

Comparison of theoretical effects of encapsulation floxuridine anticancer drug with boron nitride nanotube and carbon nanotube with NBO and QTAIM studies

Sahar Ghahremani¹, Marjaneh Samadizadeh², Mehrnoosh Khaleghian³

¹ PhD student in Organic Chemistry, Department of Chemistry, Central Tehran Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran

² PhD in Organic Chemistry, Department of Chemistry, Central Tehran Branch, Islamic Azad University, Tehran, Iran

³ PhD in Physical Chemistry, Department of Chemistry, Islamshahr Branch, Islamic Azad University, Islamshahr, Iran

Abstract

Background: The purpose of using nano-carriers for drugs delivery, such as nanotubes, is slow release of drug and reducing side effects of drugs. Drugs are very active due to their many functional groups. Therefore, reactivity of drug is reduced by being in nanotube field due to electronic resonance of drug with nanotube and it stays longer in body. As a result, less amount of drug is used and fewer side effects occur.

Materials and methods: In present study, boron nitride nanotubes ($n = 9, m = 9$) with 7 angstroms length and carbon nanotubes ($n=9, m=9$) with 7 angstroms were used to compare effects of encapsulating anticancer drug Floxuridine with this nanotube. Using density functional theory (DFT) at theoretical level of B3LYP / 6-31G *, structure of drug and BNNT (9, 9-7), CNT (9, 9-7) and nano- drug systems were optimized.

Results: Using optimized structures, spatial parameters such as bond length and bond angels, HOMO-LUMO orbitals, graphs of density of states (DOS), natural bond orbital (NBO), electronic properties, parameters of atoms in molecules (AIM) and molecular electrostatic potential (MEP) were discussed.

Conclusion: Analysis of adsorption energy and thermodynamic functions shows that the process of encapsulation of the drug by both nanotubes is favorable and based on the results of NBO and AIM, BNNT nanotubes are more suitable for encapsulation of fluoxoridine.

Keywords: Boron nitride nanotube, Carbon nanotube, Anticancer drug, Density functional theory (DFT), Natural bond orbital (NBO), Parameters of atoms in molecules (AIM).

Cited as: Ghahremani S, Samadizadeh M, Khaleghian M. Comparison of theoretical effects of encapsulation floxuridine anticancer drug with boron nitride nanotube and carbon nanotube with NBO and QTAIM studies. Medical Science Journal of Islamic Azad University, Tehran Medical Branch 2020; 30(4): 363-375.

Correspondence to: Mehrnoosh Khaleghian

Tel: +98 9123109682

E-mail: mehr_khaleghian@yahoo.com

ORCID ID: 0000-0002-8218-5779

Received: 9 Dec 2019; **Accepted:** 15 Feb 2020

مقایسه تئوری اثرات کپسوله کردن داروی ضد سرطان فلوکسوریدین توسط نانولوله نیترید بور و نانولوله کربن با مطالعات QTAIM و NBO

سحر قهرمانی^۱، مرجانه صمدی زاده^۲، مهرنوش خالقیان^۳

^۱ دانشجوی دکترا شیمی آلی، گروه شیمی، واحد تهران مرکزی، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

^۲ دکترا تحصصی شیمی آلی، دانشیار، گروه شیمی، واحد تهران مرکزی، دانشگاه آزاد اسلامی، تهران، ایران

^۳ دکترا تحصصی فیزیک، استادیار، گروه شیمی، واحد اسلامشهر، دانشگاه آزاد اسلامی، اسلامشهر، ایران

چکیده

سابقه و هدف. هدف از کاربرد نانو حامل‌های دارو از جمله نانولوله‌ها آهسته رهش کردن دارو و کم کردن عوارض جانبی دارو است. داروها به دلیل داشتن گروه‌های عاملی زیاد بسیار فعالند؛ لذا واکنش پذیری دارو در میدان نانو لوله به علت رزونانس الکترونی دارو با نانولوله کاهش و ماندگاری آن در بدنه افزایش می‌یابد؛ در نتیجه می‌توان دوز کمتری از دارو را مصرف و عوارض جانبی آن کمتر می‌شود.

روش بررسی: در پژوهش حاضر از نانولوله نیترید بور ($n=9, m=9$) با طول ۷ آنگستروم و نانولوله کربن ($n=9, m=9$) با طول ۷ آنگستروم برای مقایسه اثرات کپسوله کردن داروی ضد سرطان فلوکسوریدین استفاده شد. با استفاده از تئوری تابعی چگالی (DFT) در سطح نظری $B3LYP/6-31G^*$ ساختار دارو ساختار هر یک از نانولوله‌ها و هر یک از مخلوط‌های نانو دارو بهینه سازی شد.

یافته‌ها: با استفاده از ساختارهای بهینه پارامترهای فضایی طول پیوند و زاویه پیوند، اوربیتال‌های *HOMO* و *LUMO* نمودارهای چگالی حالت‌ها (DOS)، اوربیتال‌های پیوندی طبیعی (NBO)، اندیس‌های واکنش پذیری، پارامترهای اتم در مولکول (AIM) و نمودارهای پتانسیل الکترواستاتیکی مولکول (MEP) محاسبه و نتایج مورد بحث و بررسی قرار گرفت.

نتیجه‌گیری: تجزیه و تحلیل انرژی جذب و توابع ترمودینامیکی نشان می‌دهد فرایند کپسوله کردن دارو توسط هر دو نانولوله مطلوب است و براساس نتایج حاصل از NBO و AIM، نانولوله BNNT برای کپسوله کردن داروی فلوکسوریدین مناسب تراست.

وازگان کلیدی: نانولوله نیترید بور، نانولوله کربن، داروی ضد سرطان، تئوری تابعی چگالی (DFT)، اوربیتال‌های پیوندی طبیعی (NBO)، پارامترهای اتم در مولکول (AIM).

مقدمه

داروهای شیمی درمانی برای درمان سرطان بسیار مهم هستند. در میان آنها فلوکسوریدین، داروی بسیار امیدوار کننده‌ای با پتانسیل بالا در درمان انواع تومورها مثل سرطان کولوركتال،

سرطان کبد و سرطان روده‌ی بزرگ است (۱، ۲). اما چالشی که وجود دارد این است که عوامل شیمی درمانی سرطان cytotoxic هستند و به ندرت سلول‌های سرطانی را از سلول‌های طبیعی جدا می‌کنند، بنابراین هر دو سلول سرطانی و طبیعی را تحت تاثیر قرار می‌دهند و ممکن است منجر به تخریب و یا آسیب ارگان‌های حیاتی شوند (۳). به منظور به حداقل رساندن عوارض جانبی و سمیت داروها یک روش موثر، ارسال داروهای شیمیایی به نقاط هدف است. فناوری‌های تحویل دارو اجازه می‌دهد تا کارایی جذب و توزیع دارو بهبود یابد (۴). با این حال جستجو برای یک حامل

آدرس نویسنده مسئول: اسلامشهر، گروه شیمی، واحد اسلامشهر، دانشگاه آزاد اسلامی، مهرنوش خالقیان

(email: mehr_khaleghian@yahoo.com)

ORCID ID: 0000-0002-8218-5779

تاریخ دریافت مقاله: ۹۸/۹/۱۸

تاریخ پذیرش مقاله: ۹۸/۱۱/۲۶

ضدسرطان فلوکسوریدین جهت ارتقاء سیستم های انتقال دارو به سلول های بیمار با افزایش پایداری دارو و کاهش برهمکنش دارو با سلول های سالم است. لذا پارامترهای ترمودینامیکی، توصیف کننده های کواتسوم مولکولی، اوربیتال های مولکولی مرزی و اوربیتال طبیعی پیوند (NBO)، نظریه کواتسومی اتم در مولکول (QTAIM) و پتانسیل الکترواستاتیکی (MEP) برای کپسوله CNT دارویی ضد سرطان فلوکسوریدین توسط BNNT و CNT بررسی و مقایسه می شود.

مواد و روشها

در این مطالعه، برای کپسوله کردن داروی ضد سرطان فلوکسوریدین با ۲۸ اتم (C9H11FN2O5) و ۱۲۸ الکترون از نانولوله نیترید بور (۷-۹و۹) با ۱۴۴ اتم (B54H36N54) و ۶۸۴ الکترون و نانولوله کربن (۷-۹و۹) با ۱۴۴ اتم (C108H36) و ۶۸۴ الکترون استفاده شد که در نانولوله ها به منظور جلوگیری از پیچش و مسدود شدن نانولوله از نظر ساختاری، کاهش و سادگی محاسبات کواتسومی انتهای هر دو نانولوله با اتم های هیدروژن اشباع شد. محاسبات شیمی کواتسومی برای بهینه سازی ساختارهای فلوکسوریدین، نانولوله نیترید بور (BNNT)، نانولوله-CNT)، مخلوط فلوکسوریدین-نانولوله نیترید بور (BNNT-CNT) و مخلوط فلوکسوریدین-نانولوله کربن (Floxuridine (Floxuridine با استفاده از محاسبات تئوری تابعی چگالی (DFT) در سطح تئوری* (DFT) B3LYP/6-31G* و با استفاده از نرم افزار CP گوسین ۰.۹ (۲۷) انجام شد. انرژی برهمکنش U(r) (CPC)، انرژی جذب، انرژی تغییر شکل برای داروی فلوکسوریدین، نانولوله نیترید بور، نانولوله کربن و مخلوط های فلوکسوریدین-نانولوله نیترید بور و فلوکسوریدین-نانولوله کربن به ترتیب با استفاده از روابط زیر به دست می آید:

$$U(r) = E_{MN} - E_M - E_N + \Delta CP = E_{MN} - E_{M/BQ} - E_{N/BQ} \quad (1)$$

$$\Delta CP = (E_M - E_{M/BQ}) + (E_N - E_{N/BQ}) \quad (2)$$

$$E_{add} = E_{MN} - E_M - E_N \quad (3)$$

$$E_{Def,M} = (E_M - E_{M/BQ}) \quad (4)$$

$$E_{Def,N} = (E_N - E_{N/BQ}) \quad (5)$$

انرژی برهمکنش M با N (E_{MN})، M مجموع انرژی الکترونی (E_M) و N در مجاورت یکدیگر، (E_N) انرژی الکترونی M (E_{M/BQ})، N (E_{N/BQ}) تصریح CP، (ΔCP) انرژی

دارو چالش برانگیز است، زیرا وسائل حمل و نقل که در بدن انسان استفاده می شوند باید غیر سMI و Zیست سازگار باشند (۵). گنجاندن داروهای شیمی درمانی داخل حفره های قابل دسترس نانو حامل ها و اتصال گیرنده ها به نانو حامل ها با وجود خیلی از مشکلات روش بسیار امیدوار کننده ای برای هدف قرار دادن دقیق سلول های بیمار است (۶-۹). اندازه مولکولی و تجزیه پذیری نانو حامل ها دو عامل بسیار مهم است، از آنجا که ترجیح نهایی نانو حامل ها از بدن برای تحويل دارو به این دو پارامتر بستگی دارد. نانولوله ها یک گروه بسیار مهم هندسی از نانومواد هستند که در بیوتکنولوژی و پزشکی مورد استفاده قرار می گیرند (۱۰)، سیستم های تحويل دارویی نانوذرات مانند پلیمرها (۱۱)، لیپوزومها (۱۲)، نانولوله های کربنی و غیره ممکن است مزایای متعددی نسبت به فرم های دارویی معمولی داشته باشند که شامل حفاظت از دارو در برابر انتشار سریع، تحويل دارو، افزایش غلظت دارو در محل هدف و بهبود کارایی و کاهش عوارض جانبی (CNTs) نامطلوب است (۱۳). به طور خاص به نانولوله های کربنی (CNTs) به دلیل خواص فیزیکی و شیمیایی و بیولوژیکی منحصر به فردشان به عنوان حامل های مولکول های بیولوژیکی توجه فراوانی کرده اند (۹، ۱۴، ۱۵). نانولوله های نیترید بور از میان تمام نانوذرات مورد مطالعه آنالوگ ساختاری نانولوله های کربنی هستند و خواص الکترونیکی آنها به کاپرالیتی و قطر آنها بستگی ندارد (۱۶). علاوه بر این BNNTها دارای آب گریزی بالا، مقاومت در برابر اکسیداسیون و گرما هستند همچنین در برنامه های کاربردی پزشکی و زیست پزشکی به طور گسترده مورد تحقیق قرار گرفته اند (۱۷، ۱۸). BNNTها مواد غیر سMI و Zیست سازگار هستند که امکان بهره برداری از آنها را در نانو پزشکی به عنوان نانولوله های انتقال دهنده و نانو حامل ها را می دهد (۱۷، ۱۹-۲۳). نانولوله ها به عنوان یک سیستم تحويل دارو می توانند داروها را از تخریب محافظت کنند (۲۴). مطالعات متعدد DFT و شبیه سازی دینامیک مولکولی در مورد پتانسیل CNTها و BNNTها برای کپسوله کردن داروهای ضد سرطان و انتقال به سلول های هدف انجام شده است. به عنوان مثال در سال ۲۰۱۴ Mejri و همکارانش در یک مطالعه تئوری از نانولوله کربن برای کپسوله کردن داروی ضد سرطان Cisplatinе Khalifi El (۲۵) و یا در مطالعه مشابهی که توسط ifosfamide بر روی سطح و داخل نانولوله ها انجام شد که در آن جذب مولکول می تواند به طور خود به خود درون نانولوله داخل دیواره های جانبی کپسوله شود (۲۶). هدف اصلی در مطالعه حاضر، مقایسه توأیایی BNNT و CNT در کپسوله کردن داروی

واکنش پذیری سیستم است که به صورت مراکز با پتانسیل الکتروستاتیکی منفی و مثبت، به صورت یک محدوده رنگی تعیین می‌شود. به طور کلی سایتها هسته دوست و الکترون دوست در یک مولکول توسط MEP مشخص می‌شود (۳۲، ۳۳). برای توصیف توزیع بار مولکول و تعیین سایتها فعال برای شرکت در واکنش، پتانسیل الکتروستاتیکی مولکولی هر یک از مخلوط‌های فلوکسوریدین – نانولوله همچنین نمودار سطوح انرژی همو و لوموی داروی فلوکسوریدین و هر یک از مخلوط‌های فلوکسوریدین – نانولوله با استفاده از نرم افزار گوس ویو ۰.۵ (۳۴) رسم شد.

نظریه کوانتوسیمی اتم در ملکول (QTAIM: Quantum Theory of Atoms in Molecules)، مدلی برای توضیح ساختار مولکولی و ماهیت اجزای اصلی آن (یعنی اتمها و پیوندهای شیمیایی) از طریق توزیع چگالی الکترونی است. QTAIM در اوایل دهه ۱۹۶۰ و توسط ریچارد بیدر (Richard Bader) متولد شد که پیوند و ساختار شیمیایی یک ساختار را براساس توپولوژی چگالی الکترون تعریف می‌کند (۳۵). به منظور بررسی ماهیت پیوند و برهمکنش بین هر یک از نانولوله‌ها و داروی فلوکسوریدین مقادیر مولفه‌های توپولوژی از قبیل چگالی الکترونی ρ_{BCP} ، لاپلاسین چگالی الکترونی $\nabla^2 \rho_{BCP}$ ، چگالی انرژی جنبشی الکترونی G_{BCP} ، چگالی انرژی پتانسیل الکترونی V_{BCP} و مجموع چگالی کل انرژی جنبشی و انرژی پتانسیل H_{BCP} را در نقطه بحرانی پیوند ($R=3, S=-1$) با استفاده از نظریه اتم در مولکول توسط نرم افزار AIM2000 بر اساس روابط (۱۵) الی (۱۸) محاسبه می‌شود که نتایج در جدول‌ها آورده شده است.

$$\nabla^2 \rho_{BCP} = \lambda_1 + \lambda_2 + \lambda_3 = -4 \times L \quad (15)$$

$$G_{BCP} = REG \quad (16)$$

$$V_{BCP} = -VIR \quad (17)$$

$$H_{BCP} = G_{BCP} + V_{BCP} \quad (18)$$

نقطه بحرانی نقطه‌ای است که گرادیان چگالی الکترونی در آن صفر می‌شود ($\nabla \rho(r) = 0$). لاپلاسین دانسیته الکترون $\nabla^2 \rho(r)$ بیانگر غلظت محلی دانسیته الکترون است و ممکن است مثبت یا منفی باشد که مقدار منفی $\nabla^2 \rho(r)$ بیانگر غلظت الکترون و مقدار مثبت آن دلیل بر فقدان الکترون است.

الکترونی M در مجاورت اتمهای شبح از $E_{N/HQ}$ (انرژی الکترونی N در مجاورت اتمهای شبح از M)، $E_{def,N}$ (انرژی جذب M توسط N ، $E_{Def,N}$)، N (انرژی تغییر شکل M در مجاورت N)، $E_{Def,N}$ (انرژی تغییر شکل N در مجاورت M است. M =مولکول فلوکسوریدین و N =نانو لوله نیترید بور یا نانو لوله کربن در نظر گرفته شده است. روش DFT، راهکار مناسبی جهت بررسی ویژگی‌های ساختارهای شیمیایی براساس اندیس‌های واکنش پذیری مولکول‌ها است. به طوری که برای یک سیستم n الکترونی با در نظر گرفتن انرژی بالاترین اوربیتال مولکولی اشغال شده (E_{HOMO}) و انرژی پایین ترین اوربیتال مولکولی اشغال نشده (E_{LUMO}) می‌توان پارامترهای انرژی یونش (E_I)، انرژی الکترونخواهی (E_A)، پتانسیل شیمیایی الکترونی (μ)، الکترونگاتیوی (χ)، سختی شیمیایی (η)، الکتروفیلیسیتی یا ضربه الکترون دوستی (S)، نرمی شیمیایی (w) (۲۸)، (۲۹)، انرژی گپ یا شکاف انرژی (E_g) و میزان انتقال بار الکترونی (ΔN_{max}) (۳۰) را با استفاده از روابط زیر محاسبه کرد:

$$E_I = -E_{HOMO} \quad (6)$$

$$E_A = -E_{LUMO} \quad (7)$$

$$\mu = \frac{(E_{HOMO} - E_{LUMO})}{2} = -X \quad (8)$$

$$X = -\mu \quad (9)$$

$$\eta = \frac{(E_{LUMO} - E_{HOMO})}{2} \quad (10)$$

$$w = \left(\frac{\mu^2}{2\eta} \right) \quad (11)$$

$$S = \frac{1}{2\eta} \quad (12)$$

$$\Delta N_{max} = \frac{\mu}{\eta} \text{ or } \Delta N_{max} = \frac{(\mu_B - \mu_A)}{2(\eta_A + \eta_B)} \quad (13)$$

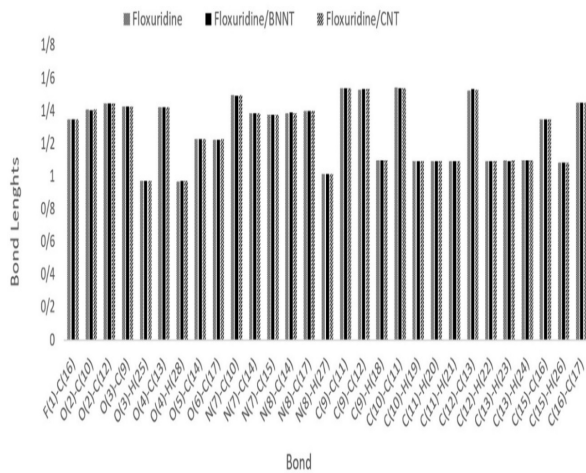
$$E_g = (E_{LUMO} - E_{HOMO}) \quad (14)$$

بر اساس روابط (۶) تا (۱۴) خواص الکترونیکی (۲۸، ۲۹) ترکیبات با محاسبات NBO در سطح تئوری- $B3LYP/6-31G^*$ محاسبه شده و نتایج در جدول‌ها آورده شده است. لازم به ذکر است کمیت (ΔN ، میزان انتقال بار الکتریکی در سیستم الکترون از جاذب به جذب شونده و اگر منفی ($\Delta N < 0$) باشد، حاکی از انتقال الکترون از جاذب به جذب شونده به جاذب است. حاکی از انتقال الکترون از جذب شونده به جاذب است. پتانسیل الکتروستاتیکی مولکولی (Molecular Electrostatic Potential, MEPS)، یکی از خصوصیت‌های مفید برای مطالعه

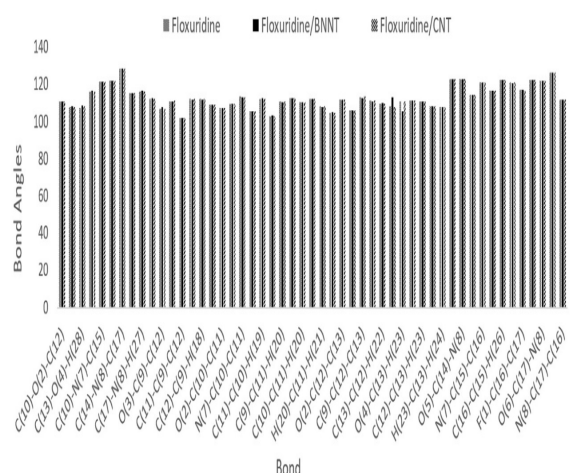
یافته‌ها

بهینه سازی ساختارها

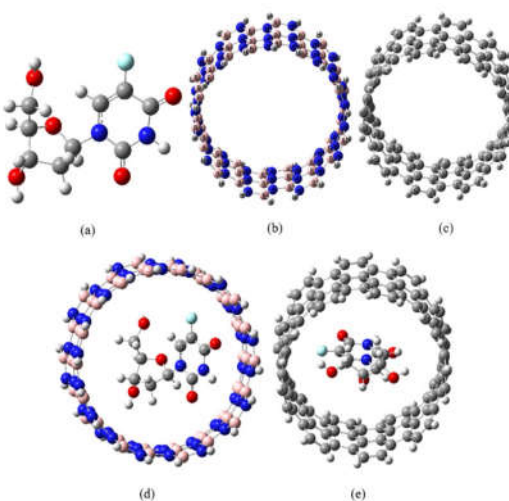
در ابتدا ساختارهای داروی فلوکسوریدین، نانو لوله نیترید بور (9,9-7)، نانولوله کربن (9,9-7)، سیستم دارو-نانولوله نیترید بور و سیستم دارو-نانولوله کربن در سطح تئوری $B3LYP/6-31G^*$ در حل آب بهینه می‌شوند تا پایدارترین ساختارشان تعیین شود. که ساختارهای بهینه شده در شکل ۱ نشان داده شده است. مقادیر انرژی جذب، انرژی تغییر شکل و انرژی برهمکنش بین فلوکسوریدین با نانولوله نیترید بور، همچنین فلوکسوریدین با نانولوله کربن به ترتیب در جدول ۱ و ۲ آورده شده است. با توجه به جدول ۱ و ۲ انرژی جذب E_{ad} فلوکسوریدین توسط نانو لوله نیترید بور و نانو لوله کربن به ترتیب برابر با -6.9512 و -1.356 کیلو کالری بر مول است؛ بنابراین در هر دو حالت واکنش گرماده است و سیستم Floxuridine-BNNT با انرژی جذب منفی تر، از نظر ترمودینامیکی مساعدتر بوده و بیانگر برهمکنش قوی تر دارو با نانولوله BNNT و پایداری بیشتر Floxuridine-BNNT است.



شکل ۲. مقایسه طول پیوند مولکول فلوکسوریدین قبل و بعد از کپسوله شدن توسط نانو لوله نیترید بور و نانولوله کربن



شکل ۳. مقایسه زاویه پیوند مولکول فلوکسوریدین قبل و بعد از کپسوله شدن توسط نانو لوله نیترید بور و نانولوله کربن



شکل ۱. ساختار بهینه (a) داروی فلوکسوریدین، (b) نانو لوله نیترید بور (CNT)، (c) نانولوله کربن (BNNT)، (d) مخلوط دارو-نانولوله نیترید بور (Floxuridine-BNNT)، (e) مخلوط دارو-نانولوله کربن (Floxuridine-BNNT)

پارامترهای هندسی نقش مهمی در تفسیر پیوستگی مولکول‌ها به نانوساختارها در سیستم‌های تحویل دارو دارند. لذا پارامترهای هندسی مثل طول پیوند و زاویه پیوند فلوکسوریدین اولیه و زمانی که داخل نانولوله ها قرار می‌گیرد را بررسی کردیم که نتایج در شکل‌های ۲ و ۳ نشان داده شده است. با توجه به نمودارها مشخص است که طول پیوند و زاویه پیوند دارو بعد از کپسوله شدن داخل BNNT و CNT تغییر چندانی نمی‌کند که با مقادیر

جدول ۱. مقادیر انرژی‌های محاسبه شده در جذب فلوکسوریدین توسط نانولوله نیترید بور

Compounds	SCF done energy at B3LYP/6-31G* /(kcal/mol)				
	scf done energy	U(r)	ΔCP	E ads	E def
Floxuridine	-586748.7234	*	*	*	*
Floxuridine-BQ(BNNT)	-586748.7215	*	*	*	-0.00181
BNNT	-2714791.5809	*	*	*	*
BNNT-BQ(Floxuridine)	-2714791.1143	*	*	*	-0.4665
Floxuridine- BNNT	-3301547.2554	-7.4195	-0.4683	-6.9512	*

جدول ۲. مقادیر انرژی‌های محاسبه شده در جذب فلوکسوریدین توسط نانولوله کربن

Compounds	SCF done energy at B3LYP/6-31G* /(kcal/mol)				
	scf done energy	U(r)	ΔCP	E ads	E def
Floxuridine	-586748.4661	*	*	*	*
Floxuridine-BQ(CNT)	-586748.4382	*	*	*	-0.0278614
CNT	-2596425.30201	*	*	*	*
CNT-BQ(Floxuridine)	-2596425.24202	*	*	*	-0.0599899
Floxuridine- CNT	-3183175.1251	-1.4448	-0.0878	-1.3569	*

جدول ۳. پارامترهای ترمودینامیکی فلوکسوریدین قبیل و بعد از کپسوله شدن توسط نانولوله نیترید بور و نانولوله کربن

Parameters	توابع ترمودینامیکی ترکیبات در سطح					
	B3LYP/6-31G*	BNNT	CNT	Floxuridine	Floxuridine- BNNT	Floxuridine- CNT
E+G/(kcal/mol)	-2714238.923	-2595805.997	-586641.4321	-3300883.742	-3182448.258	
E+H/(kcal/mol)	-2714132.044	-2595716.002	-586604.1267	-3300742.323	-3182321.639	
E+T/(kcal/mol)	-2714132.637	-2595716.595	-586604.7191	-3300742.915	-3182322.231	
E+ZPE/(kcal/mol)	-2714178.462	-2595754.36	-586614.3325	-3300798.96	-3182370.118	
S/(Cal/mol.K)	358.472	301.844	125.123	432.227	382.591	
adsorption/(kcal/mol) GΔ	*	*	*	-3.386	-0.828	
ΔH adsorption/(kcal/mol)	*	*	*	-6.152	-1.509	
ΔEo adsorption/(kcal/mol)	*	*	*	-6.165	-1.425	
ΔS adsorption/(Cal/mol.K)	*	*	*	-51.368	-44.376	

جدول ۴. اوربیتال‌های دهندۀ، اوربیتال‌های گیرنده، انرژی رزونانس، اختلاف انرژی اوربیتال‌های بیشترین و کمترین انتقالات الکترونی در فلوکسوریدین، در سیستم فلوکسوریدین- نانولوله نیترید بور و سیستم فلوکسوریدین- نانولوله کربن

NBO Analysis	E2	Donor (i)	Acceptor (j)	E(2) (kcal/mol)	E(j)-E(i) (a.u.)
within Floxuridine	Max E2	LP (-1) N 7	π *O 5 - C 14	63.43	0.26
sum of E2= 657.02 kcal/mol	Min E2	LP (-2) O 2	σ *C 13 - H 24	0.51	0.75
within Floxuridine in Floxuridine-BNNT	Max E2	LP (-1) N 7	π *O 5 - C 14	61.15	0.27
sum of E2=654.7 kcal/mol	Min E2	σ N 8 - H 20	σ *O 5 - C 14	0.5	1.23
Floxuridine to BNNT	Max E2	LP (1) F 1	π *B 35 - N 37	0.9	1.1
sum of E2= 8.28 kcal/mol	Min E2	LP (1) F 1	σ *B 35 - N 36	0.05	1.53
BNNT to Floxuridine	Max E2	π B 93 - N 95	σ *O 3 - H 18	1.56	0.73
sum of E2= 1.91 kcal/mol	Min E2	π B 118 - N 119	σ *C 13 - H 27	0.05	0.73
within Floxuridine in Floxuridine-CNT	Max E2	LP (-1) N 8	π *O 6 - C 17	56.02	0.27
sum of E2= 529.07 kcal/mol	Min E2	σ C 9 - C 11	σ *C 10 - C 11	0.5	0.95
CNT to Floxuridine	Max E2	π C 66 - C 67	σ *O 4 - H 28	0.19	0.71
sum of E2= 0.53 kcal/mol	Min E2	π C 100 - C 108	σ *C 11 - H 21	0.06	0.71

آنتالپی (Antalpy)، مجموع انرژی الکترونی و انرژی آزاد (Enthalpies)، مجموع انرژی الکترونی و انرژی آزاد Sum of Electronic and Thermal) (E_{el} + H)، گیبس (Gibbs free) (Entropy) و آنتروپی (ΔS) و همچنین مقداری تغییرات پارامترهای ترمودینامیکی (ΔG, ΔH, ΔA, ΔS, ΔAS) را برای داروی فلوکسوریدین، نانولوله نیترید بور، نانولوله کربن، مخلوط دارو-نانولوله نیترید بور و مخلوط دارو-نانولوله کربن با

توابع ترمودینامیکی در محیط آب پارامترهای ترمودینامیکی از قبیل مجموع انرژی الکترونی و انرژی گرمایی (Sum of Electronic and Thermal Free) (E_{el} + T)، ناشی از حرکات انتقالی، ارتعاشی و چرخشی (Energies)، ذرات (E_{el} + T)، مجموع انرژی الکترونی و انرژی ارتعاشی نقطه صفر (E_{el} + ZPE) یا انرژی آستانه (Sum of Electronic and (E_{el} + ZPE))، مجموع انرژی الکترونی و (Thermal Free Energies)

های رزونانسی از سوی نانولوله نیترید بور به فلوکسوریدین برابر $E2=1.91 \text{ kcal/mol}$ است. در نتیجه زمانی که مولکول دارو در کنار نانولوله نیترید بور قرار می‌گیرد رزونانس و جریان الکترون از دارو به سمت نانولوله بیشتر از نانولوله به سمت دارو است و مجموع انرژی‌های رزونانسی از سوی نانولوله کربن به دارو برابر $E2=0.53 \text{ kcal/mol}$ است و هیچ انتقالی از دارو به نانولوله کربن انجام نمی‌شود و این نیز تاییدی بر بهتر بودن جاذب BNNT نسبت به CNT برای داروی فلوکسوریدین است.

خواص الکترونیکی

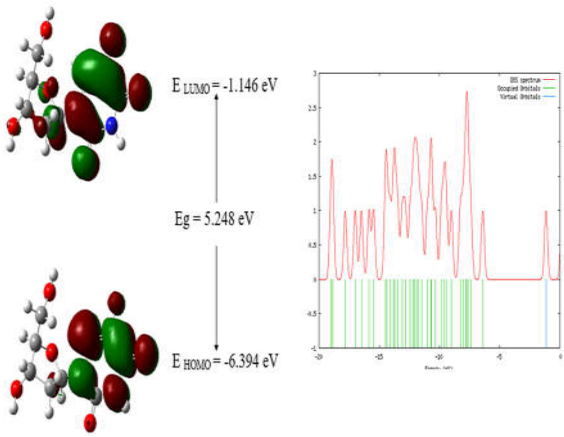
اثر برهمکنش نانولوله نیترید بور ($E2=6.9$) و نانولوله کربن ($E2=7.9$) بر روی خواص الکترونیکی داروی فلوکسوریدین به کمک محاسبات NBO در سطح B3LYP/6-31G* بررسی و مطالعه شد و اندیس‌های واکنش پذیری بر اساس روابط δ و ϵ در جدول ۵ و ۶ آورده شده است. انرژی HOMO به طور مستقیم با انرژی Yonsh مرتبط است در حالی که انرژی LUMO با الکترون‌خواهی مرتبط است و سختی شیمیایی مربوط به شکاف انرژی بین HOMO و LUMO است. یک مولکول با انرژی گپ کوچک دارای واکنش پذیری شیمیایی بالا و پایداری سینتیکی کم است و یک مولکول نرم است. نتایج حاصل از محاسبات NBO نشان می‌دهد که گپ انرژی فلوکسوریدین در مخلوط فلوکسوریدین-نانولوله نیترید بور ($Eg=5.2733 \text{ eV}, S=0.1896 \text{ eV}^{-1}$) و گپ انرژی فلوکسوریدین در مخلوط فلوکسوریدین-نانولوله کربن ($Eg=5.2523 \text{ eV}, S=0.1904 \text{ eV}^{-1}$) نسبت به فلوکسوریدین ($Eg=5.248 \text{ eV}, S=0.1905 \text{ eV}^{-1}$) افزایش یافته است. از طرفی، واکنش پذیری یک مولکول به گپ انرژی آن مرتبط و رابطه عکس دارد (۳۸، ۳۹). پس با کپسوله شدن دارو توسط نانولوله نیترید بور نرمی و واکنش پذیری دارو کمتر شده و پایداری سینتیکی آن تا رسیدن به بافت بیمار بیشتر شده است و چون نرمی فلوکسوریدین در کنار BNNT کمتر از نرمی فلوکسوریدین در کنار نانو CNT است، می‌توان گفت پایداری دارو کنار BNNT بیشتر است و جاذب بهتری برای این دارو است. از طرفی با کپسوله شدن دارو توسط نانولوله‌ها، با کاهش گپ انرژی مخلوط فلوکسوریدین - نانولوله نیترید بور ($Eg=5.2001 \text{ eV}, S=0.1923 \text{ eV}^{-1}$)، و همچنین مخلوط فلوکسوریدین - نانولوله کربن ($Eg=1.8174 \text{ eV}, S=0.5502 \text{ eV}^{-1}$) می‌توان گفت هر دو سیستم نرم‌تر شده، ولی در مخلوط Floxuridine-CNT به دلیل افزایش قابل توجه در نرمی آن، می‌توان نتیجه گرفت که پایداری

استفاده از سطح تئوری B3LYP/6-31G* به دست آورده‌یم که نتایج در جدول ۳ آورده شده است. مطابق جدول ۳ علاوه بر انرژی جذب، مقادیر تغییرات توابع ترمودینامیکی مخلوط دارو-نانولوله نیترید بور نسبت به مخلوط دارو-نانولوله کربن کوچکتر و منفی‌تر است، که این مقادیر انرژی، گویای کاهش واکنش پذیری و افزایش پایداری دارو در مخلوط Floxuridine-CNT است و پس BNNT جاذب بهتری برای دارو نسبت به CNT است. به علاوه در هر دو مخلوط تغییر آنتالپی فرایند منفی است که نشان می‌دهد فرایند جذب گرماده بوده و مساعد است.

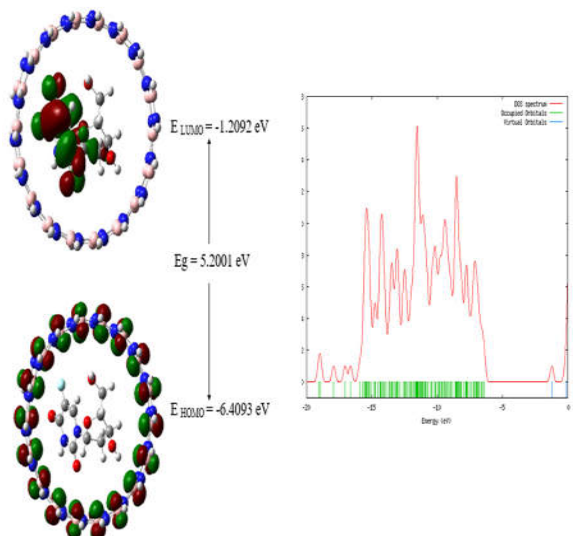
تجزیه و تحلیل اوربیتال‌های پیوندی طبیعی (NBO)

به منظور مطالعه اثر الکترون دهنگی و الکترون گیرنده‌ی و بررسی پایداری داروی فلوکسوریدین، بیشترین و کمترین انرژی‌های رزونانسی در فلوکسوریدین تک، فلوکسوریدین کپسوله شده و در انتقالات الکترونی از فلوکسوریدین به نانولوله‌ها و بالعکس به کمک محاسبات NBO در سطح B3LYP/6-31G* بررسی و نتایج آن در جدول ۴ آورده شده است. مجموع سایر انرژی‌های رزونانسی (E2=657.02) ناشی از عدم استقرار الکترونی برای داروی تک (E2=654.7 kcal/mol) و در داروی کپسوله شده توسط نانولوله نیترید بور (E2=770.62 kcal/mol) است که مجموع E2 فلوکسوریدین کپسوله شده توسط نانولوله نیترید بور نسبت به فلوکسوریدین تک کاهش یافته و این نشان می‌دهد که دارو در گیر رزونانس الکترونی با نانولوله شده و با قرار گرفتن در میدان نانولوله به صورت پیش داده می‌شود و زمان بیشتری پذیری و بیش فعالی دارو که به خاطر گروه‌های عاملی آن است در رزونانس الکترونی با نانولوله شده و با این کار دارو به یک باره در بدن باز و آزاد نرمی‌شود و زمان بیشتری در بدن باقی می‌ماند، در نتیجه می‌توان دوز کمتری از دارو را مصرف کرد و عوارض جانبی دارو کمتر می‌شود. ولی مجموع E2 فلوکسوریدین کپسوله شده توسط نانولوله کربن نسبت به فلوکسوریدین تک افزایش یافته و این نشان می‌دهد که دارو در کنار CNT کمتر در گیر رزونانس الکترونی با نانولوله شده و همان طور که از مقدار نرمی آن پس از کپسوله شدن مشخص است، نرمی و واکنش پذیری آن تغییر چندانی نکرده و دارو پایدارتر نشده و این تاییدی بر بهتر بودن جاذب BNNT نسبت به CNT برای داروی فلوکسوریدین هست.

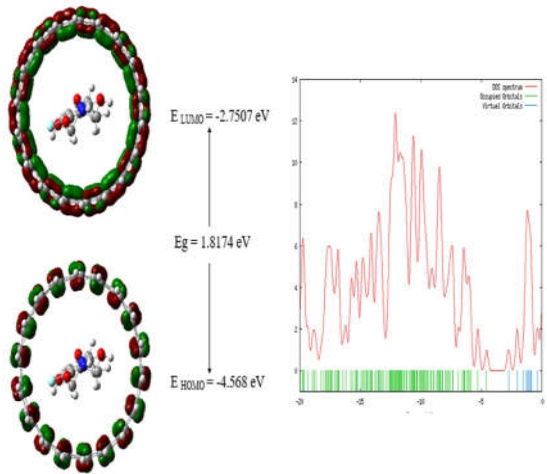
همچنین مجموع انرژی‌های رزونانسی از سوی فلوکسوریدین به نانولوله نیترید بور (E2=8.28 kcal/mol) و مجموع انرژی



شکل ۴. دیاگرام اوربیتال‌های HOMO و LUMO و نمودار .B3LYP/6-31G* (DOS) داروی فلوکسوریدین در سطح



شکل ۵. دیاگرام اوربیتال‌های HOMO و LUMO و نمودار .B3LYP/6-31G* (DOS) Flloxuridine-BNNT

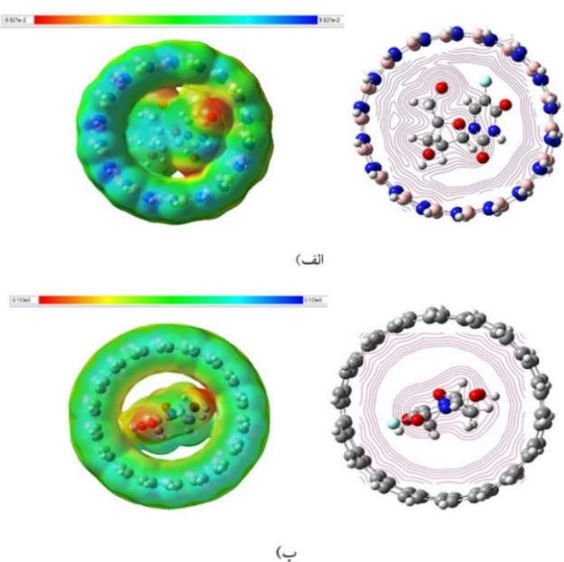


شکل ۶. دیاگرام اوربیتال‌های HOMO و LUMO و نمودار .B3LYP/6-31G* (DOS) Flloxuridine-CNT

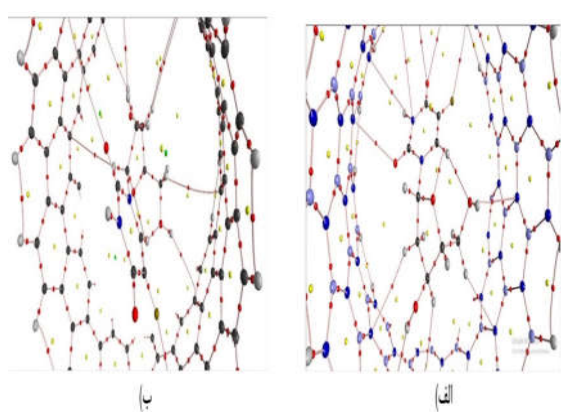
سینتیکی آن کمتر از مخلوط Flloxuridine-BNNT است و ممکن است قبل از رسیدن دارو به بافت بیمار درگیر واکنش با سلول‌های سالم شود که باعث کاهش اثر گذاری داروی فلوکسوریدین در درمان می‌شود؛ پس می‌توان گفت مخلوط Flloxuridine-BNNT برای انتقال دارو مناسب‌تر از مخلوط Flloxuridine-CNT است. گپ انرژی اوربیتال‌ها در هر دو نانولله پس از کپسوله کردن دارو به مقدار جزئی افزایش یافت، پارامتر سختی هر دو افزایش یافت و واکنش پذیری هر دو کاهش یافت.

اوربیتال‌های مرزی یعنی اوربیتال‌های HOMO و LUMO مولکول‌ها نقش موثری در واکنش دارند. تجزیه و تحلیل اوربیتال مولکولی مرزی با توجه به شکل ۴ نشان می‌دهد در مولکول فلوکسوریدین اوربیتال HOMO به طور عمده بر روی اتم‌های اکسیژن و فلور و اتم‌های حلقه هگزاگونال به جز نیتروژن تمرکز دارد، در حالی که اوربیتال LUMO بر روی اوربیتال HOMO و اتم‌های حلقه هگزاگونال به جز اکسیژن تمرکز دارد. همچنین با توجه به شکل ۵ در مخلوط BNNT-Flloxuridine اوربیتال HOMO بر روی فلوکسوریدین و اوربیتال LUMO بر روی نانولله BNNT متتمرکز شده است. همچنین با توجه به شکل ۶ در مخلوط Flloxuridine-CNT اوربیتال HOMO و اوربیتال LUMO بر روی نانولله کربن متتمرکز شده است. همچنین لازم به ذکر است که میزان کمیت انتقال بار (ΔN) در مخلوط فلوکسوریدین - نانولله نیترید بور و مخلوط فلوکسوریدین - نانولله کربن به ترتیب برابر ۰/۰۴۳ و ۰/۰۱۷ است که نشان دهنده جریان الکترون‌ها از سمت دارو به سمت نانولله‌ها و بر قراری رزونانس الکترونی بین دارو و نانولله‌ها است. همچنین ممان دو قطبی CNT و BNNT از صفر به ترتیب به ۰/۱۲۹۳ و ۰/۰۰۵۳ افزایش یافته و ممان دوقطبی دارو در مخلوط فلوکسوریدین - نانولله نیترید بور از ۸/۱۸۲۷ به ۸/۷۶۶ افزایش یافت که تاییدی بر جریان الکtron از سمت دارو به سمت نانولله است. ممان دوقطبی دارو در سیستم فلوکسوریدین - نانولله کربن از ۸/۱۸۲۷ به ۸/۰۸۴۴ کاهش یافت که این نشان می‌دهد که دارو در کنار CNT کمتر درگیر رزونانس الکترونی با نانولله شده و دارو پایدارتر نشده و این تاییدی بر بهتر بودن جاذب BNNT نسبت به CNT برای داروی فلوکسوریدین است.

CNT-
Floxuridine-BNNT کمتر است و در مخلوط Floxuridine پیوند هیدروژنی وجود ندارد و چون $\rho_{BCP} > 0$ و مقدار چگالی بار کم است، نشان دهنده برهمکنش‌های واندروالسی بین نانولوله کربن و دارو است. همچنین با توجه به مقادیر ρ در دو مخلوط BNNT-Floxuridine-CNT و Floxuridine فلوکسوریدین با نانولوله نیترید بور قوی‌تر است.



شکل ۷. شمایی از پتانسیل الکترواستاتیکی مولکولی (MEP) محاسبه شده. (الف) مخلوط فلوکسوریدین- نانو لوله نیترید بور، (ب) مخلوط فلوکسوریدین- نانو لوله کربن ، سیستمی با ۱۷۲ اتم و ۸۱۲ الکترون، به فرم خنثی و در حالت پایه.



شکل ۸. گراف نقاط بحرانی پیوند در (الف) سیستم CNT-Floxuridine و (ب) سیستم BNNT-Floxuridine

پتانسیل الکترواستاتیکی مولکول (MEP)

پتانسیل الکترواستاتیک محاسبه شده برای هر یک از مخلوط‌های دارو-نانو لوله در شکل ۷ نشان داده شده است. در مخلوط Floxuridine-BNNT بر روی اتم‌های نیتروژن نانولوله نیترید بور و اتم‌های میانی ساختار دارو و در مخلوط Floxuridine-CNT بر روی اتم‌های کربن CNT وFloxuridine اتم‌های میانی ساختار دارو دانسیته بار مثبت غالب است. در هر دو مخلوط بر روی اتم‌های اکسیژن و فلور اکسیژن دانسیته بار منفی غالب است و به این ترتیب مراکز الکترون دوست و هسته دوست در این مخلوط‌ها مشخص می‌شود. خطوط عرضی در شکل ۷ دال بر آن است که در نانو کپسوله کردن فلوکسوریدین درون BNNT و CNT، در چه بخشی از دارو و BNNT و همچنین دارو و CNT برهمکنش و رزونانس الکترونی در حال انجام است. شکل ۷ نشان می‌دهد که دارو در کنار CNT کمتر درگیر رزونانس الکترونی با نانو لوله کربن شده است.

نظریه کوانتمومی اتم در مولکول (QTAIM)

به منظور بررسی ماهیت پیوند و برهمکنش بین نانولوله‌ها و فلوکسوریدین مقادیر مؤلفه‌های توپولوژی در نقاط بحرانی پیوند ρ_{BCP} از جمله ρ_{BCP} ، V_{BCP} ، G_{BCP} ، H_{BCP} با استفاده از نظریه اتم در مولکول (AIM) محاسبه شد (۴۰-۴۲) و در جدول‌های ۷ و ۸ گرد آوری شد. گراف‌های مولکولی در نقاط بحرانی Mixture-Floxuridine-CNT و Floxuridine-BNNT در شکل ۸ نشان داده شده است که با توجه به این شکل‌ها، وجود نقاط بحرانی پیوند (BCP) بین دارو و نانولوله‌ها BNNT و CNT، شواهدی برای برهمکنش بین دارو و نانولوله‌ها است.

با توجه به پارامترهای توپولوژی مخلوط BNNT-Floxuridine در جدول ۷ که $\rho_{BCP} > 0$ مقدار چگالی بار کم است، نشان دهنده برهمکنش‌های واندروالسی و هیدروژنی است. در پیوند هیدروژنی باید محدوده ρ به ترتیب در گستره ۰.۰۰۲-۰.۰۳۵ a.u. و ۰.۰۲۴-۰.۱۵ a.u. باشد و هر چه ρ بیشتر و ρ_{BCP} مثبت‌تر باشد، پیوند هیدروژنی قوی‌تر است. پیوند هیدروژنی H18-N95 نسبت به سایر پیوندها دارای بیشترین مقدار ρ (۰.۰۱۳۴) و بیشترین ρ_{BCP} (۰.۰۴۱۳) است، پس نسبت به سایر پیوندها قوی‌تر است. در مخلوط Floxuridine-CNT با توجه به نتایج پارامترهای توپولوژی در جدول ۸ تعداد برهمکنش‌های دارو با نانولوله نسبت به برهمکنش‌ها در مخلوط

جدول ۵. اندیس های واکنش پذیری فلوکسوریدین قبل و بعد از کپسوله شدن توسط نانولوله نیترید بور

Property / B3LYP/6-31g*	Compounds				
	Floxuridine	BNNT	Floxuridine-BNNT	Floxuridine -BQ	BNNT-BQ
ELUMO / (eV)	-1.1464	-0.1186	-1.2092	-1.1423	-0.1186
EHOMO / (eV)	-6.3944	-6.4218	-6.4093	-6.4156	-6.4267
Ionization potential (EI) / (eV)	6.3944	6.4218	6.4093	6.4156	6.4267
Electron affinity (EA) / (eV)	1.1464	0.1186	1.2092	1.1423	0.1186
Energy gap (Eg) / (eV)	5.2480	6.3032	5.2001	5.2733	6.3081
Chemical potential (μ) / (eV)	-3.7704	-3.2702	-3.8093	-3.7789	-3.2727
Electronegativity (χ) / (eV)	3.7704	3.2702	3.8093	3.7789	3.2727
Global hardness (η) / (eV)	2.6240	3.1516	2.6001	2.6366	3.1540
Global electrophilicity (ω) / (eV)	2.7088	1.6967	2.7904	2.7080	1.6979
Chemical softness (S) / (eV-1)	0.1905	0.1586	0.1923	0.1896	0.1585
Dipole Moment / (Debye)	8.1827	0.0000	8.9819	8.766	0.1293
ΔN max			-0.043		

جدول ۶. اندیس های واکنش پذیری فلوکسوریدین قبل و بعد از کپسوله شدن توسط نانولوله کربن

Property / B3LYP/6-31g*	Compounds				
	Floxuridine	CNT	Floxuridine-CNT	Floxuridine -BQ	CNT-BQ
ELUMO / (eV)	-1.1464	-2.7422	-2.7507	-1.1496	-2.7414
EHOMO / (eV)	-6.3944	-4.5590	-4.5680	-6.4020	-4.5593
Ionization potential (EI) / (eV)	6.3944	4.5590	4.5680	6.4020	4.5593
Electron affinity (EA) / (eV)	1.1464	2.7422	2.7507	1.1496	2.7414
Energy gap (Eg) / (eV)	5.2480	1.8168	1.8174	5.2523	1.8179
Chemical potential (μ) / (eV)	-3.7704	-3.6506	-3.6593	-3.7758	-3.6504
Electronegativity (χ) / (eV)	3.7704	3.6506	3.6593	3.7758	3.6504
Global hardness (η) / (eV)	2.6240	0.9084	0.9087	2.6262	0.9090
Global electrophilicity (ω) / (eV)	2.7088	7.3354	7.3683	2.7143	7.3299
Chemical softness (S) / (eV-1)	0.1905	0.5504	0.5502	0.1904	0.5501
Dipole Moment / (Debye)	8.1827	0.0000	7.4913	8.0844	0.0053
ΔN max			-0.017		

جدول ۷. پارامترهای توپولوژی حاصل از آنالیز QTAIM برای سیستم Floxuridine-BNNT

Bond	ρ	$\nabla^2 \rho$	پارامترهای توپولوژی سیستم Floxuridine-BNNT بر حسب a.u.		
			$V(r)$	$G(r)$	$H(r)$
F1- N43	0.0065	0.0263	-0.0042	0.0054	-0.0011
O6-H141	0.0021	0.0085	-0.0008	0.0015	-0.0006
O6-N50	0.0033	0.0129	-0.0021	0.0026	-0.0005
N8-B58	0.0015	0.0064	-0.0007	0.0011	-0.0004
N8-N67	0.0014	0.0062	-0.0007	0.0011	-0.0004
O5-N68	0.0043	0.0161	-0.0026	0.0033	-0.0006
H24-N85	0.0017	0.0247	-0.0006	0.0010	-0.0004
H18-N95	0.0134	0.0413	-0.0088	0.0096	-0.0007
H21-N101	0.0031	0.0109	-0.0013	0.0020	-0.0007
H27-N119	0.0044	0.0140	-0.0020	0.0027	-0.0007
O4-N126	0.0034	0.0135	-0.0020	0.0026	-0.0006

مخلوط Floxuridine-CNT نسبت به Floxuridine-BNNT منفی‌تر است؛ بنابراین مخلوط Floxuridine-BNNT پایدارتر از مخلوط Floxuridine-CNT است. مقدار مجموع E2 دارو زمانی که در کنار BNNT قرار گرفت، کاهش یافت؛ یعنی الکترون‌های غیر مستقر دارو در رزونانس الکترونی با نانولوله قرار گرفتند و رزونانس الکترونی خود دارو (نسبت به حالت داروی تک) کاهش و واکنش پذیری دارو کمتر و پایدارتر شد. از طرفی با کپسوله شدن دارو توسط BNNT، با کاهش گپ

بحث

در پژوهش حاضر اثر برهمنکش غیرپیوندی داروی فلوکسوریدین با نانولوله نیترید بور (۹,۹-۷) و نانولوله کربن (۹,۹-۷) به روش تئوری تابعی چگالی (DFT) در سطح B3LYP-6-31G* بررسی و مقایسه شد. مطالعه انرژی جذب و انرژی برهمنکش و توابع ترمودینامیکی نشان می‌دهد که تشکیل هر دو مخلوط مطلوب است، ولی مقادیر انرژی برای

جدول ۸. پارامترهای توپولوژی حاصل از آنالیز QTAIM برای سیستم Floxuridine-CNT

Bond	ρ	$\nabla_2\rho$	$V(r)$	$G(r)$	$H(r)$
F1-C55	0.0044	0.0204	-0.0031	0.0041	-0.0010
O5-C112	0.0011	0.006	-0.0006	0.0011	-0.0004
H19-C125	0.0004	0.0016	-0.0001	0.0003	-0.0001
H21-C100	0.0018	0.006	-0.0007	0.0011	-0.0003
H20-C93	0.0003	0.0016	-0.0001	0.0003	-0.0001
H18-C90	0.0002	0.0012	-0.0001	0.0002	-0.0001
H23-C75	0.0004	0.002	-0.0002	0.0003	-0.0001
H28-C59	0.0038	0.0136	-0.0017	0.0026	-0.0008
H25-C115	0.0024	0.0088	-0.0009	0.0015	-0.0006

فلوکسوریدین با هر دو نانولوله نشان می‌دهد که BNNT حامل بهتری برای داروی ضد سلطان فلوکسوریدین در رساندن دارو به سلول‌های بیمار است.

تقدیر و تشکر

مراتب قدردانی خود را از مسئولین دانشگاه آزاد واحد تهران مرکزی که در انجام این تحقیق ما را یاری رساندند، اعلام می‌داریم.

انرژی مخلوط دارو- BNNT ($E_g=5.2001\text{ eV}$)، مخلوط نرم تر و واکنش پذیری آن در مواجهه با توده سلطانی به مقدار جزئی نسبت به فلوکسوریدین تنها افزایش یافت و اثر گذاری دارو در درمان بیشتر و سریع‌تر شد. تجزیه و تحلیل QTAIM نشان می‌دهد برهمکنش هیدروژنی و واندروالس بین دارو و BNNT قوی‌تر از برهمکنش دارو با CNT است. نتایج پتانسیل الکتروستاتیکی مولکولی و خطوط عرضی نشان دهنده برهمکنش و رزونانس الکترونی بیشتر بین دارو و BNNT است. بطور کل نتایج حاصل از کپسوله کردن داروی

REFERENCES

- Power DG, Kemeny NE. The role of Floxuridine in metastatic liver disease. Mol Cancer Ther 2009; 8:1015–1025.
- Stefano GD, Busi C, Fiume L. Floxuridine coupling with lactosaminated human albumin to increase drug efficacy on liver micrometastases. Dig Liver Dis 2002; 34:439–446.
- Shun-rong J, Chen L, Bo Z, Feng Y, Jin X, Jiang L, et al. Carbon nanotubes in cancer diagnosis and therapy. Biochim Biophys Acta 2010; 1806:29-35.
- Bertrand N, Leroux JC. The journey of a drug-carrier in the body: an anatomo-physiological perspective. J Control Release 2012; 161:152-163.
- Karimi M, Ghasemi A, Sahandi Zangabad P, Rahighi R, Moosavi Basri SM, Mirshekari H, et al. Smart micro/nanoparticles in stimulus-responsive drug/gene delivery systems. Chem Soc Rev 2016; 45:1457–1501.
- Ferrari M. Cancer nanotechnology: opportunities and challenges. Nat Rev Cancer 2005; 5:161–71.
- Jain KK. Applications of nanobiotechnology in clinical diagnostics. Clin Chem 2007; 53:2002–2009.
- Kim PS, Djazayeri S, Zeineldin R. Novel nanotechnology approaches to diagnosis and therapy of ovarian cancer. Gynecol Oncol 2011; 120:393–403.
- Kostarelos K, Bianco A, Prato M. Promises, facts and challenges for carbon nanotubes in imaging and therapeutics. Nat Nanotechnol 2009; 4:627–33.
- Bawa R. NanoBiotech 2008: Exploring global advances in nanomedicine. Nanomedicine 2009; 5:5–7.
- Park J, Wrzesinski SH, Stern E, Look M, Criscione J, Ragheb R, et al. Combination delivery of TGF- β inhibitor and IL-2 by nanoscale liposomal polymeric gels enhances tumour immunotherapy. Nat Mater 2012; 11:895–905.
- Adlakha-Hutcheon G, Bally MB, Shew CR, Madden TD. Controlled destabilization of a liposomal drug delivery system enhances mitoxantrone antitumor activity. Nat Biotechnol 1999; 17:775–779.
- Liu Z, Cai W, He L, Nakayama N, Chen K, Sun X, et al. In vivo biodistribution and highly efficient tumour targeting of carbon nanotubes in mice. Nat Nanotechnol 2007; 2:47–52.
- Liu Z, Tabakman S, Welsher K, Dai H. Carbon nanotubes in biology and medicine: in vitro and in vivo detection, imaging and drug delivery. Nano Res 2009; 2:85–120.

15. Prato M, Kostarelos K, Bianco A. Functionalized carbon nanotubes in drug design and discovery. *Acc Chem Res* 2008; 41:60–68.
16. Blase X, Rubio A, Louie SG, Cohen ML. Stability and band gap constancy of boron nitride nanotubes. *Europhys Lett* 1994; 28:335-340.
17. Ciofani G, Raffa V, Menciassi A, Dario P. Preparation of boron nitride nanotubes aqueous dispersions for biological applications. *J Nanosci Nanotechnol* 2008; 8:6223–6231.
18. Ricotti L, Fujie T, Vazao H, Ciofani G, Marotta R, Brescia R, et al. Boron nitride nanotube-mediated stimulation of cell co-culture on micro-engineered hydrogels. *PLoS One* 2013; 8:71707.
19. Ciofani G, Raffa V, Menciassi A, Cuschieri A. Cytocompatibility, interactions, and uptake of polyethyleneimine-coated boron nitride nanotubes by living cells: confirmation of their potential for biomedical applications. *Biotechnol Bioeng* 2008; 101:850–858.
20. Turcoa SD, Ciofanib G, Cappelloc V, Gemmic M, Cervellia T, Saponaroa C, et al. Cytocompatibility evaluation of glycol-chitosan coated boron nitride nanotubes in human endothelial cells. *Colloids and Surfaces B: Biointerfaces* 2013; 111:142–149.
21. Ciofania G, Dantib S, Nitti S, Mazzolaia B, Mattolia V, Giorgid M. Biocompatibility of boron nitride nanotubes: An up-date of in vivo toxicological investigation. *Int J Pharm* 2013; 444:85– 88.
22. Chen X, Wu P, Rousseas M, Okawa D, Gartner Z, Zettl A, et al. Boron nitride nanotubes are noncytotoxic and can be functionalized for interaction with proteins and cells. *J Am Chem Soc* 2009; 131:890–891.
23. Ciofania G, Raffaa V, Menciassia A, Cuschieria A. Boron nitride nanotubes: An innovative tool for nanomedicine. *Nano Today* 2009;4:8-10.
24. Hughes GA. Nanostructure-mediated drug delivery. *Nanomed* 2005; 1:22–30.
25. Mejri1 A, Vardanega D, Tangour1 B, Gharbi T, Picaud F. Encapsulation into carbon nanotubes and release of anticancer cisplatin drug molecule. *J Phys Chem B* 2015; 119:604-611.
26. Khalifi ME, Duverger E, Gharbi T, Boulahdour H, Picaud F. Theoretical demonstration of the potentiality of boron nitride nanotubes to encapsulate anticancer molecule. *Phys Chem Chem Phys* 2015; 17:30057–30064.
27. Frisch MJ, Trucks GW, Schlegel HB, Scuseria GE, Robb MA, Cheeseman JR, et al, Editors. Gaussian 09, Revision A.01. Wallingford: Gaussian, Inc.; 2009.
28. Shahab S, Filippovich L, Sheikhi M, Kumar R, Dikusar E, Yahyaei H, et al. Polarization, excited states, trans-cis properties and anisotropy of thermal and electrical conductivity of the 4-(phenyldiazenyl)aniline in PVA matrix. *J Mol Struct* 2017; 1141:703–709.
29. Shahab, S, Filippovich L, Sheikhi M, Yahyaei H, Aharodnikova M, Kumar R, et al. Spectroscopic (Polarization FT-IR ExcitedState UV/Vis and 1H NMR) and thermophysical investigations of new synthesized azo dye and its application in polarizing film. *J Mater Synth Process* 2017; 5:17–23.
30. Parr RG, Pearson RG, Absolute hardness: companion parameter to absolute electronegativity. *J Am Chem Soc* 1983; 105:7512–7516.
31. Shahab S, Sheikhi M, Filippovich L, Dikusar Anatol'evich E, Yahyaei H. Quantum chemical modeling of new derivatives of (E,E)-azomethines: synthesis, spectroscopic (FT-IR, UV/Vis, polarization) and thermophysical investigations. *J Mol Struct* 2017; 1137:335–348.
32. Masnabadi N, Nori-Shargh D, Azarakhshi F, Zamani Ganji H, Abbasi M, Karamad S, et al. Hybrid-Density Functional Theory, MO Study, and NBO Interpretation of Conformational Behaviors of 2-Halo-1,3-Dioxanes and Their Dithiane and Diselenane Analogs. *Phosphorus Sulfur Silicon Relat Elem* 2012; 187:305-320.
33. Tasi G, Palinko I, Nyerges L, Fejes P, Foerster H. Calculation of electrostatic potential maps and atomic charges for large molecules. *J Chem Inf Comput Sci* 1993; 33:296–299.
34. Frisch A, Nielson AB, Holder AJ, Editors. GAUSSVIEW User Manual. Pittsburgh, PA: Gaussian Inc.; 2000.
35. McQuarrie DA, Simon JD, Editors. Physical Chemistry. Sausalito, California: University Science Books; 1997.
36. Nozad AG, Meftah S, Ghasemi MH, Kiyani RA, Aghazadeh M. Investigation of intermolecular hydrogen bond interactions in crystalline L-cysteine by DFT calculations of the oxygen-17, nitrogen-14, and hydrogen-2 EFG tensors and AIM analysis. *Biophys Chem* 2009; 141:49-58.
37. Shayan K, Nowroozi A. Boron nitride nanotubes for delivery of 5-fluorouracil as anticancer drug: a theoretical study. *Appl Surf Sci* 2018; 428:500–513.

38. Chattaraj PK, Poddar A. Molecular reactivity in the ground and excited electronic states through density-dependent local and global reactivity parameters. *J Phys Chem A* 1999; 103:8691-8699.
39. Prystupa DA, Anderson A, Torrie BH. Raman and infrared study of solid benzyl alcohol. *J Raman Spectrosc* 1994; 25:175-182.
40. Bader RFW, Editor. Atoms in molecules: a quantum theory. USA: Oxford University Press; 1994.
41. Bader, RFW. TT Nguyen-dang. Quantum theory of atoms in molecules-dalton revisited. *Adv Quantum Chem* 1998; 14:63-124.
42. Bader RFW. Principle of stationary action and the definition of a proper open system. *Phys Rev B* 1994; 49:13348.