



السيرة الذاتية

الاسم : رزق رزق عبد الله عياد

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

بكالوريوس : العلوم الصيدلانية 1992 كلية الصيدلة جامعة الأزهر ماجستير : الكيمياء الصيدلانية 2002 كلية الصيدلة جامعة الزهراء

الدكتوراه : الكيمياء الصيدلانية 2005 كلية الصيدلة جامعة الأزهر

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

حتى فبراير 2019.

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

مدير وحدة ضمان الجودة كلية الصيدلة جامعة الأزهر . 2010

الخبرات:

• معيد بقسم الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة الأزهر

الجامعة . 1997_2002

•مدرس مساعد الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة الأزهر

الجامعة .. 2002_2005

•مدرس الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة جامعة الأزهر

منذ عام 2005.

•مدرس الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة المصرية الروسية

الجامعة . 2010 – 2011

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

حتى 31/8/2015

•الأستاذ المشارك. الكيمياء الطبية بكلية الصيدلة جامعة الدلتا

للعلوم والتكنولوجيا من 1-9-2015 حتى 1-10-2017

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

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

هاتف: 0020125432266 البريد الإلكتروني: rezek_ayad@yahoo.com

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

المؤتمرات :-

*الثاني 2001

*الثالث 2003

*الرابع 2006(كلية الصيدلة جامعة الأزهر)

(ب) الكيمياء وعلوم البيئة الأزهرية

كلية العلوم جامعة الأزهر 2008

الأبحاث.

1. تحضير وفعالية مضادات الاختلاج لمشتقات الفثالازينديون / AZ.j.pharm. الخيال العلمي.

المجلد 28، ديسمبر 2001.

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

يونيو 2002.

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

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

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

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

العلوم، المجلد 40، سبتمبر 2009.

6. التوليف والنمذجة الجزيئية والنشاط المضاد للاختلاج لمشتقات البنزوكسازول / AZ.j.pharm. المجلد 40، سبتمبر 2009. 252-271.

، فارما. الخيال العلمي.

7. النمذجة والتركيب والنشاط المضاد للاختلاج لبعض مركبات الكوينازولينونات الجديدة / AZ.j.pharm. الخيال العلمي.

المجلد 41، مارس 2010.

8. تصميم وتخليق بعض مشتقات الن-فثاليميد الجديدة ذات الفعالية المضادة للاختلاج. AZ.j.pharm. العلوم. 2010. المجلد 322-305 - 42

9. تحضير وتقييم بيولوجي لبعض مشتقات الكينوكساليين الجديدة كمضادات اختلاج

وكلاء. أرزيميتل فورشونج. 379-381 (7): 61، 201.

10. تحضير وتقييم بيولوجي لمشتقات اليودوفثالازينديون الجديدة كمضادات اختلاج. AZ.j.pharm. العلوم المجلد 45، مارس 2012، 1-13.

11. تصميم وتركيب بعض المركبات الجديدة -2-مائي-2-أوكسوكينوكسيلين (N-(4-yl) - (2H) -

(المستبدلة) مشتقات الفينيل) أسيتاميد للتقييم البيولوجي كمضادات للاختلاج. نشرة كلية الصيدلة جامعة القاهرة (2013)

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

13-دراسة التركيب والنشاط المضاد للأورام والالتحام الجزيئي لبعض الروايات

3-بنزيل (H) 4نظائرها كينازولينون جثبيط الإنزيم والكيمياء الطبية أوائل 1-2، 27Online مارس 2015

14-التصنيع والنشاط المضاد للأورام ل-4-بيبرازين-1-يل)-4-أوكوكوينولينات

على أساس سقالات السيبروفلوكساسين والنورفلوكساسين: في دراسات السيليكو

15-تحضير مضاد للأورام والنشاط المضاد للميكروبات لبعض مركبات -6-ميثيل-3-فينيل-4(H3) الجديدة-

نظائر الكينازولينون: في دراسات السيليكو

16-تصميم وتركيب ونمذجة حاسوبية وتسكين بعض مركبات الكينازولين-4(H3) الجديدة. المجلد 299 - (2016) 299-305 (5):6

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

18-زيادة تقارب الارتباط لمثبطات VEGFR-2 من خلال توسيع تفاعلها الكاره للماء مع الموقع النشط: التصميم والتوليف والتقييم البيولوجي ل-1 بدائل 4-(4)
ميثوكسي بنزيل) مشتقات الفثالازين. المجلد 4. 113 مايو 2016.

19-تحضير وبعض التفاعلات لمشتقات -1 أبريل-4-أسيتيل-5-ميثيل-3,2,1-ترايازول مع نشاط مضاد للاختلاج المجلد-61. يوليو 2016.

20-التصميم والتوليف والنمذجة الجزيئية والتقييم البيولوجي للرواية 2,3-
مشتقات ثنائي هيدروفتالازين-1,4-ديون كعوامل مضادة للاختلاج. المجلد 1130.
15 فبراير 2017.

21-كينوكساليين - (1H) 2-أحد مضادات مستقبلات AMPA المشتقة: التصميم والتركيب والالتحام الجزيئي والنشاط المضاد للاختلاج. 4 أغسطس 2017.

22-مضاد للالتهابات ومثبط لمضخة البروتون وتخليق بعض مشتقات البنزيميدازول الجديدة أغسطس 2017.

23-التصميم والتصنيع والالتحام الجزيئي والنشاط المضاد للسرطان لمشتقات الفثالازين كمثبطات ل- VEGFR-2 نوفمبر 2017.

24-التصميم والتخليق والنشاط المضاد للسرطان في المختبر وملف ADMET والالتحام الجزيئي لمشتقات التريازول الجديدة -4,3[ألفثالازين] التي تستهدف إنزيم VEGFR-2 المجلد 18. يونيو 2018.

25-مشتقات الفثالازين-4,1-ديون كمضادات لمستقبلات AMPA غير تنافسية: التصميم والتوليف وتقييم مضادات الاختلاج وملف ADMET والالتحام الجزيئي أغسطس 2018.

26-التصميم والتوليف في ملف ADMET السيليكو وربط GABA-A بالفثالازينات الجديدة كمضادات اختلاج قوية أبريل 2019.

27-تصميم والالتحام الجزيئي وتخليق بعض مركبات ال-4-أسيتيل-1-المستبدلة-4,3-
مشتقات ثنائي هيدروكينوكساليين-2(H1)-one لتقييم مضادات الاختلاج كمضادات لمستقبلات AMPA، سبتمبر 2019.

28-اكتشاف وتقييم مضادات التكاثر للكينوكساليينات الجديدة كمثبطات محتملة للحمض النووي ومثبطات التوبوزوميراز. III. أغسطس 2019.

29-التوليف والتقييم البيولوجي ودراسات السيليكو لبعض اتحادات الأوكسيندول-إندول كمثبطات CDK المضادة للسرطان أبريل 2020.

30-التصميم والتخليق والالتحام الجزيئي والتقييمات المضادة للسرطان وفي دراسات الحرائك الدوائية السيليكوية لرواية 4- [5-كلورو-2,4-دايكلورو]

بنزيلدين] مشتقات ثيزوليدين-4,2-ديون كمثبطات VEGFR-2. 19 أكتوبر 2020.

31-التصميم والتوليف والنمذجة الجزيئية والدراسات على الجسم الحي وتقييم النشاط المضاد للسرطان لمشتقات الفثالازين الجديدة كمقحمات محتملة للحمض النووي ومثبطات توبوزوميراز II
المجلد 103. 27 أكتوبر 2020.

32-تطوير مشتقات 2-أوكسيندولين-3-يليددين-إندول-3-كربوهيدرازيد كعوامل موت الخلايا المبرمج ومضادات التكاثر الجديدة تجاه خلايا سرطان القولون والمستقيم. 20 ديسمبر 2020.

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

34-اكتشاف مشتقات تريازولو فثالازين الجديدة كمقحم للحمض النووي ومثبطات التوبوزوميراز II فبراير 2021.

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

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

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

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

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

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

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

مايو 2022

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

رؤية فائقة

- 1- خمسة دكتوراه. أطروحة. (قسم الكيمياء الطبية كلية الصيدلة جامعة الأزهر)
- 2- ثلاثة عشر ماجستير. (قسم الكيمياء الطبية كلية الصيدلة . جامعة الأزهر)

الخبرة في العمل:

- تكوين أملاح الفثالازينديون ومشتقاته.
- تكوين استر الفثالازينديون ومشتقاته. □
- تكوين الهيدرازيد من الفثالازينديون ومشتقاته.
- تكوين الأريليد من الفثالازينديون ومشتقاته. (قاعدة شيف)
- تكوين حلقة خماسية (أوكساديازول) متحدة مع الفثالازينديون حلقة عبر جسر الميثيلين.
- تكوين حلقة سداسية الأعضاء (التريازين) مدمجة مع حلقة الفثالازينديون .
- تكوين الأسيتانيليدات من مشتقات الأنيلين أو أدوية السلفا مع الكلوروأستيل كلوريد.
- تحضير المركبات البيولوجية.