

تازه‌های پایان نامه‌های دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی تهران

تپیه کننده: فاطمه امینی

کتابخانه دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی تهران

استاد / اساتید مشاور: دکتر محمد عبداللهی،
دکتر شکوفه نیکفر، دکتر آرزو احمدی
گروه تخصصی: داروسازی بالینی
مقطع تحصیلی: دکترای عمومی
تاریخ ارایه پایان نامه: ۹۷/۰۶/۳۱
شماره پایان نامه: ۵۶۷۴
هیئت داوران: دکتر شهیده امینی، دکتر زهرا
جهانگرد، دکتر ملیحه برآزنه تهرانی (نماینده
آموختش)



دانشجو: عرفان اسدی‌پور

عنوان پایان نامه: بررسی اثرهای متابولیکی
متغور میکننده بر آنزیم پیرروات دهیدروژناز
در راستای ارزیابی عملکرد میتوکندریالی
سلول‌های غذی متعاقب ترومای سر
استاد / اساتید راهنمای: دکتر مجتبی مجتبه‌زاده،
دکتر باقر لاریجانی، دکتر رامین حشمت

■ خلاصه

□ هدف

ضریبه مغزی یکی از شایع‌ترین دلایل برای
بس‌تری در بخش مراقبت‌های ویژه در تمام دنیا



دانشجو: تینا رفیعی سرشکی

عنوان پایان‌نامه: سنتز مشتقات جدید شبه دی‌پیتید به منظور دستیابی به مهار کننده‌های آنزیم‌های کولین استراز
استاد / اساتید راهنمای: دکتر تهمینه اکبرزاده،
دکتر مینا سعیدی

گروه تخصصی: شیمی دارویی
قطع تحصیلی: دکترای عمومی
تاریخ ارایه پایان‌نامه: ۹۷/۰۷/۱۷

شماره پایان‌نامه: ۵۶۷۵
هیئت داوران: دکتر عفت سوری، دکتر محسن امینی، دکتر ملیحه برآزنده‌تهرانی، دکتر زهرا توفیقی (نماینده آموزش)

خلاصه

آزاریمیر یک بیماری تحلیل برنده و پیش‌رونده مغزی در سالمندان می‌باشد. شاخص ترین علامت این بیماری، اختلال در حافظه و دیگر فرآیندهای ادراکی است. از جمله عوامل پاتولوژیک مؤثر در بروز بیماری می‌توان به تجمع آمیلویید بتا و پروتئین‌های تأثیر و اختلال در سیستم عصبی کولینرژیک اشاره نمود. بر اساس فرضیه کولینرژیک، کاهش استیل

می‌باشد. متفورمین یکی از متداول‌ترین داروهای ضد دیابت است که در سرتاسر جهان از آن استفاده می‌شود که علاوه بر دیابت دارای اثرهای درمانی مفیدی در بیماری‌های دیگر از جمله سرطان و بیماری‌های عصبی دارد.

روش

این مطالعه به بررسی اثرهای سودمند احتمالی داروی متفورمین در فاز حد آسیب‌های تروماتیک وارد بر سر می‌پردازد. برای این منظور و در راستای ارزیابی اثرهای متابولیکی متفورمین از فاکتور پلاسمایی PDH استفاده گردید.

نتایج

نتایج مطالعه حاضر نشان داد که متفورمین قادر است سطح کاهش یافته PDH در پی آسیب به سر بهویژه در ساعت‌های اولیه را افزایش دهد. در گروه دریافت‌کننده متفورمین در ۱۲ ساعت اول پس از مواجهه افزایش قابل توجهی در میانگین سطح پلاسمایی PDH در مقایسه با گروه شاهد ایجاد گردید.

نتیجه‌گیری

نتایج این مطالعه نشان داد که متفورمین در آسیب‌های وارد به سر دارای اثرهای حفاظتی می‌باشد بهویژه این که سطح پلاسمایی آنزیم PDH در ساعت‌های اولیه پس از آسیب به نحو چشمگیری بالا می‌رود، بنابراین، استفاده از متفورمین می‌تواند اندیکاسیون درمانی داشته باشد.

واژگان کلیدی

متفورمین، ترومای سر، آنزیم پیرووات دهیدروژناز (PDH)

عنوان پایان نامه: تعیین کارآمدترین روش موجود و بهینه‌سازی عصاره‌گیری از گیاه زنیان بر اساس مقدار فنول تام استاد / اساتید راهنمای: دکتر مهدی وزیریان، دکتر محمدرضا خوشایند گروه آموزشی: فارماکوگنوژی مقطع تحصیلی: دکترای عمومی تاریخ ارایه پایان نامه: ۹۷/۰۷/۲۱ شماره پایان نامه: ۵۶۸۱ هیئت داوران: دکتر زهرا توفیقی، دکتر محسن امینی، دکتر نفیسه صادقی (نماینده آموزش)

■ خلاصه

گیاه زنیان از گیاهان دارویی پر کاربرد در طب سنتی است که امروزه نیز اثرهای فارماکولوژیک متعددی برای آن یافت شده است. عصاره میوه گیاه حاوی ترکیب‌های مختلفی با اثرهای شناخته شده است که از مهم‌ترین این ترکیب‌ها، ترکیب‌های فنولی (به‌طور عمده، تیمول) می‌باشد. هدف این مطالعه مقایسه روش‌های مختلف عصاره‌گیری از گیاه زنیان و بهینه‌سازی بهترین روش بر اساس مقدار فنول تام بر حسب گالیک اسید، با استفاده از روش پاسخ تعیین شده است. بعد از تهیه میوه گیاه از بازار دارویی، ابتدا حلال مناسب‌تر انتخاب شد. سپس عصاره با استفاده از روش‌های سوکسله، ماسیراسیون، ماسیراسیون دینامیک، استفاده از امواج فراصلوت و مایکروویو، به دست آمد و محتواهی فنول تام (به روش فولین سیکوکالتو) آن‌ها، با سه بار، تعیین شد. پس از انتخاب روش بهینه (ماسیراسیون)، متغیرهای

کولین در سیستم کولینرژیک در کورتکس مغز منجر به بروز بخش عمده علایم بیماری شده و به همین منظور، مهارکننده‌های آنزیم کولین استراز پایه اصلی درمان علامتی می‌باشند. پژوهش‌های اخیر نشان داده است که پیتیدها می‌توانند اثر مهارکننگی آنزیم استیل کولین استراز داشته باشند.

□ نتایج

ساختار تمامی ترکیب‌های سنتز شده توسط روش‌های مختلف آنالیز دستگاهی مورد تأیید قرار گرفتند. اغلب ترکیب‌های سنتز شده در غلظت ۴۰ میکروگرم دارای اثر مهاری بر هر دو آنزیم استیل و بوتیریل کولین استراز بوده‌اند. قوی‌ترین اثر مهاری روی آنزیم استیل کولین استراز مربوط به جسم ۵C با ۴۷ درصد مهار بوده است و جسم ۵C ۴۴ درصد قدرت مهار آنزیم بوتیریل کولین استراز را داشته است.

■ واژگان کلیدی

آزادیم، مهارکننده استیل کولین استراز، سنتز، پیتیدی، آنتی کولین استراز، واکنش یوگی



دانشجو: پریسا عظیمی زواره‌ئی

گروه آموزشی: فارماکوگنوژی
قطع تحصیلی: دکترای عمومی
تاریخ ارایه پایان نامه: ۹۷/۰۸/۰۶
شماره پایان نامه: ۵۶۸۶
هیئت داوران: دکتر زهرا توفیقی، دکتر محسن امینی، دکتر مهدی شفیعی اردستانی (نماینده آموزش)

■ خلاصه

تلاش زیادی جهت رسیدن به داروهای ضدسرطان جدید در راستای درمان آن در جهان در حال انجام است. قارچ *Fomes fomentarius*، بدلیل اثرهای زیستی متنوع برای اهداف گوناگونی مورد مصرف قرار می‌گیرد.

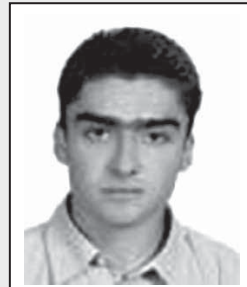
از قارچ خردشده عصاره‌های آبی، اتانولی، متانولی و اتانولی-متانولی تهیه شد. برای عصاره اتانولی آزمون Brine shrimp lethality assay فرکشن‌گیری با استفاده از کلروفرم و اتیل استات انجام شد. هم‌چنین عصاره آبی گرفته شد. این فرکشن‌ها با استفاده از آزمون MTT و روی رده سلولی سرطان کولون (SW742) مورد ارزیابی قرار گرفتند. فرکشن اتیل استاتی به وسیله ستون کروماتوگرافی فرکشنه شد و در نهایت سه فرکشن جدا شده تحت آزمون MTT قرار گرفتند. علاوه بر این، کروماتوگرافی گازی طیفسنجی جرمی نیز برای این فرکشن‌ها صورت گرفت.

عصاره اتانولی و فرکشن اتیل استاتی بالاترین سمیت را از خود نشان دادند. پالمیتیک اسید

اصلی مؤثر بر راندمان عصاره‌گیری شامل دما، زمان و نسبت گیاه به حلال، با روش سطح پاسخ برای بهینه‌سازی بهترین روش بررسی شد. نتایج آماری نشان داد، بهترین عصاره، با استفاده از روش ماسیراسیون و اتانول ۹۶ درصد در دمای ۴۳/۱۳ درجه سانتی‌گراد، در مدت زمان ۲۷/۱۵ ساعت و با نسبت ۱ به ۱۲ گیاه به حلال حاصل می‌گردد.

■ واژگان کلیدی

زنیان، عصاره‌گیری، سطح پاسخ، مقدار فنول تام



دانشجو: ارشیا شاهواروقی فراهانی
عنوان پایان نامه: بررسی اثر سمیت سلولی عصاره‌های مختلف قارچ *Fomes fomentarius* به همراه ترکیب یا ترکیب‌های اصلی آن بر رده سلول‌های سرطانی روده
استاد / استادید راهنمای: دکتر مهدی وزیریان،
دکتر آزاده منایی
استاد / استادید مشاور: دکتر محمدرضا شمس‌اردکانی، دکتر ملیحه صفی

مقطع تحصیلی: دکترای عمومی
تاریخ ارایه پایان نامه: ۹۷/۰۸/۱۹
شماره پایان نامه: ۵۶۸۹
هیئت داوران: دکتر زهرا توفیقی، دکتر نسرین
صمدی، دکتر خسرو عبدالی (نماینده آموزش)

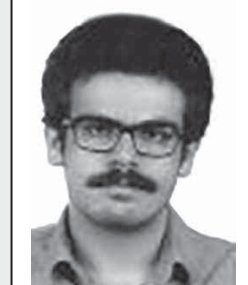
بیشترین فراوانی را در بین ترکیب‌های موجود در
فرکشن‌های مورد آزمون دارا بود.
طبق نتایج حاصل شده، قارچ
F. fomentarius را می‌توان به عنوان منبعی
برای ترکیب‌هایی با خاصیت سمیت سلولی در
نظر گرفت.

■ خلاصه ■

در این پژوهش اثرهای ضدباکتریایی و ضدقارچی
عصاره هسته و سوخته هسته پرکشت ترین
واریته‌های خرمای ایران بر چهار پاتوژن اشربیشا
کلای، استافیلوکوکوس اورئوس، استرپتوکوکوس
موتانس و کاندیدا آلبیکنس بررسی شد. عصاره‌ها،
از خیساندن ۷۲ ساعته ۲۰۰ گرم از پودر هسته هر
واریته در ۲۰۰ میلی لیتر اتانول و آب (۷۰:۳۰) (v/v)
به دست آمد. برای بررسی کمی اثرهای آنتی‌باکتریال
عصاره‌ها از روش رقیق‌سازی در محیط کشت
۹۶ خانه استفاده شد و از غلظت‌های (microdilution)
۱/۹۵، ۳/۹۰، ۷/۸۱، ۱۵/۵۶، ۳۱/۲۵، ۵۲/۵، ۱۲۵
و ۰/۴۸ میلی گرم بر میلی لیتر در محیط کشت
Muller Hinton broth و برای
اثرهای ضدقارچی از محیط کشت
Saboroud dextrose broth استفاده شد.
عصاره سوخته هر هفت واریته فاقد هرگونه
اثر ضدمیکروبی بود. اثر ضدباکتری عصاره‌های
متختلف با هم اختلاف معنی دار نداشت و MIC
در گروه‌های مختلف بین ۱۲۵ و ۵۲/۵ میلی گرم
بر میلی لیتر تعیین گردید. عصاره هر هفت واریته
خرما در هیچ‌کدام از غلظت‌های مورد بررسی

■ واژگان کلیدی ■

Fomes fomentarius، کروماتوگرافی ستونی،
عصاره اتانولی، فرکشن اتیل استاتی، سمیت سلولی،
آزمون MTT، سرطان کولورکتال، پالمتیک اسید



دانشجو: سیدعلی طبائیان
عنوان پایان نامه: بررسی اثرهای ضد میکروبی
عصاره‌های مختلف از هسته سالم و سوخته
واریته‌های مختلف خرماء بر چهار گونه باکتری
و قارچ بیماری‌زا
استاد / اساتید راهنمای: دکتر مهدی وزیریان،
دکتر محسن امینی
اساتید مشاور: مهندس محمد کمالی نژاد
گروه آموزشی: فارماکوگنوزی

هیئت داوران: دکتر محمود قاضی خوانساری،
دکتر فرید عابدین درکوش، دکتر مسعود
سلیمانی، دکتر رضا ابوفضلی، دکتر روح الله
حسینی، دکتر محسن امین (نماینده آموزش)

نتوانست مانع رشد قارچ کاندیدا آلبیکنس شود. با توجه به وجود ترکیب‌های فولوی در عصاره هسته خرما در مطالعات پیشین و نتایج به دست آمده، در غلظت‌های بالا از عصاره هسته خرما اثرهای ضدبacterی نسبتاً ضعیفی مشاهده شد.

■ خلاصه

نانوذرات هدفمند شده با لیگاند به عنوان یک استراتژی قدرتمند برای رساندن دارو به سلول مطرد می‌باشد. ولیکن جذب پروتئین بر نانوذرات هدفمند در محیط بیولوژیک، باعث تشکیل پروتئین کرونا روی نانوذره و بدنبال آن از دست دادن خاصیت هدفمندی می‌شود. برای مقابله با این مشکل، به کارگیری پروتئین کرونا برای حفظ هدفمندی، می‌تواند در افزایش میزان رساندن دارو به سلول هدف مفید واقع گردد. در این تحقیق با استفاده از نانوذرات طلا که به وسیله ترانسفرین روی پروتئین کرونا هدفمند شده‌اند، اهمیت ترکیب و غلظت پلاسمما انسان در هدایت پروتئین کرونا برای حفظ هدفمندی مورد بررسی قرار گرفت. توانایی هدفمندی نانوذرات در پلاسمما انسان سالم، پلاسمما بدون ترانسفرین، پلاسممای حاوی مقادیر اضافی ترانسفرین (۱۰ برابر) و پلاسممای بیمارانی که سطح ترانسفرین پلاسممایی آن‌ها تغییر یافته (مانند تلاسمی ماذور، آنمی داسی شکل، کم‌خونی آپلاستیک و کم‌خونی فقر آهن) مورد بررسی قرار گرفت. نتایج نشان می‌دهند که با وجود این که توانایی هدفمندی در حضور پروتئین کرونا به طور قابل توجهی کاهش می‌یابد، افزودن ترانسفرین اضافی به پلاسمما انسان می‌تواند توانایی هدفمندی در سلول‌های تخمدان

■ واژگان کلیدی

خرما، هسته خرما، اثر ضدمیکروبی



دانشجو: دکتر محمد رضا سپند
عنوان پایان‌نامه: اثر ترانسفرین در تشکیل پروتئین کرونا جهت هدفمند کردن نانوذرات طلا و بررسی برداشت و سمیت سلولی آن
استاد / اساتید راهنمای: دکتر محمد حسین قهرمانی، دکتر مرتضی محمودی
استاد / اساتید مشاور: دکتر محمد عبداللهی، دکتر سید ناصر استاد، دکتر سید مهدی رضایت
گروه تخصصی: سم‌شناسی و داروشناسی
قطع تحصیلی: PhD
تاریخ ارایه پایان‌نامه: ۹۷/۰۶/۱۹
شماره پایان‌نامه: پ ۳۹۶

سرطانی سینه Invasive استاد / اساتید راهنما: دکتر محمدحسین قهرمانی، دکتر سید ناصر استاد گروه تخصصی: سم شناسی و داروشناسی مقطع تحصیلی: PhD تاریخ ارایه پایان نامه: ۹۷/۰۶/۲۱ شماره پایان نامه: پ ۳۹۷ هیئت داوران: دکتر امید سبزواری، دکتر محمود قاضی خوانساری، دکتر امیرحسن زرنانی، دکتر ملیحه سودی، دکتر روح الله حسینی، دکتر محسن امینی (نماینده آموزش)

■ خلاصه ■

بنزوپیرن (BaP) با فعالسازی گیرنده آریل هیدروکربن (AhR) می‌تواند نقش مهمی در پیشرفت سرطان سینه داشته باشد. نقش فعالسازی AhR در فرآیندهای متعددی مانند بقا، مهاجرت و تهاجم در سلول‌های سرطانی مورد مطالعه قرار گرفته است. در فرآیند مهاجرت و تهاجم سلول‌های سرطانی مشارکت اینتگرین‌ها و ارتباط‌های سلولی TGF β و NFAT و فعال شدن مسیرهای متعددی مانند TGF β و NFAT در تنظیم می‌شوند. علاوه بر این با توجه به اثرهای BaP در سرکوب سیستم ایمنی و اهمیت بیان و فعال شدن مسیرهای BaP و TGF β در عملکرد سیستم ایمنی، در مطالعه حاضر اثر BaP به عنوان فعال کننده AhR و سیکلوسپورین A (CsA) به عنوان مهار کننده NFAT را در مهاجرت و تهاجم سلول‌های MDA MB ۲۳۱ مورد بررسی قرار دادیم. از این رو، اثرهای BaP و CsA با

(OVCAR3) و سلول‌های آدنوکارسینومای انسانی (HT29) را حفظ کرد. علاوه بر این، نمونه‌های پلاسمای انسانی که سطح ترانسفرین متفاوتی دارند، بر دکوراسیون پروتئین کرونا روی سطوح نانوذرات و سرنوشت بیولوژیکی آن‌ها تأثیر می‌گذارند که مفهوم پروتئین کرونا منحصر به شخص را تأیید می‌کند. بدین ترتیب، با وجود لایه کرونا، طراحی روش‌های هوشمند هدفمندسازی نانوذرات می‌تواند قابلیت هدفمندی را حفظ کند. اگرچه این مطالعه رویکرد امیدوارکننده‌ای را پیشنهاد می‌کند، اما به کارگیری پروتئین‌های خاص پلاسمایی و دسترسی و جهت‌گیری آن در لایه کرونا باید بهینه شود.

■ واژگان کلیدی
پروتئین کرونا، پروتئین کرونا شناسی، هدفمندسازی دارو، سرم انسان، نانوذرات طلا، ترانسفرین



دانشجو: دکتر امیر شادبورستان
عنوان پایان نامه: بررسی ارتباط گیرنده آریل هیدروکربن و پیامرسانی مسیرهای NFAT1 و TGF β در تهاجم سلولی در سلول‌های



دانشجو: دکتر مولودالسادات وکیلی‌نژاد
عنوان پایان‌نامه: ساخت و ارزیابی نانوذرات لیپیدی بارگیری شده با نیکوتین آمید به منظور دارورسانی به مغز در بیماری آزمایمر استاد / اساتید راهنمای: دکتر حمید اکبری‌جور، دکتر رسول دیناروند، دکتر هاشم متصری استاد / اساتید مشاور: دکتر مرتضی محمودی، دکتر علی محمد تمدن گروه تخصصی: فارماسیوتیکس مقطع تحصیلی: PhD
تاریخ ارایه پایان‌نامه: ۹۷/۰۸/۲۲
شماره پایان‌نامه: ۴۰۱
هیئت داوران: دکتر محمدرضا جعفری، دکتر محمد عرفان، دکتر فاطمه اطیابی، دکتر علیرضا وطن آرا، دکتر اسماعیل حریریان، دکتر کامبیز گیلانی، دکتر محسن امینی (نماینده آموزش)

توجه به مسیرهای پیامرسانی AhR، NFAT1 و TGF β R1 ارزیابی گردیدند. سلول‌ها پس از کشت با BaP مجاور شدند، BaP در مقادیر مصرف ۲۵ μ M و ۲/۵ به طور معناداری درصد سلول‌های زنده را در مقادیر مصرف پایین افزایش داد. BaP در مقادیر بالا اثرهای سمیت سلولی داشته است. مسدود کردن مسیر NFAT1 توسط CSA، باقی سلول‌ها را کاهش داد. فعال‌سازی گیرنده AhR از طریق BaP، مهاجرت و تهاجم سلولی را در سلول‌های MDA MB ۲۳۱ القا کرد که این اثر از طریق آنتاگونیست گیرنده (CH 223191) AhR مهار گردید. بر خلاف BaP، مهار NFAT1 از طریق CSA مهاجرت و تهاجم سلولی را کاهش داد. علاوه بر این در این سلول‌ها BaP به طور معناداری بیان CH را کاهش داد که این کاهش توسط 223191 مهار شد. هر چند CSA تنها در مقدار مصرف پایین توانست بیان AhR را کاهش دهد، CSA در مقادیر مصرف ۲/۵ μ M و ۱ کاهش پیدا کرد. سطح بیان پروتئین‌های Snail و TGF β R1 مواجه سلول‌ها با BaP و CSA تغییر چندانی نشان ندادند. نتایج حاصل از این مطالعه نشان داد که بیان پایین AhR در کنار بیان بالای β integrin به دنبال مواجه با BaP و CSA می‌تواند در خصوصیات تهاجمی بالای سلول‌های MDA MB 231 نقش داشته باشد.

■ خلاصه

نیکوتین آمید، مهارکننده هیستون داستیلاز، با جلوگیری از هیبروفسفریلاسیون پروتئین تاو، در بهبود اختلال‌های حافظه در بیماری آزمایمر مؤثر

■ واژگان کلیدی

TGF β R1، NFAT، گیرنده آریل هیدروکربن، تهاجم، مهاجرت، سرطان سینه



توجه به میزان داروی کم لود شده و نیز سمیت سلولی بیشتر ذرات پوشش داده شده با پلی سوربات، ۸۰٪ این فرمولاسیون وارد مطالعات حیوانی نشد. در گروههای حیوانات تحت درمان با نانوذرات، بهبود تغییرات رفتاری مرتبط با حافظه نسبت به گروه کنترل منفی مشاهده شد. مطالعات نشان‌دهنده تغییرات بازار پاتولوژیک در گروه القایی آزالایمر بود ولی این تغییرات در حیواناتی که دارو دریافت کرده بودند کمتر مشاهده می‌شد. فرمولاسیون‌های مورد بررسی به طور قابل توجهی باعث کاهش فسفوریلاسیون پروتئین تاو شدنند. توزیع بیولوژیکی ذرات، مزیت پوشش دار کردن آن‌ها در دارورسانی به مغز را نمایان می‌سازد. نتایج نشان می‌دهند که تزریق درون صفاقی ذرات پوشش داده شده با فسفاتیدیل سرین در مقایسه با تجویز خوارکی نیکوتین آمید عملکرد قابل توجهی در بهبود ادرارک، حفظ سلول‌های عصبی و کاهش هیپوفسفوریلاسیون پروتئین تاو در مدل حیوانی بیماری آزالایمر دارد.

■ واژگان کلیدی

نیکوتین آمید، بیماری آزالایمر، نانوذرات لیپیدی، پروتئین تاو

شناخته شده است. طراحی سیستم دارورسانی بارگیری شده با نیکوتین آمید به هدف دارورسانی به مغز می‌تواند مقدار مصرف مورد نیاز و تعداد دفعات تجویز این ترکیب را کاهش داده، بر محدودیت جذب ترکیب در هر بار مصرف غلبه کند و از عوارض جانبی آن بکاهد.

بدین منظور نانوذرات لیپیدی پوشش داده شده با سورفاکتانت با استفاده از مطالعات پیش فرمولاسیون و مطالعه‌های آماری تهیه شدند. ذرات به دست آمده از نظر اندازه و توزیع اندازه ذره‌ای، شارژ سطحی، پایداری، مورفو‌لوژی، میزان داروی بارگیری شده و پروفایل آزادسازی دارو مورد بررسی قرار گرفتند. پس از بررسی سمیت نانوذرات روحی رده سلولی و نیز توزیع نانوذرات در درون تن، اثر این حامل‌ها روی نمونه‌های حیوانی که در آن‌ها بیماری آزالایمر القا شده بود، مورد مطالعه قرار گرفت. ذرات با سایز 10.7 نانومتر ، شارژ سطحی $-40/9$ و بازده محصورسازی 36 درصد ، تحت شرایط آماده‌سازی بهینه شده؛ یعنی در نسبت $7/5$ اسید استاریک به فسفولیپون[®]، نسبت $14/74$ نیکوتین آمید به سدیم تراکولات و با استفاده از پروب سونیکاتور به دست آمدند.

سپس ذرات با پلی‌سوربات، 80% فسفاتیدیل سرین یا فسفاتیدیک اسید پوشش داده شدند. با