

السيرة الذاتية

الاسم : رزق رزق عبد الله عياد

تاريخ الميلاد: 22نوفمبر 1967مكان الميلاد: دمياط المؤهلات:

بكالوريوس : العلوم الصيدلية 2002كلية الصيدلة جامعة الأزهر ماجستير : الكيمياء الصيدلية 2002كلية الصيدلة جامعة الزهراء

الدكتوراه : الكيمياء الصيدلية 2005كلية الصيدلة جامعة الأزهر

الوظيفة: –أستاذ مشارك. الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة من 2014-2-12

حتى فبراير .2019

-أستاذ الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة من فبراير 2019حتى الآن.

مدير وحدة ضمان الجودة كلية الصيدلة جامعة الأزهر . 2010

الخبرات:

•معيد بقسم الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة الأزهر

الجامعة . 2002_1997

•مدرس مساعد الكيمياء الطبية كلية الصيدلة الأزهر

الجامعة .. 2005_2002

•مدرس الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة جامعة الأزهر

منذ عام .2005

•مدرس الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة المصرية الروسية

الجامعة .2011 - 2010

•الأستاذ المشارك. الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة من 2014-2-12

حتى 31/8/2015

•الأستاذ المشارك. الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة جامعة الدلتا

للعلوم والتكنولوجيا من 2015-9-1حتى 1027-10-1

•أستاذ الكيمياء الطبية كلية الصيدلة، كلية آشور الجامعة، الوزيرية، بغداد، العراق من 2017-10-1ولغاية .2018-2-1

•أستاذ الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة جامعة الأزهر من 2018-3-1وحتى الآن.

-شارك في: (أ) جامعة الأزهر للعلوم الصيدلانية والبيولوجية

المؤتمرات :-

*الثانى 2001

*الثالث 2003

*الرابع 2006(كلية الصيدلة جامعة الأزهر) (ب) الكيمياء وعلوم البيئة الأزهرية كلية العلوم جامعة الأزهر 2008

ا<mark>لأبحاث.</mark>

.1تحضير وفعالية مضادات الاختلاج لمشتقات الفثالازينديون / .AZ.j.pharmالخيال العلمي. المجلد ،286ديسمبر .2001

29، العلوم المجلد AZ.j.pharm. / تحضير وفعالية مضادات الاختلاج لمشتقات الفثالازينديون.

يونيو.2002.

.3تحضير وفعالية مضادات الاختلاج لمشتقات رباعي البروم فثالازين-4،1-ديون/ .AZ.j.pharmالمجلد 37مارس .2008

.4النمذجة والتخليق والنشاط الخافض لسكر الدم للكينازولينونات الجديدة التي تحتوي على

شاردة السلفونيل يوريا. جي بيول، المجلد ،7العدد 1يوليو .2009

.5أطروحة النمذجة الجزيئية والنشاط المضاد للاختلاج لمشتقات البنزوكسازول / .AZ.j.pharm

العلوم. المجلد، 40، سبتمبر

.6التوليف والنمذجة الجزيئية والنشاط المضاد للاختلاج لمشتقات البنزوكسازول ل.AZالمجلد، ،40سبتمبر. .271-252،2009

، فارما. الخيال العلمي.

.7النمذجة والتركيب والنشاط المضاد للاختلاج لبعض مركبات الكوينازولينونات الجديدة / .AZ.j.pharmالخيال العلمي. المجلد ،41مارس .2010

.8تصميم وتخليق بعض مشتقات الن-فثاليمايد الجديدة ذات الفعالية المضادة للاختلاج. .AZ.j.pharm.العلوم. 2010المجلد. .32C-305 - 42

.9تحضير وتقييم بيولوجي لبعض مشتقات الكينوكسالين الجديدة كمضادات اختلاج

وكلاء.أرزنيميتل فورشونج .381-379:(7)16؛201

.10تحضير وتقييم بيولوجي لمشتقات اليودوفثالازينيديون الجديدة كمضادات اختلاج .AZ.j.pharmالعلوم المجلد ،45مارس، 13-1 ،2012

.11تصميم وتركيب بعض المركبات الجديدة -3)-2ماثيل-2-أوكسوكينوكسيلين (-4) – N – ((4) – (2H)) - (المستبدلة) مشتقات الفينيل) أسيتاميد للتقييم البيولوجي كمضادات للاختلاج. نشرة كلية الصيدلة جامعة القاهرة (2013)

.12التصنيع والنشاط المضاد للاختلاج لمشتقات -6يود فثالازينيديون.

-13دراسة التركيب والنشاط المضاد للأورام والالتحام الجزيئي لبعض الروايات

-3بنزيل (H) 4نظائرها كينازولينون [تثبيط الإنزيم والكيمياء الطبية أوائل 2,27 Online مارس 2015-

-14التصنيع والنشاط المضاد للأورام لـ -4)-7بيبرازين-1-ييل)-4-أوكوكوينولينات

على أساس سقالات السيبروفلوكساسين والنورفلوكساسين: في دراسات السيليكو

-15تحضير مضاد للأورام والنشاط المضاد للميكروبات لبعض مركبات -6ميثيل-3-فينيل-H3)4) الجديدة-نظائر الكينازولينون: في دراسات السيليكو

```
-16تصميم وتركيب ونمذجة حاسوبية وتسكين بعض مركبات الكينازولين-4(H3) الجديدة. المجلد . 299. (2016) -299. 305 (5):
```

```
-17تصنيع وتقييم مضادات الأورام لثلاثي ميثيل أنيلين على أساس سقالات -(3H)4كينازولينون.
المجلد  112. 13أبريل  2016
```

- -18زيادة تقارب الارتباط لمثبطات VEGFR-2من خلال توسيع تفاعلها الكاره للماء مع الموقع النشط: التصميم والتوليف والتقييم البيولوجي لـ -1 بدائل-4-(-4)
 - ميثوكسي بنزيل) مشتقات الفثالازين. المجلد 4 .113مايو .2016
 - -19تحضير وبعض التفاعلات لمشتقات -1أريل-4-أسيتيل-5-ميثيل-3,2,1-ترايازول مع نشاط مضاد للاختلاج المجلد-61. يوليو .2016
 - -20التصميم والتوليف والنمذجة الجزيئية والتقييم البيولوجي للرواية -2,3 مشتقات ثنائي هيدروفثالازين-4،1-ديون كعوامل مضادة للاختلاج. المجلد .1130 15فبراير .2017
- -21كينوكسالين (1H) 2-أحد مضادات مستقبلات AMPAالمشتقة: التصميم والتركيب والالتحام الجزيئي والنشاط المضاد للاختلاج. 4أغسطس 2017.
 - -22مضاد للالتهابات ومثبط لمضخة البروتون وتخليق بعض مشتقات البنزيميدازول الجديدة أغسطس .2017
 - -23التصميم والتصنيع والالتحام الجزيئي والنشاط المضاد للسرطان لمشتقات الفثالازين كمثبطات لـ .2-YEGFR نوفمبر .2017
- -24التصميم والتخليق والنشاط المضاد للسرطان في المختبر وملف ADMETوالالتحام الجزيئي لمشتقات التريازول الجديدة -3،4]ألفثالازين] التي تستهدف إنزيم VEGFR-2المجلد .18يونيو .2018
 - -25مشتقات الفثالازين-4.1-ديون كمضادات لمستقبلات AMPAغير تنافسية: التصميم والتوليف وتقييم مضادات الاختلاج وملف ADMETوالالتحام الجزيئي أغسطس .2018
 - -26التصميم والتوليف في ملف ADMETالسيليكو وربط ABA-Aبالفثالازينات الجديدة كمضادات اختلاج قوية أبريل .2019
 - -27تصميم والالتحام الجزيئي وتخليق بعض مركبات الـ -4أسيتيل-1-المستبدلة-4,3-مشتقات ثنائى هيدروكينوكسالين-2(H1)- onelتقييم مضادات الاختلاج كمضادات لمستقبلات ،AMPAسبتمبر .2019
 - -28اكتشاف وتقييم مضادات التكاثر للكينوكسالينات الجديدة كمثبطات محتملة للحمض النووي ومثبطات التوبويزوميراز III.أغسطس .2019
 - -29التوليف والتقييم البيولوجي ودراسات السيليكو لبعض اتحادات الأوكسيندول-إندول كمثبطات CDKالمضادة للسرطان أبريل .2020

-30التصميم والتخليق والالتحام الجزيئي والتقييمات المضادة للسرطان وفي دراسات الحرائك الدوائية السيليكوية لرواية -4)] -5كلورو/-2,4دايكلورو) بنزيلدين] مشتقات ثيزوليدين-4,2-ديون كمثبطات VEGFR-2.19أكتوبر .2020

-31التصميم والتوليف والنمذجة الجزيئية والدراسات على الجسم الحي وتقييم النشاط المضاد للسرطان لمشتقات الفثالازين الجديدة كمقحمات محتملة للحمض النووي ومثبطات توبويزوميراز II المجلد 202. 103أكتوبر .2020

-32تطوير مشتقات -2أوكسيندولين-3-يليدين-إندول-3-كربوهيدرازيد كعوامل موت الخلايا المبرمج ومضادات التكاثر الجديدة تجاه خلايا سرطان القولون والمستقيم. 202ديسمبر .2020

-33تصميم وتخليق وتقييم مضادات التكاثر لمركبات الكينازولين-4(H3) الجديدة كمثبطات محتملة لـ .VEGFR-2 المجلد 1-2021ياير .2021

-34اكتشاف مشتقات تريازولو فثالازين الجديدة كمقحم للحمض النووي ومثبطات التوبويزوميراز IIفبراير .2021

-32تطوير اتحادات بنزوفيوران-إيساتين الجديدة كعوامل محتملة مضادة للتكاثر مع آلية تحفيز موت الخلايا المبرمج في سرطان القولون يونيو .2021

-36تصميم وتحضير المسكنات والمضادات السرطانية لبعض المشتقات الجديدة للبنزيميدازول المجلد-11. سبتمبر .2021

-37تصميم ونمذجة جزيئية وتركيب عوامل مناعية جديدة للدراسات البيولوجية. المجلد 64. مبتمبر-أكتوبر 2021.

-38تصميم وتخليق هجينات البنزيليدين-كينازولينون الجديدة كعوامل محتملة مضادة لمرض السكري: تثبيط ألفا جلوكوزيداز في المختبر ، ودراسات الالتحام. المجلد .1250فبراير .2022

-39تصميم وتصنيع مركبات جديدة مشتقة من الفنيل هيدرازين والألدهيدات المختلفة كعوامل مضادة للسرطان. مارس .2022

-40التصميم والتخليق والنشاط المضاد لمرض السكري داخل الجسم والنشاط المثبط لإنزيم -α-Glucosidaseداخل الجسم ودراسات الالتحام الجزيئي لبعض مشتقات الكينازولينون. أبريل .2022

-41مشتقات بيريميدين-5-كاربونيتريل الجديدة كمثبطات EGFRذات أنشطة مضادة للسرطان وموت الخلايا المبرمج: التصميم والنمذجة الجزيئية والتوليف

مايو 2022

-42تصميم وتحضير بعض مشتقات الأوكساديازول الجديدة كعوامل مضادة للسرطان المجلد-21. يونيو 2022

<mark>رؤية فائقة</mark>

-1خمسة دكتوراه. أُطرُوحَة. (قسم الكيمياء الطبية كلية الصيدلة جامعة الأزهر)

-2ثلاثة عشر ماجستير. .(قسم الكيمياء الطبية كلية الصيدلة .) جامعة الأزهر)

الخبرة في العمل:

□تكوين أملاح الفثالازينديون ومشتقاته.

تكوين استر الفثالازينيديون ومشتقاته. 🏿

□تكوين الهيدرازيد من الفثالازينديون ومشتقاته.

□تكوين الأريليدين من الفثالازينديون ومشتقاته. (قاعدة شيف)

□تكوين حلقة خماسية (أوكساديازول) متحدة مع الفثالازينيديون

حلقة عبر جسر الميثيلين.

□تكوين حلقة سداسية الأعضاء (التريازين) مندمجة مع حلقة الفثالازينديون .

□تكوين الأسيتانيليدات من مشتقات الأنيلين أو أدوية السلفا مع الكلوروأسيتيل كلوريد.

□تحضير المركبات البيولوجية.