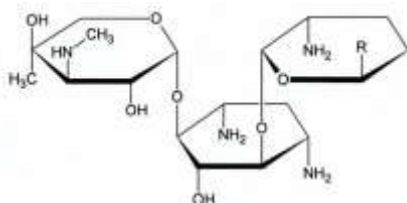


Invenția se referă la chimie și medicină, și anume la utilizarea complexilor de cupru din clasa tiosemicarbazonaților metalelor de tranziție. Acești compuși coordinativi manifestă activitate antimicrobiană înaltă față de bacteriile din specia *Acinetobacter baumannii* și datorită acestor proprietăți pot găsi aplicare în medicină și veterinarie în calitate de preparate antimicrobiene.

Acinetobacter baumannii - reprezintă o specie de bacterii gram-negative, responsabile de multe infecții nosocomiale ale oamenilor, deoarece se caracterizează de o rezistență înaltă la antibiotice. Ele provoacă meningita, pneumonia, infecții urologice, ale rănilor și fluxului sanguin și din acest motiv prezintă un risc pentru persoanele sănătoase, atacând în primul rând pe cei, a căror imunitate este redusă.

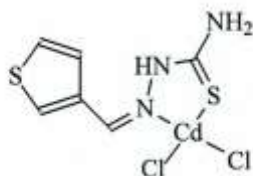
În practica medicală și veterinară pentru tratarea și profilaxia bolilor provocate de bacteriile date se utilizează medicamentul Gentamicina [1] - antibiotic din clasa aminoglicozidelor, pe care o produce *Micromonospora purpurea* și care reprezintă un amestec de gentamicine C₁ (20-40%), C_{1a}, (10-30%) și C₂ (40-60%) cu formula generală:



Gentamicina C₁ : R = -CH(CH₃)NHCH₃; Gentamicina C_{1a} : R = -CH₂NH₂; Gentamicina C₂ : R = -CH(CH₃)NH₂.

Gentamicina inhibă creșterea și multiplicarea majorității microorganismelor gram-negative în diapazonul concentrațiilor 16,0...32,0 μg/mL, însă nu poate fi utilizată în cazurile, când este necesară o activitate antimicrobiană mai înaltă a preparatului față de bacteriile gram-negative.

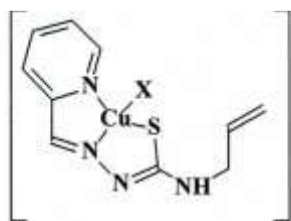
Din compușii chimici, care conțin în componența sa fragmentul tiosemicarbazidic și care inhibă creșterea și multiplicarea bacteriilor din specia *Acinetobacter baumannii*, cel mai înalt efect antimicrobian a fost obținut în cazul dicloro(3-tiofenaldehidtiosemicarbazon)cadmiu (analogul structural) [2] cu formula:



După activitatea antimicrobiană față de bacteriile din specia *Acinetobacter baumannii* acest compus este de 1,3-2,5 ori mai puțin activ decât Gentamicina, utilizată actualmente în medicină.

Problema pe care o rezolvă prezenta invenție constă în propunerea a doi compuși coordinativi, care posedă activitate bacteriostatică și bactericidă mai înaltă față de bacteriile din specia *Acinetobacter baumannii*.

Esența invenției constă în utilizarea în calitate de inhibitori ai bacteriilor din specia *Acinetobacter baumannii* a cloro-[N-prop-2-en-1-il-N'-(piridin-2-ilmetiliden)-carbamohidrazontioato]cupru (compusul I) și bromo-[N-prop-2-en-1-il-N'-(piridin-2-ilmetiliden)-carbamohidrazontioato]cupru (compusul II) cu formula generală:



I, II

I: X = Cl; II: X = Br.

Compușii dați, procedeul de obținere, proprietățile lor fizico-chimice și antiproliferative față de celulele SK-BR-3 și MCF-7 ale cancerului mamar sunt descrise în literatură [Zeglis B. M., Divilov V. and Lewis J. S. Role of metalation in the topoisomerase II α inhibition and antiproliferation activity of a series of α -heterocyclic-N4-substituted thiosemicarbazones and their Cu(II) complexes. Journal of Medicinal Chemistry, 2011, vol. 54 (7), p.2391-2398].

Rezultatul tehnic al invenției constă în obținerea compușilor coordinativi de cupru, care manifestă activitate bacteriostatică și bactericidă față de bacteriile din specia *Acinetobacter baumannii* de 4,1 ori mai înaltă decât Gentamicina [1], utilizată în medicină și de 10,2 ori mai înaltă decât analogul structural [2]. Proprietatea stabilită a compușilor I și II sus-numiți este nouă, fiindcă până acum nu este descrisă utilizarea lor în calitate de inhibitori ai proliferării bacteriilor din specia *Acinetobacter baumannii*.

Rezultatul tehnic obținut se datorează faptului, că în compușii I și II se realizează o combinație nouă de legături chimice deja cunoscute.

Analiza comparativă a compușilor I-II cu analogul structural demonstrează, că ei se deosebesc prin aceea, că fragmentul 3-tiofenaldehidic al azometinei din cel din urmă este înlocuit cu fragmentul picolinic, datorită căruia ligandul devine N,N,S-tridentat. În afară de aceasta, în poziția 4 a fragmentului tiosemicarbazidic, care se află în forma tiolică deprotonată, apare radicalul alilic. Datorită acestor schimbări în sfera internă a compușilor I-II se realizează o combinație nouă de legături chimice deja cunoscute.

Esența invenției poate fi confirmată prin următoarele date experimentale.

Exemplu al utilizării complexelor clorurii și bromurii de cupru(II) cu N-(prop-2-en-1-il)-2-(piridin-2-ilmetiliden)-hidrazincarbonioamida în calitate de inhibitori ai bacteriilor din specia Acinetobacter baumannii.

Determinarea activității antimicrobiene a compușilor I și II a fost efectuată în mediu nutritiv lichid [bulion peptonat din carne de 2%, pH 7,0] prin metoda diluțiilor succesive. În calitate de cultură de referință în experimentul *in vitro* a fost folosită tulpina standard de *Acinetobacter baumannii* ATCC 11778. Dizolvarea substanțelor studiate în dimetilformamidă, cultivarea microorganismului, obținerea suspensiei, determinarea concentrației minime de inhibare (CMI) și concentrației minime bactericide (CBM) au fost efectuate după metoda standard descrisă în literatură [CLSI, Methods for Dilution Antimicrobial Susceptibility Tests for Bacteria that Grow Aerobically, Approved Standard, 9th ed., CLSI document M07-A9. Clinical and Laboratory Standards Institute, 950 West Valley Road, Suite 2500, Wayne, Pennsylvania 19087, USA, 2012].

Rezultatele studiului activității antimicrobiene a compușilor I și II sunt prezentate în tabel, din care se observă, că precursorii lor nu manifestă activitate antimicrobiană față de microorganismul sus-numit, iar compușii I și II posedă activitate bacteriostatică și bactericidă în diapazonul concentrațiilor 3,91-7,81 μg/mL. Pentru comparație, în același tabel, sunt prezentate rezultatele cercetării activității antimicrobiene caracteristice Gentamicinei [1] și dicloro(3-tiofenaldehidtiosemicarbazon)-cadmiului [2] - analogului structural al compușilor declarați, care manifestă cea mai înaltă activitate dintre substanțele șirului tiosemicarbazonic, descrise în literatură. Datele experimentale obținute demonstrează, că cloro-[N-prop-2-en-1-il-N'-(piridin-2-ilmetiliden)-carbamohidrazontioato]cupru (compusul I) și bromo-[N-prop-2-en-1-il-N'-(piridin-2-ilmetiliden)-carbamohidrazontioato]cupru (compusul II) manifestă activitate antimicrobiană față de bacteriile din specia *Acinetobacter baumannii* ATCC 11778 de 4,1 ori mai înaltă decât Gentamicina [1], utilizată în medicină și de 10,2 ori mai înaltă decât analogul structural [2].

Proprietățile depistate ale compușilor nominalizați prezintă interes din punct de vedere al extinderii arsenalului de remedii antimicrobiene și pot fi utilizați în cazul rezistenței microorganismelor față de medicamentele tradiționale.

Tabel

Concentrația minimă de inhibare (CMI) și concentrația bactericidă minimală (CBM) a compușilor declarați față de bacteriile din specia *Acinetobacter baumannii* ATCC 11778 în comparație cu Gentamicina și analogul structural, (μg/mL)

№	Compusul	CMI	CBM
1	Compușii inițiali ^{a)}	>10 000,0	>10 000,0
2	Gentamicina [1]	16,0	32,0
3	Dicloro(3-tiofenaldehidtiosemicarbazon)cadmiu (analogul structural) [2]	40,0	b*
4	Cloro-[N-prop-2-en-1-il-N'-(piridin-2-ilmetiliden)-carbamohidrazontioato]cupru (compusul I)	3,91	7,81
5	Bromo-[N-prop-2-en-1-il-N'-(piridin-2-ilmetiliden)-carbamohidrazontioato]cupru (compusul II)	3,91	7,81

*Notă: a) Compușii inițiali - CuCl₂·2H₂O, CuBr₂ și N-(prop-2-en-1-il)-2-(piridin-2-ilmetiliden)hidrazincarbonioamida; b) CBM pentru analogul structural în [2] nu a fost stabilită