для вышеописанных целей.

В данной работе для создания полимерных биодеградируемых скаффолдов использовались бидеградируемые полимеры — поликапролактон (ПКЛ) ( $M\sim70-90\,$  кДа, Sigma-Aldrich, Германия) и полимолочная кислота (ПЛА) ( $M\sim38\,$ кДа, Corbion Purac, Нидерланды). В качестве модельных лекарств использовали парацетамол (Shandong Xinhia Pharmaceurical, Китай) и хлорамфеникол (Фармстандарт, Россия).

Гранулы полимера смешивали в стеклянной таре с навеской порошка в соотношении 0, 2, 8, 16 масс. % парацетамола по отношению к массе сухого поликапролактона и 0,50 масс. % хлорамфеникола по отношению к массе сухой полимолочной кислоты. В качестве растворителя для электроспиннинга использовался гексафторизопропанол. Таким образом, были получены 6 типов полимерных растворов.

Полимерные растворы подвергали электроспиннингу на установке NANON-01 (МЕСС СО., Япония). Формующее напряжение – 20 кB, скорость подачи раствора 5 мл/ч для системы ПКЛ-парацетамол и 3 мл/ч для системы ПЛА-хлорамфеникол. Полученные материалы выдерживали в вакуумной камере ( $p=3 \cdot 10^{-5}$  Па) в течение 24 часов для удаления остаточных растворителей. Полученные материалы представляли собой однородные листовые тела со средней толщиной 100-150 мкм.

Исследование смачиваемости материалов проводите на установке EasyDrop (Kruss, Германия) методом сидячей капли. Объем капли — 3 мкл, время жизни капли — 1 мин. Исследования показали, что скаффолды, в составе которых отсутствовал лекарственный препарат гидрофобны. Введение обоих лекарственных препаратов не повышает гидрофильность материалов, за исключением соотношения 8 масс. % парацетамол-ПКЛ ( $\theta$ =36,07±7,71°, IFT(s)=59,51±6,49). Такое скачкообразное изменение может быть связано с особенностями кристаллизации полимера. Для подтверждения гипотезы требуются дополнительные исследования (ДСК, РСА).

Изучение поведения образцов в условиях вынужденной деформации проводили на установке (Instron 3343, Великобритания). Результаты анализов показали, что введение парацетамола в прядильный раствор ПКЛ увеличивает модуль Юнга получаемых материалов, однако мало влияет на относительное удлинение в пределах статистической погрешности.

Это исследование было профинансировано Российским Научным Фондом (проект № 16-13-10239) и проведено в Национальном исследовательском Томском политехническом университете. Авторы благодарят Центр коллективного пользования ТГУ, а также лично А.Н. Немойкину за предоставленное оборудование.

## ИДЕНТИФИКАЦИЯ 2,6-ДИМЕТОКСИГИДРОКСИБЕНЗОЛА МЕТОДОМ УФ-СПЕКТРОФОТОМЕРИИ

А.П. Самочернова<sup>1</sup>, А.П. Чернова<sup>1</sup>, В.К. Шорманов<sup>2</sup>, М.С. Ишутина<sup>2</sup> Научный руководитель – к.х.н., доцент А.П. Чернова

<sup>1</sup>Национальный исследовательский Томский политехнический университет 634050, Россия, г. Томск, пр. Ленина 30

> <sup>2</sup>Курский государственный медицинский университет Россия, г. Курск, asamocernova@gmail.com

В настоящее время эфирные масла широко применяются в медицине, косметологии, ароматерапии, пищевой промышленности и др. областях [1]. В состав эфирных масел входят более 10 органических классов соединений. Согласно литературным данным [2], обнаруженные классы веществ обладают противовоспалительной, антибиотической, жаропонижающей и противоопухолевой активностью. Среди фенольных соединений преобладают сирингол и ацетосирингол. Известно, что эти соединения обладают

противоязвенной, фунгицидной, противовоспалительной и противоопухолевой активностью [3]. Однако при больших концентрациях гидроксибензол и его метильные производные обладают значительной токсичностью по отношению к теплокровным животным и человеку. Летальная доза (LD<sub>50</sub>, в мг/кг): 550 (крысы, орально); 2500 (мыши, орально) [4]. Токсикологическое действие метильных производных гидроксибензола во многом сходны с действием гидроксибензола. Данные по обнаружению сирингола или 2,6-ди-

метоксигидроксибензола (далее 2,6-ДМОГОБ) в биоматериале в литературе практически отсутствуют, в связи с чем, остается актуальным вопрос идентификации данного соединения в биологических образцах. Для обнаружения 2,6-ДМОГОБ в биологическом материале возможно применение спектральных (фотометрических) методов. Таким образом, целью исследования являлось установление оптических характеристик 2,6-ДМОГОБ в различных растворителям в УФ-области спектра.

В качестве объекта исследования был выбран 2,6-ДМОГОБ с содержанием основного вещества не менее 99%. Образец исследуемого образца представлял собой твердое вещество в виде моноклинных кристаллов от желтого до оранжевого цвета, со специфическим запахом. Исследования поглощения электромагнитного излучения проводили на модельных растворах с содержанием 0,001% (мас.), 0,002% (мас.), 0,004% (мас.) исследуемого вещества. В работе использовали растворители различной природы и полярности: вода, этанол 95%, 0,1 н. NаOH, 0,1 н. HCl, ацетонитрил, хлороформ. Оптическую плотность исследуемых растворов

измеряли на УФ-вид. спектрофотометре Cary60 (Agilent, США) в кюветах с толщиной рабочего слоя 10 мм в диапазоне длин волн  $\lambda$ =(190–400) нм

Установлено, что в электронных спектрах анализируемого вещества наблюдаются полосы поглощения с максимумами в области 246–283 нм с наиболее стабильной интенсивностью поглощения в среде 0,1 н. NaOH (в области 246 нм и 283 нм) и в среде 95% этанола (в области 269 нм).

Таким образом, по результатам исследований, в качестве растворяющих сред для идентификации 2,6-ДМОГОБ методом электронной спектрофотомерии следует использовать этанол и 0,1 н. NaOH. Данные растворители обеспечивают возможность выявления основных полос поглощения исследуемого вещества в широком интервале длин волн и достижения наибольшей чувствительности и стабильности результатов. Полученные данные могут быть использованы для идентификации рассматриваемого вещества, извлечённого из биологического материала в практике химико-токсикологического анализа.

## Список литературы

- 1. Вольфганг С., Вайгершторфер У. В царстве запахов. Эфирные масла и их действие / Пер. с нем.— Изд-во.: НАВЕУС, 2005.— 144с.
- 2. Племенков В.В. Введение в химию природных соединений.— Изд-во.: Казань, 2001.— 376с.
- 3. Овчинников Д.В., Косяков Д.С., Ульяновский Н.В. Определение родственных лигнину фе-
- нолов методом высокоэффективной жидкостной хроматографии // Аналитика и контроль, 2014.— T.18.— №3.— C.302—308.
- 4. The Good Scents Company Information System: [Электронный ресурс] URL: http://www.the-goodscentscompany.com/data/rw1017771.html (Дата обращения: 18.02.2017).

## ИССЛЕДОВАНИЕ ВЛИЯНИЯ ТКАНЕИНЖЕНЕРНЫХ БИОДЕГРАДИРУЕМЫХ СКАФФОЛДОВ НА ОСНОВЕ ПОЛИМОЛОЧНОЙ КИСЛОТЫ НА ПЕРВИЧНЫЕ МАКРОФАГИ ЧЕЛОВЕКА

К.С. Станкевич, В.Л. Кудрявцева Научные руководители – д.б.н., профессор Ю.Г. Кжышковска; д.х.н., профессор В.Д. Филимонов; к.ф.-м.н., доцент С.И. Твердохлебов

Национальный исследовательский Томский политехнический университет 634050, Россия, г. Томск, пр. Ленина 30, kss3@tpu.ru

## Введение

Ключевым элементом регенеративной медицины является тканеинженерный скаффолд [1]. Отсутствие провоспалительного и аллергического ответа иммунной системы человека явля-

ется основным условием успешной интеграции скаффолда в организме. Ключевыми клетками, отвечающими за формирование иммунного ответа, являются макрофаги [2]. Цель данной работы – исследование влияния тканеинженерных