ТОШКЕНТ ФАРМАЦЕВТИКА ИНСТИТУТИ ХУЗУРИДАГИ ИЛМИЙ ДАРАЖАЛАР БЕРУВЧИ DSc.04/30.12.2019.Far.32.01 РАҚАМЛИ ИЛМИЙ КЕНГАШ

ТОШКЕНТ ФАРМАЦЕВТИКА ИНСТИТУТИ

ГАИПОВА НОДИРА НИГМАТИЛЛАЕВНА

ЎСИМЛИК ХОМАШЁСИ АСОСИДА ЯЛЛИҒЛАНИШГА ҚАРШИ ТАЪСИРЛИ СТОМАТОЛОГИК ГЕЛ ТЕХНОЛОГИЯСИ

15.00.01 – дори технологияси

ФАРМАЦЕВТИКА ФАНЛАРИ БЎЙИЧА ФАЛСАФА ДОКТОРИ (PhD) ДИССЕРТАЦИЯСИ АВТОРЕФЕРАТИ

Фалсафа доктори (PhD) диссертацияси автореферати мундарижаси Оглавление автореферата диссертации доктора философии (PhD) Contents of the abstract of doctoral dissertation (PhD)

	1одира Нигм					
Ўсимлик	хомашёси	асосида	яллиғланишга	қарши	таъсирли	
стоматоло	гик гел техно.	логияси		•••••		3
	Нодира Нигм					
			еля на основе раст			
противово	спалительног	о действия				21
-	odira Nigmat					
•	•	-	olant raw materials		•	
effect						39
Эълон қил	пинган ишла	р рўйхати				
Список оп	убликованны	х работ				
List of publ	lished works		•••••	•••••		43

ТОШКЕНТ ФАРМАЦЕВТИКА ИНСТИТУТИ ХУЗУРИДАГИ ИЛМИЙ ДАРАЖАЛАР БЕРУВЧИ DSc.04/30.12.2019.Far.32.01 РАҚАМЛИ ИЛМИЙ КЕНГАШ

ТОШКЕНТ ФАРМАЦЕВТИКА ИНСТИТУТИ

ГАИПОВА НОДИРА НИГМАТИЛЛАЕВНА

ЎСИМЛИК ХОМАШЁСИ АСОСИДА ЯЛЛИҒЛАНИШГА ҚАРШИ ТАЪСИРЛИ СТОМАТОЛОГИК ГЕЛ ТЕХНОЛОГИЯСИ

15.00.01 – дори технологияси

ФАРМАЦЕВТИКА ФАНЛАРИ БЎЙИЧА ФАЛСАФА ДОКТОРИ (PhD) ДИССЕРТАЦИЯСИ АВТОРЕФЕРАТИ Фалсафа доктори (PhD) диссертацияси мавзуси Ўзбекистон Республикаси Вазирлар Махкамаси хузуридаги Олий аттестация комиссиясида B2018.1.PhD/Far36 ракам билан рўйхатга олинган.

Диссертация Тошкент фармацевтика институтида бажарилган.

Диссертация автореферати уч тилда (ўзбек, рус, инглиз (резюме)) илмий кенгаш вебсахифаси (www.pharmi.uz) ва «ZiyoNet» Ахборот таълим порталида (www.ziyonet.uz) жойлаштирилган.

Илмий рахбар:

Кариева Ёкут Саидкаримовна

фармацевтика фанлари доктори, профессор

Расмий оппонентлар:

Тўхтаев Хаким Рахманович

фармацевтика фанлари доктори, профессор

Маматханова Мунирахон Ахмадхон қизи

техника фанлари номзоди

Етакчи ташкилот:

Тошкент кимё-технология институти

Диссертация химояси Тошкент фармацевтика институти хузуридаги DSc.04/30.12.2019.Far.32.01 ракамли илмий кенгашнинг 2021 йил «14» дреб па мь соат городаги мажлисида бўлиб ўтади (манзил: 100015, Тошкент ш., Миробод тумани, Ойбек кўчаси, 45-уй. Тел.: (99871) 256-37-38; факс: (99871) 256-45-04; e-mail; info@pharmi.uz).

Диссертация билан Тошкент фармацевтика институти Ахборот-ресурс марказида танишиш мумкин (<u>14</u> рақам билан рўйхатга олинган). Манзил: 100015, Тошкент ш, Ойбек кўчаси, 45-уй. Тел.: (99871) 256-37-38.

Диссертация автореферати 2021 йил « 1 » О2 куни тарқатилди (2021 йил « 1 » О2 даги 14 рақамли реестр баённомаси).

К.С.Ризаев

Илмий даражалар берувчи илмий

кенгаш ранси, т.ф.л

И.С.Нормахаматов Илмий даражалар берувчи илмий

кенгани илмий котиби в/б, к.ф.д.

Удатей Ф.Ф.Урманова Илмий даражалар берувчи илмий кенгаш кошидаги илмий семинар раиси, ф.ф.д., профессор

КИРИШ (фалсафа доктори (PhD) диссертацияси аннотацияси)

Диссертация мавзусининг долзарблиги ва зарурати. Жаҳон соғлиқни сақлаш ташкилоти маълумотига кўра, яллиғланиш билан кечадиган оғиз бўшлиғининг касалликлари оғирлик даражасига қараб аҳолининг 2-45% да учрайди, 35-44 ёшлилар орасида эса дунё миқёсида ушбу кўрсаткич 69-98% ни ташкил қилади. Шунинг учун маҳаллий хомашёлардан фойдаланган ҳолда ушбу патологияларда қўлланиладиган дори препаратларни ишлаб чиқиш муҳим аҳамиятга эга.

Жаҳонда фармацевтика саноатини ривожланишида янги замонавий технологиялар, асбоб-ускуналарни кўллаган ҳолда ўсимлик хомашёлар асосида дори воситаларни яратиш бўйича илмий изланишлар олиб борилмокда. Бу борада доривор ўсимлик хомашёсидан биологик фаол моддаларни ажралиб чикиш кинетикасига таъсир этувчи омилларни ўрганиш, турли агрегат холидаги экстрактларни олиш, улар асосида математик моделлаштириш усулида дори шаклларининг таркиби ва технологиясини яратиш, сифат меъёрларини ишлаб чикиш, яроклилик муддатини ва сакланиш шароитларини белгилашни тақозо этмокда.

Республикамизда табиий хомашёлар асосида дори воситаларни ишлаб чиқарилиши натижасида ахолини юқори самарали, хавфсиз препаратлар билан таъминлаш масаласига алохида эътибор каратилиб, муайян илмий эришилмокда. **У**збекистон Республикасини натижаларга 2017-2021 йилларга мўлжалланган ривожлантиришнинг Харакатлар стратегиясининг туртинчи бобида «фармацевтика саноатини янада жадал ривожлантириш, ахоли ва даволаш профилактика муассаларини арзон, самарали хамда сифатли, дори воситалари ва тиббий буюмлар билан таъминлашни яхшилаш...» буйича мухим вазифалар белгилаб берилган. Бу борада дори воситалар ассортиментини ўсимлик хомашёлар фармацевтика корхоналарида ишлаб чиқариладиган терапевтик самарадорлигига эга, безарар ва иктисодий жихатдан кулай препаратлар билан кенгайтириш мухим ахамият касб этади.

Ўзбекистон Республикаси Президентининг 2020 йил 10 апрелдаги «Ёввойи холда ўсувчи доривор ўсимликларни мухофаза килиш, маданий холда етиштириш, кайта ишлаш ва мавжуд ресурслардан окилона фойдаланиш чора-тадбирлари тўгрисида» ПК-4670-сон, 2020 апрелдаги «Ўзбекистон Республикасида халқ табобатини ривожлантиришга доир қушимча чора-тадбирлар туғрисида» ПҚ-4668-сон, 2018 йил 23 январдаги «Дори воситалари ва тиббиёт буюмлари ишлаб чикариш хамда олиб киришни янада тартибга солиш чора-тадбирлари тўгрисида»ги ПК-3489-сон қарорлари, шунингдек, Ўзбекистон Республикаси Президентининг 2019 йил 10 апрелдаги «2019-2021 йилларда республиканинг фармацевтика тармоғини янада ривожлантириш чора-тадбирлари тўгрисида»ги ПФ-5707сон фармони ва мазкур сохага тегишли бошқа меъёрий-хуқуқий хужжатларда

5

¹ Ўзбекистон Республикаси Президентининг 2017 йил 7 февралдаги «Ўзбекистон Республикасини янада ривожлантириш бўйича Ҳаракатлар стратегияси тўғрисида»ги ПФ-4947-сон Фармони

белгиланган вазифаларни амалга оширишда ушбу диссертация тадқиқоти муайян даражада хизмат қилади.

Тадқиқотнинг республика фан ва технологиялари ривожланишининг устувор йўналишларига боғлиқлиги. Мазкур илмий тадқиқот республика фан ва технологиялари ривожланишининг VI. «Тиббиёт ва фармакология» устувор йўналишига мувофик бажарилган.

Муаммонинг ўрганилганлик даражаси. Доривор ўсимликлар хомашёсидан қуруқ экстрактларни олиш, уларни стандартлаш, ушбу экстрактлар асосида турли дори шаклларининг технологиясини ишлаб чикиш етакчи бўйича республикамиз олимлари У.М.Азизов, М.У.Усуббаев, Х.М.Комиловларнинг илмий изланишлари катта ахамият касб этади. З.А.Назарова, С.Н.Аминов ва уларнинг шогирдлари томонидан гел дори тури таркиби ва технологиясини илмий асосланган холда танлаш, унинг сифатини бахолаш, биофармацевтик ва структура механик кўрсаткичларини аниклаш борасида илмий тадкикотлар олиб борилган.

микёсида бир катор олимлар ўсимлик экстрактларни технологиясини ишлаб чикиш, аминокислотали ва элемент таркибини уларнинг асосида таркибини танлаш, фармакологик ўрганиш, гел фаоллигини текшириш, сақланиш муддатини белгилаш бўйича P.C.Oliveira, R.S. Eshwarappa, A.Velmurugan, E.Noumi, Е.В.Гладух, И.Ю.Потороко, В.В.Гордеева, И.Ю.Митрофанова, С.В.Аверьянов, Л.Н.Савченко каби олимлар томонидан олиб борилган тадқиқотлар ахамиятлидир.

Мазкур диссертация ишида режалаштирилган доривор ўсимликлар композициясидан замонавий усул ёрдамида курук экстракт олиш, уни сифат меъёрларини белгилаш, ушбу экстракт асосида гел дори шакли таркиби ва технологиясини илмий асослаш, структура-механик хоссаларини ўрганиш бўйича илмий тадкикотлар бугунги кунгача олиб борилмаган.

Диссертация мавзусининг диссертация бажарилган олий таълим муассасасининг илмий-тадкикот ишлари режалари билан боғликлиги. Диссертация тадкикоти Тошкент фармацевтика институтининг «Махаллий доривор ўсимлик ва координацион бирикмалар асосида оригинал дори воситаларини ишлаб чикиш ва тиббиёт амалиётига татбик этиш» мавзусидаги илмий-тадкикот ишлари режасига мувофик бажарилган.

Тадқиқотнинг мақсади яллиғланишга қарши таъсирга эга «Фитоинфлам» қуруқ экстрактини олиш ва унинг асосида стоматологик гел дори шакли технологиясини ишлаб чиқишдан иборат.

Тадқиқотнинг вазифалари:

адабиётлар тахлили ҳамда маркетинг изланишлар натижасида табиий хомашёлар асосида стоматология амалиётида қўлланиладиган дори воситаларнинг ассортиментини кенгайтиришнинг долзарблигини илмий асослаш;

доривор ўсимлик хомашёларидан биологик фаол моддаларнинг ажралиб чиқишига таъсир қилувчи омилларни ўрганиш натижаларига асосан қуруқ экстракт технологиясини ишлаб чиқиш;

меъёрий хужжат талабларига асосан олинган қуруқ экстрактнинг сифатини баҳолаш, яроқлилик муддати ва сақланиш шароитларини белгилаш;

математик моделлаштириш усули ёрдамида қуруқ экстракт асосида стоматологик гел таркиби ва технологиясини илмий асосланган холда ишлаб чиқиш;

таклиф этилаётган гел дори шаклининг сифат ва микдор кўрсаткичларини меъёрларга мослигини белгилаш, структура-механик хоссаларини ўрганиш;

яллиғланишга қарши таъсирга эга стоматологик гелнинг турғунлигини ўрганиш бўйича тадқиқотлар олиб бориш;

тавсия этилаётган дори препаратларини тиббиётда қўллаш ва ишлаб чиқаришга рухсат олиш учун меъёрий хужжатларни тайёрлаш ва ЎзР ССВ «Дори воситалари, тиббий буюмлар ва тиббий техника экспертизаси ва стандартлаштириш Давлат маркази» ДУК га такдим этиш.

Тадкикотнинг объекти сифатида «Фитоинфлам» қуруқ экстракти ва унинг асосидаги гел дори шакли олинган.

Тадкикотнинг предмети яллиғланишга қарши таъсирли қуруқ экстракт ва унинг асосида гелни олиш технологиясини яратиш, сифат ва микдорий тахлил усулларини ишлаб чикиш ҳамда тегишли меъёрий ҳужжатларни тайёрлашдан иборат.

Тадқиқотнинг усуллари. Ишни амалга оширишда замонавий технологик, физикавий, физик-кимёвий (спектрофотометрия, титриметрия), биофармацевтик, фармакологик усуллардан ва замонавий компьютер дастурларидан фойдаланилган.

Тадқиқотнинг илмий янгилиги қуйидагилардан иборат:

илк бор оддий эман, доривор мойчечак ва ит тиканак хомашёларидан курук экстрактни олиш технологияси ишлаб чикилган, экстракция жараёнининг макбул шароитлари аникланган;

«Фитоинфлам» қуруқ экстрактининг юқори гигроскопиклик даражаси, бой элемент ва аминокислотали таркиби аниқланган;

«Фитоинфлам» қуруқ экстракти асосида гел дори шаклининг таркиби танланган ва уни олишнинг мақбул технологияси ишлаб чиқилган;

«Фитоинфлам» қуруқ экстракти ва унинг асосидаги гел дори шаклининг сифат меъёрлари ишлаб чиқилган;

«Фитоинфлам» қуруқ экстракти асосидаги гелнинг структура-механик хоссаларини аниклаш натижасида у деформация кучлари қўлланилганидан сўнг қайта тикланиш хусусиятига эга тиксотроп тизим эканлиги ҳамда ҳарорат ошиши ушбу кўрсаткичларнинг камайишига олиб келиши исботланган;

«Фитоинфлам» қуруқ экстракти ва гел дори шакли кўринишидаги препаратнинг яллиғланишга қарши фаоллиги ва безарарлиги аникланган.

Тадқиқотнинг амалий натижаси қуйидагилардан иборат:

«Фитоинфлам» қуруқ экстракти ва унинг асосида ишлаб чиқилган гелнинг сақланиш шароитлари ва яроқлилик муддати асосланган;

илмий тадқиқот натижасида яллиғланишга қарши таъсирга эга «Фитоинфлам» қуруқ экстракти учун меъёрий хужжатлар ишлаб чиқилган;

«Фитоинфлам» қуруқ экстракти учун тажриба саноат регламенти ишлаб чиқилган.

Тадқиқот натижаларининг ишончлилиги. Тадкикотда олинган замонавий статистик физик-кимёвий, натижалар тахлил усулда ва фармакологик технологик, биофармацевтик, структура-механик, текширувлар асосида тасдиқланган. Ўтказилган тадқиқотлар тажриба саноат ишлаб чикариш жараёнида синовдан ўтган.

Тадкикот натижаларининг илмий ва амалий ахамияти. Тадкикот натижаларининг илмий ахамияти махаллий хомашёлардан (cortex Quercus, flores Chamomillae, herba Bidentis) яллиғланишга қарши таъсирга эга комплекс таркибли қуруқ экстракт олишнинг мўътадил усулини ишлаб чикилганлиги, у асосида гел дори шаклининг таркиби танланганлиги хамда технологияси яратилганлиги билан изохланади.

Тадқиқот натижаларининг амалий аҳамияти олинган қуруқ экстракт учун тажриба саноат регламенти тасдиқланганлиги, шунингдек «МАКRO FARM ANDIJAN» МЧЖ билан ҳамкорликда меъёрий ҳужжатлар ишлаб чиқилганлиги ва тиббиёт амалиётига татбиқ этиш мақсадида «Дори воситалари, тиббий буюмлар ва тиббий техника экспертизаси ва стандартлаштириш Давлат маркази» ДУКга тақдим этилганлиги билан изоҳланади ҳамда унинг тасдиқланиши яллиғланишга ҳарши импорт ўрнини босувчи стоматологик препаратлар ассортиментини кенгайтиришга хизмат қилади.

Тадкикот натижаларининг жорий килиниши. Ўсимлик хомашёси асосида яллиғланишга қарши таъсирли стоматологик гел технологиясини ишлаб чиқиш бўйича олинган илмий натижалар асосида:

«Фитоинфлам» қуруқ экстракти учун «МАККО FARM ANDIJAN» МЧЖ билан ҳамкорликда корхона фармакопея мақоласининг лойиҳаси ЎзР ССВ «Дори воситалари, тиббий буюмлар ва тиббий техника экспертизаси ва стандартлаштириш Давлат маркази» ДУКга рўйхатдан ўтказиш такдим этилган (2020 йил 9 октябрдаги № 29/01-385-сон хати, Соғлиқни сақлаш вазирлигининг 2018 йил 15 октябрдаги 8н-3/280-сон хати). Корхона фармакопея мақоласининг тасдиқланиши натижасида маҳаллий хомашёлар асосида яллиғланишга қарши стоматологик дори воситасини ишлаб чиқиш имконини беради;

«Фитоинфлам» қуруқ экстракти учун тажриба саноат регламенти «МАКRO FARM ANDIJAN» МЧЖ билан ҳамкорликда ишлаб чиқилган ва тасдиқланган (ОПР-42 Уз-03873/04610617-1097-2020). Мазкур ҳужжатнинг тасдиқланиши натижасида яллиғланишга қарши дори воситаси учун меъёрий ҳужжатларни ўрнатилган тартибда ишлаб чиқилиши ва рўйхатга олиниши таъминланган;

ўтказилган клиник олди синовлар натижасида «Фитоинфлам» қуруқ экстракти ва унинг асосидаги гел учун специфик фармакологик фаоллиги исботланган (Соғлиқни сақлаш вазирлигининг 2018 йил 15 октябрдаги 8н-3/280-сон хати). Натижада яллиғланишга қарши ишончли фаолликга эга ва безарар дори воситаларни ишлаб чиқариш имконини берган.

Тадқиқот натижаларининг апробацияси. Мазкур тадқиқот натижалари 2 та халқаро ва 2 та республика илмий-амалий анжуманларида муҳокама қилинган.

Тадкикот натижаларининг эълон килиниши. Диссертация иши буйича жами 11 та илмий иш чоп этилган, шулардан Узбекистон Республикаси Олий аттестация комиссиясининг фалсафа доктори (PhD) илмий даражасини олиш учун асосий натижаларини чоп этиш тавсия этилган илмий нашрларда 6 та илмий макола, жумладан 4 таси республика ва 2 таси хорижий журналларда нашр этилган.

Диссертациянинг тузилиши ва хажми. Диссертация таркиби кириш, бешта боб, хулосалар, фойдаланилган адабиётлар рўйхати ва иловалардан ташкил топган. Диссертациянинг хажми 111 бетни ташкил қилган.

ДИССЕРТАЦИЯНИНГ АСОСИЙ МАЗМУНИ

Кириш қисмида ўтказилган тадқиқотларнинг долзарблиги ва зарурати асосланган, тадқиқотнинг мақсади ва вазифалари, объект ва предметлари тавсифланган, республика фан ва технологиялари ривожланишининг устувор йўналишларига мослиги кўрсатилган, тадқиқотнинг илмий янгилиги ва амалий натижалари баён қилинган, олинган натижаларнинг илмий ва амалий аҳамияти очиб берилган, тадқиқот натижаларини амалиётга жорий қилиш, нашр этилган ишлар ва диссертация тузилиши бўйича маълумотлар келтирилган.

Диссертациянинг «Доривор ўсимлик хомашёси асосида стоматологик препаратларни ишлаб чикиш истикболлари» деб номланувчи биринчи бобида оғиз бўшлиғининг турли касалликларини олдини олиш ва даволашда доривор ўсимликларнинг ахамияти ёритилган, қўлланиладиган воситаларни яратишда субстанция сифатида ўсимлик экстрактларни олиш имкониятлари кўриб чикилган, замонавий экстракция усуллари ва уларни ушбу ишлаб чиқаришда қўллаш келтирилган. Шунингдек, бобда стоматология амалиётила қўлланиладиган шаклллари дори олиб борилган бўшлиғи ассортиментининг тахлили хамда 0ҒИЗ патологияларини даволашда гелларга бўлган талаб асосланган.

Диссертациянинг « Ўзбекистон фармацевтика бозорида стоматологик препаратлар ва ўсимлик хомашёлари ассортиментини ўрганиш» деб номланган иккинчи боби махаллий фармацевтика бозорида стоматологик препаратлар ва доривор ўсимлик хомашёсини тахлил килиш бўйича тадкикотларга бағишланган.

Тадқиқот объекти сифатида 2015-2018 йилларда Ўзбекистон Республикасида рўйхатдан ўтган дори воситалари ва тиббий буюмларнинг

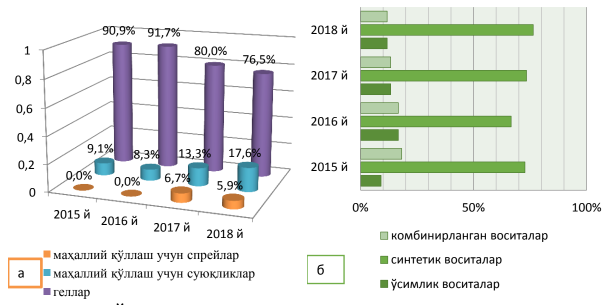
Давлат Реестри танлаб олинди. Бунда ҳам маҳаллий, ҳам МДҲ ва хорижий мамлакатларнинг дори воситалари кўриб чиқилди (1-жадвал).

Жадвал 1 Ўзбекистон Республикасида рўйхатдан ўтган ва асосан стоматология амалиётида ишлатиладиган дори воситалар бозорини тахлили

Давлат	Жами	Жами дори		Жумладан						
Реестри, йил	воситалар		,	махаллий МДХ давлатл			-			
			дори воситалар		рининг дори воситалари		давлатларнинг дори воситалари			
	сони	%	сони	%	сони	%	сони	%		
ДР №19 (2015 й)	11	0,152	0	-	1	0,055	10	0,253		
ДР №20 (2016 й)	12	0,156	0	-	1	0,055	11	0,267		
ДР №21 (2017 й)	15	0,172	0	-	2	0,114	13	0,290		
ДР №22 (2018 й)	17	0,198	0	-	3	0,172	14	0,311		

Жадвал 1да келтирилган маълумотларга асосан маҳаллий корхоналар томонидан стоматология амалиётида қўлланиладиган дори воситалар ишлаб чиқарилмайди. 2015-2018 йй. Давлат Реестрида келтирилган ушбу фармакотерапевтик гуруҳга оид фармацевтика маҳсулоти МДҲ ва хорижий давлатлардан импорт қилинади; умумий қайд этилган препаратлар ичида уларнинг улуши 0,2% дан ошмаган.

Қайд этилган препаратлар фақат учта дори шаклида келтирилгани кўрсатилган: геллар, эритмалар ва спрейлар. Рўйхатдан ўтган дори воситаларнинг 2/3 қисмида таъсир этувчи моддаси кимёвий йўл билан синтезланган субстанциялар кўринишида, ўсимлик препаратлари эса, ҳалқ табобатида кенг қўлланилишига қарамасдан, оз микдорни ташкил қилган (расм.1).



Расм.1. Ўзбекистон Республикасида қайд этилган стоматология дори препаратларининг дори шакли (а) ва фаол модда табиати (б) кесимида тахлили

Шунингдек, махаллий ишлаб чиқарувчилар томонидан рўйхатдан

ўтказилган доривор ўсимлик хомашёсини тахлили ўтказилди. Тахлил килинган 4 йил давомида ушбу кўрсаткич ошганлиги аникланди. Жумладан, 2015 й. 27 номдаги ўсимлик хомашёси 68 позицияда қайд этилган; бу махаллий дори воситаларнинг умумий сонидан 2,70% ташкил килган. Кейинги йилларда бу кўрсаткичларлар куйидагича бўлган: 2016 й. - 35 номда 194 позицияда (11,07%), 2017 й. - 43 номда 366 позицияда (14,72%), 2018 й. - 45 номда 380 позицияда (16,32%).

Олинган маълумотлар маҳаллий ўсимлик хомашёси асосида оғиз бўшлиғи касалликларини даволаш учун юқори самарали ва сифатли дори препаратларни яратиш ҳамда уларни маҳаллий ишлаб чиҳаришга жорий этиш бўйича тадҳиҳотлар зарурлигини тасдиҳлайди.

Диссертациянинг «Комплекс таркибли қуруқ экстракт технологиясини ишлаб чиқиш борасидаги тадқиқотлар» деб номланган учинчи бобида қуруқ экстрактни олиш учун мақбул шароитларни танлаш буйича тадқиқотлар натижалари келтирилган. Таркибни илмий жиҳатдан асослаш учун Ўзбекистон фармацевтика бозорида мавжуд, яллиғланишга қарши доривор ўсимликларнинг турли нисбатлардаги комбинацияларининг фармакологик скрининги ўтказилган. Натижаларга кўра, қуйидаги таркиб энг юқори терапевтик фаолликни намоён қилган: cortex Quercus, flores Chamomillae, herba Bidentis, 1:1:2 нисбатда.

Кейинги босқич комплекс экстрактни олиш технологиясини ишлаб чиқишга қаратилди. Қўлланилган уч турдаги ўсимлик хомашёси таркибида биологик фаол моддалар мажмуасини сақлайди, аммо адабиётларда келтирилган маълумотларига кўра, зарур бўлган яллиғланишга қарши таъсирни кўп микдорда сақланган ошловчи моддалар ва флавоноидлар таъминлайди. Ошловчи моддалар сув билан, флавоноидлар — эса этил спирти билан тўликрок ажралгани сабабли, экстракция жараёни икки хил экстрагент ёрдамида амалга оширилди. Бунда эман пўстлоғидан сувли ажратма олиб, қолган шротни мойчечак ва иттиканак хомашёсининг бўктирилган аралашмасига қўшишга қарор қилинди.

Иккинчи экстрагент сифатида флавоноидларни ажратиб олиш учун этил спирти ишлатилди. Тадкикот жараёнида биологик фаол моддаларни ажралиб чикишига таъсир этувчи омилларни ўрганиш керак эди, булар: экстрагент концентрацияси, хомашё ва экстрагент нисбати, экстракция килиш усули, ўсимлик хомашёсининг майдалик даражаси, харорат ва бошкалар. Оптимал параметрларни танлашда рутинга нисбатан флавоноидлар йигиндисининг микдори спектрофотометрия усулида 415±2 нм тўлкин узунлигида аникланди. Олиб борилган тадкикот натижалари 2-жадвалда келтирилган.

Олинган натижалар асосида қуруқ экстрактнинг қуйидаги технологияси таклиф этилди: 5-7 мм гача майдаланган мойчечак гули ва иттиканак ўти аралашмаси 70% этил спиртининг ярими билан «ойнали юза» хосил бўлгунча бўктирилади. Эман пўстлоғига 20 баробар тозаланган сув солинади ва 40 дақиқа давомида қайнатилади. Ушбу вақтдан сўнг ажратма дархол сузилади, шрот эса қуритгич шкафида харорат 50°Сдан оширилмаган холда қуритилади

ҳамда мойчечак ва иттиканак хомашёсининг намланган аралашмасига қушилади.

Жадвал 2 Турли омилларга нисбатан флавоноидлар йиғиндисини этанолли ажратмага чиқиш натижалари

Омил	Омил кўрсаткичи	Рутинга нисбатан флавоноидлар
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	йиғиндисининг миқдори
Этил спиртининг	40%	2,17±0,027%
концентрацияси	70%	2,34±0,041%
	90%	2,38±0,022%
Хомашёнинг майдалик	2-4 мм	2,46±0,034%
даражаси	5-7 мм	2,34±0,026%
	8-10 мм	2,20±0,038%
	11-13 мм	2,18±0,019%
Гидромодуль	1:5	2,15±0,021%
	1:10	2,36±0,019%
	1:15	2,39±0,028%
Экстракция қилиш	перколяция усули	2,36±0,042%
усули	реперколяция усули	2,60±0,038%
	циркуляцион экстракция	2,88±0,034%
	усули	
Харорат	40 °C	2,93±0,023%
	60 °C	3,11±0,017%
	80 °C	3,16±0,030%
	100 °C	3,19±0,028%
Ультратовуш таъсири	мавжуд	3,11±0,025%
	мавжуд эмас	3,34±0,032%

Бўктирилган хомашё ва 70% этил спиртининг қолган микдори экстракторга солинади, аралашма 60 °C иситилади ва «Ruian Xuanli Machinery Tank» экстракторида циркуляцион экстракция амалга оширилади. Сўнг ультратовуш ёрдамида 10 дакика экстракция килинади. Ушбу жараён тугаганидан сўнг этанолли суюк экстракт фильтрдан ўтказиш оркали куйиб олиниб, эман пўстлоғининг сувли экстрактига кўшилади ва тиндириш учун 24 соатга қолдирилади. Кейинчалик, бирлаштирилган суюк экстракт қайта фильтрланади ва «LPG-15 Spray Drier» юкори тезликли пуркагич куритгичида куритилади (Ruian Xuanli Machinery Co., LTD).

Олинган қуруқ экстракт шартли равишда «Фитоинфлам» деб номланди. Ушбу технология «MAKRO FARM ANDIJAN» МЧЖда синовдан ўтказилган.

Таҳлил қилинаётган қуруқ экстрактнинг сифати қуйидаги фармакопея мақолалари талабларига мувофиқ текширилди: «Экстрактлар» (ДФ XI, т.2.; ДФ XIII, ОФС.1.4.1.21), «Extracts» (European Pharmacopoeia, 9th edition) ва б.

Жадвал 3да «Фитоинфлам» қуруқ экстрактининг сифат кўрсаткичларини аниқлаш натижалари, жадвал 4 да эса таъсир этувчи моддаларнинг микдори ва уларнинг метрологик тавсифи келтирилган.

Жадвал 3 Таҳлил қилинаётган қуруқ экстрактнинг сифат кўрсаткичларини аниқлаш натижалари

N.C.	A	MV 699	0
№	Аниқланган	МХ бўйича меъёрлари	Олинган
	кўрсаткич		натижалар
1	Ташқи кўриниши	Ўзига хос хидга ва мазага эга яшил тусли	мос
		жигарранг аморф гигроскопик порошок	
2	Чинлиги	Ошловчи моддалар. Экстрактнинг 10 мл спиртли	мос
		эритмасига бир неча томчи темир аччиктош	
		эритмаси қўшилади, ўзига хос қора-яшил ранг	
		пайдо бўлиши керак	
		Рутин. Экстрактнинг 1-2 мл сувли эритмасига	мос
		темир хлориди эритмасидан бир неча томчи	
		қўшилади, яшил ранг пайдо бўлиши керак	
3	Қуритилганда	5% кўп эмас	3,93%
	йўқотилган		
	оғирлик		
4	Оғир металлар	Текширилаётган эритмада пайдо бўлган ранг,	мос
		эталон эритма рангидан тўқ бўлмаслиги керак	
5	Микробиологик	1 г қуруқ экстрактда аэроб	
	тозалиги	микроорганизмларнинг умумий сони 10 ⁴ КОЕ	мос
		дан, замбуруғларнинг сони - 10 ² КОЕ дан,	
		сафрога чидамли энтеробактериялар 10 ² КОЕ	
		дан кўп бўлмаслиги керак. Шунингдек	
		Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus,	
		Escherichia coli учрамаслиги керак. 25 г қуруқ	
		экстрактда Salmonella авлодига мансуб	
		бактериялар бўлмаслиги керак.	

Жадвал 4 Тахлил қилинаётган қуруқ экстрактдаги биологик фаол моддаларнинг миқдорини аниқлаш натижалари (n=5)

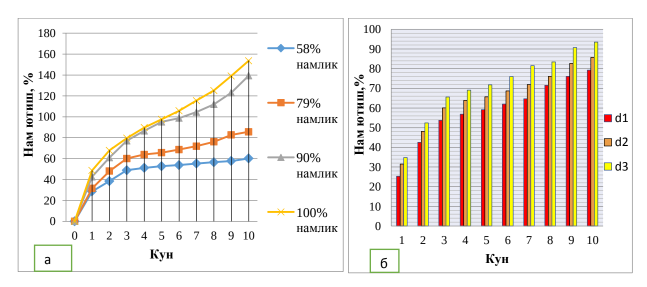
Тортма, г	Биологик фаол моддаларнинг топилган микдори, %	Метрологик тавсиф
	Ошловчи моддалар	-
0,2016	16,24	Х _{ўрт} =16,03
0,2103	16,53	f=4 T (95%,4)=2,78
0,1992	15,63	$S^2 = 0.141$ $S = 0.376$
0,2054	15,70	$S_x = 0.168$
0,2031	16,07	еўрт=2,91 %
	Рутинга нисбатан флавоноидлар йин	индиси
0,4960	3,34	Х _{ўрт} =3,37
0,5104	3,27	f=4 $T (95%,4) = 2,78$
0,5063	3,38	$S^2=0,005$ $S=0,072$ $S_x=0,032$
0,5017	3,41	$e_{\text{ypt}} = 2,65 \%$
0,4982	3,46	7.

Ўтказилган тадқиқот натижалари аниқланган кўрсаткичлар МХ талабларига мос келишини исботлади.

боскичида Тажрибаларнинг алохида комплекс таркибли курук экстрактнинг гигроскопиклик даражасини аниклаш бўйича тадкикотлар ўтказилди. Изланишлар иккита усулда олиб борилди: Европа Фармакопеясида келтирилган усул (Ph.Eur.7.0, vol.1 general texts 5.11) хамда С.А.Носовицкая хаммуалифлари билан бирга таклиф этган гравиметрик усулда.

1-усулдан фойдаланганда, белгиланган вақтдан сўнг, ўрганилаётган намуна 27,81% намликни ютди. Олинган натижалар Европа фармакопеясига (Ph.Eur.7.0, vol.1 general texts 5.11) мувофик куйидагича талкин этилади: тахлил килинаётган курук экстракт « ўта гигроскопик» (15% ва ундан кўпрок намликни ютади).

Иккинчи усул бўйича олиб борилган тадқиқотлар натижалари таҳлил қилинаётган қуруқ экстрактни ташқи муҳитнинг намлиги ва намунанинг юзасига бевосита боғлиқ бўлган юқори гигроскопиклигини кўрсатади (2-расм). Ушбу натижалар экстрактни сақлаш пайтида, шунингдек унинг асосидаги дори шакллари технологиясини ишлаб чиқиш ва сақлаш шароитларини белгилашда инобатга олиниши керак.



Расм. 2. «Фитоинфлам» қуруқ экстрактининг нам ютиш кинетикасини ташқи муҳитнинг намлиги (а) ва намунанинг юзасига (б) боғлиқлиги

Доривор ўсимликларнинг қиймати уларнинг таркибига кирадиган ва фармакотерапевтик таъсирни таъминлайдиган биологик фаол моддалар мажмуасига боғлиқ. Ушбу БФМнинг гурухларидан бири аминокислоталар бўлиб, улар инсон организмига ўзига хос таъсиридан ташқари, аксарият биологик фаол моддалар - флавоноидлар, алкалоидлар ва бошқаларнинг биогенетик салафлари хисобланади.

«Фитоинфлам» комплекс таркибли қуруқ экстрактнинг аминокислотали таркибини ўрганиш натижасида 20 та аминокислота аникланди: улардан 15 таси алифатик аминокислоталарнинг турли синфлари вакиллари, 3 таси - ароматик ва 2 таси - гетероциклик. Шуни таъкидлаш керакки, топилган

йигирмата аминокислоталарнинг ўнтаси алмаштириб бўлмайдиган бўлиб, бу олинган қуруқ экстрактнинг юқори қийматини тасдиқлайди.

Энг кўп микдорда пролин (3,723 мг/100 мг), валин (1,497 мг/100 мг), аланин (1,112 мг/100 мг), аргинин (0,970 мг/100 мг), цистеин (0,909 мг/100 мг) ва глутамин (0,889мг/100 мг) аникланган. Аминокислоталарнинг умумий микдори 14,767 мг/100 мг ни ташкил этди, шундан 38,97% алмашиб бўлмайдиган аминокислоталарга ва шунга мувофик 61,03% алмашадиганларга тўгри келди.

Тадкикотларнинг кейинги боскичида «Фитоинфлам» қуруқ экстрактининг элемент таркиби ўрганилди: аниқлаш индуктив боғланган плазмали масс-спектрометрия усулида (ICP MS) олиб борилди. Олинган маълумотларга кўра, тахлил килинган курук экстракт таркибида 28 та элемент аникланган: улардан 7 таси эссенциал (Co, Cr, Cu, Fe, Mn, Se, Zn), яъни хаётий мухим ва 4 та шартли эссенциал (шартли хаётий мухим) (Li,Ni,V,As). Топилган элементлар орасида 100 дан 1000 мг/кг гача бўлган концентрацияда 3 та элемент (Са=196,5329 мг/кг, К=158,3469 мг/кг, Na=124,8336 мг/кг), 10 дан 100 гача - 3 та элемент (Mg=52,7207 мг/кг, Ag=35,06 мг/кг, Sr=11,5652 мг/кг), 1 дан 10 мг/кг гача - 5 та элемент (Al=5,5983 мг/кг, Fe=4,3301 мг/кг, Cu=2,4858 мг/кг, Zn=2,3705 мг/кг, Ba= 1,4231 мг/кг) ва 1 мг/дан кам - 17 та элемент мавжуд.

Шу билан бирга, «Фитоинфлам» қуруқ экстрактидаги оғир металлар ва маргимуш миқдори ГФ XIII да рухсат этилган максимал миқдордан кўп эмаслиги аниқланди.

Юқорида келтирилган маълумотлар таҳлил қилинаётган «Фитоинфлам» қуруқ экстрактининг микро- ва макроэлементлар манбаи сифатида қийматини тасдиқлайди.

Куруқ экстракт олишнинг технологиясини яратиш бўйича олиб борилган тадқиқот натижаларига асосан, уни ишлаб чиқариш учун тажрибасаноат регламенти тасдиқланган. Шунингдек, қуруқ экстрактга корхона фармакопея мақоласи тузилган ва бугунги кунда ЎзР ССВнинг «Дори воситалари, тиббий буюмлар ва тиббий техника экспертизаси ва стандартлаштириш Давлат маркази» ДУКда кўриб чикиш жараёнида.

Диссертациянинг «Яллиғланишга қарши гел технологиясини ишлаб чиқиш» деб номланган тўртинчи боби «Фитоинфлам» қуруқ экстракти асосида аппликацион дори шаклини яратиш учун ёрдамчи моддалар мажмуасини илмий асослашга ҳамда унинг сифати ва структура-механик кўрсаткичларини ўрганишга бағишланган.

Адабиёт манбаларини ўрганиш натижасида «Фитоинфлам» куруқ экстрактини сақлаган гел таркибини танлашда такрорий кузатувли икки омилли дисперсион тахлил усулини қўллашга қарор қилинди. Тадқиқотларда іп vitro тажрибаларида ошловчи моддалар ва флавоноидларни ажралиб чиқишига гел хосил қилувчини тури ва концентрацияси (А омил) ҳамда пластификатор турини (В омил) таъсири ўрганилди. Омиллар ва уларнинг даражалари 5-жадвалда келтирилган.

Жадвал 5

TT -	U			
Тажрибаларда	куппанипган	омиппар ва	упарнинг па	пажапапи
тамриоаларда	Ky sistani in an	ommanap ba	уларини да	pamarapn

Омиллар ва	Ёрдамчи моддаларнинг	MX
даражалар	номи	
	Гел хосил	т қилувчилар
a_1	аэросил 5%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0434, 2013
a_2	аэросил 7%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0434, 2013
a_3	карбомер 1%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 1299, 2013
a_4	карбомер 1,5%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 1299, 2013
a_5	натрий кармеллозаси 3,5%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0472, 2013
a_6	натрий кармеллозаси 4%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0472, 2013
a_7	полиэтиленгликоль 1,5%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 1444, 2013
a_8	полиэтиленгликоль 2%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 1444, 2013
	Пласти	фикаторлар
b_1	сорбитол эритмаси	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0437, 2013
b_2	пропиленгликоль	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0430, 2013
b ₃	глицерин	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0496, 2013

Дунканнинг кўп даражали мезонидан фойдаланиб, қилувчиларнинг ошловчи моддаларни ажралиб чиқишига таъсирини ўрганиш натижасида уларни қуйидаги қатор кўринишида келтириш мумкинлиги аниқланди: $a_5(a_4,a_3,a_6) > a_8(a_7) > a_1(a_2)$, флавоноидлар учун эса ушбу қатор $a_5 > a_6 > a_3 > a_4 > a_7(a_1, a_2) > a_8$. Юқоридагилардан куйидагича бўлди: чиқадиган бўлсак, «Фитоинфлам» қуруқ экстракти асосидаги гел учун энг истикболли гел хосил килувчи натрий кармеллоза эканлиги аникланди: бу ёрдамчи модда қўлланилганда хар иккала холатда хам биологк фаол моддаларнинг ажралиб бўлган. чикиши максимал даражада Полиэтиленгликоль ва аэросил эса келтирилган концентрацияларда ушбу жихатда қониқарсиз бўлди.

Пластификаторларни ўрганиш шуни кўрсатдики, ишлатилган учта ёрдамчи моддаларнинг таъсири сезиларли даражада фарк килмади. Шу билан бирга, даражаларнинг ўзаро таъсирини бахолашда натрий кармеллоза пропиленгликол ва глицерин билан бирга ижобий натижалар берганлиги кўрсатилди. Ушбу намловчи агентларнинг бирини танлашда эса уларнинг осон топилиши ва тежамкорлигига асосланиш мумкин.

Кейинги тадқиқотларда пластификатор сифатида глицериндан фойдаланишга қарор қилинди. Унинг миқдори эмпирик тарзда танланди. Нипагин консервантининг концентрацияси гелдаги микроорганизмларни кўпайишини олдини оладиган минимал микдорини хисобга олган холда танланди. Олинган натижалар асосида қуйидаги таркибда гел композицияси тайёрланди:

«Фитоинфлам» қуруқ экстракти -10,0 г

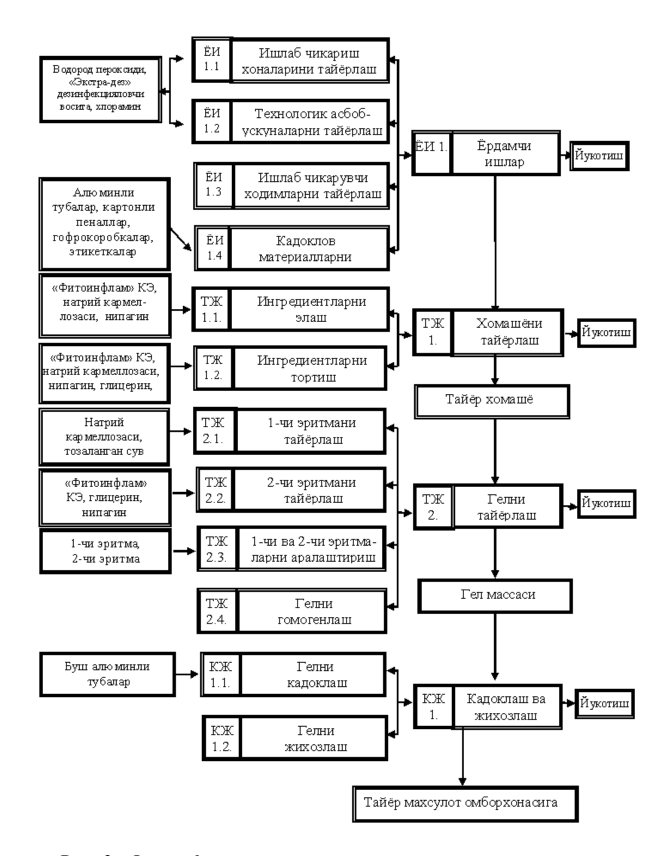
Натрий кармеллозаси -3,5 г

Глицерин -8,0 г

Нипагин -0,15 г

Тозаланган сув - 100,0 г гача

Гел олишнинг технологик чизмаси расм. 3 да келтирилган



Расм.3. «Фитоинфлам» қуруқ экстракти асосидаги гелнинг технологик жараёни чизмаси

Ишлаб чиқилган гелнинг сифат назорати қуйидаги фармакопея мақолалари талабларига мувофиқ амалга оширилди: «Суртмалар» (ДФ XI, т.2.; ДФ XIII, УФМ.1.4.1.0008.15), «Semi-solid preparations for cutaneous application» (European Pharmacopoeia, 9th edition) ва б.

Гелнинг сифат кўрсаткичларини аниклаш натижалари

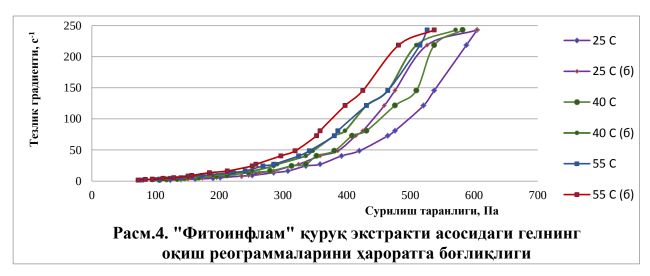
No	Аниқланган	Аниқлаш усули	чларини аниклаш натижала Спецификация	Олинган
312	ж урсаткич	(МХ)	Спецификация	натижалар
1	Ташқи	Органолептик усул	У зига хос хидга эга	патижалар
1	ташқи кўриниши	Органолентик усул	жигарранг бир хил гел	MOO
2	<u> Чинлиги</u>	Ouraguu waddaran	11 1	мос
	ЧИНЛИГИ	Ошловчи моддалар.	10 мл гел ажратмасига темир	
		Ошловчи	аччиктош эр-дан бир неча	
		моддаларни	томчи томизилади, қора-	
		аниқлаш учун	яшил ранг пайдо бўлиши	мос
		рангли реакция	керак	
		Рутин. Темир	1-2 мл гел ажратмасига	
		хлорид эритмаси	темир хлориди эритмасидан	
		билан реакция	бир неча томчи томизилади,	мос
			яшил ранг пайдо бўлиши	
			керак.	
3	Бир хиллиги	Органолептик усул	Препарат бир хилликка эга	мос
		(ХІ ДФ, жилд 2.)	бўлиши керак	
	TC	TT 1	1500 × /	
	Коллоид-	Центрифугирлаш	1500 айл/дақ тезликда	
	турғунлик	усули (ГОСТ	центрифугирланганда 5 дақ.	мос
		29188.3-91)	давомида қаватларга	
			ажралмаслиги керак	
	Термо-	Термостатлаш	6 соат давомида 40 ± 2^{0} С да	мос
	турғунлик	усули	термостатлашда қаватларга	
		(ΓOCT 29188.3-91)	ажралмаслиги керак	
	Сувли ажр-нинг	Потенциометрик		
	рН кўрстакичи	усул (Евр. Фарм.,	5,0 дан 7,0 гача	6,15
	(1:10)	тест 2.2.3.)		
4	Қиздирилганда	Қуритиш усули		
	йўқотилган	(УФМ.1.2.1.0010.1)	14% ошмаслиги керак	11,03
	оғирлик			
5	Миқдорий	Ошловчи моддалар.	8% кам эмас	9,7%
	тахлил	Перманганатомет-		
		рик титрлаш усули		
		(УФМ.1.5.3.0008.15,		
		усул 1)		
		Рутинга нисбатан	2,5% кам эмас	2,74%
		флавоноидлар	,	,
		йигиндиси.		
		Спектрофотомет-		
		рия усули		
		pin jejin		

Жадвал 6да келтирилган натижаларга кўра, комплекс таркибли ўсимлик экстракти асосида олинган гел сифат ва микдор кўрсаткичлари бўйича МХ томонидан қўйилган талабларга жавоб беради.

«Фитоинфлам» қуруқ экстракти асосидаги гелнинг структура-механик параметрларини ўрганиш шуни кўрсатдики, тезлик градиентини $\gamma \sim 160~{\rm c}^{-1}$ бўлган кўрсаткичгача ошиши қовушқоқликни деярли бир хил пасайишига олиб келди, сўнг пасайиш сезиларли бўлмади. Яъни «Фитоинфлам» куруқ экстракти асосидаги гелнинг бирламчи структурасининг бўзилиши $\gamma \sim 160~{\rm c}^{-1}$

га тенг бўлган кўрсаткичгача молекулалараро боғларнинг узилиши натижасида келиб чиқмокда.

Тиксотроплик хусусиятини намоён этиш мақсадида 4-чи расмда тезлик градиентини сурилиш таранглигига боғлиқлиги келтирилган.



Гистерезис ҳалҳаларнинг мавжудлиги таҳлил ҳилинаётган гелнинг тиксотроплик хусусиятини исботлайди, бу эса унинг яхши сурилиши ва тубалардан экструзияга бўлган ҳобилиятининг гаровидир. Таҳдим этилган маълумотлар ўрганилаётган гелнинг тиксотроп хоссаларининг ҳайтарувчанлигини ҡўрсатади, яъни тизим бузилишидан сўнг улар ҳайта тикланиш ҳобилиятига эга. Шунингдек, гелнинг тиксотроплиги 1,14га тенг бўлган механик барҳарорлик кўрсаткичи билан тасдиҳланган.

Гелнинг динамик оқиш коэффициентлари Kd_1 =31,03%; Kd_2 =72,19% га тенг бўлиб, таклиф этилган таркиб ва технология бўйича олинган аппликацион дори шакли тери юзасига ва шиллиқ қаватларга қўллаш учун қулайлигини ҳамда технологик жараён вақтида бир текис тарқалишини исботлайди.

Тезлик градиентини нолга экстраполяция қилиш орқали ҳарорат омилининг динамик қовушқоқликка таъсирини ўрганиш, «Фитоинфлам» қуруқ экстракти асосидаги гелни 25^{0} С дан юқори бўлмаган ҳароратда сақлашни тавсия қилиш мумкинлигини кўрсатди.

Олинган «Фитоинфлам» қуруқ экстракти ҳамда уни асосидаги стоматологик гелни специфик фаоллиги ва ўткир токсиклигини ўрганиш бўйича изланишлар «Dori vositalarini Standartlash Ilmiy Markazi» МЧЖнинг илмий тадқиқот бўлимини фармако-токсикологик лабораториясида ўтказилди. Олинган натижалар ишлаб чиқилган дори воситаларнинг безарарлиги ва солиштирма-препаратларнинг терапевтик самарадорлиги билан таққослана оладиган яққол намоён бўлган яллиғланишга қарши фаоллигини исботлади.

Диссертациянинг **«Курук экстракт ва стоматология амалиётида кўлланиладиган гелнинг турғунлигини ўрганиш»** деб номланган бешинчи бобида табиий сақлаш шароитида (узок муддатли тадқиқотлар) 21 ± 2^{0} С

ҳароратда уларнинг сифат ва миқдор кўрсаткичларининг турғунлигини аниқлаш бўйича тадқиқотлар келтирилган. Тажриба намуналари қўллашга руҳсат этилган турли қадоқлов материалларига қадоқланган. Олинган натижаларга асосан «Фитоинфлам» қуруқ экстракти ва стоматологик гел учун яроқлилик муддати 2 йилга тенг деб белгиланди.

ХУЛОСАЛАР

- 1. Ўзбекистон Республикасининг фармацевтика бозорини тахлили стоматология амалиётида кўлланиладиган махаллий препаратларнинг етарли ишлаб чикилмаслигини хамда кайд этилаётган ўсимлик хомашёси микдори йилдан йилга ортиб бораётганини кўрсатди; яъни махаллий доривор ўсимликлар асосида оғиз бўшлиғи касалликларини даволаш учун препаратларни ишлаб чикишнинг долзарблиги белгиланди.
- 2. Илк бор биологик фаол моддаларнинг ажралиб чикиш кинетикасига турли омилларнинг (экстрагент тури ва концентрацияси, хомашёни майдалик даражаси, гидромодуль, экстракция усули, харорат, қўшимча боскичларни киритиш) таъсирини ўрганиш натижаларига асосан cortex Quercus, flores «Фитоинфлам» Chamomillae, herba **Bidentis** композициясидан экстрактини таклиф ОЛИШ технологияси этилди. Ишлаб технология корхона шароитида «MAKRO FARM ANDIJAN» МЧЖ базасида синовдан ўтказилди, натижалар асосида тажриба-саноат регламенти тасдикланди ва курук экстракт ишлаб чикаришга тавсия этилди.
- 3. «Фитоинфлам» қуруқ экстракти асосида гел технологиясини ишлаб чиқишда гел хосил қилувчи ва пластификаторни танлаш такрорий кузатувлар билан икки факторли 8х3 дисперсион тахлил усули ёрдамида олиб борилди ва стоматология амалиётида қўлланиладиган гелнинг таркиби ва технологияси таклиф этилди.
- 4. «Фитоинфлам» қуруқ экстракти ва унинг асосидаги гелнинг сифат меъёрларини аниқлаш биологик фаол моддаларнинг микдори ҳамда сифат кўрсаткичлари бўйича олиб борилди. Комплекс таркибли экстрактнинг юқори гигроскопиклик даражаси, бой аминокислотали ва элемент таркиби белгиланди.
- 5. Ишлаб чиқилган гелнинг структура-механик хоссаларини ўрганиш натижасида ушбу дори шакли ҳарорат омилига тескари пропорционал боғликликдаги эластик-қовушқоқ-пластик ва тиксотроп хусусиятларига эга дисперс тизим эканлиги белгиланди. Механик барқарорлик ва динамик оқим коэффициентларининг қийматларини ҳисоблаш натижасида терига ва шиллиқ пардаларга қўллаш ҳамда тайёрлаш вақтида гелнинг қониқарли даражада тарқалиши тасдиқланди.
- 6. «Фитоинфлам» қуруқ экстракти ва унинг асосидаги гелнинг клиник олди фармакологик тадқиқотлари «Dori vositalarini standartlash Ilmiy Markazi» МЧЖда ўтказилди. Махсус тестлар ёрдамида солиштирма-препаратларга қиёсий ўтказилган тадқиқотларда ишлаб чиқилган дори воситаларининг юқори яллиғланишга қарши фаоллигини белгиланди.

НАУЧНЫЙ СОВЕТ DSC.04/30.12.2019.FAR.32.01 ПО ПРИСУЖДЕНИЮ УЧЕНЫХ СТЕПЕНЕЙ ПРИ ТАШКЕНТСКОМ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОМ ИНСТИТУТЕ ТАШКЕНТСКИЙ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЙ ИНСТИТУТ

ГАИПОВА НОДИРА НИГМАТИЛЛАЕВНА

ТЕХНОЛОГИЯ СТОМАТОЛОГИЧЕСКОГО ГЕЛЯ НА ОСНОВЕ РАСТИТЕЛЬНОГО СЫРЬЯ ПРОТИВОВОСПАЛИТЕЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ

15.00.01 – технология лекарств

АВТОРЕФЕРАТ ДИССЕРТАЦИИ ДОКТОРА ФИЛОСОФИИ (PhD) ПО ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИМ НАУКАМ

Тема диссертации доктора философии (PhD) зарегистрирована в Высшей аттестационной комиссии при Кабинете Министров Республики Узбекистан за номером B2018.1.PhD/Far36

Диссертация выполнена в Ташкентском фармацевтическом 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:

Кариева Ёкут Сандкаримовна

доктор фармацевтических наук, профессор

Официальные оппоненты:

Тухтаев Хаким Рахманович

доктор фармацевтических наук, профессор

Маматханова Мунирахон Ахмадхон кизи

кандидат технических наук

Ведущая организация:

Ташкентский химико-технологический институт

Защита диссертации состоится «17» February 2021 года в 12 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 14). Адрес: 100015, г. Ташкент, Мирабадский район, ул. Айбека, 45. Тел.: (+99871) 256-37-38.

Автореферат диссертации разослан «1 » 02 2021 года. (Реестр протокола рассылки № 14 от «1 » Ог 2021 г.).

> К.С.Ризаев паучного Председатель совета присуждению ученых степеней, д.м.н.

> .С.Нормахаматов И.о. ученого секретаря научного совета по присуждению ученых степеней, д.х.н.

> > Ф.Ф.Урманова

Председатель научного семинара при паучном совете по присуждению ученых степеней, д.ф.н., профессор

Truck

ВВЕДЕНИЕ (аннотация диссертации доктора философии (PhD))

Актуальность и востребованность темы диссертации. По данным Всемирной организации здравоохранения воспалительные заболевания полости рта в зависимости от степени тяжести встречаются у 2-45% населения, а среди 35-44-летних этот показатель во всем мире составляет 69-98%. Учитывая вышеизложенное, разработка применяемых при данных патологиях лекарственных препаратов с использованием местного сырья имеет важное значение.

Во всем мире в сфере фармацевтической промышленности ведутся научные исследования по созданию лекарственных препаратов на основе растительного сырья с использованием новых современных технологий и оборудования. В связи с этим необходимо изучение факторов, влияющих на кинетику высвобождения биологически активных веществ из лекарственного растительного сырья, получение экстрактов в различных агрегатных состояниях, применение метода математического моделирования при подборе состава и технологии лекарственных форм, определение норм качества, установление сроков годности и условий хранения.

В республике особое внимание уделяется достижению определенных результатов по производству лекарственных средств на основе природного обеспечению населения высокоэффективными, препаратами. В четвертом направлении Стратегии действий по дальнейшему развитию Республики Узбекистан на 2017-2021 годах были определены такие важные задачи, как «дальнейшее развитие фармацевтической промышленности, совершенствование обеспечения населения и лечебнопрофилактических учреждений дешевыми и эффективными лекарственными средствами и изделиями медицинского назначения»¹. В этой связи важное значение имеет расширение ассортимента лекарственных средств с высокой терапевтической эффективностью, безвредных и экономически доступных, растительного производимых на основе сырья на отечественных фармацевтических предприятиях.

Данное диссертационное исследование в определенной степени служит выполнению задач, предусмотренных в Указах Президента Республики Узбекистан УП-4670 от 10 апреля 2020 года «О мерах по охране, культурному выращиванию, переработке дикорастущих лекарственных растений и рациональному использованию имеющихся ресурсов», УП-4668 от 10 апреля 2020 года «О дополнительных мерах по развитию народной медицины в Республике Узбекистан», УП-3489 от 23 января 2018 г «О мерах по дальнейшему упорядочению производства и ввоза лекарственных средств и изделий медицинского назначения», Постановлении Президента Республики Узбекистан ПП-5707 от 10 апреля 2019 года «О дальнейших мерах по ускоренному развитию фармацевтической отрасли республики в

-

¹ Указ Президента Республики Узбекистан от 7 февраля 2017 года УП-4947 «О стратегии действий по дальнейшему развитию Республики Узбекистан» // «Народное слово», 8 февраля 2017 года

2019-2021 годах», а также другими нормативно-правовыми документами, принятыми в данной сфере.

Соответствие исследования приоритетным направлениям развития науки и технологий республики. Данное исследование выполнено в соответствии с приоритетным направлением развития науки и технологий республики VI. «Медицина и фармакология».

Степень изученности проблемы. В области получения сухих экстрактов из сырья лекарственных растений, их стандартизации, разработки технологии различных лекарственных форм на основе этих экстрактов особое значение имеют научные исследования ведущих ученых республики У.М. Азизова, М.У.Усуббаева, Х.М. Комилова. Исследования по научно обоснованному подбору состава и технологии гелевых лекарственных форм, оценке их качества, определению биофармацевтических и структурномеханических показателей широко освящены в работах З.А. Назаровой, С.Н. Аминова и их учеников.

В мировом масштабе заслуживают внимания исследования, проводимые P.C.Oliveira, R.S. Eshwarappa, A.Velmurugan, E.Noumi, Е.В.Гладух, И.Ю.Потороко, В.В.Гордеевой, И.Ю.Митрофановой, С.В.Аверьяновым, Л.Н.Савченко И др. В области разработки технологии растительных экстрактов, изучения их аминокислотного и элементного состава, подбора состава геля на их основе, изучения фармакологической активности, установления срока годности.

диссертационной работе Запланированные В данной научные исследования по получению сухого экстракта из композиции лекарственных растений циркуляционным методом, установлению норм качества, научному обоснованию состава и технологии гелевой лекарственной формы на основе данного экстракта, изучению ee реологических свойств проводились.

Связь темы диссертации с научно-исследовательскими работами высшего образовательного учреждения, где выполнена диссертация. Диссертационное исследование выполнено в соответствии с планом научно-исследовательских работ Ташкентского фармацевтического института «Разработка и внедрение в медицинскую практику оригинальных лекарственных средств на основе отечественных лекарственных растений и координационных соединений».

Целью исследования является получение сухого экстракта «Фитоинфлам», обладающего противовоспалительным действием и разработка технологии гелевой лекарственной формы на его основе.

Задачи исследования:

научное обоснование актуальности расширения ассортимента применяемых в стоматологической практике лекарственных средств на основе природного сырья по результатам маркетинговых исследований и анализа литературы;

разработка технологии сухого экстракта по результатам изучения

факторов, влияющих на высвобождение биологически активных веществ из лекарственного растительного сырья;

оценка качества полученного сухого экстракта в соответствии с требованиями нормативного документа, определение сроков годности и условий его хранения;

научно обоснованная разработка состава и технологии стоматологического геля на основе сухого экстракта методом математического моделирования;

определение соответствия качественных и количественных показателей предлагаемой гелевой лекарственной формы установленным стандартам, изучение структурно-механических свойств;

проведение исследований по изучению стабильности стоматологического геля противовоспалительного действия;

подготовка нормативных документов для получения разрешения на применение в медицине и производство предлагаемых лекарственных средств и представление в ГУП «Государственный центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, медицинских изделий и медицинской техники» МЗ РУз.

Объектом исследования был выбран сухой экстракт «Фитоинфлам» и гелевая лекарственная форма на его основе.

Предметом исследования явилось создание технологии получения сухого экстракта противовоспалительного действия и геля на его основе, разработка методов качественного и количественного анализа, а также подготовка соответствующей нормативной документации.

Методы исследования. При выполнении работы использованы современные технологические, физические, физико-химические (спектрофотометрия, титриметрия), биофармацевтические, фармакологические методы и современные компьютерные программы.

Научная новизна исследования заключается в следующем:

впервые разработана технология получения сухого экстракта из сырья дуба обыкновенного, ромашки аптечной и череды трехраздельной, определены оптимальные условия процесса экстракции;

определена высокая степень гигроскопичности, богатый элементный и аминокислотный состава сухого экстракта «Фитоинфлам»;

подобран состав гелевой лекарственной формы на основе сухого экстракта «Фитоинфлам» и разработана оптимальная технология его производства;

разработаны нормы качества сухого экстракта «Фитоинфлам» и гелевой лекарственной формы на его основе;

определены структурно-механические свойства геля на основе сухого экстракта «Фитоинфлам», доказывающие тиксотропность системы, способной восстанавливаться после приложенных сил деформации, а также то, что повышение температуры приводит к уменьшению данных параметров;

определена противовоспалительная активность и безвредность сухого экстракта «Фитоинфлам» и препарата в форме геля.

Практические результаты исследования заключаются в следующем:

обоснованы условия хранения и сроки годности сухого экстракта «Фитоинфлам» и геля, разработанного на его основе;

по результатам исследований разработаны нормативные документы на сухой экстракт «Фитоинфлам» противовоспалительного действия;

разработан опытно-промышленный регламент на сухой экстракт «Фитоинфлам».

Достоверность результатов исследования. Результаты, полученные в ходе исследований, подтверждены современными статистическими методами анализа, а также физико-химическим, технологическими, биофармацевтическими, структурно-механическими, фармакологическими исследованиями. Проведенные испытания апробированы в опытно-промышленных условиях.

Научная и практическая значимость результатов исследования.

Научная значимость результатов исследования заключается в разработке оптимального метода получения комплексного сухого экстракта, обладающего противовоспалительным действием, из местного сырья (cortex Quercus, flores Chamomillae, herba Bidentis), подборе состава и разработке технологии гелевой лекарственной формы на его основе.

Практическая значимость результатов исследования состоит в том, что утвержден опытно-промышленный регламент на полученный сухой экстракт, а также совместно с ООО «МАККО FARM ANDIJAN» разработаны нормативные документы и представлены в ГУП «Государственный центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, медицинских изделий и медицинской техники» с целью внедрения в медицинскую практику; утверждение данных документов послужит расширению ассортимента импортозамещающих противовоспалительных стоматологических препаратов.

Внедрение результатов исследования. На основании результатов, полученных при разработке технологии стоматологического геля противовоспалительного действия на основе растительного сырья:

в ГУП «Государственный центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, медицинских изделий и медицинской техники» совместно с ООО «МАККО FARM ANDIJAN» представлен проект фармакопейной статьи предприятия на сухой экстракт «Фитоинфлам» (письмо №29/01-385 от 9 октября 2020 года, письмо Министерства здравоохранения № 8н-3/280 от 15 октября 2018 года). В результате утверждения данной фармакопейной статьи предприятия появится возможность производства стоматологического лекарственного средства противовоспалительного действия;

совместно с ООО «MAKRO FARM ANDIJAN» разработан и утвержден опытно-промышленный регламент на сухой экстракт «Фитоинфлам» (ОПР-42 Уз-03873/04610617-1097-2020). В результате утверждения данного

документа будет предоставлена возможность разработки и регистрации в установленном порядке нормативных документов на противовоспалительное лекарственное средство;

по результатам доклинических исследований доказана специфическая фармакологическая активность сухого экстракта "Фитоинфлам" и геля на его основе (письмо Министерства здравоохранения № 8н-3/280 от 15 октября 2018 года). В результате появилась возможность производства лекарственного средства с достоверной противовоспалительной активностью и безвредностью.

Апробация результатов исследования. Результаты настоящего исследования обсуждены на 2 международных и 2 республиканских научнопрактических конференциях.

Опубликованность результатов исследования. По теме диссертации опубликовано 11 научных работ, из них 6 научных статей в научных изданиях, рекомендованных ВАК Республики Узбекистан для публикации основных результатов диссертаций на соискание ученой степени доктора философии (PhD), в том числе 4 статьи опубликованы в республиканских и 2 статьи в зарубежных журналах.

Структура и объем диссертации. Структура диссертации состоит из введения, пяти глав, выводов, списка использованной литературы и приложений. Объем диссертации составляет 111 страниц.

ОСНОВНОЕ СОДЕРЖАНИЕ ДИССЕРТАЦИИ

Во введении обоснована актуальность и востребованность темы, определены цель и задачи, объект и предмет исследования, указано соответствие исследования приоритетным направлениям развития науки и технологий республики, изложена степень изученности проблемы, научная новизна и практические результаты исследования, раскрыто научное и практическое значение полученных результатов, приведены сведения по внедрению результатов исследований в практику, опубликованным работам и структуре диссертации.

В первой главе диссертации названной «Перспективы разработки стоматологических препаратов на основе лекарственного растительного сырья» освещена роль лекарственных растений в профилактике и лечении различных заболеваний полости рта, рассмотрены возможности получения растительных экстрактов в качестве субстанция для разработки лекарственных средств, приведены современные методы экстракции и их применение в промышленности. Также в данной главе проведен анализ ассортимента лекарственных форм для применения в стоматологической практике и обоснована востребованность гелей в лечении патологий ротовой полости.

Вторая глава диссертации названная «Исследование ассортимента стоматологических препаратов и растительного сырья на фармацевтическом рынке Узбекистана» посвящена исследованиям по анализу стоматологических препаратов и лекарственного растительного сырья на отечественном фармацевтическом рынке.

Объектом исследования является Государственный Реестр лекарственных средств и медицинских изделий, зарегистрированных в Республике Узбекистан за 2015 – 2018 гг. При этом были рассмотрены как отечественные лекарственные средства, так и лекарственные средства стран СНГ и зарубежных стран (таблица 1).

Таблица 1 Анализ рынка лекарственных средств, зарегистрированных в Республике Узбекистан и преимущественно применяемых в стоматологической практике

Государствен-	Всего		В том числе						
ный Реестр, год	лекарственных средств		лекарственные средс		Лекарственные средства стран СНГ		Лекарственные средства зарубежных стран		
	кол-во	%	кол-во	%	кол-во	%	кол-во	%	
ГР №19 (2015 г)	11	0,152	0	-	1	0,055	10	0,253	
ГР №20 (2016 г)	12	0,156	0	-	1	0,055	11	0,267	
ГР №21 (2017 г)	15	0,172	0	1	2	0,114	13	0,290	
ГР №22 (2018 г)	17	0,198	0	-	3	0,172	14	0,311	

Данные, приведенные в таблице 1, свидетельствуют об отсутствии производства лекарственных средств для применения в стоматологической практике отечественными предприятиями. Вся фармацевтическая продукция данной фармакотерапевтической группы, представленная в Государственном Реестре за 2015-2018 гг., импортируется из стран СНГ и зарубежных стран, их доля в общем объеме зарегистрированных препаратов составляет не более 0,2%.

Показано, что зарегистрированные препараты представлены только в 3-х лекарственных формах: гели, растворы и спреи. Более, чем у 2/3 зарегистрированных лекарственных средств активное начало представлено субстанциями, синтезированными химическим путем, при этом растительные препараты, несмотря на их широкое использование в народной медицине, представлены в меньшинстве (рис.1).

Также был проведен анализ лекарственного растительного сырья, зарегистрированного отечественными производителями. Установлено, что в течение 4-х анализируемых лет данный показатель увеличивался. Так, в 2015 г было зарегистрировано 27 наименований растительного сырья в 68 составило 2,70% ОТ общего числа позициях, ЧТО отечественных лекарственных средств. В последующие годы эти показатели представлены следующими значениями: 2016 г – 35 наименований в 194 позициях (11,07%), в 2017 г - 43 наименования в 366 позициях (14,72%), в 2018 г - 45 наименований в 380 позициях (16,32%).

Полученные данные подтверждают необходимость проведения исследований по разработке высокоэффективных и качественных лекарственных препаратов для лечения заболеваний полости рта на основе местного растительного сырья и внедрение их в отечественное производство.

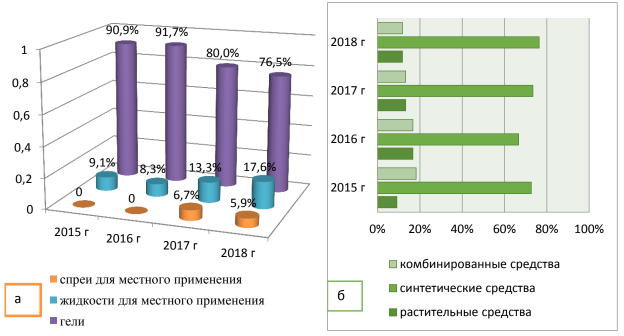


Рис.1. Анализ стоматологических лекарственных препаратов, зарегистрированных в Республике Узбекистан, в разрезе лекарственных форм (а) и происхождения активного начала (б)

В третьей главе диссертации, названной «Исследования по разработке технологии сухого экстракта комплексного состава», приводятся результаты исследований по подбору оптимальных условий получения сухого экстракта. Для научного обоснования подбора состава композиции был проведен фармакологический скрининг комбинаций лекарственных растений, обладающих противовоспалительным действием и представленных на фармацевтическом рынке Узбекистана, в различных соотношениях. Согласно результатам, наибольшей терапевтической активностью обладает следующая композиция: cortex Quercus, flores Chamomillae, herba Bidentis, в соотношении 1:1:2.

Следующий этап был направлен на разработку технологии получения комплексного экстракта. Все три вида используемого растительного сырья содержат в своем составе целый комплекс биологически активных веществ, однако, согласно литературным данным, именно дубильные вещества и флавоноиды, являющиеся мажорными, обеспечивают необходимый противовоспалительный эффект. Поскольку дубильные вещества лучше извлекаются водой, а флавоноиды — этиловым спиртом, процесс экстракции проводили при помощи двух экстрагентов. При этом из коры дуба было решено получить водное извлечение, а оставшийся шрот добавить к замоченной смеси сырья ромашки и череды.

В качестве второго экстрагента для извлечения флавоноидов использовали этиловый спирт. В ходе исследований было необходимо изучить факторы, влияющие на выход БАВ, такие как: концентрация экстрагента, соотношения сырья и экстрагента, метод экстрагирования, измельченность растительного сырья, температурный фактор и др. При

выборе оптимальных параметров количественное содержание суммы флавоноидов в пересчете на рутин определяли методом спектрофотометрии при длине волны 415±2 нм. Результаты проведенных исследований приведены в таблице 2.

Таблица 2 Результаты выхода суммы флавоноидов в этанольное извлечение в зависимости от различных факторов

Фактор	Значение фактора	Количественное содержание суммы флавоноидов, в пересчете на рутин		
Концентрация	40%	2,17±0,027%		
этилового спирта	70%	2,34±0,041%		
-	90%	2,38±0,022%		
Степень	2-4 мм	2,46±0,034%		
измельченности сырья	5-7 мм	2,34±0,026%		
	8-10 мм	2,20±0,038%		
	11-13 мм	2,18±0,019%		
Гидромодуль	1:5	2,15±0,021%		
	1:10	2,36±0,019%		
	1:15	2,39±0,028%		
Метод экстрагирования	метод перколяции	2,36±0,042%		
	метод реперколяции	2,60±0,038%		
	метод циркуляционной	2,88±0,034%		
	экстракции			
Температурный фактор	40 °C	2,93±0,023%		
	60 °C	3,11±0,017%		
	80 °C	3,16±0,030%		
	100 °C	3,19±0,028%		
Наличие ультра-	отсутствует	3,11±0,025%		
звукового воздействия	присутствует	3,34±0,032%		

На основании проведенных исследований предложена следующая технология сухого экстракта: смесь цветков ромашки и травы череды, измельченных до размеров 5-7 мм, замачивается половинным количеством 70% этилового спирта до образования «зеркальной поверхности». Кора дуба заливается 20-ти кратным объемом воды очищенной и кипятится в течение 40 минут, по истечении данного времени водный экстракт немедленно процеживается, шрот высушивается в сушильном шкафу при температуре не более 50°C и добавляется к замоченной смеси сырья ромашки и череды.

Замоченное сырье и оставшееся количество 70% этилового спирта загружается в экстрактор, смесь нагревается до 60°C и проводится циркуляционная экстракция в экстракторе «Ruian Xuanli Machinery Tank». Далее проводится экстракция ультразвуком в течение 10 минут. После окончания процесса экстракции жидкий спиртовый экстракт сливается, пропуская через фильтр, объединяется с водным экстрактом коры дуба, и оставляется на 24 часа для отстаивания. Далее объединенный жидкий экстракт повторно фильтруется, сушится методом распылительной сушки в высокоскоростной распылительной сушилке «LPG-15 Spray Drier»

(производства Ruian Xuanli Machinery Co., LTD).

Полученный сухой экстракт условно назван «Фитоинфлам». Данная технология апробирована в ООО "MAKRO FARM ANDIJAN".

Изучение показателей качества анализируемого сухого экстракта проводили в соответствии с требованиями фармакопейных статей: «Экстракты» ($\Gamma\Phi$ XI, вып.2.; $\Gamma\Phi$ XIII, $O\Phi$ C.1.4.1.21), «Extracts» (European Pharmacopoeia, 9^{th} edition) и др.

В таблице 3 приведены результаты определения качественных показателей сухого экстракта «Фитоинфлам», а в таблице 4 – количественного содержания действующих веществ и их метрологическая характеристика.

Таблица 3 Результаты определения качественных характеристик анализируемого сухого экстракта

No Полученные Определяемый Нормативы по НД показатель результаты 1 аморфный гигроскопичный порошок Внешний вид соответствует коричневого цвета с зеленоватым оттенком со специфическим запахом и пряным вкусом 2 Подлинность Дубильные вещества. К 10 мл спиртового соответствует раствора экстракта добавляют несколько капель раствора железоаммониевых квасцов, должно появиться специфическое чернозеленое окрашивание Рутин. К 1-2 мл водного раствора экстракта соответствует прибавляют несколько капель раствора хлорного железа, должно появиться зеленое окрашивание 3 Не более 5% Потеря в массе 3.93% при высушивании 4 Тяжелые Окраска, появившаяся в испытуемом р-ре, не соответствует должна превышать окраску эталонного р-ра. металлы 5 Микробиологи-В 1 г сухого экстракта допускается наличие ческая чистота общего числа аэробных микроорганизмов - не соответствует более 10⁴ КОЕ, дрожжевых и плесневых грибов - не более 10² КОЕ, энтеробактерий, устойчивых к желчи, не более 10² KOE, при отсутствии Pseudomonas aeruginosa, Staphylococcus aureus, Escherichia coli. В 25 г сухого экстракта должны отсутствовать бактерии рода Salmonella

Результаты проведенных исследований свидетельствуют о соответствии изучаемых показателей требованиям, приведенным в НД.

В отдельной серии экспериментов были проведены исследования по определению степени гигроскопичности комплексного сухого экстракта, проведенные двумя методами: по методике, приведенной в Европейской Фармакопее (Ph.Eur.7.0, vol.1 general texts 5.11) и гравиметрическим методом, предложенным С.А.Носовицкой с соавторами.

Таблица 4 Результаты количественного определения биологически активных веществ в анализируемом сухом экстракте (n=5)

Навеска, г	Найденное количество биологически активных веществ, %	Метрологические характеристики					
	Дубильные вещества						
0,2016	16,24	$X_{cp}=16,03$					
0,2103	16,53	f=4 T (95%,4)=2,78					
0,1992	15,63	$S^2=0,141$ $S=0,376$					
0,2054	15,70	$S_x = 0.168$					
0,2031	16,07	e _{cp} =2,91 %					
	Сумма флавоноидов в пересчете на р	рутин					
0,4960	3,34	$X_{cp}=3,37$					
0,5104	3,27	f=4 $T (95%,4) = 2,78$					
0,5063	3,38	$S^2=0,005$ $S=0,072$ $S_x=0,032$					
0,5017	3,41	$e_{cp}=2,65\%$					
0,4982	3,46	·r ·					

.При применении 1-го метода по истечении регламентированного времени исследуемый образец, сорбировал 27,81% влаги. Полученный результат согласно Европейской фармакопее (Ph.Eur.7.0, vol.1 general texts 5.11) трактуется следующим образом: анализируемый сухой экстракт «очень гигроскопичен» (поглощает 15% влаги и более).

Результаты исследований по 2-му методу свидетельствуют о высокой гигроскопичности анализируемого сухого экстракта, находящейся в прямой зависимости от влажности окружающей среды и площади поверхности образца (рис.2). Данный факт необходимо учитывать при хранении экстракта, а также разработке технологии и установлении условий хранения лекарственных форм на его основе.

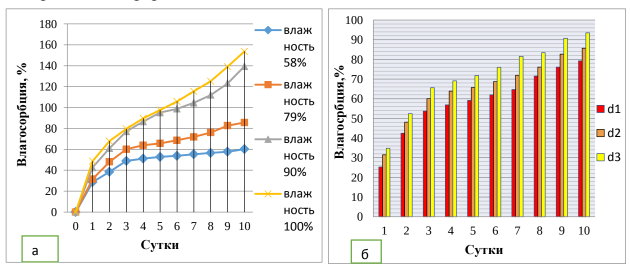


Рис. 2. Зависимость кинетики влагосорбции сухого экстракта «Фитоинфлам» от относительной влажности окружающей среды (а) и площади поверхности образца (б)

Ценность лекарственных растений обусловлена комплексом БАВ, содержащихся в их составе и обеспечивающих фармакотерапевтическое действие. Одними из подобных групп БАВ являются аминокислоты, которые помимо специфического воздействия на организм человека, также являются биогенетическими предшественниками большинства биологически активных веществ — флавоноидов, алкалоидов и др.

В результате изучения аминокислотного состава комплексного сухого экстракта «Фитоинфлам» выявлено 20 аминокислот: 15 из которых являются представителями различных классов алифатических аминокислот, 3 — ароматических и 2 — гетероциклических. Необходимо отметить, что десять из двадцати обнаруженных аминокислот являются незаменимыми, что подтверждает высокую ценность полученного сухого экстракта.

В наибольшем количестве представлены пролин (3,723 мг/100 мг), валин (1,497 мг/100 мг), аланин (1,112 мг/100 мг), аргинин (0,970 мг/100 мг), цистеин (0,909 мг/100 мг) и глутамин (0,889 мг/100 мг). Общее содержание аминокислот составило 14,767 мг/100 мг, из которых 38,97% приходится на незаменимые аминокислоты, и, соответственно, 61,03% - на заменимые.

В отдельной серии экспериментов был изучен элементный состав сухого экстракта «Фитоинфлам»: определение проводили методом массспектрометрии с индуктивно-связанной плазмой (ICP MS). Согласно полученным данным, в анализируемом сухом экстракте обнаружено 28 элементов: из них 7 эссенциальных (Со, Сг, Си, Fe, Mn, Se, Zn), т. е. жизненно необходимых и 4 условно эссенциальных (условно жизненно необходимых) (Li, Ni, V, As). Среди обнаруженных элементов в концентрации от 100 до 1000 мг/кг содержится 3 элемента (Са=196,5329 мг/кг, K=158,3469 мг/кг, Na=124,8336 мг/кг), в пределах от 10 до 100 мг/кг — 3 элемента (Мg=52,7207 мг/кг, Ag=35,06 мг/кг, Sr=11,5652 мг/кг), в пределах от 1 до 10 мг/кг — 5 элементов (Al=5,5983 мг/кг, Fe=4,3301 мг/кг, Cu=2,4858 мг/кг, Zn=2,3705 мг/кг, Ba= 1,4231 мг/кг) и ниже 1 мг/кг -17 элементов.

При этом содержание тяжелых металлов и мышьяка в сухом экстракте «Фитоинфлам» не превышало предельно допустимое содержание, приведенное в $\Gamma\Phi$ XIII.

Вышеприведенные данные, подтверждают ценность анализируемого сухого экстракта «Фитоинфлам» в качестве источника микро- и макроэлементов.

По результатам исследований по разработке технологии получения сухого экстракта утвержден опытно-промышленный регламент на его производство. Также разработана фармакопейная статья предприятия на сухой экстракт, которая в настоящее время находится на рассмотрении в ГУП «Государственный центр экспертизы и стандартизации лекарственных средств, медицинских изделий и медицинской техники» МЗ РУз.

Четвертая глава диссертации, названная «Разработка технологии геля противовоспалительного действия», посвящена научно-обоснованному подбору комплекса вспомогательных веществ для разработки

аппликационной лекарственной формы на основе сухого экстракта «Фитоинфлам», а также оценке ее качества и изучению структурномеханических показателей.

На основании изучения литературных источников при подборе состава геля на основе сухого экстракта «Фитоинфлам» было решено применить метод двухфакторного дисперсионного анализа с повторными наблюдениями. В исследованиях изучалось влияние вида гелеобразователя и его концентрации (фактор А), а также вида пластификатора (фактор В) на высвобождение дубильных веществ и флавоноидов в экспериментах in vitro. Факторы и их уровни приведены в таблице 5.

Таблица 5 Факторы и их уровни, используемые в эксперименте

	Taktoph hax ypobin, nenomby emble b skenephmente				
Факторы	Наименование	НД			
и их	вспомогательного				
уровни	вещества				
	Гелеоб	разователи			
a_1	аэросил 5%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0434, 2013			
a_2	аэросил 7%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0434, 2013			
a_3	карбомер 1%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 1299, 2013			
a_4	карбомер 1,5%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 1299, 2013			
a_5	кармеллоза натрия 3,5%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0472, 2013			
a_6	кармеллоза натрия 4%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0472, 2013			
a_7	полиэтиленгликоль 1,5%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 1444, 2013			
a_8	полиэтиленгликоль 2%	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 1444, 2013			
	Пласти	іфикаторы			
b_1	раствор сорбитола	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0437, 2013			
b_2	пропиленгликоль	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0430, 2013			
b ₃	глицерин	British Ph. 2016, Ph Eur monograph 0496, 2013			

С использованием множественного рангового критерия Дункана установлено, что по влиянию гелеобразователей на полноту высвобождения дубильных веществ их можно расположить в следующий ряд: a_5 (a_4 , a_3 , a_6)> a_8 (a_7)> a_1 (a_2), а для суммы флавоноидов данный ряд можно представить в следующем виде: a_5 > a_6 > a_3 > a_4 > a_7 (a_1 , a_2)> a_8 . Из вышеизложенного следует, что для геля на основе сухого экстракта «Фитоинфлам» наиболее перспективным гелеобразователем является кармеллоза натрия: отклик при использовании данного вспомогательного вещества в обоих случаях был максимальным. Наименее удовлетворительными в данном аспекте оказались полиэтиленгликоль и аэросил в приведенных концентрациях.

Изучение пластификаторов показало, что влияние всех трёх использованных вспомогательных веществ не имело существенного различия. Однако при оценке эффектов взаимодействия уровней было показано, что кармеллоза натрия давала положительные результаты при сочетании с пропиленгликолем и глицерином. А уже при выборе одного из данных увлажняющих агентов можно основываться на его доступности и экономичности.

В дальнейших исследованиях нами было решено использовать в

качестве пластификатора глицерин. При этом его количество подбиралось эмпирически. Концентрация консерванта нипагина была подобрана с учетом минимального его количества, способного сдерживать рост микроорганизмов в разработанном геле. Основываясь на полученных результатах, приготовлена гелевая композиция по следующему составу: сухой экстракт «Фитоинфлам» -10,0 г; кармеллоза натрия -3,5 г; глицерин -8,0 г; нипагин — 0,15 г; вода очищенная - до 100,0 г. Технологическая схема получения геля приведена на рис.3.

Контроль качества разработанного геля проводили в соответствии с требованиями фармакопейных статей: «Мази» (ГФ XI, вып.2.; ГФ XIII, ОФС.1.4.1.0008.15), «Semi-solid preparations for cutaneous application» (European Pharmacopoeia, 9th edition) и др. Согласно полученным результатам, приведенным в таблице 6, гель на основе комплексного растительного экстракта по анализируемым качественным и количественным показателям соответствует требованиям, предъявляемым НД.

Таблица 6 Результаты определения показателей качества геля

No	Определяемый	Метод определения	Спецификация	Резуль
	показатель	(HД)	•	таты
1	Внешний вид	Органолептический метод	Однородный гель коричневого	соот-ет
			цвета со специф. запахом	
2	Подлинность	Дубильные вещества.	К 10 мл извлечения геля	соот-ет
		Реакция окрашивания для	добавляют несколько капель	
		обнаружения дубильных	р-ра железоаммониевых	
		веществ	квасцов, должно появиться	
			специфическое черно-зел.	
			окрашивание	
		Рутин. Реакция с	К 1-2 мл извлечения геля	соот-ет
		раствором окисного	прибавляют несколько капель	
		железа хлорида	р-ра хлорного железа, должно	
			появиться зел.окрашивание	
3	Однородность	Органолептический метод	Препарат должен быть	соот-ет
		(ГФ XI, вып.2.)	однородным	
4	Коллоидная	Метод	Не должно расслаиваться при	соот-ет
	стабильность	центрифугирования	центрифугировании в теч. 5	
		(FOCT 29188.3-91)	мин при 1500 об/мин	
5	Термостабиль-	Метод термостатирования	Не должен расслаиваться при	соот-ет
	ность	(FOCT 29188.3-91)	термостатировании при	
			40±2°С в течение 6 час	
6	Значение рН водн.	Потенциометрический м-д		
	извлечения (1:10)	(Евр. Фарм., тест 2.2.3.)	От 5,0 до 7,0	6,15
7	Потеря в массе	Метод высушивания	77 - 7 - 4 40 /	11.00
	при высушивании	(ОФС.1.2.1.0010.1)	Не более 14%	11,03
8	Количественное	Дубильные в-ва. Метод	не менее 8%	9,7%
	содержание	перманганатометрическо-		
		го титрования (ОФС.		
		1.5.3.0008.15, метод 1)	11 2.50	2.7.40/
		Сумма флавоноидов в	Не менее 2,5%	2,74%
		пересчете на рутин.		
		Метод спектрофотометрии		

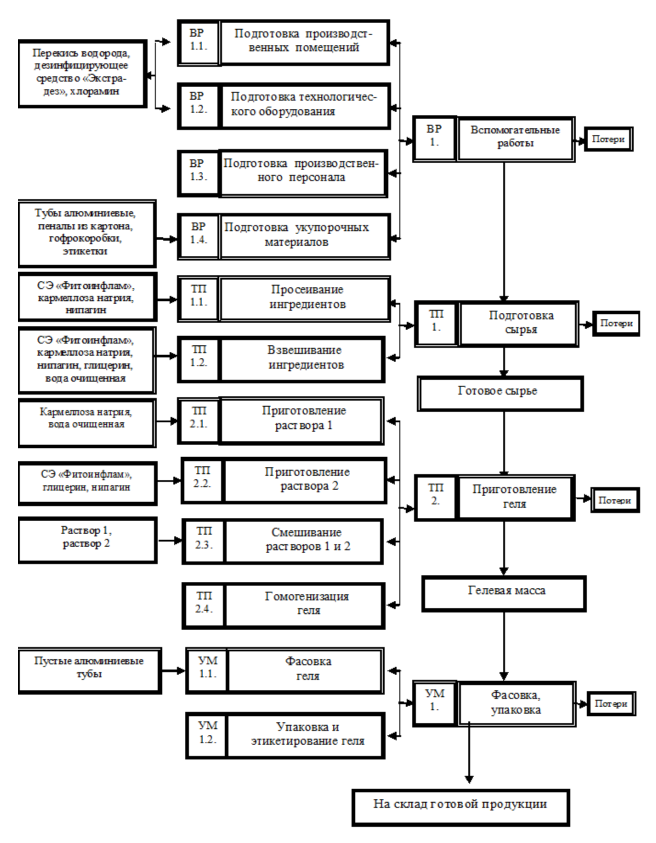
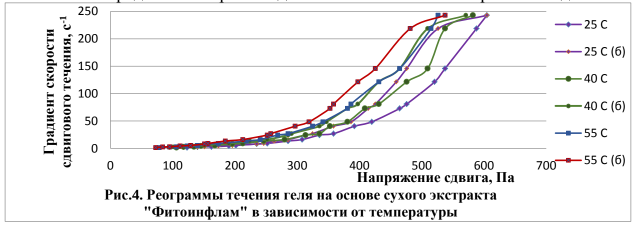


Рис.3. Схема технологического процесса геля на основе сухого экстракта «Фитоинфлам»

Изучение структурно-механических показателей геля на основе сухого экстракта «Фитоинфлам» показало, что возрастание градиента скорости сдвигового течения до значения, равного $\gamma \sim 160$ с⁻¹, влечет за собой

практически равномерное уменьшение значения вязкости, далее уменьшение незначительное. Т.е. разрушение начальной структуры геля на основе сухого экстракта «Фитоинфлам» в результате разрыва межмолекулярных связей происходит до $\gamma \sim 160$ с⁻¹.

Для подтверждения наличия тиксотропности на рис.4 представлена зависимость градиента скорости сдвигового течения от напряжения сдвига.



Наличие гистерезисных петель подтверждает тиксотропность анализируемого геля, что является залогом хорошей намазываемости и способности к экструзии из туб. Представленные данные свидетельствуют о том, что тиксотропные свойства исследуемого геля обратимы, т.е. обладают способностью восстанавливаться после разрушения системы. Тиксотропность рассчитанным геля также подтверждена значением механической стабильности, равным 1,14.

А коэффициенты динамического течения геля, равные Kd_1 =31,03%; Kd_2 =72,19%, свидетельствуют о том, что аппликационная лекарственная форма по предлагаемому составу и технологии будет удобна для нанесения на кожные покровы и слизистую, а также будет равномерно распределяться во время технологического процесса.

Изучение влияние температурного фактора на динамическую вязкость путём экстраполяции градиента скорости к нулю позволило рекомендовать температуру хранения геля не более 25⁰C.

Для полученного сухого экстракта «Фитоинфлам» и стоматологического геля на его основе проведены исследования по изучению специфической активности и острой токсичности в фармако-токсикологической лаборатории научно-исследовательского отдела ООО «Dori vositalarini Standartlash Ilmiy Markazi». Полученные результаты свидетельствуют о безвредности и ярко выраженной противовоспалительной активности лекарственных средств, сопоставимой с терапевтической эффективностью препаратов-сравнения.

В пятой главе диссертации, названной «Изучение стабильности сухого экстракта и геля для применения в стоматологической практике» приведены исследования по изучению стабильности их качественных и количественных показателей, проведенные в условиях естественного хранения (долгосрочные испытания) при 21 ± 2^{0} С. Опытные образцы упаковали в различные таро-упаковочные материалы, разрешенные к

применению. Согласно полученным данным для сухого экстракта «Фитоинфлам» и стоматологического геля на его основе установлен срок годности равный 2-м годам.

ЗАКЛЮЧЕНИЕ

- 1. Проведенный анализ фармацевтического рынка Республики Узбекистан показал недостаточное производство отечественных препаратов для применения в стоматологической практике и ежегодное увеличения количества регистрируемого растительного сырья, т.е. показана актуальность разработки препаратов для лечения заболеваний ротовой полости на основе местных лекарственных растений.
- 2. Впервые по результатам изучения влияния различных факторов (вид и концентрация экстрагента, степень измельченности сырья, гидромодуль, метод экстрагирования, температура, включение дополнительных стадий) на кинетику выделения биологически активных веществ из комбинации cortex Chamomillae, herba Bidentis предложена технология Quercus, flores получения сухого экстракта «Фитоинфлам». Разработанная технология апробирована в промышленных условиях на базе ООО «MAKRO FARM результатам подготовлен ANDIJAN»; ПО И утвержден промышленный регламент и сухой экстракт рекомендован к производству.
- 3. Методом двухфакторного дисперсионного анализа 8x3 с повторными наблюдениями проведен выбор гелеобразователя и пластификатора при разработке технологии геля на основе сухого экстракта «Фитоинфлам»; предложен состав и технология геля для применения в стоматологической практике.
- 4. Определение норм качества сухого экстракта «Фитоинфлам» и геля на его основе проведено по качественным показателям и количественному содержанию биологически активных веществ. Установлена высокая степень гигроскопичности, богатый аминокислотный и элементный состав комплексного экстракта.
- 5. Изучение структурно-механических показателей разработанного геля позволило установить, что данная лекарственная форма является дисперсной системой, обладающей упруго-вязко-пластичными и тиксотропными свойствами, находящимися в обратно пропорциональной зависимости от температурного фактора. Рассчитанные значения механической стабильности и коэффициентов динамического течения свидетельствуют об удовлетворительной степени распределения геля в процессе приготовления и применения на кожу и слизистые оболочки.
- 6. Доклинические фармакологические исследования сухого экстракта «Фитоинфлам» и геля на его основе проведены в ООО «Dori vositalarini standartlash Ilmiy Markazi». Исследования, проведенные специальными тестами в сравнении с зарекомендовавшими себя препаратами, подтвердили высокую противовоспалительную активность разработанных лекарственных средств.

SCIENTIFIC COUNCIL ON AWARD OF SCIENTIFIC DEGREE OF DSC.04/30.12.2019.FAR.32.01 AT THE TASHKENT PHARMACEUTICAL INSTITUTE TASHKENT PHARMACEUTICAL INSTITUTE

GAIPOVA NODIRA NIGMATILLAEVNA

TECHNOLOGY OF DENTAL GEL BASED ON PLANT RAW MATERIALS OF ANTI-INFLAMMATORY EFFECT

15.00.01 – technology of drugs

ABSTRACT OF DOCTOR'S DISSERTATION OF PHILOSOPHY (PhD) ON PHARMACEUTICAL SCIENCES The title of the dissertation of doctor of philosophy (PhD) has been registered by the Supreme Attestation Commission at the Cabinet of Ministers of the Republic of Uzbekistan with registration number of B2018.1.PhD/Far36

The dissertation has been prepared at the Tashkent pharmaceutical 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:

Karieva Ekut Saidkarimovna

doctor of pharmaceutical sciences, professor

Official opponents:

Tukhtaev Khakim Rakhmanovich

doctor of pharmaceutical sciences, professor

Mamatkhanova Munirakhon Akhmatkhon qizi

Candidate of technical sciences

Leading organization:

Tashkent institute of chemical technology

Defense will take place on «14 » February 2021 at 12 00 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 (No 14). Address: 100015, Tashkent city, Mirabad district, Aibek st., 45. Tel.: (+99871) 256-37-38.

Abstract of the dissertation is distributed on $(1 \times 10^{\circ})$ 2021 (Protocol at the register 10° dated 1° dated 2° 2021).

K.S.Rizaev

Chairman of scientific council on conferment of scientific degrees, D.M.Sc.

Acting scientific secretary of scientific council on conferment of scientific degrees, D.Ch.Sc.

Chairman of scientific seminar at scientific council on conferment of scientific degrees, D.Ph..Sc., professor

INTRODUCTION (abstract of the thesis of the Doctor of Philosophy (PhD))

The aim of the study is to obtain a dry extract "Phytoinflam", which has an anti-inflammatory effect, as well as to develop a technology for a gel dosage form based on it.

The object of the study the dry extract "Phytoinflam" and a gel dosage form based on it were selected.

The scientific novelty of the study is as follows:

for the first time a technology was developed for obtaining a dry extract from raw oak, chamomile and three-part marigold, the optimal conditions for the extraction process were determined;

for the first time the degree of high hygroscopicity, rich elemental and amino acid compositions of the dry extract "Phytoinflam" were determined;

substantiated composition of a gel dosage form based on a dry extract "Phytoinflam" was selected and an optimal technology for its production was developed;

quality standards for the dry extract "Phytoinflam" and the gel dosage form based on it were developed;

the structural and mechanical properties of the gel based on the dry extract "Phytoinflam" have been determined, which prove the thixotropy of the system, which is able to recover after the applied deformation forces, and also that an increase in temperature leads to a decrease in these parameters;

anti-inflammatory activity and harmlessness of the dry extract "Phytoinflam" and the preparation in the form of a gel were determined.

Implementation of research results. Based on the results obtained in the development of the technology of anti-inflammatory dental gel based on plant materials:

in the State Unitary Enterprise "State Center for Expertise and Standardization of Medicines, Medical Devices and Medical Equipment", together with LLC "MAKRO FARM ANDIJAN", a draft of the company's pharmacopoeial monograph on dry extract "Phytoinflam" was presented (letter №29/01-385 dated October 9, 2020, letter of the Ministry of Health № 8n-3/280 dated October 15, 2018). As a result of the approval of this pharmacopoeial monograph of the enterprise, it will be possible to produce an anti-inflammatory dental medicine;

together with LLC "MAKRO FARM ANDIJAN", a pilot industrial regulation for dry extract "Phytoinflam" (OPR-42 Uz-03873/04610617-1097-2020) was developed and approved. As a result of the approval of this document, it will be possible to develop and register, in accordance with the established procedure, regulatory documents for an anti-inflammatory drug;

according to the results of preclinical studies, the specific pharmacological activity of the dry extract "Phytoinflam" and the gel based on it was proved (letter of the Ministry of Health N_2 8n-3/280 dated October 15, 2018). As a result, it became possible to manufacture a drug with reliable anti-inflammatory activity and harmlessness.

The structure and volume of dissertation. The structure of the thesis consists of an introduction, five chapters, conclusions, bibliography and appendices. The volume of the thesis is 111 pages.

ЭЪЛОН ҚИЛИНГАН ИШЛАР РЎЙХАТИ СПИСОК ОПУБЛИКОВАННЫХ РАБОТ LIST OF PUBLISHED WORKS

1 бўлим (1 часть, 1 part)

- 1. Гаипова Н.Н., Кариева Ё.С. Тенденции развития фармацевтического рынка стоматологических препаратов Республики Узбекистан // Фармацевтический журнал. Ташкент. 2018.-№ 3. -С.22-27 (15.00.00; №2).
- 2. Гаипова Н.Н., Кариева Ё.С. Рынок лекарственного растительного сырья Узбекистана // Фармацевтический журнал. Ташкент. 2018.-№ 4. С.8-14 (15.00.00; №2).
- 3. Гаипова Н.Н., Кариева Ё.С., Максудова Ф.Х. Оценка качества сухого экстракта противовоспалительного действия // Фармацевтический вестник Узбекистана. Ташкент. 2019.-№ 2. -С.39-43 (15.00.00; №4).
- 4. Гаипова Н.Н., Кариева Ё.С. Определение степени гигроскопичности сухого экстракта противовоспалительного действия //Фармация.- Санкт-Петербург.- Спец. выпуск. 2020. С. 490-493. (15.00.00; №8).
- 5. Гаипова Н.Н., Туляганов Р.Т., Кариева Ё.С., Нуридуллаева К.Н. Изучение специфической активности и безвредности сухого экстракта "Фитоинфлам" //Инфекция, иммунитет и фармакология.-2020.-№4.-С. 39-45. (15.00.00; №6).
- 6. Karieva E.S., Gaipova N.N., Maksudova F.Kh. The utilization of the strategy of mathematical planning of the experiment in the selection of auxiliary substances for a gel based on dry extract «Fitoinflam» //International Journal of Pharmaceutical Research.-2020.-Vol.12.-Issue 4.-P.3968-3973 (Scopus IF-0,8).

II бўлим (II часть, II part)

- 7. Гаипова Н.Н., Кариева Ё.С., Нуридуллаева К.Н. Исследования в области создания стоматологических лекарственных препаратов на основе растительного сырья // Вестник Южно-Казахстанской медицинской академии.-2018.-№4 (84).- С.144-145.
- 8. Gaipova N.N., Karieva E.S., Nuridullaeva K.N. Quality standarts of antiinflammatory gel based on plant extract //Материалы республиканской научнопрактической конференции «Современное состояние фармацевтической отрасли: проблемы и перспективы» с международным участием.-Ташкент.-2019.- C.296-298.
- Ë.C., 9. Гаипова H.H., Кариева Нуридуллаева К.Н. стабильности сухого экстракта противовоспалительного действия // Сборник статей международной научно-практической конференции "Современные фармации: образование, наука И практика", аспекты медицины И Южно-Казахстанской посвященная 40-летию дня образования co медицинской академии 11-12 октября 2019 г., Шымкент, Республика Казахстан.-С.19-23.

- 10. Гаипова Н.Н., Кариева Ё.С., Нуридуллаева К.Н. Исследования в области разработки технологии сухого экстракта комбинированного состава //Сборник материалов VII международной научно-практической конференции «Инновации и здоровье нации».-7-8 ноября 2019 г.-Санкт Петербург.-С.212-214.
- 11. Гаипова Н.Н., Баратова М.Б., Кариева Ё.С. Изучение срока годности геля на основе сухого экстракта «Фитоинфлам» // Материалы научнопрактической конференции «Современное состояние фармацевтической отрасли: проблемы и перспективы». -Ташкент, 2020.-С.306-307.

Автореферат «Фармацевтика» журнали тахририятида тахрирдан ўтказилиб, ўзбек, рус ва инглиз тилларидаги матнлар ўзаро мувофиклаштирилди.

Бичими: $84x60^{-1}/_{16}$. «Times New Roman» гарнитураси. Рақамли босма усулда босилди. Шартли босма табоғи: 3. Адади 100. Буюртма № 5/21.

Гувохнома № 10-3719 "Тошкент кимё технология институти" босмахонасида чоп этилган. Босмахона манзили: 100011, Тошкент ш., Навоий кўчаси, 32-уй.