



دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کرمان

دانشکده داروسازی و علوم دارویی

پایان‌نامه دکترای عمومی داروسازی

عنوان:

فرمولاسیون و بررسی خصوصیات فیزیکوشیمیایی نانوذرات لیپیدی جامد

حاوی عصاره استاندارد مورد (Myrtus communis L.)

توسط:

زهرا سلطان مرادی

اساتید راهنما:

دکتر مهدی انصاری

دکتر فریبا شریفی فر

دکتر صالحه صبوری

شماره پایان‌نامه: ۱۱۶۶

بهار ۱۳۹۹



**Kerman University of Medical Sciences  
Faculty of Pharmacy**

**Pharm. D Thesis**

**Title:**

**Formulation and physicochemical properties of solid lipid  
nanoparticles containing myrtle(*Myrtus communis L.*) standardized  
extract**

**By:**

**Zahra Soltanmoradi**

**Supervisors:**

**Dr. Mehdi Ansari**

**Dr. Fariba Sharififar**

**Dr. Salehe Sabouri**

## اطهارنامه و حق انتشار

اینجانب زهرا سلطان مرادی متعهد می‌شوم موارد مذکور در این پایان‌نامه حاصل فعالیت‌های پژوهشی خود بوده و مسئولیت صحبت داده‌ها و اطلاعات گزارش شده در این پایان‌نامه را به عهده می‌گیرم. تمامی حقوق مادی و معنوی این پایان‌نامه متعلق به دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کرمان بوده و هر گونه استفاده تنها با کسب اجازه ممکن خواهد بود. استناد به مطالب و نتایج این پایان‌نامه در صورتی که به نحو مناسبی ارجاع داده شود، بلامانع است.

امضاء دانشجو  
۹۹/۳/۲۶

تاریخ

دانشگاه کرمان

PharmD Thesis

## خلاصه فارسی

مقدمه: مورد با نام علمی *Myrtus communis* L. یک درختچه همیشه سبز متعلق به خانواده

Myrtaceae میباشد که به صورت خودرو در ناحیه مدیترانه رشد میکند. اثبات شده است که مورد

فعالیت‌های ضدبacterی و ضدقارچی مهمی برای درمان بیماری‌های باکتریال و قارچی دارد. استفاده از

سیستم‌های دارورسانی جدید مثل نانوذرات لیپیدی جامد برای جذب بهتر، هدفمند کردن دارورسانی،

افزایش فراهمی زیستی و آهسته رهش کردن دارو در سال‌های اخیر گسترش یافته است. هدف این

پایان‌نامه فرمولاسیون و بررسی خواص فیزیکوشیمیایی نانوذرات لیپیدی حاوی عصاره هیدرو الکلی

استاندارد شده مورد است.

روش‌ها: برگ‌های مورد با روش ماستراسیون گرم با اتانول ۷۰٪ به مدت ۷۲ ساعت عصاره گیری

گردید. نانوذرات لیپیدی جامد (SLN) حاوی عصاره مورد با روش هموژناسیون با فشار برشی بالا و

اولتراسوند تهیه شد. سپس با روش پراش پرتوی لیزر، توزیع اندازه ذره‌ای فرمولاسیون تعیین شد.

آزادسازی دارو نیز با استفاده از دیسولوشن بررسی شد. سپس پایداری فیزیکوشیمیایی فرمولاسیون

مورد بررسی قرار گرفت.

نتایج: درصد عصاره گیری گیاه ۲۴/۳٪ تعیین شد. میزان محبوس سازی عصاره مورد در SLN در

حدود ۸۹/۳٪ به دست آمد. میانگین توزیع اندازه ذره‌ای فرمولاسیون ۹۵/۵۵ نانومتر اندازه گیری شد.

مطالعات آزادسازی برای فرمولاسیون SLN نشان داد که بعد از گذشت زمان ۲۴۰ دقیقه حدود ۵۸٪

از عصاره‌ی الکلی مورد آزاد می‌شود درحالی‌که در فرم کرم دارو بعد از گذشت ۶۰ دقیقه حدود ۵۳٪

از دارو آزاد شده بود. فرمولاسیون تهیه شده در دمای اتاق (۲۲-۲۵°C) و یخچال (۲-۸°C) پایدار

بوده و در مدت زمان شش ماه هیچ تغییری در خصوصیات فیزیکی و ظاهری آن ایجاد نشده، اما در

دمای آون (۵±۵°C و رطوبت ۷۵±۵ درصد) فرمولاسیون به صورت دو فاز درآمد.

نتیجه گیری: این مطالعه نشان می‌دهد بار کردن عصاره مورد در نانوذرات لیپیدی باعث آزادسازی آهسته آن می‌شود.

کلمات کلیدی: نانوذرات لیپیدی، مورد، ضدقارچ.

دانشکده داروسازی کرمان  
PharmD Thesis

## Abstract

**Introduction:** Myrtle with the scientific name *Myrtus communis* L. is an evergreen perennial shrub belonging to the *Myrtaceae* family that is spontaneously growing throughout the Mediterranean area. Myrtle has demonstrated important antimicrobial and antifungal activities to treat bacterial and fungal diseases. The use of new drug delivery systems, such as solid lipid nanoparticles, has been expanded in recent years due to better absorption, targeted drug delivery, increased bioavailability and slow release of medicine. The purpose of this study is to formulate and investigate the physicochemical properties of solid lipid nanoparticles containing standardized hydroalcoholic extract of Myrtle.

**Methods:** Myrtle were extracted using warm maceration method with 70% ethanol for 72 hours. To make solid lipid nanoparticles (SLN) containing the myrtle extract, homogenization with high shear pressure and ultrasound was used. The particle size dispersion of the formulation was then determined by laser beam diffraction. Drug release was also evaluated using dissolution. Finally the physicochemical stability of the formulation was investigated.

**Results:** The extract percentage was 24.3% w/w. Encapsulation amount of the myrtle extract in SLN was about 89.3%. The mean particle size distribution of the formulation was 95.55 nm. The release study for SLN formulation showed 58% release of the alcoholic extract of myrtle after 240 minutes in comparison with 53% release of the drug in the cream formulation after 60 minutes. Results showed that the formulation was stable at room temperature (22-25°C) and refrigerator (2-8°C) and its characteristics were not changed during six months. But the formulation was changed in two phases at oven temperature (40±0.5°C, 75± 5% RH).

**Conclusion:** This study shows that loading the myrtle extract into solid lipid nanoparticles causes slow release.

**Keywords:** Solid Lipid Nanoparticles, *Myrtus communis*, AntiFungal.

## فهرست مطالب

صفحه	عنوان
I .....	خلاصه فارسی
IV .....	Abstract
V .....	فهرست مطالب
VIII .....	فهرست جدول‌ها
IX .....	فهرست شکل‌ها
I .....	فهرست نمودارها
<b>فصل اول: مقدمه</b>	
1- پیشگفتار و هدف .....	
۳ .....	2- قارچ‌ها
2-1- عفونت‌های قارچی پزشکی .....	
2-2- عفونت قارچی زیرجلدی .....	
2-2-2- عفونت قارچی احشایی .....	
2-2-3- عفونت قارچی جلدی .....	
3-1 .....	3- مورد
3-1-1- اندام دارویی گیاه .....	
3-2- ترکیبات موجود در گیاه .....	
3-3- اثرات فارماکولوژیک گیاه .....	

<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۴-۳-۱- فرمهای دارویی موجود گیاه مورد در بازار دارویی
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۴-۴- حامل‌های لیپیدی جامد
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۱-۴-۱- فرمولاسیون SLN
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۱-۴-۲- لیپیدهای مورد استفاده در فرمولاسیون SLN
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۱-۴-۳- سورفتانت مورد استفاده در تهیه SLN
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۱-۴-۴- خصوصیات فیزیکوشیمیایی مواد به کار رفته در فرمولاسیون not defined.
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۱-۴-۴-۱- واپتیسول
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۱-۴-۴-۲- استرهای اسید چرب سوربیتان
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۱-۴-۴-۳- استرهای اسید چرب پایی اکسی اتیلن سوربیتان
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۱-۴-۵- راه‌های تجویز و سرنوشت نانوذرات لیپیدی در بدن
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۱-۴-۵-۱- اشکال خوراکی SLN ها
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۱-۴-۵-۲- اشکال تزریقی SLN ها
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۱-۴-۵-۳- اشکال ترانسدرمال SLN ها
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۶-۱- روش‌های تهیه SLN
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۶-۱-۱- روش هموژناسیون با فشار برشی بالا و اولتراسوند defined.
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۶-۱-۲- روش امولسیون کردن و تبخیر حلal
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۶-۱-۳- روش تزریق حلal
<b>Error! Bookmark not defined.</b>	۶-۱-۴- روش هموژناسیون با فشار بالا (HPH)

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۶-۵-۱- روش هموژناسیون در دمای بالا

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۶-۶-۲- روش هموژناسیون در دمای پایین

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۷-۴-۱- مزایای SLN به سایر حامل‌های کلوئیدی

### فصل دوم: مواد، دستگاه‌ها و روش‌ها

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۱-۲- مواد و تجهیزات مورد استفاده

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۲-۲- دستگاه‌ها و تجهیزات

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۳-۲- روش کار

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۱-۲-۳-۱- تهیه گیاه و انجام عصاره گیری

**Error!** ..... ۲-۳-۲- تعیین بیشینه جذبی ( $\lambda_{max}$ ) و رسم منحنی استاندارد عصاره الكلی مورد

### Bookmark not defined.

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۳-۲-۳- بررسی دقت و صحت

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۲-۴- ساخت و ارزیابی SLN های حاوی عصاره الكلی مورد

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۲-۴-۱- تهیه نانوذرات لیپیدی جامد (SLN) حاوی عصاره الكلی مورد

### defined.

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۲-۴-۲- آنالیز اندازه ذره‌ای SLN های حاوی عصاره الكلی مورد

### defined.

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۳-۴-۲- محاسبه درصد محبوس‌سازی مورد در نانوذرات ...

**Error! Bookmark not defined.** ..... ۲-۴-۴- بررسی آزادسازی عصاره الكلی مورد از فرمولاسیون

### defined.

**Error!** ..... ۲-۴-۵- بررسی پایداری فیزیکوشیمیابی SLN های حاوی عصاره الكلی مورد

### Bookmark not defined.

### فصل سوم: نتایج

۳-۱- نتایج عصاره گیری.....	Error! Bookmark not defined.
۳-۲- تعیین بیشینه جذبی ( $\lambda_{max}$ ) و رسم منحنی استاندارد عصاره الكلی مورد	Error! Bookmark not defined.
۳-۳- بررسی دقت و صحت روش سنجش.....	Error! Bookmark not defined.
۳-۴- فرمولاسیون ساخته شده .....	Error! Bookmark not defined.
۳-۵- نتایج تعیین اندازه ذرهای SLN های حاوی عصاره الكلی مورد	Error! Bookmark not defined.
۳-۶- تعیین مقدار داروی محبوس شده در نانوذرات.....	Error! Bookmark not defined.
۳-۷- نتایج بررسی آزادسازی عصاره الكلی مورد از فرمولاسیون SLN	Error! Bookmark not defined.
۳-۸- بررسی پایداری فیزیکوشیمیایی SLN های حاوی عصاره الكلی مورد	Error! Bookmark not defined.
۳-۹- بررسی پایداری فیزیکی در شرایط دمایی مختلف ..	Error! Bookmark not defined.
۳-۱۰- بررسی پایداری شیمیایی SLN های حاوی عصاره الكلی مورد به مدت ۶ ماه	Error! Bookmark not defined.
۴-۱- بحث و نتیجه گیری .....	Error! Bookmark not defined.
۴-۲- پیشنهادات.....	Error! Bookmark not defined.

## منابع

II.....	منابع
---------	-------

دانشکده داروسازی کرمان  
PharmD Thesis

## فهرست جدول‌ها

عنوان	
صفحه	
جدول ۱-۲ - مواد و تجهیزات مورد استفاده.....	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.</b>
جدول ۲-۲ - دستگاه‌ها و تجهیزات مورد استفاده.	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.</b>
جدول ۳-۱ - مشخصات عصاره به دست آمده از برگ مورد	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.</b>
جدول ۳-۲ - داده‌های مربوط به بررسی دقت.....	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.</b>
جدول ۳-۳ - داده‌های مربوط به بررسی صحت ..	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED..</b>
جدول ۳-۴ - نسبت اجزاء فرمولاسیون.....	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.</b>
جدول ۳-۵ - نتایج مربوط به آزادسازی عصاره الكلی مورد از فرمولاسیون SLN (Mean±SD)	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.....(n=۳)</b>
جدول ۳-۶ نتایج مربوط به آزادسازی عصاره الكلی مورد از فرمولاسیون کرم (Mean±SD)	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED..... (n=۳)</b>
جدول ۳-۷-۳ نتایج مربوط به پایداری شیمیایی SLN های حاوی عصاره الكلی مورد به مدت ۶ ماه	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.....</b>

## فهرست شکل‌ها

عنوان	
صفحه	
شکل ۱-۱- برگ‌های گیاه مورد	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.....</b>
شکل ۱-۲- ساختار نانوذرات لیپیدی جامد .....	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.....</b>
شکل ۱-۳- دستگاه تبخیر در خلا مورد استفاده در خشک کردن عصاره	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.....</b>
شکل ۲-۱- طیف ماورابنفس عصاره الكلی مورد در غلظت های مختلف ( $\mu\text{g/mL}$ )	۱۰۰ و ۶۰ و ۴۰ و ۲۰ و ۱۰
شکل ۲-۲- توزیع اندازه ذره‌ای SLN های حاوی عصاره الكلی مورد	<b>ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.....</b>

## فهرست نمودارها

صفحه

عنوان

نمودار ۱-۳- منحنی استاندارد عصاره الکلی مورد در طول موج ۲۶۵ نانومتر به روش

**ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.....(Mean± SD, n=3) UV**

نمودار ۲-۳- مقایسه آزادسازی SLN حاوی عصاره مورد و فرم کرم آن

**NOT DEFINED.**



## منابع

- [۱] Pakshir K, Bahaedinie L, Rezaei Z, Sodaifi M, Zomorodian K. *In vitro* activity of six antifungal drugs against clinically important dermatophytes. **Jundishapur J Microbiol** 2009;2:158.
- [۲] Fernández-Torres B, Inza I, Guarro J. *In vitro* activities of the new antifungal drug eberconazole and three other topical agents against 200 strains of dermatophytes. **J Clin Microbiol** 2003;41:11-5209.
- [۳] Sarifakioglu E, Seçkin D, Demirbilek M, Can F. *In vitro* antifungal susceptibility patterns of dermatophyte strains causing *tinea unguium*. **Clin Exp Dermatol** 2007;32:9-675.
- [۴] Bonjar GS. Screening for antibacterial properties of some Iranian plants against two strains of *Escherichia coli*. **Asian J Plant Sci** 2004;3:4-310.
- [۵] Aleksic V, Knezevic P. Antimicrobial and antioxidative activity of extracts and essential oils of *Myrtus communis L*. **Microbiol Res** 2014;169:54-240.
- [۶] اینگولد ست. *بیولوژی قارچ ها*. ترجمه ذکایی م. مشهد: دانشگاه فردوسی، ۱۳۷۶:۱۶.
- [۷] کوئین پچ. *قارچ شناسی و بیماری های قارچی در دامپزشکی*. ترجمه سالمی ا. تهران: سپهر، ۱۳۷۹:۳۲.
- [۸] امامی م. *قارچ شناسی پزشکی*. تهران: موسسه چاپ و انتشارات دانشگاه تهران، ۱۳۷۶:۵۰-۵۱.
- [۹] Hay RJ, Ashbee HR. Fungal infections. **Eur J Dermatol** 2016;22:110-5.
- [۱۰] Ramdane F, Essid R, Fares N, El Ouassis D, Aziz S, Mahammed MH, et al. Antioxidant antileishmanial cytotoxic and antimicrobial activities of a local plant *Myrtus nivellei* from Algeria Sahara. **Asian Pac J Trop Biomed** 2017;7:7-702.
- [۱۱] Sumbul S, Ahmad MA, Asif M, Akhtar M. *Myrtus communis* Linn.-A review. **Indian J Nat Prod Resour** 2011;24:395-402.
- [۱۲] Dahmoune F, Nayak B, Moussi K, Remini H, Madani K. Optimization of microwave-assisted extraction of polyphenols from *Myrtus communis L.* leaves. **Food Chem** 2015;166:95-585.

- [۱۳] Snow N, McFadden J, Evans TM, Salywon AM, Wojciechowski MF, Wilson PG. Morphological and molecular evidence of polyphyly in *Rhodomyrtus* (*Myrtaceae: Myrteae*). **Syst Bot** 2011;36:390-404.
- [۱۴] Moradi M-T, Karimi A, Rafieian-Kopaei M, Kheiri S, Saedi-Marghmaleki M. The inhibitory effects of myrtle (*Myrtus communis*) extract on Herpes Simplex Virus-1 Replication In Baby Hamster Kidney Cells. **J Shahrekord Univ Med Sci** 2011;12:54-۶۱.
- [۱۵] Alipour G, Dashti S, Hosseinzadeh H. Review of pharmacological effects of *Myrtus communis L.* and its active constituents. **Phytother Res** 2014;28:1125-36.
- [۱۶] Santos Maia C MW, Schaller M, Korting H, Gysler A, Haberland A, Schafer-korting M. Drug targeting by solid lipid nanoparticles for dermal use. **J Drug Targeting** 2002;10:95-489.
- [۱۷] Mehnert W, Mäder K. Solid lipid nanoparticles: production, characterization and applications. **Adv Drug Delivery Rev** 2012;64:83-101.
- [۱۸] Bernhardt IC. **Particle size analysis: Classification and sedimentation methods**. Freiburg: kluwer Academic Publishers, 1994: 300-367.
- [۱۹] Rowe RC SP, Cook WG, Quinn ME. **Handbook Of Pharmaceutical Excipients**.<sup>۵th</sup> ed. Washington: American Pharmacists Association, ۲۰۱۳: 722-726.
- [۲۰] Borgstrom B. Importance of phospholipids PPA, and fatty acid for the digestion of dietary fat. **Gastroenterology** 1980;78:62-954.
- [۲۱] Müller R, *in vitro* cytotoxicity and *in vitro* biodegradation : 2<sup>nd</sup> communication. **Pharm Ind** 1999;61:9-564.
- [۲۲] Penkler LJ MR, Runge SA, Ravelli V. Pharmaceutical cyclosporin formulation with improved biopharmaceutical properties, improved physical quality and greater stability, and method for producing said formulation. **United States Patent** 2003: US6551619B1.
- [۲۳] Zara GP CR, Fundaro A, Bargoni A, Caputo O, Gasco MR. Pharmacokinetics of doxorubicin incorporated in solid lipid nanospheres (SLN). **Pharmacol Res** 1999;40:6-۲۸۱.
- [۲۴] Müller RH, Luck M, Kreuter J. Medicament excipient particles for tissue-specific application of a medicament. **European Patent Office** 1997: EP1023052B1.

[၁၀] Lippacher A MR, Mäder K. Investigation on the viscoelastic properties of lipid based colloidal drug carriers. **Int J Pharm** 2000;196:30-227.

[၁၁] Müller R WS, Mäder K. Sunscreens containing UV radiation reflecting or absorbing agents, protecting against harmful UV radiation and reinforcing the natural skin barrier . **Patent Cooperation Treaty (PCT)** 2001: WO2001003652A3.

[၁၂] Maia CS, Mehnert W, Schäfer-Korting M. Solid lipid nanoparticles as drug carriers for topical glucocorticoids. **Int. J. Pharm** 2000;196:7-165.

[၁၃] Dingler A BR, Niehus H, Muller R, Gohla S .Solid lipid nanoparticles (SLNTM/LipopearlsTM) a pharmaceutical and cosmetic carrier for the application of vitamin E in dermal products. **J Microencapsulation** 1999;16:67-751.

[၁၄] Hou D, Xie C, Huang K, Zhu C. The production and characteristics of solid lipid nanoparticles (SLNs). **Biomaterials** 2003;24:5-1781.

[၁၅] Mehnert W MKSInp, Solid lipid nanoparticles: production, characterization and applications. **Adv Drug Deliv Rev** 2001;47:96-165.

[၁၆] Liu D, Jiang S, Shen H, Qin S, Liu J, Zhang Q, et al. Diclofenac sodium-loaded solid lipid nanoparticles prepared by emulsion/solvent evaporation method. **J Nanopart Res** 2011;13:86-2375.

[၁၇] Papakostas D RF, Sterry W, Blume-Peytavi U, Vogt A. Nanoparticles in dermatology. **Arch Dermatol Res** 2011;533:50-303.

[၁၈] Jenning V, Lippacher A, Gohla S. Medium scale production of solid lipid nanoparticles (SLN) by high pressure homogenization. **J Microencapsulation** ၂၀၀၃;၁၉:၁-၁၀.

[၁၉] Ramteke K, Joshi S, Dhole S. Solid lipid nanoparticle: a review. **IOSR J Pharm** ၂၀၁၃;၃:၃၄-၄၄.

[၂၀] Schroeter A ET, Neubert RH, Goebel AS. New nanosized technologies for dermal and transdermal drug delivery: A review. **J Biomed Nanotechnol** 2010;6:28-၅၁.

[၂၁] Mehrabani M, Kazemi A, Mousavi SAA, Rezaifar M, Alikhah H, Nosky A. Evaluation of antifungal activities of *Myrtus communis L.* by bioautography method. **Jundishapur J Microbiol** 2013;6:16-83.

[۳۷] Gordillo-Galeano A, Mora-Huertas CE. Solid lipid nanoparticles and nanostructured lipid carriers: a review emphasizing on particle structure and drug release. **Eur J Pharm Biopharm** 2018;133:285-308.

[۳۸] Cavalli R CO, Carlotti ME, Trotta M, Scarneccchia C, Gasco MR. Sterilization and freeze-drying of drug-free and drug-loaded solid lipid nanoparticles. **Int J Pharm** 1997;148:47-54.

[۳۹] Demirel M, Yazan Y, Müller R, Kilic F, Bozan B. Formulation and *in vitro-in vivo* evaluation of piribedil solid lipid micro-and nanoparticles. **J Microencapsulation** 2001;18:71-309.

[۴۰] Müller R, Runge S, Ravelli V, Mehnert W, Thünemann AF, Souto E. Oral bioavailability of cyclosporine: solid lipid nanoparticles (SLN<sup>®</sup>) versus drug nanocrystals. **Int J Pharm** 2006;317:82-89.

[۴۱] El-Housiny S, Shams Eldeen MA, El-Attar YA, Salem HA, Attia D, Bendas ER, *et al.* Fluconazole-loaded solid lipid nanoparticles topical gel for treatment of pityriasis versicolor: formulation and clinical study. **Drug delivery** 2018;25:78-90.

[۴۲] Das S, Ng WK, Tan RB. Are nanostructured lipid carriers (NLCs) better than solid lipid nanoparticles (SLNs): development, characterizations and comparative evaluations of clotrimazole-loaded SLNs and NLCs. **Eur J Pharm. Sci** 2012;47:139-151.

[۴۳] Nasseri M, Golmohammadzadeh S, Arouiee H, Jaafari MR, Neamati H. Antifungal activity of *Zataria multiflora* essential oil-loaded solid lipid nanoparticles *in-vitro* condition. **Iran J Basic Med Sci** 2016;19:1231-1237.



دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی گرمان  
دانشکده داروسازی

پایان نامه خانم زهرا سلطان مرادی دانشجوی داروسازی ورودی ۹۱ به شماره : ۱۱۶۶  
تحت عنوان:

فرمولاسیون و بررسی خصوصیات فیزیکو شیمیی نانوذات لیپیدی جامد حاوی عصاره کی استاندارد مورد

(*Myrtus communis L.*)

اساتید راهنماء:

۱- دکتر مهدی انصاری

۲- دکتر فربیا شریفی فرد

۳- دکتر صالحه صبوری

هیئت محترم داوران به ترتیب حروف الفبا:

۱- دکتر احسان مهاجری

۲- دکتر میترا مهریانی

..... ۱۹ ..... در تاریخ ۹۹/۰۱/۳۱ مورد ارزیابی قرار گرفت و با نمره (با عدد) .....  
(با حروف) ..... لغواری ..... به تصویب رسید.

دکتر مصطفی پورنامداری  
رئیس اکاره پایان نامه

دکتر باقر امیر حیدری  
رئیس دانشکده

