

مدل‌سازی برهمکنش بین داروی ضد سل ایزونیازید و نانولوله‌های کربنی عامل‌دار برای کاربردهای پزشکی: یک مطالعه شیمیابی کوانتوومی

محدثه مرادی^۱، شهرلا همدانی^{۲*}

مقاله پژوهشی

مقدمه: هدف از کاربرد نانوحاصل‌های دارو آهسته رهش کردن و کم کردن عوارض جانبی دارو است. داروها به دلیل داشتن گروه‌های عاملی بسیار فعالند، لذا واکنش‌پذیری دارو در میدان نانولوله به علت رزونانس الکترونی دارو با نانولوله کاهاش و ماندگاری آن در بدن افزایش می‌یابد، در نتیجه دوز دارو و عوارض جانبی آن کمتر می‌شود. پژوهش حاضر با هدف بررسی برهمکنش داروی ایزونیازید و نانولوله کربنی تک دیواره عامل‌دار انجام شد.

روش بررسی: در مطالعه نظری حاضر با توجه اهمیت داروی ایزونیازید به عنوان خط اول درمان بیماری سل، عملکرد نانوساختارهای کربنی عامل‌دار با استفاده از محاسبات کوانتوومی بررسی شد. با استفاده از تئوری تابعیت چگالی و در سطح $B3LYP/6-31G^{**}$ ساختار دارو، نانولوله عامل‌دار و هر یک از کمپلکس‌ها بهینه‌سازی شدند.

نتایج: تأثیر فرایند جذب بر روی ویژگی‌های الکترونی و ساختاری نانولوله کربنی مورد مطالعه قرار گرفت، در این راستا برای پیکربندی‌های مختلف، قدرت و ماهیت برهم کنش‌های بین مولکولی، توسط پارامترهای انرژی و اوربیتال مولکولی ارزیابی شد. نتایج نشان داد از بین پیکربندی‌های مختلف، یک پیکربندی دارای منفی‌ترین انرژی جذب و آنتالپی جذب بوده و پایدارترین ساختار می‌باشد.

نتیجه‌گیری: نتایج نشان داد که چگالی الکترون (HOMO) بر روی نانولوله و چگالی الکترون (LUMO) بر روی دارو قرار گرفته است. به دلیل فرایند جذب شکاف انرژی بین دو اوربیتال مولکولی افزایش یافته که این تغییرها منجر به افزایش هدایت الکتریکی کمپلکس پس از فرایند جذب می‌شود. با توجه به نتایج اوربیتال‌های طبیعی پیوند، انتقال بار بین اوربیتال‌های پیوندی و غیر پیوندی در مولکول و گروه عاملی نانولوله رخ داده است. از دیدگاه نظریه کوانتوومی اتم‌ها در مولکول برهم کنش بین مولکولی بین دارو و گروه عاملی نانولوله ایجاد شده است که مهم‌ترین آن پیوند هیدروژنی است. براساس یافته‌های این پژوهش به‌نظر می‌رسد نانولوله کربنی عامل‌دار با گروه کربوکسیل می‌تواند به عنوان حامل داروی ایزونیازید در سیستم‌های بیولوژیکی در نظر گرفته شود.

واژه‌های کلیدی: نانولوله کربنی تک دیواره، ایزونیازید، رسانش دارو، تئوری تابعیت چگالی

ارجاع: مرادی محدثه، همدانی شهرلا. مدل‌سازی برهمکنش بین داروی ضد سل ایزونیازید و نانولوله‌های کربنی عامل‌دار برای کاربردهای پزشکی: یک مطالعه شیمیابی کوانتوومی. مجله علمی پژوهشی دانشگاه علوم پزشکی شهید صدوقی بزد ۱۴۰۲، ۳۱ (۱۲): ۷۳۲۱-۳۵.

۱- دانشکده داروسازی و علوم دارویی، دانشگاه علوم پزشکی آزاد اسلامی تهران، ایران.

۲- گروه علوم پایه، دانشگاه آزاد اسلامی، واحد تهران غرب، تهران، ایران.

* (نویسنده مسئول): تلفن: ۰۹۱۰۴۹۶۲۱۴۹، پست الکترونیکی: sh_hamedani2004@yahoo.com، صندوق پستی: ۱۴۶۸۷۶۳۷۸۵

مقدمه

(۸-۱۲). بهطور کلی، نانولوله‌های کربنی‌های عامل‌دار دارای توانایی حمل مولکول‌های موردنظر، در سراسر غشاء سیتوپلاسمی و غشای هسته‌ای بدون ایجاد اثر سمی هستند. پس از رسیدن به سلول هدف، دو امکان برای تحويل دارو وجود دارد: دارو بدون ورود نانولوله وارد سلول‌ها می‌شود یا دارو و نانولوله هر دو وارد سلول‌ها می‌شوند. روش دوم مؤثرتر از روش اول است، زیرا پس از ورود به سلول‌ها، محیط درون سلولی (Carbon Nanotube, CNT) کمپلکس دارو - نانولوله کربنی (Carbon Nanotube, CNT)، را تخریب می‌کند و مولکول‌های دارو داخل سلول‌ها آزاد می‌کند، در حالیکه در روش اول، محیط خارج سلولی به تجزیه کوژوگه‌های حامل دارو کمک می‌کند و دارو پس از عبور از غشای لیپیدی وارد سلول‌ها می‌شود، در نتیجه امکان تجزیه دارو در طی این نفوذ به خودی خود وجود دارد. از آنجا که رسانش دارو توسط نانوحامل‌ها باعث تشدید اثر زیستی آن می‌شود، در نتیجه بررسی نظری فرایند جذب دارو برای کنترل رسانش و بهینه‌سازی نانودارو موثر می‌باشد. در این پژوهش برهم کنش داروی درمانی بیماری سل، ایزونیازید با نانولوله کربنی تک دیواره شکل صندری (5,5) عامل‌دار شده با گروه (functionalized SWCNT by carboxyl کربوکسیل functional group) مطالعه شد. باسیل سل بیماری‌های عفونی است که توسط مایکوباتریوم توبرکلوزیس (Mycobacterium tuberculosis) ایجاد می‌شود (۱۳). مایکوباتریوم توبرکلوزیس با سایر باکتری‌ها متفاوت است زیرا به جای هر ۲۰ تا ۴۰ دقیقه، مانند برخی باکتری‌های دیگر، هر ۲۴ ساعت یک بار به آرامی تکثیر می‌باید. یکی از ویژگی‌های اصلی مایکوباتریوم توبرکلوزیس ساختار دیواره سلولی منحصر به فرد آن است که یک سد غیرقابل نفوذ در برابر ترکیبات و داروها ایجاد می‌کند. ایزونیکوتینیک هیدرازید و اتامبوتول، دو تا از موثرترین داروهای ضد سل، به ترتیب سنتز اسیدهای مایکولیک و آربینوگالاكتان را هدف قرار می‌دهند و اهمیت دیواره سلولی مایکوباتری را در بیولوژی M.tuberculosis برجسته می‌کنند. مقاومت دارویی یک مشکل رایج در طول

نانوفناوری پژوهشی بررسی روش‌هایی به منظور تشخیص، پیشگیری و یا درمان بیماری‌ها از طریق ترمیم بافت‌های آسیب دیده در سطوح مولکولی است. در حالت کلی فراتر از آسان شدن استفاده بهینه از دارو، نانوفناوری می‌تواند فرمولاسیون و مسیرهایی برای رسانش دارو فراهم کند که منجر به تولید داروهایی اختصاصی‌تر با اثر بخشی بیشتر و عارضه‌های جانبی کمتر شود (۱-۳). اصلی‌ترین مزیت سامانه‌های رهایش دارو، افزایش اثرات درمانی دارو بدون القاء عوارض جانبی بر روی اندامک‌ها، بافت‌ها و سلول‌های سالم می‌باشد. در حال حاضر سیستم‌های دارورسانی مبتنی بر حامل‌های نانویی در سیستم‌ها توزیع دارو موجود بوده و استفاده از آن‌ها در دارورسانی روز به روز در حال افزایش است (۴,۵). یکی از جدیدترین و پیشرفت‌های ترین انواع سیستم‌های رهایش دارو، سیستم‌هایی است که از نانوحامل‌های کربنی در طراحی آن‌ها استفاده شده است. از مزایای کاربرد نانوحامل‌های کربنی در سیستم‌های دارورسانی، می‌توان افزایش نفوذ دارو در سلول‌های هدف، افزایش حلایت دارو، کاهش نوسانات، حفظ غلظت دارو برای مدت مشخص، تنظیم سرعت رهایش دارو را نام برد (۶). علی‌رغم مزایای ذکر شده در خصوص نانولوله‌های کربنی برای انتقال هدفمند دارو، مانند دارا بودن نسبت سطح به حجم بالا، زیست‌سازگاری بالا، جذب سریع مولکولی، اثربخشی بیشتر و، مواردی مانند سمتی مربوط به کاربردهای زیست‌پژوهشی آن‌ها امروزه بحث برانگیز است (۷). یکی از راههایی که برای کاهش سمتی نانولوله‌های کربنی پیشنهاد شده، استفاده از پوشش بر روی سطح نانولوله‌ها با تکنیک عامل‌دار کردن می‌باشد. تحقیقات انجام شده نشان می‌دهد که قرار گرفتن در معرض نانولوله‌های کربنی بهطور قابل توجهی باعث کاهش میزان تکثیر سلول‌ها شده و با تاثیر بر چرخه سلولی، منجر به آپوپتوز می‌شود. سطوح جانبی نانولوله‌ها بسیار آب‌گریز می‌باشد، اتصال گروه‌های عاملی با کاهش هیدروفیبیسیته سطحی و محلول ساختن نانولوله‌های کربنی سبب کاهش سمتی و آسیب‌رسانی به سلول‌های موجودات زنده می‌شود.

تحویل داروهای آب دوست و آب گریز، دارورسانی داخل سلولی ماکرومولکول‌ها و رساندن هدفمند داروها به سلول‌ها یا بافت‌های خاص بدن انسان امکان‌پذیر شده است. سیستم‌های دارورسانی قادرند مقدار نسبتاً زیادی از مولکول‌های دارو را بدون مشکل رهاسازی زودهنگام تحویل دهنند و عوارض جانبی و همچنین سمیت دارو را کاهش داده و اثربخشی درمان را افزایش دهند (۱۷). از طرفی روش تئوری تابعیت چگال که به عنوان یکی از روش‌های محاسباتی برای همبستگی الکترونی توسعه یافته است، یک ابزار تحقیقاتی ارزشمند است که می‌تواند در تایید نتایج حاصل از آنالیز آزمایشات یا تمایز بین احتمالاتی که ناتمام مانده‌اند، موثر باشد. این پژوهش، با استفاده از روش تئوری تابعیت چگال امکان استفاده از نانو لوله کربنی تک دیواره صندلی عامل‌دار با گروه کربوکسیل را به عنوان حامل داروی ایزونیازید مورد بررسی قرار می‌دهد. همچنین بررسی اثر جذب دارو بر روی ویژگی‌های الکترونی و پایداری نانولوله کربنی نیز یکی از هدف‌های اصلی این پژوهش بهشمار می‌آید.

روش بررسی

در محاسبات تئوری تابعیت چگالی، نخست ساختار نانولوله کربنی تک دیواره عامل‌دار توسط نرم‌افزار نانوتیوب مولدر (Nanotube Modeler) طراحی شد. سپس فایل ورودی همه کمپلکس‌ها (نانولوله کربنی عامل‌دار و دارو) توسط نرم‌افزار گوس ویو (GaussView 6.0) تهیه شده و با استفاده از نرم‌افزار گوسین (Gaussian 09) بهینه شد (۱۸, ۱۹). تمام محاسبات انجام شده در مقاله حاضر، با استفاده از روش تئوری تابعیت چگالی (Density Functional Theory, DFT) در سطح ** B3LYP/6-31G** انجام شده است. به منظور بررسی ماهیت پیوندها و تعیین مقادیر مولفه‌های توپولوژی از قبیل چگالی الکترونی، لاپلاسین چگالی الکترونی، چگالی انرژی جنبشی الکترونی و چگالی انرژی پتانسیل در کمپلکس نانولوله ایزونیازید، از نظریه کوانتومی اتم‌ها در مولکول‌ها (Quantum Theory of Atoms in Molecules, QTAIM)

درمان طولانی‌مدت است که باعث شکست درمان می‌شود و منجر به بیماری پیش‌رونده می‌شود. تحویل داروی ایزونیازید به‌طور مستقیم به محل موردنظر با استفاده از نانوحامل‌های خاص ممکن است یک استراتژی بالقوه برای کاهش عوارض جانبی و همچنین سمیت آن باشد. علی‌رغم استفاده گسترده و اثرات کارآمد ایزونیازید در درمان سل، عوارض جانبی شدیدی مانند نوروپاتی محیطی و سمیت کبدی ایجاد کند که دوز‌های قابل استفاده بالینی را محدود می‌کند، بنابراین، می‌تواند کارایی درمانی را افزایش داده و سمیت دارو را کاهش دهد. از سوی دیگر، هنگامی که باکتری‌ها با آنتی‌بیوتیک درمان می‌شوند، مقاومت دارویی افزایش می‌یابد و غلظت‌های بالاتر آنتیبیوتیک برای اثرگذاری بر باکتری مورد نیاز است. از این‌رو، سیستمی که تحویل دوز‌های بالای دارو به محل‌های باکتری را تسهیل کند، بسیار مطلوب است. ایزونیکوتینیک هیدرازید

(Iso Nicotinic Hydrazide, INH) که با نام ایزونیازید (Iso Nicotinic Hydrazide, INH) شناخته می‌شود، یک ترکیب آلی و اولین دارو در پیش‌گیری و درمان سل است و دارای اثربخشی بالا و اثر ضد باکتری قوی است. مکانیسم عمل ایزونیازید شامل مهار تولید مایکولیک اسید می‌باشد که یک بخش اساسی و ضروری در دیواره سلولی مایکروبکتر است. در صورت مصرف این دارو به تنها‌ی، مقاومت به سرعت رخ می‌دهد. مقاومت در سطح بالا در ارتباط با حذف ژن *katG* است که کدکننده آنزیم کاتالازپراکسیداز است، آنزیمی که در فعال‌سازی ایزونیازید دخالت دارد. ایزونیازید به خودی خود برای سلول باکتری سمی نیست، اما به عنوان یک پیش دارو عمل می‌کند و توسط آنزیم مایکروبکتریال *KatG* فعال می‌شود (۱۴-۱۶). در درمان با آنتی‌بیوتیک، مقاومت باکتری نسبت به دارو افزایش می‌یابد و غلظت‌های بیشتری از آنتی‌بیوتیک برای تاثیر بر روی باکتری‌ها مورد نیاز است. از این‌رو، سیستمی که امکان رساندن دوز‌های بالای دارو را فراهم نمایند بسیار مطلوب است. پژوهشی نانو دارای پتانسیل قابل توجهی برای پیشرفت در زمینه تشخیص، درمان و پیشگیری از بیماری‌های عفونی است. همراه با استفاده از فناوری نانو،

آمدند. از میان همه کمپلکس‌های بهینه شده، ساختار پایدارتر، کمپلکس f-SWCNT/Isoniazid ۹ انتخاب شده و مورد بررسی قرار گرفت (شکل ۲). سپس انرژی جذب کمپلکس‌ها با استفاده از رابطه زیر محاسبه و در جدول ۱ گزارش شد.

$$\text{E}_{\text{ad}} = \text{E}_{(\text{f-SWCNT/Isoniazid})} - [\text{E}_{(\text{Isoniazid})} + \text{E}_{(\text{f-SWCNT})}] \\ + \text{E}_{\text{BSSE}} \quad (4)$$

که E_{ad} انرژی جذب مولکول ایزونیازید بر روی نanolوله کربنی، $\text{E}_{(\text{f-SWCNT/Isoniazid})}$ ، انرژی الکترونی کل سامانه مولکول دارو و نanolوله است و $\text{E}_{\text{Isoniazid}}$ و $\text{E}_{\text{f-SWCNT}}$ به ترتیب انرژی‌های الکترونی کل مولکول دارو و نanolوله و E_{BSSE} انرژی ناشی از خطای انبساط مجموعه پایه می‌باشد.

مطابق جدول ۱ انرژی جذب برای پایدارترین کمپلکس ۹ (f-SWCNT/Isoniazid) ۱۸/۶۵ - کیلوکالری برمول است. مقدار انرژی جذب بیانگر پایداری کمپلکس نسبت به مولکول‌های منفرد است. هم‌چنین فرایند جذب، با برهم کنش به نسبت خوبی میان دارو و نanolوله کربنی همراه است که به دلیل عامل‌دار بودن نanolوله تک دیواره می‌باشد. بنابراین می‌توان ادعا کرد که فرایند جذب دارو توسط نanolوله کربنی عامل‌دار (5,5) از نظر انرژی گرماده بوده، هم‌چنین این مقدار انرژی، بیانگر جذب فیزیکی دارو توسط نanolوله کربنی عامل‌دار است. برای ارزیابی امکان‌پذیری ترمودینامیکی جذب دارو، محاسبات فرکانس بر روی ساختار بهینه شده کمپلکس با استفاده از روش B3LYP و مجموعه پایه^{*} 6-31G* در دمای ۲۹۸/۱۵ کلوین و فشار ۱ اتمسفر انجام شده نتایج آن در جدول ۲ گزارش شده است. مقادیر ΔG_{ad} و ΔS_{ad} ، به ترتیب انرژی، گویای کاهش واکنش‌پذیری و افزایش پایداری دارو بوده و نشان می‌دهد فرایند جذب منظم و خودبه‌خود بوده است.

نرم‌افزار AIM 2000 استفاده شد (۲۰). افزون بر این، از آنالیز اوربیتال‌های پیوندی طبیعی (Natural bond orbital, NBO) برای محاسبه انرژی اختلال و بررسی پایداری کمپلکس ناشی از انتقال بار استفاده شد (۲۱). قدرت برهم کنش‌های غیرکووالانسی توسط توصیف‌گرهای انرژی، پارامترهای هندسی، پارامترهای توپولوژیکی، تغییر انرژی آزاد گیبس و انرژی انتقال بار در مکان‌های اتصال تخمین زده شد. هم‌چنین از تجزیه و تحلیل اوربیتال‌های جبهه‌ای HOMO و LUMO به منظور نشان دادن انتقال‌های الکترونی درون کمپلکس استفاده شد و از نتایج آن‌ها واکنش‌پذیری مولکول ارزیابی شد. شایان ذکر است، برای بررسی امکان پذیری ترمودینامیکی جذب دارو بر روی نanolوله کربنی عامل‌دار پارامترهای ترمودینامیکی توسط معادلات زیر محاسبه شد:

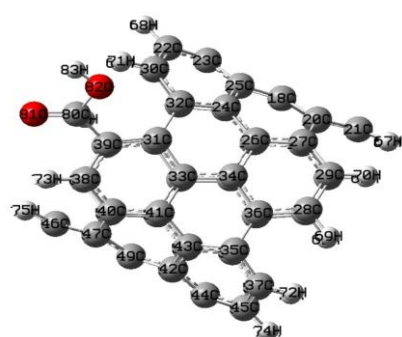
$$\Delta G_{\text{ad}} = G_{(\text{Iso drug/f-SWCNT})} - [G_{(\text{Iso drug})} + G_{(\text{f-SWCNT})}] \quad (1)$$

$$\Delta H_{\text{ad}} = H_{(\text{Iso drug/f-SWCNT})} - [H_{(\text{Iso drug})} + H_{(\text{f-SWCNT})}] \quad (2)$$

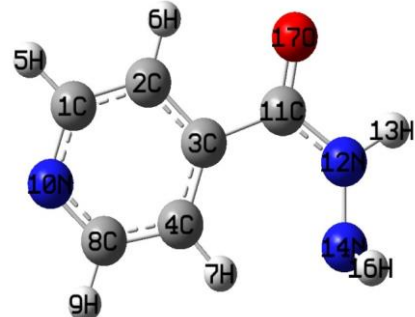
$$\Delta S_{\text{ad}} = S_{(\text{Iso drug/f-SWCNT})} - [S_{(\text{Iso drug})} + S_{(\text{f-SWCNT})}] \quad (3)$$

نتایج

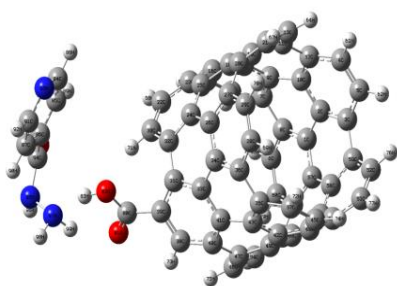
بهینه سازی ساختارها و تحلیل توابع ترمودینامیکی: نخست مولکول ایزونیازید (Iso) و نanolوله کربنی صندلی عامل‌دار functionalized SWCNT بهینه شدند، تا پایدارترین ساختارشان تعیین شود (شکل ۱). سپس به منظور یافتن پایدارترین پیکربندی برای کمپلکس f-SWCNT/Isoniazid، پس از بهینه‌سازی ساختارهای اولیه، مولکول دارو از جهت‌های مختلف به نanolوله عامل‌دار نزدیک و انرژی الکترونی ساختار آن‌ها در سطح 6-31G^{**} تعیین و ساختارهای تعادلی بهینه به دست



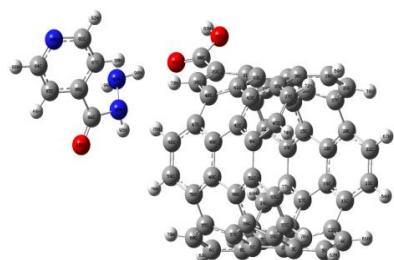
(ب) نanolوله کربنی عامل دار f-SWCNT(5,5)



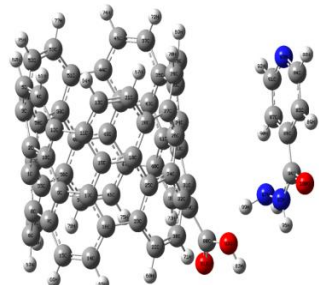
شکل ۱: ساختار بهینه شده (ا) مولکول ایزونیازید (Isoniazid)



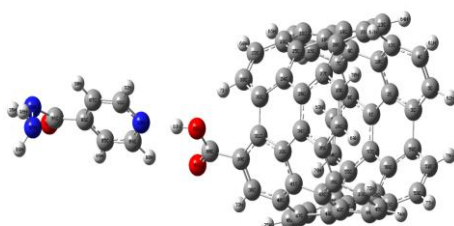
(f-SWCNT/Isoniazid ۲)



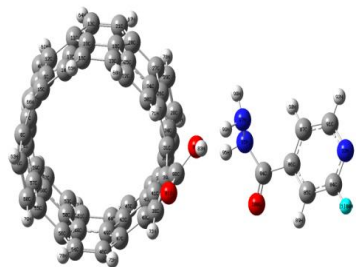
(f-SWCNT/Isoniazid ۱)



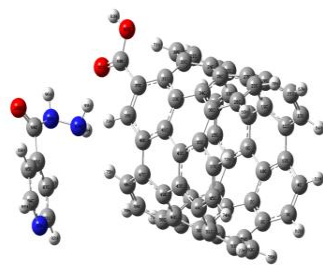
(f-SWCNT/Isoniazid ۴)



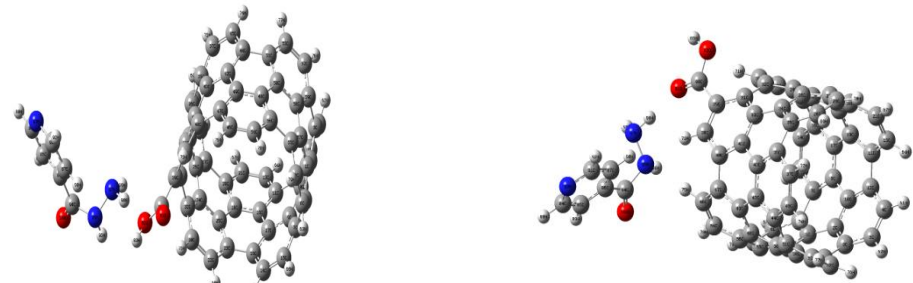
(f-SWCNT/Isoniazid ۳)



(f-SWCNT/Isoniazid ۵)

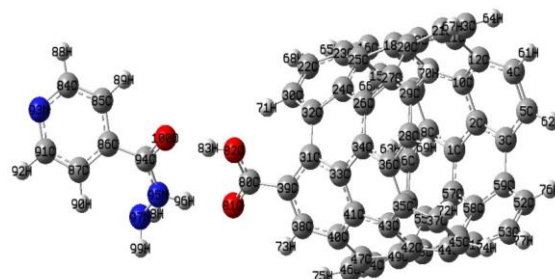


(f-SWCNT/Isoniazid ۶)



(f-SWCNT/Isoniazid ۸)

(f-SWCNT/Isoniazid ۷)



(f-SWCNT/Isoniazid ۹)

شکل ۲: پیکربندی های مختلف کمپلکس ایزونیازید / نanolله کربنی عامل دار، بهینه شده با روش B3LYP/6-31G^{**}جدول ۱: انرژی‌های جذب (E_{ad})، ایزونیازید بعد از جذب توسط نانولوله کربنی تک دیواره

کمپلکس	E_{ad} (kcal/mol)
f- SWCNT/Isoniazid ۱	-۴/۰۴
f-SWCNT/Isoniazid ۲	-۶/۲۹
f-SWCNT/Isoniazid ۳	-۵/۷۵
f-SWCNT/Isoniazid ۴	-۱۱/۳۱
f-SWCNT/Isoniazid ۵	-۷/۴۵
f-SWCNT/Isoniazid ۶	-۱۴/۱۲
f-SWCNT/Isoniazid ۷	-۴/۸۷
f-SWCNT/Isoniazid ۸	-۱۲/۴۸
f-SWCNT/Isoniazid ۹	-۱۸/۶۵

جدول ۲: پارامترهای ترمودینامیکی مولکول ایزونیازید بعد از جذب توسط نانولوله کربنی عامل دار در سطح محاسباتی B3LYP/6-31G^{**}

کمپلکس	ΔH_{ad} (kcal/mol)	ΔG_{ad} (kcal/mol)	ΔS_{ad} (cal/mol.K)
f-SWCNT/Isoniazid ۹	-۱۶/۶۵۱	-۷/۴۰۵	-۳۱/۰۲۰

با کاهشی در چگالی همراه بوده که نشان می‌دهد پیوند دارو با نanolوله از نوع پیوند هیدروژنی است.

تجزیه و تحلیل اوربیتال‌های مولکولی: اوربیتال‌های طبیعی پیوند (Natural Bond Orbitals, NBO)، ابزار موثری برای مطالعه برهم کنش‌های بین و درون مولکولی و انتقال بار بین مولکول‌ها است (۲۵). شاخص مهم در محاسبات NBO تعیین اثری پایداری به دست آمده از عدم استقرار الکترون (E₂) است که از تجزیه و تحلیل نظریه اختلال مرتبه دوم به دست می‌آید. این مقدار با میزان انتقال بار جفت الکترون تنها گروه پروتون گیرنده به اوربیتال ضدپیوندی متعلق به گروه پروتون دهنده متناسب است که به عنوان یک عامل مهم در تشکیل پیوند بین مولکولی دخالت دارد (۲۶).

برای هر اوربیتال دهنده (*i*) و پذیرنده (*j*، اثری اختلال مرتبه دوم E₂) مربوط به جابجایی الکترون $j \rightarrow i$ از رابطه زیر محاسبه می‌شود:

$$E(2) = \Delta E_{n\sigma^*} = n_i \frac{F^2(i, j)}{(\epsilon_j - \epsilon_i)} \quad (5)$$

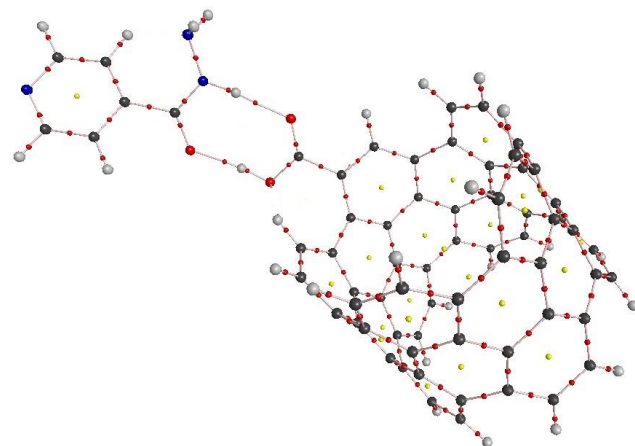
که n_i عدد اشغال اوربیتال دهنده *i*، ϵ_i و ϵ_j عناصر قطری (انرژی اوربیتال‌ها) و F_{ij} عناصر غیر قطری ماتریس می‌باشد. در برهم کنش دارو و نanolوله، جابجایی بار با استفاده از آنالیز اوربیتال‌های طبیعی بررسی شد. نتایج در جدول ۴ گزارش شده است.

مطابق جدول ۴، بیشترین انرژی رزنانس ناشی از انتقال الکترون از سوی گروه عاملی COOH نanolوله کربنی به سمت مولکول ایزونیازید بوده است. در کمپلکس f-SWCNT/Isoniazid ۹، بیشترین انرژی انتقال بار LP(2)=12.78 kcal/mol مربوط به انتقال الکترون از جفت الکترون غیر پیوندی اتم اکسیژن گروه عاملی نanolوله BD*(1)N₉₅O₈₁، به سمت اوربیتال ضد پیوندی مولکول دارو H₉₆O₈₁...N₉₅H₉₆ بوده است. این مشاهده‌ها با نتایج انرژی جذب و پارامترهای هندسی در توافق کامل است و بیانگر برهم کنش فیزیکی بین مولکول دارو و گروه عاملی نanolوله کربنی می‌باشد.

تجزیه و تحلیل نظری اتم‌ها در مولکول‌ها (QTAIM)

نظریه کوانتومی اتم‌ها در مولکول‌ها (Quantum Theory of Atoms in Molecules, QTAIM) ابزار مناسبی برای بررسی برهم کنش‌های گوناگون به ویژه پیوند هیدروژنی بین مولکولی و درون مولکولی است. یکی از برتری‌های این نظریه آن است که می‌توان اطلاعاتی درباره تغییر توزیع الکترون و تشکیل پیوند کمپلکس به دست آورد. در نظریه اتم‌ها در مولکول مفهوم پیوند شیمیایی و قدرت پیوند بر حسبتابع چگالی الکترون بیان می‌شود. این نظریه از ویژگی‌های مکان شناسی چگالی الکترون استفاده می‌کند و به این وسیله پیوند شیمیایی را از روش مسیر (Bond Critical Point, BCP) پیوند و نقطه بحرانی پیوند (BCP) تعریف می‌نماید. در این بخش از پژوهش، با استفاده از نظریه QTAIM، مسیر پیوند بین مولکولی و توصیف‌گرهای متناسب نقاط بحرانی مانند چگالی الکترونی (Electron density, ρ_{BCP})، لaplacian of charge density, $\nabla^2\rho_{BCP}$ انرژی الکترونی در نقطه بحرانی (H_C)، چگالی انرژی جنبشی (Kinetic energy density at BCP، E_{BCP}) و چگالی انرژی پتانسیل الکترونی (Potential energy density, V_{BCP}) پارامترها برای کمپلکس ایزونیازید-نانولوله کربنی عامل‌دار، (۹- SWCNT/Isoniazid) در جدول ۳ گردآوری شده است و گراف آن در شکل ۳ به نمایش گذاشته شده است.

بر اساس نتایجه‌ها، مقادیر مثبت $\nabla^2\rho_{BCP}$ حاکی از حضور برهم کنش‌های ضعیف واندروالسی و برهم کنش‌های لایه-بسته مانند پیوند هیدروژنی دارد. هم‌چنین بر اساس طبقه‌بندی روزاس و همکاران $H_c > 0$ $\nabla^2\rho_{BCP} > 0$ نشان دهنده پیوند هیدروژنی متوسط و $H_c < 0$ $\nabla^2\rho_{BCP} < 0$ نشان دهنده پیوند هیدروژنی قوی می‌باشد (۲۲-۲۴). با توجه به مولفه‌های توپولوژیکی در نقاط بحرانی پیوند در جدول ۳، مولکول دارو در فاز گازی در دو نقطه با گروه عاملی نanolوله پیوند برقرار کرده است. بررسی ویژگی‌های دانسیته الکترونی در این نقاط نشان می‌دهد برهم کنش‌ها دارای مقادیر مثبت $\nabla^2\rho_{BCP}$ و مقدار منفی H_c بوده، هم‌چنین برهم کنش



شکل ۳: گراف مربوط به کمپلکس ایزونیازید - نanolله کربنی عامل دار، (f-SWCNT/Isoniazid ۹) در فاز گاز.
(دایره‌های بزرگ اشاره به اتم‌ها و دایره‌های کوچک اشاره به نقاط بحرانی دارد).

جدول ۳: پارامترهای توپولوژیکی حاصل از محاسبات QTAIM برای کمپلکس ایزونیازید - نanolله عامل دار در فاز گاز (تمامی پارامترها در واحد اتمی هستند).

Complex	Interaction	ρ_C	$\nabla^2\rho_C$	G_{BCP}	V_{BCP}	H_C
f-SWCNT/Isoniazid ۹	C ₉₄ -O ₁₀₀ H ₈₃	۰/۰۴۷۲	۰/۰۰۹۰	-۰/۰۰۱۶	-۰/۰۷۱	-۰/۰۷۲
	N ₉₅ -H ₉₆ O ₈₁	۰/۰۳۳۵	۰/۰۰۶۳	-۰/۰۰۱۱	-۰/۰۴۹	-۰/۰۵۱

جدول ۴: پارامترهای تجزیه و تحلیل NBO کمپلکس ایزونیازید - نanolله کربنی عامل دار در سطح B3LYP/6-31G**

Complex	Donor NBO (i)	Acceptor NBO (j)	E (2)(kcal/mol)
f- SWCNT/Isoniazid ۹	LP (1) O81	BD*(1) N95-H96	۷/۲۱
	LP (2) O81	BD*(1) N95-H96	۱۲/۷۸
	LP (1) O82	BD*(1)C94 - O100	۴/۰۹

تجزیه و تحلیل اوربیتال‌های جبهه‌ای: اوربیتال‌های مولکولی به عنوان یکی از پارامترهای اساسی در واکنش‌های شیمیایی شناخته می‌شوند. انرژی بالاترین اوربیتال مولکولی اشغال شده (Highest Occupied Molecular Orbital, HOMO) به طور مستقیم با انرژی یونش مرتبط است در حالیکه انرژی پایین‌ترین اوربیتال مولکولی اشغال نشده (Lowest Unoccupied Molecular Orbital, LUMO) کمک می‌کند و از لحاظ شیمی کوانتومی نیز پارامتر مهمی

تجزیه و تحلیل اوربیتال‌های جبهه‌ای: اوربیتال‌های مولکولی به عنوان یکی از پارامترهای اساسی در واکنش‌های شیمیایی شناخته می‌شوند. انرژی بالاترین اوربیتال مولکولی اشغال شده (Highest Occupied Molecular Orbital, HOMO) به طور مستقیم با انرژی یونش مرتبط است در حالیکه انرژی پایین‌ترین اوربیتال مولکولی اشغال نشده (Lowest Unoccupied Molecular Orbital, LUMO)

برهم‌کنش دهنده-پذیرنده الکترون رخ می‌دهد و یک پیوند بین مولکولی ایجاد می‌شود. توصیفگرهای مولکولی کوانتومی برای کمپلکس ایزونیازید/ نانولوله کربنی محاسبه و در جدول ۵ گردآوری شد. نتایج بیانگر آن بود که پس از جذب مولکول دارو بر روی نانولوله عامل‌دار گپ انرژی اوربیتال‌ها در کمپلکس به مقدار جزئی افزایش یافته است، از طرفی، واکنش پذیری یک مولکول به گپ انرژی آن مرتبط و رابطه عکس دارد، پس با جذب مولکول، واکنش‌پذیری دارو کمتر شده و پایداری سینتیکی آن تا رسیدن به بافت بیمار بیشتر شده است. از آنجا که پایداری مولکول به فاکتور سختی ارتباط دارد و سختی یک ابزار مفیدی برای درک و تفسیر واکنش‌پذیری شیمیایی مولکول مورد مطالعه بهشمار می‌رود. توصیفگرهای کوانتومی با انجام فرایند جذب دستخوش تغییر و تحول می‌شوند. بدین صورت که پس از فرایند جذب، پتانسیل شیمیایی در کمپلکس افزایش خواهد یافت در حالی که الکتروفیلی و نرمی کاهش می‌یابد. همچنین تجزیه و تحلیل اوربیتال‌های مولکولی جبهه‌ای برای کمپلکس ۹ f-SWCNT/Isoniazid صورت گرفته است و تصویر آن در شکل ۴ منعکس شده است. همان‌گونه که دیده می‌شود چگالی الکترون اوربیتال مولکولی HOMO بر روی نانولوله کربنی و چگالی الکترون LUMO بر روی مولکول داروی ایزونیازید تجمع یافته است و انتقال بار از سوی نانولوله به سمت مولکول دارو را به روشنی نشان می‌دهد.

بهشمار می‌آید، زیرا اختلاف انرژی بین این دو تراز نشان دهنده فعالیت شیمیایی و زیستی مولکول موردنظر خواهد بود و منجر به تغییر در بار جزیی و ممان دوقطبی مولکول می‌شود (۲۷-۲۸). برای بررسی واکنش‌پذیری مولکول‌ها، محاسبات مرتبط با توصیفگرهای مولکولی شامل شکاف انرژی بین دو اوربیتال (Ionization Potential, E_g)، الکترون خواهی (Electron Affinity, A)، پتانسیل شیمیایی (Chemical Potential, μ)، سختی شیمیایی (η)، الکتروفیلیستی (Chemical Hardness, S) برای تمام ساختارهای مورد مطالعه در فاز گاز و در سطح B3LYP/6-31G** انجام شد (۳۲-۳۶). از معادلات زیر برای محاسبه توصیفگرهای مولکولی استفاده شد:

$$E_g = E_{\text{LUMO}} - E_{\text{HOMO}} \quad (6)$$

$$I = -E_{\text{HOMO}} \quad (7)$$

$$A = -E_{\text{LUMO}} \quad (8)$$

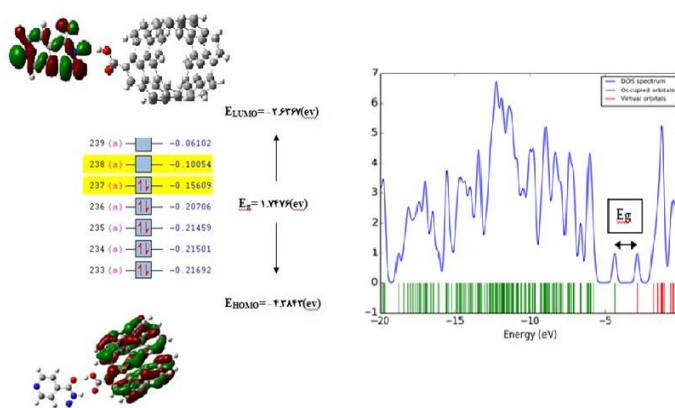
$$\eta = \frac{(I+A)}{2} \quad (9)$$

$$\mu = -\chi = -\frac{(I+A)}{2} \quad (10)$$

$$\omega = \frac{\mu^2}{2\eta} \quad (11)$$

$$S = \frac{1}{2\eta} \quad (12)$$

افزون بر این، اختلاف انرژی بین اوربیتال‌های مولکولی جبهه‌ای بر قدرت پیوند نیز تأثیرگذار است. به عبارت دیگر، شکاف انرژی بیشتر کمپلکس با انرژی برهم‌کنش بین مولکولی بیشتر همراه است. وقتی که این پارامتر افزایش می‌یابد،



شکل ۴: دیاگرام اوربیتال مولکولی هومو و لومو و نمودار DOS برای کمپلکس ایزونیازید - نانولوله کربنی عامل‌دار

جدول ۵: توصیف گرهای مولکولی برای ایزونیازید، نanolوله کربنی عامل دار و کمپلکس ایزونیازید - نanolوله کربنی عامل دار

Property / B3LYP/6-31G**	Compounds		
	Isoniazid	f-SWCNT(5,5)	f-SWCNT/Isoniazid Complex
E _{HOMO} (eV)	-۶/۳۴۸	-۳/۸۲۵	-۴/۳۸۳
E _{LUMO} (eV)	-۱/۵۸۶	-۳/۰۲۰	-۲/۶۳۶
Energy gap (E _g) / (eV)	۴/۷۶۱	۰/۸۰۵	۱/۷۴۶
Ionization potential (I) / (eV)	۶/۳۴۸	۳/۸۲۵	۴/۳۸۳
Electron affinity (A) / (eV)	۱/۵۸۶	۳/۰۲۰	۲/۶۳۶
Chemical potential (μ) / (eV)	-۳/۹۶۷	-۳/۴۲۳	-۳/۵۱۰
Global hardness (η) / (eV)	۲/۳۸۰	۰/۴۰۲	۰/۸۷۳
Global softness (S) / (eV ⁻¹)	۰/۲۱۰	۱/۲۴۱	۰/۵۷۲
Electrophilicity (ω) / (eV)	۳/۳۰۵	۱۴/۵۴۷	۷/۰۵۲

داروی به دست آمده با طیفسنجی رامان، تبدیل فوریه فروسرخ (FTIR)، میکروسکوپ الکترونی عبوری (TEM) و میکروسکوپ الکترونی روبشی انجام شد. بررسی اثر ضد باکتریایی مربوطه بر روی دو سویه مایکوباکتریوم توبرکلوزیس انجام شد. اثر MWCNT های کونژوگه با ایزونیازید در غلظت‌های پایین بسیار بهتر از داروی خالص در همه سویه‌ها بود. از آنجایی که یکی از مکانیسم‌های ضد میکروبی اصلی MWCNT ها از طریق تخریب دیواره سلولی باکتری است، علاوه بر اثرات ضد میکروبی آن، دارورسانی ایزونیازید را در دوزهای کمتر نسبت به دارو به تنها ایزونیازید داد. بنابراین، نانوسیال حاوی MWCNT های افزایش داد. نتایج نشان داد که تاکرین میتواند کونژوگه با ایزونیازید، نسبت به دارو به تنها ایزونیازید، بهتری بر روی انواع سویه‌های مایکوباکتریوم توبرکلوزیس داشت (۳۴). در سال ۲۰۲۱، میرعلی و همکاران مطالعه‌ای به منظور میزان جذب داروی تاکرین بر روی نanolوله‌های کربنی انجام دادند. نتایج نشان داد که تاکرین میتواند بر روی نanolوله کربنی بارگیری شود و میتواند از برهم کنش با سایر مواد در امان بماند زیرا توزیع‌های مداری مولکولی مرزی از تاکرین به نanolوله‌های کربنی در کمپلکس منتقل

بحث

امروزه نانوساختارهای کربنی به عنوان حامل‌های نانویی با داشتن اندازه کوچک، نسبت سطح به حجم بزرگ، داشتن، π - π گروه‌های عاملی (فعال)، خواص سطح ویژه بالا، تجمع برهم کنش‌های آب‌گریز، سازگاری با سلول‌های زنده و همچنین برهم کنش مناسب این ترکیبات با مولکول‌های دارویی در سیستم‌های جدید رسانش دارویی بسیار مورد توجه هستند. در سال ۲۰۲۲، شیخی و همکارانش مطالعه‌ای به منظور ارزیابی یک نانو دارورسانی برای درمان سل انجام دادند. در این مطالعه نanolوله کربنی چند جداره کونژوگه با ایزونیازید و فلوکستین برای افزایش کارایی دارورسانی در کنار حذف مقاومت دارویی در شرایط آزمایشگاهی طراحی شد. نتایج نشان داد که این سیستم‌های تحويل نانودارو برای فلوکستین در دوزهای بسیار پایین‌تر مؤثر هستند (۳۳). در تحقیقات دیگری که توسط زمردبخش و همکارانش در سال ۲۰۲۰ صورت پذیرفت، محاسبات اصول اولیه به منظور بررسی اثر نanolوله‌های کربنی چند جداره مزدوج ایزونیازید بر مایکوباکتریوم توبرکلوزیس با استفاده از روش Functional Theory، DFT) انجام شد. شناسایی نانو

ساختارهای کربنی بتوانند به عنوان یک حامل داروی امیدوارکننده بتواند انگیزه‌های را برای محققان ایجاد کند.

نتیجه‌گیری

پژوهش حاضر، با هدف تعیین میزان جذب داروی ایزونیازید بر روی نanolوله کربنی صندلی عامل‌دارشده با گروه کربوکسیل DFT در سطح محاسباتی $B3LYP/6-31G^{**}$ انجام شد. نتایج نشان داد که داروی ایزونیازید تمایل به جذب فیزیکی بر روی گروه عاملی نanolوله کربنی داشته و برخی از پارامترهای هندسی دارو و نanolوله در اثر فرایند جذب و برهم کنش بین مولکولی دستخوش تغییر شده‌اند. به عنوان نمونه پس از فرایند جذب طول پیوند دارو در قسمت اتصال به گروه عاملی نanolوله بلندتر شده است که نشان‌دهنده برهم کنش گروه عاملی نanolوله با دارو بوده است. از دیدگاه نظریه QTAIM برهم کنش بین مولکولی بین دارو و نanolوله ایجاد شده است و مهم‌ترین آن پیوند هیدروژنی است زیرا مقدار چگالی الکترونی بیشتری دارد. طبق تجزیه و تحلیل NBO، انتقال بار از سوی نanolوله به سوی دارو صورت گرفته است. نتایج نشان داد که چگالی الکترون HOMO بر روی نanolوله مستقر بوده در حالیکه چگالی الکترون LUMO بر روی دارو قرار گرفته و پس از فرایند جذب، مقدار اختلاف انرژی بین دو اوربیتال مولکولی افزایش پیدا کرده است که این تغییرها منجر به افزایش هدایت الکتریکی کمپلکس پس از فرایند جذب تغییر کرده اند توصیف‌گرهای کوانتومی در اثر فرایند جذب تغییر کرده اند بدین صورت که فاکتور سختی در فاز گاز افزایش یافته در حالیکه شاخص الکترون دوستی و نرمی کاهش یافته‌اند. بنابراین با جذب مولکول دارو، واکنش‌پذیری دارو کمتر شده و پایداری سینتیکی آن تا رسیدن به بافت بیمار بیشتر شده است. از نقطه‌نظر سطوح انرژی بر اساس روش DFT دریافتیم که نanolوله‌های کربنی در شرایط *vital in* بهتر عمل می‌کنند. بنابراین از نتایج به‌دست‌آمده مشخص می‌شود که نanolوله کربنی عامل‌دار می‌تواند به عنوان جاذب مناسب و حس‌گر خوبی برای داروی ضد سل ایزونیازید عمل کند.

شدند. همچنین، در نتایج حاصل از محاسبات خواص مولکولی نیز مشاهده شد که با کاهش سختی و شکاف انرژی برای کمپلکس دارو - نanolوله در مقایسه با تاکرین خالص، بیشتر کمپلکس سبب واکنش‌پذیری بیشتر آن نسبت به داروی خالص شده و در نتیجه دارای خاصیت بارگذاری مناسب‌تری برای عملکرد دارویی است (۳۵). در تأیید یافته‌های پژوهش حاضر، روئی و همکاران (۲۰۱۸) در خصوص رسانش داروی ایزونیازید توسط نانو قفس‌ها مطالعاتی انجام دادند، نتایج تحقیق حاکی از آن بود در اثر برهم کنش مولکول دارو با نانو قفس دوپ شده با آلومینیوم (Al-doped nanocage)، الکترون‌ها از زوج الکترون ایزونیازید به اریتال‌های ریدبرگ اتم آلومینیوم منتقل شده‌اند. همچنین خواص الکترونی نانو قفس دوپ شده بعد از جذب دارو حدود ۴۷٪ تغییر می‌کند، این تغییرات در مقادیر شکاف انرژی باعث انتشار فلورسانس پس از تداخلات دارویی با نانوقفس دوپ شده با Al می‌شود، که بسیار حساس است و می‌تواند به مسیر دارو توسط اسپکتروفتومتر در بدن کمک کند (۳۶). همچنین ساختار و خواص الکترونیکی $B_{12}N_{12}$ عامل‌دار شده با داروی سلکوکسیب توسط Gnatyuk و همکاران (۲۰۱۸)، با محاسبات نئوری تابع چگالی (DFT) مورد مطالعه قرار گرفت. نتایج نشان داد که نانوخوشه $B_{12}N_{12}$ به عنوان یک حامل زیست پزشکی برای داروی سلکوکسیب مناسب است (۳۷). با توجه به روند موردنظر در این پژوهش، طبیعی است که رهیافت‌هایی برای ادامه و نوآوری‌هایی در این نوع مطالعات ارائه گردد. بر این مبنای پیشنهاد می‌شود که مطالعات آتی از نانوکن‌ها، نانوقفس‌ها و یا نanolوله‌های بورنیت‌رید به عنوان حامل داروی ایزونیازید استفاده و نتایج برسی شود، تا امکان طراحی دارویی آن و کاربرد بهتر دارو در آینده تسهیل یابد. امید است با انجام پژوهش‌های کاربردی در زمینه طراحی نانوحامل‌ها و گذراندن مراحل آزمایشگاهی آن‌ها،

سپاس‌گزاری

مقاله حاضر استخراج شده از پایان‌نامه دکتری حرفه‌ای در رشته داروسازی است که به عنوان طرح تحقیقاتی توسط معاونت پژوهشی دانشکده داروسازی دانشگاه علوم پزشکی آزاد اسلامی تهران مصوب شده است. مراتب قدردانی خود را از همکارانی که در انجام این تحقیق ما را یاری رساندند، اعلام می‌داریم.

حامی مالی: این پژوهش با هزینه نویسنده‌گان انجام شده است.

تعارض در منافع: وجود ندارد.

ملاحظات اخلاقی

این پژوهش با کد اخلاق IR.IAU.PS.REC.1400.399 مورد تائید کمیته اخلاق دانشگاه آزاد اسلامی واحد علوم پزشکی تهران قرار گرفته است.

مشارکت نویسنده‌گان

شهلا همدانی در ارائه ایده و طراحی مطالعه، محدوده مرادی در جمع‌آوری داده‌ها، شهلا همدانی در تجزیه و تحلیل داده‌ها مشارکت داشته و همه نویسنده‌گان در تدوین، ویرایش اولیه و نهایی مقاله و پاسخگویی به سوالات مرتبط با مقاله سهیم هستند.

References:

- 1-Bhushan B. *Springer handbook of nanotechnology*: Springer; 2017.
- 2-Khan DR. *The Use of Nanocarriers for Drug Delivery in Cancer Therapy*. J Cancer Sci Ther 2010; 2(3): 58-62.
- 3-Hughes G A. *Nanostructure-Mediated Drug Delivery*. Nanomedicine in Cancer 2017; 1: 47-72.
- 4-Kim J, Conway A, Chauhan A. *Extended Delivery of Ophthalmic Drugs by Silicone Hydrogel Contact Lenses*. Biomaterials 2008; 29(14): 2259-69.
- 5-Aminu N, Bello I, Umar NM, Tanko N, Aminu A, Audu MM. *The Influence Of Nanoparticulate Drug Delivery Systems In Drug Therapy*. J Drug Deliv Sci Technol 2020; 60:101961.
- 6-Goldberg M, Langer R, Jia X. *Nanostructured Materials for Applications in Drug Delivery and Tissue Engineering*. Biomater Sci 2007; 18(3): 241-68.
- 7-Foldvari M, Bagonluri M. *Carbon Nanotubes as Functional Excipients for Nanomedicines: II. Drug Delivery and Biocompatibility Issues*. Nanomedicine: NBM 2008; 4(3): 183-200.
- 8-Jena SK, Chakraverty S, Malikan M, Tornabene F. *Effects of Surface Energy and Surface Residual Stresses on Vibrothermal Analysis of Chiral, Zigzag, and Armchair Types of SWCNTs Using Refined Beam Theory*. Mech Based Des Struct 2022; 50(5): 1565-79.
- 9-Francis AP, Devasena T. *Toxicity of Carbon Nanotubes: A Review*. Toxicol Ind Health 2018; 34: 200-10.
- 10-Mahajan S, Patharkar A, Kuche K, Maheshwari R, Deb PK, Kalia K, et al. *Functionalized Carbon Nanotubes as Emerging Delivery System for the Treatment of Cancer*. Int J Pharm 2018; 548(1): 540-58.
- 11-He H, Pham-Huy LA, Dramou P, Xiao D, Zuo P, Pham-Huy C. *Carbon Nanotubes: Applications in Pharmacy and Medicine*. Biomed Res Int 2013; 2013: 578290.

- 12-Al-Qattan MN, Deb PK, Tekade RK. *Molecular Dynamics Simulation Strategies for Designing Carbonnanotube- Based Targeted Drug Delivery.* Drug Discov Today 2018 ;23(2): 235-50.
- 13-Wang P, Pradhan K, Zhong XB, Ma X. *Isoniazid Metabolism and Hepatotoxicity.* Acta Pharm Sin B 2016; 6(5): 384-92.
- 14-Li M, Wei Y, Zhang G, Wang F, Li M, Soleymanabadi H. *A DFT Study on the Detection of Isoniazid Drug by Pristine, Si and Al Doped C70 Fullerenes.* Physica E Low Dimens Syst Nanostruct 2020; 118: 113878.
- 15-Rezaei-Sameti M, Moradi F. *Interaction of Isoniazid Drug with the Pristine and Ni-Doped of (4, 4) Armchair Ganns: A First Principle Study.* J Incl Phenom Macrocycl Chem. 2017; 88: 209-18.
- 16-Zarei Z, Emami A, Moghadami M, Kashkooli GS, Pirbonyeh N. *Molecular Characterization of Isoniazid and Rifampicin Target Genes in Multi-Drug Resistant Mycobacterium Tuberculosis Isolates from Southwest of Iran.* Gene Rep 2017; 6: 19-25.
- 17-Vemula SL, Gupta MT. *Isoniazid Nano-Drug Delivery Systems Targeting Macrophages for the Treatment of Tuberculosis.* Journal of Preventive, Diagnostic and Treatment Strategies in Medicine 2022; 1(2): 96-104.
- 18-Frisch A, Nielsen AB, Holder AJ, *Gauss View Users Manual; Gaussian Inc*, 2000.
- 19-Frisch MJ, Trucks GW, Schlegel HB, Scuseria GE, Robb MA, Cheeseman JR, Scalmani G, Barone V, Mennucci B, Petersson GA, et al. *Gaussian 09*,
- Revision A.01.** Gaussian, Inc.; Wallingford, CT, USA: 2009.
- 20-Konig FB, Schonbohm J, Bayles D. *AIM 2000-A Program to Analyze and Visualize Atoms in Molecules.* J Comput Chem 2001; 22: 545-59.
- 21-Hamedani Sh, Hamedani E. *Boron Nitride Nanotubes as Novel Vectors for Drug Delivery of Amino Acids: A First Principles Simulation.* CHINESE J STRUC CHEM 2017; 36(9): 1562-7.
- 22-Rozas I, Alkorta I, Elguero J. *Behavior of Ylides Containing N, O, and C Atoms as Hydrogen Bond Acceptors.* J Am Chem Soc 2000; 122(45): 11154-61.
- 23-Popelier PL. *Quantum Molecular Similarity. 1. BCP Space.* J Phys Chem A 1999; 103(15): 2883-90.
- Ahmed SA, Rahman AA, Elsayed KN, Abd El-Mageed HR, Mohamed HS, Ahmed SA. *Cytotoxic Activity, Molecular Docking, Pharmacokinetic Properties and Quantum Mechanics Calculations of the Brown Macroalga Cystoseira Trinodis Compounds.* J Biomol Struct Dyn 2021; 39(11): 3855-73.
- 24-Shadi M, Hamedani Sh. *A DFT Approach to the Adsorption of the Levodopa Anti-Neurodegenerative Drug on Pristine and Al-Doped Boron Nitride Nanotubes as a Drug Delivery Vehicle.* Struct Chem 2023; 34(3): 905-14.
- 25-Abd El-Mageed HR, Taha M. *Exploring the Intermolecular Interaction of Serine and Threonine Dipeptides with Gold Nanoclusters and Nanoparticles of Different Shapes and Sizes By Quantum Mechanics and Molecular Simulations.* J Mol Liq 2019; 296: 111903.

- 26-El-Mageed HA, Mustafa F, Abdel-Latif MK. *Boron Nitride Nanoclusters, Nanoparticles and Nanotubes as a Drug Carrier for Isoniazid Anti-Tuberculosis Drug, Computational Chemistry Approaches.* J Biomol Struct Dyn 2022; 40(1): 226-35.
- 27-Wang Q, Zhang P, Ansari MJ, Aldawsari MF, Alalaiwe AS, Kaur J, et al. *Electrostatic Interaction Assisted Ca-Decorated C₆₀ Fullerene Loaded to Anti-Inflammatory Drugs to Manage Cardiovascular Disease Risk in Rheumatoid Arthritis Patients.* J Mol Liq 2022; 350: 118564.
- 28-Felegari Z, Hamedani Sh. *Adsorption Properties and Quantum Molecular Descriptors of the Anticancer Drug Cytoporphosphane on the Armchair Single-Walled Carbon Nanotubes: A DFT Study.* Lett Org Chem 2022; 19(11): 1034-41.
- 29-Pearson RG. *The Principle of Maximum Hardness.* Acc Chem Res 1993; 26(5): 250-5.
- 30-Cao Y, Khan A, Mirzaei H, Khandozi SR, Javan M, Lup AN, et al. *Investigations of Adsorption Behavior and Anti-Cancer Activity of Curcumin on Pure and Platinum-Functionalized BN₁₂N₁₂ Nanocages.* J Mol Liq 2021; 334: 116516.
- 31-Karimzadeh S, Safaei B, Jen T-C. *Theoretical investigation of adsorption mechanism of doxorubicin anticancer drug on the pristine and functionalized single-walled carbon nanotube surface as a drug delivery vehicle: A DFT study.* J. Mol. Liq 2021; 322:114890.
- 32-Sheikhpour M, Delorme V, Kasaeian A, Amiri V, Masoumi M, Sadeghinia M, et al. *An Effective Nano Drug Delivery and Combination Therapy for the Treatment of Tuberculosis.* Sci. Rep 2022; 12(1): 9591.
- 33-Zomorodbakhsh S, Abbasian Y, Naghinejad M, Sheikhpour M. *The Effects Study of Isoniazid Conjugated Multi-Wall Carbon Nanotubes Nanofluid on Mycobacterium Tuberculosis.* Int J Nanomedicine 2020; 15: 5901-9.
- 34-Mirali M, Jafariazar Z, Mirzaei M. *Loading Tacrine Alzheimer's Drug at the Carbon Nanotube: DFT Approach.* Lab-in-Silico 2021; 2(1): 3-8.
- 35-Ravaei I, Haghigat M, Azami SM. *A DFT, AIM and NBO Study of Isoniazid Drug Delivery by MgO Nanocage.* Appl Surf Sci 2019; 469: 103-12.
- 36-Gnatyuk OP, Dovbeshko GI, Yershov A, Karakhim SO, Ilchenko O, Posudievsky OY. *2D-BN Nanoparticles as a Spectroscopic Marker and Drug Delivery System with Protection Properties.* RSC advances 2018; 8(53): 30404-11.

Modeling the Interaction between the Isoniazid Anti-Tuberculosis Drug and Functionalized Carbon Nanotubes for Medical Applications: A Quantum Chemical Study

Mohadese Moradi¹, Shahla Hamedani^{*2}

Original Article

Introduction: The purpose of using nano-carriers for drugs delivery, such as nanotubes, was slow release of drug and reducing side effects of drugs. Drugs are very active due to their many functional groups. Therefore, reactivity of drug is reduced by being in nanotube field due to electronic resonance of drug with nanotube and it stays longer in body. The present study aimed to investigate the interaction of isoniazid with functionalized single-walled carbon nanotubes.

Methods: In the present theoretical study, considering the importance of isoniazid as the first line of treatment for tuberculosis disease, the performance of carbon nanostructures for adsorption of isoniazid was evaluated using quantum computation. Using density functional theory at theoretical level of B3LYP/6-31G** structure of drug and f-SWCNT and nano-drug complexes were optimized.

Results: Effect of adsorption on the electronic properties and stability of the nanotube was also examined. In this regard, for different configurations, the strength and nature of intermolecular interactions were evaluated by energy parameters and molecular orbitals. Based on the obtained results, a specific configuration displayed the most negative adsorption energy and enthalpy, establishing itself as the most stable structure among the various configurations.

Conclusion: Results showed that the electron density of the HOMO (Highest Occupied Molecular Orbital) was localized on the nanotube, while the electron density of the LUMO (Lowest Unoccupied Molecular Orbital) was situated on the drug molecule. The energy gap between two molecular orbitals increased due to the adsorption process; changes lead to an increase in the electrical conductivity of the complex following adsorption. According to the natural bond orbitals, results, the isoniazid molecule and functionalized single-walled carbon nanotube act as both electron donor and acceptor in the complex. Analysis of the results obtained from quantum theory of atoms in molecules, showed the intermolecular interaction between the drug and the functional group of the nanotube has been established, the most important of which is the hydrogen bond. Finally, the findings showed that functionalized SWCNTs can be acted as a drug carrier for isoniazid anti-tuberculosis drug.

Keywords: Single-walled carbon nanotube, Isoniazid drug, Nano carriers, Density functional theory.

Citation: Moradi M, Hamedani SH. Modeling the Interaction between the Isoniazid Anti-Tuberculosis Drug and Functionalized Carbon Nanotubes for Medical Applications: A Quantum Chemical Study. J Shahid Sadoughi Uni Med Sci 2024; 31(12): 7321-35.

¹Pharmaceutical Sciences Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran.

²Basic Sciences Department, West Tehran Branch of Islamic Azad University, Tehran, Iran.

*Corresponding author: Tel: 09104962149, email: sh_hamedani2004@yahoo.com