# ساختار و قدرت پیوند هیدروژنی درون مولکولی داروی پنیسیلامین آنالیز NMR ، AIM ، NBO و NQR

**فریده مشهدبان! اشرف السادات قاسمی<sup>۲</sup>، فاطمه راوری<sup>۳</sup>** ۱ دانشجوی دکترای شیمی فیزیک، دانشگاه پیام نور مرکز مشهد ۲ استادیار شیمی فیزیک، دانشگاه پیام نور مرکز رامسر ۳ استادیار شیمی فیزیک، دانشگاه پیام نور مرکز مشهد

> نام و نشانی ایمیل نویسنده مسئول: اشرف السادات قاسمی ashraf.ghasemi@gmail.com

> > چکیدہ

محاسبه گرادیان میدان الکتریکی (EFG) و تانسورها شیمیایی برای ارزیابی رزونانس چهار قطبی هسته (NQR) N و O و H رزونانس مغناطیسی هسته (NMR) <sup>13</sup>C (<sup>17</sup> و <sup>17</sup> مورد استفاده قرار گرفت. فرکانسهای ارتعاشی و خواص فیزیکی این دسته از ترکیبات مثل ممان دوقطبی، پتانسیل شیمیایی، و سختی شیمیایی به صورت سیستماتیک بررسی شد. داروی ضد سرطان پنیسیلین (D-pen) و کانفورمرهایش که با چرخش ۱۸۰ درجه پیوند c=o حول پیوند c-c به دست می آید، در حالت پایه در سطح تئوری MPW1PW91 پیوند c=o حول پیوند c-c به دست می آید، در حالت پایه در سطح تئوری MPW1PW91 پایایه در (2d,2p) C+18-6 در فاز گازی و درحلال آب و اتانول به منظور یافتن ساختار پایایدار بررسی شد. خواص توپولوژیکی چگالی الکترونی برای برهمکنش پیوند هیدروژنی درون مولکولی در پنیسیلین بعنوان A و کانفورمر ان بعنوان B با تعاریف تئوری اتم در مولکول بدر ( AIM) مورد بررسی قرار گرفت. اوربیتال پیوند طبیعی (NBO) و دادههای آنالیز جمعیت طبیعی، چگالی الکترونی و خواص لاپلاسیان برای پیوندهای M-0 NMR استفاده شد تا برهمکنشهای پیوند هیدروژنی را مورد ارزیابی قرار دهد. بعلاوه ، اثالیز حاصه می MR و NMR و NMR و ND-0 اثرات داده های NMR و NMR و کانفورمرها به منظور بررسی بیشتر ترکیبات مطالعه شده استفاده شد.

**واژگان کلیدی:** داروی پنی سیلامین- نظریهی اتم درمولکول- رزونانس مغناطیس هسته- اوربیتال پیوند طبیعی.

#### مقدمه

پنی سیلامین محصولی از ساختاری آنتی بیوتیک پنی سیلین می باشد[۱]. این ترکیب بعنوان یک ضد روماتیسم و همچنین بعنوان یک معرف کی لیت دهنده در بیماری ویلسون میباشد. پنیسیلامین فرمی از دارو که برای سرکوب در درمان آرترید روماتئید استفاده می شود. این ترکیب توسط کاهش تعداد T- لمفوسیت[۲و۳]، محدود کردن عوامل ماکروفاژ، کاهش(IL-1(Interleukin1)) کاهش عامل روماتوئید، عمل می کند.در بیماری ویلسون، که یک اختلال ژنتیکی نادر از متابولیسم مس است، درمان این بیماری با اتصال پنی سیلامین آن با مس انباشته شده و حذف آنها توسط ادرار میباشد[۸–۴]. نقش مهم برهمکنشهای پیوند هیدروژنی [۱۱–۹]پدیدههای شیمیایی و بیوشیمیایی ساختار طبیعت این پیوند را مهم و قابل تحقیق نموده است. زندگی بر روی کره زمین بدون آب غیرممکن است و این مایع حیاتی نیز خواص جادوئی خود، از قبیل تغییرات غیرعادی حجم، ظرفیت گرمائی غیرعادی و سایر ویژگیهای خود را مدیون وجود پیوند هیدروژنی در بین مولکولهای خود میباشد. اهمیت این پیوندها در مطالعه سیتمهایی که شامل اتمهای اکسیژن و یا نیتروژن هستند بیشتر میباشد، زیرا چنین پیوندهایی در درشت مولکولهای زیست حیاتی مانند پروتئینها، DNA و RNA، پلیساکاریدها و … وجود دارند[۱۴و۱۴]. پیوندهای هیدروژنی یک فاکتور مهم در ساختار مولکولی هستند و موضوعی برای بسیاری از مطالعات تئوری و تجربی می باشند. تحقيق به روى پيوند اتمى يك موضوع حياتى براى مطالعه مولكول هاى فعال زيستى هستند زيرا روى خواص مولكولى و عملكرد آن-ها شامل فعالیتهای زیستی و دارویی [۱۵و۱۶] مثل فعالیتهای آنتی اکسیدانی و آنتی رادیکالی برخی از ترکیبات تاثیر میگذارند. خواص پیوندهای هیدروژنی مثل X-H...Y تنها به خواص X و Y و H وابسته نیست و به سایر عواملی همچون جایگزینی، هیبریداسیون و حلالیت نیز وابسته است[۲۵-۱۷]. محیط شیمیایی پیوند هیدروژنی به طور گستردهای توسط مطالعات مکانیک کوانتوم DFT مورد بررسی قرار گرفته است [۲۸-۲۶].تشکیل پیوند هیدروژنی منجر به تغییرات در توزیع چگالی الکترونی در هر دو مولکول دهنده و پذیرنده الکترون شد می شود. بنابراین، تغییرات چگالی الکترونی روی پذیرنده الکترون به شدت قدرت پیوند هیدروژنی را تغییر می-دهد. در این کار، ما تحیقات دقیق خودمان را در برهمکنش پیوند هیدروژنی در داروی ضد سرطان پنیسیلامین (A) و کانفورمرهایش (B) در حالت پابه در سطح تئوری MPW1PW91/6-311++G(2d, 2p) تئوری در فاز گازی و دز حلال آب و اتانول گزارش دادیم. یک مقایسه بین خواص ترموديناميك، انرژى نسبى، ممان دوقطبى، پارامترهاى ساختارى، انرژى، فاصله پيوند، بالاترين اوربيتال مولكولى پرشده (HOMO) و پایینترین اوربیتال مولکولی پر نشده (LUMO) در کانفورمرهای (A وB) مولکول صورت گرفت. در ادامه، NMR و NQR مطالعه شد.

## ۱- روشهای تئوری

$$\Delta \sigma = \frac{3}{2} (\sigma_{33} - \sigma_{iso}) \tag{1}$$

$$\sigma_{iso} = \frac{(\sigma_{11} + \sigma_{22} + \sigma_{33})}{3}, \tag{(7)}$$

$$\eta_{\sigma} = \frac{3}{2} \left( \frac{\sigma_{22} - \sigma_{11}}{\Delta \sigma} \right)_{(7)}$$

در معادله زیر Cq، انرژی برهمکنش ممان چهارقطبی الکتریکی هسته (eq) با تنسورهای EFG در سایتهای هسته چهارقطبی است اما پارامترهای نامتقارن یک کمیت برای تنسورهای EFG هستند که انحراف از تقارن لولهای در سایت هسته ی چهارقطبی را توصیف میکنند. هسته با 2 <sup>I</sup> ( که I ممان خطی اسپین هسته است) در طیف سنجی NQR فعال است [۳۸].

$$C_{Q}(MHZ) = e^{2}Qq_{ZZ}h^{-1}$$

$$\eta_{Q} = \left| \left( q_{XX} - q_{YY} \right) / q_{ZZ} \right|$$
(f)

$$0 < \eta_Q < 1$$
 (d)

ثابت الکتروفیلیستی اولین بار در ۱۹۹۹ توسط پر و همکارانش ثبت شد[ ۳۹و۴۰].  $\mu$  با توجه به معادله زیر تعریف میشود: در حالیکه  $\chi$  بعنوان منفی پتانسیل شیمیایی الکترونیکی  $\mu$  تعریف میشود. (I ( $-E_{HOMO}$ ) پتاسیل یونیزاسیون و (I ( $-E_{LUMO}$ ) مالکترونخواهی مولکول است، در حالیکه مقدار داده شده ELOMO انرژی هومو و ELOMO انرژی لومو هادی می باشد.بعلاوه  $\eta$  سختی شیمیایی محاسبه شد[ ۴۱و۴۲]:

$$\mu = -\chi = -\frac{I+A}{2} \tag{(5)}$$

$$\eta = (I - A)/2 \tag{V}$$

$$S = 1/2\eta$$
 (A)

$$\omega = \mu^2 / 2\eta \tag{9}$$

$$\Delta N_{max} = -\frac{\mu}{\eta} \tag{1.1}$$

## ۲-۱ ساختارهای بهینه شده

برای انجام محاسبات برنامههای گامس و گوسین ۰۳ استفاده شد. شکل ۱ ساختار بهینه شده کانفورمرهای مولکول داروی در پنی سیلامین سطح تئوری (MPW1PW91/6-311++G (2d, 2p را نشان میدهد. همچنیین در شکل نشان داده شده که در کانفورمر A پیوند هیدروژنی درون مولکولی تشکیل شده است.



شکل۱. ساختار بهینه شده کانفورمرهای A و B داروی پنی سیلامین

## ۲-۲ دادههای انرژی

انرژی نسبی، اختلاف انرژی (eV) و ممان دو قطبی (D) کانفورمرهای داروی پنی سیلامین در فاز گازی و فازهای حلال اتانول و آب در جدول ۱ آورده شده است. از این دادهها، مقادیر اختلاف انرژی کانفورمر B در فازهای گازی، حلالهای آب و اتانول به ترتیب eV ۰/۰۴، ۰/۰۴ و ۱/۱۰ نشان میدهد. پایداری کانفورمر A را در فازهای گازی و حلال آب و اتانول مشاهد شد. بنابراین کانفورمر A پایدارتر است. همچنین در جدول دیده میشود که، ممان دوقطبی همهی گونهها از فاز گازی به فاز محلول افزایش میابد. بنابراین انتظار میرود که با افزایش قطبیت حلال، پایداری مولکولها افزایش مییابد.

جدول۱. انرژی نسبی (E, eV)، اختلاف انرژی (ΔE, eV) و ممان دو قطبی (D, Debye) کانفورمرهای داروی پنی سیلامین محاسبه شده در سطح تئوری (MPW1PW98/ 6-31++G (2d, 2p

	گاز			آب	اتانول		
	А	В	А	В	А	В	
ممان (Debye)دقطبی	۳/۶۶	۲/۴۳	۵/۲۲	٣/۵٠	۵/۱۵	34/4	
(eV)انرژى	-11786/18	-71778/71	-8/844	-8/64.	-71788/87	-71788/87	
اختلاف انرژی (eV)	• / • •	•/•Y	•/••	•/•۴	•/• •	•/ \ \	

## ۲-۳ خواص ترموديناميک

مقادیر برخی پارامترهای ترمودینامیکی (مثل انرژی کل، انرژی های نقطه صفر و تصیحح گرمایی) کانفورمرهای پنیسیلامین توسط روش DFT/MPW1PW91/6-311++G (2d,2p) محاسبه شده و در جدول ۲ گزارش شده است، با مقایسه و امتحان دادههای ترموشیمیایی مولکول در موارد A و B نشان داده شده که انرژی های نقطه صفر کانفورمر B (۴۳۲/۱۰ ۴۷/۱۰، ۴۳۲/۱۸ و ۴۳۲/۱۲) کاهش و انرژیهای آنتالپی (۸۰۰/۶۳۹ و ۸۰۰/۶۲۰- ۸۰۰/۶۴۰- و ۸۰۰/۶۲۰-) افزایش یافته است. در مورد ترکیب A انرژیهای نقطه صفر (۴۳ ۴۳۲/۱۲ و ۴۳۲/۱۵) و انرژی های آنتالپی (۴۶۲/۹۲ و ۴۶۴/۱۷، ۴۶۲/۹۲ و ۴۶۲/۱۲) هر دو با گذر از فاز گازی به حلال های اتانول و آب ( به ترتیب) افزایش یافته اند..

جدول۲. انرژی گرمایی (E<sub>0</sub>, a.u.)، انرژی نقطهی صفر (ZPE, kJ/mol)، تصیحح گرمایی (H<sub>T</sub>, kJ/mol) و انرژی درونی محاسبه شده کانفورمرهای پنیسیلامین در فازهای گازی، آب و اتانول در سطح تئوری (MPW1PW1/6-311++G (2d, 2p

	گاز	آب		اتانول		
 А	В	А	В	А	В	

E <sub>ZPE</sub> (kJ/mol)	۴۳۳/۵۱	422/21	422/12	422/11	FTT/TI FTT/1	١٨
E <sub>0</sub> , (a.u)	-8/821	-1 • • /483	-1/844	-8/86.	-1/848 -1/8	۶۳۹
H <sub>T</sub> (kJ/mol)	484/14	482/91	482/21	46.184	497/91 498/2	۱۹

۲-۴ پارامترهای ساختاری و انرژی های پیوند هیدروژنی

ساختارهای شماتیک از کانفورمر A به صورت باز و بسته نشان داده شده است ( شکل ۲)



شکل ۲. ساختار بسته پیوند هیدروژنی داده شده (چپ) و ساختار باز فاقد پیوند هیدروژنی (راست) از کانفورمر A

پارامترهای ساختاری بهینه شده کانفورمر A شامل پیوند هیدروژنی در فاز گازی و در حلالهای اتانول و آب در جدول ۳ آورده شده است. قدرت پیوند هیدروژنی به زاویه و طول پیوند وابسته است. طول پیوند H-O در مولکول پنیسیلامین در فاز گازی و در حلال شده است. قدرت پیوند هیدروژنی به زاویه و طول پیوند وابسته است. طول پیوند H-O در مولکول پنیسیلامین در فاز گازی و در حلال های آب و اتانول به ترتیب ۹۰/۹۰، ۱۹۹۰ و ۱۹۹۶ آنگستروم و فاصلهی O-H. N. ۲۶ از ۲۷۶۶ مراه در می باشد. فاصلهی N-H کاهش یافته و فاصله ای از قاز گازی به قاصله O-H از فاز گازی به فاز حلال افزایش مییابد. در نتیجه پیش بینی میشود که قدرت برهمکنشهای پیوند N-H کاهش یافته و فاصله H-O از فاز گازی به فاز حلال افزایش مییابد. در نتیجه پیش بینی میشود که قدرت برهمکنشهای پیوند هیدروژنی در اتانول و آب قوره به پایداری بیشتر حلالها، برهمکنشهای پیوند هیدروژنی در اتانول و قوی تر از فاز گازی به حلال اتانول افزایش مییابد. با توجه به پایداری بیشتر حلالها، برهمکنشهای پیوند هیدروژنی در اتانول و آب قوی تر از فاز گازی به حلال اتانول افزایش مییابد. با توجه به پایداری بیشتر حلالها، برهمکنشهای پیوند هیدروژنی در اتانول و آب قوی تر از فاز گازی است. انرژی های پیوند هیدروژنی در اتانول و آب قوی تر از فاز گازی به حلال اتانول افزایش مییابد. با توجه به پایداری بیشتر حلالها، برهمکنشهای پیوند هیدروژنی در اتانول و آب قوی تر از فاز گازی است. انرژی های پیوند هیدروژنی در ماز تازی در مان گازی و در حلال انانول در جدول ۳ آورده شده است. انرژی- محاسبه شده است، فرم باز با چرخش ۱۸۰ درجه H-O حول O-C، در فاز گازی و در حلال اتانول در جدول ۳ آورده شده است. انرژی- مولیوند هیدروژنی مولکول در حالت پایه در فاز گازی و در حلالهای اتانول و آب به ترتیب ۳/۱، ۴/۰ و ۲/۱ کیلو کالری بر مول است در حالی که در فاز گازی و در حلالهای اتانول خوانو در باز کید و مرد مول می و در فاز کاری بر مول است در حالی پیش بینی کرد که قدرت پیوند هیدروژنی مولکول فازیش میابد.

جدول۳. پارامترهای ساختاری طول پیوند و زاویه (A and°) و انرژی های پیوند هیدروژنی (ΔEHB, kcal/mol) محاسبه شده در فاز گازی و حلالهای آب و اتانول در سطح تئوری (MPW1PW91/6-311++G (2d, 2p

ویژگیها	O-H	N-H	N-O	$d_1$	$d_2$	<b>d</b> <sub>3</sub>	N-H-O	$\Delta E_{HB}$
گاز	٠/٩٨٣	۱/۸۲۰	2/266	1/825	1/545	1/488	177/780	٣/١
آب	•/998	1/781	۲/۵۱۲	1/828	١/۵٣٩	1/487	159/220	۴/۱
اتانول	٠/٩٩۵	1/188	۲/۵۱۵	1/878	۱/۵۳۹	1/497	159/•92	۴/۰

## ۲-۵ آنالیز اوربیتال مولکولی مرزی

اوربیتالهای مولکولی مرزی به طور مشخصی روی خواص الکتریکی و نوری و همچنین بر خواص شیمیایی تاثیر می گذارند. HOMO به توانایی از دست دادن الکترون و LUMO به توانایی گرفتن الکترون را نشان میدهد. اختلاف انرژی بین اوربیتالهای HOMO و LUMO انرژی شکاف پیوند نامیده می شود که در پایداری ساختار اهمیت دارد. یک انرژی شکاف کم HOMO/LUMO نشان دهنده ی با پایداری کمتر یک مولکول است زیرا دارای انتقال بار بالاتری می باشد. محاسبات را در حلال اتانول و در فاز گازی به منظور ارزیابی انجام داده شد. برای کانفورمر A انرژی HOMO در سطح TF7 کا ۳۴۲۶ می ۲۰۷۰ و ۳۴۶۵ الکترون ولت و برای کانفورمر B ارزیابی انجام داده شد. برای کانفورمر A انرژی HOMO در سطح TF7 کا ۳۲۲۶ می باشد. محاسبات را در حلال اتانول و در فاز گازی به منظور می انجام داده شد. برای کانفورمر A انرژی HOMO در سطح TF7 کا ۲۰۳۶ می باشد. محاسبات را در حلال اتانول و در فاز گازی به منظور می انجام داده شد. برای کانفورمر A انرژی HOMO در سطح ۲۰۲۲۶ کار ۲۰۳۴ و ۲۰۲۰ الکترون ولت و برای کانفورمر A ارزیابی انجام داده شد. برای کانفورمر A انرژی کانور و در حلال آب اتانول است. انرژیهای LUMO برای کانفورمر A انخور می از تو برای کانفورمر B ۱۰۰٬۰۰۰ و ۲۰۱۲۰ الکترون ولت به ترتیب در فاز گازی، آب و اتانول می باشد. انرژی شکافتگی مربوط به کانفورمر ۱۹ ۲۰٬۰۰۰ و ۱۳۳۸۰ الکترون ولت به ترتیب در فاز گازی و در حلال و اتانول می باشد. انرژی شکافتگی مربوط به کانفورمر ۱۹۵٬ ۲۰٬۳۰۰ و ۱۳۳۴۰ الکترون ولت به ترتیب در فاز گازی و در حلال

	گاز			آب	اتانول	
	А	В	А	В	А	В
E <sub>HOMO</sub> (eV)	-•/٣۴٢۶	-•/٣٢٣۴	-•/٣۴V•	-•/۳۵۴۱	-•/٣۴۶۵	-•/٣۵۴۲
E <sub>LUMO</sub> (eV)	-•/•۳۵١	-•/• <b>૾</b> ٩•	-•/• 1 Y ۵	-•/• ١۶٩	-•/• I T Y	-•/•\ <b>%</b> \
E <sub>HOMO-</sub> <sub>LUMO</sub> (eV)	۰/٣٠٧۶	•/7944	•/٣٣۴۵	•/٣٣٧٣	• /٣٣٣٨	• /٣٣٧۴

Egبرهمکنش انتقال بار در مولکول که بر برفعالیت زیستی مولکول تاثیر می گذارد توضیح میدهد. به علاوه، عبور از فاز گازی به فاز حلال، مقادیر انرژی شکافتگی کاهش مییابد. بزرگی انرژی شکافتگی HOMO/LUMO می توان برای تعیین پایداری سینتیکی مولکول استفاده شود[۴۵].

جدول۴. ویژگیهای الکترونی (eV) محاسبه شده کانفورمرهای پنی سلامین در فازهای گازی و حلال های آب و اتانول

یک شکافتگی HOMO/LUMO بزرگ به اندازه ۳۰/۹۶ کیلوژول بر مول در مولکول مشاهده شده که دلالت بر پایداری سینتیکی بالا و فعالیت شیمیایی پایین دارد، به دلیل برانگیخته شدن الکترون به لایههای بالایی LUMO یا خارج شدن الکترون از یک لایه پایینی HOMO از لحاظ انرژی نامطلوب است. مقادیر سختی شمیایی (η) و پتانسیل یونیزاسیون (I) کانفورمر داروی در طی محاسبات با روش هایBE1PBE ،PBEPBE و MPW1PW91 صورت گرفت افزایش یافت. شاخص الکتروفیلیسیتی <sup>(۵)</sup> میزان پایداری انرژی سیستم در طی انتقال بار با اطرافش اندازه می گیرد، مقدار بیشتر <sup>۵</sup>نشان دهنده ی رفتار الکتروندوستی است.

جدول ۵. پتانسیل شیمیایی ( $^{\mu}$ )، سختی ( $^{\eta}$ )، نرمی (S)،  $\Delta$  (S)، محاسبه در سه N<sub>max</sub> (a.u.) جدول ۵. پتانسیل شیمیایی ( $^{\mu}$ ) کانفورمرهای A و B محاسبه در سه PBEPBE و PBE1PBE MPW1PW91.

	PBE	EPBE	PBE	IPBE	MPW1	PW91	
	А	В	А	В	А	В	
$\left[I = E_{HOMO}\right] (eV)$	۰/۲ <b>۸</b> ۶۱	•/7718	•/8414	•/٣٢٢٣	•/٣۴٢٨	•/۳۵۴۹	
$\left[A = E_{LUMO}\right] (eV)$	•/•٧٣٢	•/• 945	•/•٣٣٩	•/•۵٨١	•/•٢١٩	•/• 188	
$\left[\Delta E_{LUMO \rightarrow HOMO}\right]$	•/7179	•/1724	۰/۳۰V۵	•/784٣	•/ <b>٣</b> ٢•٨	•/٣٣٨٣	
$\left[\eta = (I - A)/2\right] (eV)$	•/1•\$4	•/• ٨٧٧	•/١۵٣٧	•/١٣٢١	•/18•4	•/1891	
$\left[\mu = (I + A)/2\right](eV)$	-•/١٧٩۶	-•/١٨۴١	-•/\\\Y۶	-•/ <b>\</b> ٩•٢	•/١٨•٣	•/\&&Y _	
$\left[S\!=\!1/2\eta\right]\!(eV)$	-•/• <b>\</b> ٩٨	-•/•9Y•	_•/•9٣X	-•/•9۵١	•/•٩١١ _	•/•988	
$\left[\omega = \mu^2 / 2\eta\right] (eV)$	•/1010	•/1988	•/1144	•/١٣۶٩	۰/۱۰۳۵	•/١•١٩	
$\left[\Delta N_{\max} = -\mu / \eta\right] (a.u.)$	) 1/8889	४/• ९९४	٥ • ١/٢٢	١/۴٣٩٨	1/1880	١/•٩٨١	



MPW1PW91/6- شکل ۳. اوربیتالهای مولکولی ساختارهای HOMO و LUMO محاسبه شده در (a) گاز، سطح تئوری -HOMO شکل ۳. اوربیتالهای مولکولی ساختارهای 311++G(2d,2p

# ۲-۶ آنالیز جمعیت

آنالیز اوربیتال پیوند طبیعی (NBO) معمولا یک روش قابل اعتماد برای تشخیص پیوندهای هیدروژنی است. بعلاوه، آنالیز به منظور به دست آوردن برای تعیین تغییرات چگالی بار در دهندهی پروتون و پذیرندهی آن و همچنین در اوربیتالهای پیوندی و ضد پیوندی استفاده شده است. آنالیز MO، NBO غیرمستقر را به مستقر تبدیل می کند. انحراف مولکول از ساختار لوییس توسط برهمکنش بین اوربیتالهای پرشده و ضدپیوندی نشان داده شده است و برهمکنشها میتوانند به عنوان معیاری برای غیرمستقربودن با توجه به حضور برهمکنشهای پیوند هیدروژنی باشند [۴۸-۴۶]. مشاهده شده که تمامی این توصیفکنندهها میتوانند یک ابزار حساس برای اندازه گیری خواص یک پیوند شیمیایی باشند. به طور کلی پیوندهای هیدروژنی بر اساس انتقال بار از پذیرندهی الکترون به دهندهی الکترون صورت می-گیرند. در نتیجه، مقادیر انتقال بار نقش مشخص در اندازه گیری تشکیل و شکست پیوند Y...H (2<sup>(2)</sup> بیشتر شود،برهمکنش بین دهنده الکترون و پذیرندهی الکترون شدیدتر شده و سرعت مزدوج شدن کل سیستم بیشتر میشود.  $E^{(2)}$ 

MPW1PW16- دادههای آنالیز NBO پنیسیلامین برای کانفورمر A در فاز گازی و در حلالهای آب و اتانول در سطح تئوری -MPW1PW16 (OH) دادههای آنالیز NBO محاسبه شده است. آنالیز NBO پیوند هیدروژنی درون مولکولی O-H…N توسط همپوشانی بین (NBO) (OH) و 311++G(2d,2p) و 6<sup>\*</sup>→ (OH) پیوند هیدروژنی درون مولکولی ۲۰/۴۲ و ۲۰/۴۲ کیلوکالری بر مول به 6<sup>\*</sup> حشکیل شده است. پایداری E<sup>(2)</sup> وابسته به برهمکنشهای (OH) 6<sup>\*</sup>→ (OH) 6<sup>\*</sup> (OH) و 7۰/۴۲ و ۲۰/۴۲ کیلوکالری بر مول به در فاز گازی در فاز گازی معیف پیوند هیدروژنی درون مولکولی دارو در فاز گازی معیف محاسبه شده است. آنالیز OH) و 70/۴۴ و 7۰/۴۲ و ۲۰/۴۲ و ۲۰/۴۶ کیلوکالری بر مول به در تر مول به در فاز گازی، حلالهای اتانول و آب میباشد که نشان دهنده ی احتمال ضعیف پیوند هیدروژنی درون مولکولی دارو در فاز گازی است.

جدول۶. پارامترهای NBO محاسبه شده کانفورمرهای داروی پنیسیلامین در فاز گازی و حلالهای آب و اتانول سطح تئوری MPW1PW1/6-311++G (2d, 2p)

فازها	Donor	Occupancy	Acceptor	Occupancy	$E_2$
گاز	LP(1)N7	١/٩١٨	BD*(1) O <sub>2</sub> -H <sub>3</sub>	•/• 480	۱۵/۹۵
آب	LP(1)N7	١/٩٠٨	BD*(1)O <sub>2</sub> -H <sub>3</sub>	•/• ۵۸۲	20/66

اتانول	LP(1)N7	١/٩٠٩	$BD^{*}(1)O_{2}-H_{2}$	·/· ۵۷۲	۲ • / • ۲
0,,		.,	$DD (1)O_2 - 113$		. , .

#### AIM آناليز

نظریهی کوانتومی اتم در مولکول (QTAIM) یک ابزار کاربردی برای شناسایی پیوند هیدروژنی است. یکی از مزیتهای تئوری AIM اینست که می توان به اطلاعاتی از تغییرات در توزیع الکترونها در تشکیل اتم ها یا تشکیل کمپلکس دست پیدا کرد [۲۹-۴۹]. گراف مولکولی شامل ( نقاط بحرانی و مسیر پیوندها) برای مولکول پنی سیلامین در در شکل A1 نشان داده شده است. آنالیز چگالی الکترون نقاط بحرانی مسیر پیوندها (BCP) در فاصله OH...N و OH...N و نقاط بحرانی حلقه در محدودهی IMHB، به علاوه تمامیهای BCP های قابل انتظار را نشان میدهد. توضیح شکل A1 م شکل A1 گراف مولکولی شامل نقاط بحرانی و مسیر پیوندها برای مولکول پنی سیلامین را نشان میدهد.



شکلA1. گرافهای مولکولی داروی پنی سلامین نقاط بحرانی و هسته (حلقه و پیوند) به ترتیب به صورت دایرهی بزرگ وکوچک

جدول ۲. ویژگیهای مکان شناسی چگالی الکترونی (au) محاسبه شده در سطح MPW1PW1/6-311++G (2d, 2p) جدول ۲.

		گاز			آب			اتانول	
	ρ(r)	$\nabla^2 \rho(\mathbf{r})$	H(r)	ρ(r)	$\nabla^2 \rho(\mathbf{r})$	H(r)	ρ(r)	$\nabla^2 \rho(\mathbf{r})$	H(r)
О–Н	•/٣۴٧٨	-۲/۶・۵۱	-•/VTTD	•/۳۳۵۷	-7/48•3	-•/۶ <b>λ</b> ٧٧	•/۳۳۶۵	-7/47 • 1	-•/۶٩••
N…H	۰/۰۴۳۸	•/17•7	-•/•• °K	•/•۵•١	•/1717	-•/••Y۲	۰/۰۴۹۵	•/1711	-•/••۶٩

ISSN: 2588-2805	5
http://www.ieaj	.ir

$d_1$	•/٣٢٢۶	-•/Y11٣	١/٨٧٧٩	۰/۳۲۵۹	-•/V•TA	-•/۵۲۳۶	•/8204	-•/Y•Y٩	-•/&YYX
$d_2$	•/۲۴۳۲	-•/۵۲۳·	-•/1841	•/7498	-•/۵۳V٩	-•/\ <b>\</b> \٩	•/7487	$-\cdot/$ ۵۳۷λ	-•/\ <b>\</b> \%
d <sub>3</sub>	•/٢۶٣•	-•/۶۵۵۶	-•/٢۶٧•	•/۲۶۳۹	-•/8820	-•/४۶٨٧	•/794•	-•/۶۶۲۲	-•/४۶८۵

#### $^{1}\text{H}_{9}^{15}\text{N}, ^{17}\text{O}, ^{13}\text{C}$ اتم های (NMR) مغناطیسی هسته ( $^{1}\text{N}$ ا $^{15}$

<sup>15</sup>N, <sup>17</sup>O, محاسبه شده داروی پنیسیلامین در جدول ۸ آورده شده است. مقادیر شیفت شیمیایی اتمهای <sup>15</sup>N, <sup>17</sup>O, ا<sup>17</sup>C <sup>1</sup>G و <sup>1</sup><sup>1</sup> برای پیوند هیدروزنی درون مولکولی کانفورمر A داروی پنیسلامین محاسبه شده است. انتقال بار از پروتون پذیرنده به پروتون دهنده در چندین سیستم پیوند هیدرژنی رخ داده است. تنسورهای NMR اتمهای N,O و H در پیوند هیدروژنی درون مولکولی درگیر هستند. شیقت شیمیایی پارامترهای ایزوتوپی (<sup>σ</sup>iso) برای <sup>15</sup>N, <sup>17</sup>O و H<sup>1</sup> به ترتیب 11/۳۰ هره ۲۱۹/۳۰ و شیف شیمیایی پارامترهای آنیزوترپی آنها به ترتیب (<sup>Δ</sup>σ) برای ۱۴/۹۵، ۱۹۸/۰۰ و ۱۲/۶۹ . همچنین مشاهده شده پارامتر ایزوتوپی اتم <sup>15</sup>N

جدول ۸. تانسور شیفت شیمیایی و تانسور شیفت مغناطیسی پارامترهای<sup>17</sup>O, <sup>15</sup>N <sup>1</sup>H رای داروی پنیسیلامین

اتمها	$\sigma_{\scriptscriptstyle 11}$	$\sigma$ 22	$\sigma$ 33	$\sigma_{\scriptscriptstyle iso}$	$\Delta\sigma$	$\eta_{\sigma}$
$C_1$	-80/110	۳۵/۰۳۰	۶۷/۲۸۳	14/089	۷٩/٧٣۵	١/٨٧٨
C <sub>5</sub>	۱۰۸/۰۳۹	186/890	۱۳۷/۹۵۰	122/290	51/·VL	1/578
$N_7$	$r \cdot \Delta/r r$	218/809	220/944	۲۱۹/۳۰۵	24/901	•/۶٨١
$O_2$	-21/6·V	177/809	244/10	117/800	۱۹۸/۰۸۹	1/101
$H_3$	٩/۵۴٧	21/221	۲۸/۲۳۶	19/771	१४/१۶१	1/140

## NQR پارامترهای

در جدول ۹، پارامترهای NQR محاسبه شده در سایت هسته <sup>13</sup>C, <sup>13</sup>C و <sup>14</sup>N برای داروی پنی سیلامین آورده شده است. ممان چهارقطبی غیر صفر تنها برای عدد اسپینی I بزرگتر یا برابر یک است. این پارامتر وابسته به فیزیک هستهای و شیمی است که پخش بار در هسته را تعریف می کند. بزرگی این تغییرات برای هر هسته بستگی به مشارکت ان در برهمکنش دارد. بنابراین، تغییرات بیشتر در پارامتر NQR برای هر هسته ، نقش بزرگتر ان هسته در مشارکت داروی پنی سیلامین در میان سایر هستهها را پیشنهاد می کند. در این بخش تنسورهای کوپلینگ چهارقطبی <sup>17</sup>O, <sup>13</sup>C و <sup>14</sup>N ((qii))، ثابت کوپلینگ چهارقطبی (C<sub>Q</sub>) و پارامترهای نامتقارن محاسبه شده اند[ ۵۵]. هر دو تنسورهای کوپلینگ چهارقطبی <sup>17</sup>O, <sup>13</sup>C و <sup>14</sup>N ((qii))، ثابت کوپلینگ چهارقطبی (C<sub>Q</sub>) و پارامترهای نامتقارن محاسبه شده اند[ ۵۵]. هر دو تنسورهای می پر می و پر و پر و پر ای ترکیبات از <sup>14</sup>N (<sup>14</sup>) (<sup>14</sup>N (<sup>14</sup>)) افزایش می یابد، در حالیکه بره می و پارامترهای پیوند های پیوند های دارند. این قضیه در محاسبه پارامترهای نامتقارن هم نمود دارد. بعنوان یک روند عمومی،از مونومر تا مولکول هدف،برهمکنش های پیوند هی روژنی مقادیر ثابت کوپلینگ چهارقطبی <sup>14</sup>N

جدول ۹. پارامترهای EFG محاسبه شده  $1^{17}O$ ,  $1^{17}O$ ,  $1^{4}N$  محاسبه شده  $1^{19}O$ ,  $1^{17}O$ 

اتمها	$q_{xx}$	$q_{yy}$	$q_{zz}$	$\eta_{\scriptscriptstyle Q}$
C1	- • / ٤ ١ ٢ ١	./	./٣٧٥.	1/1944
C <sub>5</sub>	/٢١٣٥	·/·٤٤٧	•/١٦٨٨	1/0899
$N_7$	- • / ० ٩ • ٩	- • / ٣٦٢ ٤	•/٩٦٣٣	•/٣٣٩٧
$O_2$	- 1 / ۲ ۲ ٤ ٦	./٣٥٩١	٠/٨٦٥٤	1/22
$H_3$	- • / ٣ • • ٢	./10£9	./٢٢	٢/٥٤٧٨

## ۳- نتیجهگیری

در این مقاله خواص فوتوفیزیکی و ساختار مولکولی کانفورمر A و B داروی پنیسیلامین در فازهای گازی ، اتانول وآب را بررسی شد. نتایج نشان داد که کانفورمر A پایدارتر از کانفورمر B است. پیوندهای درون مولکولی کانفورمر A به طور تئوری مورد بررسی قرار گرفت. نتایج آنالیز جمعیت نشان دهنده ی اینست که توزیع مجدد چگالی الکترونی در مولکول A در فاز آبی بیشتر از سایر فازهاست. آنالیز AIM نشان دهنده داد که برهمکنشهای پیوند هیدروژنی دارو در حلال آب قویتر از فاز گازی و حلال اتانول میباشد

منابع و مراجع

- [1] Virella, G., Tamagnini, G., and Howard, A., Possible Enhancement of IgM Catabolism by D-Penicillamine. Protides of the Biological Fluids: Proceedings of the Nineteenth Colloquium, Bruges, 10, 455-460, 1971, 1971
- [2] Huertas, A. Tu, L., Gambaryan, N., Girerd, B., Perros, F., Montani, D., Guignabert, C., Leptin and regulatory T-lymphocytes in idiopathic pulmonary arterial hypertension. Eur. Resp. J., Vol. 40, pp. 895-904, 2012.
- [3] So., L., Fruman., D.A, PI3K signalling in B-and T-lymphocytes: new developments and therapeutic advances. Biochem. J., Vol 442, pp 465-481, 2012
- [4] Wilson, S. A. K., Progressive lenticular degeneration. Afamilial nervous disease associated with cirrhosis of the liver. Lancet 1, Vol. 179, pp. 1115–1119, 1912
- [5] Bull, P. C. Thomas, G. R. Rommens, J. M. Forbes, J. R. Cox, D. W., The Wilson disease gene is a putative copper transporting P-type ATPase similar to the Menkes gene. Nat. Genet. Vol. 5, pp. 327–337, 1993
- [6] Petrukhin, K., Fischer, S. G., Pirastu, M., Tanzi, R. E., Chernov, I., Devoto, M., Brzustowicz, L. M., Cayanis, E., Vitale, E.,Russo,J. J., Matseoane, D., Boukhgalter, B., Wasco, W. Figus, A. L. Loudianos, J. Cao, A. Sternlieb, I. Evgrafov, O. Parano, E. Pavone, L. Warburton, D. Ott, J. Penchaszadeh, G. K. Scheinberg, I. H. and Gilliam, T. C. Mapping, cloning and genetic characterization of the region containing the Wilson disease gene. Nat. Genet. Vol. 5, pp. 338–343, 1993
- [7] Tanzi, R. E. Petrukhin, K. Chernov, I. Pellequer, J. L. Wasco, W. Ross, B. Romano, D. M. Parano, E. Pavone, L. Brzustowicz, L. M. Devoto, M. Peppercorn, J. Bush, A. I. Sternlieb, I. Pirastu, M. Gusella, J. F. Evgrafov, O. Penchaszadeh, G. K. Honig, B. Edelman, I. S. Soares, M. B. Scheinberg, I. H. and Gilliam, T. C.The Wilson disease gene is a copper transporting ATPase with homology to the Menkes disease gene. Nat. Genet. Vol. 5, pp. 344–350, 1993
- [8] Yamaguchi, Y., Heiny, M. E., and Gitlin, J. D. Isolation and characterization of a human liver cDNA as a candidate gene for Wilson disease. Biochem. Biophys. Res. Commun. Vol. 197, pp. 271–277, 1993.
- [9] Lu, A., Wang, Z., Zhou, Z., Chen, J., Wang, Application of "hydrogen bonding interaction" in new drug development: Design, synthesis, antiviral activity, and SARs of thiourea derivatives. J. agricultur. Food. chem, Vol. 63, pp. 1378-1384, 2015.
- [10] Sahoo, D., Quesne, M. G., de Visser, S. P., Rath, S. P., Hydrogen-Bonding Interactions Trigger a Spin-Flip in Iron (III) Porphyrin Complexes. Ang. Chem. Inter. Edit., Vol. 54, pp. 4796-4800, 2015.
- [11] Roohi, H., Mohtamedifar, N., Hejazi, F., Intramolecular photoinduced proton transfer in 2-(2'-hydroxyphenyl) benzazole family: A TD-DFT quantum chemical study. Chemical Physics, Vol. 444, pp. 66-76, 2014.
- [12] Bull, P. C., Thomas, G. R., Rommens, J. M. Forbes, J. R. Cox, D. W., The Wilson disease gene is a putative copper-transporting P-type ATPases similar to the Menkes gene. Nat. Gene, Vol. 5, pp. 327–337, 1993
- [13] <u>Shahbazi</u>, M., Bahari, A., <u>Ghasemi</u>, S. Structural and frequency-dependent dielectric properties of PVP-SiO2-TMSPM hybrid thin films, Organic Electrons, Vol. 32, pp. 100-108, 2016.
- [14] <u>Najafi-Ashtiani</u>, H., Bahari, A., Optical and cyclic voltammetry behavior studies on nanocomposite film of copolymer and WO<sub>3</sub> grown by electropolymerization, <u>Synthetic</u> <u>Metals</u>, Vol. 217, pp. 19-28. 2016.
- [15] Mirzaei, M., Hadipour, N.L., An Investigation of Hydrogen-Bonding Effects on the Nitrogen and Hydrogen Electric Field Gradient and Chemical Shielding Tensors in the 9-Methyladenine Real Crystalline Structure: A Density Functional Theory Study, J. Phys. Chem. A, Vol. 110, pp. 4833-4841, 2006.
- [16] Roohi, H., Hejazi, F., Mohtamedifar, N., Jahantab, M., Excited state intramolecular proton transfer (ESIPT) in 2-(2'-hydroxyphenyl) benzoxazole and its naphthalene-fused analogs:

A TD-DFT quantum chemical study. Spectrochimica Acta Part A: Molecular and Biomolecular Spectroscopy, Vol. 118, pp. 228-238, 2014.

- [17] Zhang, K., Froimowicz, P., Han, L., Ishida, H., Hydrogen-bonding characteristics and unique ring-opening polymerization behavior of Ortho-methylol functional benzoxazine. Journal of Polymer Science Part A: Polymer Chemistry, Vol. 54, pp. 3635-3642, 2016.
- [18] Shreeve, J. M., He, C., Yin, P., Mitchell, L. A., Parrish, D. A., Energetic Aminated-azole Assemblies from Intramolecular and Intermolecular NH... O and NH... N Hydrogen Bonds. Chemical Communications, Vol. 52, pp. 8123-8126, 2016.
- [19] Wysokinski, R., Biennko, D. C., Michalska, D., Huyskens, TZ., Theoretical study of the interaction between cytosine and hydrogen peroxide, Chem. Phys, Vol. 315, pp. 17–26, 2005.
- [20] Raissi, H. Yoosefian, M. Zamani, S. Farzad, F., Conformational study, molecular structure, and S<sup>...</sup>H–N, S–H<sup>...</sup>N intramolecular hydrogen bond in thioformyl-3-aminoacrylaldehyde. J. Sulfur. Chem. Vol. 33, pp. 75–85, 2012.
- [21] Krygowski, TM., Steupien, BT., <u>Sigma-and pi-electron delocalization: focus on substituent</u> <u>effects</u>. Chem. Rev. Vol. 105, pp. 3482–3512, 2005.
- [22] Raissi, H. Yoosefian, M., Hajizadeh, A., Imampour, J. S., Karimi, M., Farzad, F., Theoretical Description of Substituent Effects in 2,4-Pentanedione: AIM, NBO, and NMR Study Bull. Chem. Soc, Vol. 85, pp. 87–92, 2012.
- [23] Lammermann, A., Szatmari, I., Fulop, F., Kleinpeter, E., Inter- or Intramolecular N···H–O or N–H···O Hydrogen Bonding in 1,3-Amino-α/β-naphthols: An Experimental NMR and Computational Study, J. Phys, Chem. A, Vol. 113, pp. 6197–6205, 2009.
- [24] Raissi, H., Yoosefian, M., Mollania, F., Farzad, F., Nowroozi, AR., Loghmaninejad, D., Ab initio and DFT computational studies on molecular conformations and strength of the intramolecular hydrogen bond in different conformers of 3-amino-2-iminomethyl acryl aldehyde, Comput. Theor. Chem, Vol .966, pp. 299–305, 2011.
- [25] Raissi, H., Yoosefian, M., Mollania, F., Comprehensive study of the interaction between hydrogen halides and methanol derivatives, Int. J. Quant. Chem, Vol. 112, pp. 2782–2786, 2012.
- [26] Raissi, H., Yoosefian, M., Khoshkhou, S. J., Conformational study of the (z)-[(2iminoethylidone)silyl]amine at the MP2, DFT and G2MP2 levels, Comput. Theor. Chem. Vol. 983, pp. 1–6, 2012.
- [27] Koch, U., Popelier, PLA., Characterization of C-H-O Hydrogen Bonds on the Basis of the Charge Density. J. Phys. Chem, Vol. 99, pp. 9747–9754, 1995.
- [28] Shreeve, J., M. He, C., Yin, P., Mitchell, L. A., Parrish, D. A., Energetic Aminated-azole Assemblies from Intramolecular and Intermolecular NH... O and NH... N Hydrogen Bonds. Chemical Communications, Vol 52, pp. 8123-8126, 2016.
- [29] Soltani, A. Baei, M. T. Ghasemi, A. S. Lemeski, E. T. Amirabadi, K. H. (2014) Adsorption of cyanogen chloride over Al- and Ga-doped BN nanotubes Superlattices and Microstructures, 75, 564–575.
- [30] Frisch, M. J., and etal., Gaussian 03, Revision C.02, Gaussian, Inc,. Wallingford CT, 2004.
- [31] Thapa, B., Schlegel, H. B., Density Functional Theory Calculation of p K a's of Thiols in Aqueous Solution Using Explicit Water Molecules and the Polarizable Continuum Model. The Journal of Physical Chemistry A, Vol. 120, pp. 5726-5735, 2016.
- [32] Baei, M. T., Ghasemi, A. S., Lemeski, E. T., Soltani, A., Gholami, N., BN Nanotube Serving as a Gas Chemical Sensor for N2O by Parallel Electric Field. Journal of Cluster Science, Vol. 27, pp. 1081-1096, 2015.
- [33] Biegler-König, F., Schönbohm, J., Bayles, D. AIM2000-A Program to Analyze and Visualize Atoms in Molecules, J. Comp. Chem, Vol. 22, pp. 545-559, 2001.
- [34] Ghasemi, A.S., Soltani, A., Molla, M .A., DFT study on the NMR and NQR chemical shifts of molecules confined in boron nitride nanotubes, American J. Sci. Tech, Vol. 2, pp. 2375-3846, 2015.
- [35] Duer, M.J., Solid State NMR Spectroscopy, Blackwell Science Ltd., London, 2002

- [36] Ghasemi, A. S. Ashrafi, F. Babanejad, S. A. Rahimova, M., A computational NMR study of chemisorption of nitrogen-doped on the surface of single-walled carbon nanotubes. Archives of Applied Science Research, Vol. 2, pp. 262-270, 2010.
- [37] Grimblat, N., Sarotti, A. M., Computational Chemistry to the Rescue: Modern Toolboxes for the Assignment of Complex Molecules by GIAO NMR Calculations. Chemistry-A European Journal, Vol 22, pp. 12246-12261, 2016.
- [38] Ghasemi, A. S., Molla, M., Mostashregh, M., Adsorptions Gas CO2 on the Surface and Open-Ended Single-Walled Carbon Nanotube: A NQR Study, Int. J. ChemTech. Res, Vol 5, pp. 1623-1629, 2013.
- [39] Soltani, A., Raz, S. G., Rezaei, V. J., Khalaji, A. D., Savar, M., Ab initio investigation of Al-and Ga-doped single-walled boron nitride nanotubes as ammonia sensor. Applied Surface Science, Vol 263, pp. 619-625, 2012.
- [40] Parr, R. G., Yang, W., Density Functional Theory of Atoms and Molecules, Oxford University Press, New York, 1989.
- [41] Smith, D. W., Day, O. W., Extension of Koopmans' theorem. I. Derivation. The Journal of Chemical Physics, Vol 62, pp. 113-114, 1975.
- [42] Koopmans, T., Über die Zuordnung von Wellenfunktionen und Eigenwerten zu den einzelnen Elektronen eines Atoms. Physica, Vol 1, 104-113, 1934.
- [43] Ghasemi, A., S. Ashrafi, F. Density Functional Theory (DFT) Study of O2, N2 Adsorptions on H-Capped (4, 4) Single-Walled Carbon Nanotube. Res. J. Appl. Sci. Eng. Technol, Vol. 4, pp. 2523-2528, 2012.
- [44] Schmidt, M., W. Baldridge, K., K. Boatz, J., A. Elbert, S. T., Gordon, M. S., Jensen, J. H., Windus, T. L., PARALLEL VERSION RUNNING WITH 6 PROCESSORS EXECUTION OF GAMESS BEGUN 6: 19: 01 CST 20-NOV-1996 ECHO OF THE FIRST FEW INPUT CARDS-INPUT CARD> \$ SYSTEM TIMLIM= 99999.0 MEMORY= 3500000\$ END INPUT CARD> \$ CONTRL SCFTYP= RHF RUNTYP= IRC MOLPLT=. T. UNITS= ANGS. J. Comput. Chem, Vol. 14, pp. 1347-1363, 1993.
- [45] Radhakrishnan, R. Sreejalekshmi, K. G., Expanding the donor–acceptor toolbox with a minimal 5-(thiophen-2-yl)-1, 3-thiazole core: transition metal-free synthesis and molecular design for HOMO–LUMO energy modulations. New Journal of Chemistry, Vol 40, pp. 3036-3039, 2016.
- [46] Ebrahimi, A., Habibi, M. Masoodi, H. R., Gholipour, A., R. Relationship between calculated NMR data and intermolecular hydrogen bond properties in X-pyridine... HF. Chemical Physics, Vol 355, pp. 67-72, 2009.
- [47] Ghasemi, A. S., Deilam, M., Sharifi-Rad, J., Ashrafi, F., Hoseini-Alfatemi, S. M., Molecular structure, spectroscopic assignments and other quantum chemical calculations of anticancer drugs-A review. Cellular and molecular biology (Noisy-le-Grand, France), Vol. 61, pp. 110, 2015.
- [48] Ghasemi, A. S. Mashhadban, F. Hoseini-Alfatemi, S. M. Sharifi-Rad, J. Conformational stability, spectroscopic and computational studies, highest occupied molecular orbital, lowest unoccupied molecular orbital, natural bond orbital analysis and thermodynamic parameters of anticancer drugs on nanotube-A review. CELLULAR AND MOLECULAR BIOLOGY, Vol 61, pp. 74-78, 2015.
- [49] Popelier, P. L. A. (1998). Characterization of a dihydrogen bond on the basis of the electron density. The Journal of Physical Chemistry A, Vol. 102, pp. 1873-1878.
- [50] Koch, U. Popelier, P. L. A., Characterization of CHO hydrogen bonds on the basis of the charge density. The Journal of Physical Chemistry Vol. 99(24), 9747-9754, 1995.
- [51] Baiz, C. R., Ledford, S. J., Kubarych, K. J., Dunietz, B. D., Beyond 7-azaindole: conjugation effects on intermolecular double hydrogen-atom transfer reactions. The Journal of Physical Chemistry A, Vol. 113, pp. 4862-4867, 2009.
- [52] Iijima, T., Momotake, A. Shinohara, Y., Sato, T., Nishimura, Y., Arai, T. Excited-state intramolecular proton transfer of naphthalene-fused 2-(2'-hydroxyaryl) benzazole family. The Journal of Physical Chemistry A, Vol. 114, pp. 1603-1609, 2010.

- [53] Bader, R. F.W., Atoms in Molecules: AQuantum Theory, Oxford University, Press: Oxford, U.K. Vol. 112, 1990.
- [54] Ghasemi, A. S. Binaeian, E. Tayebi, H. A. CO2 adsorption on the surface and open ended of single wall carbon nanotubes (SWCNTs): A comparative study. International Journal of Nano Dimension, Vol. 7, pp. 247, 2016.
- [55] Ghasemi, A.S. Molla, M. Ashrafi, F., Study of Nuclear Quadrupole Resonance on CO-Doped Single-Walled Carbon Nanotubes: A DFT Computation. Research Journal of Applied Sciences, Engineering and Technology, Vol. 4, pp. 2543-2547, 2012.