



Original Article

Preparation and Evaluation of Pellets Containing Ellagic Acid for Targeted Drug Delivery in Vitro

Hossein Shahdadi Sardou¹, Mohammadreza Abbaspour², Mohammad Ghanimatdan³, Abolfazl Shakeri⁴, Davoud Salarbashi⁵, Abbas Akhgari^{6*}

¹ Department of Pharmaceutics, Faculty of Pharmacy, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

² Professor of the Department of Pharmaceutics, Faculty of Pharmacy, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

³ General Doctor of Pharmacy Student, Faculty of Pharmacy, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

⁴ Assistant Professor, Department of Pharmacognosy, Faculty of Pharmacy Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

⁵ Associate Professor, Department of Clinical Biochemistry, Nutrition and Food Sciences, Faculty of Medicine, Gonabad University of Medical Sciences, Gonabad, Iran

⁶ Associate Professor, Department of Pharmaceutics, Faculty of Pharmacy, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran

***Corresponding author:** Abbas Akhgari, Department of Pharmaceutics, Faculty of Pharmacy, Mashhad University of Medical Sciences, Mashhad, Iran. Email: akhgaria@mums.ac.ir

DOI: [10.32592/nkums.17.2.63](https://doi.org/10.32592/nkums.17.2.63)

How to Cite this Article:

Shahdadi Sardou H, Abbaspour MR, Ghanimatdan M, Shakeri A, Salarbashi D, Akhgari A. Preparation and Evaluation of Pellets Containing Ellagic Acid for Targeted Drug Delivery in Vitro. J North Khorasan Univ Med Sci. 2025;17(2):63-74. DOI: [10.32592/nkums.17.2.63](https://doi.org/10.32592/nkums.17.2.63)

Received: 22 September 2024

Accepted: 24 December 2024

Keywords:

Colon-Targeted Drug Delivery
Ellagic Acid
Extrusion-Spheronization
Inflammatory bowel disease
Pellet

Abstract

Introduction: The studies have shown that the antioxidant compounds of ellagic acid can reduce the symptoms of inflammatory bowel disease (IBD). This study aimed to prepare and evaluate a new drug delivery system for pellets containing ellagic acid to the end parts of the Gastrointestinal Tract (GIT).

Materials and Methods: The pellets were made using the extrusion-spheronization technique. Moreover, the physicochemical properties, including particle size distribution, image analysis, Scanning Electron Microscopy (SEM), Fourier Transform Infrared Spectroscopy (FTIS), Differential Scanning Calorimetry (DSC), and in vitro tests of drug release under simulated laboratory conditions of stomach, small intestine, and colon were investigated in this study.

Results: The manufactured pellets were spherical and had a smooth surface. The particle size distribution analysis demonstrated that the majority of the pellets have sizes in the range of 710-1400 μm . These pellets slowly released their drug content in a similar medium of GIT. Evaluation of the stereomicroscope images of the pellets using the Image Analysis software showed that the aspect ratio and sphericity were 1.08 ± 0.13 and 0.88 ± 0.09 , respectively. The SEM images showed that the pellets had a smooth and uniform surface. DSC and FTIR tests showed the absence of interference between the drug and the excipients used in making the pellet.

Conclusion: The optimized pellet formulation (avicel 60%, lactose 28%, and polyvinylpyrrolidone 2%) demonstrated uniform drug release in media simulating the small intestine and colon.



تهیه و ارزیابی پلت‌های حاوی الژیک‌اسید برای دارورسانی هدفمند به روش برون‌تن

حسین شهدادی ساردو^۱ , محمدرضا عباس‌پور^۲ , محمد غنیمت‌دان^۳ , ابوالفضل شاکری^۴ , داود سالارباشی^۵ , عباس اخگری^{۶*} 

^۱ گروه فارماسیوتیکس، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران

^۲ استاد گروه فارماسیوتیکس، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران

^۳ دکتری عمومی داروسازی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران

^۴ استادیار گروه فارماکوتکونوزی، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران

^۵ دانشیار گروه آموزشی بیوشیمی بالینی، تغذیه و علوم غذایی دانشکده پزشکی دانشگاه علوم پزشکی گناباد، ایران

^۶ دانشیار گروه فارماسیوتیکس، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران

* نویسنده مسئول: عباس اخگری، دانشکده داروسازی، دانشگاه علوم پزشکی مشهد، مشهد، ایران. ایمیل: akhgaria@mums.ac.ir

DOI: 10.32592/nkums.17.2.63

چکیده	تاریخ دریافت: ۱۴۰۳/۰۷/۰۱
مقدمه: مطالعات نشان می‌دهند که ترکیبات آنتی‌اکسیدانی الژیک‌اسید می‌تواند علائم بیماری التهابی روده (IBD) را کاهش دهد. به همین منظور، هدف از این مطالعه، تهیه و ارزیابی یک سیستم دارورسانی نوین به قسمت‌های انتهایی دستگاه گوارش (GIT) برای پلت‌های حاوی الژیک‌اسید است.	تاریخ پذیرش: ۱۴۰۳/۱۰/۰۴
روش کار: پلت‌ها با بهره‌گیری از متد اکستروژن-اسفرونایزیشن تهیه شدند و ویژگی‌های فیزیکی و شیمیایی آن‌ها شامل توزیع اندازه ذرات، آنالیز تصویری، میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM)، طیف‌سنجی مادون قرمز (FTIR)، گرماسنجی روبشی تفاضلی (DSC) و همچنین تست‌های آزادسازی دارو در شرایط آزمایشگاهی شبیه‌سازی شده معده، روده کوچک و کولون مورد ارزیابی قرار گرفتند.	واژگان کلیدی:
یافته‌ها: پلت‌های ساخته شده کروی شکل و دارای سطح صاف بودند. توزیع اندازه ذرات این پلت‌ها نشان داد عمده پلت‌ها سایزی بین ۷۱۰ تا ۱۴۰۰ میکرومتر دارند. این پلت‌ها محتوای دارویی خود را به آهستگی در محیط مشابه روده آزاد کردند. بررسی تصاویر استریومیکروسکوپ پلت‌ها با نرم‌افزار ایمج نشان داد که نسبت دو قطر و کروییت به ترتیب 0.13 ± 0.08 و 0.09 ± 0.08 میلی‌متر است. بررسی تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی نیز تأیید کرد که پلت‌ها سطحی صاف و یکنواخت دارند. آزمون‌های گرماسنجی روبشی تفاضلی و طیف‌سنجی مادون قرمز عدم تداخل بین دارو و اکسیپانت‌های به کار رفته در ساخت پلت را نشان دادند.	پلت اکستروژن-اسفرونایزیشن بیماری التهابی روده الژیک‌اسید دارورسانی به کولون
نتیجه‌گیری: فرمولاسیون پهنه پلت (۶۰ درصد اویسل، ۲۸ درصد لاکتوز و ۲ درصد پلی‌وینیل‌پیرولیدون) آزادسازی یکنواخت دارو را در محیط مشابه روده کوچک و کولون نشان داد.	

مقدمه

التهاب مزمن دستگاه گوارش GIT است که احتمال دارد نواحی مختلفی از بدن از جمله دهان تا رکتوم را تحت تأثیر قرار دهد. با وجود این، بیشترین مناطقی از بدن که درگیر می‌شوند، روده بزرگ و انتهای ایلئوم هستند. زخم‌های ناشی از این بیماری به صورت مرکزی است و با پیشرفت باعث ایجاد زخم‌های عمیق‌تر می‌شود و در نتیجه با توسعه این زخم‌ها، فیستول، آبسه و سختی بافت به وجود می‌آید [۱]. یک فرضیه مورد توافق این است که در افراد مستعد از نظر ژنتیکی عوامل برون‌زاد (مانند عوامل عفونی، تغییر فلور نرمال روده) و عوامل میزبان (مانند عوامل عصبی و اختلالات خون‌رسانی موضعی) منجر به بروز وضعیتی مزمن به صورت اختلال در تنظیم عملکرد سیستم ایمنی مخاطی

بیماری التهابی روده Inflammatory bowel disease (IBD)، به گروهی از بیماری‌ها گفته می‌شود که سبب التهاب روده کوچک و روده بزرگ می‌شوند. انواع اصلی این بیماری شامل کولیت اولسراتیو (UC) و Ulcerative colitis و کرون هستند و بر اثر تأثیرات متقابل عوامل محیطی و فاکتورهای ژنتیکی، که منجر به پاسخ‌های ایمنولوژیک و التهابی در روده می‌شوند، به وجود می‌آیند [۱]. کولیت اولسراتیو با التهاب مخاط روده بزرگ مشخص می‌شود که مرحله اولیه بیماری در رکتوم است و سپس به صورت پیوسته و مداوم در پروگزیمال ادامه می‌یابد. اسهال خونی مخاطی به عنوان شاخص جهانی بیماری کولیت اولسراتیو شناخته شده است [۲]. بیماری کرون یک بیماری همراه با

می‌شوند که عوامل محیطی خاص (مانند سیگار کشیدن) این وضعیت را تشدید می‌کنند [۳]. علائم بیماری کرون بسیار نامحسوس و متغیر است و معمول‌ترین علائم در این بیماری، دردهای شکمی است. از دیگر علائم مرتبط می‌توان به اسهال، کاهش وزن و بی‌اشتهایی اشاره کرد که این علائم در هشتاد درصد کودکان و افراد بالغ مبتلا به بیماری التهابی روده دیده می‌شود. به‌طور کلی، شروع هر دو فرم بیماری التهابی روده در محدوده سنی مشابه اتفاق می‌افتد و بیشترین میزان بروز بیماری نیز بین سنین بیست تا چهل سالگی گزارش شده است و ارتباطی نیز بین جنسیت افراد و میزان ابتلا به این بیماری وجود ندارد. براساس مطالعات انجام‌یافته، شیوع هر دو فرم بیماری، در نواحی غربی جهان بیشتر است. با وجود این، امروزه مشخص شده که میزان بروز و شیوع بیماری التهابی روده در کل دنیا در حال افزایش است [۴].

سامانه‌های دارورسانی به روده کوچک و روده بزرگ می‌توانند هم برای ایجاد آثار موضعی و هم برای جذب سیستمیک داروها تجویز شوند. از روش‌های مختلفی برای هدفمندسازی رهش دارو به روده استفاده شده است که مهم‌ترین این روش‌ها شامل طراحی پیش‌داروها، اصلاح فرمولاسیون‌های دارویی با استفاده از سیستم‌های وابسته به pH، سیستم‌های وابسته به زمان و سیستم‌های مبتنی بر تجزیه میکروبی هستند [۵]. استفاده از هریک از سیستم‌های مختلف برای اصلاح فرمولاسیون‌های دارویی مزایای خاص خود را دارند. با این حال، بزرگ‌ترین محدودیت آن‌ها وابستگی به شرایط فیزیولوژیک بدن و تغییرات احتمالی پاسخ فرمولاسیونی، بر اثر تغییر در شرایط GIT است. بنابراین، برای رفع این محدودیت، تلفیق دو یا چند سیستم دارورسانی به روده می‌تواند مؤثر باشد. استفاده از درمان‌های مرسوم در بیماری التهابی روده، مثل ۵-آمینوسالیسیلات، بودزوناید، آنتی‌بیوتیک‌ها، استروئیدها و داروهای تعدیل‌کننده سیستم ایمنی (ایمونومدولاتورها) می‌توانند تا حدودی مراحل فعال بیماری را درمان کنند و علائم آن را بهبود بخشند؛ اما به مرور زمان، بدن بیمار در برابر این داروها مقاوم می‌شود. از سوی دیگر، عوارض جانبی این داروها را نیز باید در نظر داشت. به همین دلیل، بیماران به امید بهبود مراحل فعال بیماری و فروکش کردن علائم آن به طب مکمل روی می‌آورند؛ به‌طوری‌که چهل درصد افراد از داروهای گیاهی به‌عنوان طب مکمل استفاده می‌کنند [۶].

از زمان‌های قدیم، از انار (*Punica granatum* L.) برای اهداف دارویی استفاده می‌شده است. شواهد پایه و شواهد بالینی مزایای طبقات خاصی از مواد فعال زیستی آن را نشان می‌دهند، به‌ویژه آن‌هایی که در آب و عصاره آن یافت می‌شوند. مکمل‌های غذایی ساخته‌شده از عصاره انار، روی مدل‌های حیوانی و سلولی مختلف بیماری التهابی روده آزمایش شده است [۷]. الایزیتانین‌ها پلی‌فنول‌های فعال زیستی موجود در انار هستند. با این حال، الایزیتانین‌های موجود در این میوه، به‌صورت دست‌نخورده جذب جریان خون نمی‌شوند، اما طی چند ساعت در روده به الایزیکاسید هیدرولیز می‌شوند. تا به امروز، همه نتایج نشان می‌دهند که الایزیکاسید به احتمال زیاد عامل اصلی فعالیت مکمل‌های مبتنی بر انار است. الایزیکاسید (Ellagic Acid (EA) پلی‌فنل با فرمول مولکولی C₁₄H₆O₈، کم‌محلول در آب، در انواع مختلفی از میوه‌ها و مغزها مانند انار، توت‌فرنگی، زغال‌اخته و گردو وجود دارد. به این ترتیب، در گزارش‌های متعدد، این اسید به‌عنوان آنتی‌اکسیدانی قوی،

ضدالتهاب، ضد میکروب، ضدجوش‌زایی، محافظت‌کننده کبد، ضدتومور و ضدسرطان به‌ویژه سرطان‌های روده بزرگ، مری و سینه معرفی شده است [۸]. در این راستا، می‌توان به مطالعات بررسی آثار ضدالتهابی الایزیکاسید روی مدل حیوانی کولیت‌دارشده اشاره کرد که نتیجه مثبت درمانی به همراه داشته‌اند [۷، ۹-۱۱]. به همین منظور، الایزیکاسید می‌بایست به‌گونه‌ای در فرمولاسیون اشکال دارویی فرموله شود که قسمت اعظم محتوای دارویی در قسمت‌های انتهایی دستگاه گوارش آزاد شود. در طراحی سیستم‌های نوین سعی بر این است که وابستگی رهش دارو به نوسانات شرایط فیزیولوژیکی GIT به حداقل برسد و به این ترتیب، رهش دارو از سیستم در شرایط مختلف پیش‌بینی‌پذیرتر شود. با توجه به شرایط موجود، دارورسانی به‌صورت رساندن قسمت اعظم دارو به روده‌ها و عدم آزادسازی دارو در مناطق فوقانی تر GIT می‌تواند راه مناسبی برای افزایش اثربخشی و کاهش عوارض جانبی باشد [۱۲]. تجویز خوراکی دارو مهم‌ترین و مناسب‌ترین راه تجویز و رسیدن به آثار سیستمیک است. نزدیک به پنجاه درصد سیستم‌های دارورسانی موجود در بازار، سیستم‌های خوراکی‌اند که به دلیل مزایای بسیار، از قبیل پذیرش خوب بیماران و سهولت تجویز، اهمیت دارند [۱۳]. بخش‌های انتهایی دستگاه گوارش (GIT) مانند روده بزرگ و سیگمویید، به دلیل شرایط فیزیولوژیک خاصی که دارند، دارای مزایای بسیاری برای دارورسانی هستند. یکی از مزایا و اهداف دارورسانی به روده، درمان بیماری‌های این ناحیه است. بیماری‌های مختلفی ممکن است بخش‌های انتهایی دستگاه گوارش را درگیر کنند که می‌توان به سرطان‌های کولورکتال، بیماری کرون، کولیت اولسراتیو و بیماری‌های عفونی اشاره کرد. بنابراین، برای درمان این بیماری‌ها، روده باریک و روده بزرگ می‌توانند محل هدف مناسبی باشد. از داروهای مهم استفاده‌شده در این بیماری، ۵-آمینوسالیسیک اسید (5-ASA) و بودزوناید هستند [۱۴]. این داروها در GIT فوقانی جذب می‌شوند و به میزان ناچیزی به روده بزرگ می‌رسند و در نتیجه باعث بروز عوارض جانبی در بیمار می‌شوند [۱۵]. بنابراین، سیستمی که بتواند این داروها را به‌طور ویژه به روده بزرگ برساند، اهمیت خواهد داشت. از سیستم‌های مختلفی برای دارورسانی به روده بزرگ استفاده می‌شود که هریک از این سیستم‌ها ویژگی‌ها، مزایا و معایب خاص خود را دارند. از جمله این سیستم‌ها می‌توان به سیستم‌های وابسته به pH، زمان و تجزیه میکروبی اشاره کرد که می‌توانند در اشکال مختلف دارویی مثل قرص و پلت به کار گرفته شوند [۱۵]. پلت‌ها ذرات جامد گرد یا نیمه‌گردی هستند که با روش‌های مختلف، از مواد پودری یا گرانول‌ها ساخته می‌شوند. پلت‌ها با اندازه ۰/۵-۱/۵ میلی‌متر تهیه، و برای مصرف خوراکی استفاده می‌شوند. از بین اشکال دارویی چندواحدی، پلت‌ها رایج‌ترین شکل دارویی هستند؛ به‌طوری‌که قسمت اعظم فرآورده‌های دارویی چندواحدی به این شکل ساخته می‌شوند [۱۵]. پلت‌ها به دلیل مزایایی همچون انتشار کنترل‌شده، جریان‌پذیری آزادانه و آسان، خروج سریع از معده، جذب و فراهمی زیستی بالا نسبت به اشکال دارویی تک‌واحدی مثل قرص مورد توجه قرار گرفته‌اند. از این رو، هدف از این مطالعه، تهیه و ارزیابی یک سیستم دارورسانی به قسمت‌های انتهایی روده کوچک و روده بزرگ برای پلت‌های الایزیکاسید با استفاده از تغییر در میزان اکسیپانت‌ها است.

با $pH=6/8$ نانومتر تعیین شد.

روش کار

مواد

پلی‌وینیل‌پیرولیدون (PVP K30) را از شرکت فلوکا (شارلوت، ورث کارولینای ایالات متحده) تهیه کردیم. لاکتوز مونوهیدرات، اویسل ۱۰۱ و سدیم لوریل سولفات را از شرکت مرک (فرانکفورت، آلمان)، و اتانول و استیک‌اسید را از شرکت مجتمع شیمیایی صنعتی دکتر مجلی (ساوه، ایران) خریدیم (همه آزمایش‌ها را در آزمایشگاه‌های دانشکده داروسازی مشهد در سال ۱۴۰۲ انجام دادیم).

عصاره‌گیری

انارها از شهرستان ساوه تهیه، و بعد از پوست‌گیری، پوست میوه در دمای ۵۰ درجه سانتی‌گراد به مدت ۲۴ ساعت در یک آون با هوای گرم خشک، و با استفاده از آسیاب به پودر تبدیل شد. پودر با حلال اتانول به روش خیساندن در استیک‌اسید سوسپانسیونه شد و با اتیل استات پارتیشن شد. سپس، در خلأ حلال‌ها تبخیر، و عصاره حاصل از آن توسط روتاری در دمای کمتر از ۴۵ درجه سانتی‌گراد غلیظ شد و عصاره خالص به دست آمد.

آنالیز الایک‌اسید

برای آنالیز الایک‌اسید از روش اسپکتروفتومتری ماورای بنفش ($S2100UV$ ، آمریکا) برای رسم منحنی استاندارد استفاده شد. به این منظور، محلولی با غلظت مشخص ۵۰ میلی‌گرم بر میلی‌لیتر از الایک‌اسید در محیط استفاده‌شده در تحقیق (محیط اسیدی با $pH=1/2$ و بافر فسفات با $pH=6/8$ به همراه سدیم لوریل سولفات ۲ درصد) تهیه شد و طیف جذبی آن در محدوده ۲۰۰-۴۰۰ نانومتر به دست آمد. λ_{max} الایک‌اسید در HCl با $pH=1/2$ و بافر فسفات

رسم منحنی استاندارد

برای رسم منحنی استاندارد با استفاده از این محلول، محلول‌هایی با غلظت‌های ۲، ۴، ۶، ۸ و ۱۰ میلی‌گرم در لیتر در بافر فسفات با $pH=6/8$ به همراه سدیم لوریل سولفات ۲ درصد تهیه شد (سه بار تکرار). سپس، جذب ماورای بنفش آن‌ها در طول موج λ_{max} خوانده شد. با استفاده از داده‌های حاصل از دستگاه اسپکتروفتومتر، منحنی استاندارد رسم شد.

طراحی فرمولاسیون‌ها

برای بررسی نوع آزادسازی ماده دارویی، سه فرمولاسیون با درصد اکسیپانت‌های متفاوت طبق جدول ۱ طراحی شد تا فرمولاسیون مناسب و بهینه برای بیماری کرون از بین آن‌ها انتخاب شود.

اندازه‌گیری محلولیت اشباع عصاره

برای اندازه‌گیری محلولیت اشباع عصاره، ابتدا یک میلی‌گرم از پودر الایک‌اسید در بالن صدمیلی‌لیتر با محلول بافر فسفات با $pH=6/8$ و سدیم لوریل سولفات ۲ درصد به حجم رسانده شد تا غلظت ۱۰۰ میکروگرم بر میلی‌لیتر از محلول درست شود. سپس، این محلول به بشر منتقل شد. برای به دست آوردن محلولیت اشباع، هر بار نیم میلی‌گرم از پودر عصاره به محلول در دستگاه سونیکاتور با دمای ۴۰ درجه سانتی‌گراد اضافه شد تا حل شود.

تهیه پلت‌ها

پلت‌های حاوی الایک‌اسید، اویسل، لاکتوز و پلی‌وینیل‌پیرولیدون براساس مقادیر ارائه‌شده در جدول ۱ تهیه شدند.

جدول ۱. اجزای فرمولاسیون پلت‌ها

No.	Avicel%	Lactose%	PVP%	API%
1	60	28	2	10
2	40	48	2	10
3	20	68	2	10

فرایند الک کردن به‌منظور تعیین محدوده اندازه ذرات و رسیدن به ذرات یکنواخت انجام شد. حدود ۱۰۰ گرم از پلت‌ها به مدت ۵ دقیقه با نوسان ۵۱ هرتز روی شیکر مکانیکی با استفاده از الک‌های استاندارد با مش‌های ۱۴، ۱۶، ۱۸، ۲۰، ۲۵، ۳۰، ۳۵، ۴۰، ۵۰، ۶۰ و ۷۰ به‌ترتیب با اندازه‌های ۱۴۰۰، ۱۱۸۰، ۱۰۰۰، ۸۵۰، ۷۱۰، ۶۰۰، ۵۰۰، ۴۲۵، ۳۰۰ و ۲۵۰ میکرومتر الک شدند. سپس، وزن پلت‌های باقی‌مانده روی هر الک تعیین شد. در انتها، درصد فراوانی پلت‌ها در هر محدوده وزنی مشخص شد. بازده پلت‌سازی نسبت درصد وزنی پلت‌ها در محدوده ۷۱۰ تا ۱۴۰۰ میکرومتر به وزن کل پلت‌ها در نظر گرفته شد.

تعیین مقدار دارو در پلت‌ها

برای تعیین مقدار دارو در پلت‌ها، ۱۰۰ میلی‌گرم از پلت‌ها، که به‌طور تصادفی انتخاب شده بودند، به‌دقت وزن و سپس در هاون ساییده شد. پلت‌های ساییده‌شده در بالن حجمی صدمیلی‌لیتری حاوی محیط انحلال (بافر فسفات $pH=6/8$) پراکنده و هم زده، و به مدت بیست دقیقه در دستگاه اولتراسونیک قرار داده شدند. سپس، محلول صاف، و جذب آن در طول موج ۲۷۶ نانومتر خوانده شد. برای هریک از فرمولاسیون‌ها سه نمونه به این صورت تهیه، و با استفاده از میانگین جذب‌های خوانده‌شده و منحنی کالیبراسیون رسم‌شده، غلظت دارو در محلول تعیین، و از روی غلظت به‌دست‌آمده مقدار واقعی داروی موجود در پلت‌ها محاسبه شد.

توزیع اندازه ذره‌ای و تعیین بازده پلت‌سازی

فسفات مونو بازیک (KH_2PO_4) و ۰/۸۹۶ گرم سدیم هیدروکساید (NaOH) برای pH ۶/۸ و ۰/۵۶ گرم برای pH ۶/۵، ۱/۳۸۸ گرم برای pH ۷/۲ و ۲ گرم سدیم لوریل سولفات داخل بالن یک‌لیتری ریخته شد. سپس، با آب مقطر به حجم رسانده و pH آن با دستگاه اندازه‌گیری شد. از این محیط به‌عنوان محیط مقلد روده کوچک برای مطالعات آزادسازی دارو استفاده شد.

روش انجام دادن تست انحلال

در این تست، روند آزادسازی الایژیک‌اسید بررسی شد. برای این منظور، پلت‌ها با دقت وزن و ارزیابی شدند. تست انحلال روی مقداری از پلت‌ها، که حاوی ۵ میلی‌گرم داروی الایژیک‌اسید بودند، انجام شد. برای این منظور، از دستگاه تست انحلال (Electro Farmed Azin Gostar TD06، ایران) به روش سید (USP Apparatus I) با سرعت ۱۰۰ دور در دقیقه، در ۹۰۰ میلی‌لیتر محیط اسیدی HCl با pH=۱/۲ و محیط بافر فسفات با pH=۶/۸ حاوی سدیم لوریل سولفات ۲ درصد و در دمای ۳۷ درجه سانتی‌گراد استفاده شد.

نمونه‌برداری در فواصل زمانی تعیین‌شده انجام، و مقدار جذب، مقدار داروی آزادشده و درصد داروی آزادشده در هر زمان به روش اسپکتروفتومتری در طول موج ۲۷۶ نانومتر برای محیط اسیدی و محیط بافر فسفات گزارش شد. سپس، نمودار درصد داروی آزادشده در برابر زمان برحسب دقیقه برای هر فرمولاسیون رسم شد.

میکروسکوپ الکترونی (Scanning Electron Microscope)

مورفولوژی سطح پلت‌ها در این تست مورد بررسی قرار گرفت. این تست روی نمونه پلت مربوط به فرمولاسیون بهینه انجام شد که این نمونه‌ها عبارت‌اند از: پلت بهینه قبل از انجام دادن تست انحلال و پلت بهینه بعد از انجام دادن تست انحلال (محیط اسیدی و بافری). پلت‌ها با چسب دوطرفه روی پایه آلومینیومی ثابت شدند و طی ده دقیقه، بر اثر گاز آرگون روکش نازکی از نقره روی نمونه‌ها قرار گرفتند. سپس، نمونه‌ها با میکروسکوپ الکترونی (Leo-VP1450T، آلمان) بررسی، و تصاویر موردنظر ثبت شدند.

تجزیه و تحلیل آماری

برای تجزیه تحلیل آماری داده‌های حاصل از آزمون‌های مکانیکی، تورم، کاهش توده فیلم خشک، نفوذپذیری فیلم‌ها، ارزیابی عبور بخار آب از فیلم‌ها از آزمون واریانس یک طرفه به‌وسیله نرم‌افزار گراف پد پریزم ۷ استفاده شد.

یافته‌ها و بحث

منحنی استاندارد

براساس مطالعات اسپکتروفتومتری، طول موج جذب ماکسیمم الایژیک‌اسید در هر دو محیط اسیدی و بافری، ۲۷۶ نانومتر به دست آمد و بر این اساس، منحنی استاندارد تهیه شد. در شکل ۱، منحنی استاندارد به‌دست‌آمده برای غلظت‌های مختلف الایژیک‌اسید در بافر فسفات با pH=۶/۸ نشان داده شده است. همان‌طور که مشاهده می‌شود، رابطه جذب با غلظت به‌صورت خطی و

آنالیز تصویری با استریومیکروسکوپ

برای بررسی شکل و کرویت پلت‌ها، تست آنالیز تصویری انجام شد. برای انجام دادن این تست، حدود بیست پلت از هر بچ به‌صورت تصادفی انتخاب، و روی یک سطح با زمینه سیاه چسبانده شدند. سپس، به‌وسیله استریومیکروسکوپ مجهز به دوربین دیجیتال با بزرگ‌نمایی ۸۰، از آن‌ها عکس‌برداری شد. تصاویر تهیه‌شده با استفاده از نرم‌افزار ایمج (v.1.51k) آنالیز شد و پارامترهای مورفولوژی آن‌ها شامل نسبت دو قطر (Aspect ratio) (فرمول ۱) و کرویت (Sphericity) (فرمول ۲) مورد بررسی قرار گرفتند.

$$\text{Aspect ratio} = \frac{d_{\max}}{d_{\min}} \quad (\text{فرمول ۱})$$

$$\text{Sphericity} = \frac{4\pi A}{P_m^2} \quad (\text{فرمول ۲})$$

A = مساحت تصویر پلت، Pm = محیط تصویر پلت، $d_{\max}$ = بیشترین قطر پلت، $d_{\min}$ = کمترین قطر پلت

تست آنالیز حرارتی تقطیعی (Differential Scanning Calorimetry: DSC)

این تست برای بررسی رفتار حرارتی اجزای فرمولاسیون و احتمال هرگونه تداخل شیمیایی بین آن‌ها در فرمولاسیون انجام گرفت. این نمونه‌ها عبارت‌اند از: پودر الایژیک‌اسید، پلت‌های بهینه، اویسل، لاکتوز، پلی‌وینیل‌پیرولیدون و سدیم لوریل سولفات.

حدود ۵ میلی‌گرم از هریک از این نمونه‌ها و فرمولاسیون‌های پلت پس از ساییده شدن، درون دیگ‌های آلومینیومی قرار داده و کاملاً مهروموم شدند. سپس، هریک از این نمونه‌ها در محدوده حرارتی ۲۵ الی ۳۰۰ درجه سانتی‌گراد با سرعت ۱۰ درجه در دقیقه تحت گاز نیتروژن با سرعت جریان ۲۰ میلی‌لیتر بر دقیقه در دستگاه گرماسنجی روبشی تفاضلی (Mettler Toledo DSC822c، سوئیس) اسکن شدند و ترموگرام آن‌ها ثبت و بررسی شد.

تست طیف‌سنجی مادون قرمز (Fourier transform infrared spectroscopy)

طیف‌سنجی مادون قرمز پودرهای الایژیک‌اسید، پلت‌های بهینه، لاکتوز، اویسل و پلی‌وینیل‌پیرولیدون با استفاده از دستگاه FTIR (Thermo Nicolet-avarat 370، آمریکا) در طول موج‌های $4000\text{--}400\text{ cm}^{-1}$ ثبت شد. برای این کار، ابتدا پودر یکنواخت مواد اولیه و فرمولاسیون‌ها تهیه، و سپس به‌طور مستقیم با تکنیک Attenuated total reflection reflection نمودار جذبی آن‌ها ثبت شد. هنگام انجام دادن تست، دستگاه به‌طور مرتب با هوای خشک و خنک تهویه شد.

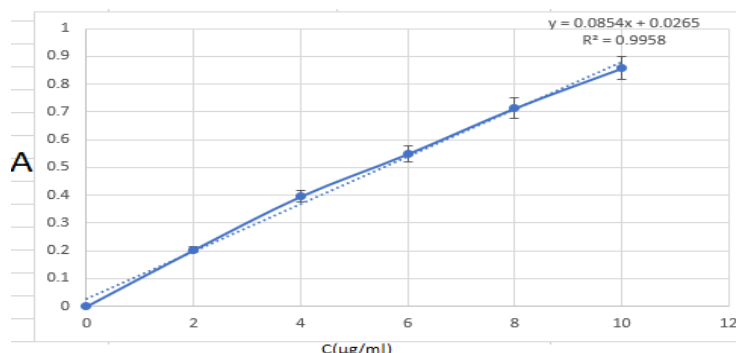
تست انحلال

تهیه محیط انحلال

محیط‌های انحلال استفاده‌شده شامل محیط اسیدی HCl با pH 1/2 و محلول بافر فسفات با pH ۶/۵، pH ۶/۸ و pH ۷/۲ مورد بررسی قرار گرفتند.

برای تهیه محلول بافر فسفات با pH‌های موردنظر، ۶/۸ گرم پتاسیم

با ضریب همبستگی ۰/۹۹۵۸ در نمودار است که نشان می‌دهد منحنی استاندارد تهیه شده برای آنالیز داده‌ها مناسب است.



شکل ۱: منحنی استاندارد الایکاسید در بافر فسفات با pH=۶/۸

اندازه‌گیری محلولیت اشباع الایکاسید

پس از انجام دادن محاسبات، مشخص شد محلولیت اشباع در محیط بافری با pH ۶/۸ برابر با ۲۷/۴ میکروگرم در میلی‌لیتر است.

توزیع اندازه ذره‌ای و بازده پلت‌سازی

نتایج تست الک و بازده تولید پلت‌ها برای فرمولاسیون‌های مختلف، در جدول ۲ نمایش داده شده است.

(وزن کل پلت‌ها / وزن پلت‌ها در بازه ۷۱۰ تا ۱۴۰۰ میکرومتر) * ۱۰۰ = بازده پلت‌سازی

بازده پلت‌سازی ۹۲/۳۵ درصد محاسبه شد.

جدول ۲: نتایج حاصل از تست الک

وزن پلت‌ها (گرم)	محدوده اندازه پلت‌ها (میکرومتر)
۱۱/۴۵	۱۱۸۰ - ۱۴۰۰
۱۹/۷۸	۱۰۰۰ - ۱۱۸۰
۳۰/۲۴	۸۵۰ - ۱۰۰۰
۲۴/۱۲	۷۱۰ - ۸۵۰
۴/۴۲	۶۰۰ - ۷۱۰
۱/۵	۵۰۰ - ۶۰۰
۰/۸۴	۴۲۵ - ۵۰۰
۰/۲۴	۳۰۰ - ۴۲۵
۰/۰۸	۲۵۰ - ۳۰۰
۰/۰۱	۲۱۲ - ۲۵۰
۰	۰ - ۲۱۲

آنالیز تصویری

نمونه‌ای از تصاویر استریومیکروسکوپی پلت‌ها در شکل ۲ نمایش داده شده است.



شکل ۲: تصویر پلت‌های بدون روکش

نتایج میکروسکوپ الکترونی (SEM)

نتایج تصویربرداری از پلت‌ها به وسیله میکروسکوپ الکترونی در شکل ۳ نمایش داده شده است. به طور کلی، بررسی تصاویر میکروسکوپ الکترونی نشان‌دهنده این است که اکثر پلت‌های به دست آمده سطوح صاف و یکنواختی دارند.

تست گرماسنجی روبشی تفاضلی

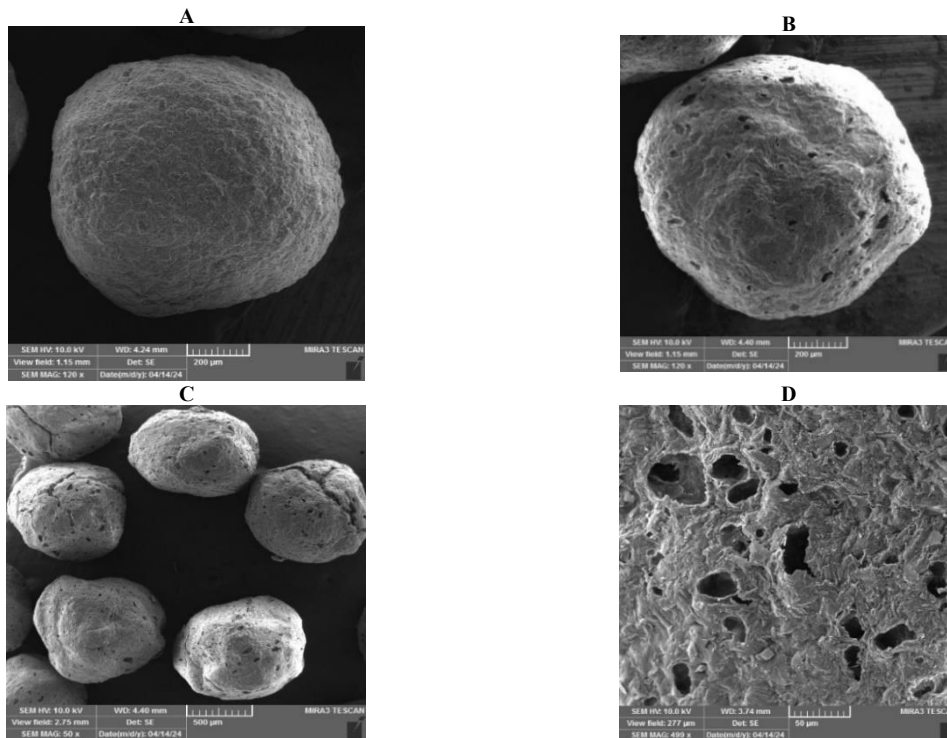
نتایج تست گرماسنجی روبشی تفاضلی برای ماده خالص دارویی، پلت‌ها و اکسپیان‌ها در شکل ۴ نمایش داده شده است. در دیاگرام حاصل از آنالیز حرارتی تقطیعی الایکاسید یک پیک اندوترم پهن و ضعیف در حدود ۱۲۰ °C دیده می‌شود که مربوط به نقطه ذوب دارو است [۱۶]. به نظر می‌رسد کاهش ارتفاع پیک تیز دارو در شکل پلت نسبت به پودر دارو به علت رقیق شدن دارو با اکسپیان‌های موجود در فرمولاسیون پلت باشد. مطالعه لی و همکاران نیز نشان می‌دهد که الایکاسید در محدوده ۱۲۰ °C یک پیک اندوترم نشان می‌دهد [۱۷]. در دیاگرام پودر لاکتوز دو پیک اندوترم به ترتیب در ۱۵۰ °C و ۲۲۰ °C ظاهر شده است. پیک ۱۵۰ °C مربوط به دهیدراسیون لاکتوز و پیک ۲۲۰ °C آن مربوط به نقطه ذوب لاکتوز است [۱۸] و در حوالی ۲۰۰ درجه برای سدیم لوریل سولفات یک پیک وجود دارد که مربوط به نقطه ذوب آن است [۱۹]. این در حالی است که برای سایر اکسپیان‌ها پیک خاصی دیده نشد.

تست طیف‌سنجی مادون قرمز

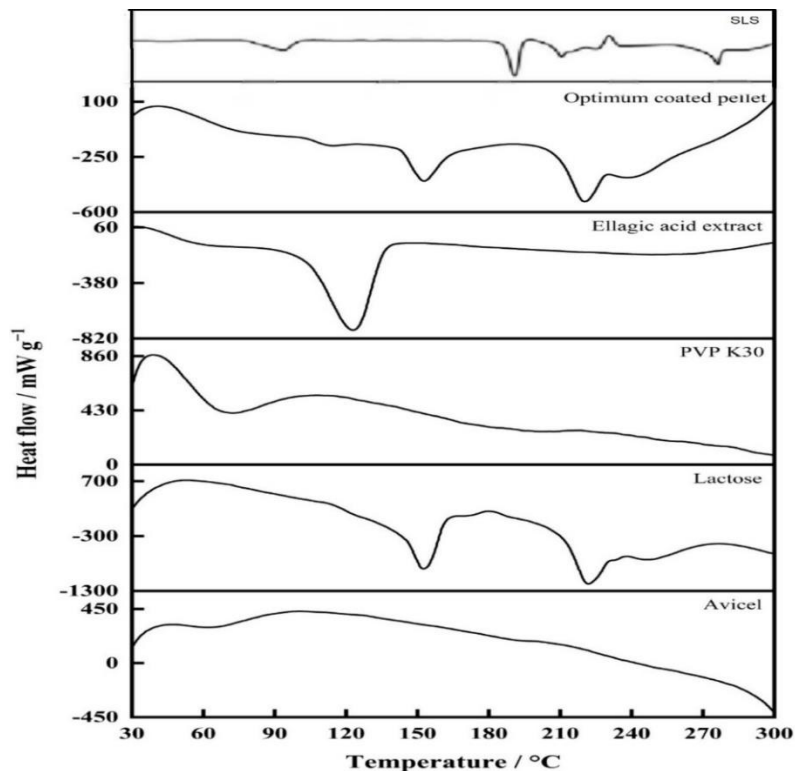
نتایج تست طیف‌سنجی مادون قرمز در شکل ۵ نمایش داده شده است. در طیف‌سنجی مادون قرمز مربوط به الایکاسید، دو پیک در ناحیه ۳۵۲۱ و ۳۴۷۶ مربوط به گروه هیدروکسیل است. پیک ناحیه ۱۷۲۴ مربوط به گروه کربونیل است [۲۰]. در طیف پلی‌وینیل‌پیرولیدون پیک پهن در ناحیه ۳۴۲۷ مربوط به گروه هیدروکسیل، و پیک در ناحیه ۱۶۷۴ و ۱۲۸۶ مربوط به گروه آمیدی است [۲۱]. در طیف اویسل پیک

الاژیکاسید با فرمولاسیون ایتیموم، که مخلوط فیزیکی پودر
الاژیکاسید، پلی‌وینیل‌پیرولیدون، اویسل و لاکتوزند و همچنین
طیف‌های مربوط به اکسیپانت‌ها و مقایسه پیک‌های شاخص مربوط به
هریک، مشخص می‌شود که تداخلی بین دارو و اکسیپانت‌ها وجود ندارد.

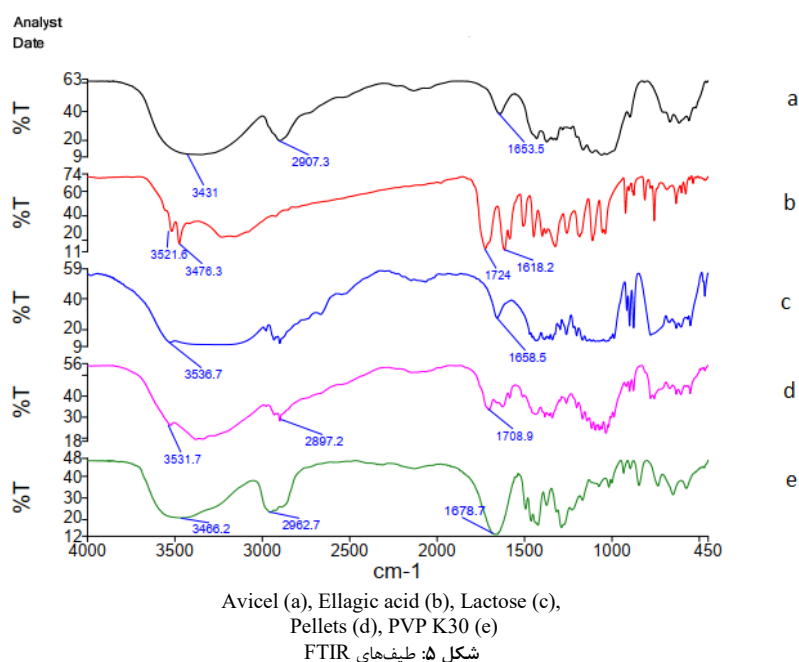
پهن در ناحیه ۳۴۶۴ مربوط به گروه هیدروکسیل، و پیک در ناحیه
۱۶۵۲ مربوط به گروه آمیدی است [۲۲]. در طیف لاکتوز نیز پیک‌های
گروه هیدروکسیل و آمیدی تقریباً در نواحی مشابه قابل مشاهده است.
همچنین، پیک‌های مربوط به ساختارهای آروماتیک در نواحی ۷۵۰ تا
۹۰۰ مشاهده می‌شوند [۲۳]. با بررسی طیف مربوط به پودر خالص



شکل ۳: تصویر میکروسکوپ الکترونی از پلت (A)، پلت بعد از انحلال با بزرگ‌نمایی ۱۲۰ (B)، پلت‌ها بعد از انحلال با بزرگ‌نمایی ۵۰ (C)، پلت بعد از انحلال با بزرگ‌نمایی ۴۰۰ (D)

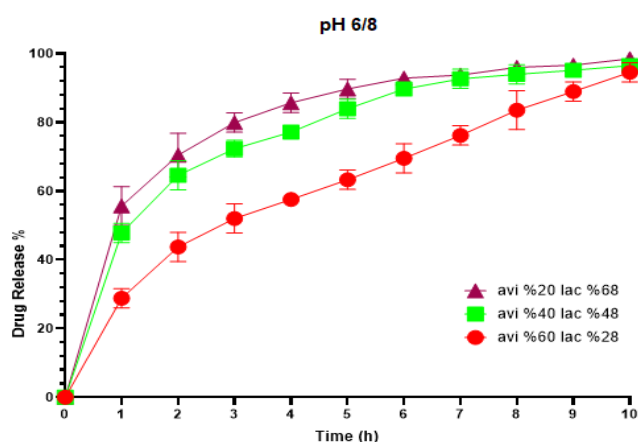


شکل ۴: طیف‌های گرماسنجی روبشی تفاضلی

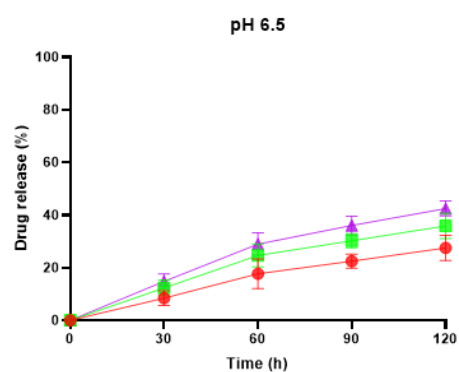
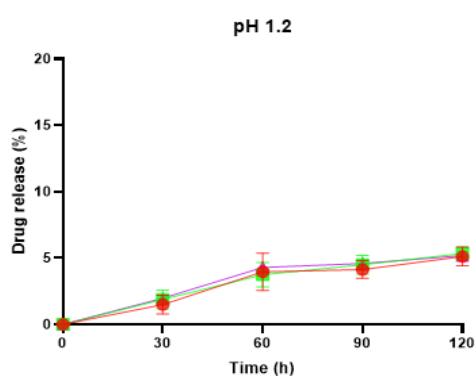


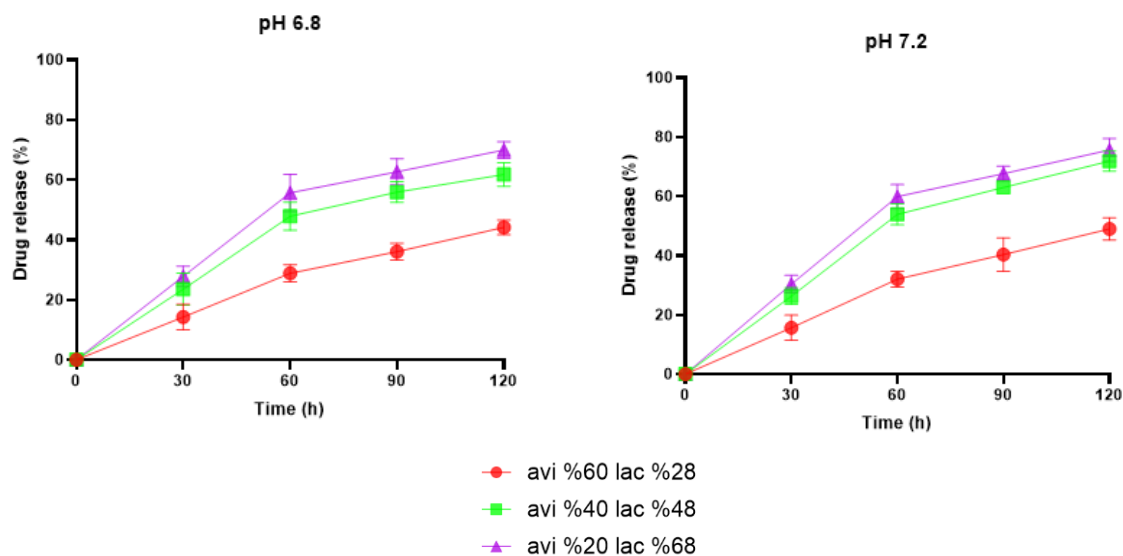
فسفات با pH ۶/۸ در شکل ۶ نمایش داده شده است. نمودار انحلال فرمولاسیون‌ها در pH‌های شبیه‌سازی شده GIT در شکل ۷ نمایش داده شده است.

تست انحلال
نمودار رهایش پلت‌ها با درصد اکسپانانت‌های مختلف در محیط بافر



شکل ۶: نمودار درصد آزادسازی پلت‌ها با درصد اکسپانانت‌های مختلف در pH ۶/۸ طی ۱۰ ساعت



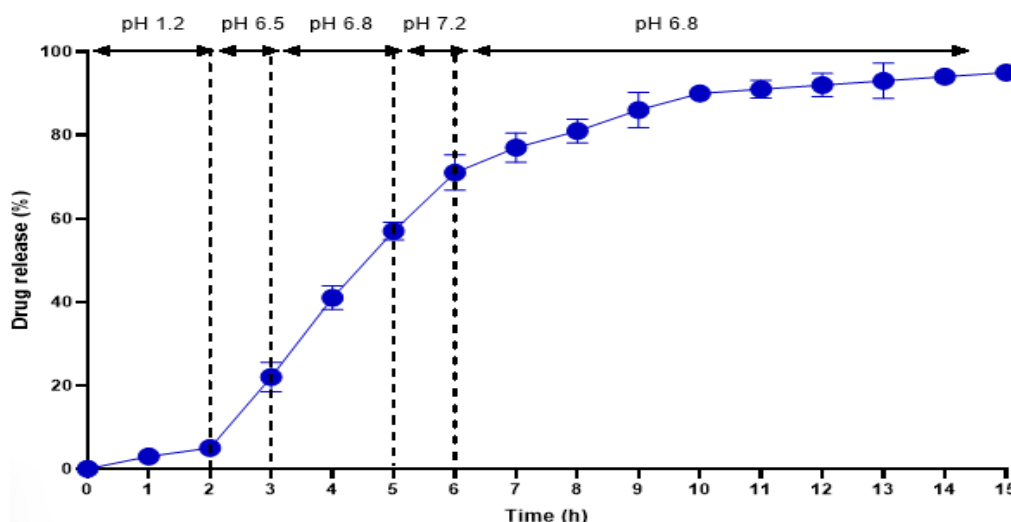


شکل ۷: پروفایل رهائش فرمولاسیون‌ها در pHهای مختلف

درصد اکسپانانت در pHهای مختلف در شکل ۷ به‌وضوح دیده می‌شود. به‌عنوان مثال، فرمولاسیون با اویسل ۶۰ و ۲۰ درصد در pH ۷/۲ به‌ترتیب طی یک ساعت ۳۲ و ۶۰ درصد محتوای دارویی را آزاد کردند. این در حالی است که فرمولاسیون (اویسل ۶۰ درصد، لاکتوز ۲۸ درصد و پلی‌وینیل‌پیرولیدون ۲ درصد) آهسته‌ترین رهائش دارو را از خودش به نمایش گذاشته است. افزایش میزان اویسل مانند یک سیستم دارورسانی وابسته به زمان عمل می‌کند و نشان می‌دهد که این افزایش توانسته است سرعت رهائش دارو را به‌طور چشمگیری کاهش دهد. از طرفی، آزادسازی الایکاسید در pHهای مختلف مانند یک سیستم وابسته به pH عمل می‌کند و باعث می‌شود هم خاصیت آزادسازی تدریجی و هم خاصیت آزادسازی وابسته به pH را بروز دهد. بررسی پروفایل رهائش فرمولاسیون بهینه در تست انحلال پیوسته در محیط‌های مختلف GIT نشان می‌دهد که کمتر از ۵ درصد دارو در محیط اسیدی آزاد می‌شود و بعد از ورود پلت‌ها به محیط روده، سرعت رهائش دارو اندکی افزایش می‌یابد؛ به‌طوری‌که پس از سه ساعت (مدت‌زمان حضور دارو در upper GIT)، حدود ۲۲ درصد دارو آزاد می‌شود و مابقی دارو از ایلئوم انتهایی تا انتهای کولون طی حدود ده ساعت به‌تدریج آزاد می‌شود. این موضوع نشان‌دهنده این است که فرمولاسیون بهینه توانسته است از رهائش سریع دارو جلوگیری، و دارو را به‌صورت آهسته در قسمت‌های انتهایی GIT آزاد کند. این نوع آزادسازی این امکان را فراهم می‌آورد که طی پانزده ساعت که زمان تقریبی حضور دارو در دستگاه گوارش بیمار است، دارو به‌طور کامل و به‌آهستگی آزاد شود.

شکل ۸، درصد رهائش دارو با اویسل ۶۰ درصد و لاکتوز ۲۸ درصد به مدت دو ساعت در pH ۱/۲، به مدت یک ساعت در pH ۶/۵، به مدت دو ساعت در pH ۶/۸، به مدت یک ساعت در pH ۷/۲ و به مدت ده ساعت در pH ۶/۸ را نشان می‌دهد (سدیم لوریل سولفات ۲ درصد در تمام محیط‌های انحلال).

همان‌طور که در شکل ۶ دیده می‌شود، در پایان تست ده‌ساعته در محیط بافر فسفات با pH ۶/۸ با سدیم لوریل سولفات ۲ درصد، دارو در فرمولاسیون با اکسپانانت (اویسل ۶۰ درصد، لاکتوز ۲۸ درصد، پلی‌وینیل‌پیرولیدون ۲ درصد) به‌آهستگی آزاد شد. از طرفی، طبق شکل ۷ رهائش دارو در محیط مشابه معده (pH ۱/۲) نشان می‌دهد که آزادسازی طی دو ساعتی که دارو در معده می‌ماند، از حدود پنج درصد فراتر نمی‌رود؛ درحالی‌که پروفایل رهائش پلت‌ها در pHهای ۶/۵، ۶/۸ و ۷/۲ طی همین مدت به طرز چشمگیری افزایش می‌یابد که به ساختار الایکاسید برمی‌گردد که در pHهای قلیایی انحلال آن افزایش می‌یابد [۲۴]. بررسی و مقایسه فرمولاسیون‌های مختلف پلت‌ها در pHهای ۶/۵، ۶/۸ و ۷/۲ نشان می‌دهد که با افزایش لاکتوز و کاهش اویسل در ساختمان پلت، سرعت رهائش الایکاسید از پلت‌ها افزایش می‌یابد، که علت این پدیده به حلالیت لاکتوز در آب برمی‌گردد [۲۵]. مطالعات متعددی این موضوع را تأیید می‌کنند که مقدار اکسپانانت‌های به‌کاررفته در فرمولاسیون در سرعت رهائش دارو مؤثر است [۲۶]. با افزایش اویسل و کاهش لاکتوز، سرعت رهائش دارو کاهش می‌یابد و محتوای دارو بیشتر حفظ می‌شود [۲۷]. اضافه شدن درصد اویسل به ترکیبات دارویی، افزایش سختی و استحکام کششی و کاهش شکنندگی فرم دارویی را در پی دارد و سرعت آزادسازی به‌طور معناداری کاهش می‌یابد. از سوی دیگر، با اضافه شدن اویسل، خاصیت پلاستیسیته (عدم تمایل جامدات به جریان و تغییر شکل به‌صورت دائمی) کاهش می‌یابد [۲۶]. ساختار اویسل به‌گونه‌ای است که مانع جذب آب به ماتریکس و فرسایش آن می‌شود [۲۸]. اویسل با دارا بودن زنجیره پلیمری، لایه‌ای قدرتمند ایجاد می‌کند که باعث استحکام و افزایش خاصیت الاستیسیته می‌شود و خاصیت شکنندگی با افزودن اویسل کاهش می‌یابد [۲۹]. عدم آزادسازی الایکاسید در pH ۱/۲، مزیت الایکاسید برای دارورسانی به GIT محسوب می‌شود؛ اما با افزایش pH، مشاهده می‌شود که پروفایل رهائش دارو به‌طور چشمگیری تغییر می‌کند. تأثیر



شکل ۸: تست انحلال پیوسته فرمول بهینه

نتیجه گیری

امروزه، پلت سازی به دلیل سرعت این فرایند، کارآمدی بالا در تولید پلت های کروی و طراحی ساده، روشی کارآمد در رهش فوری و رهش کنترل شده داروها به شمار می رود [۳۰]. همچنین، پلت سازی جایگاهی ویژه در صنعت داروسازی به دست آورده است. سیستم های دارورسانی چندواحدی مانند پلت ها در مقایسه با اشکال تک واحدی، مزیت های بیوفارماسیوتیکال دارند. همچنین، دارو را به شکل پیش بینی پذیرتری در سیستم گوارشی توزیع می کنند [۳۱]. پلت ها مزیت های خاصی در توسعه و بهبود آزادسازی دارو از اشکال دارویی از خود نشان داده اند؛ زیرا پلت ها به دلیل شکل منظم و سایز مناسب، برای فرایند پوشش دهی و کپسول سازی مناسب اند. علاوه بر این، پلت ها می توانند باعث بهبود فراهمی زیستی، کاهش خطر ابتلا به دوز دامپینگ و همچنین باعث کاهش ناراحتی های دستگاه گوارش شوند [۳۱].

سال هاست که اکستروژن-اسفرونایزیشن به عنوان روشی صنعتی در تولید پلت های دارویی مطرح بوده است. در این روش، اویسل به علت خصوصیات رئولوژیکی مناسب مانند چسبندگی و پلاستیسیته، به عنوان رایج ترین اکسپان مورد استفاده قرار می گیرد. به طور کلی، در فرایند اکستروژن، خمیر مرطوب باید به گونه ای فرموله شود که یک توده پیوسته با خصوصیات پلاستیکی را که طی اکستروژن شدن هموژن باقی می ماند ایجاد کند. اکستروژن های حاصل برای اسفرونایز شدن، باید ضمن داشتن قدرت مکانیکی کافی، شکننده باشند تا در اسفرونایزر شکسته شوند. در عین حال، نباید طی این فرایند فرسایش یابند و گردوغبار ایجاد کنند. اکستروژن ها همچنین باید به اندازه کافی پلاستیک باشند تا موجب شوند قطعات اکستروژن ها طی غلتیدن روی صفحه اصطکاکی اسفرونایزر، به شکل کروی در آیند. همچنین، در این مرحله اکستروژن ها نباید قابلیت چسبیدن به یکدیگر را داشته باشند تا پلت های حاصله بتوانند به صورت مجزا باقی بمانند [۳۲]. همان طور که در مطالعات قبلی نیز گزارش شده است، میزان آب مورد نیاز برای تهیه خمیر مرطوب، به مقدار و اجزای فرمولاسیون بستگی دارد [۳۳]. همان طور که در جدول ۲ مشخص است، بیشتر پلت های ساخته شده سایزی بین ۷۱۰ تا ۱۴۰۰ میکرومتر دارند که نشان دهنده بازدهی

مناسب در تولید آن هاست؛ به طوری که در اکثر مطالعات نیز پلت های تولید شده در همین محدوده قرار دارند [۳۴، ۳۵]. باینکه در این تحقیق از روکش دهی استفاده نشد، این امر برای مرحله روکش دهی بسیار اهمیت دارد؛ زیرا در مرحله روکش دهی هرچه پلت ها از نظر اندازه به هم نزدیک تر و گردتر و با سطوحی صاف تر باشند، روکش دهی بهتر انجام می شود و ضخامت روکش در همه نقاط پلت یکسان خواهد بود. همچنین، ضخامت لایه روکش دهی در همه پلت ها نیز به یک اندازه خواهد بود. نتایج آنالیز تصویری پلت ها نشان می دهد که فاکتور کرویت معادل 0.09 ± 0.88 است که نشان می دهد پلت ها تا حد بسیاری کروی اند. همچنین، فاکتور نسبت دو قطر آن ها 0.23 ± 0.08 است که بیانگر کروی بودن پلت هاست. به طور کلی، نسبت دو قطر و Sphericity معادل با ۱ نشان دهنده شکل هندسی کاملاً کروی است، ولی با کوچک تر شدن کرویت یا بزرگ تر شدن نسبت دو قطر ذرات از حالت کروی دور می شوند و شکل بیضوی، دمبلی یا استوانه ای به خود می گیرند [۳۶]. ارزیابی پلت ها در پایان تست انحلال پیوسته در محیط شبیه سازی شده GIT نشان می دهد که پلت ها متورم و در برخی نقاط پاره شده و آسیب دیده اند و اندازه پلت ها نیز کوچک شده که به علت راه یافتن محتوای پلت به محیط انحلال است. نتایج تست انحلال نشان می دهد که نسبت اکسپان ها نقش مهمی در آزادسازی دارو دارد. همچنین، نتایج پروفایل رهایش دارو در محیط های مختلف نشان داد که فرمولاسیون (اویسل ۶۰ درصد، لاکتوز ۲۸ درصد، پلی وینیل پیرولیدون ۲ درصد) همراه ۱۰ درصد ماده خالص دارویی مناسب ترین آزادسازی را برای دارورسانی به انتهای روده باریک و سراسر روده بزرگ دارد. بنابراین، این فرمولاسیون با آزادسازی آهسته و مناسب، بهترین فرمولاسیون برای دارورسانی الژیک اسید به دستگاه گوارش است.

سپاسگزاری

نویسندگان از معاونت محترم پژوهش و فناوری دانشگاه علوم پزشکی مشهد تقدیر و تشکر می کنند این پژوهش با کد اخلاق IR.MUMS.AEC.1401.107 و شماره گرت ۴۰۱۱۴۸۶ با حمایت

داود سالارباشی: مشارکت در تجزیه و تحلیل داده‌ها
عباس اخگری: راهنمایی، مفهوم‌سازی، روش‌شناسی، مکاتبات با مجله
و انجام دادن اصلاحات داوری
نویسندگان نسخه نهایی را مطالعه و تأیید کرده و مسئولیت پاسخ‌گویی
در قبال پژوهش را پذیرفته‌اند.

تضاد منافع

نویسندگان بیان می‌کنند که هیچ منافع مالی یا روابط شخصی
شناخته‌شده‌ای ندارند که بتواند بر کار توصیف‌شده در این مقاله تأثیر
بگذارد.

مالی معاونت پژوهشی و فناوری دانشگاه علوم پزشکی مشهد انجام شده
است.

سهم نویسندگان

حسین شهادی ساردو: ایده اولیه، نگارش طرح، تحلیل رسمی،
مفهوم‌سازی، نظارت، روش‌شناسی و نگارش مقاله
محمدرضا عباس‌پور: راهنمایی، اجرای طرح، تجزیه و تحلیل داده‌ها،
تأیید نسخه نهایی، مفهوم‌سازی، نظارت، روش‌شناسی و تأمین مالی
محمد غنیمت‌دان: جمع‌آوری داده‌ها
ابوالفضل شاکری: مشارکت در تجزیه و تحلیل داده‌ها

References

- Godny L, Svolos V, Williams AJ, Czuber-Dochan W, Aloï M, Ibarra A, et al. Multidisciplinary Perinatal Care in IBD. *J Crohns Colitis*. 2023;17(5):663-680. [DOI: 10.1093/ecco-jcc/jjac189] [PMID: 36541887]
- Tabib NS, Madgwick M, Sudhakar P, Verstockt B, Korcsmaros T, Vermeire S, et al. Big data in IBD: Big progress for clinical practice. *Gut*. 2020;69(8):1520-1532. [DOI: 10.1136/gutjnl-2019-320065] [PMID: 32111636]
- Nasim S, Matthew M, Padhmanand S, Bram V, Tamas K, Séverine V. Big data in IBD: big progress for clinical practice. *Gut*. 2020; 69(8): p. 1520-1532. [DOI: 10.1136/gutjnl-2019-320065]
- Macaluso FS, Papi C, Orlando A, Festa S, Pugliese D, Bonovas S, et al. Use of biologics for the management of Crohn's disease: IBD clinical guidelines based on the GRADE methodology. *Dig Liver Dis*. 2023;55(4):442-453. [DOI: 10.1016/j.dld.2023.01.155] [PMID: 36792429]
- Kofla-Dłubacz A, Pytrus T, Akutko K, Sputa-Grzegorzółka P, Piotrowska A, Dziągiew P. Etiology of IBD-Is it still a mystery?. *Int J Mol Sci*. 2022;23(20):12445. [DOI: 10.3390/ijms232012445] [PMID: 36293300]
- Broesder A, Woerdenbag HJ, Prins GH, Nguyen DN, Frijlink HW, Hinrichs WJ. pH-dependent ileocolonic drug delivery, part I: in vitro and clinical evaluation of novel systems. *Drug Discov Today*. 2020; 25(8):1362-1373. [DOI: 10.1016/j.drudis.2020.06.011] [PMID: 32554060]
- Akkol EK, Karpuz B, Sobarzo-Sánchez E, Khan H. A phytopharmacological overview of medicinal plants used for prophylactic and treatment of colitis. *Food Chem Toxicol*. 2020;144:111628. [DOI: 10.1016/j.fct.2020.111628] [PMID: 32738379]
- Yipel M, Tekeli İO, Altinok-Yipel F, Coşkun P, Aslan A, Güvenç M, et al. The protective effect of Boswellic acid and Ellagic acid loaded, colon targeted, and pH-sensitive N-succinyl chitosan in ulcerative colitis rat model. *J Drug Deliv Sci Technol*. 2022;68:103023. [DOI: 10.1016/j.jddst.2021.103023]
- Jin H, Che S, Wu K, Wu M. Ellagic acid prevents gut damage via ameliorating microbe-associated intestinal lymphocyte imbalance. *Food Funct*. 2022;13(19): 9822-9831. [DOI: 10.1039/d2fo01512a] [PMID: 36040795]
- Marín M, Giner RM, Ríos JL, Recio MC. Intestinal anti-inflammatory activity of ellagic acid in the acute and chronic dextrane sulfate sodium models of mice colitis. *Journal of ethnopharmacology*. 2013;150(3):925-934. [DOI: 10.1016/j.jep.2013.09.030] [PMID: 24140585]
- McCoubrey LE, Favaron A, Awad A, Orlu M, Gaisford S, Basit AW. Ellagic acid prevented dextran-sodium-sulfate-induced colitis, liver, and brain injury through gut microbiome changes. *Antioxidants (Basel)*. 2023;12(10).
- Peng B, Xue L, Yu Q, Zhong T. Ellagic acid alleviates TNBS-induced intestinal barrier dysfunction by regulating mucin secretion and maintaining tight junction integrity in rats. *Int J Food Sci Nutr*. 2023;74(4): 476-486. [DOI: 10.1080/09637486.2023.2230525] [PMID: 37455358]
- McCoubrey LE, Favaron A, Awad A, Orlu M, Gaisford S, Basit AW. Colonic drug delivery: Formulating the next generation of colon-targeted therapeutics. *J Control Release*. 2023;353: 1107-1126. [DOI: 10.1016/j.jconrel.2022.12.029] [PMID: 36528195]
- Moutaharrik S, Maroni A, Melocchi A, Zema L, Foppoli A, Cerea M, et al. Oral colon delivery platform based on a novel combination approach: Design concept and preliminary evaluation. *J Drug Deliv Sci Technol* 2021;66: 102919. [DOI: 10.1016/j.jddst.2021.102919]
- Sood A, Ahuja V, Midha V, Sinha SK, Pai CG, Kedia S, et al. Colitis and Crohn's Foundation (India) consensus statements on use of 5-aminosalicylic acid in inflammatory bowel disease. *Intest Res*. 2020;18(4): 355-378. [DOI: 10.5217/ir.2019.09176] [PMID: 32646198]
- Sardou HS, Sadeghi F, Garekani HA, Akhgari A, Hossein Jafarian A, Abbaspour M, et al. Comparison of 5-ASA layered or matrix pellets coated with a combination of ethylcellulose and eudragits L and s in the treatment of ulcerative colitis in rats. *Int J Pharm*. 2023; 640: 122981. [DOI: 10.1016/j.ijpharm.2023.122981] [PMID: 37120124]
- Sakurai H, Suzuki M, Itakura S, Todo H, Arce F Jr, See GL, et al. Preparation, characterization, solubility, and antioxidant capacity of ellagic acid-urea complex. *Materials (Basel)*. 2022;15(8):2836. [DOI: 10.3390/ma15082836] [PMID: 35454528]
- Li Y, Mei L, Guan X, Hu Y. Ellagic acid solid dispersion: Characterization and bioactivity in the hydroxyl radical oxidation system. *Food Res Int*. 2021;142:110184. [DOI: 10.1016/j.foodres.2021.110184] [PMID: 33773661]
- Gombás Á, Szabó-Révész P, Kata M, Regdon G, Eros I. Quantitative determination of crystallinity of α -lactose monohydrate by dsc. *J Therm Anal Calorim*. 2002; 68(2): 503-510. [Link]
- Rosso S, Meneghello R, Biasetto L, Grigolato L, Concheri G, Savio G. In-depth comparison of polyamide 12 parts manufactured by Multi Jet Fusion and Selective Laser Sintering. *Addit Manuf*. 2020; 36: 101713. [DOI: 10.1016/j.addma.2020.101713]
- Alzard RH, Siddig LA, Abdelhamid AS, Alzamly A. Visible-Light-Driven Photocatalytic Coupling of Neat Benzylamine over a Bi-Ellagate Metal-Organic Framework. *ACS Omega*. 2022; 7(41): 36689-36696. [DOI: 10.1021/acsomega.2c04934] [PMID: 36278051]
- Kartohardjono S, Salsabila GMK, Ramadhani A, Purnawan I, Lau WJ. Preparation of PVDF-PVP Composite Membranes for Oily Wastewater Treatment. *Membranes*. 2023; 13(6):611. [DOI: 10.3390/membranes13060611] [PMID: 37367814]
- Guamba E, Vispo NS, Whitehead DC, Singh AK, Santos-Oliveira

- R, Niebieskikwiat D, et al. Cellulose-based hydrogels towards an antibacterial wound dressing. *Biomater Sci.* 2023;11(10): 3461-3468. [DOI: 10.1039/d2bm01369j] [PMID: 36475559]
24. Karimian E, Marandi A, Kardanpour R, Rafiei S, Amirghofran Z, Tangestaninejad S, et al. The enzymatic synthesis of lactose caprate using *Candida rugosa* lipase immobilized into ZIF-8 and investigation of its anticancer applications against K562 leukemia and HeLa cancer cells. *RSC Adv.* 2023;13(50): 35639-35647. [DOI: 10.1039/d3ra04632j] [PMID: 38077985]
 25. Evtuguin DD, Magina S, Evtuguin DV. Recent Advances in the Production and Applications of Ellagic Acid and Its Derivatives. A Review. *Molecules.* 2020;25(12):2745. [DOI: 10.3390/molecules25122745] [PMID: 32545813]
 26. Dominici S, Marescotti F, Sanmartin C, Macaluso M, Taglieri I, Venturi F, et al. Lactose: Characteristics, Food and Drug-Related Applications, and Its Possible Substitutions in Meeting the Needs of People with Lactose Intolerance. *Foods.* 2022; 11(10):1486. [DOI: 10.3390/foods11101486] [PMID: 35627056]
 27. Yasmin R, Shoaib MH, Ahmed FR, Qazi F, Ali H, Zafar F. Aceclofenac fast dispersible tablet formulations: Effect of different concentration levels of Avicel PH102 on the compactional, mechanical and drug release characteristics. *PLoS One.* 2020; 15(2): e0223201. [DOI: 10.1371/journal.pone.0223201] [PMID: 32050259]
 28. Ibrahim MA, Al-Anazi FK. Enhancement of the dissolution of albendazole from pellets using MTR technique. *Saudi Pharm J.* 2013;21(2):215-223. [DOI: 10.1016/j.jsps.2012.03.001] [PMID: 23960837]
 29. Barakat NS, Elbagory IM, Almurshedi AS. Controlled-release carbamazepine matrix granules and tablets comprising lipophilic and hydrophilic components. *Drug Deliv.* 2009;16(1):57-65. [DOI: 10.1080/10717540802518157] [PMID: 19555310]
 30. Eichhorn SJ, Young RJ. The Young's modulus of a microcrystalline cellulose. *Cellulose.* 2001;8:197-207. [Link]
 31. Agrawal S, Fernandes J, Shaikh F, Patel V. Quality aspects in the development of pelletized dosage forms. *Heliyon.* 2022; 8(2): e08956. [DOI: 10.1016/j.heliyon.2022.e08956] [PMID: 35243077]
 32. Martin MT, Patel S, Chacra W. Pellet-based hepatitis C virus treatment with glecaprevir/pibrentasvir: A case report of an adult with short bowel syndrome. *J Hepatol.* 2023;79(5):e185-e187. [DOI: 10.1016/j.jhep.2023.07.018] [PMID: 37516205]
 33. Dukić-Ott A, Thommes M, Remon JP, Kleinebudde P, Vervaeck C. Production of pellets via extrusion-spheronisation without the incorporation of microcrystalline cellulose: a critical review. *Eur J Pharm Biopharm.* 2009;71(1):38-46. [DOI: 10.1016/j.ejpb.2008.08.005] [PMID: 18771727]
 34. Sardou HS, Akhgari A, Mohammadpour AH, Kamali H, Jafarian AH, Garekani HA, et al. Application of inulin/Eudragit RS in S-ASA pellet coating with tuned, sustained-release feature in an animal model of ulcerative colitis. *Int J Pharm.* 2021;597: 120347. [DOI: 10.1016/j.ijpharm.2021.120347] [PMID: 33545282]
 35. Akhgari A, Abbaspour MR, Pirmoradi S. Preparation and evaluation of pellets using acacia and tragacanth by extrusion-spheronization. *Daru.* 2011;19(6):417-23. [PMID: 23008687]
 36. Kaffash E, Badiie A, Akhgari A, Rezayat NA, Abbaspour M, Saremnejad F. Development and characterization of a multiparticulate drug delivery system containing indomethacin-phospholipid complex to improve dissolution rate. *J Drug Deliv Sci Technol.* 2019;53:101177. [DOI: 10.1016/j.jddst.2019.101177]
 37. Diez-Escudero A, Espanol M, Ginebra MP. High-aspect-ratio nanostructured hydroxyapatite: towards new functionalities for a classical material. *Chem Sci.* 2024;15(1):55-76. [DOI: 10.1039/d3sc05344j] [PMID: 38131070]