10 (36,43÷ 37,76)	37,35 (36,65÷ 38,04)	37,26 (36,61÷ 37,91)	37,16 (36,44÷ 37,88)
Нетинфла доза 500 мг/кг	36,05 (35,83÷ 36,26)	36,88 (36,51÷ 37,25)	36,85 (36,25÷ 37,44)	36,33 (36,04÷ 36,62)	35,85 (35,45÷ 36,24)
Нетинфла доза 1000 мг/кг	35,68 (34,96÷ 36,40)	37,20 (36,97÷ 37,43)	36,45 (36,16÷ 36,73)	36,10 (35,64÷ 36,55)	35,63 (35,10÷ 36,15)
Нетинфла доза 1500 мг/кг	35,66 (35,31÷ 36,01)	37,41 (36,98÷ 37,84)	36,78 (36,44÷ 37,11)	35,90 (35,54÷ 36,25)	35,48 (35,05÷ 35,91)
Биомол доза 500 мг/кг	36,08 (35,82÷ 36,34)	36,98 (36,42÷ 37,54)	36,70 (36,24÷ 37,15)	36,46 (36,15÷ 36,77)	35,93 (35,76÷ 36,10)
Биомол доза 1000 мг/кг	35,88 (35,46÷ 36,30)	37,36 (37,04÷ 37,68)	36,91 (36,52÷ 37,31)	36,15 (35,78÷ 36,51)	35,71 (35,23÷ 36,19)
Биомол доза 1500 мг/кг	35,83 (35,31÷ 36,35)	37,20 (36,49÷ 37,90)	36,66 (36,05÷ 37,28)	36,06 (35,47÷ 36,66)	35,08 (34,14÷ 36,02)

Таблица 10

Изучение анальгезирующей активности противовоспалительного средства «Нетинфла» ($M \pm tm$; $n=6$; $p=0,05$)

Группа	Результат (секунда)	% эффекта
Контроль	8,666 (6,039÷11,294)	-
«Нетинфла» доза 500 мг/кг	28,166 (25,560÷30,773)	225,1%
«Нетинфла» доза 1000 мг/кг	25,000 (20,647÷29,353)	188,7%
«Нетинфла» доза 1500 мг/кг	23,500 (20,476÷26,523)	171,1%
«Биомол» доза 500 мг/кг	18,833 (17,288÷20,378)	117,4%
«Биомол» доза 1000 мг/кг	28,500 (24,759÷32,240)	229,1%
«Биомол» доза 1500 мг/кг	28,833 (26,907÷30,759)	232,9%

Полученные результаты испытуемого препарата в дозах 500 мг/кг (225,1%), 1000 мг/кг (188,7%) и 1500 мг/кг (171,1%) демонстрируют достоверный анальгезирующий эффект. При этом наивысший анальгезирующий эффект у препарата «Нетинфла» наблюдается в дозе 500 мг/кг. В случае препарата сравнения «Биомол» мы наблюдаем достоверный анальгезирующий эффект в дозах 500 мг/кг (117,4%), 1000 мг/кг (229,1%) и 1500 мг/кг (232,9%). При этом наивысший анальгезирующий эффект у препарата «Биомол» наблюдается в дозе 1500 мг/кг. Следует сказать, что разница между эффектами «Нетинфла» и «Биомол» не является статистически значимой, что подтверждает сопоставимость их анальгезирующих свойств в самых эффективных доз. Таким образом, результаты эксперимента подтверждают, что исследуемое средство «Нетинфла» обладает достоверной анальгезирующей активностью, которая сопоставима с действием эталонного препарата. Также на основании полученных данных дозу 500 мг/кг препарата «Нетинфла» можно рекомендовать как наиболее эффективную для достижения максимального анальгезирующего эффекта.

Полученные результаты открывают перспективы для дальнейших исследований и применения «Нетинфла» в клинической практике в качестве анальгезирующего средства.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

1. По результатам изучения острой токсичности было доказано, что фармакологическое средство «Нетинфла», обладает высокой безвредностью, так как относится пятому классу токсичности – «Практически не токсичные». По результатам оценки кумуляции в подостром опыте было установлено, что коэффициент кумуляции составляет 12,78, что свидетельствует о практическом отсутствие кумуляции у исследуемого фармакологического средства.

2. Фармакологическое средство «Нетинфла» не вызывает местно-раздражающего действия, что было доказано на модели «Конъюнктивальная

проба», и аллергических реакций ни замедленного, ни немедленного типа, что было определено результатами исследований.

3. Установлено, что противовоспалительное фармакологическое средство «Нетинфла» на моделях «Формалинового» и «Гистаминового» отёка лапки проявляла выраженное антиэксудативное действие. На модели «Формалинового» отёка эффективность исследуемого фармакологического средства при дозе 1500 мг/кг составила 66,2% по сравнению с контрольной группой, а на модели «Гистаминового» отёка при дозе 1000 мг/кг выше 71,7%.

4. Противовоспалительное фармакологическое средство «Нетинфла» обладает антитромиферативной активностью, что доказано на модели «Ватной гранулёмы». При дозе 1000 мг/кг исследуемое фармакологическое средство привело к уменьшению массы как влажных, так и сухих гранулем, эффект выше 39% по сравнению с контрольной группой.

5. Противовоспалительное фармакологическое средство «Нетинфла» при пероральном применении продемонстрировало снижение температуры на 1,9 °С по сравнению с животными контрольных групп, а также анальгезирующее действие исследуемого средства по сравнению с контрольной группой составляет выше 225%.

6. Противовоспалительное фармакологическое средство «Нетинфла» продемонстрировало специфическую активность, не уступающую синтетическим нестероидным противовоспалительным препаратам, а также в результате гистоморфологических исследований было установлено отсутствие ульцерогенного действия.

**SCIENTIFIC COUNCIL DSc.04/30.12.2019.FAR.32.01 FOR AWARDING
ACADEMIC DEGREES AT THE TASHKENT PHARMACEUTICAL
INSTITUTE**

TASHKENT PEDIATRIC MEDICAL INSTITUTE

SABIROV DILSHOD SHUKHRAT UGLI

**STUDY OF THE PHARMACOLOGICAL PROPERTIES OF THE ANTI-
INFLAMMATORY DRUG «NETINFLA»**

14.00.17 – Pharmacology and Clinical Pharmacology

**DISSERTATION ABSTRACT FOR THE DOCTOR OF PHILOSOPHY (PhD)
IN PHARMACEUTICAL SCIENCES**

Tashkent – 2025

The title of the dissertation of doctor of philosophy (PhD) in pharmaceutical sciences has been by the registered in the The Higher Supreme Attestation Commission of the Ministry of Higher Education, Science and Innovation of the Republic of Uzbekistan under the number B.2023.3.PhD/Far109

The dissertation has been prepared at the Tashkent pediatric medical institute.

The abstract of the dissertation is posted in three languages (Uzbek, Russian, English (resume)) on the website of the Scientific Council (www.pharmi.uz) and on the website of «ZiyoNet» information and education portal: www.ziyonet.uz.

Scientific supervisor:

Daminova Lola Turgunpulkatovna
Doctor of Medicall Sciences, professor

Official opponents:

Allayeva Munira Jurakulovna
Doctor of Biological Sciences, professor

Allaeva Munira Ikramovna
Doctor of Medical Sciences, Leading Researcher

Leading organization:

Abu Ali ibn Sino Bykhara State Medical Institute

Defense will take place on «____» 2025 at _____ at the meeting of the Scientific Council DSc.04/30.12.2019.Far.32.01 at the Tashkent pharmaceutical institute (address: 100015, Tashkent city, Mirabad district, Aibek st. 45. Tel.: ((+99871) 256-37-38, fax: (+99871) 256-45-04, e-mail: info@pharmi.uz).

The dissertation has been registered at the Information Resource Centre of the Tashkent pharmaceutical institute (№____). Address: 100015, Tashkent city, Mirabad district, Aibek st. 45. Tel.: ((+99871) 256-37-38.

Abstract of the dissertation is distributed on «____» 2025.
(Protocol at the register №____ dated «____» 2025).

K.S. Rizaev

Chairrrman of the Scientific Council on
conferment of scientific degrees, D.M.Sc.

E.S. Karieva

Scientific secretary of the Scientific Council
on conferment of scientific degrees,
D.Pharm.Sc., professor

R.T. Tulyaganov

Chairman of Scientific seminar under
Scientific Council on conferment of scientific
degrees, D.M.Sc., professor

INTRODUCTION (abstract of PhD thesis)

The aim of the research. the study of the pharmacological properties and harmlessness of the pharmacological agent «Netinfla», obtained from medicinal plants *G. glabra*, *A. filipendulina* and *Z. pedicellata*.

The objects of the study. The object of the study is the anti-inflammatory pharmacological agent «Netinfla», obtained on the basis of the medicinal plants *G. glabra*, *A. filipendulina* and *Z. pedicellata*.

The scientific novelty of the research is as follows:

the optimal composition of dry extracts was determined based on the results of pharmacological screening of various compositions of the medicinal plants *G. glabra*, *A. filipendulina* and *Z. pedicellata*;

the anti-inflammatory activity of the pharmacological agent «Netinfla» was proven on the models of «Cotton wool granuloma», «Formalin» and «Histamine» edema and it was determined that its effectiveness is not inferior to the non-steroidal anti-inflammatory synthetic drug «Diclofenac»;

it was established that the pharmacological agent «Netinfla» reduces the body temperature of experimental animals on the «Pyrogenic heat» model;

it was proven on the «Heat immersion of the tail» model that the pharmacological agent «Netinfla» has analgesic activity;

the absence of a cumulative effect of the pharmacological agent «Netinfla» was determined according to the results of subacute toxicity based on the R.K. Lim. model.

Implementation of research results. Based on the scientific results obtained in the study of the pharmacological properties of the anti-inflammatory agent «Netinfla»:

as a result of preclinical studies, the specific anti-inflammatory activity of the pharmacological agent «Netinfla» was proven (letter of the Ministry of Health No. 8n-3/280 dated October 15, 2018). As a result, it became possible to develop a new medicinal substance based on local medicinal plants.

as a result of preclinical studies, the specific analgesic and antipyretic activity of the pharmacological agent «Netinfla» was proven, as well as its harmlessness (absence of acute and subacute toxicity, local irritant and allergenic effects) (letter of the Ministry of Health No. 8n-3/280 dated October 15, 2018). As a result, the study made it possible to expand the range of highly effective and harmless drugs.

The results of the pharmacological studies of the pharmacological agent «Netinfla» were implemented in the activities of centers and laboratories engaged in drug development and preclinical studies (conclusion of the Scientific and Technical Council under the Ministry of Health of the Republic of Uzbekistan No. 07/98 dated October 22, 2024). As a result, new opportunities for the further development of pharmacological laboratories were opened.

The structure and volume of the dissertation. The dissertation consists of an introduction, four chapters, a conclusions, a list of references and appendices. The volume of the dissertation is 103 pages.

E'LON QILINGAN ISHLAR RO'YXATI
СПИСОК ОПУБЛИКОВАННЫХ РАБОТ
LIST OF PUBLISHED WORKS

I bo'lim (I часть; I part)

1. Сабиров Д.Ш., Даминова Л.Т., Султанова Р.Х. Скрининговый анализ лекарственного растительного сбора «Нетинфла» // Инфекция, иммунитет и фармакология. -2022. – №6. – С. 55-60 (15.00.00, №6).

2. Сабиров Д.Ш., Даминова Л.Т., Сабиров М.А. Анализ лекарственных растений входящих в состав противовоспалительного средства «Нетинфла» // Инфекция, иммунитет и фармакология. -2023. - №1. – С. 203-207 (15.00.00, №6).

3. Сабиров Д.Ш., Даминова Л.Т., Сабиров М.А., Имамалиев Б.А. Изучение противовоспалительной активности средства «Нетинфла» на «Формалиновой» модели // Инфекция, иммунитет и фармакология. -2023. - №1. – С. 208-213 (15.00.00, №6).

4. Sabirov D.Sh. Study of the acute toxicity of the pharmacological agent "Netinfla" // Eurasian journal of medical and natural sciences. -2024. – Vol.2. – P. 108-112 (ISSN: 2181-287X; ResearchBib=9,1).

II bo'lim (II часть; II part)

5. Сабиров Д.Ш., Султанова Р.Х. Определение противовоспалительной активности лекарственного растительного сбора «Нетинфла» // Сборник материалов VI международной научно-практической конференции “Али ибн Сино и инновации в современной фармацевтике”.-Ташкент, 2023.-С.301.

6. Сабиров Д.Ш., Раупов А.Ш., Даминова Л.Т. Средства на основе зизифоры цветоножной и их применение в медицине // Сборник статей LI международной научно-практической конференции “Российская наука в современном мире” -Москва, 2023. – С. 24-25.

7. Сабиров Д.Ш., Шомуродов А.Ш., Даминова Л.Т. Средства на основе тысячелистника таволголистного и их применение в медицине // Сборник статей LI международной научно-практической конференции “Российская наука в современном мире” -Москва, 2023. – С. 26- 27.

8. Сабиров Д.Ш. «Исследования анальгезирующей активности противовоспалительного средства «Нетинфла» на модели тепловой иммерсии хвоста // Сборник статей LXV международной научно-практической конференции «EurasiaScience». –Москва, 2024. –С. 28- 29.

9. Сабиров Д.Ш. Воспаление: причины, механизмы и фазы // Сборник статей LXV международной научно-практической конференции «EurasiaScience». –Москва, 2024. – С. 30-31.

10. Сабиров Д.Ш. Экспериментальное изучение аллергизирующего действия фармакологического средства «Нетинфла» // Материалы

республиканской научно-практической конференции “Ilm-fan va innovatsiya”.
–Ташкент, 2024. – С. 141-143.

11. Сабиров Д.Ш. Изучение местно-раздражающего действия фармакологического средства «Нетинфла» // Материалы республиканской научно-практической конференции “Yosh olimlar”.-Ташкент, 2024. – С. 10-13.

Avtoreferat «Farmatsevtika jurnali» tahririyatida tahrirdan o‘tkazilib, o‘zbek, rus va ingliz tillaridagi matnlar o‘zaro muvofiqlashtirildi.

Bosmaxona litsenziyasi:



9338

Bichimi: 84x60 ¹/₁₆. «Times New Roman» garniturası.

Raqamli bosma usulda bosildi.

Shartli bosma tabog‘i: 3. Adadi 100 dona. Buyurtma № 23/25.

Guvohnoma № 851684.

«Tipograff» MCHJ bosmaxonasida chop etilgan.

Bosmaxona manzili: 100011, Toshkent sh., Beruniy ko‘chasi, 83-uy.