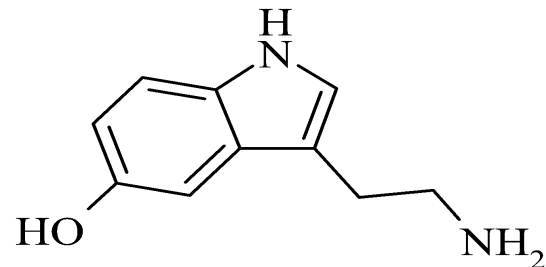


**УСТАНОВЛЕНИЕ ВЛИЯНИЯ
СТРУКТУРЫ НА
ПРОТИВОТРЕВОЖНЫЕ СВОЙСТВА
В РЯДУ ПРОИЗВОДНЫХ
НАФТАЛИЛИДО(АЛКИЛ)ПИПЕРАЗИНА**

Серотонин (5-гидрокситриптамин).



- Встречается во всем организме, особенно много на тромбоцитах и в слизистой оболочке желудочно-кишечного тракта.
- В нервной системе его скопления в верхней части продолговатого мозга и в тканях среднего мозга (шов мозга).
- 2% всего серотонина содержится в ЦНС.

Функции серотонина.

- Цикл сна и бодрствования;
- Психические функции;
- Настроение;
- Память;
- Аппетит;
- Сексуальное возбуждение;
- Возбудимость мотонейронов;
- Регуляция проведения сенсорных стимулов;
- Центральная терморегуляция;
- Продукция гипофизарных гормонов (АКТГ).

Серотониновые 5-HT рецепторы

$5-HT_1A$

буспирон

гепирион

ипсапирон

$5-HT_2$

кетансерин

ритансерин

$5-HT_3$

ондансетрон

Chopin, 1987; Moser, 1989; Soderpalm, 1989.

Цель работы:

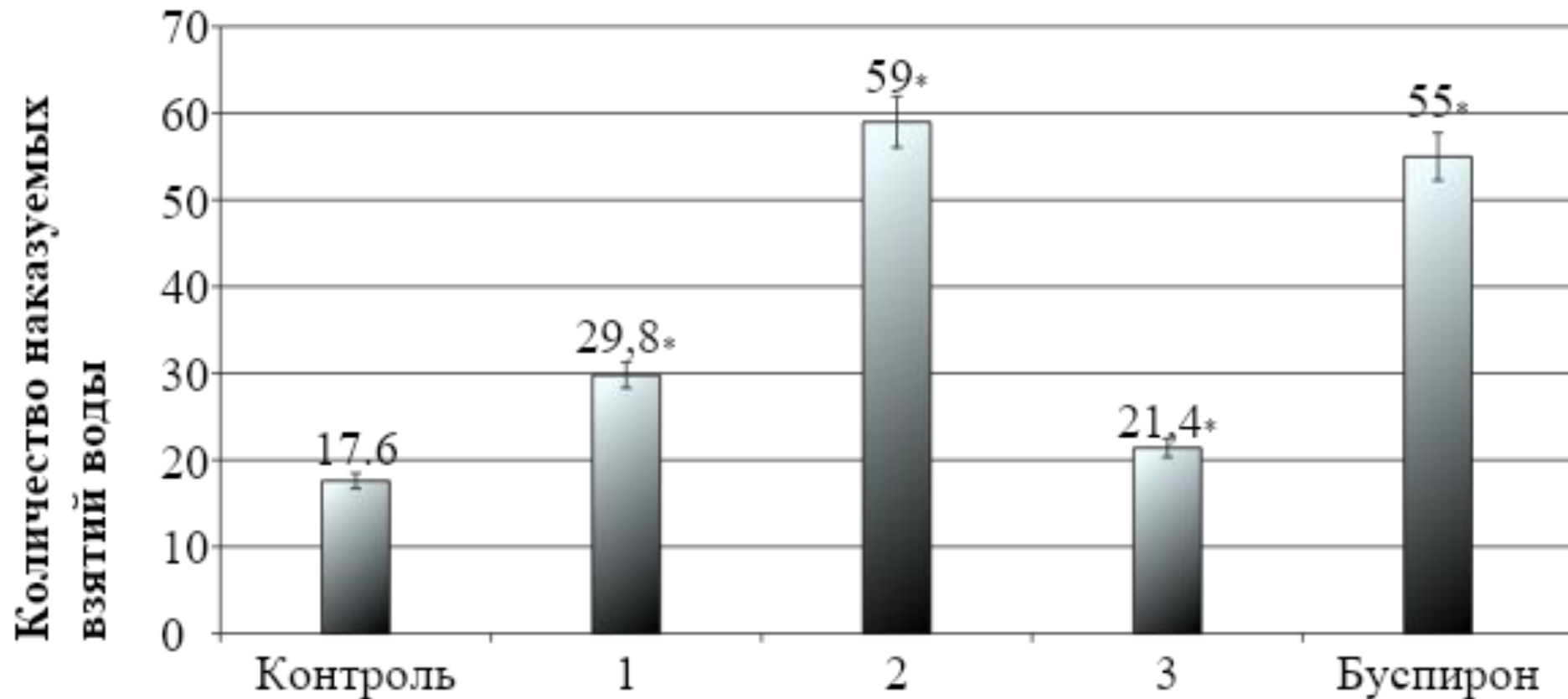
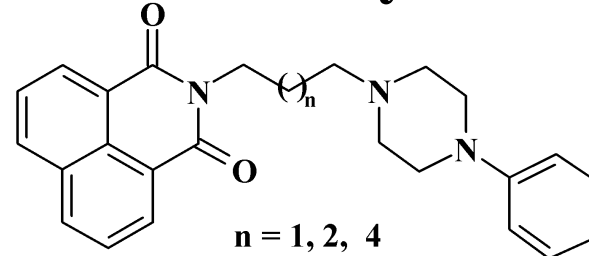
Установить влияние структуры на анксиолитическую активность в ряду новых производных арилперазина с нафталимидным терминальным фрагментом

Задачи:

1. Установить анксиолитическую активность в ряду новых производных нафталимида(алкил)пiperазина в зависимости от положения атома хлора арилпiperазиновой части молекулы в опытах *in vivo* на крысах на модели “Конфликтная ситуация” в сравнении с буспироном.
2. Изучить общую двигательную активность новых синтезированных соединений производных нафталимида(алкил)пiperазина на модели “Открытое поле” в опытах *in vivo* на крысах.

Замещённые производные
арил(гетарил)пиперазина, содержащие
нафталимидный терминальный фрагмент

Анксиолитическая активность производных Замещённых арилпиперазинов содержащих 3,4,5-тритметоксибензоильный фрагмент по методике конфликтной ситуации



**Общая двигательная активность в ряду новых производных
нафталимидо(алкил)пиперазина
на модели “Открытое поле” в опытах *in vivo* на щурах**

Соединение	“Открытое поле” (общая двигательная активность)
Контроль	$26,5 \pm 3,1$
1	$1,6 \pm 0,5^*$
2	$17,4 \pm 1,6^*$
3	$21,4 \pm 1,9$
Буспірон	$19,6 \pm 1,1^*$

(* при $P \leq 0,05$)

ВЫВОДЫ:

- Таким образом, на основании полученных экспериментальных данных по изучению влияния структуры на анксиолитические свойства в ряду новых производных нафталимида(алкил)пiperазина можно сделать следующие выводы.
1. Встановлено, що у ряді похідних нафталімідо(алкіл)піперазину анксіолітична активність залежить від наявності замісника у арилпіперазиновій частині молекули та довжини вуглеводневого лінкеру. Найбільш оптимальна довжина вуглеводневого лінкеру, для вивчених нафталімідо(алкіл)піперазинів, складає $n = 4$.
 2. Показано, що наявність та положення атома хлору молекулі впливає на анксіолітичну активність похідних нафталімідо(алкіл)піперазіну. Сполука, що містяте атом хлору в *ортo*- положенні з довжиною метиленового лінкера $n = 4$ (сполука **2**) проявляє найбільш виражену анксіолітичну активність на рівні препарату порівняння буспірону.
 3. Виявлено, що атом хлору у арилпіперазиновій частині нафталімідний фрагмент (у якості імідної частини) у молекули можуть бути використані, для отримання сполук з високою анксиолітичною активністю.