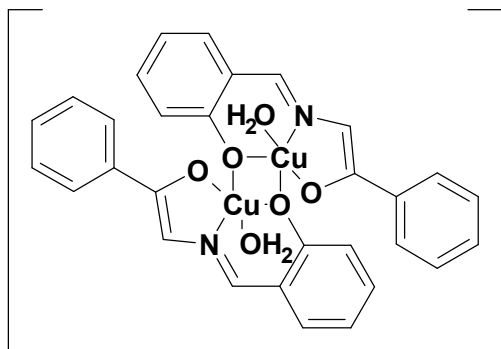


Invenția se referă la medicină și la medicina veterinară și este destinată pentru tratamentul micozelor.

Este cunoscut că în practica medicală pentru profilaxia și tratamentul medicamentos al micozelor provocate de fungi levurici din genul *Candida* se folosește pe larg nistatina [1]. Însă preparatul dat nu posedă activitate înaltă față de fungii miceliari, fapt pentru care se utilizează foarte rar în tratamentul bolilor provocate de acești fungi.

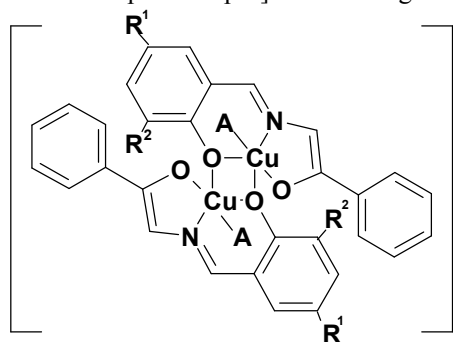
Mai este cunoscut că din toate substanțele chimice din clasa compușilor coordinativi [2] ai metalelor tranziționale cu liganzi organici ce conțin atomi de oxigen și azot, cea mai înaltă activitate antifungică o manifestă di(μ -Ofenoxi)-di[N-(2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazinoaquacupru] (analogul structural) cu formula :



Acest complex posedă activitate antimicotică față de un spectru larg de fungi levurici și miceliari în limitele concentrațiilor 30...40 $\mu\text{g/ml}$. El nu are o aplicare în practica medicală din cauza activității antimicotice scăzute față de fungii miceliari și levurici.

Problema pe care o rezolvă prezenta invenție constă în lărgirea arsenalului de compuși noi cu activitate antimicotică înaltă.

Esența invenției constă în aceea că pentru prima dată în calitate de inhibitori ai creșterii și multiplicării fungilor levurici și miceliari se propun di(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-nitro-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazinopiridincupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(3-nitro-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazinoaquacupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(3-nitro-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazinopiridincupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-clor-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazinoaquacupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-clor-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazi-no-3-metilpiridincupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-clor-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazi-nopiridincupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-brom-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazinoaquacupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-brom-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazinopiridincupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(3,5-dibrom-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazinoaquacupru] și di(μ -Ofenoxi)-di[N-(3,5-dibrom-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazinopiridincupru] cu formula generală :



I-X,

unde R1 = NO2 (I), H (II,III), Cl (IV-VI), Br (VII-X); R2 = H (I, IV-X), NO2 (II, III), Br (IX, X); A = C5H5N (I, III, VI, VIII, X), H2O (II, IV, VII, IX), 3-CH3C5H5N (V).

Complecșii dați sunt descriși în (MD 2258 C2; 2003.09.30). Este cunoscută numai acțiunea lor antimicrobiană față de microorganismele gram-pozitive.

Esența invenției poate fi confirmată prin exemplul experimentării.

Exemplul utilizării di(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-nitro-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidra-zinopiridincupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(3-nitro-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazino-aquacupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(3-nitro-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalihidrazinopiridin-cupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-clor-2-oxi-1-benzali)-N1- α -

oxibenzalhidrazinoaquacupru], di-(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-clor-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalhidrazino-3-metilpiridincupru], di-(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-clor-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalhidrazinopiridincupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-brom-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalhidrazinoaquacupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(5-brom-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalhidrazinopiridincupru], di(μ -Ofenoxi)-di[N-(3,5-dibrom-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalhidrazinoaquacupru] și di(μ -Ofenoxi)-di[N-(3,5-di-brom-2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalhidrazinopiridincupru] în calitate de inhibitori ai creșterii și multiplicării fungilor levurici și miceliari. Determinarea activității antimicotice a complexilor a fost efectuată în mediul nutritiv lichid Sabouroud (pH 6.8) prin metoda diluțiilor succesive. În calitate de cultură de referință în experimentul *in vitro* au fost folosite tulpini standard de laborator ale următorilor fungi: *Aspergillus fumigatus*, *Aspergillus niger*, *Penicillium* și *Candida albicans*. Pentru efectuarea experimentului substanțele au fost dizolvate în dimetilformamidă. Inoculatele au fost pregătite din culturi de fungi recoltate în decurs de 7 zile. Concentrația lor în suspensie constituie (2...4) · 106 unități formatoare de colonii în 1 ml. Amestecul culturii cu substanța cercetată a fost incubat în termostat la temperatura 28°C în decurs de 7...14 zile. Activitatea fungistică a fost determinată după lipsa creșterii fungilor în mediul nutritiv lichid, iar fungicidă – după lipsa creșterii fungilor la o însămânțare repetată pe geloză Sabouroud cu incubare timp de 7 zile la temperatura 28°C.

Datele experimentale obținute în urma studiului proprietăților antimicotice ale compușilor I-X sunt prezentate în tabel, din care se vede că ei manifestă activitate față de toate tulpinile de fungi cercetate în concentrația de 9,37...300,0 μ g/ml. În scopul comparării, în același tabel sunt prezentate date privind activitatea nistatinei, utilizată în medicină pentru tratamentul micozelor și a di(μ -Ofenoxi)-di[N-(2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzalhidrazinoaquacupru] (MD 1176 G2; 1999.03.31). Complecșii I-X după activitatea antimicotică depășesc de 1,6...52,2 ori caracteristicile analogice ale nistatinei, iar compușii V și VI sunt de 1,6...4,3 ori mai activi decât analogul lor structural. Proprietățile antifungice ale compușilor investigați depind de poziția și natura substituentului în inelul benzenic al fragmentului benzilidenic, al altor liganzi din sfera internă a complexului și pentru complecși cu compoziție asemănătoare se modifică conform următorului șir : 5-Cl \geq 5-Br \geq 3,5-di-Br > 3-NO₂ > 5-NO₂ și C₅H₅N > 3-CH₃C₅H₄N > H₂O. Cel mai mare interes practic prezintă compușii V și VI, care conțin în componența lor benzoilhidrazona aldehidei 5-clorsalicilice și amine heterociclice.

Complecșii dați au activitate antimicotică înaltă față de fungii miceliari și levurici care depășește de 1,6...51,2 ori caracteristicile analogice ale nistatinei, iar compușii V și VI sunt mai activi de 1,6...4,3 ori decât analogul lor structural (activitatea compușilor I-IV și VII-X este la același nivel sau comparabilă cu analogul structural). Proprietatea stabilită a complecșilor I-X este nouă, deoarece până în prezent n-a fost descrisă utilizarea acestor compuși în calitate de inhibitori ai florei micotice.

Rezultatul invenției constă în stabilirea la compușii I-X a activității antimicotice înalte față de fungii miceliari și levurici.

Proprietățile depistate ale complecșilor interni ai cuprului cu benzoilhidrazonele aldehidei salicilice substituite prezintă interes din punct de vedere al extinderii arsenalului de remedii antimicotice.

Activitatea (CMFs / CMFc) antimicotică (μ g/ml) a compușilor I-X în comparație cu cea mai apropiată soluție și analogul structural

Compușul	Tipul de fungi			
	Miceliile		Levurile	
	<i>Aspergillus niger</i>	<i>Aspergillus fumigatus</i>	<i>Candida albicans</i>	<i>Penicillium</i>
Cea mai apropiată soluție b	240 / 240	240 / 240	80 / 80	>480
Analogul structural c	40 / 40	40 / 40	30 / 30	30 / 30
I	150 / 150	150 / 150	75 / 75	300 / 300
II	300 / 300	300 / 300	150 / 150	300 / 300
III	75 / 75	150 / 150	37.5 / 37.5	75 / 75
IV	300 / 300	300 / 300	150 / 150	150 / 150
V	75 / 75	9.37 / 9.37	37.5 / 37.5	9.37 / 9.37
VI	75 / 75	9.37 / 9.37	18.75 / 18.75	9.37 / 9.37
VII	75 / 75	300 / 300	37.5 / 37.5	150 / 150
VIII	75 / 75	37.5 / 37.5	75 / 75	37.5 / 37.5
IX	150 / 150	75 / 75	300 / 300	75 / 75
X	150 / 150	37.5 / 37.5	150 / 150	37.5 / 37.5

Notă: a – concentrația minimă fungistică (CMFs) și concentrația minimă fungicidă (CMFc); b – nistatina; c – di(μ -Ofenoxi)-di[N-(2-oxi-1-benzali)-N1- α -oxibenzali-hidrazinoaquacupru] (MD 1176 G2; 1999.03.31).