**Производные 5-(5-нитрофуран-2-ил)-1,2,4-оксадиазола как антибактериальные средства**

***Сысуев А.А., Комарова К.Ю., Виноградова Л.В.***

*Студент, 1 курс магистратуры*

*МИРЭА — Российский технологический университет,*

*Биотехнологический факультет, Москва, Россия*

*E-mail:* *031200@mail.ru*

Важность антибактериальных препаратов в современной медицине была и остается высокой, поскольку благодаря им достигнуты: снижение смертности, увеличение продолжительности жизни, химиотерапия бактериальных инфекций, хирургия и т.д. В то же время существует глобальная проблема антибиотикорезистентности к коммерчески доступным препаратам, что отмечает Всемирный экономический форум о глобальных рисках, как одну из важнейших угроз здоровью человека. [1]

Способность бактерий к множественной лекарственной устойчивости (МЛУ) заставляет все активнее находить новые эффективные препараты с наилучшими показателями минимальной ингибирующей концентрации (MIC), поскольку высокие концентрации могут вызывать выраженную токсичность.

Нами была изучена возможность создания соединений на основании фрагмента 5-(5-нитрофуран-2-ил)-1,2,4-оксадиазола реакцией 5-нитрофурановой кислоты и различных амидоксимов (схема 1). Было показано, что, путем варьирования окружения этого фрагмента, можно добиться значительного повышения антибактериальной активности и снижения токсичности.



Схема 1. Общая схема реакции получения производных 5-(5-нитрофуран-2-ил)-1,2,4-оксадиазола

Было синтезировано 8 соединений, два из которых проявили антибактериальную активность по данным исследований в отношении бактерий ESKAPE (Enterococcus faecium, Staphylococcus aureus, Klebsiella pneumoniae, Acinetobacter baumannii, Pseudomonas aeruginosa, Enterobacter spp.).

Таблица 1. Минимальная ингибирующая концентрация (MIC, ≈мкг/мл), определенная для четырех соединений-лидеров.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Соединение | K. pneum.,мкг/мл | A. baum.,мкг/мл | P. aerug.,мкг/мл | S. aureus.,мкг/мл | E. coli.,мкг/мл | E. faecium,мкг/мл |
| 1а | 1,75 | 0,8 | 7 | 0,8 | 3,5 | 7 |
| 1b | 0,5 | 4 | 4 | 4 | 0,5 | 4 |

**Литература**

1. Chaudhary A.S. et al. Design, syntheses and evaluation of 4-oxo-5-cyano thiouracils as SecA inhibitors // Bioorganic Med. Chem. Elsevier Ltd, 2015. Vol. 23, № 1. P. 105–117.