



UNIVERSITÀ DI PISA

CHIMICA FARMACEUTICA E DEI PRINCIPI ATTIVI NATURALI

FEDERICO DA SETTIMO PASSETTI

Academic year

2022/23

Course

SCIENZE DEI PRODOTTI
ERBORISTICI E DELLA SALUTE

Code

274CC

Credits

3

| Modules | Area | Type | Hours | Teacher(s) |
|---|---------|---------|-------|---------------------------------|
| CHIMICA FARMACEUTICA CHIM/08 E DEI PRINCIPI ATTIVI NATURALI 1 | CHIM/08 | LEZIONI | 21 | FEDERICO DA SETTIMO PASSETTI |
| CHIMICA FARMACEUTICA CHIM/06 E DEI PRINCIPI ATTIVI NATURALI 2 | CHIM/06 | LEZIONI | 21 | VALERIA DI BUSSOLO |

Obiettivi di apprendimento

Conoscenze

Lo studente che terminerà con successo il corso sarà in grado di dimostrare una solida conoscenza delle principali caratteristiche delle vie metaboliche discusse durante il corso, con particolare attenzione agli aspetti chimici e biosintetici. Inoltre, lo studente acquisirà conoscenze specifiche delle principali classi di composti naturali e loro analoghi, biologicamente attivi, e di interesse medicinale.

Modalità di verifica delle conoscenze

Durante l'esame orale lo studente deve essere in grado di dimostrare, in modo appropriato e puntuale, le conoscenze acquisite sulla base del materiale fornito e spiegato in aula.

Metodo:

- Esame finale orale

Capacità

Al termine della parte di corso relativa alle sostanze organiche naturali, lo studente saprà individuare il tipo di trasformazione chimica coinvolta nella biosintesi di alcune classi di prodotti naturali, anche sulla base delle caratteristiche strutturali dei prodotti stessi.

Modalità di verifica delle capacità

Le capacità acquisite verranno verificate durante lo svolgimento dell'esame.

Comportamenti

Lo studente potrà acquisire la sensibilità a comprendere come la chimica organica fornisca un' importante e pratica chiave di lettura per lo studio della formazione dei principi attivi naturali.

Modalità di verifica dei comportamenti

I comportamenti acquisiti verranno verificati durante la prova d'esame.

Prerequisiti (conoscenze iniziali)

Propedeuticità obbligatoria: Chimica Organica.

Indicazioni metodologiche

Il corso si svolge mediante lezioni teoriche frontali con proiezione di slides e spiegazioni alla lavagna relative ai principali argomenti discussi.

Programma (contenuti dell'insegnamento)



UNIVERSITÀ DI PISA

Chimica Farmaceutica

La chimica farmaceutica. I target biologici dei farmaci: enzimi e recettori. Inibizione enzimatica. Affinità e attività intrinseca di un farmaco. Definizione di agonista, agonista parziale e antagonista. Il farmaco: progettazione, ottimizzazione e sviluppo. Relazioni struttura-attività (SAR). Vie di somministrazione.

Anestetici locali (AL). Il dolore. Sistema algico. Anestetici locali: generalità. Meccanismo d'azione. Cocaina. Estrazione della cocaina. Relazioni struttura-attività. Benzocaina. Procaina, Lidocaina, Articaina. Effetti tossici degli AL.

Analgesici Oppioidi. Introduzione. Sistema algico. Alcaloidi dell'oppio: estrazione. Morfina: struttura, effetti farmacologici, somministrazione, meccanismo d'azione. Recettori opioidi. Peptidi opioidi, SAR e loro modello d'interazione con il recettore mu. Modello di interazione della Morfina con il recettore mu. Tolleranza, dipendenza, abuso e sindrome di astinenza. SAR Morfina. Codeina, Modifiche strutturali Morfina. Semplificazioni strutturali Morfina. Morfinani: Levorfanolo. Benzomorfani: Fenazocina. Arilpiperidine: Meperidina. Arilpropilammime: Metadone. Fentanile. Derivati oripavini: Buprenorfina. Anti-diarroici: Loperamide. Antagonisti opioidi: Naltrexone. Terapia overdose da eroina. Tramadol e Tapentadol.

Farmaci Antinfiammatori non steroidei (FANS). Introduzione. Infiammazione. Cascata dell'acido arachidonico. Effetti delle prostaglandine. COX-1 e COX-2. FANS: meccanismo d'azione ed effetti farmacologici. Classificazione chimica dei FANS. Acido salicilico, acido acetilsalicilico e suo meccanismo irreversibile di inibizione della COX. Diflunisal, Paracetamolo, Diclofenac, Indometacina (SAR), Ibuprofene, Naprossene, Ketoprofene, Ketonolac, Piroxicam, Nimesulide. Cox-2 selettivi: introduzione. Celecoxib e Rofecoxib.

Ipotetici e sedativi. Introduzione. Melatonina. Recettori della Melatonina. Ramelteon. GABA e suo complesso recettoriale GABA-A.

Benzodiazepine: struttura generale, meccanismo d'azione, SAR e metabolismo. Classificazione Benzodiazepine in base alla durata d'azione. Diazepam, Triazolam e Ossazepam.

Psicofarmaci. Introduzione. Schizofrenia: sintomi positive e negativi. Ipotesi dopaminergica. Antipsicotici classici triciclici. Derivati fenotiazinici: SAR, Clorpromazina. Derivati tioxantenici: Clorprotissene. Butirrofenooni: SAR, Aloperidolo. Effetti collaterali antipsicotici classici.

Farmaci che stimolano il SNC. Analettici e psicoanalettici. Analettici: proprietà farmacologiche. Caffeina, Teofillina e Teobromina. Antidepressivi. La depressione: generalità. Ipotesi monoamminergica. Antidepressivi: effetti farmacologici, classificazione I e II generazione, meccanismo d'azione. TCA (timoletti): SAR, Amitriptilina, Imipramina. Effetti collaterali. Anti-MAO (timeretici): meccanismo d'azione ed effetti collaterali. Tranilcipromina. SSRIs: meccanismo d'azione, SAR. Fluoxetina e Paroxetina. Effetti collaterali.

Antistaminici. Istamina e tautomeria. Recettori istaminergici: farmacoforo. Antagonisti H1: proprietà farmacologiche. Struttura generale. SAR. Antistaminici di I, II e III generazione. Difenidramina. Oxatomide. Prometazina. Astemizolo. Norastemizolo. Cetirizina.

Farmaci antiulcera. Patologie gastriche. Approcci terapeutici. Antagonisti H2. Cimetidina. Ranitidina. Formula generale. SAR. Inibitori della pompa protonica. Omeprazolo.

Farmaci antipertensivi. Pressione arteriosa. Ipertensione. Sistema Renina-Angiotensina-Aldosterone. Enzima ACE. Angiotensina II: effetti sistematici. ACE - Inibitori. Interazioni ACE-Angiotensina I. Captopril. Captopril/ACE: Interazioni di binding. Enalapril. Enalaprilat/ACE: Interazioni di binding. ACE-Inibitori: Relazioni Struttura Attività. Antagonisti Recettoriali Angiotensina II (Sartani).Angiotensina II: Punti Farmacoforici. Sviluppo di Antagonisti Recettore AT-1. Losartan. Sartani: Relazioni Struttura-Attività.

Chimica dei Principi attivi naturali

Differenze fra metabolismo primario e metabolismo secondario. Esempi di sostanze organiche naturali. Principali building blocks per la costruzione dei metaboliti secondari. AcetylCoA: il building block dei polichetidi. Caratteristiche e reattività dei tioesteri e confronto con gli esteri.

I polichetidi: chimica della sintesi delle catene polichetometileniche. Formazione del malonilCoA a partire dall'AcetylCoA. Ciclizzazione delle catene lineari. I tetrachetidi e i principali modi di ciclizzazione: floracetofenone, acido orsellinico e acido 6-metilsalicilico.

Processo di coupling ossidativo dei fenoli in vivo ed in vitro. Radicale fenato, strutture di risonanza e possibilità di accoppiamento. Formazione dell'acido usnico. Metaboliti secondari derivanti dall'acido 6-metil salicilico: acido penicillico e patulina. Tossicità della patulina. Metaboliti secondari derivati dalla ciclizzazione di pentachetidi (isocumarine, diidroisocumarine).

Metaboliti secondari derivati dalla ciclizzazione di pentachetidi: citrina; eptachetidi: griseofulvina; ottachetidi: endocrocina. Starter diversi dall'acetyl CoA: cinnamoil CoA. Formazione della naringenina e del resveratolo.

Starter diversi dall'acetyl CoA: esanoil CoA (formazione dei cannabinoidi e delle aflatoxine). Tossicità delle aflatoxine mediante trasformazione in epossido-aflatoxine ed apertura nucleofila a carico di basi del DNA. Metaboliti derivanti da nonachetidi (tetracicline). Sintesi della 7-clorotetracicline. Amminazione riduttiva: biological pathway e chemical pathway.

Metaboliti derivanti da decachetidi (antracicline), biosintesi dell'aglicone di alcune antracicline. Antibiotici macrociclici (eritromicina), biosintesi dell'Eritromicina A e sua instabilità in ambiente acido. Antibiotici polietererei (Monensina A), biosintesi mediante meccanismo di ciclizzazione a cascata.

Terpeni: classificazione. Individuazione delle reali unità isopreniche biologicamente attive. Formazione dell'acido mevalonico e sua trasformazione in isopentil pirofosfato (IPP). Isomerizzazione dell'IPP a dimetilallil pirofosfato (DMAPP). Formazione dei monoterpeni a partire dalle unità isoprene attive IPP e DMAPP: biosintesi del geranil pirofosfato (GPP) e dei suoi isomeri neril pirofosfato (NPP) e linalil pirofosfato (LPP). Esempi di monoterpeni lineari derivati da GPP, NPP e LPP.

Reattività dei sistemi allilici con buoni LG e formazione dell'alfa terpinil catione per SN2' intramolecolare dall' LPP. Principali elaborazioni dell'alfa terpinil catione. Formazione degli enantiomeri del limonene e conseguenze biologiche. Famiglia dei mentoli. Elaborazioni dell'alfa terpinil catione a sistemi biciclici. Formazione dei pineni, del borneolo e isoborneolo, del fenchone, del terpinene e terpineolo, dei fellandreni. Monoterpeni con scheletro irregolare: unione irregolare di DMAPP. Iridoidi.

Via metabolica dell'acido scichimico: formazione del DAHP. Ciclizzazione del DAHP e Formazione dell'Acido Shikimico. Elaborazioni dell'Acido 3-deidroshikimico. Formazione dell'Acido Corismico

Elaborazioni dell'Acido Corismico. Trasformazione dell'Acido Corismico in Acido Prefenico. Trasformazione dell' Acido Prefenico in L-Phe e L-Tyr. Formazione dell'acido cinnamico e cumarico dalla fenilalanina e tirosina. Metaboliti contenenti Acidi Cinnamici. Fenilpropanoidi (Ar-C3). Formazione delle cumarine dagli acidi cinnamici.

Considerazioni generali sul metabolismo secondario, confronto fra le vie biosintetiche analizzate. L'approccio semisintetico ai metaboliti secondari.



UNIVERSITÀ DI PISA

Bibliografia e materiale didattico

- Paul M. Dewick: *Chimica, Biosintesi e Bioattività delle Sostanze Naturali*- Edizione italiana a cura del Prof. E. Fattorusso, Piccin, 2001-ISBN 88-299-1554-8.
- Materiale didattico a disposizione: Articoli scientifici della letteratura recente e materiale power-point sugli argomenti trattati saranno forniti durante lo svolgimento delle lezioni.
- Gasco, F. Gualtieri, C. Melchiorre, «CHIMICA FARMACEUTICA», Casa Editrice Ambrosiana
- W.O.Foye, T.L.Lemke, D.A.Williams, *Principi di chimica farmaceutica*, Piccin, Padova.
- Wilson and Gisvold, «CHIMICA FARMACEUTICA», Casa Editrice Ambrosiana

Modalità d'esame

Colloquio orale.

Ultimo aggiornamento 29/07/2022 10:28