



MD 3032 F1 2006.04.30

REPUBLICA MOLDOVA



(19) Agenția de Stat pentru Proprietatea Intelectuală

(11) 3032 (13) F1
(51) Int. Cl.: C07C 337/06 (2006.01)
C07C 311/37 (2006.01)
C07C 47/57 (2006.01)
C07F 1/08 (2006.01)
A61K 31/30 (2006.01)
A61P 31/04 (2006.01)

(12) BREVET DE INVENȚIE

Hotărârea de acordare a brevetului de invenție poate fi revocată în termen de 6 luni de la data publicării

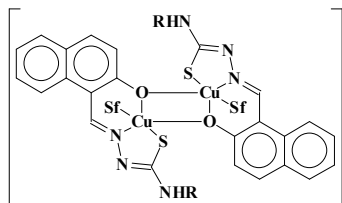
Table with 2 columns: (21) Nr. depozit: a 2005 0322, (22) Data depozit: 2005.10.31; (45) Data publicării hotărârii de acordare a brevetului: 2006.04.30, BOPI nr. 4/2006. (71) Solicitant: UNIVERSITATEA DE STAT DIN MOLDOVA, MD; (72) Inventatori: GULEA Aurelian, MD; PRISACARI Viorel, MD; ȚAPCOV Victor, MD; BURACIOVA Svetlana, MD; SPÎNU Stela, MD; BEJENARI Natalia, MD; (73) Titular: UNIVERSITATEA DE STAT DIN MOLDOVA, MD

(54) Naftalidentiosemicarbazidați de cupru(II) care conțin sulfanilamide

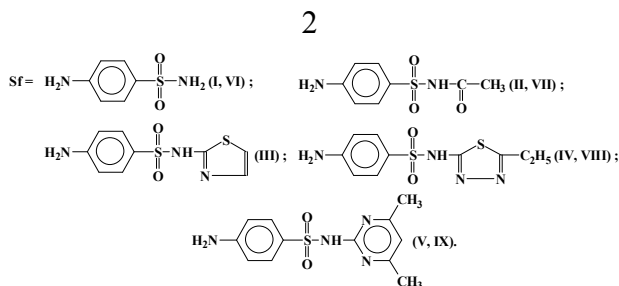
(57) Rezumat:

Invenția se referă la chimie și medicină, și anume la un șir de compuși interni de cupru biologic activi din clasa tiosemicarbazidaților metalelor de tranziție care pot găsi aplicare în practica medicală și medicina veterinară în calitate de preparate antimicrobiene.

Esența invenției constă în obținerea naftalidentiosemicarbazidaților de cupru(II) care conțin sulfanilamide cu formula:



I - XI unde R = H (I - V), C6H5 (VI - IX);



Compușii I-IX manifestă activitate antimicrobiană.

Rezultatul invenției constă în sinteza compușilor I-IX, care au toxicitate joasă, manifestă activitate antimicrobiană față de majoritatea microorganismelor, iar în cazul tulpinilor gram-pozitive ale culturilor testate manifestă activitate bacteriostatică și bactericidă de 16...160 ori mai înaltă.

Revendicări: 2

MD 3032 F1 2006.04.30

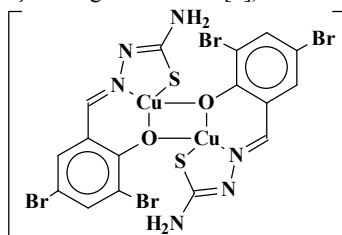
MD 3032 F1 2006.04.30

3

Descriere:

Invenția se referă la chimie și medicină, și anume la un șir de compuși interni de cupru biologic activi din clasa tiosemicarbazidaților metalelor de tranziție care pot găsi aplicare în practica medicală și medicina veterinară în calitate de preparate antimicrobiene.

- 5 Compușii coordinativi revendicați se aseamănă după structură cu di(μ -O)-bis(3,5-dibromsalicilidentiosemicarbazidocupru) (cea mai apropiată soluție și analogul structural [1]) cu formula :

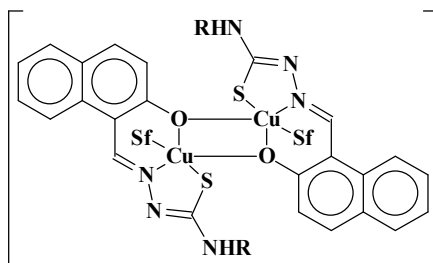


- 10 Complexul dat inhibă creșterea și multiplicarea majorității microorganismelor gram-pozitive în limitele concentrațiilor 0,072...600 μ g/ml, însă nu găsește aplicare în practica medicală din cauza activității scăzute față de microorganismele gram-negative.

Problema pe care o rezolvă prezenta invenție este obținerea unui șir de compuși noi, care ar poseda un spectru larg de acțiune antimicrobiană.

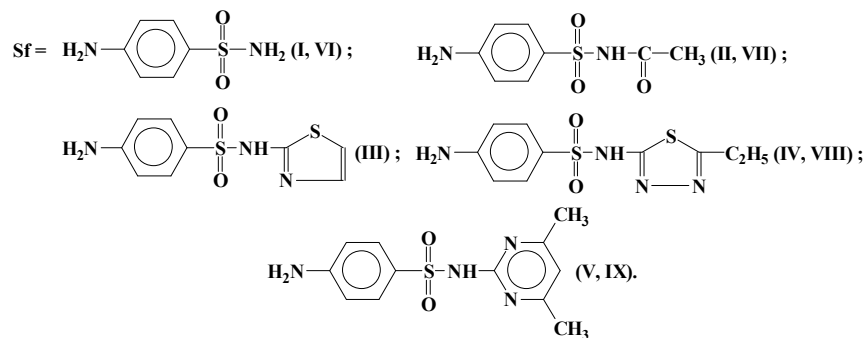
Esența invenției constă în obținerea naftalidentiosemicarbazidaților de cupru(II) care conțin sulfanilamide cu formula:

15



I – XI

unde R = H (I – V), C₆H₅ (VI – IX);



20

Compușii I-IX manifestă activitate antimicrobiană.

- 25 Rezultatul invenției constă în sinteza compușilor I-IX, care au toxicitate joasă, manifestă activitate antimicrobiană față de majoritatea microorganismelor la nivelul celei mai apropiate soluții, iar în cazul tulpinilor gram-pozitive manifestă activitate bacteriostatică și bactericidă de 16...160 ori mai înaltă în comparație cu cea a analogului structural.

Rezultatul invenției este cauzat de faptul că în compușii noi sintetizați se realizează o combinație nouă de legături chimice deja cunoscute.

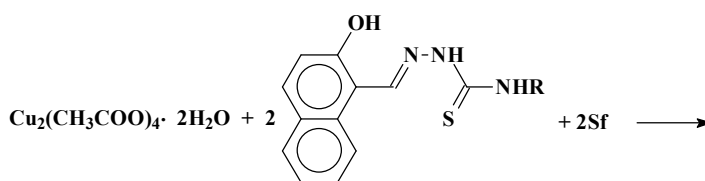
Compușii dați, proprietățile lor și metoda de sinteză nu sunt descrise în literatură.

Analiza comparativă a compușilor revendicați cu cea mai apropiată soluție demonstrează că ei se deosebesc numai prin aceea că în analogul structural este mărit numărul de coordinare al atomului central prin introducerea în sfera internă a complexului a unei molecule de sulfanilamidă (Sf) și înlocuirea în molecula azometinei a fragmentului salicilidenic cu naftalidenic, iar în cazul compușilor VIII – XI a hidrogenului grupei amino în fragmentul tiosemicarbazidic cu grupa fenilică. Datorită acestor particularități în structura complexelor declarați se realizează o

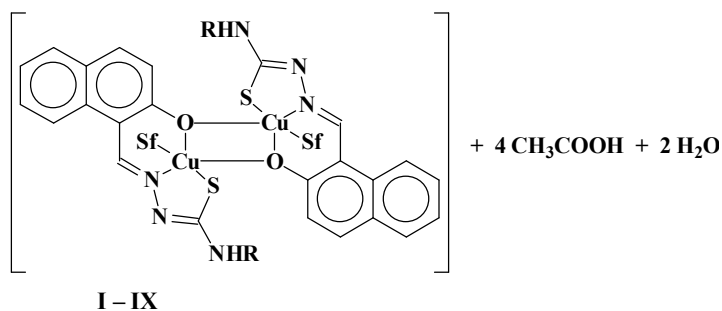
5

combinare nouă de legături chimice deja cunoscute.
Compușii I - IX se obțin la interacțiunea suspensiei etanolice fierbinți (55...60°C) a hidratului diacetatului de cupru(2+) cu tiosemicarbazona sau 4-feniltiosemicarbazona 2-hidroxi-1-naftaldehidei și sulfanilamida (Sf) luate în raport molar 1:1:1. Reacția decurge în 60...80 min conform următoarei scheme a ecuației :

10

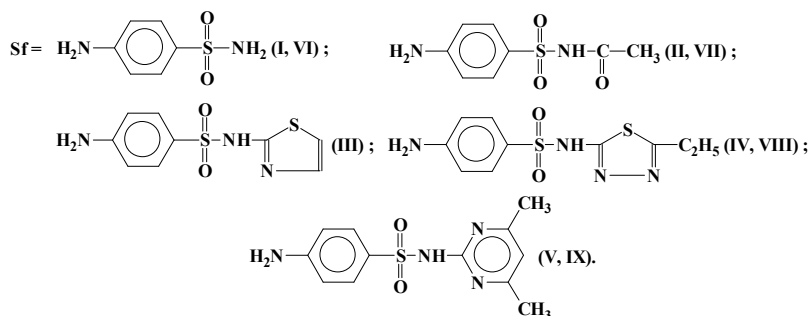


15



20

unde R = H (I – V), C₆H₅ (VI – IX);



25

Mecanismul reacției date constă în deprotonizarea grupelor fenolice și tiolice ale tiosemicarbazonei și 4-feniltiosemicarbazonei în prezența acetat-ionilor sării inițiale, care joacă rolul de acceptor de protoni. Astfel obținuți, anionii naftalidentiosemicarbazidic și naftaliden-4-feniltiosemicarbazidic coordonează la ionul de cupru(2+) ca liganzi O,N,S-tridentati dublu deprotonizați. Al patrulea loc în sfera internă a atomului central îl ocupă atomul fenolic de oxigen al moleculei vecine. La rândul său, în molecula vecină al patrulea loc coordonativ este ocupat de atomul de oxigen fenolic al primului fragment de complex. Al cincilea loc în sfera coordonativă a ambilor atomi centrali de cupru ocupă atomul de azot al moleculei de sulfanilamidă.

30

Procedeul de obținere al compușilor I - IX revendicați este simplu în executare, substanțele inițiale sunt accesibile, randamentul constituie 67...78% față de cel teoretic calculat. Complecșii sintetizați au culoarea verde întunecată, sunt

stabili în contact cu aerul, puțin solubili în apă și alcoolii alifatici, sunt solubili în dimetilformamidă și dimetilsulfoxid, practic insolubili în eter.

Exemplu de obținere a di(μ -O)-bis{(4-aminobenzensulfamid)-naftalidentiosemicarbazidocupru}. La suspensia metanolică, care conține 10 mmol de hidrat al acetatului de cupru(II) în 100 ml metanol, încălzită (55...60°C) și amestecată în permanență cu ajutorul agitatorului magnetic, se adaugă soluție de 10 mmol de tiosemicarbazona a aldehidei naftolice și 10 mmol de streptocid (4-aminobenzensulfamidă) în 100 ml de alcool metilic. După aceasta, amestecul reactant se încălzește în continuare cu refrigerent ascendent în decurs de 60...80 min. La răcire din amestecul reactant se depun cristale mărunte de culoare verde întunecată, care se filtrează prin filtru din sticlă, se spală cu CH₃OH, eter și se usucă în aer.

După o metodă analogă, folosind în calitate de substanțe inițiale hidratul acetatului de cupru, tiosemicarbazona (H₂L, I – V) sau 4-fenil-tiosemicarbazona (H₂L¹, VI – IX) 2-hidroxi-1-naftaldehidei și 4-aminobenzensulfamida [streptocid (Str, I, VI)], 4-aminobenzensulfacetamida [sulfacil, (Sfc, II, VI)], 2-(4-aminobenzensulfamido)-tiazol [norsulfazol (Nor, III)], 2-(4-aminobenzensulfamido)-5-etil-1,3,4-tiadiazol [etazol (Etz, IV, VIII)] și 2-(4-aminobenzensulfamido)-4,6-dimetilpirimidina [sulfadimezina (Sdm, V, IX)], luate în raportul molar 1:1:1 se sintetizează compuși II-IX. Denumirile lor chimice și unele caracteristici fizico-chimice sunt prezentate în tabelele 1-3.

Cercetarea vizuală la microscop a compușilor coordinați sintetizați demonstrează că ei posedă omogenitate fizică. Din cauza dimensiunilor mici și a absenței monocristalelor acestor complecși, pentru determinarea individualității componenței lor și structurii au fost utilizate metode de analiză a elementelor, spectroscopia IR, magnetochimia și termogravimetria.

În baza determinării în dimetilformamidă a conductibilității electrice molare a compușilor I - IX s-a determinat că ei sunt neelectroliti [$\kappa = 1...7 \Omega^{-1} \cdot \text{cm}^2 \cdot \text{mol}^{-1}$, 20°C, C_M=0,001 mol/l].

Cercetarea magnetochimică la temperatura camerei (294 K) a compușilor revendicați a demonstrat (tabelul 2) că ei posedă momente efective magnetice scăzute ($\mu_{\text{ef}} = 1,60...1,67$ m. B.) comparativ cu cele spinice (S = 1/2), fapt care vorbește despre structura lor polinucleară.

Pentru determinarea modului de coordonare a liganzilor cu ionul de cupru(2+) a fost efectuată analiza comparativă a spectrelor IR ale compușilor revendicați și a analogului lor structural, descris în [1]. S-a stabilit (Tabelul 3) că tiosemicarbazonel studiate în I - IX se comportă ca liganzi tridentați dublu deprotonați, unindu-se cu ionul central prin intermediul atomului de oxigen fenolic, al azotului azometinic și al sulfului, formând două metalocicluri din cinci și șase atomi. În favoarea acestui fapt vorbește dispariția în spectrele IR ale substanțelor revendicate și al analogului structural a benzilor de absorbție $\delta(\text{OH})$, $\nu(\text{NH})$ și $\nu(\text{C}=\text{S})$, care în tiosemicarbazonel libere se observă corespunzător în domeniile 1250...1240, 1545...1535 și 1135...1115 cm⁻¹. În ambele tipuri de complecși se observă banda de absorbție $\nu(\text{C}-\text{S})$ în domeniul 755...735 cm⁻¹, iar banda $\nu(\text{C}=\text{N})$ se deplasează cu 30...20 cm⁻¹ spre frecvențe mai mici [în tiosemicarbazonel inițiale $\nu(\text{C}=\text{N})$ se observă în domeniul 1630...1600 cm⁻¹], fiind însoțită de scindare în doi componenți. În domeniul 1570...1560 cm⁻¹ al spectrului complecșilor I - IX se observă banda de absorbție, care este condiționată de oscilațiile de valență $>\text{C}=\text{N}-\text{N}=\text{C}<$. Acest caracter al spectrelor IR demonstrează enolizarea tiosemicarbazonel în procesul de formare a complecșilor revendicați. În afară de aceasta, în cazul compușilor studiați banda $\nu(\text{C}-\text{O})$, menționată în spectrele azometinelor inițiale la 1525...1520 cm⁻¹ este deplasată cu 15...10 cm⁻¹ în domeniul undelor scurte. O asemenea deplasare de frecvență înaltă a $\nu(\text{C}-\text{O})$ fenolic, de obicei, se utilizează ca diagnostic la determinarea caracterului de punte al atomului de oxigen fenolic. În domeniul 550...405 cm⁻¹ în spectrul complecșilor I - IX se observă o serie de noi benzi de absorbție, care conform datelor luate din literatură, se detectează ca $\nu(\text{Cu}-\text{N})$, $\nu(\text{Cu}-\text{O})$ și $\nu(\text{Cu}-\text{S})$.

Analiza termică a demonstrat că pe derivatogramele compușilor declarați se observă un singur efect exotermic la 395...490°C, care corespunde procesului de destrucție termooxidativă a liganzilor organici în complecși. Cum se vede din tabelul 2, asupra temperaturii de descompunere completă a compusului influențează natura liganzilor și se modifică în modul următor : $t_{\text{desc.}}(\text{H}_2\text{L}) > t_{\text{desc.}}(\text{H}_2\text{L}^1)$, $t_{\text{desc.}}(\text{Sdm}) > t_{\text{desc.}}(\text{Etz}) > t_{\text{desc.}}(\text{Nor}) > t_{\text{desc.}}(\text{Sfc}) > t_{\text{desc.}}(\text{Str})$.

Astfel, în baza rezultatelor analizei elementelor și cercetărilor fizico-chimice a fost stabilită compoziția și structura probabilă a compușilor revendicați.

Determinarea activității antimicrobiene a complecșilor I – IX, precum și a celei mai apropiate soluții a lor, a fost efectuată în mediu nutritiv lichid [bulion peptonat din carne (pH 7,0) de 2%] prin metoda diluțiilor succesive. În calitate de cultură de referință în experimentul *in vitro* au fost folosite tulpinile standard de *Staphylococcus aureus* (Wood-46, Smith, 209-P), *Staphylococcus saprophyticus*, *Streptococcus grupeii* A, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli* (O-111), *Salmonella typhimurium*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa* și *Proteus vulgaris*. Dizolvarea substanțelor studiate în dimetilformamidă, cultivarea microorganismelor, obținerea suspensiei, determinarea dozei minime de inhibare (DMI) și a concentrației minime bactericide (CMB) au fost efectuate după metoda descrisă în literatură.

Studierea toxicității complecșilor revendicați s-a efectuat *in vivo* pe șobolani albi prin introducerea în stomac a suspensiei substanței în apă fiartă.

MD 3032 F1 2006.04.30

6

5 Rezultatele studiului activității antimicrobiene a compușilor I - IX sunt prezentate în tabelul 4, din care se vede că compușii revendicați posedă activitate bacteriostatică și bactericidă în limitele concentrațiilor 0,00012...2000 μg/ml față de bacteriile atât gram-pozitive, cât și gram-negative. Pentru comparație în același tabel sunt prezentate rezultatele activității antimicrobiene caracteristice di(μ-O)-bis(3,5-dibrom-salicilidentiosemicarbazidocupru) – celei mai apropiate soluții și analogului structural al compușilor revendicați, care manifestă una din cele mai înalte activități dintre substanțele din șirul tiosemicarbazonic, cunoscute în literatură. Datele experimentale obținute demonstrează că compușii I - IX manifestă activitate antimicrobiană față de majoritatea microorganismelor la nivelul celei mai apropiate soluții, iar în cazul tulpinilor gram-pozitive manifestă activitate bacteriostatică și bactericidă de 16...160 ori mai înaltă în comparație cu cea a analogului lor structural. Cum se vede din tabelul 4, asupra activității antimicrobiene a compusului influențează natura liganzilor și se modifică în modul următor : $H_2L > H_2L^I$, $Sdm \geq Etz \geq Nor > Sfc \geq Str$.

10 Toxicitatea (LD₅₀) celui mai activ reprezentant al compușilor revendicați (IV) cel puțin de 3 ori este mai mică decât a celei mai apropiate soluții și constituie 4750 mg/kg (face parte din clasa compușilor cu toxicitate joasă).

Proprietățile depistate ale compușilor sintetizați și studiați prezintă interes din punct de vedere al extinderii arsenalului de remedii antimicrobiene.

15

Tabelul 1

Compusul	Denumirea chimică	Formula brută
I	Di(μ-O)-bis{(4-aminobenzensulfamid)-naftalidentiosemicarbazidocupru}	C ₁₈ H ₁₇ CuN ₅ O ₃ S ₂
II	Di(μ-O)-bis{(4-aminobenzensulfacetamid)-naftalidentiosemicarbazidocupru}	C ₂₀ H ₁₉ CuN ₅ O ₄ S ₂
III	Di(μ-O)-bis {[2-(4-aminobenzensulfamido)-tiazol]-naftalidentiosemicarbazidocupru}	C ₂₁ H ₁₈ CuN ₆ O ₃ S ₃
IV	Di(μ-O)-bis {[2-(4-aminobenzensulfamido)-5-etil-1,3,4-tiadiazol]-naftalidentiosemicarbazidocupru}	C ₂₂ H ₂₁ CuN ₇ O ₃ S ₂
V	Di(μ-O)-bis {[2-(4-aminobenzensulfamido)-4,6-dimetilpirimidin]-naftalidentiosemicarbazidocupru}	C ₂₄ H ₂₃ CuN ₇ O ₃ S ₂
VI	Di(μ-O)-bis{(4-aminobenzensulfamid)-naftaliden-4-feniltiosemicarbazidocupru}	C ₂₄ H ₂₁ CuN ₅ O ₃ S ₂
VII	Di(μ-O)-bis{(4-aminobenzensulfacetamid)-naftalidentio-4-feniltiosemicarbazidocupru}	C ₂₆ H ₂₃ CuN ₅ O ₄ S ₂
VIII	Di(μ-O)-bis {[2-(4-aminobenzensulfamido)-5-etil-1,3,4-tiadiazol]-naftaliden-4-feniltiosemicarbazidocupru}	C ₂₈ H ₂₅ CuN ₇ O ₃ S ₃
IX	Di(μ-O)-bis {[2-(4-aminobenzensulfamido)-4,6-dimetilpirimidin]-naftaliden-4-feniltiosemicarbazidocupru}	C ₃₀ H ₂₇ CuN ₇ O ₃ S ₂

Tabelul 2

Compusul	Randa-mentul, %	Determinat / calculat, %			μ _{ef.} , m. B. (294 K)	Temperatura de descompunere completă, °C
		Cu	N	S		
I	71	13,09/13,36	14,52/14,61	13,20/13,36	1,62	410
II	67	11,99/12,28	13,22/13,43	12,11/12,28	1,58	420
III	72	11,30/11,39	15,10/14,95	16,91/17,08	1,60	450
IV	75	10,55/10,83	16,31/16,58	16,01/16,24	1,65	480
V	76	10,66/10,94	16,47/16,75	10,80/10,94	1,61	490
VI	74	11,46/11,53	12,48/12,61	11,30/11,53	1,67	395
VII	70	10,45/10,72	11,54/11,73	10,49/10,72	1,65	400
VIII	77	9,49/9,60	14,51/14,69	14,10/14,39	1,64	410
IX	78	9,41/9,68	14,56/14,83	9,45/9,68	1,61	430

20

MD 3032 F1 2006.04.30

Tabelul 3

Compușul ^a	v(NH ₂) v(NH)	v(C=O)	v(C=N)	v(C-OH)	v _{as} (SO ₂) v _{bs} (SO ₂)	δ(C-N)	v(C-O)	v(C=S)	v(C-N)	v(S-N)	v(C-S)	δ(SO ₂)	v(M-N) v(M-O) v(M-S)
	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
H ₂ L	3435, 3330, 3185, 1545	-	1615	1240	-	1180, 1115	1230	1120	990, 940	-	-	-	-
Streptocid	3440, 3330, 3210, 1530	-	-	-	1320 1145	1330 1115	-	-	975 930	860	745	560	-
I	3420, 3415, 3320, 3310, 3215, 1530	-	1605, 1590	-	1320, 1140	1335, 1185, 1110, 1110	-	-	980, 930	860	740 730	560	525, 495, 470, 425
Sulfacil	3440, 3320, 3210, 1540	1675	-	-	1325, 1140	1330, 1115	-	-	985, 935	865	740	560	-
II	3410, 3420, 3315, 3305,	1670	1580 1575	-	1325 1145	1330, 1185 1110, 1105	1225	-	975 945	865	760 740	565	525, 480, 475, 415
Norfulfazol	3210, 1525 3435, 3335, 3200, 1530	-	1625	-	1315 1130	1320 1110	-	-	980 925	870	745	560	-
III	3430, 3435, 3315, 3310, 3195, 1525	-	1600 1585 1580	-	1325 1145	1310 1170 1110 1105	1220	-	975 935	875	765 745	565	520 480 475 430
Etazol	3435, 3330, 3200, 1535	-	1620	-	1320 1135	1330 1120	-	-	985 930	870	750	560	-
IV	3435, 3425, 3320, 3310, 3195, 1520	-	1605 1600 1580 1575	-	1320 1140	1325 1180 1115 1105	1215	-	970 935	865	760 740	560	525 495 485 415
Sulfadi- mezina	3460, 3350, 3245, 1535	-	1630	-	1320 1145	1335 1110	-	-	980 940	870	755	570	-
V	3450, 3420, 3320, 3300, 3235, 1525	-	1620 1600 1580 1575	-	1325 1140	1315 1175 1115 1105	1220	-	975 930	865	765 745	560	520 480 470 410
H ₂ L ¹	3435, 3325, 3190, 1545	-	1620	1235	-	1190 1120	1230	1115	980 935	-	-	-	-
VI	3420, 3410, 3310, 3315, 3210, 1530	-	1600, 1585	-	1325, 1140	1330, 1185, 1115, 1105	-	-	970, 925	865	745 735	565	515, 485, 480, 405
VII	3415, 3410, 3325, 3315, 3200, 1535	1670	1605 1585	-	1325 1140	1320 1185 1115 1110	1210	-	970 935	875	750 740	550	515 490 470 430
VIII	3430, 3425, 3335, 3325, 3220, 1535	-	1610, 1605, 1585, 1580	-	1325, 1140	1330, 1180, 1115, 1115	1215	-	975, 925	875	745 730	560	525, 480, 475, 415
IX	3410, 3425, 3315, 3310, 3230, 1530	-	1605, 1580, 1575	-	1320 1145	1335, 1175 1122, 1125	1225	-	980 925	870	760 740	565	525, 495, 485, 420

Notă: H₂L - itosemicarbazona 2-hidroxi-1-naftaldehidei, H₂L¹ - 4-fenil-itosemicarbazona 2-hidroxi-1-naftaldehidei

Tabelul 4

Doza minimă de inhibare (DMI, µg/ml), concentrația bacterică minimă (CBM, µg/ml) și toxicitatea (LD₅₀, mg/kg) a compusului revendicat față de microorganismele gram-pozitive și gram-negative

Tulpina microorganismului	Sf	AS ^a	Compușii coordinațivi revendicați								
			I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII	IX
<i>Staphylococcus aureus</i>	DMI	>4000	0,097	0,097	0,0047	0,0037	0,0047	0,0047	0,06	0,097	0,0019
	CBM	>4000	0,19	0,097	0,0047	0,0037	0,0047	15,6	0,48	0,39	1,95
209-P	DMI	>4000	0,19	0,19	0,0037	0,0009	0,015	0,0076	0,06	0,097	0,0076
	CBM	>4000	0,29	0,19	0,0037	0,0009	0,015	1,95	7,8	6,25	15,6
<i>Staphylococcus saprophyticus</i>	DMI	>4000	0,58	0,19	0,0037	0,015	0,03	0,00012	0,06	0,097	0,00024
	CBM	>4000	0,58	0,19	0,015	0,03	0,06	0,24	1,95	6,25	15,6
<i>Streptococcus grupelor A</i>	DMI	>4000	0,145	0,097	0,0047	0,0018	0,00023	-	-	0,39	-
	CBM	>4000	0,145	0,097	0,0047	0,0018	0,00023	-	-	0,39	-
<i>Enterococcus faecalis</i>	DMI	>4000	0,29	0,78	0,015	0,06	0,03	7,8	0,06	1,56	0,48
	CBM	>4000	0,58	250,0	0,06	3,9	0,06	7,8	15,6	1000	15,6
<i>Escherichia coli</i> O-111	DMI	>4000	18,7	2000	2000	250	2000	2000	2000	2000	2000
	CBM	>4000	37,5	2000	>2000	2000	2000	>2000	>2000	>2000	>2000
<i>Salmonella typhimurium</i>	DMI	>4000	18,7	2000	2000	250	2000	2000	2000	2000	2000
	CBM	>4000	75,0	>2000	>2000	2000	>2000	>2000	>2000	>2000	>2000
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	DMI	>4000	18,7	2000	1000	250	1000	2000	2000	2000	2000
	CBM	>4000	18,7	2000	1000	1000	1000	>2000	>2000	>2000	>2000
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	DMI	>4000	600	>2000	1000	2000	2000	2000	2000	2000	2000
	CBM	>4000	600	>2000	>2000	>2000	>2000	>2000	>2000	>2000	>2000
<i>Proteus vulgaris</i>	DMI	>4000	18,7	2000	1000	1000	1000	2000	2000	2000	2000
	CBM	>4000	300	2000	1000	1000	1000	2000	>2000	>2000	>2000
LD ₅₀ , mg/kg	d	>1500 ^b				4750					

Notă : a) Cea mai apropiată soluție și analogul structural – dif(μ-O)-bis(3,5-dibromsalicilicilidiotiosemicarbazidocupru) [1];

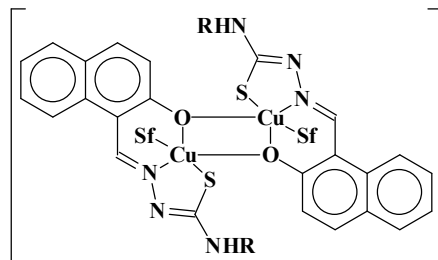
b) Stabilirea mai exactă a toxicității este imposibilă din cauza suprasaturării soluției, ce face imposibilă trecerea ei prin acul seringii.

MD 3032 F1 2006.04.30

9

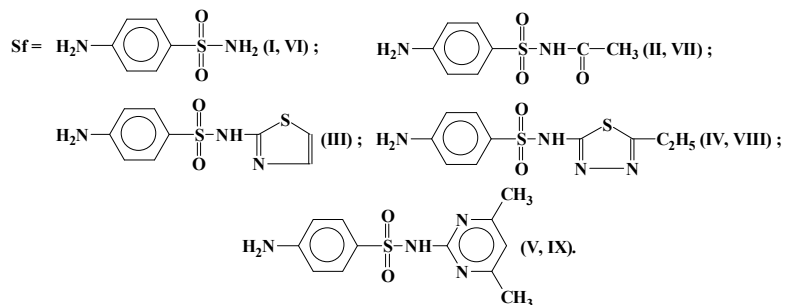
(57) Revendicări:

1. Naftalidentiosemicarbazați de cupru(II) care conțin sulfanilamide cu formula generală:



I – IX

unde R = H (I – V), C₆H₅ (VI – IX);



2. Compușii I-IX conform revendicării 1, **caracterizați prin aceea că** manifestă activitate antimicrobiană.

(56) Referințe bibliografice:

1. MD 2942 B2 2005.10.31

Șef Secție:

GUȘAN Ala

Examinator:

EGOROVA Tamara

Redactor:

CANȚER Svetlana