

Design and optimization of metformin released from ZnO/Chitosan nanocomposite

Navid Ebrahimi¹, Gita Bagheri^{2*}

**Applied Research in
Chemical - Polymer
Engineering**

Vol. 4, No.3
page 27-42 ,fall 2020

¹Department of Pharmaceutical Chemistry, Shahryar Branch, Islamic Azad University, Shahryar, Iran.

^{2,*}Department of Chemical Engineering, Shahryar Branch, Islamic Azad University, Shahryar, Iran.

Abstract

Metformin enhances insulin's effect and increases cells' sensitivity to insulin. In this paper, nanocomposite was designed and used in the metformin release system, which was able to release the required drug in a controlled manner. In this research, nanoparticles of zinc oxide (ZnO) were prepared via the sol-gel method. The experimental design central composite response surface method was applied for the optimization of the nanoparticles based on varied variables such as the weight of zinc acetate (gr) (X_1) and the volume of triethanolamine (ml) (X_2). The particle size of the optimized nanoparticle was reported to be 21.27 ± 28 nm; zeta potential and PDI were 1.64 ± 25.54 mV, 0.05 ± 0.168 respectively. The chitosan polymer was used to improve environmental compatibility and increase drug release control; finally, metformin was loaded on the optimized nanocomposite. Structural properties were analyzed using scanning electron microscopy (SEM) X-Ray Diffraction (XRD), Fourier-transform infrared spectroscopy (FT-IR), and Dynamic Light Scattering (DLS). The SEM images showed that the average nanocomposite size was 40 nm. The results of XRD patterns and SEM images were also consistent with each other and the average particle size was the same. Infrared spectrophotometry showed the presence of chitosan used to coat nanoparticles on their surfaces and confirmed the loading of metformin. An in vitro metformin release from the nanocomposite was conducted in PBS (pH=7.4) and analyzed by a spectrophotometer at 233 nm. Metformin has a high solubility in water, and since it is difficult to prepare a slow release form of high-solubility drugs, the aim of this study was to design a slow-release formulation of metformin with a suitable profile that could control release without explosive release for up to 120 hours.

key words

Metformin

Chitosan

Zinc Oxide

Nanocomposites

Controlled drug delivery

*To whom correspondence should be addressed:

bagheri.gita@yahoo.com

پژوهش‌های کاربردی پلیمر-مندسی سیمی

طراحی و بهینه سازی رهایش متغور مین از نانوکامپوزیت کیتوزان / اکسیدروی

نوید ابراهیمی^۱، گیتا باقری^{۲}

گروه شیمی دارویی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد شهریار، شهریار، ایران ۱
گروه مهندسی شیمی، دانشگاه آزاد اسلامی واحد شهریار، شهریار، ایران ۲

چکیده

متغور مین، اثر انسولین را تقویت کرده و حساسیت سلول ها به انسولین را افزایش می دهد. در این تحقیق نانوذرات اکسیدروی به روش سل-ژل تهیه شده و از طراحی آزمایش با استفاده از روش سطح پاسخ کامپوزیت مرکزی برای بهینه سازی نانوذرات بر اساس متغیرهای (وزن استات (گرم) (X_۱)، حجم تری اتانول آمین (میلی لیتر) (X_۲) استفاده شده است. اندازه نانوذرات بهینه سازی شده $21/27 \text{ nm} \pm 0.5 \text{ nm}$ ، پتانسیل زتا $25/54 \text{ mV} \pm 1/64 \text{ mV}$ و مقادار $168 \text{ mV} \pm 0.5 \text{ mV}$ توسط پراکنده نور پویا (DLS) گزارش شده است. سپس از پلیمر کیتوزان برای بهبود سازگاری محیطی و خصوصیات مکانیکی نانوذرات و افزایش کنترل رهاسازی دارو استفاده شد و در نهایت متغور مین روی نانوکامپوزیت بارگذاری شد. خواص ساختاری با استفاده از میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) پراش پرتوی ایکس (XRD)، طیف سنجی فروسرخ تبدیل فوریه (FT-IR)، پراکنده نور پویا (DLS) مورد بررسی قرار گرفت. تصاویر SEM نشان می دهد که متوسط اندازه نانوکامپوزیت، 40 نانومتر است. همچنین نتایج الگوهای XRD و تصاویر SEM با یکدیگر سازگار است و متوسط اندازه ذرات یکسان است. طیف سنجی فروسرخ، وجود کیتوزان مورد استفاده برای پوشش نانوذرات بر روی سطوح آن ها را نشان داد و بارگذاری متغور مین را تأیید کرد. رهایش برون تنی متغور مین از نانوکامپوزیت در یک ساعت اول در محیط شبیه سازی شده معده و سپس محیط روده با بافرسفات ($\text{pH} = 7.4$) انجام شد و میزان جذب با استفاده از طیف سنج نوری در 223 نانومتر اندازه گیری شد. متغور مین، محلولیت بالایی در آب دارد و از آن جایی که تهیه فرم آهسته رهش داروها با حلایت بالا، مشکل است؛ هدف از این مطالعه، طراحی فرمول بنده آهسته رهش متغور مین با پروفیل مناسب بوده که توانسته آزادسازی را بدون رهایش انفجری تا 120 ساعت کنترل کند.

فصلنامه علمی - پژوهشی بین رشته ای
سال چهارم، شماره ۳، نسخه ۱
پاییز ۱۳۹۹، صفحه ۴۲-۲۷

کلمات کلیدی

متغور مین، کیتوزان
اکسیدروی
نانوکامپوزیت
رهایش کنترل شده دارو

موانع مشخص در بدن و رهایش کنترل شده و تأخیری برخوردارند. این مزایا ظرفیت زیاد این میکروذرات در زمینه دارورسانی را ثابت می کنند؛ تا آنجا که با وجود قدمت پژوهش ها در زمینه دارورسانی بر پایه میکروذرات کیتوزان، با به کارگیری روش های نوین و ترکیبی برای تهیه یا اصلاح آن ها، می توان همچنان شاهد تداوم پژوهش ها در این زمینه بود. مطالعات نشان داده اند که نانوذرات کیتوزان به راحتی قبل اصلاح هستند و به دلیل زیست سازگاری و زیست تجزیه-پذیری، حامل های مناسبی برای ژن ها و انواع داروها از جمله؛ داروهای پروتئین، داروهای ضدسرطان و آنتی بیوتیک ها هستند [۱۴-۱۵]. روش های مختلفی برای تهیه سامانه های حاوی نانوذرات کیتوزان به کار می رود. هر یک از این روش ها به عواملی مانند اندازه ذرات مورد نیاز، پایداری حرارتی و شیمیایی ماده فعال، قابلیت رهایش، ثبات محصول نهایی و سمیت بستگی دارد [۱۶-۱۹].

در این مطالعه نانوذرات اکسیدروی (ZnO) با روش سل-ژل تهیه شده، سپس نانوذرات با کیتوزان پوشش داده شدند. سرانجام خصوصیات فیزیکی و شیمیایی نانوذرات بررسی شد و در نهایت متغورمین بر روی نانوذرات بهینه، بارگذاری شد. یکی از موارد بحث برانگیز در نانورسانی، کاهش یا حذف کامل عوارض جانبی است. متغورمین، داروی ضدیدیابت از دسته بی گوانیدها بوده که به منظور کنترل دیابت در بیماران مبتلا به دیابت نوع دو کاربرد دارد و با توجه به آنکه متغورمین دارای زیست فراهمی پایین و دفعات تجویز زیاد در طول روز بوده، فرمول بندی آهسته رهش با کاهش نوسانات در غلظت پلاسمایی و در پی آن کاهش دفعات مصرف، باعث کاهش عوارض جانبی می شود. هدف ما ایجاد شرایط بهینه برای کاهش عوارض جانبی است تا متغورمین به صورت کنترل شده آزاد شود.

۲ تجربی ۱-۲ مواد

زینک استات دوا به به عنوان پیش ساز از شرکت سیگما با وزن مولکولی $219/5 \text{ g/mol}$ و کیتوزان با وزن مولکولی 50 کیلو Dalton و درجه استیل زدایی $\% 85$ از شرکت پریمکس، ایسلند و متغورمین از شرکت اسوه خریداری شد. از آب دیونیزه برای تهیه همه محلول های معرف استفاده شد. اسیدفسفریک (H_3PO_4)، هیدروکلریک اسید (HCl)، سود سوزاور (NaOH)، اسیداستیک (CH_3COOH)، تری اتانول آمین، دی متیل فلوراید (DMF)، ایزوپروپانول از مرک آلمان با درصد خلوص بالا خریداری شده است.

۱ مقدمه
بسیاری از داروها علاوه بر خصوصیات درمانی مطلوب، اثرات جانبی نامطلوبی نیز دارند که استفاده از این داروها را مشکل ساز می کند. از این رو بسیاری از سامانه های دارورسانی نوین به منظور رساندن داروها به محل اثر به صورت هدفمند طراحی شده اند تا به این طریق از اثرات جانبی آن ها کاسته شود و اثرات درمانی آن ها افزایش یابد. از میان تمامی سامانه های دارورسانی نوین، استفاده از نانوحامل های پلیمری، سامانه نویدبخشی به حساب می آید. کیتوزان، زیست پلیمر فراوانی است که به واسطه ویژگی هایی مانند زیست سازگاری، زیست تخریب پذیری، بار مثبت سطحی و نیز قابلیت تشکیل الیاف، نانوذرات، میکروذرات و هیدروژل از کاربردهای بسیاری در مهندسی پزشکی، به ویژه دارورسانی نوین، برخوردار است [۱]. امروزه با تهیه نانوذرات دارو می توان به افزایش عملکرد و تنوع در اشکال دارویی رسید [۲]. فرمول بندی دقیق این ذرات منجر به پایداری بیش تر ذرات و تسريع در انحلال و رسیدن به سطوح زیستی بالاتری می شود و این مسئله منجر به تسريع در اثر درمانی و بهبود زیست دسترس پذیری آن ها می شود [۳] و حلایت پایین برخی داروها در آب و زیست دسترس پذیری کم از مشکلات عمده فرمول بندی های سنتی است. بنابراین، ضرورت توسعه سامانه های دارویی و استفاده از حامل ها برای رفع این مشکلات ضروری به نظر می رسد [۴-۵]. این سامانه های حامل باید غیرسمی باشند، از ظرفیت کافی برای مصرف دارو استفاده کنند. علاوه براین، امکان هدف گیری و کنترل رهایش دارو توسط آن ها امکان پذیر باشد [۶]. تحويل دارو با دوز کنترل شده به اهداف مشخص از جمله مزایای این سامانه ها است و باعث کاهش عوارض و دوز دارو می شود [۷-۸].

از آنجا که دارو نقش درمانی دارد، باید در محل مورد نظر محافظت شود و خصوصیات شیمیایی و زیستی خود را حفظ کند [۹-۱۰]. اکسیدروی یکی از غنی ترین نانوساختارها از نظر تنوع در ریزساختار و کاربرد است و ویژگی ها و کاربردهای بی-نظیری دارد و به دلیل زیست سازگاری و اینمی بسیار زیاد در صنایع مختلف مورد استفاده قرار می گیرد و در صنایع دارو سازی و پزشکی به راحتی و حتی بدون پوشش استفاده می شود [۱۱-۱۳]. در این میان، میکروذرات کیتوزان، با قابلیت تهیه آسان و سریع و روش های تهیه متنوع و سازگار با انواع عوامل فعال، به دفعات به عنوان حامل انواع داروها و درشت مولکول هایی مانند DNA و پروتئین ها به کار رفته است. پژوهش ها نشان داده اند، میکروذرات کیتوزان افزون بر انتقال هدفمند عوامل فعال، از مزایای دیگری از جمله عبور از

اولیه، ایزوپروپانول به عنوان حلال و تری اتانول آمین به عنوان پایدارساز استفاده می شود. ابتدا ۴ گرم زینک استات دی هیدرات در ۲۰ میلی لیتر ایزوپروپانول حل می شود؛ اگر کامل حل نشد، مقدار بیش تری حل اضافه کرده و هم زدن ادامه داده می شود. سپس ۱/۴۴ میلی لیتر تری اتانول آمین به تدریج و قطره قطره به آن اضافه می شود. این محلول به مدت یک ساعت در دمای ۶۰ درجه سانتی گراد حرارت داده شود تا یک محلول همگن به دست آید. محلول شفاف به دست آمده به منظور فرایند پیرسازی به مدت دو روز در دمای اتاق نگه داری شود. (اگر بعد از دو روز ژل تشکیل نشده بود، یک روز دیگر زمان داده شود، اگر از حلال زیاد استفاده کنید تشکیل ژل بیش تر طول خواهد کشید).

نکته: نسبت مولی تری اتانول آمین به استات روی دی هیدراته ۳:۵ است.

طی فرایند پیرسازی محلول با تشکیل پیوند های جدید به صورت شبکه سه بعدی شکل گرفته، حفره های آن فشرده و محلول همگن و یکنواخت با پایداری و استحکام بیش تر موسوم به ژل پدید می آید. در مرحله بعد، بر اثر حرارت دهی اولیه در دمای ۱۱۰ درجه سانتی گراد به مدت ۳-۴ ساعت در دستگاه آون حلال تبخیر شده و سپس در ادامه فرایند احتراق نمونه با طول گام ۳-۴ درجه سانتی گراد بر دقیقه در دمای ۵۰۰ درجه سانتی گراد در درون کوره به مدت یک ساعت کلسینه شود. درنهایت پودر سفید ZnO به دست می آید [۲۰].

۲-۲ روش ها
در این تحقیق از نرم افزار (V. 7.0.0, Design-Expert®) Stat-Ease, Inc., Minneapolis, USA کامپوزیت مرکزی برای تعیین روابط بین متغیرها و پاسخ استفاده شده است. علاوه براین، شرایط تقریبی برای هر متغیر با تقریب دیفرانسیل به دست می آید؛ با توجه به آزمایش های اولیه و مطالعه مقالات گذشته ابتدا دما و زمان و وزن استات روی و حجم تری اتانول آمین به عنوان متغیرهای مستقل در نظر گرفته شد و با آزمایش های انجام شده تأثیر دما و زمان در مرحله سنتز نانوذرات بسیار ناچیز بود. سپس از نسبت های مختلف زینک استات و تری اتانول آمین برای تعیین بهترین سل استفاده شد. در مقادیر ثابت زینک استات حجم تری اتانول آمین را تغییر داده و جذب سل های تهیه شده اندازه گیری شد و با تغییر نسبت آن ها میزان جذب تغییر کرد که نشان دهنده موثر بودن این دو پارامتر در بازده سنتز است و سطح هریک از آن ها نیز با توجه به نمودار جذب مقادیر مختلفه، تعیین شد. ازاین رو، از طرح آماری کامپوزیت مرکزی با دو متغیر مستقل شامل وزن استات روی (X₁)، حجم تری اتانول آمین (میلی لیتر) (X₂) برای بهینه سازی پارامترهای فرمول بندی به صورت آماری استفاده شد و تأثیر متغیرها بر متغیرهای وابسته از جمله اندازه ذرات (Y₁)، پتانسیل زتا (Y₂)، شاخص پراکندگی اندازه ذرات (Y₃) مورد بررسی قرار گرفت. دامنه ها و سطوح عوامل مشخص شده در جدول ۱ نشان داده شده است. طبق این طرح حدود ۱۳ پیاده سازی مورد نیاز است.

جدول ۱. متغیرها و سطوح به کار رفته در طرح آماری کامپوزیت مرکزی

Table 1.Variables and levels applied in Central composite statistical design

Independent variables	Min Level	Max Level
Weight of zinc acetate (gr) X ₁	4	12
Volume of triethanolamine (ml) X ₂	1.4	4.2
Responses	Constrains	
Y1=size(nm)	Minimize 20<Y ₁ <30	
Y2=zeta potential (mV)	Minimize Y ₂ =PdI	
Y3=PdI		

۲-۳-۲ پوشش دار کردن نانوذرات با کیتوzan
برای تهیه نانوذرات پوشش دار شده با کیتوzan، ابتدا ۱ گرم نانوذره ZnO در ۱۰۰ میلی لیتر محلول ۱٪ استیک اسید حل شد. سپس ۷۵۰ میلی گرم کیتوzan با جرم مولکولی کم به این محلول اضافه شد. این محلول به مدت ۲۰ دقیقه در حمام صوتی قرار گرفت. در مرحله بعد محلول ۱ مولار هیدروکسیدسیدیم، قطره قطره اضافه شد تا pH به حدود ۱۰ برسد. سپس این محلول در

مدل های درجه دوم پیش بینی شده توسط توابع چندجمله ای مرتبه دوم به شرح زیر بیان می شوند.
معادله ۱:

$$Y = \alpha_0 + \alpha_1 X_1 + \alpha_2 X_2 + \alpha_{12} X_1 X_2 + \alpha_{11} X_1^2 + \alpha_{22} X_2^2$$

۲-۳-۲ تهیه نانو ذرات مغناطیسی ZnO به روش سل-ژل

در این تحقیق از زینک استات دو آبه به عنوان ماده

شد.

اندازه و پتانسیل زتای نانوذرات محلول با پراکنده‌گی نور پویا (DLS) در دمای ۲۵ درجه سانتی گراد با زاویه ZS، Worcester-) شناسایی ۹۰ درجه اندازه گیری شد [۲۱]. DLS (shire, UK) روشی در فیزیک است که می‌توان از آن برای تعیین توزیع اندازه نانوذرات در سامانه تعیقی یا پلیمرها یا کامپوزیت موجود در محلول استفاده کرد. در دامنه DLS، نوسانات زمانی معمولاً با استفاده از متوسط شدت فتوون، تجزیه و تحلیل می‌شوند و به بررسی خصوصیات نانوذرات مورد استفاده توسط طیف سنجی بازتابی (UV2550, Shimadzu) می‌پردازند.

میزان جذب شده توسط UV-vis محاسبه شد (-vis. SHIMADZU, Japan). هریک از آزمون‌ها سه بار انجام شد و پاسخ‌ها به صورت میانگین با انحراف میزان گزارش شد. PdI از ۰ تا ۱۰٪ متغیر بود. مقادیر نزدیک صفر نشان دهنده پراکنده‌گی خوب تعیقی است و مقادیر بیشتر از ۰/۵ نشانگر ناهمگونی بالای تعیقی نانو است.

۵-۳-۲ تعیین مقدار متغورمین بارگذاری شده
محتوای دارویی با رقیق سازی mg ۱۰ ازنوکامپوزیت در ۱۰ mL از آتانول تعیین شد و سپس محلول با سانتریفیوژ صاف شده و جذب محلول رویی توسط طیف سنج نوری در ۲۳۳ nm اندازه گیری شد. با استفاده از منحنی استاندارد جذب، میزان غلظت محلول با داروی موجود در آن محاسبه شد. با توجه به اینکه مقدار داروی اولیه موجود در محلول مشخص است از تفاضل این دو مقدار، میزان دارویی که در نانوکامپوزیت محصور شده به دست آمد. سپس با استفاده از فرمول زیر مقدار درصد داروی بارگذاری شده محاسبه شد [۲۲].

معادله ۲:

$$\text{EE\%} = \frac{\text{غلظت داروی اولیه} - \text{غلظت داروی آزاد}}{\text{غلظت داروی اولیه}} \times 100$$

۶-۳-۲ اندازه گیری میزان آزادسازی کنترل شده متغورمین در شرایط برون تنی
رهایش برون تنی نانوکامپوزیت ZnO/Chitosan/ Metformin به وسیله روش کیسه دیالیز مورد ارزیابی قرار گرفت [۲۴]. برای برسی پروفیل رهایش برون تنی ابتدا مرحله واجذب در معده و سپس روده مورد بررسی قرار گرفت. میزان نانوکامپوزیت قرارگرفته در کیسه دیالیز با توجه به حلایت دارو در محیط بافر و ایجاد شرایط کاملاً سینک اندازه گیری شد. بدین منظور ۱۰ میلی گرم از نانوکامپوزیت به اضافه ۲ میلی لیتر بافر معده (محلول اسیدکلریدریک با pH=۱/۲) داخل کیسه دیالیز با اندازه ۱۲ کیلودالتون ریخته و داخل ۵۰ میلی لیتر بافر معده قرار داده و به مدت ۱

Hammam آب گرم با دمای ۶۵ درجه سانتی گراد به مدت ۳ ساعت هم زده شد و در نهایت رسوب به دست آمده صاف شد، با آب دو بار تقطیر، چندین مرتبه شسته شده و در آون دمای ۵۰ درجه به مدت ۶ ساعت خشک شد [۲۱].

۳-۲-۳ بارگذاری داروی متغورمین

در مرحله بعد داروی متغورمین را که به صورت خالص و اولیه تهیه شده و در اختیار است، روی نانوذره فلزی با پوشش کیتوzan قرار می‌گیرد. بدین منظور ۶۰۰ میلی گرم از داروی متغورمین به وسیله ترازو (مدل 214S ساخت شرکت سارتوریوس) وزن شد و در ۵ میلی لیتر DMF حل شد. سپس ۱۲۰ میلی گرم نانوذره پوشش دارشده را وزن کرده در ۱۰ میلی لیتر حل DMF حل کرده و به محلول قبل اضافه شد. این مخلوط در دماهای مختلف (۶۰ و ۸۰ و ۱۲۰ درجه سانتی گراد) به مدت زمان‌های ۶ و ۸ و ۱۲ و ۱۸ ساعت رفلکس شد و سپس برای ۲۴ ساعت در دمای اتاق هم زده شد. پس از سپری شدن زمان مذکور، حلال تحت خلاً جدا شد (دستگاه روتاری) برای اطمینان از خشک شدن کامل در آون نیز خشک شد. سپس برای تعیین میزان تأثیر دما و گذر زمان، غلظت دارو با استفاده از طیف سنج UV اندازه گیری شد. با توجه به نتایج به دست آمده دمای ۱۲۰ درجه سانتی گراد به عنوان دمای بهینه در نظر گرفته شد و مشخص شد به دلیل فضاهای خالی بسیار در سطح کیتوzan سرعت فرایند جذب سطحی بسیار بالا است ولی با گذشت زمان تعداد مکان‌های فعال و سرعت جذب کاسته می‌شود و در نهایت پس از ۸ ساعت به تعادل می‌رسد. سپس محصول نهایی در ظرف خشک و در بسته و به دور از هر رطوبتی نگه داری می‌شود. برای جلوگیری از تخریب دارو طی این مدت، نانوکامپوزیت در تاریکی و در دمای مناسب (حدود ۲۵ درجه سانتی گراد) قرار داده شد [۲۱]. غلظت دارو در محیط با استفاده از طیف سنج UV اندازه گیری شد و میزان داروی بارگذاری شده با تعیین اختلاف بین مقادیر غلظت اولیه و نهایی دارو در محلول مشخص شد.

۴-۳-۲ بررسی خصوصیات فیزیکی و شیمیایی نانوذرات

نانوذرات با پراش پرتو ایکس که متدائل ترین روش شناسایی ماهیت مواد بلوری است، مشخصه یابی شد. با توجه به اطلاعات طبقه بنده شده، می‌توان فازها و نسبت‌های نسبی آن‌ها و خصوصیات را از قسمت‌های مکانی تعیین کرد. (ASENWARE, AW-XBN 300, China) طیف سنجی فروسرخ تبدیل فوریه در محدوده ۴۰۰۰-۳۰۰۰ مورد بررسی قرار گرفت. ریزساختار نانوذرات سنتز شده توسط میکروسکوپ الکترونی روشی بررسی

F برای هر پاسخ، بررسی شد که نشان دهنده دقیق بالای این مدل بود [۲۵].

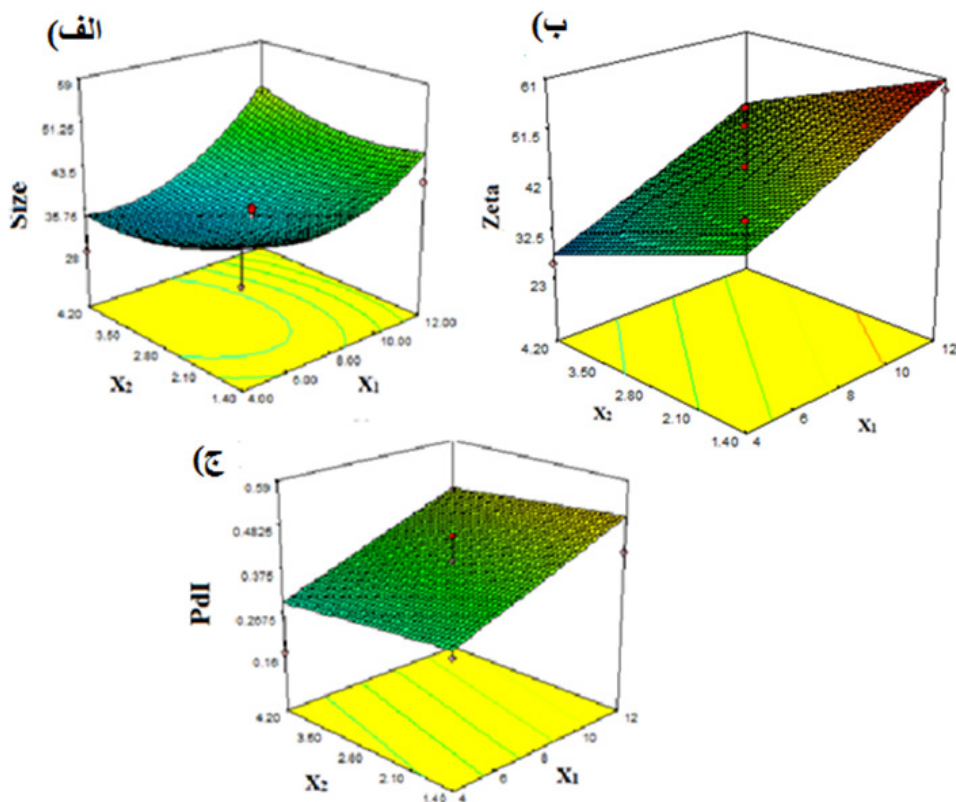
مقدار تجزیه و تحلیل به دست آمده برای ۱۳ فرمول بنده بر اساس طرح مرکب مرکزی در جدول ۲ گزارش شده است. نمودارهای سه بعدی برای نشان دادن رابطه بین پاسخ‌ها و هر یک از متغیرهای مستقل نشان داده شده است (شکل ۱).

۳-۱ اندازه نانوذرات

تجزیه و تحلیل آماری برای طراحی بهترین مدل برای پیش‌بینی اندازه ذرات بر اساس روش سطح پاسخ مرکب مرکزی انجام شد ($P < 0.001$) میانگین اندازه ذرات فرمول بنده ها از $21/27 \pm 58 \pm 23/00$ تا $28 \pm 21/27$ نانومتر است و در جدول ۲ گزارش شده است و ویژگی‌های مدل مناسب در جدول ۳ نشان داده شده است. بر اساس نمودار سه بعدی (شکل ۱ الف)، افزایش اندازه ذرات با افزایش وزن استاتس روی حاصل می‌شود. این افزایش به معنی افزایش غلظت پلیمر است و با کاهش غلظت استاتس روی، گرانروی محلول کاهش می‌یابد و مقاومت فاز مایع در برابر پراکندگی به طرز چشمگیری کاهش می‌یابد و نانوذرات، کوچک تر می‌شوند. ضرایب متغیرها برای پاسخ اندازه ذرات در معادله

جدول ۲ طرح آزمایش کامپوزیت مرکزی
Table 2. Central composite experimental design.

Formulation No.	Independent variables		Responses		
	X ₁	X ₂	Y ₁ (nm) (mean±SD)	Y ₂ (mV) (mean±SD)	Y ₃ (mean±SD)
A1	4	1.4	35±25.87	47.54±1.06	0.321±0.07
A2	8	2.8	34±38.60	55.56±2.48	0.458±0.08
A3	8	2.8	36±17.21	52.34±2.26	0.378±0.06
A4	12	4.2	45±17.82	58.25±2.5	0.456±0.04
A5	4	4.2	28±21.27	25.54±1.64	0.168±0.05
A6	12	1.4	42±30.54	58.36±2.92	0.419±0.04
A7	2.34	2.8	46±21.13	23.22±2.62	0.388±0.05
A8	8	2.8	37±23.91	55.52±2.81	0.398±0.07
A9	8	0.82	48±35.56	41.58±1.53	0.463±0.05
A10	8	2.8	35±42.10	44.74±0.87	0.392±0.01
A11	8	4.78	46±34.95	30.07±2.46	0.428±0.07
A12	13.66	2.8	59±23.00	46.95±2.85	0.589±0.03
A13	8	2.8	36.5±35.01	42.45±1.56	0.372±0.04



شکل ۱ نمودار سطح پاسخ اثر متغیرها بر اندازه (الف)؛ پتانسیل زتا (ب)؛ PdI (ج)

Figure 1. Response surface diagram showing effect of variables on (a) Size; (b) Zeta potential; (c) PdI

کاهش می یابد و میزان سمیت سلول افزایش می یابد [۲۶]. نمودار سه بعدی سطح پاسخ پتانسیل زتا ذره در شکل ۱(ب) نشان داده شده است. همان طور که از شکل دیده می شود با افزایش وزن استات روى، پتانسیل زتا نانوذرات به دلیل رشد کل جرم ذرات باردار افزایش یافته است. ضرایب متغیرها برای پاسخ پتانسیل زتا در معادله ۴ نشان داده شده است.

معادله ۴ :

$$Y_2 = 50.02 + 0.51X_1 - 7.15X_2 + 0.48X_1X_2 - 3.23X_1^2 - 6.17X_2^2$$

پتانسیل نانوذرات را پیش بینی می کند، X_1 به ترتیب وزن استات روى (گرم) و حجم ترى اتانول آمین (میلی لیتر) کدگذاری شده است. ضرایب منفی در معادله نشان دهنده اثر نامطلوب هر متغیر بر اندازه ذرات است، در حالی که ضرایب مثبت نشان دهنده اثرات مثبت بر مقادیر پاسخ است.

۳ نشان داده شده است.
معادله ۳ :

$$Y_1 = 35.7 + 5.3X_1 - 0.85X_2 + 2.5X_1X_2 + 5.34X_1^2 + 2.59X_2^2$$

Y_1 اندازه نانوذرات را پیش بینی می کند، X_1 به ترتیب وزن استات روى (گرم) و حجم ترى اتانول آمین (میلی لیتر) کدگذاری شده است. ضرایب منفی در معادله نشان دهنده اثر نامطلوب هر متغیر بر اندازه ذرات است، در حالی که ضرایب مثبت نشان دهنده اثرات مثبت بر مقادیر پاسخ است.

۲-۳ پتانسیل زتا

مقادیر پتانسیل زتا پایداری نانوتعلیقی را نشان می دهد. به طور کلی، پایداری نانوساختارها در مقادیر بالای پتانسیل زتا به دلیل نیروی دافعه الکترویکی عالی بین ذرات است. از طرف دیگر، مقادیر بالای پتانسیل زتا می تواند سمیت ذرات را افزایش دهد؛ همان طور که در جدول ۲ نشان داده شده است، بهینه سازی پتانسیل زتا در محدوده ۲۰ تا ۳۰ میلی ولت در نظر گرفته شده است. نانوذرات با پتانسیل زتا کمتر از ۲۰ میلی ولت ناپایدار هستند و مقادیر بالای ۳۰ میلی ولت اثرات منفی بر روی خصوصیات سمیت سلولی دارند؛ زیرا با افزایش پتانسیل زتا دید سلولی

۳-۳ شاخص پراکندگی اندازه ذرات (PdI)

PdI در اصل شاخص توزیع اندازه ذرات در نمونه معین است. مقدار عددی PdI از ۰ (برای یک نمونه کاملاً یکنواخت با توجه به اندازه ذرات) تا ۱ (برای یک نمونه بسیار غیر یکنواخت) متغیر است و نشان دهنده توزیع نانوتعلیقی است. مقدار $0/2$ و کمتر از آن عموماً برای نانوذره ها بر پایه پلیمر قابل قبول است. در کاربردهای دارویی با استفاده از حامل های لیپیدی، مانند فرمول های لیپوزوم و نانولیپوزوم، $0/3$ و پایین تر نیز قابل

جدول ۳ متغیرهای بهینه شده و پاسخ های پیش بینی شده
Table 3 Optimized Variables and Predicted Responses.

Optimized	Variables	Predicted		Responses
X ₁	X ₂	Y ₁ (Size)	Y ₂ (Zeta potential)	Y ₃ (PdI)
4	4.2	30	23.48	0.183

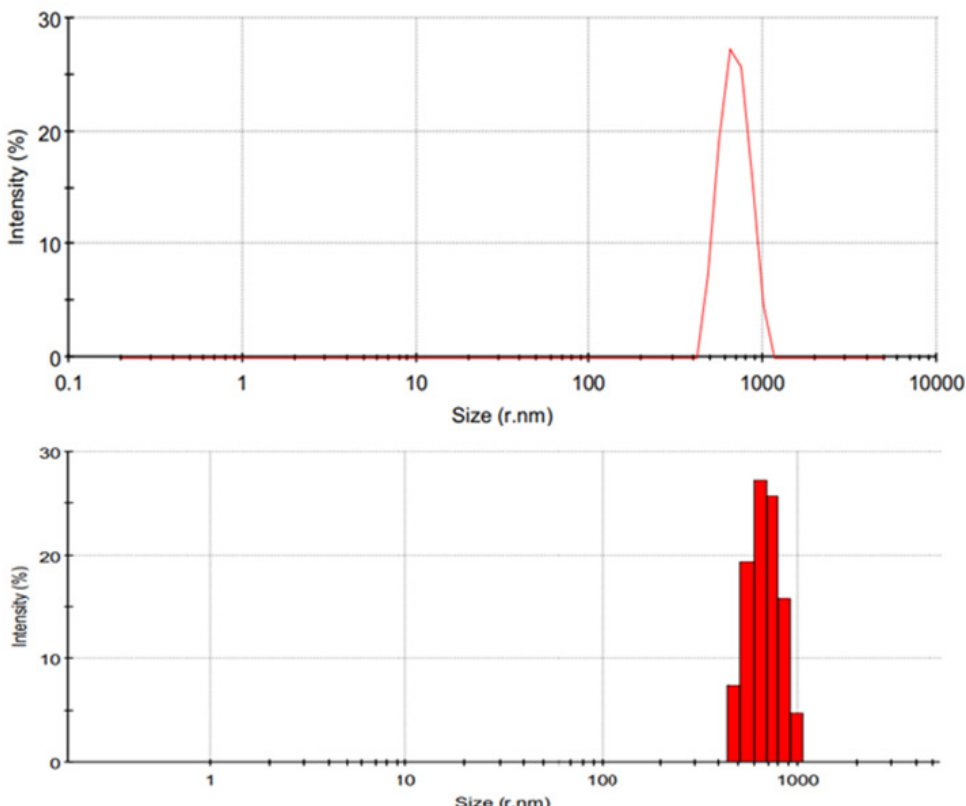
منجر به افزایش مقاومت فاز مایع در برابر پراکندگی نانوذرات و مقدار بیش تر PdI می شود. ضرایب متغیرها برای پاسخ PdI در معادله ۵ نشان داده شده است.
معادله ۵ :

$$Y_3 = 0.4 + 0.084X_1 - 0.021X_2 + 0.048X_1X_2 + 0.013X_1^2 - 0.008X_2^2$$

قبوی است که بیانگر یکنواختی ساختار وزیکول های فسفولیپید است [۲۶]. نمودار سه بعدی سطح پاسخ PdI ذره در شکل (۱) ج) نشان داده است. زمانی که مقدار استاتات روی بیش ترین مقدار است، PdI در بالاترین سطح قرار دارد. کاهش حجم تری اتانول آمین باعث افزایش آهسته در PdI می شود. با کاهش حجم تری اتانول آمین گرانسروی محلول افزایش می یابد و

جدول ۴ پاسخ های مشاهده شده و خطاهای پیش بینی برای اعتبارسنجی مدل
Table 4. Observed responses and prediction errors for model validation

Responses					
Size (nm)		Zeta potential	(mV)	PdI	
Observed response (mean±SD)	Prediction error (%)	Observed response (mean±SD)	Prediction error (%)	Observed response (mean±SD)	Prediction error (%)
28±21.27	-7.1%	25.54±1.64	8.06%	0.168±0.05	-8.9%



شکل ۲. اندازه نانوذرات بهینه ZnO
Figure 2. Size of optimal ZnO Nanoparticle

X₃، X₄ به ترتیب وزن استات روى (گرم) و حجم ترى اتانول آمین (میلی-لیتر) کدگذاری شده است.

ZnO / Chitosan / Metformin و ZnO / Chitosan در شکل ۳ می توان نتیجه گرفت که تغییر کمی در طیف XRD نانوذرات اکسیدروی وجود دارد. شدت قله های ZnO خالص در مقایسه با ZnO پوشش داده شده با کیتوزان و Chitosan / Metformin کمتر بود که می تواند به تعامل بین ZnO و کیتوزان و متغورمین نسبت داد. ساختار بلوری ZnO، حتی پس از تعامل با کیتوزان و متغورمین، با تشکیل موققیت آمیز نانوکامپوزیت های ZnO / Chitosan / Metformin تأیید شد.

۶-۳ طیف سنجی فروسرخ FT-IR نانوذرات ZnO و کیتوزان خالص

طیف سنجی فروسرخ (FT-IR) در محدوده ۴۰۰۰ cm⁻¹-۴۰۰ cm⁻¹ از نمونه ای اکسیدروی تهیه شده به روش سل-ژل به صورت قرص KBr گرفته شد و این طیف در شکل 4a نشان داده شده است. در طیف فروسرخ اکسیدروی، قله بسیار قوی ای در ۳۷۵ cm⁻¹ دیده می شود که به ارتعاش کششی پیوند-O-Zn-O نسبت داده می شود. محدوده ۴۰۰-۴۰۰۰ cm⁻¹ از نمونه ای کیتوزان خالص به صورت قرص KBr گرفته شد و این طیف در شکل 4b نشان داده شده است و در این طیف نوار جذبی پهن در ۳۴۱۷ cm⁻¹ مربوط به گروه های هیدروکسیل (OH) مشاهده می شود البته جذب گروه های NH نیز در همین محدوده واقع شده و قله ۲۹۲۸ cm⁻¹ ارتعاشات کششی پیوند CH را در ساختار مولکول نشان می دهد. جذب گروه های ۱۶۲۶ cm⁻¹ نشان دهنده ارتعاش خمی گروه NH_۲ در ساختار مولکول و نوار جذبی در ۱۳۸۴ cm⁻¹ ارتعاشات خمی پیوند C-OH است. قله های متعدد در محدوده ۱۱۰۸ cm⁻¹ ارتعاشات غیرقرینه پیوندهای متعدد گروه های متوكسی C-O-C را در ساختار مولکول نشان می دهد [۳۰-۳۱].

۷-۳ طیف سنجی FT-IR نانوکامپوزیت / Chitosan

در این طیف (شکل ۵)، نوار جذبی پهن در ۳۴۵۴ cm⁻¹ مربوط به گروه های هیدروکسیل (OH) است. البته جذب گروه های NH نیز در همین محدوده واقع شده و قله ۲۹۲۳ cm⁻¹ ارتعاشات کششی پیوند CH را در ساختار مولکول نشان می دهد. جذب ۱۶۲۸ cm⁻¹ نشان دهنده ارتعاش خمی گروه NH_۲ و قله ۱۳۸۴ cm⁻¹ ارتعاشات خمی پیوند C-OH را نشان می دهد. قله های متعدد در محدوده ۱۰۹۸ cm⁻¹ ارتعاشات غیرقرینه پیوندهای متعدد گروه های متوكسی C-O-C و قله ۴۷۲ cm⁻¹ ارتعاشات پیوند Zn^{۲+}-O^{۲-} را در ساختار مولکول اکسیدروی پوشش داده شده با کیتوزان نشان می دهد [۳۲].

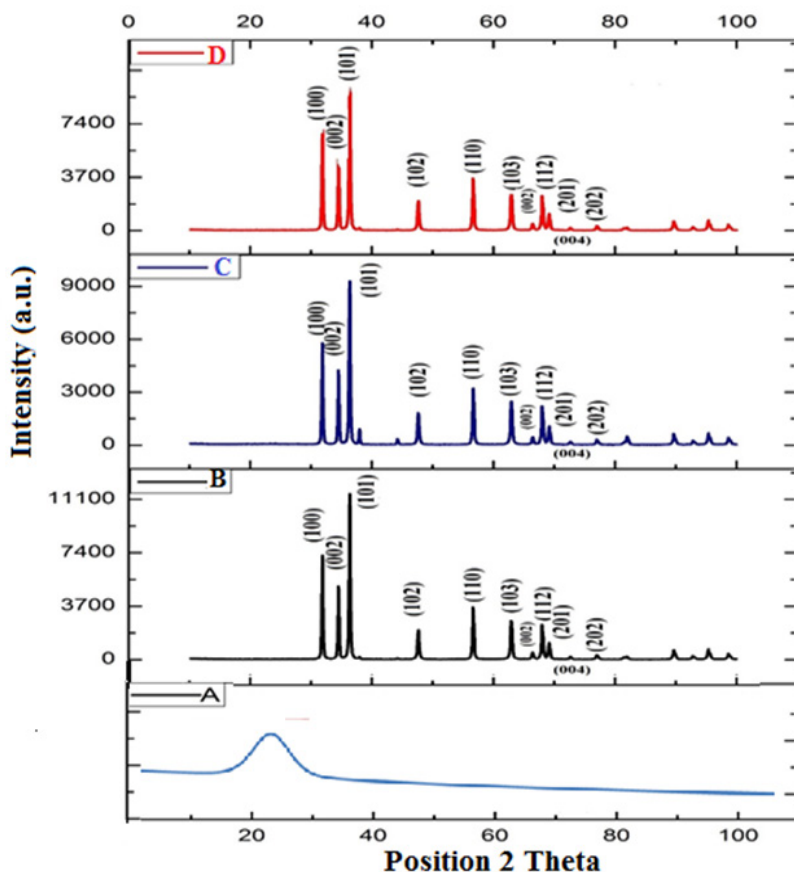
۴-۴ بهینه سازی و اعتبارسنجی مدل
تعیین شرایط بهینه برای سنتز نانوذرات بر اساس تجزیه و تحلیل آماری داده های آزمایشگاهی انجام شد و برای بهینه سازی از روش سطح پاسخ کامپوزیت مرکزی استفاده شد. در جدول ۳ شرایط بهینه برای هر یک از متغیرها و مقادیر پیش بینی شده مدل برای هر پاسخ نشان داده شده است. به منظور اعتبارسنجی و تعیین خطای پیش بینی مدل، حالت مطلوب پیش بینی شده ۳ بار به صورت تجربی انجام شد و میانگین نتایج در جدول ۴ نشان داده شده است. همان طور که در جدول گزارش شده است مقدار خطای پیش بینی مدل برای اندازه، پتانسیل زتا و PdI به ترتیب ۷/۱٪-۸/۶٪ و ۸/۹٪ است و حدوداً از ۱۰٪ کم تر است و این خطای اختلاف مقدار پیش بینی شده و مقدار آزمایشگاهی تقسیم بر مقدار آزمایشگاهی ضرب در ۱۰۰٪ است و در بیش تر مقالات خطای کم-تر از ۱۰٪ خطا قابل قبولی درنظر گرفته می شود [۲۶]. اندازه نانوذرات بهینه و نمودار توزیع در شکل ۲ ارائه شده است که تک قله با توزیع باریکی است.

۵-۳ الگوی XRD نانوذرات ZnO

الگوی XRD کیتوزان قله بلوری را در ۲۱/۸° نشان داده است و درجه بالای تبلور ذرات کیتوزان را نشان می دهد (شکل ۳). الگوی XRD مشخصه برای نانوذرات ZnO قله های بلوری ZnO را نشان داده است. علاوه بر این، هیچ تغییری در شدت قله های بین نمونه ها مشاهده نشده است. شاهد حضور چندین قله پراش در ۳۱/۷۸°، ۶۷/۹۶°، ۳۶/۲۸°، ۳۴/۴۴°، ۶۲/۸۳°، ۵۶/۶۲°، ۴۷/۵۵° هستیم که به ترتیب در صفحه های کریستالی (۱۰۰)، (۰۰۲)، (۰۱۰)، (۱۱۰)، (۰۱۰۳) و (۱۱۲) نمایه شده اند [۲۷].

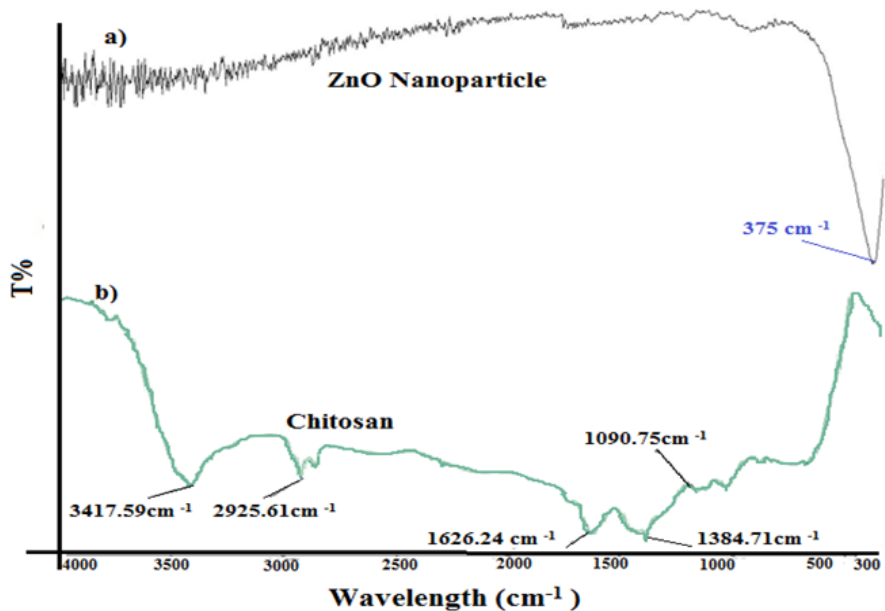
هیچ قله مشخصه ای از ناخالصی مشاهده نشد که نشان می دهد نانوذرات با کیفیت بالا سنتز شده اند. علاوه بر این، با توجه به وجود قله های تیز و باریک در طیف XRD، می توان نتیجه گرفت که اکسیدروی از درجه بلورینگی خوبی برخوردار است. همچنین نانوذرات ZnO باعث ایجاد نظم زنجیره های پلیمری توسط پیوندهای هیدروژن بین مولکولی می شوند؛ بنابراین وجود نانوذرات ZnO در کیتوزان باعث کاهش بلورینگی نانوکامپوزیت و افزایش انعطاف پذیری زنجیره پلیمر می شود [۲۸]. لی و همکارانش موفق به سنتز نانوذرات ZnO در غشاء کامپوزیت با اندازه بلوری ۱۱/۹ نانومتر شدند که این ماده خواص مکانیکی و ضدباکتریایی خوبی دارد [۲۹].

از مقایسه سه طیف XRD نانوذرات ZnO و نانوکامپوزیت



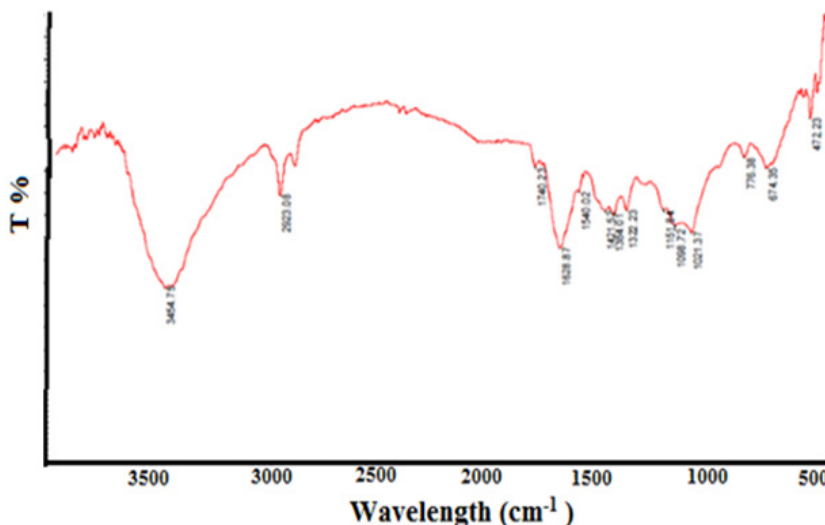
شکل ۳ الگوی XRD کیتوزان (A) نانوذرات ZnO بهینه سازی شده با روش سل-ژل (B) ZnO / Chitosan و (C) ZnO / Chitosan / Metformin (D) ZnO / Chitosan / Metformin نانوکامپوزیت

Figure 3. Pattern XRD of (A) Chitosan (B) optimized ZnO nanoparticle prepared with sol-gel method (C) ZnO/Chitosan and (D) ZnO/Chitosan/Metformin nanocomposite.



شکل ۴ طیف FT-IR از نانوذرات اکسیدروی (a) کیتوزان خالص (b) زنک اکساید

Figure4. FT-IR spectra of a) zinc oxide nanoparticles b) pure chitosan



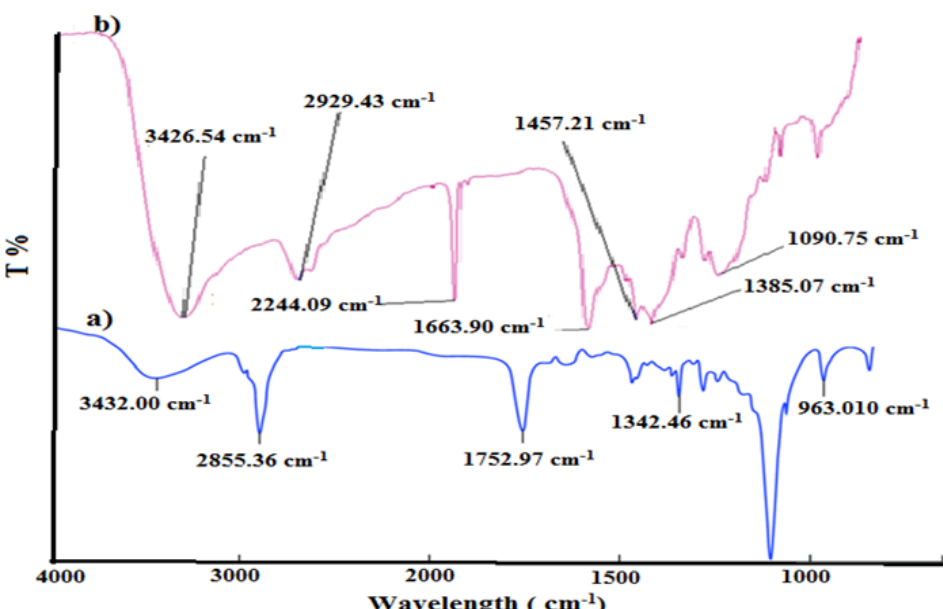
شکل ۵ طیف FT-IR نانوکامپوزیت ZnO / Chitosan
Figure 5. FT-IR spectra of ZnO/Chitosan nanocomposite.

و پیوند ضعیف تر در 1663 cm^{-1} مربوط به لرزش های خمشی گروه N-H است. قله قوی در 1090 cm^{-1} مربوط به لرزش های C-O-C است. جذب های مشخص کیتوزان و متفورمین در قله های 3426 cm^{-1} ، 2929 cm^{-1} ، 1663 cm^{-1} ، 1457 cm^{-1} و 1090 cm^{-1} مشاهده شده است که نشان می دهد کیتوزان بین لایه های اکسیدروی و متفورمین واقع شده است [۳۴].

۹-۳ بررسی ریزساختار نانوذرات ZnO و نانوکامپوزیت ZnO / Chitosan و نانوکامپوزیت ZnO / Chitosan / Metformin
نانوذرات ZnO یکی از غنی ترین نانوساختارها از نظر

۸-۳ طیف سنجی FT-IR نانوکامپوزیت متفورمین خالص و نانوکامپوزیت ZnO/Chitosan / Metformin

طیف IR برای متفورمین خالص در شکل a نمایش داده شده است. نوارهای جذب مربوط به کشش نامتقارن NH در 3432 cm^{-1} ، کشش C = N در 1752 cm^{-1} و خمث NH در 1558 cm^{-1} واقع شده و همچنین اتحنای نامتقارن CH در 1342 cm^{-1} نیز به گروه متیل تعلق دارد [۳۳]. با توجه به طیف FT-IR نانوکامپوزیت ZnO/Chitosan/Metformin (شکل 6b) باند جذب N-H 3426 cm^{-1} مربوط به ارتعاشات کششی گروه های O-H و C-H در 2929 cm^{-1} خمس کششی گروه O-H است. جذب در 1663 cm^{-1} مربوط به گروه C-H



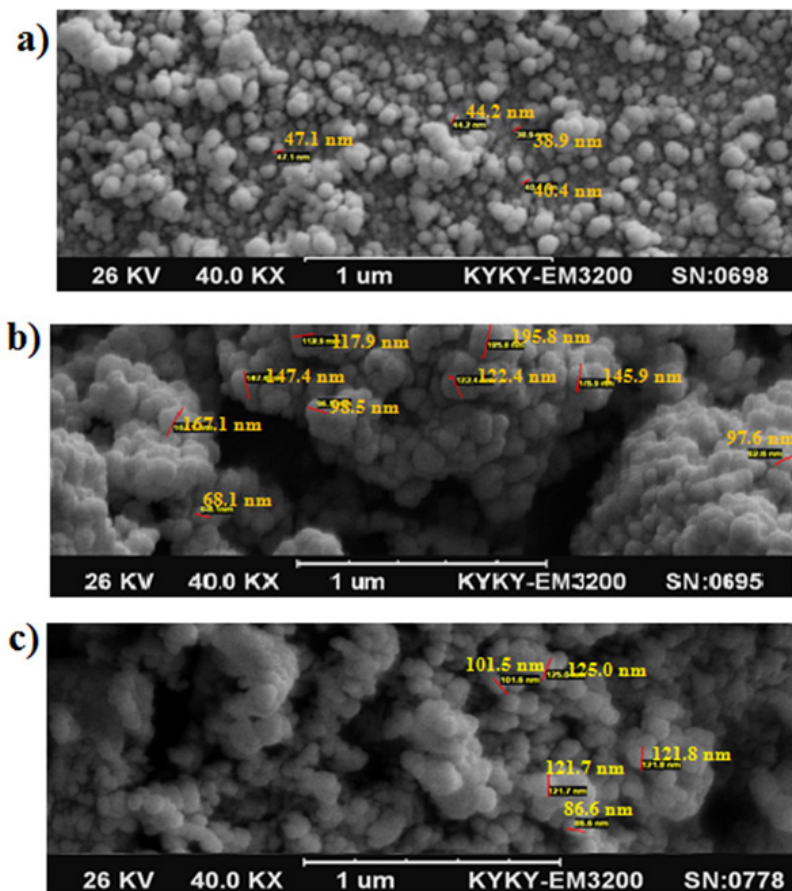
شکل ۶ طیف FT-IR متفورمین خالص (a) نانوکامپوزیت ZnO / Chitosan / Metformin (b) ZnO/Chitosan/Metformin nanocomposite

۳-۱۰ رهایش متغورمین در شرایط برون تنی
 مطابق نمودار رهایش متغورمین (شکل ۸) ساعت اول در محیط شبیه سازی شده معده بیش از ۳۰٪ دارو آزاد شده است و در محیط شبیه سازی شده روده در ساعات اولیه رهایش انفحاری وجود نداشته و رهایش نزدیک به ۸۵٪ در ۱۴۰ ساعت مشاهده شده است. رهایش متغورمین از نانو کامپوزیت سنتز شده، میل متغورمین به حامل ناقل نانو کامپوزیت عامل اصلی و مؤثر در پروفیل رهایش دارو است.

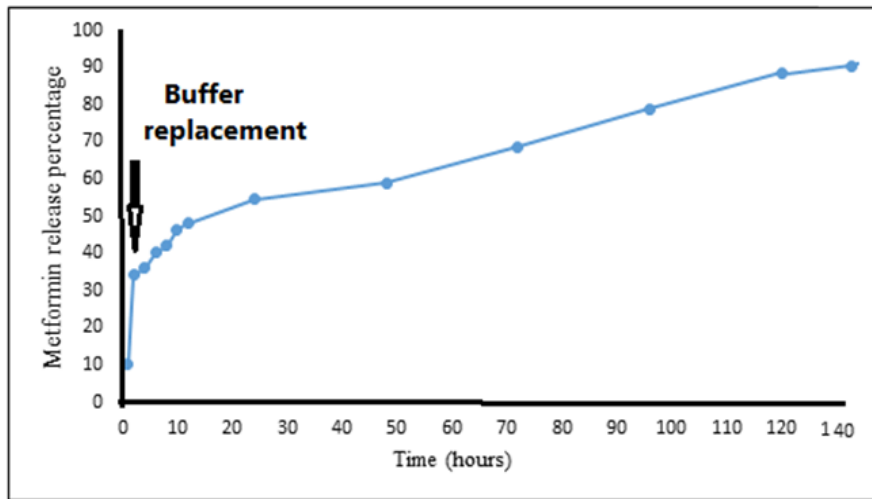
تنوع در ریزساختار و کارکردهای منحصر به فرد است. میکروسکوپ الکترونی روبشی سطوح و مقطع نانوذرات ZnO شکل ۷a) و ZnO / Chitosan (شکل ۷b) و ZnO / Chitosan / Metformin (شکل ۷c) نانو کامپوزیت را نشان داده است. با مقایسه این سه شکل مشخص می شود که سطح نانوذرات ZnO ریزساختار یکنواخت و پراکندگی همگنی در مقایسه با نانو کامپوزیت ها دارد. علاوه بر این، نانو کامپوزیت ZnO / Chitosan / Metformin تصویر SEM، نانوذرات ZnO دارای ریزساختار کروی بوده و اندازه ذرات تقریبی در جدول ۵ نشان داده شده است.

جدول ۵ اندازه نانوذرات ZnO توسط تصاویر SEM.
 Table 5. ZnO nanoparticle size by images SEM.

	Samples	Sizes (nm)
A	ZnO nanoparticle	40
B	ZnO/Chitosan nanocomposite	100
C	ZnO/Chitosan/Metformin nanocomposite	130



شکل ۷ تصاویر SEM از نانوذرات ZnO (a) . نانو کامپوزیت ZnO / Chitosan (b) ، نانو کامپوزیت ZnO / Chitosan / Metformin (c) SEM images of the (a) ZnO nanoparticles, (b) ZnO/Chitosan, (c) ZnO/Chitosan/Metformin nanocomposite



شکل ۸ درصد رهایش متغورمین از نانوکامپوزیت $ZnO / Chitosan / Metformin$ در دمای $37^{\circ}C$ درجه سانتی گراد در محلول بافر فسفات ($pH = 7.4$) و اسید کلریدریک ($pH = 1.2$)

Figure 8. Metformin release (%) from $ZnO/Chitosan/Metformin$ nanocomposite at $37^{\circ}C$ in phosphate buffer solution ($pH = 7.4$) and Hydrochloric acid ($pH = 1.2$)

آزادسازی متغورمین، در ساعت‌های اولیه رهایش، انفجاری نبود و رهایش نزدیک به 85% در 140 ساعت مشاهده شد که نشان دهنده تعییم هدف این پروژه یعنی رهایش کنترل شده متغورمین بود.

۴ نتیجه گیری

طراحی و سنتز نانوحامل بهینه شده برای کاربرد در داروسانی از اهمیت ویژه‌ای برخوردار است. اکسیدروی، زیست سازگار و ایمن بوده و می‌تواند در کاربردهای پزشکی به راحتی و بدون روکش به کار رود. در این تحقیق نانوذرات اکسیدروی به روش سل-ژل تهیه شده و از طراحی آزمایش با استفاده از روش سطح پاسخ کامپوزیت مرکزی برای بهینه سازی نانوذرات بر اساس متغیرهایی از جمله وزن استاتات روی (X_1)، حجم تری اتانول آمین (میلی لیتر) (X_2) استفاده شده است. اندازه نانوذرات بهینه سازی 5 ± 2.7 نانومتر، پتانسیل زتا 25.5 ± 1.64 mV و $PdI = 0.05 \pm 0.01$. توسط پراکندگی نور پویا (DLS) گزارش شده است. سپس از پلیمر کیتوزان برای بهبود سازگاری محیطی، افزایش کنترل رهاسازی دارو و خصوصیات مکانیکی نانوذرات استفاده شد و در نهایت متغورمین روی نانوکامپوزیت بارگذاری شد. خواص ساختاری با استفاده از میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) پراش پرتوی ایکس (XRD)، طیف سنجی فروسرخ تبدیل (FT-IR)، پراکندگی نور پویا (DLS) مورد بررسی قرار گرفت. تصاویر SEM نشان می‌دهد که متوسط اندازه نانوکامپوزیت 40 نانومتر است. همچنین نتایج الگوهای XRD و تصاویر SEM با یکدیگر سازگار است و متوسط اندازه ذرات، یکسان است. طیف سنجی فروسرخ، وجود کیتوزان مورد استفاده برای پوشش نانوذرات بر روی سطوح آن‌ها را نشان داد و بارگذاری متغورمین را تأیید کرد. رهایش برون تنی متغورمین در یک ساعت اول از محیط شبیه سازی شده معده و سپس محیط روده در بافر فسفات ($pH = 7.4$) انجام شد و با استفاده از طیف سنجی نوری در 233 نانومتر اندازه گیری شد.

مراجع

- [1] Mausam M. D., Allen G., Shyam M., Mark K., Alya L. Study on the therapeutic index and synergistic effect of Chitosan-zinc oxide nanomicellar composites for drug-resistant bacterial biofilm inhibition. *Int. J. Pharm.*, 565 2019, 480–472.
- [2] Sadhukhan P., Kundu M., Chatterjee S., Ghosh N., Manna P., Das, J., Sil P.C. Targeted delivery of quercetin via pH-responsive zinc oxide nanoparticles for breast cancer therapy. *Mat Sci eng C-mater*, 2019, 140-129 ,100.
- [3] Boateng J. S.; Matthews K. H., Stevens, H. N., Eccleston, G. M. Wound healing dressings and drug delivery systems: a review. *J. Pharm. Sci*, 2008 ,2923-2892 ,97.
- [4] Khorasani M.T, Joorabloo A., Adeli H., Mansoori-Moghadam Z., Moghaddam A. Design and optimization of process parameters of polyvinyl (alcohol)/chitosan/nano zinc oxide hydrogels as wound healing materials, *Carbohydr polym*, 2019 ,554-542 ,207.
- [5] Samad A., Sultana Y., Aqil M. Liposomal drug delivery systems: an update review. *Curr drug deliv*, 2007 ,305-297 ,4.
- [6] Arora S., Ali J., Ahuja A., Khar R. K., Baboota S. Floating drug delivery systems: a review. *Aps Pharm Sci Tech*, 2015 ,390-372 ,6.
- [7] Sun C., Lee J. S., Zhang M. Magnetic nanoparticles in MR imaging and drug delivery. *Adv. drug deliv. Rev*, 2008 ,1265-1252 ,60.
- [8] Schmaljohann D. Thermo-and pH-responsive polymers in drug delivery. *Adv. drug deliv. Rev*, 2006 ,1670-1655 ,58.
- [9] Sastry S. V., Nyshadham J. R., Fix J. A. Recent technological advances in oral drug delivery—a review. *Pharm sci & tech today*, ,145-138 ,3 2000.
- [10] Slowing I. I., Vivero-Escoto J. L., Wu C. W., Lin V. S. Y. Mesoporous silica nanoparticles as controlled release drug delivery and gene transfection carriers. *Adv. drug deliv. Rev*, ,60 2008 ,1288-1278.
- [11] Gahlawat G., Choudhury A. R. A review on the biosynthesis of metal and metal salt nanoparticles by microbes. *RSC Adv*, -12944 9 2019 ,12967.
- [12] Reddy C. V., Reddy K. R., Shetti N. P., Shim J., Aminabhavi T. M., Dionysiou D. Hetero-nanostructured metal oxide-based hybrid photocatalysts for enhanced photoelectrochemical water splitting—A review. *Int J Hydrogen Energ*, 2019 ,17-1 ,36.
- [13] Ong C. B., Ng L. Y., Mohammad A. W. A review of ZnO nanoparticles as solar photocatalysts: synthesis, mechanisms and applications. *Renew. Sust. Energ. Rev*, -536 ,81 2018 ,551.
- [14] Amjadi S., Emaminia S., Davudian S.H., Pourmohammad S., Hamishehkar H., Roufegarinejad L. Preparation and characterization of gelatin-based nanocomposite containing chitosan nanofiber and ZnO nanoparticles. *Carbohydr polym*, ,216 2019 ,384-376.
- [15] García-González C. A., Alnaief M., Smirnova I. Polysaccharide-based aerogels—Promising biodegradable carriers for drug delivery systems. *Carbohydr Polyme*, -1425 ,86 2011 ,1438.
- [16] Ghosh P., Han G., De M., Kim C. K., Rotello V. M. Gold nanoparticles in delivery applications. *Adv. drug deliv. Rev*, -1307 ,60 2008 ,1315.
- [17] Mehta M., Allen-Gipson D., Mohapatra S., Kindy M., Limayem A. Study on the therapeutic index and synergistic effect of Chitosan-zinc oxide nanomicellar composites for drug-resistant bacterial biofilm inhibition. *Int. J. Pharm*, 2019 ,480-472 ,565.
- [18] Bhattacharai N., Gunn J., Zhang M. Chitosan-based hydrogels for controlled, localized drug delivery. *Adv. drug deliv. Rev*, 2010 ,99-83 ,62.
- [19] Ashour A. H., El-Batal A. I., Maksoud M. A., El-Sayyad G. S., Labib S., Abdeltwab E., El-Okr M. Antimicrobial activity of metal-substituted cobalt ferrite nanoparticles synthesized by sol-gel technique. *Particuology*, ,151-141 ,40 2018.
- [20] Omri K., El Ghoul J., Lemine O.M., Bououdina M., Zhang B., El Mir L. Magnetic and optical properties of manganese doped ZnO nanoparticles synthesized by sol-gel technique. *SUPERLATTICE MICROST*, -139 ,60 2013 ,147.
- [21] Veith M., Haas M., Huch V. Single source precursor approach for the sol- gel synthesis of nanocrystalline ZnFe₂O₄ and zinc- iron oxide composites. *Chem. Mater*, ,101-95 ,17 2005.
- [22] Hasnidawani J. N., Azlina H. N., Norita H.,

- Bonnia N. N., Ratim S., Ali E. S. Synthesis of ZnO nanostructures using sol-gel method. Procedia Chem, 2016 ,216-211 ,19.
- [23] Dananjaya S. H. S., Kumar R. S., Yang M., Nikapitiya C., Lee J., De Zoysa M. Synthesis, characterization of ZnO-chitosan nanocomposites and evaluation of its antifungal activity against pathogenic Candida albicans. Int. J. Biol. Macromol, -1281 ,108 2018 ,1288.
- [24] Cahyana A. H., Fitria D., Ardiansah B., Rahayu D. U. C. Preparation of Fe₃O₄/ SiO₂-guanidine organobase catalyst for ,1 -5diphenylpenta-4 ,2-dien-1-one synthesis. Mater. Sci. Eng, 2017 ,6-1 ,188.
- [25] Suganthi K.S., Rajan K.S. Temperature induced changes in ZnO-water nanofluid: zeta potential, size distribution and viscosity profiles. Int. J. Heat Mass Transf, -7969 ,55 2012 ,7980.
- [26] Shahsavari S.h., Vasheghani-Farahani E., Ardjmand M., Abedin Dorkoosh F. Design and characterization of acyclovir loaded nanoparticles for controlled delivery system. Current. Nano. 2014 ,531-521 ,10.
- [27] Nava O. J., Luque P. A., Gomez-Gutierrez C. M., Vilchis-Nestor A. R., Castro-Beltran A., Mota-Gonzalez M. L., Olivas A. Influence of Camellia synesis extract on Zinc Oxide nanoparticle green synthesis. J. Mol. Struct, 2017 ,125-121 ,1134.
- [28] Li L. H., Deng J. C., Deng H. R., Liu Z. L., Xin L. Synthesis and characterization of chitosan/ZnO nanoparticle composite membranes. Carbohydr. Res, 2010 ,998-994 ,345.
- [29] Das A., Nikhil S. K., Nair R. G. Influence of surface morphology on photocatalytic performance of zinc oxide: A review. Nano-Struct & Nano-Obj, 2019 ,100353 ,19.
- [30] Carvalho V. V., Gonçalves J. O., Silva A., Cadaval T. R., Pinto L. A., Lopes T. J. Separation of anthocyanins extracted from red cabbage by adsorption onto chitosan films. Int. J. Biol. Macromol, 2019 ,911-905 ,131.
- [31] Yang J., Dahlström C., Edlund H., Lindman B., Norgren, M. pH-responsive cellulose-chitosan nanocomposite films with slow release of chitosan. Cellulose, ,3776-3763 ,26 2019.
- [32] Ganesh M., Ubaidulla U., Rathnam G., Jang H. T. Chitosan-telmisartan polymeric cocrystals for improving oral absorption: In vitro and in vivo evaluation. Int. J. Biol. Macromol, ,131 2019 ,885-879.
- [33] Divya K., Rana D., Alwarappan S., Saraswathi M. S., Nagendran A. Investigating the usefulness of chitosan based proton exchange membranes tailored with exfoliated molybdenum disulfide nanosheets for clean energy applications. Carbohydr polym, ,208 2019 ,512-504.
- [34] Panda B. P. Impact of statistical central composite face centered design approach on method and process optimization of metformin hydrochloride loaded PLGA nanoformulation. Micro. Nano. Sys, 2017 ,71-55 ,9.