

رابطه ساختار و فعالیت در فسفرآمیدها

سعید قدیمی^{*}[†]، محمدامین رشنو طانی، علی اصغر ابراهیمی و لموزوی، کیوان اسعد سامانی، زهرا جوانی
تهران، دانشگاه امام حسین (ع)، گروه شیمی، صندوق پستی ۳۴۷ - ۱۶۵۷۵

کیوان نصرتزادگان

تهران، پژوهشکده علوم و فناوری شیمیابی، صندوق پستی ۸۱۴ - ۱۹۵۸۵

مهرداد پورایوبی

مشهد، دانشگاه فردوسی مشهد، گروه شیمی، صندوق پستی ۹۱۷۷۹

چکیده: در این پژوهش با استفاده از نرم افزار PASS، درصد احتمال خاصیت آنتی استیل کولین استرازی دویست و بیست و پنج مولکول فسفرآمید پیشگویی و ازین آن ها ده مولکول با بالاترین درصد احتمال آنتی استیل کولین استراز و با فرمول عمومی $[N(CH_3)_2P(O)[SCH_3][OCH_3]]^{46}$ ، $[NH(CH_3)P(O)[SCH_3][OCH_3]]^{44}$ ، $[N(CH_3)_2P(O)[CN]]^{43}$ ، $[NH(CH_3)P(O)[SCH_3CH_3][OCH_3CH_3]]^{47}$ ، $[N(CH_3)_2P(O)[CN]]^{42}$ ، $[5,4,2-Cl_3-C_6H_2O]P(O)[OCH_3CH_3][N(CH_3)_2]$ ، $[2,4,5-Cl_3-C_6H_2O]P(O)[OCH_3CH_3][N(CH_3)_2]$ ، $[5,4,2-Cl_3-C_6H_2O]P(O)[OCH_3][N(CH_3)_2]$ ، $[p-Cl-C_6H_4O]_2P(O)[N(CH_3)_2]$ ، $[p-Cl-C_6H_4O]_2P(O)[N(CH_3)_2]$ ، $[p-CH_3-C_6H_4O]_2P(O)[N(CH_3)_2]$ ، $[C_6H_5O]_2P(O)[N(CH_3)_2]$ ، $[p-CH_3-C_6H_4O]P(O)[F][N(CH_3)_2]$ ، انتخاب شد. پس از تهیه، خالص سازی و شناسایی ترکیب های هدف با استفاده از فناوری های GC-Mass، IR، 1H ، ^{13}C ، 3F ، 3P NMR و X-Ray میزان مهارکنندگی و آب گریزی این ترکیب ها با استفاده از روش های المن و فلاسک لرزان اندازه گیری شد. نتیجه های IC_{50} و $LogP$ نشان می دهد که ترکیب ۴۶ بالاترین و ترکیب ۱۸۳ کمترین قدرت مهارکنندگی و ترکیب ۴۴ کمترین و ترکیب ۱۸۳ بیشترین آب گریزی را دارا می باشد. رابطه های ساختار-فعالیت در این ترکیب ها بیانگر آن است که از میان سه پارامتر الکترونی، فضایی و آب گریزی، پارامتر آب گریزی بیشترین تأثیر را در مقدار IC_{50} نشان می دهد.

واژه های کلیدی: فسفرآمید، فسفرآمید و تیوآت، PASS، آب گریزی، آنتی استیل کولین استراز، IC_{50} ، رابطه ساختار- فعالیت.

KEY WORDS: Phosphoramidate, Phosphoramidothioate, PASS, Lipophilicity, Anti-acetylcholinesterase, IC_{50} , Structure-Activity relationship.

+E-mail: ghadimi_saiied@yahoo.com

* عهده دار مکاتبات

مقدمه

فسفرآمیدها علاوه بر کاربرد فراوانی که به عنوان آفت کش دارد، پژوهش‌های فراوانی بر روی فعالیت‌های ضد تومور و ضد HIV آنها در حال انجام است. اغلب این ترکیب‌ها به دلیل آنکه مانع از عملکرد آنزیم استیل کولین استراز (AChE) از طریق واکنش با گروه هیدروکسیل سرین آنزیم می‌شوند، سمی هستند. با از دست رفتن عملکرد آنزیم، هیدرولیز استیل کولین که نقش اساسی در انتقال پیام‌های عصبی دارد، مختل شده و این موضوع باعث انباستگی استیل کولین در غشاها عصبی و سرانجام منجر به مرگ می‌شود. به همین علت فعالیت زیستی آنتی استیل کولین استراز (Anti AChE) ترکیب‌های فسفرآمید و ارتباط آن با ویژگی‌های ساختاری مهمی مانند آب‌گریزی، عامل‌های الکترونی و فضایی این ترکیب‌ها بسیار مورد توجه است. در این پژوهش برخی ترکیب‌های فسفرآمید شناخته شده انتخاب P_T و پتانسیل فعالیت زیستی آن‌ها به‌وسیله نرمافزار PASS مورد ارزیابی قرار گرفته است. سپس مولکول‌های با بالاترین پتانسیل فعالیت Anti AChE شناسایی شده و سترن و اندازگیری تحریبی این ویژگی‌های زیستی انجام شده است. به طور کلی مهم‌ترین هدف‌های این پژوهش عبارت‌اند از:

- انتخاب بیش از دویست مولکول فسفرآمید با گستره فعالیت زیستی زیاد و ویژگی‌های شیمی فیزیکی متعدد [۱۵].

- پیشگویی طیف فعالیت بیولوژیکی مولکول‌های فسفرآمید منتخب با نرمافزار PASS.

- انتخاب مولکول‌های با بالاترین احتمال داشتن ویژگی Anti AChE از نتیجه‌های به‌دست آمده از نرمافزار.

- سترن، خالص‌سازی، شناسایی و اندازه‌گیری ویژگی آب‌گریزی (Log P) و IC₅₀ مولکول‌های منتخب.

بخش تجربی **نرم‌افزار PASS—معرفی و کاربردها**

اساس کار نرم‌افزار PASS مقایسه ساختار یک ماده شیمیایی جدید با موادی که فعالیت زیستی آن‌ها به خوبی شناخته شده می‌باشد. با این مقایسه می‌توان در مورد پتانسیل زیستی ماده جدید نظر داد. برای توصیف ساختار مولکولی در نرم‌افزار PASS از توصیف‌گر "همسایگان چند سطحی اتم‌ها" (MNA)^(۳) استفاده شده است. توصیف‌گرهای MNA در مباحث روابط کمی

انتخاب و طراحی مولکول‌هایی با فعالیت زیستی ویژه یکی از موضوع‌های مورد علاقه دانشمندان حوزه‌های گوناگون علمی از جمله علوم زیستی، دارویی و کشاورزی است و تاکنون پژوهش‌های گسترده‌ای در این زمینه انجام شده است. در منابع دو مکانیسم برای رسیدن به این هدف گزارش شده است [۱-۶].

۱- طراحی مولکول‌ها براساس مکانیسم عمل، که در این روش می‌بایست ساختار سه بعدی گیرنده زیستی و ابعاد و ویژگی‌های کلی سایت‌های گیرنده مشخص شود. سپس با توجه به ابعاد و ویژگی‌های ساختاری گیرنده زیستی، مولکولی طراحی شود تا بالاترین انتلاق را با مراکز فعال گیرنده داشته باشد.

۲- طراحی براساس مطالعات کمی روابط ساختار و فعالیت (QSAR)^(۱)، که اساس کار این روش اندازه‌گیری ویژگی‌های شیمی فیزیکی، برقراری رابطه کمی بین این ویژگی‌ها و فعالیت‌های زیستی و همچنین پیدا کردن الگوها و مدل‌های حاکم بر رفتار کمیت‌های اندازه‌گیری شده می‌باشد. برخی ویژگی‌های شیمی فیزیکی از جمله ویژگی‌های الکترونی، فضایی و چربی دوستی، پیوندهای هیدروژنی، قطبش‌پذیری و ممان دوقطبی نقش اساسی بر روی رفتار زیستی بازی می‌کند. از برتری‌های این روش طراحی سادگی و کم هزینه بودن و در عین حال کارآمد و مؤثر بودن آن است. از عیوب‌های این روش، احتمال وجود اثرات جانبی در مولکول‌های طراحی شده است. با توجه به هزینه‌های بسیار زیاد پژوهش‌ها و لزوم توسعه آفت‌کش‌ها و داروهای گوناگون و کاستن اثرهای جانبی آن‌ها، پژوهشگران به دنبال روش‌هایی تند، کم هزینه و دقیق برای یافتن ترکیب‌هایی با بیشترین فعالیت زیستی و کمترین اثرهای جانبی می‌باشند. یکی از این روش‌ها، استفاده از پیشگویی‌های رایانه‌ای برای یافتن پتانسیل فعالیت زیستی و

ترکیب‌های گوناگون شیمیایی است [۷]. نرم‌افزار PASS^(۲) نرم‌افزاری است که می‌تواند در مدت و هزینه بسیار کم و با دقت بالا و به طور همزمان صدها فعالیت زیستی را پیشگویی نماید. اصول حاکم بر این نرم‌افزار مبتنی بر روش‌های مرسوم QSAR و عبارت معروف "فعالیت تابعی از ساختار است" بنا نهاده شده است. موضوع مورد توجه در این مطالعه ترکیب‌های آلی فسفر و به طور مشخص بررسی رابطه ساختار-فعالیت فسفرآمیدهای است [۸، ۲۲، ۲۳].

(۱) Quantitative Structure-Activity Relationship

(۲) Prediction Activity Substance Spectra

(۳) Multilevel Neighborhoods of Atoms

به صورت فایل مول^(۶) به وب سایت PASS ارسال و طیف فعالیت زیستی پیشگویی شده آن ماده را دریافت نمود [۱۴]. با استفاده از این نرم افزار یافتن ترکیب‌های مفید و بهینه‌سازی ویژگی‌های آن‌ها (افزایش فعالیت‌های مطلوب و کاهش اثرات جانبی و نامطلوب) که به طور معمول به صورت مرحله به مرحله انجام می‌شود، به صورت همزمان و در مرحله‌های اولیه پژوهش قابل انجام است. بنابراین برای ارزیابی پتانسیل زیستی مولکول‌های فسفرامید، ساختار دو بعدی هر مولکول به عنوان داده‌ی ورودی در اختیار نرم‌افزار قرار داده شد [۱۵]. در این پژوهش پس از گرینش ۲۲۵ مولکول فسفرامید طیف پتانسیل زیستی آن‌ها با استفاده از نرم افزار PASS به دست آورده می‌شود [۱۵]. در جدول ۱ پخشی از داده‌های بدست آمده از نرم‌افزار برای مولکول ۴۴ آورده شده است. در جدول ۲ درصد احتمال Anti AChE شست و پنج مولکول از ۲۲۵ مولکول منتخب جمع‌بندی و مابقی در سایت معرفی شده در مرجع [۱۵] آورده شده است. با تمرکز بر بالاترین درصد پتانسیل Anti AChE، ده مولکول برتر با شماره‌های ۴۴، ۴۶، ۴۷، ۹۳، ۹۹، ۱۰۳، ۱۷۸، ۱۷۹ و ۲۱۷ برای ورود به فاز آزمایشگاهی انتخاب شد.

پس از انتخاب ده مولکول برتر، در بررسی منابع مشخص شد این مولکول‌ها را می‌توان در پنج خانواده طبقه‌بندی کرد. شماره مولکول‌های منتخب و طبقه‌بندی آن‌ها در جدول ۳ آورده شده است.

مواد و دستگاه‌ها

فسفریل کلرید (۹۸٪)، متاکرزول (۹۹٪)، پاراکرزول (۹۸٪)، ۲-تری کلروفیل (۹۹٪)، دی اتیل آمین، اتانول، متانول، پتاسیم فلورورید، اتر تاجی شکل، اتیل استات، هگزان نرمال، کلروفرم، پیریدین، اسید هیدروکلریک، متیل آمین، تری اتیل آمین، پتاسیم سیانید، استونیتریل، استیل تیوكولین یدید، سدیم هیدروژن فسفات، سدیم دی هیدروژن فسفات از شرکت Merck و بنزن (Kanto)، ۰.۰-دی متیل کلروتیوفسفات (Aldrich)، ۵.۵ دی تیو بیس (۲-نیترو بنزویک اسید) (Sigma) و آنزیم استیل کولین استراز (Erythrocyte, Cat. No. C0663) هسته (NMR) مدل ADVANCE DRS 250 MHz که قدرت میدان دستگاه در طیف‌گیری ¹H NMR ۲۵۰/۱۳ مگا هرتز، در طیف‌گیری ¹³C NMR ۶۲/۹ مگا هرتز و در طیف‌گیری

ساختار- خواص (QSPR)^(۱) به عنوان توصیف‌گرهای جهانی مورد پذیرش قرار گرفته‌اند. روش ریاضی مورد استفاده در نرم افزار PASS از حدود یک‌صد روش انتخاب شده است. این روش توائسه است روابط SAR و پیشگویی‌های قدرتمندی ارایه نماید. با وجودی که بانک اطلاعاتی نرم‌افزار (ویرایش ۱/۱۹۳) مجموعه کاملی نبوده، نشان داده شده که میانگین درستی پیشگویی در آن بیش از ۸۵٪ می‌باشد. پیشگویی پتانسیل فعالیت‌های زیستی در این نرم‌افزار به صورت کیفی ارایه می‌شود. نتیجه‌های پیشگویی به صورت فهرستی از فعالیت‌های زیستی محتمل (احتمال داشتن یک فعالیت زیستی خاص با (P) و احتمال نداشتن فعالیت با (P_i)) نشان داده شده است. نرم‌افزار PASS قادر است طیف فعالیت زیستی مولکول‌ها را که شامل مکانیسم‌های بیوشیمیایی اثر، اثرهای جانبی، جهش‌زنی، قدرت سلطانزایی، نقص جنین، فعالیت Anti AChE و ده فعالیت زیستی دیگر می‌باشد را به صورت فهرستی به عنوان خروجی نرم‌افزار ارایه نماید. نرم‌افزار PASS این توانایی را دارد تا طیف فعالیت زیستی حدود یک هزار ترکیب را در کمتر از یک دقیقه به وسیله یک کامپیوتر شخصی گزارش نماید. از آنجایی که این پیشگویی براساس فرمول ساختاری ترکیب انجام می‌شود، پیشگویی را می‌توان در مراحل اولیه طراحی و تهیه نیز انجام داد. برای تعداد زیادی از داروها که به طور گسترده مورد استفاده هستند، این نرم‌افزار می‌تواند فعالیت‌های جدیدی را که ارزش تست‌های آزمایشگاهی و بالینی را دارند، پیشگویی نماید. نتیجه‌ی پیشگویی طیف فعالیت زیستی در دویست داروی مطرح در آمریکا نشان داده است که این پیشگویی‌ها نه تنها با اثرهای و مکانیسم‌های شناخته شده تا حدود ۹۳٪ مطابقت دارند، بلکه کاربردهای جدیدی برای این داروها معرفی کرده‌اند. برای مثال پیشگویی قدرت مهارکنندگی زن‌های مولد عروق در داروی شل‌کننده عضله کاربینوپرودول^(۲)، پیشگویی درمان بیماری ذهنی به وسیله داروی ضدفسار خون رامیپ^(۳) و پیشگویی درمان بیماری مولتیپل سکلروزیز^(۴) به وسیله داروی ضدفسار خون آملودی پین^(۵) را می‌توان نام برد [۹-۱۳]. برای ساخت داروهای جدید اثکاء به پیشگویی‌های متکی بر سیستم‌های رایانه‌ای هزینه و زمان را به شدت کاهش خواهد داد. برای گسترش بازه‌ی کاربری نرم‌افزار PASS، این سامانه در شبکه اینترنت نیز قرار گرفته است. با کمک کاوشگرهای اینترنتی می‌توان ساختار شیمیایی مواد مورد نظر را

(۱) Quantitative Structure-Properties Relationship

(۲) Carisoprodol

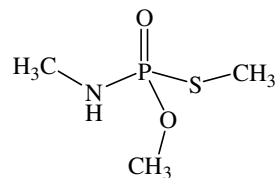
(۳) Ramipril

(۴) Multiple sclerosis

(۵) Amlodipine

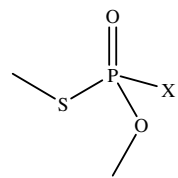
(۶) Mol file

جدول ۱- بخشی از طیف فعالیت بیولوژیک پیشگویی شده از نرم افزار PASS برای مولکول ۴۴.



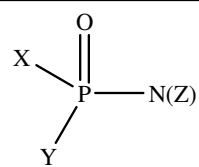
P _a	P _i	فعالیت بیولوژیکی
۰/۹۹۴	۰/۰۰۱	Toxic
۰/۹۸۴	۰/۰۰۱	Embryotoxic
۰/۹۷۷	۰/۰۰۳	Teratogen
۰/۸۹۳	۰/۰۰۴	Mutagenic, Salmonella
۰/۸۵۹	۰/۴۴۴	Mutagenic
۰/۸۱۷	۰/۰۰۵	Carcinogenic
۰/۸۰۴	۰/۰۰۲	Insecticide
۰/۸۰۶	۰/۰۰۶	Skin irritation, weak
۰/۷۶۸	۰/۰۰۳	Acetylcholinesterase inhibitor
۰/۷۶۵	۰/۰۰۵	Antiparasitic
۰/۶۲۰	۰/۰۰۸	Acaricide
۰/۶۰۷	۰/۰۰۶	Cholinergic
۰/۵۷۶	۰/۰۱۰	Hematopoietic inhibitor
۰/۴۸۸	۰/۰۰۷	DNA directed RNA polymerase inhibitor
۰/۴۵۸	۰/۰۰۶	Urease inhibitor
۰/۴۰۹	۰/۰۱۵	Miotic
۰/۴۳۴	۰/۰۶۸	Skin irritation, inactive
۰/۳۹۹	۰/۰۴۲	Carcinogenic, group 1
۰/۳۸۷	۰/۰۷۸	Leukopoiesis inhibitor
۰/۳۶۲	۰/۰۶۴	Cytostatic
۰/۳۹۰	۰/۱۱۹	Eye irritation, inactive
۰/۳۷۲	۰/۱۶۶	CYP2C19 human substrate
۰/۳۳۳	۰/۱۶۴	Antitoxic
۰/۲۴۵	۰/۰۷۷	Lipotropic
۰/۲۲۲	۰/۰۷۳	Aldehyde dehydrogenase inhibitor
۰/۲۳۱	۰/۰۹۸	Antiviral (HIV)
۰/۳۶۱	۰/۲۵۰	Phospholipase C inhibitor

جدول ۲- نتیجه‌های درصد احتمال فعالیت Anti AChE (Pa%) شست و پنج مولکول فسفرآمید.



ردیف	X	ردیف	X	ردیف
۱	NHC(O)	۲۱	۱۸٪	۱۶٪
۲	NHC(O)CH _۷	۲۲	۲۰٪	۱۶٪
۳	N(CH _۷)C(O)CH _۷	۲۳	۳۹٪	۱۶٪
۴	NHC(O)CH _۷ CH _۷	۲۴	۱۷٪	۱۷٪
۵	NHC(O)(CH _۷) _۲ CH _۷	۲۵	۱۷٪	۲۴٪
۶	NHC(O)(CH _۷) _۲ CH _۷	۲۶	۱۷٪	۱۷٪
۷	NHC(O)(CH _۷) _۲ CH _۷	۲۷	۱۷٪	۰٪
۸	NHC(O)(CH _۷) _۲ CH _۷	۲۸	۱۷٪	۰٪
۹	NHC(O)(CH _۷) _۲ CH _۷	۲۹	۱۷٪	۰٪
۱۰	NHC(O)(CH _۷) _۲ CH _۷	۳۰	۱۷٪	۱۵٪
۱۱	NHC(O)(CH _۷) _۲ CH _۷	۳۱	۱۷٪	۱۵٪
۱۲	NHC(O)(CH _۷) _۲ CH _۷	۳۲	۱۷٪	۱۳٪
۱۳	N(CH _۷)C(O)CH(CH _۷) _۲	۳۳	۱۷٪	۰٪
۱۴	N(CH _۷)C(O)CH(CH _۷) _۲	۳۴	۱۴٪	۰٪
۱۵	N(CH _۷)C(O)C(CH _۷) _۲	۳۵	۱۶٪	۲۴٪
۱۶	N(CH _۷)C(O)CH _۷ CH(CH _۷) _۲	۳۶	۱۲٪	۲۲٪
۱۷	N(CH _۷)C(O)CH(CH _۷)(CH _۷) _۲ CH _۷	۳۷	۱۲٪	۱۳٪
۱۸	N(CH _۷)C(O)S(C _۷ H _۵)	۳۸	۱۷٪	۲۰٪
۱۹	N(CH _۷)C(O)CH=C(CH _۷) _۲	۴۴	۱۴٪	۷۶٪
۲۰	N(CH _۷)C(O)CH _۷ (C _۷ H _۵)	۴۵	۱۶٪	۵٪

جدول ۲- ادامه



Pa(%)	X	Y	Z	ردیف
۱۵/۵	SCH _۷ CH _۷	OCH _۷ CH _۷	H _۷	۳۹
۲۲/۹	SCH(CH _۷) _۷	OCH(CH _۷) _۷	H _۷	۴۰
۳۵/۷	SCH _۷	OCH(CH _۷) _۷	H _۷	۴۱
۲۳/۹	SCH _۷	OCH _۷ CH _۷	H _۷	۴۲
۳۵/۷	SCH _۷	OCH _۷ (CH _۷) _۷	H _۷	۴۳
۷۶/۴	SCH _۷ CH _۷	OCH _۷ CH _۷	HCH _۳	۴۷
/	SCH _۷ CH _۷	OCH _۷ CH _۷	(CH _۷) _۷	۴۸
/	SCH _۷ CH _۷	OCH _۷ CH _۷	(CH _۷ CH _۷) _۷	۴۹
/	SCH _۷ CH _۷	OCH _۷	H _۷	۵۰
۵۴/۱	OCH _۷ CH _۷	OCH _۷ CH _۷	H _۷	۵۱
۱۵/۰	SCH _۷ CH _۷	OCH _۷ CH _۷	H _۲	۵۲
۵۴/۳	SCH _۷ CH _۷	OCH _۷ CH _۷	(CH _۷) _۷	۵۳
۱۵/۹	SCH _۷	OCH _۷ CH _۷	H _۷	۵۴
۱۵/۲	NH _۷	SCH _۷	H _۷	۵۵
۱۸/۹	OCH _۷ CH _۷	S(C _۷ H _۸)	H _۷	۵۶
۱۸/۶	OCH _۷ CH _۷	S(C _۷ H _۷ -F)	H _۷	۵۷
/	OCH _۷ CH _۷	S(C _۷ H _۷ -Br)	H _۷	۵۸
۱۷/۹	OCH _۷ CH _۷	S(C _۷ H _۷ -CH _۷)	H _۷	۵۹
۱۶/۸	OCH _۷ CH _۷	S(C _۷ H _۷ -CH _۷ CH _۷)	H _۷	۶۰
۱۳/۹	OCH _۷ CH _۷	S(C _۷ H _۷ -CH(CH _۷) _۷)	H _۷	۶۱
۲۰/۷	OCH _۷ CH _۷	S(C _۷ H _۷ -C(CH _۷) _۷)	H _۷	۶۲
۱۵/۹	OCH _۷ CH _۷	S(C _۷ H _۷ -Cl)	H _۷	۶۳
۶۷/۰	OCH _۷ CH _۷	S(C _۷ H _۷ -Cl)	HCH _۷	۶۴
۴۲/۶	OCH _۷ CH _۷	S(C _۷ H _۷ -Cl)	(CH _۷) _۷	۶۵

جدول ۳-۵ مولکول منتخب و طبقه‌بندی آن‌ها.

خانواده	ساختار مولکولی
فسفرآمیدوتیوآت‌ها	<p>47 46 44</p>
سیانوفسفرآمیدات‌ها	<p>93</p>
تری‌کلرو‌فنیل‌آلکیل‌فسفرآمیدات‌ها	<p>103 99</p>
فسفرآمیدهای فوزاکتیم	<p>178 183 179</p>
دی‌آلکیل‌فسفرآمیدوفلوریدیک اسید استرها	<p>217</p>

(۱/۱۹۳) Shimadzu GC-4C(PTF) و نرم افزار PASS (ویرایش ۱۰/۲۵) استفاده شده است.

تھیہ
روش تھیہ ترکیب N,N-دی‌متیل فسفرآمیدیک اسید بیس (فنیل) استر (۱۷۸)، N,N-دی‌متیل فسفرآمیدیک اسید

¹HNMR ۱۰/۲۵ ³¹PNMR و ¹³C نسبت به استاندارد داخلی TMS و ³¹PNMR نسبت به استاندارد خارجی H₃PO₄ ۸۵٪ سنجیده شده‌اند. در این پژوهش همچنین از دستگاه‌های فرو سخ (IR) مدل PERKIN ELMER 783، طیف سنج جذبی (UV-Vis) مدل PERKIN-ELMER Lambda 5 & CECIL 8000 (SER:35)

جدول ۴- شرایط به کار رفته در واکنش تک فازی تولید $N-O_2P(S)Cl$ (نسبت $(CH_3O)_2P(S)Cl$)- دی متیل فسفر آمیدو تیوات به نمک متیل آمین هیدروکلراید به باز در تمام واکنش‌ها به صورت ۲-۲-۲ می‌باشد.

شماره	باز	حال	دما	زمان	ملاحظات
۱	پیریدین	بنزن	حمام آب و یخ	۲۴ ساعت	راندمان صفر
۲	پیریدین	بنزن	دمای اتاق	۱۷ ساعت	راندمان کم
۳	پیریدین	بنزن	۸۵°C	۳ ساعت	راندمان کم
۴	تری اتیل آمین	بنزن	۸۰°C	۳ ساعت	راندمان کم
۵	تری اتیل آمین	هگزان	۶۵°C	۳ ساعت	راندمان کم
۶	تری اتیل آمین	دی اتیل اتر	۴۰°C	۳/۵ ساعت	واکنش مناسب
۷	تری اتیل آمین	کلروفرم	۶۵°C	۳/۵ ساعت	واکنش مناسب
۸	تری اتیل آمین	کلروفرم	۶۵°C	۲/۵ ساعت	واکنش مناسب
۹	تری اتیل آمین	دی کلرومتان	۴۵°C	۲/۵ ساعت	واکنش مناسب

فرآورده از روش فلش کروماتوگرافی به نسبت حلال ۱ به ۹ اتیل استات و هگزان استفاده شد.
شرایط در واکنش ردیف های ۶ الی ۹ مناسب می‌باشد.
جزئیات مربوط به نحوه واکنش در مرجع [۱۶] آمده است.

ب) شرایط دو فازی
واکنش دی متیل کلرو تیو فسفات با متیل آمین در حضور باز و به صورت دو فازی در چندین نوبت با تغییر شرایط دمایی و تنظیم pH انجام و شرایط مختلف به دست آمده در جدول ۵ گزارش شده است.

در شرایط دو فازی واکنش ردیف ۹ شرایط مناسب تری را نشان می‌دهد. pH در واکنش ۸ و ۹ در گستره ۸-۹/۵ (با استفاده از بافر بوریک اسید) تنظیم شده است. روش سنتز ترکیب II مشابه روش استفاده شده برای ترکیب I می‌باشد، با این تفاوت که برای تهیه این ترکیب از پیش ماده $(EtO)_2P(S)Cl$ استفاده شده است (راندمان٪ ۶۵) [۱۷].

N-S-(O)O- دی متیل فسفر آمیدات (۴۴)، N-N-O-O- دی متیل فسفر آمیدوتیوات (۴۶) و N-S-(O)O- دی اتیل فسفر آمیدوتیوات (۴۷)
برای سنتز ترکیب ۴۴ از نوارایی N-O-O- دی متیل فسفر آمیدو تیوات در حضور کاتالیزور دی متیل سولفات

بیس- (۴- متیل- فنیل) استر (۱۷۹) و N-N- دی متیل فسفر آمیدیک اسیدبیس- (۴- کلرو- فنیل) استر (۱۸۳)، N-N- دی متیل فسفر آمیدو فلوروریدیک اسید ۴- متیل فنیل استر (۲۱۷) در مرجع های [۱۸] و [۱۹] ذکر شده است.

برای سنتز مولکول های ۴۴ و ۴۷ نیاز به سنتز پیش ماده های (I) $[MeO]_2P(S)[NHMe]$ و (II) $[EtO]_2P(S)[NHMe]$ می‌باشد، که در ادامه جزئیات روش سنتز این مواد بیان شده است.

N-O-O- دی متیل فسفر آمیدو تیوات (I) و N-O-O- دی اتیل فسفر آمیدو تیوات (II)
واکنش O-O- دی متیل کلرو تیو فسفات با N- متیل آمین در شرایط تک فازی و دو فازی با بهینه کردن شرایط (نوع حلال، باز، زمان و دما در شرایط تک فازی و دو فازی) انجام شد که مسیر کلی واکنش در شمای ۱ نشان داده شده است.

الف) شرایط تک فازی

واکنش O-O- دی متیل کلرو تیو فسفات با نمک N- متیل آمین هیدروکلرید در حضور باز، به صورت تک فازی با تغییر شرایط دمایی، مقیاس، نوع باز و نوع حلال انجام شد. شرایط مختلف واکنش تک فازی در جدول ۴ ارایه شده است. برای خالص کردن و جداسازی

جدول ۵ - واکنش دو فازی تولید N-متیل فسفرآمیدو-تیوآت‌ها.

شماره	حالل سیستم دو فازی	باز	زمان (ساعت)	دما (°C)	توضیحات
۱	کلروفرم/آب	پیریدین	۲	۳۰	ناخالصی زیاد
۲	دی کلرومتان/آب	پیریدین	۲	۳۰	ناخالصی زیاد
۳	دی کلرومتان/آب	تری اتیل آمین	۲	۳۵	ناخالصی کم
۴	دی کلرومتان/آب	محلول متیل آمین (دو برابر)	۲	۳۵	ناخالصی کم
۵	دی کلرومتان/آب	محلول متیل آمین (دو برابر)	۲	۴۵	ناخالصی کم
۶	دی کلرومتان/آب	محلول متیل آمین (دو برابر)	۱/۵	۴۵	ناخالصی کم
۷	دی کلرومتان/آب	NaOH	۱/۵	۴۵	ناخالصی زیاد
۸	دی کلرومتان/بافر	NaOH	۱/۱۵	۴۵	ناخالصی کم
۹	دی کلرومتان/بافر	محلول متیل آمین (دو برابر)	۱	۴۵	مناسب

جدول ۶ - اثر غلظت کاتالیست دی متیل سولفات در پیشرفت واکنش (کلیه واکنش‌ها در دمای دما ۵۰°C انجام شده است).

شماره	حالل	نسبت واکنشگر-حالل-دی متیل سولفات(وزنی)	زمان (ساعت)	بهره
۱	دی کلرو متان	۱-۲۵-۲۵	۲/۵	۲۳
۲	دی کلرو متان	۱-۱۵-۱۵	۲/۵	۳۵
۳	دی کلرو متان	۱-۱۰-۱۰	۲/۵	۵۶
۴	دی کلرو متان	۱-۶-۶	۲/۵	۶۳
۵	دی کلرو متان	۱-۵-۵	۲/۵	۶۹
۶	دی کلرو متان	۱-۴-۴	۲/۵	۶۱
۷	دی کلرو متان	۱-۱-۱	۲/۵	۴۳

جدول ۷ - اثر حلال در پیشرفت واکنش (زمان رفلاکس ۳ ساعت و نسبت وزنی ۵-۵-۱ برای واکنشگر-حالل-دی متیل سولفات).
N,N-دی متیل فسفرآمیدو دی سیانیدات (۹۳) به مخلوطی از ۱۲/۰۹ گرم (۰/۱۸۶ مول) پتانسیم سیانید و ۳۰ میلی لیتر استونیتریل، ۱۰ گرم (۰/۰۶۲ مول) دی متیل آمین دی کلرو فسفات قطره قطره اضافه و پس از ۱۲ ساعت بهم خوردن در دمای ۴۵ درجه سانتی گراد، حالل با پمپ خلاء خارج شد برای خالص‌سازی فراورده از روش فلش کروماتوگرافی و با نسبت حلال ۲:۳ اتیل استات - هگزان استفاده شد. فراوردهی خالص شده مایع قرمز رنگ و راندمان آن ناچیز می باشد. اطلاعات طیفی مولکول ۹۳ در ادامه آورده شده است (شما ۲).

^{31}P { ^1H } NMR (101.25 MHz, CDCl_3 , 25°C, H_3PO_4 external), δ (ppm): 3.85 (s). ^{31}P NMR, δ (ppm): 3.85 (h, $^3\text{J}_{\text{PNCH}} = 11.7$ Hz). ^1H NMR (500.13 MHz, CDCl_3 , 25°C, TMS), δ (ppm): 2.69 (d, $^3\text{J}_{\text{PNCH}} = 11.7$ Hz, 6 H, $\text{N}(\text{CH}_3)_2$). ^{13}C NMR (125.76 MHz, CDCl_3 , 25°C, TMS), δ (ppm): 35.26 (d, $^2\text{J}_{\text{P-C}} = 4.7$ Hz, $\text{N}(\text{CH}_3)_2$), 115.45 (d, $^1\text{J}_{\text{P-C}} = 154.7$ Hz, 2C, CN).

جدول ۸ - اثربخشی واکنش (زمان رفلاکس ۳ ساعت و نسبت وزنی ۵-۵-۱ برای واکنشگر-حالل-دی متیل سولفات).

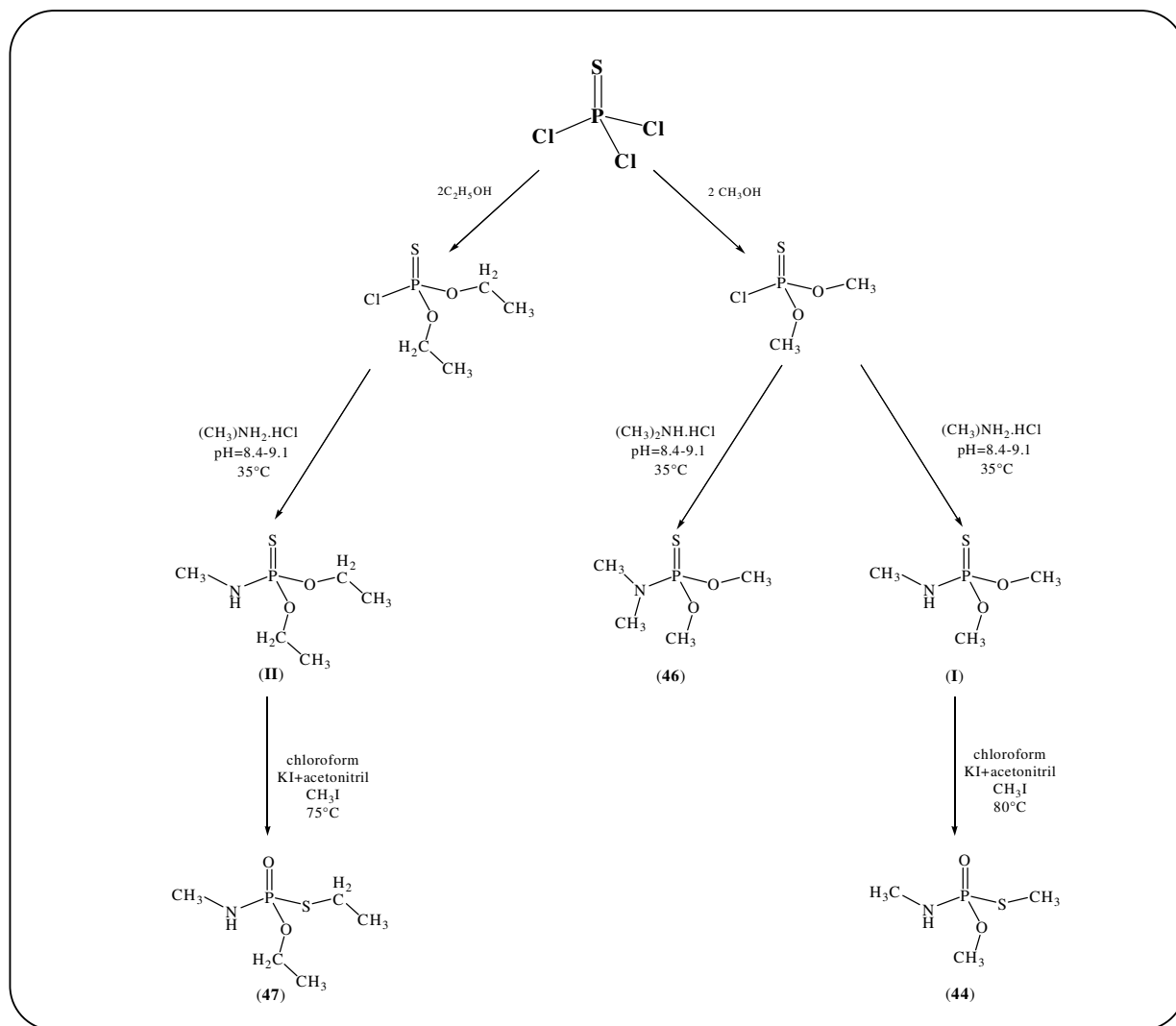
شماره	حالل	دما رفلاکس (°C)	بهره
۱	دی کلرومتان	۴۵	۷۲
۲	کلروفرم	۶۵	۹۲
۳	هگزان	۷۰	۶۷
۴	تولوئن	۱۲۰	۷۸

با نسبت‌های مختلف و با تغییر حلال و دما مطابق شرایط اعلام شده در جدول‌های ۸ تا ۱۸ استفاده شده است.

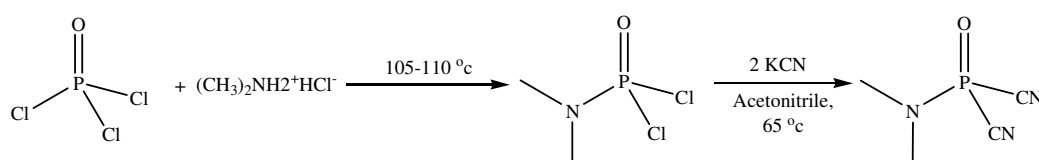
جزئیات مربوط به نحوه واکنش و روش سنتز ترکیبات ۴۶ و ۴۷ که مشابه روش سنتز ترکیب ۴۴ می باشد، در مرجع [۱۷] آمده است (شما ۱).

جدول ۸- اثر زمان و دما در پیشرفت واکنش (نسبت وزنی ۱-۵-۵ برای واکنشگر- حلال- دی متیل سولفات).

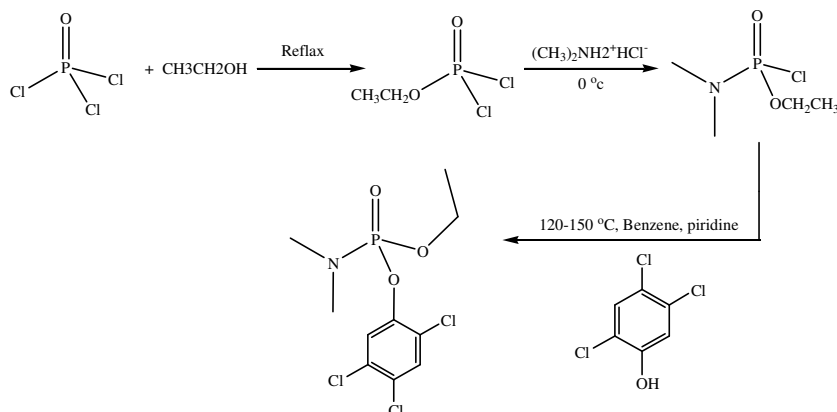
شماره	حال	دما (°C)	زمان	بهره
۱	کلروفرم	محیط	روز ۳	۸۵
۲	کلروفرم	۳۵-۳۰	۵ ساعت	۴۵
۳	کلروفرم	۵۰	۵ ساعت	۵۹
۴	کلروفرم	۶۵	۵ ساعت	۸۷
۵	تولوئن	۱۲۰	۵ ساعت	۵۵
۶	تولوئن	۱۲۰	۲ ساعت	۷۵
۷	کلروفرم	۶۵	۷ ساعت	۷۲
۸	کلروفرم	۶۵	۴ ساعت	۹۵



شماتیک ۱- مسیرهای مختلف سنتز فسفوآمیدوتیوآت‌های ۴۴، ۴۶ و ۴۷.



شماتی ۲- روش سنتز N,N-دی متیل فسفر آمیدو دی سیانیدات.



شماتی ۳- روش سنتز O-اتیل-O-تری کلروفنل-N,N-دی متیل فسفر آمیدات.

2.79 (d, $^3J_{P,H} = 10.0$ Hz, 6H, N(CH₃)₂), 4.40-4.50 (m, 2H), 7.13 (s, 1H, Ar-H), 7.41 (s, 1H, Ar-H). ^{13}C NMR (62.90 MHz, CDCl₃, 25°C, TMS), δ (ppm): 16.1 (d, $^3J_{P,C} = 8.8$ Hz), 64.2 (d, $^2J_{P,C} = 9.4$ Hz).

روش سنتز مولکول ۹۳ دقیقاً شبیه مولکول ۱۰۳ است. ولی به دلیل شباهت قطیبیت آن با ماده اولیه امکان خالص‌سازی آن میسر نشد. از این‌رو به دلیل وجود ناخالصی در مولکول ۱۰۳ و نبود امکان خالص‌سازی مولکول ۹۹، پارامترهای LogP و IC₅₀ این دو مولکول اندازه‌گیری نشد.

اندازه گیری پارامتر آبگریزی (LogP)

یکی از مهم‌ترین پارامترها در مطالعات ساختار-فعالیت اندازه گیری پارامتر آبگریزی مولکول‌ها است. در این پژوهش برای کمی کردن پارامتر آبگریزی از روش تجربی فلاسک لرزان استفاده شد. در این روش از دستگاه اسپکتروفوتومتری UV-Vis برای اندازه گیری غلظت مولکول‌ها در فازهای آبی و آبی استفاده شد. برای اندازه گیری غلظت فسفرآمیدوتیوآت به دلیل نداشتن جذب مناسب

O-اتیل-O-تری کلروفنل-N,N-دی متیل فسفر آمیدات (۱۰۳) در یک بالن ۱۰۰ میلی لیتری به ۶/۸۶ گرم (۰/۰۴ مول) -N,N-دی متیل فسفر آمیدو کلریدات، ۵۰ میلی لیتر حلal بنزن خشک اضافه و سپس ۷/۹۰ گرم (۰/۰۴ مول) تری کلروفنل و ۳/۱۶ گرم (۰/۰۴ مول) پیریدین افزوده شد. مخلوط واکنش به مدت ۱۲ ساعت رفلاکس و پس از آن نمک پیریدینیوم کلرید صاف و حلal بنزن به کمک تقطیر در خلا خارج شد. فراورده به کمک فناوری فلاش کروماتوگرافی (سیلیکاژل، هگزان و اتیل استات با نسبت ۵ به ۱) خالص‌سازی شد. فراورده‌ی جامد سفید رنگ با خلوص ۹۷٪ نسبت به طیف ^{31}P NMR و با ناخاصی حدود ۲۵٪ نسبت به طیف ^1H NMR و ^{13}C NMR با راندمان پایین به دست آمد. داده‌های طیفی این مولکول در ادامه آورده شده است (شماتی ۳).

^{31}P { ^1H } NMR (101.25 MHz, CDCl₃, 25°C, H₃PO₄ external), δ (ppm): 6.21 (s). ^{31}P NMR, δ (ppm): 6.20 (h, $^3J_{P-H} = 9.7$ Hz). ^1H NMR (250.13 MHz, CDCl₃, 25°C, TMS), δ (ppm): 1.38 (td, 3H, $^3J_{H-H} = 5.5$ Hz, $^4J_{P-H} = 1.8$ Hz),

قدرت مهارکنندگی کمتری از ترکیب‌های مشابه با گروه $P=O$ (ترکیب‌های ۴۴ و ۴۷) نشان می‌دهد.

IC_{50} -۳ فسفرآمیدهای با استخلاف‌های آلیاتیک در مقایسه با استخلاف‌های آروماتیک به طور عموم مقادیر کوچکتری نشان می‌دهند. این داده‌ها نشان دهنده آن است که قدرت مهارکنندگی ترکیب‌ها با استخلاف آلیاتیک حدود ده تا هزار برابر بیشتر از ترکیبات با استخلاف آروماتیک می‌باشد. ترکیب ۲۱۷ قدرت مهارکنندگی نزدیکی به ترکیبات با استخلاف آلیاتیک نشان می‌دهد، که شاید بیانگر نقش استخلاف فلورئ در این افزایش قدرت مهارکنندگی است.

۴- به طور قطع یکی از پارامترهای اصلی در افزایش یا کاهش قدرت مهارکنندگی ترکیب‌های گوناگون پارامتر آبگریزی است. همان‌طور که در جدول ۹ نشان داده شده ترکیبات با قدرت آبگریزی بیشتر قدرت مهارکنندگی کمتری نشان می‌دهند. به عبارت دیگر ترکیباتی که حلالیت بیشتری در محیط آبی دارند، قدرت مهارکنندگی و شاید سمی بودن بیشتری را نشان می‌دهند. برای مثال ترکیبات ۴۴ و ۴۷ با مقادیر LogP به ترتیب $14/-0.073$ و $0.51/0.023$ IC_{50} بیشترین قدرت مهارکنندگی (با IC_{50} به ترتیب 183 و 93 میلی مولار) را نشان می‌دهند. در حالی که ترکیبات 178 و 179 و 183 به ترتیب با مقادیر LogP $1.03/1$ ، $1.63/3$ و $2.75/4$ کمترین قدرت مهارکنندگی IC_{50} به ترتیب $31/3$ ، $35/4$ و $40/9$ را نشان می‌دهند.

همان‌گونه که اشاره شد کمیت‌های حاصل از نرم‌افزار PASS (P_a و P_i) که بیانگر احتمال داشتن و یا نداشتن یک فعالیت زیستی خاص هستند، به طور کامل کیفی بوده و قابل مقایسه با داده‌های IC_{50} تجربی نمی‌باشند. نرم‌افزار PASS فقط قدرت معروف نمونه‌های نامزد برای مرحله آزمایشگاهی را دارد. به همین دلیل در جدول ۹ احتمال داشتن فعالیت (P_a) Anti AChE در بین $71/1$ تا $83/1$ درصد و مقادیر IC_{50} تجربی گسترهای بین $0/04$ تا $40/9$ میلی مولار را نشان می‌دهد. سرانجام از نتیجه‌های به دست آمده از این پژوهش می‌توان در این مجموعه ترکیب ۴۴ را به عنوان قوی ترین فسفرآمید با قدرت مشخص شد، این ترکیب یک سم کشاورزی از خانواده متامیدوفوس است [۲۴]. از نتیجه‌های به دست آمده از این پژوهش استفاده و اقدام به سنتز و شناسایی دو سم با ارزش متامیدوفوس^(۱) و آسفات^(۲) شد که نتیجه‌های آن در مجله Phos. Sulf. Sili. به چاپ رسیده است [۲۵].

(۱) Methamidophos

در UV-Vis از فناوری کروماتografی گازی (GC) بهره گرفته شده است. روش اندازگیری در مراجع [۲۱، ۲۰ و ۱۸] آمده است. مقادرهای LogP اندازگیری شده برای برخی از فسفرآمیدها در جدول ۹ آورده شده است.

۵) اندازه گیری قدرت مهارکنندگی (IC_{50})

المن و کول با مطالعه و بررسی روش‌های اندازگیری و ارزیابی فعالیت آنزیم‌ها، روش جدیدی که حساسیت بالا و قابلیت به کارگیری در مقایس کم و غلظت پایین آنزیم‌ها را داراست، معرفی کردند. این روش علاوه بر برتری‌های نسبی، امکان انجام بررسی‌های سیستیکی را در چگونگی فعالیت آنزیم استیل کولین استراز ممکن می‌سازد. برای تعیین فعالیت آنزیم در حضور مهارکنندگی از روش *المن* که در مراجع [۱۸] آمده، استفاده شده است. مقادرهای IC_{50} مولکول‌های در جدول ۹ ارایه شده است.

نتیجه گیری

ساختار مولکولی فسفرآمیدهای پارامترهای آبگریزی، الکترونی و IC_{50} اندازه گیری شده و درصد احتمال Anti AChE به دست آمده از نرم افزار PASS برای هر مولکول در جدول ۹ ارایه شده است. به منظور تحلیل رابطه ساختار- فعالیت در این مولکول‌ها روند تأثیر تغییرات سه پارامتر فضایی (اندازه مولکول)، الکترونی ($\delta_{31\text{P}}$) و آبگریزی (LogP) بر فعالیت (IC_{50}) Anti AChE مورد توجه قرار گرفته است. برای این منظور با بررسی داده‌های جدول ۹ چهار نتیجه کلی زیر به دست می‌آید:

- تغییر منظم اندازه مولکول‌ها روند مشخصی را در افزایش و یا کاهش منظم IC_{50} نشان نمی‌دهد. به عبارت دیگر شاید می‌توان نتیجه گرفت در این خانواده از ترکیبات پارامتر فضایی تأثیر قابل ملاحظه‌ای بر IC_{50} ایجاد نمی‌کند. این نتیجه گیری با سیاری از معادلات QSAR ارایه شده در مراجع سازگار است [۱، ۲۲].
- تغییرات پارامتر الکترونی ($\delta_{31\text{P}}$) در ترکیبات سنتز شده نشان می‌دهد که به طور عموم کاهش دانسیته ابر الکترونی این فسفر با افزایش قدرت مهارکنندگی آنزیم استیل کولین استراز رابطه مستقیم دارد. البته همان‌گونه که در منابع نیز به اثبات رسیده است، به طور عموم ترکیبات فسفر با گروه $P=O$ سمی بودن بیشتری از ترکیب‌های با گروه $P=S$ نشان می‌دهند [۲۳، ۱۹]. به همین دلیل ترکیب ۴۶ از خانواده فسفرآمیدوتیوتها که دارای گروه $S=P$ است، با وجود داشتن بیشترین جایه‌جایی شیمیایی اتم فسفر ($\delta_{31\text{P}} = 80/92 \text{ ppm}$)

(۲) Acephate

جدول ۹- ساختار، پارامتر آبگریزی، الکترونی، درصد احتمال IC50 و Anti AChE مولکول‌های فسفرآمید.

IC ₅₀ (mM)	(P%)Anti AChE	(δ _{31P})	(LogP)	ساختار مولکولی	شماره مولکول
۰/۲۳	۷۶/۸	۳۸/۶۶	-۰/۱۴		۴۴
۴/۸	۷۲/۴	۸۰/۹۲	۲/۱۰		۴۵
۰/۵۱	۷۶/۴	۳۶/۰۴	۰/۷۳		۴۶
۲/۱	۷۵/۷	۳۸/۴	۲/۱۶		۴۷
۴/۲	۷۳/۵	۰/۲۸	۱/۶۱		۴۸
-	۷۱/۱	۸/۲۰	-		۴۹
۳۱/۳	۸۳/۱	۱/۶۰	۱/۰۳		۵۰
۴۰/۹	۷۲/۴	۱/۶۸	۲/۷۵		۵۱
۳۵/۴	۷۲/۶	۲/۰۵	۱/۶۳		۵۲

در کارهای آزمایشگاهی و مطالعه مقاله تشکر و قدردانی می‌شود.

قدردانی

از دانشگاه امام حسین(ع) به خاطر پشتیبانی مالی و آزمایشگاهی از این پژوهش و از جناب آقای دکتر خدایار قلیوند بهدلیل معرفی برخی مولکول‌های فسفرآمید، راهنمایی‌های ایشان

تاریخ دریافت: ۱۳۸۹/۹/۲۷ ، تاریخ پذیرش: ۱۳۹۰/۱۲/۲۷

مراجع

- [1] Hansch C., Leo A., Hoekman D., "Exploring QSAR- Hydrophobic, Electronic and Steric Constants", American Chemical Society, Washington, Chapter 1-7, (1995).
- [2] www.Chem.swin.edu.au.
- [3] Goldberg A.M., Frazier J.M., Alternatives to Animals in Toxicity Testing, *Scientific American*, **2**, p. 261 (1989).
- [4] Mallender W., Szegletes T., Rosenberry T., Acetylthiocholine Binds to Asp74 at the Peripheral Site of Human Acetylcholinesterase as the First Step in the Catalytic Pathway, *Biochemistry*, **39**, p. 7753 (2000).
- [5] Baldwin A., Huang Z., Jounaidi Y., Waxman D., Identification of Novel Enzyme-Prodrug Combination for use in Cytochrome P450-Based Gene therapy for Cancer, *Archives of Biochemistry and Biophysics*, **409**, p. 197 (2003).
- [6] Pang Y., Kollmeyer T., Hong F., Lee J., Hammond P., Haugabouk S., Brimijoin S., *Biochem. Biol.*, **10**, p. 491 (2003).
- [7] Akimov D.V., Filimonov D.A., Porolikov V.V., *Pharm. Chem. J.*, **36**(11), p. 575 (2002).
- [8] Sing A.K., Quantitative Structure-Activity Relationships for Phosphormidothioate Toxicity in Housefly, *Comparative Biochemistry and Physiology, Part C*, **123**, p. 241 (1999).
- [9] Stepanchikova A.V., Lagunin A.A., Filimonov D. A., Poroikov V.V., Prediction of Biological Activity Spectra for Substances: Evaluation on the Diverse Sets of Drug-Like Structures, *Current Medicinal Chemistry*, **10**, p. 225 (2003).
- [10] Anzali S., Barnickel G., Cezanne B., Krug M., Filimonov D.A., Poroikov V.V., Discriminating Between Drugs and Nondrugs by Prediction of Activity Spectra for Substances (PASS), *Journal of Medicinal Chemistry*, **44**, p. 2432 (2001).
- [11] Geronikaki A.A., Dearden J.C., Filimonov D.A., Galaeva I., Design of New Cognition Enhancers: From Computer Prediction to Synthesis and Biological Evaluation, *Journal of Medicinal Chemistry*, **47**, p. 2870 (2004).
- [12] Poroikov V.V., Filimonov D.A., Borodina V.Yu., Lagunin A.A., Kos A., Robustness of Biological Activity Spectra Predicting by Computer Program PASS for Noncongeneric Sets of Chemical Compounds, *Journal of Chemical Information Computer Sciences*, **40**, p. 1349 (2000).
- [13] Gloriozova T.A., Filimonov D.A., Lagunin A.A., Porolikov V.V., Computer-Aided Prediction of Activity Spectrum for Substance (PASS) System Evaluated on a Set of New Biologically Active Compounds, *Pharmaceutical Chemistry Journal*, **32**, p. 658 (1998).

- [14] <http://www.ibmh.msk.su/pass>.
- [15] [http:// www.PDPQ.mahbologe.com](http://www.PDPQ.mahbologe.com)
- [16] Chemical Abstracts (C.A.), Vol. 130, 209819w (1999).
- [17] Chemical Abstracts (C.A.), Vol. 134, 26519m (2001).
- [18] Ghadimi S., Mousavi S., Javani Z., Synthesis, Lipophilicity Study and in Vitro Evaluation of Some Rodenticides as Acetylcholinesterase Reversible Inhibitors, *Journal of Enzyme Inhibition and Medicinal Chemistry*, **23**, p. 213 (2008).
- [19] Gholivand K., Mahmoudkhani A., Khosravi M., Synthesis and Spectroscopic Investigation of 4-Methylphenyl Esters of Dimethyl Phosphoramidochloridic Acid and Dimethyl Phosphoramidofluoridic Acid, *Phosphorus, Sulfur and Silicon and the Related Element*, **106**, p. 173 (1995).
- [20] Hussain M., Fukuto T.R., Reynolds H., Physical and Chemical Basis for Systemic Movement of Organophosphorus Esters in the Cotton Plant, *Journal of Agricultural and Food Chemistry*, **22**, p. 225 (1974).
- [21] Finizio A., Vighi M., Sandroni D., Determination of n-Octanol / Water Partition Coefficient (Kow) of Pesticide Critical Review and Comparison of Methods, *Chemosphere.*, **34**, p. 131 (1997).
- [22] Ghadimi S., Khajeh V., Characterization, and Prediction of Biological Activity of Phosphoramido Compounds, *Journal of Iranian Chemical Society*, **4**, p. 325 (2007).
- [23] Fahmy M.A.H., Derivatization Techniques in the Development and Utilization of Pesticides, *Annual Review Entomology*, **31**, p. 221 (1986).
- [24] www.cbgnetwork.org
- [25] Ghadimi S., Mousavi S.L., Rahnama Z., Rahimi M., Synthesis and Characterization of O,S-Dimethylphosphoramidothioate and N-Acetyl O,S-Dimethylphosphoramidothioate, *Phosphorus, Sulfur and Silicon and the Related Element*, **185**, p. 347 (2010).