



دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کرمان
دانشکده داروسازی و علوم دارویی

پایاننامه دکترای عمومی داروسازی

عنوان:

تھیہ و ارزیابی نانوالیاف از لیپوپیتید بیوسورفتانات
تولید شده توسط اسینتوباکتر جوینی B6

توسط:

سمانه کاویانی پور

اساتید راهنمای:

دکتر غلامرضا دهقان
دکتر مهدی رنجبر
دکتر ماندانه اوحدی



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

PharmD Thesis

Title:

**Preparation and evaluation of nanofiber biosurfactant lipopeptide
produced by *Acinetobacter junii* B6**

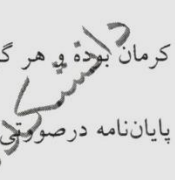
By:

Samane Kavianipoor

Supervisors:

**Dr. Gholamreza Dehghan
Dr. Mehdi Ranjbar
Dr. Mandana Ohadi**

اظهارنامه و حق انتشار

اینجانب سمانه کاویانی پور متعهد می شوم موارد مذکور در این پایان نامه حاصل فعالیت های پژوهشی خود بوده و مسئولیت صحبت داده ها و اطلاعات گزارش شده در این پایان نامه را به عهده می گیرم.
تمامی حقوق مادی و معنوی این پایان نامه متعلق به دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کرمان  است. هر گونه استفاده تنها با کسب اجازه ممکن خواهد بود. استناد به مطالب و نتایج این پایان نامه در صورتی که به نحو مناسبی ارجاع داده شود، بلا منع است.

امضاء دانشجو
۱۳۹۹/۷/۲۰ تاریخ

دانشگاه کرمان
FarmD Thesis

خلاصه

مقدمه: اسیتو باکتر جوینی B6 یکی از محدود باکتری‌هایی است که توانایی تجزیه هیدروکربن‌ها را داشته و نتیجه آن تولید ماده‌ای تحت عنوان لیپوپپتید بیوسورفاکتانت می‌باشد. بیوسورفاکتانت حاصل از آن در صورتی ابعادی بین ۱۰۰-۱۰۰۰ نانومتر داشته باشد، نانو بیوسورفاکتانت نام دارد و در صورت استفاده از روش الکتروریسی نانوفیبرهایی با قابلیت ترمیم زخم بیشتر و همچنین کاربرد در پچ پوستی و بعنوان حاملهای نوین دارویی در پزشکی و داروسازی را دارد.

روش‌ها: لیپوپپتید بیوسورفاکتانت پس از انجام کشت‌های آزمایشگاهی و جداسازی با حلآلی تخلیص شد؛ سپس در فرمولاسیون نانوالیاف متشكل از درصدهای مختلف از کربوکسی‌متیل سلولز، پلی‌وینیل الکل و پلوگزامر بارگذاری شد. آزمایشات متعدد کتترل شامل بررسی خواص فیزیکو‌شیمیایی و پایداری روی فرمولاسیون‌ها انجام گرفت.

نتایج: در نهایت فرمولاسیون شماره ۷ که از نظر پخش‌پذیری، پایداری و یکنواختی بهتر بود به عنوان فرمولاسیون برتر انتخاب و الیاف آن با روش الکتروریسی تهیه شد. بر طبق بررسی‌های انجام شده نانوفیبرها با کوچکترین اندازه به منظور مطالعات مورد نظر انتخاب شدند.

نتیجه‌گیری: فرمول ارائه شده دارای ویژگی‌های مطلوب و قابل قبولی بوده و بررسی بیشتر در مورد اثرات بالینی و آزمایشگاهی در مورد فرمولاسیون می‌تواند جهت ارائه فرمولاسیون ایده‌آل راهنمای مناسبی باشد.

کلمات کلیدی: فرمولاسیون، نانوالیاف، الکتروریسی، لیپوپپتید بیوسورفاکتانت، اسیتو باکتر جوینی B6

Abstract

Introduction: *Acinetobacter junii* B6 is one of the few bacteria that can break down hydrocarbons, and the result is the production of a substance called biosurfactant lipopeptide. The resulting biosurfactant, if it has dimensions between 100-1000 nm, is called nano biosurfactant. If used by the electrospinning method, it has nanofibers with more wound healing capability and also used in skin patch and as new drug carriers in medicine and pharmacy.

Methods: Biosurfactant lipopeptide was isolated after *in vitro* culture and purified with organic solvent; Then, in the formulation of nanofibers consisting of different percentages of carboxymethylcellulose, polyvinyl alcohol, poloxamer were loaded. Numerous control experiments, including physicochemical properties and stability, were performed on the formulations.

Results: Finally, formulation No. 7, which was better in terms of dispersibility, stability and uniformity, was selected as the superior formulation, and its fibers were prepared by the electrospinning method. According to the studies, nanofibers with the smallest size were chosen for the study.

Conclusion: The proposed formula has desirable and acceptable properties, and further study of clinical and laboratory effects on the formulation can be an excellent guide to provide the ideal formulation.

Keywords: Formulation, Nanofibers, Electrospinning, Biosurfactant Lipopeptide, *Acinetobacter Junii* B6.

فهرست مطالب

صفحه	عنوان
I	خلاصه
III	Abstract
IV	فهرست مطالب
VII	فهرست نجکول ها
VIII	فهرست شکل ها
IX	فهرست نمودارها
X	فهرست کوتاهنوشته ها
	فصل اول: مقدمه
Error! Bookmark not defined.	۱-۱- پیشگفتار و هدف
Error! Bookmark not defined.	۱-۲- مشخصات و خاستگاه آسینو باکتر جوینی B6
Error! Bookmark not defined.	۱-۲-۱- لیپوپتید بیوسورفاکتانت تولیدی باکتری
Error! Bookmark not defined.	۱-۲-۲- اثرات فارماکولوژیک و درمانی لیپوپتید بیوسورفاکتانت
	defined.
Error! Bookmark not defined.	۱-۳- نانوفناوری
Error! Bookmark not defined.	۱-۴- نانوبیوسورفکتانت
Error! Bookmark not defined.	۱-۵- نانوفیرها
Error! Bookmark not defined.	۱-۶- الکتروریسی
Error! Bookmark not defined.	۱-۷- عوامل تأثیرگذار بر الکتروریسی

- Error! Bookmark not defined.** ۱-۷-۱ وزن مولکولی و گرانزوی محلول پلیمری
- Error! Bookmark not defined.** ۱-۷-۲ ولتاژ منبع تغذیه
- Error! Bookmark not defined.** ۱-۷-۳ اثر جمع‌کننده
- Error! Bookmark not defined.** ۱-۷-۴ فاصله بین افشارک و جمع‌کننده
- Error! Bookmark not defined.** ۱-۷-۵ مزایای روش الکتروریسندگی
- Error! Bookmark not defined.** ۱-۷-۶ کاربردهای نانوفیر الکتروریس شده در شاخه علوم پزشکی
- Error! Bookmark not defined.** ۱-۷-۷ کاربرد نانوالیاف در مهندسی بافت
- Error! Bookmark not defined.** ۱-۷-۸ کاربرد نانوالیاف در رهاسازی دارو در بدن
- Error! Bookmark not defined.** ۱-۷-۹ کاربرد نانوالیاف در پانسمان زخم
- Error! Bookmark not defined.** ۱-۸-۱ پلیمر قابل استفاده در نانوالیاف
- Error! Bookmark not defined.** ۱-۹-۱ پلیمرهای استفاده شده در این تحقیق
- فصل دوم: مواد، دستگاهها و روش‌ها
- Error! Bookmark not defined.** ۲-۱ مواد مورد استفاده
- Error! Bookmark not defined.** ۲-۲ دستگاهها و تجهیزات مورد استفاده
- Error! Bookmark not defined.** ۲-۳ روش کار
- Error!** ۲-۳-۱ آماده‌سازی ماده مؤثره (بیوسورفاکتانت به دست آمده از آسیتوباکتر جیونی B6)
- Bookmark not defined.**
- Error! Bookmark not defined.** ۳-۱-۱ کشت بیست و چهار ساعته
- Error! Bookmark not defined.** ۳-۱-۲ سانتریفیوژ و جداسازی

Error! Bookmark not defined. ۲-۳-۱-۳-۱	- رسوب دهی اسیدی.
Error! Bookmark not defined. ۲-۳-۱-۴-۱	- استخراج.
Error! Bookmark not defined. ۲-۳-۲-۲	- انتخاب پلیمر نانوالیاف.
Error! Bookmark not defined. ۲-۳-۲-۳	- روش ساخت فرمولاسیون.
Error! Bookmark not defined. ۲-۳-۲-۳-۱-۱	- روش آماده‌سازی ماده مؤثره (بیوسورفاکتانت حاصل از باکتری آسینتوباکتر جیونی
Error! Bookmark not defined. (B6)	
Error! Bookmark not defined. ۲-۳-۲-۲-۲	- روش آماده‌سازی محلول پلوگزامر و پلی‌وینیل الکل
	- defined.
Error! Bookmark not defined. ۲-۳-۳-۳-۲	- روش آماده‌سازی قوام دهنده به فرمولاسیون.
Error! Bookmark not defined. ۲-۴-۱	- نحوه بارگذاری بیوسورفاکتانت در فرمولاسیون.
Error! Bookmark not defined. ۲-۵-۱	- الکتروریسی.
Error! Bookmark not defined. ۲-۶-۱	- کتلرهای انجام شده بر روی محلول و نانوالیاف لیپویتید بیوسورفاکتانت
	- not defined.
Error! Bookmark not defined. ۲-۶-۱-۱	- ارزیابی ظاهر فیزیکی فرمولاسیون‌ها.
Error! Bookmark not defined. ۲-۶-۲-۱	- توزیع اندازه ذرات با روش دینامیک تفرق نور (DLS).
	- defined.
Error! Bookmark not defined. ۲-۶-۲-۳	- میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM).
Error! Bookmark not defined. ۲-۷-۱	- طیف‌سنجدی FTIR.
Error! Bookmark not defined. ۲-۸-۱	- طیف‌نگاری جذبی فرابنفش و مرئی.
Error! Bookmark not defined. ۲-۹-۱	- آزمون حرارتی.
Error! Bookmark not defined. ۲-۱۰-۱	- آزمون حرارت دادن و سرد کردن.

۱۱- آزمون پخش پذیری Error! Bookmark not defined.

۱۲- تعیین نمودار جذب - غلظت بیوسورفاکتانت Error! Bookmark not defined.

فصل سوم: نتایج

۱- نتایج ارزیابی ظاهری Error! Bookmark not defined.

۲- آزمون پخش پذیری Error! Bookmark not defined.

۳- تنظیمات دستگاه الکتروریسی و پروسه‌ی الکتروریسندگی Error! Bookmark not defined.

۴- نمودار جذب - غلظت بیوسورفاکتانت Error! Bookmark not defined.

۵- نتایج اندازه ذره‌ای نمونه‌ها Error! Bookmark not defined.

۶- بررسی تصاویر میکروسکوپی فگاره SEM Error! Bookmark not defined.

۷- نتایج طیف‌سنجی UV-VIS Error! Bookmark not defined.

۸- نتایج بررسی طیف‌های FTIR Error! Bookmark not defined.

۹- نتایج بررسی دمایی فرمولاسیون‌ها Error! Bookmark not defined.

۱۰- آزمون حرارتی Error! Bookmark not defined.

فصل چهارم: بحث و نتیجه‌گیری

۱- بحث و نتیجه‌گیری Error! Bookmark not defined.

۲- پیشنهادات Error! Bookmark not defined.

منابع

۱۱ منابع

دانشکده داروسازی کرمان
PharmD Thesis

فهرست جدول‌ها

عنوان	صفحه
جدول ۱-۲ - مواد مورد استفاده ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.	جداول
جدول ۲-۲ - دستگاه‌ها و تجهیزات مورد استفاده ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.	جداول
جدول ۲-۳ - فرمولاسیون‌های تهیه شده با بیوسورفاکتانت ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.	جداول
جدول ۳-۱ - نتایج ارزیابی ظاهری فرمولاسیون‌ها ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.	جداول
جدول ۳-۲ - پخش‌پذیری فرمولاسیون‌های ۷، ۸ و ۱۳ ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.	جداول
جدول ۳-۳ - پارامترهای منتخب برای سیستم الکتروریسی ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.	جداول
جدول ۳-۴ - بررسی پایداری فرمولاسیون در ۷ سیکل در دماهای ۴۵ و ۴ درجه سانتی‌گراد ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.	جداول
جدول ۳-۵ - پایداری دمایی فرمولاسیون‌ها در دما و زمان‌های مختلف ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.	جداول

فهرست شکل‌ها

صفحه	عنوان
	شکل ۱-۱- اشکال مختلف نانوساختارها.....
	شکل ۱-۲- ایجاد مخروط تیلور در فرآیند الکتروریسی
	 DEFINED.
	شکل ۱-۳-نمای کلی فرآیند الکتروریسی
	شکل ۱-۴- پلیمرهای قابل استفاده جهت تهیه نانوآلیاف
	 DEFINED.
	شکل ۱-۵- ساختارهای پلیمر مستفاده شده در این تحقیق
	 DEFINED.
	شکل ۲-۱- دستگاه الکتروریسی.....
	شکل ۲-۲- دستگاه آزمون پخش‌پذیری
	شکل ۳-۱- حداکثر جذب لیپوپیتید بیوسورفکتان حاصل از اسیتو-باترجمونی B6
	BOOKMARK NOT DEFINED.
	شکل ۳-۲- دیاگرام مربوط به اندازه ذرات نمونه شماره ۷
	 DEFINED.
	شکل ۳-۳- دیاگرام مربوط به اندازه ذرات نمونه شماره ۸
	 DEFINED.
	شکل ۳-۴- تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونه شماره ۷
	 NOT DEFINED.
	شکل ۳-۵- تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نمونه شماره ۸
	 NOT DEFINED.

شکل ۳-۶- نمودار طیف‌سنجی UV-VIS الیاف حاصل از لیپوپیتید اسیتوباکتر جوینی B6

ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED.

شکل ۷-۳- طیف FTIR مربوط به نمونه نانوفیبر حاوی لیپوپیتید بیوسورفکتان تولید شده توسط

ERROR! BOOKMARK NOT DEFINED. B6 اسیتوباکتر جوینی

دانشکده داروسازی کرمان PharmD Thesis

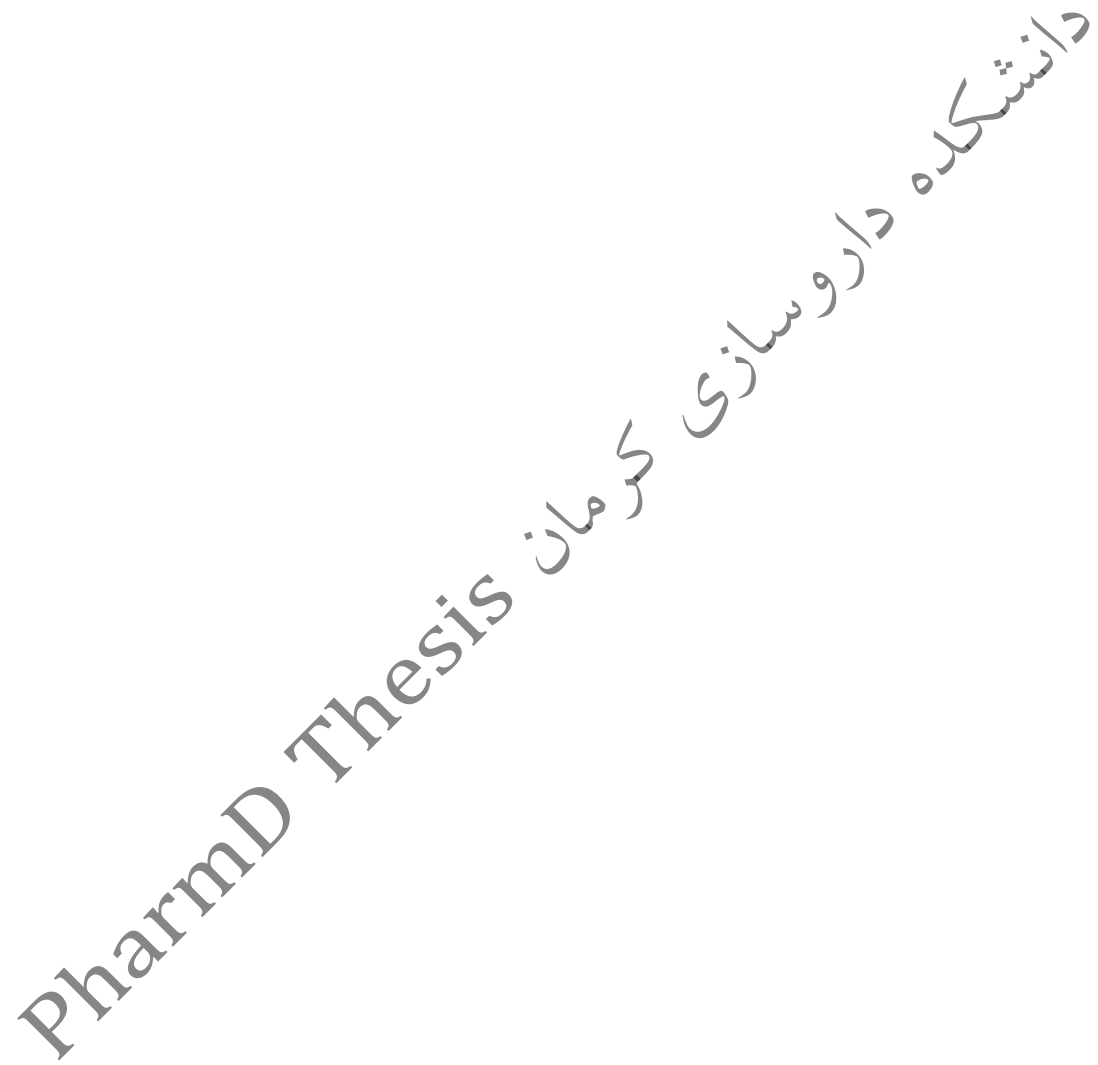
فهرست نمودارها

صفحه

عنوان

نمودار ۳-۱- پخش پذیری فرمولاسیون های F7 ، F8 و F13

DEFINED.



فهرست کوتاه‌نوشته‌ها

ATR	Attenuated Total Reflectance
CMC	Carboxymethyl Cellulose
DLS	Dynamic light scattering
DNA	Deoxyribonucleic Acid
EDX	Energy-Dispersive X-Ray
FTIR	Fourier Transform Infrared Spectroscopy
HPTLC	High-Performance Thin Layer Chromatography
LPO	Lipid Peroxidation
NIR	Near-Infrared
NMR	Nuclear Magnetic Resonance Spectroscopy
NNI	Nestlé Nutrition Institute
SEM	Scanning electron microscope
TGA	Thermogravimetric Analyzer
UV	Ultraviolet
UV-VIS	Ultraviolet-Visible

منابع

- [1] Ohadi M, Dehghan-Noudeh G, Shakibaie M, Banat IM. Isolation, characterization, and optimization of biosurfactant production by an oil-degrading *Acinetobacter junii* B6 isolated from an Iranian oil excavation site. **Biocatal Agric Biotechnol** 2017; 12:1-9.
- [2] Ohadi M, Forootanfar H, Rahimi HR, Jafari E, Shakibaie M, Eslaminejad T, et al. Antioxidant potential and wound healing activity of biosurfactant produced by *Acinetobacter junii* B6. **Curr Pharm Biotechnol** 2017; 18:900-908.
- [3] Scott E. McNeil. Nanotechnology for the biologist. **J Leukoc Biol** 2005; 78:585-94.
- [4] Dimitratos N, Porta F, Prati L, Villa A. Synergetic effect of platinum or palladium on gold catalyst in the selective oxidation of D-sorbitol. **Catal Lett** 2005; 99:181-185.
- [5] Beller M, Fischer H, Kühlein K, Reisinger C-P, Herrmann W. First palladium-catalyzed Heck reactions with efficient colloidal catalyst systems. **J Organomet Chem** 1996; 520:257-259.
- [6] Cheong S, Watt JD, Tilley RDJN. Shape control of platinum and palladium nanoparticles for catalysis. **R Soc Chem** 2010; 2:2045-2053.
- [7] Tiwari JN, Tiwari RN, Kim KS. Zero-dimensional, one-dimensional, two-dimensional and three-dimensional nanostructured materials for advanced electrochemical energy devices. **Prog Mater Sci** 2012; 57:724-803.
- [8] Bahrami K, Nazari P, Sepehrizadeh Z, Zarea B, Shahverdi ARJAom. Microbial synthesis of antimony sulfide nanoparticles and their characterization. **Ann Microbiol** 2012; 62:1419-25.
- [9] Saeedi, LH. The production and evaluation of a nano-biosurfactant. **Pet Sci Technol** 2014; 32(2):125-132.
- [10] Anton, N. Nano-emulsions and nanocapsules by the PIT method: an investigation on the role of the temperature cycling on the emulsion phase inversion. **Int J Pharm** 2007; 344(1):44-52.
- [11] Praes, CD. Nanoemulsion, production method thereof and cosmetic and dermatological composition containing it. **US Patent App** 2007; 10-11.
- [12] Banat IM. Cost effective technologies and renewable substrates for biosurfactants' production. **Front Microbiol** 2014; 5:697.

- [13] Tabatabaei A. Isolation of biosurfactant producing bacteria from oil reservoirs. **Iran J Environ Health Sci Eng** 2005; 2(1):6-12.
- [14] Li D, Xia Y. Electrospinning of nanofibers: Reinventing the wheel, **Adv Mater** 2004; 14:115-117.
- [15] Beachley V, Wen X. Polymer nanofibrous structures: Fabrication, biofunctionalization, and cell interactions, **Prog Polym Sci** 2010; 35:868-892.
- [16] Sill TJ, Von Recum HA. Electrospinning: applications in drug delivery and tissue engineering, **Biomaterials** 2008; 29:1989-2006.
- [17] Pham QP, Sharma U, Mikos AGJTe. Electrospinning of polymeric nanofibers for tissue engineering applications: a review. **Tissue Eng** 2006; 12:1197-1199.
- [18] Pham QP, Sharma U, Mikos AGJB. Electrospun poly (ϵ -caprolactone) microfiber and multilayer nanofiber/microfiber scaffolds: characterization of scaffolds and measurement of cellular infiltration. **Biomacromolecules** 2006; 7:2796-805.
- [19] Fu Q-W, Zi Y-P, Xu W, Zhou R, Cai Z-Y, Zheng W-J, et al. Electrospinning of calcium phosphate-poly (D, L-lactic acid) nanofibers for sustained release of water-soluble drug and fast mineralization. **Int J Nanomedicine** 2016; 11:50-87.
- [20] Bhardwaj N, Kundu SN. Electrospinning: a fascinating fiber fabrication technique. **Biotechnol Adv** 2010, 28:325-347.
- [21] Koski A, Yin K, Shrivkumar S. Effect of molecular weight on fibrous PVA produced by electrospinning. **Mater Lett** 2004; 58:493-497.
- [22] Lannutti J, Reneker D, Ma T, Tomasko D, Farson D. Electrospinning for tissue engineering scaffolds, **Mater Sci Eng C** 2007; 27:504-509.
- [23] Zong X, Kim K, Fang D, Ran S, Hsiao BS, Chu B. Structure and process relationship of electrospun bioabsorbable nanofiber membranes. **Polymer** 2002; 43: 4403-4412.
- [24] Shi Q, Vitchuli N, Nowak J, Noar J, Caldwell JM, Breidt F, et al. One-step synthesis of silver nanoparticle-filled nylon 6 nanofibers and their antibacterial properties. **J Mater Chem** 2011; 21:10330-5.
- [25] Bhardwaj N, Kundu SC. Electrospinning: a fascinating fiber fabrication technique, **Biotechnol Adv** 2010; 28:325-347.
- [26] Petrova N, Edmonds M. Emerging drugs for diabetic foot ulcers. **Expert Opin Emerg Drug** 2006; 11:709-724.

- [27] Abdollahi M, Farzamfar B, Salary P, Khorram Khorshid HR, Larijani B, Farhadi M. Madani SH. Rodent acute and sub-chronic toxicity evaluation of Semelil (Angipars™), a new phytotherapeutic drug for wound healing. **DARU** 2008; 16:7-14.
- [28] Cui W, Zhou Y, Chang J. Electrospun nanofibrous materials for tissue engineering and drug delivery, **Sci Technol Adv Mater** 2010; 10:1468-6996.
- [29] Khil MS, Cha DI, Kim HY, Kim SI, Bhattacharai N. Electrospun nanofibrous polyurethane membrane as wound dressing. **Appl Biomater** 2003; 67: 675-679.
- [30] Muzzarelli AA, Guerrieri M, Goteri G, Muzzarelli C, Armeni T, Ghiselli R, Cornelissen M. The biocompatibility of dibutyryl chitin in the context of wound dressings. **Biomaterials** 2005; 26: 5844-5854.
- [31] Jayakumar R, Prabaharan M, Nair SV. Tamura: novel chitin and chitosan nanofibers in biomedical applications. **Biotechnol Adv** 2010; 28: 142-150.
- [32] Dabney SE. The use of electrospinning technology to produce wound dressings, **[PhD. Thesis]** The University of Akron, 2002: 101-107.
- [33] Ignatova M, Manolova N, Markova N, Rashkov I. Electrospun non-woven nanofibrous hybrid mats based on chitosan and PLA for wound dressing applications. **macromol Biosci** 2009; 9:102–111.
- [34] Wu T, Ding M, Shi C, Qiao Y, Wang P, Qiao R, et al. Resorbable polymer electrospun nanofibers: History, shapes and application for tissue engineering. **Chin Chem Lett** 2019; 31(3):617-625.
- [35] Jiang Z, Nayeem MO, Fukuda K, Ding S, Jin H, Yokota T, et al. Highly stretchable metallic nanowire networks reinforced by the underlying randomly distributed elastic polymer nanofibers via interfacial adhesion improvement. **Adv Mater** 31(37):1903446.
- [36] Sofi HS, Ashraf R, Khan AH, Beigh MA, Majeed S, Sheikh FA. Reconstructing nanofibers from natural polymers using surface functionalization approaches for applications in tissue engineering, drug delivery and biosensing devices. **Mater Sci Eng C** 2018; 94:1102-1124.
- [37] Feng X, Li J, Zhang X, Liu T, Ding J, Chen X. Electrospun polymer micro/nanofibers as pharmaceutical repositories for healthcare. **J Control Release** 2019; 302:19-41.
- [38] Peters FT, Drummer OH, Musshoff F. Validation of new methods. **Forensic Sci Int** 2007; 165(2-3):216-224.

[39] Ohadi M, Dehghannoudeh G, Forootanfar H, Shakibaie M, Rajaee M. Investigation of the structural, physicochemical properties, and aggregation behavior of lipopeptide biosurfactant produced by *Acinetobacter junii* B6. **Int J Bio Macromol** 112, 712-719.

[40] Zahedi P, Rezaeian I. A review on wound dressings with an emphasis on electrospun nanofibrous polymeric bandages, **J Polym Adv Technol** 2010; 211:77-95.

[41] Fatahian R, Mirjalili M, Khajavi R, Karim Rahimi M, Nasirizadeh N. Fabrication of antibacterial and hemostatic electrospun PVA nanofibers for wound healing. **SNA Appl Sci** 2020; 1-4.

[۴۲] زارعی ز. تهیه زخم پوش های نانولیفی پلی وینیل الکل / ترکیب آمین دار حاوی آنتی بیوتیک.

[پایان نامه کارشناسی ارشد]. یزد: دانشگاه آزاد مهندسی پلیمر، ۱۳۹۵؛ ۴۰-۴۵.

[۴۳] خورشیدیه ا. ساخت زخمبند با نانو کامپوزیت کیتوسان / PVA و نانوسیلیس با روش

الکتروریسی [پایان نامه کارشناسی ارشد]. تهران: دانشکده مهندسی شیمی و نفت، ۱۳۹۰؛ ۲۵-۱۸.

دانشکده
کارشناسی ارشد
کامپوزیت
کیتوسان
PharmD Thesis



دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی کرمان
دانشکده داروسازی

پایان نامه خانم سمانه کاویانی پور دانشجوی داروسازی ورودی ۹۳ به شماره ۱۲۲۱

تحت عنوان:

تهییه و ارزیابی نانو الیاف از لیپو پتید یوسور فلتانت تولید شده توسط ایستو باکتر جوینی B6

استاد (اساتید) راهنما:

دکتر غلامرضا دهقان

دکتر مهدی رنجبر

دکتر ماندانا اوحدی

هیئت محترم داوران:

۱- دکتر پیام خزائی

۲- دکتر محمدحسن مصطفی

.....۱۹..... در تاریخ ۰۷/۳۰/۹۹ مورد ارزیابی قرار گرفت و با نمره (با عدد)
..... به تصویب رسید.
(با حروف)بُلْهَرِيَهبِهَامَام.....

دکتر مصطفی پورنامداری
رئیس اداره پایان نامه

محمد رضا نجفی
کارشناس اداره پایان نامه

دکتر باقر امیر حیدری
رئیس دانشکده

دکتر میترا مهربانی
معاون پژوهشی دانشکده

