



<https://doi.org/10.17749/2070-4909/farmakoeconomika.2024.239>

ISSN 2070-4909 (print)

ISSN 2070-4933 (online)

# Хемореактомный анализ антиоксидантных свойств производных витамина В12

И.Ю. Торшин<sup>1</sup>, О.А. Громова<sup>1</sup>, Л.А. Майорова<sup>1,2</sup>

<sup>1</sup> Федеральный исследовательский центр «Информатика и управление» Российской академии наук (ул. Вавилова, д. 44, корп. 2, Москва 119334, Россия)

<sup>2</sup> Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования «Ивановский государственный химико-технологический университет» (пр. Шереметевский, д. 7, Иваново 153000, Россия)

Для контактов: Ольга Алексеевна Громова, e-mail: [unesco.gromova@gmail.com](mailto:unesco.gromova@gmail.com)

## РЕЗЮМЕ

**Актуальность.** Синтетические производные витамина В12 проявляют различные физические, химические и фармакологические свойства. Разработка методов прогнозирования эффектов этих молекул по их химической структуре важна для направленного органического синтеза корринов с желаемыми свойствами и спектром применения в фармакологии.

**Цель:** хемореактомная оценка антиоксидантных эффектов витамина В12 и его производных: аквакобаламин, диаквакобинамид, аквациано-формы гептаэтанолламин-, гептаэтилендиамин-, гептаметил- и гептабутилкобиринатов.

**Материал и методы.** Исследование проведено с помощью метода хемореактомного анализа, реализованного в рамках алгебраической теории распознавания и топологического анализа данных и основанного на теории изоморфизма размеченных графов и современных методах прогнозирования числовых целевых переменных. Для осуществления хемоинформационного хемореактомного анализа разработана специальная проблемно-ориентированная теория в границах комбинаторной теории разрешимости и проведена оценка антиоксидантных свойств производных витамина В12 (всего 140 активностей).

**Результаты.** Найлены достоверные различия в свойствах исследованных веществ по отношению к оксидативному стрессу. В тест-системах, основанных на оксиданте 1,1-дифенил-2-пикрилгидразил, при различном времени воздействия молекул (15–60 мин) в различных концентрациях (10–125 мкМ, 50–3000 мкг/мл) аквакобаламин проявлял наиболее выраженные антиоксидантные свойства при более низких концентрациях (до 100 мкМ). При более высоких концентрациях веществ (125 мкМ) антиоксидантная активность других производных витамина В12 была выше. Все исследованные молекулы отличались умеренным антимикронутриентным действием (суммарный балл около 3,0; для большинства синтетических лекарств значение этого балла выше 3,6). Наименее выраженным антимикронутриентным действием характеризовался аквакобаламин (суммарный балл менее 0,8), что указывает на практически полное отсутствие авитаминозного и антиминерального действия (соответствует в среднем увеличению риска выведения того или иного микронутриента не более чем на 5%).

**Заключение.** Все исследованные соединения в той или иной мере проявляют антиоксидантные свойства. Вне зависимости от выбора моделируемых тест-систем для оценки оксидативного стресса аквакобаламин демонстрирует антиоксидантные эффекты в наибольшей степени и практически не стимулирует потерь других микронутриентов.

## КЛЮЧЕВЫЕ СЛОВА

Синтетические производные витамина В12, хемореактомный анализ, топологическая теория анализа данных, оценка фармакологических свойств, антиоксидантные эффекты.

## Для цитирования

Торшин И.Ю., Громова О.А., Майорова Л.А. Хемореактомный анализ антиоксидантных свойств производных витамина В12. *ФАРМАКОЭКОНОМИКА. Современная фармакоэкономика и фармакоэпидемиология*. 2024; 17 (3): xxx–xxx. <https://doi.org/10.17749/2070-4909/farmakoeconomika.2024.239>.

## Chemoreactomic analysis of the antioxidant properties of vitamin B12 derivatives

I.Yu. Torshin<sup>1</sup>, O.A. Gromova<sup>1</sup>, I.A. L.A. Maiorova<sup>1,2</sup>

<sup>1</sup> Federal Research Center “Computer Science and Control”, Russian Academy of Sciences (44 corp. 2 Vavilov Str., Moscow 119334, Russia)

<sup>2</sup> Ivanovo State University of Chemistry and Technology (7 Sheremetevsky Ave., Ivanovo 153000, Russia)

Corresponding author: Olga A. Gromova, e-mail: [unesco.gromova@gmail.com](mailto:unesco.gromova@gmail.com)

## SUMMARY

**Background.** Synthetic derivatives of vitamin B12 exhibit various physical, chemical and pharmacological properties. The development of methods for predicting the effects of these molecules based on their chemical structure is important for the targeted organic synthesis of corrins with the desired properties and range of applications in pharmacology.

**Objective:** chemoreactomic assessment of the antioxidant effects of vitamin B12 and its derivatives: aquacobalamin, diaquacobinamide, aquacyano-forms of heptaethanolamine, heptaethylenediamine, heptamethyl and heptabutyl cobyrrinates.

**Material and methods.** The study was conducted using the method of chemoreactomic analysis implemented within the framework of the algebraic theory of recognition and topological data analysis and based on the theory of isomorphism of labeled graphs and modern methods for predicting numerical target variables. To carry out chemoinformatic chemoreactome analysis, a special problem-oriented theory was developed within combinatorial theory of solvability and the antioxidant properties of vitamin B12 derivatives were assessed (140 activities in total).

**Results.** Significant differences were found in the properties of the studied substances in relation to oxidative stress. In test systems based on the oxidant 1,1-diphenyl-2-picrylhydrazyl, at different exposure times to molecules (15–60 min) in different concentrations (10–125 µM, 50–3000 µg/ml), aquacobalamin exhibited the most pronounced antioxidant properties at lower concentrations (up to 100 µM). At higher concentrations of substances (125 µM), the antioxidant activity of other vitamin B12 derivatives was higher. All studied molecules had a moderate antimicronutrient effect (total score about 3.0; for most synthetic drugs, this score is higher than 3.6). Aquacobalamin was characterized by the least pronounced antimicronutrient effect (total score less than 0.8), which indicates an almost complete absence of antivitamin and antimineral action, corresponding to an average increase in the risk of a particular micronutrient excretion by no more than 5%.

**Conclusion.** All the studied compounds exert antioxidant properties to one degree or another. Regardless of the choice of simulated test systems for assessing oxidative stress, aquacobalamin demonstrated antioxidant effects to the greatest extent and practically did not stimulate the loss of other micronutrients.

## KEYWORDS

Synthetic derivatives of vitamin B12, chemoreactome analysis, topological theory of data analysis, assessment of pharmacological properties, antioxidant effects.

## For citation

Torshin I.Yu., Gromova O.A., Maiorova L.A. Chemoreactomic analysis of the antioxidant properties of vitamin B12 derivatives. *FARMAKOEKONOMIKA. Sovremennaya farmakoeconomika i farmakoepidemiologiya / FARMAKOEKONOMIKA. Modern Pharmacoeconomics and Pharmacoepidemiology*. 2024; 17 (3): xxx–xxx (in Russ.). <https://doi.org/10.17749/2070-4909/farmakoeconomika.2024.239>.

## Основные моменты

## Что уже известно об этой теме?

- ▶ Витамин В12 важен для метаболизма фолатов, гомоцистеина, метилирования ДНК, снижения воспаления, противоопухолевой защиты посредством модулирования активности белков протеома
- ▶ Таргетная модуляция свойств производных витамина В12 посредством специфических модификаций корринового ядра позволяет получать соединения с разными фармакологическими свойствами
- ▶ Для оценки безопасности лекарств важно моделировать *in silico* фармакологически перспективные молекулы-кандидаты, в т.ч. оценивать их антиоксидантные свойства и влияние на обмен микронутриентов

## Что нового дает статья?

- ▶ Методом хемопротеомного анализа получены оценки 140 антиоксидантных свойств аквакобаламина, диаквакобинамида, аквациано-форм гептаэтаноламин-, гептаэтилендиамин-, гептаметил- и гептабутилкобировантов
- ▶ Все шесть химических производных витамина В12 проявляют антиоксидантные свойства, оцененные посредством моделирования различных тест-систем (в наибольшей степени – аквакобаламин)
- ▶ Аквакобаламин практически не стимулирует потерь других микронутриентов, остальные молекулы умеренно влияют на микронутриентный баланс (выведение магния, кальция, витаминов В1 и D3)

## Как это может повлиять на клиническую практику в обозримом будущем?

- ▶ Антиоксидантные свойства химически модифицированных форм витамина В12 могут способствовать снижению избыточного воспаления
- ▶ Антиоксидантные эффекты производных витамина В12 и их умеренное влияние на обмен микронутриентов могут усиливать их противоопухолевое действие

## Highlights

## What is already known about the subject?

- ▶ Vitamin B12 is important for folate metabolism, homocysteine, DNA methylation, inflammation reduction, antitumor protection by modulating the activity of proteome proteins
- ▶ Targeted modulation of the properties of vitamin B12 derivatives through specific modifications of the corrin core makes it possible to obtain compounds with different pharmacological properties
- ▶ To assess drug safety, it is important to simulate *in silico* pharmacologically promising candidate molecules, including evaluation of antioxidant properties and effects on micronutrient metabolism

## What are the new findings?

- ▶ Using the method of chemoproteomic analysis, estimates of 140 antioxidant properties of aquacobalamin, diaquacobinamide, aquacyano-forms of heptaethanolamine, heptaethylenediamine, heptamethyl and heptabutyl cobyrrinates were obtained
- ▶ All six chemical derivatives of vitamin B12 exert antioxidant properties, assessed by modeling various test systems (to the greatest extent, aquacobalamin)
- ▶ Aquacobalamin practically did not stimulate the loss of other micronutrients; the remaining molecules moderately affect the micronutrient balance (removal of magnesium, calcium, vitamins B1 and D3)

## How might it impact the clinical practice in the foreseeable future?

- ▶ Antioxidant properties of chemically modified forms of vitamin B12 may help reduce excess inflammation
- ▶ The antioxidant effects of vitamin B12 derivatives and their moderate effect on micronutrient metabolism may enhance their antitumor effect

## ВВЕДЕНИЕ / INTRODUCTION

Широкий круг биологических ролей витамина B12 обусловлен, прежде всего, специфическими взаимодействиями с белками протеома [1]. Кроме того, корриновое ядро витаминов B12 является удобным «таргетом» для направленного органического синтеза молекул с желаемыми свойствами, в т.ч. для таргетной доставки лекарств, использования в качестве антидотов, разработки химических сенсоров, молекул с антиоксидантными, нейропротекторными и хелатирующими свойствами [2–10].

Известны многие модификации витамина B12. В частности, четыре его формы – цианокобаламин (CNCbl), гидроксикобаламин (ОНСbl), 5'-дезоксиденозилкобаламин (AdoCbl) и метилкобаламин (MeCbl) разрешены для использования в составе витаминно-минеральных комплексов (ВМК). Они имеют разную биодоступность, стабильность и эффективность при использовании в виде различных лекарственных форм. Лекарства с витамином B12, ВМК и «фортифицированные» продукты питания чаще всего содержат CNCbl из-за его лучшей стабильности по сравнению с другими тремя формами витамина B12 [11].

Биодоступность витамина B12 зависит от молекулярного окружения, в котором молекулы B12 поступают в организм. Общеизвестно, что витамин B12 максимально концентрируется в печени и продуктах из печени. Высокие концентрации витамина B12 отмечаются в мясе, рыбе, а также в цельном молоке, яйцах. Растительные продукты, как правило, содержат малые количества витамина B12 и фолатов, за исключением водорослей нори (так называемые пурпурные водоросли, *Neopyro plaezoensis*): содержание в них витамина B12 достигает 30–60 мкг на 100 г сухого веса, активных фолатов (5-метилтетрагидрофолат) – 880–1300 мкг на 100 г [12]. Сообщается, что источником фармацевтических субстанций витамина B12 являются особые штаммы дрожжей *S. cerevisiae*, продуцирующие B12 [13]. У людей с нормальным состоянием желудка биодоступность витамина B12 составляет 42% из мяса рыбы, 89% – из нежирной баранины, 66% – из куриного мяса, 9% – из яиц. В норме биодоступность витамина B12 регулируется системой кишечной абсорбции. При поступлении продуктов, содержащих витамин B12, в течение одного приема пищи всасывается около 1,5–2,0 мкг [14].

Молекулярное окружение витамина B12 может изменять стабильность корринового кольца. Например, антиоксидант аскорбиновая кислота используется для повышения стабильности различных форм витамина B12 [15]. Несмотря на то что аскорбиновая кислота может использоваться в фармацевтике для стабилизации B12, цианокобаламин и его производные и сами проявляют антиоксидантные свойства. Анализ влияния на антиоксидантный статус и на микронутриентный обмен – важный этап в оценке безопасности потенциальных лекарств.

В модели глобальной ишемии/реперфузии мозга у крыс (перевязка сонных артерий на 20 мин) цианокобаламин в дозах 200 и 400 мкг/кг улучшал показатели памяти за счет ингибирования некроза и апоптоза гибели клеток гиппокампа. При этом было показано, что витамин B12 проявлял статистически достоверное антиоксидантное действие: при приеме CNCbl отмечены повышение уровней глутатиона ( $p < 0,01$ ) и супероксиддисмутазы ( $p < 0,05$ ), снижение уровней малонового диальдегида ( $p < 0,05$ ) и провоспалительного фактора некроза опухоли альфа ( $p < 0,05$ ). Параллельно CNCbl существенно ограничивал формирование нарушений пространственной памяти ( $p < 0,05$ ), снижая апоптоз и некроз нейронов в зоне CA1 гиппокампа ( $p < 0,01$ ) [16].

Цианокобаламин показал защитное антиоксидантное действие в модели поражения метотрексатом почек у крыс, сопровождаю-

щейся значительным повышением уровней мочевины и креатинина ( $p < 0,05$ ). Дотации CNCbl (0,5, 1, 1,5 мг/кг/сут в течение 2 нед внутрибрюшинно) повышали уровень антиоксидантного фермента глутатионпероксидазы и снижали концентрации прооксидантного малонового диальдегида в крови и почках, также способствуя уменьшению уровней мочевины и креатинина в крови в сторону диапазона нормы ( $p < 0,05$ ) [15].

Важно отметить, что антиоксидантные свойства витамина B12 могут быть связаны как со специфическими взаимодействиями с белками протеома (например, активация белков-антиоксидантов), так и с прямым действием молекул на активные формы кислорода. Оценка интегральных антиоксидантных свойств молекул основана на измерении показателей pH-зависимых реакций переноса электрона:  $ROO\cdot + [\text{молекула}] \rightarrow ROO- + [\text{молекула}]^{\cdot}$ ,  $[\text{молекула}]H\cdot + H_2O \leftrightarrow [\text{молекула}]^{\cdot} + H_3O^+$ ,  $ROO- + H_3O^+ \leftrightarrow ROOH + H_2O$  и др. [17].

Самым распространенным подходом к оценке антиоксидантных свойств молекул или природных экстрактов является метод тролоксовых эквивалентов (англ. trolox equivalent antioxidant capacity, TEAC), осуществляемый с использованием оксидантов 2,2'-азино-бис-этилбензтиазолино-6-сульфоната [18], азосоединения 2-гидрокси-5-арилалкилфенон или 1,1-дифенил-2-пикрилгидразила (ДФПГ) [19]. Также применяются тест-системы на основе меди (медь-восстанавливающая антиоксидантная емкость – англ. cupric reducing antioxidant capacity, CUPRAC) [20] с использованием оценки перекисного окисления липидов, реагирующих с тиобарбитуровой кислотой, методы переноса атома водорода с антиоксиданта на субстрат (англ. oxygen radical absorbance capacity, ORAC), а также переноса водорода (англ. total radical-trapping antioxidant parameter, TRAP) и др. [18]. В большинстве вышеперечисленных способов молекулы антиоксиданта вступают в реакцию с флуоресцентной меткой, что приводит к изменениям оптической плотности при заданной длине волны пропорционально концентрации соответствующих активных форм кислорода.

Таким образом, антиоксидантная активность индивидуальных соединений может экспериментально измеряться посредством большого числа методов *in vitro* и *in vivo* [21, 22]. Перед проведением экспериментальных исследований целесообразно выполнить сканирование молекул-кандидатов *in silico*, т.е. оценочное моделирование их свойств. Представленная в работе [2] систематизация информации о таргетной модуляции свойств корринов посредством химических модификаций указала на выборку молекул – кандидатов для исследований корринов *in silico*, *in vitro* и *in vivo* (аквакобаламин, аквациано-формы гептаэтаноламин-, гептаэтиллендиамин-, гептаметил- и гептабутилкобиринатов).

Ранее нами было показано, что тетрапиррольные макрогетероциклические соединения, к которым относится витамин B12 и его производные, могут образовывать наноструктуры [23, 24], а также стабильные наночастицы [25] с улучшенными свойствами, что делает их актуальной группой веществ для изучения в качестве перспективных наночастиц лекарственных препаратов. Получены уникальные наночастицы производного витамина B12 – гептабутилового эфира цианоаквакобириновой кислоты с особыми свойствами и активностью [26]. В экспериментах *in vivo* продемонстрировано, что второе изучаемое в настоящей работе производное витамина B12 (гептаметиловый эфир цианоаквакобириновой кислоты) проявляет биоактивность [27]. Важно отметить, что, поскольку это соединение при загрузке его в белковый наноноситель собирается в наночастицы, оно *in vivo* демонстрирует такую же эффективность, как и без белкового наноносителя, в отличие от витамина B12 и аквакобаламина, эффективность которых при этом снижается. Антиоксидантные свойства и влияние на обмен

витаминов и микроэлементов для производных витамина B12 до настоящего времени не были исследованы.

**Цель** – хемореактомная оценка антиоксидантных эффектов витамина B12 и его производных: аквакобаламин, диаквакобинамид, аквациано-формы гептаэтанолламин-, гептаэтилендиамин-, гептаметил- и гептабутилкобиринатов.

## МАТЕРИАЛ И МЕТОДЫ / MATERIAL AND METHODS

### Исследуемые соединения / Studied compounds

В работе представлены результаты сравнительного хемопротеомного анализа витамина B12 и его производных: аквакобаламина, диаквакобинамида (DACbi), аквациано-форм гептаэтанолламин-, гептаэтилендиамин-, гептаметил- и гептабутилкобиринатов (AC<sup>EA</sup>Cby, AC<sup>ED</sup>Cby, AC<sup>Me</sup>Cby и AC<sup>Bu</sup>Cby соответственно).

### Хемореактомный и фармакоинформационный анализ / Chemoreactomic and pharmacoinformatic analysis

Сравнение соединений проводилось методом хемореактомного анализа, основанного на теории изоморфизма размеченных графов и современных методах прогнозирования числовых таргетных переменных [28].

Для осуществления хемоинформационного хемореактомного анализа разработана специальная проблемно-ориентированная теория в границах комбинаторной теории разрешимости [29–31] – современный математический инструментарий для анализа качества порождаемых признаков описаний различных объектов [32], в т.ч. молекул, представленных в виде хемографов. Хемограф ( $\chi$ -граф) – особая разновидность графа, т.е. математического объекта, являющегося совокупностью множества вершин и множества ребер – связей между вершинами. Хемографом называется конечный, связный, неориентированный и размеченный граф без петель, с кликовым числом, не превышающим 3 [33]. В соответствии с постулатами специальной комбинаторной теории разрешимости выписывается условие разрешимости, на основании которого определяется функция расстояния между  $\chi$ -графами  $d_{\chi}$ . Формула расстояния позволяет вычислять так называемые химические расстояния между парами сравниваемых молекул.

Первым шагом хемореактомного анализа является установление списка молекул, наиболее близких по структуре к оцениваемой молекуле (т.е. вычисление  $d_{\chi}$ ). Второй шаг – извлечение из баз данных экспериментальной информации о молекулах, схожих

с заданной. На этом шаге из базы данных PubChem выбирали данные об антиоксидантных активностях, измеренных для различных молекул посредством тест-систем на основе тролоксовых эквивалентов, ДФПГ, CUPRAC, ORAC, TRAP и др. [18]. При проведении фармакоинформационного анализа из PubChem извлекали информацию о негативных взаимодействиях различных молекул с теми или иными микронутриентами. Третий шаг – оценка биологических активностей исследуемой молекулы (в т.ч. моделирование взаимодействия с протеомом), т.е. собственно хемореактомный анализ.

Представленные в проведенных исследованиях оценки значений биологических констант получены как математическое ожидание и дисперсия соответствующих эмпирических функций распределений.

## РЕЗУЛЬТАТЫ / RESULTS

### Хемореактомный анализ антиоксидантных эффектов молекул / Chemoreactomic analysis of molecules' antioxidant effects

В рамках хемореактомного моделирования антиоксидантных эффектов производных витамина B12 (профилирования) проведена оценка антиоксидантных свойств, которые экспериментально измеряются посредством различных биохимических технологий (ДФПГ-спектрофотометрия, тролоксовые эквиваленты и др.). Всего получены оценки 140 антиоксидантных активностей для шести молекул. Из сравнения профилей активностей очевидно, что результаты для аквакобаламина заметно отличаются от всех других молекул (табл. 1).

На метрической диаграмме (рис. 1) каждому соединению соответствует та или иная точка, которой, в свою очередь, соответствует 140-мерный вектор, отражающий весь комплекс оцененных антиоксидантных свойств взаимодействий с протеомом. Очевидно существование двух кластеров молекул с близкими протеомными свойствами: аквакобаламин и кластер из трех кобириновых соединений и двух гидрофобных производных.

Хемореактомное моделирование антиоксидантных свойств производных витамина B12 в тест-системах, основанных на оксиданте ДФПГ, при различном времени воздействия молекул (15–60 мин) в различных концентрациях (молярные концентрации 10–125 мкМ, 50–3000 мкг/мл) показало, что аквакобаламин проявляет наиболее выраженные антиоксидантные свойства (рис. 2a), причем при более низких молярных концентрациях (до 100 мкМ) (рис. 2b),

Таблица 1. Показатели схожести профилей антиоксидантного действия исследованных молекул, %\*

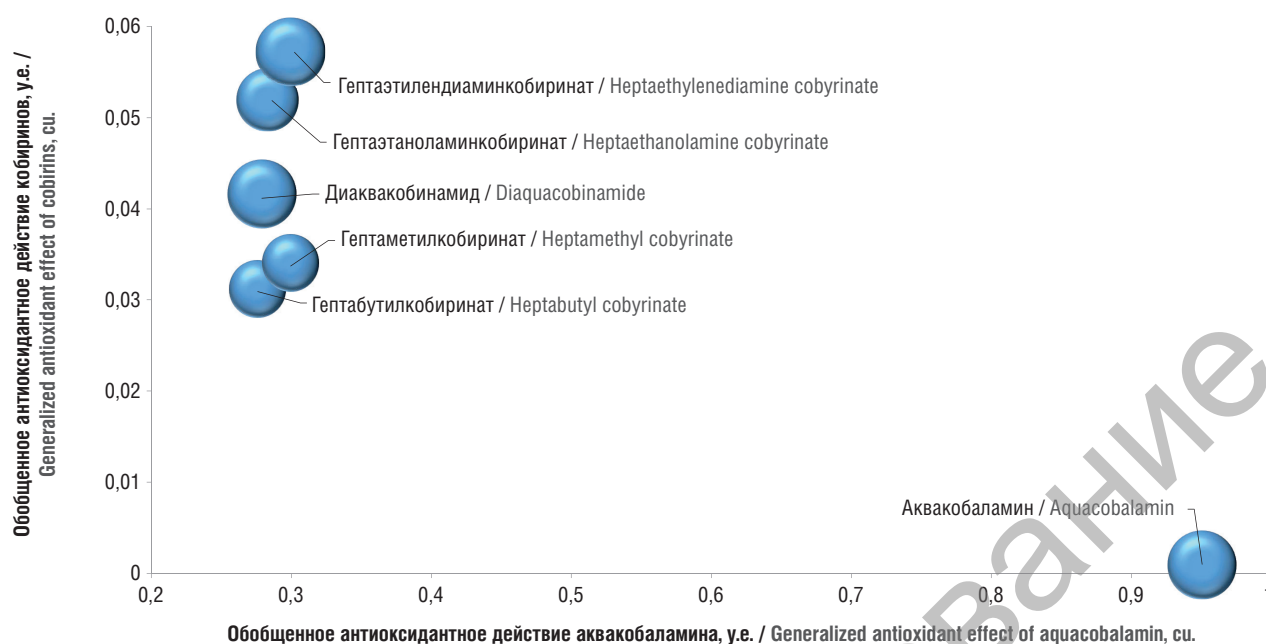
Table 1. Similarity of proteomic interactions of the studied molecules according to the results of chemoproteomic profiling, %\*

Соединение / Compound	Аквакобаламин / Aquasobalamin	DACbi	AC <sup>EA</sup> Cby	AC <sup>ED</sup> Cby	AC <sup>Me</sup> Cby	AC <sup>Bu</sup> Cby
Аквакобаламин / Aquasobalamin	100	53	53	53	54	54
DACbi	53	100	99	99	99	99
AC <sup>EA</sup> Cby	53	99	100	100	98	98
AC <sup>ED</sup> Cby	53	99	100	100	98	98
AC <sup>Me</sup> Cby	54	99	98	98	100	100
AC <sup>Bu</sup> Cby	54	99	98	98	100	100

**Примечание.** DACbi – диаквакобинамид; AC<sup>EA</sup>Cby – аквациано-форма гептаэтанолламинкобирината; AC<sup>ED</sup>Cby – аквациано-форма гептаэтилендиаминкобирината; AC<sup>Me</sup>Cby – аквациано-форма гептаметилкобирината; AC<sup>Bu</sup>Cby – аквациано-форма гептабутилкобирината. \* Процент оценен на основании сравнения 140-мерных векторов, каждый компонент которых соответствует определенному способу оценки антиоксидантной активности молекулы.

**Note.** DACbi – diaquacobinamide; AC<sup>EA</sup>Cby – aquacyano-form of heptaethanolamine cobyrinate; AC<sup>ED</sup>Cby – aquacyano-form of heptaethylenediamine cobyrinate; AC<sup>Me</sup>Cby – aquacyano-form of heptamethyl cobyrinate; AC<sup>Bu</sup>Cby – aquacyano-form of heptabutyl cobyrinate. \* The percentage was estimated based on a comparison of 140-dimensional vectors, each component of which corresponded to a specific method for evaluating the antioxidant activity of a molecule.





**Рисунок 1.** Метрическая диаграмма схожести профилей антиоксидантного действия исследованных производных витамина В12. Диаграмма получена посредством проецирования 140-мерных векторов для каждого соединения на плоскость. Чем больше расстояние между точками, тем больше различия в хемопротеомных профилях веществ

**Figure 2.** Metric diagram of the similarity of antioxidant effect profiles of the studied vitamin B12 derivatives. The diagram was obtained by projecting 140-dimensional vectors for each connection onto a plane. The greater the distance between the points, the greater the differences in the chemoproteomic profiles of the corresponding derivatives

а при более высоких концентрациях (125 мкМ) антиоксидантная активность других производных витамина В12 была выше.

При дозозависимом анализе антиоксидантных эффектов с оценкой концентраций очень высокие концентрации (3000 мкг/мл) парадоксальным образом приводили к ингибированию антиоксидантных свойств всех молекул. Хемореактомный анализ антиоксидантного действия с использованием тролоксовых эквивалентов показал схожие результаты: нарастание антиоксидантных эффектов соединений, измеренных в тролоксовых эквивалентах, при возрастании концентраций от 5 до 100 мкМ. При этом аквакобаламин отличался более выраженными антиоксидантными свойствами (**рис. 2с**).

В **таблице 2** приведены результаты хемореактомного моделирования антиоксидантных активностей, которые определяются посредством самых разнообразных биохимических технологий, в т.ч. измерения перекисного окисления липидов с использованием различных оксидантов ( $\text{CuSO}_4$ ,  $\text{FeCl}_3$ , ДФПГ, активные формы кислорода: ОН-радикалы,  $\text{H}_2\text{O}_2$ , супероксид-анион), различных физических методов (ультрафиолетовая спектрофотометрия, спектроскопия ядерного магнитного резонанса, нитритный метод, иммунохимия ELISA) в различных тест-системах (тролоксовые эквиваленты, тиобарбитуровая кислота, разложение 2-дезоксид-рибозы) и в различных биосубстратах (в плазме крови, микросомах, просто *in vitro*).

Несмотря на существенные различия в подходах к определению антиоксидантных свойств, перечисленных в таблице 2, данные результаты подтверждают более выраженные антиоксидантные свойства аквакобаламина: значения процентов антиоксидантной активности (ингибирования оксидации) для аквакобаламина были, как правило, выше, а значения констант концентрации полумаксимального ингибирования (англ. half-maximal inhibitory concentration, IC50) – ниже по сравнению с другими молекулами. Напомним, что более низкие значения константы IC50 соответствуют более высокой активности вещества, ведь его требуется меньше для достижения того же эффекта – ингибирования оксидативного стресса на 50%.

### Фармакоинформационный анализ антимикронутриентных свойств молекул / Pharmacoinformatic analysis of molecules' antimicronutrient effects

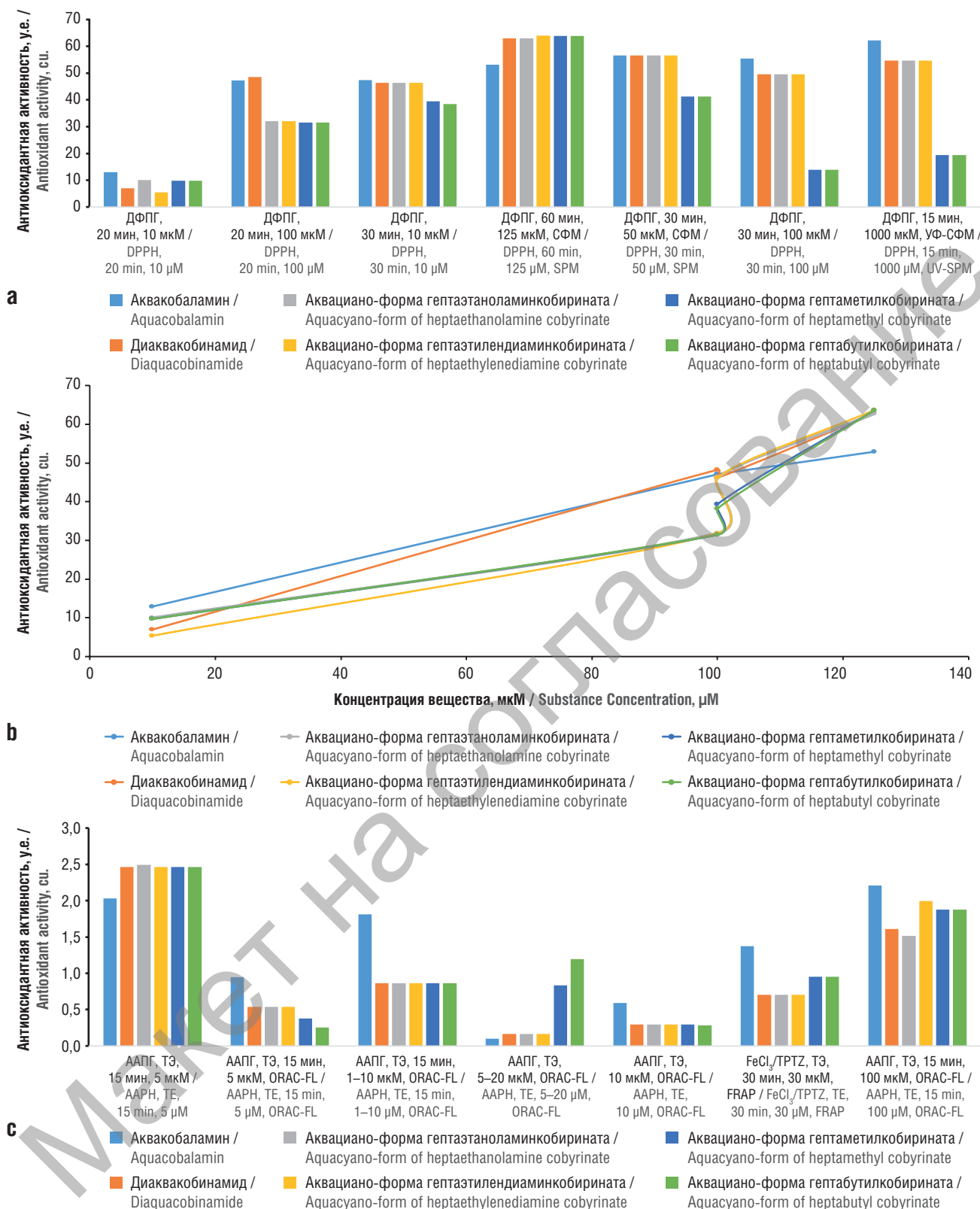
При изучении молекул потенциальных лекарств важно оценить их побочные эффекты, в т.ч. возможное стимулирование интенсивных потерь тех или иных витаминов и микроэлементов (минералов). Анализ соответствующих компонент фармакоинформационных профилей исследуемых соединений указал на существенные различия в антимикронутриентном действии рассмотренных молекул.

Следует отметить, что все исследованные соединения отличались умеренным антимикронутриентным действием (суммарный балл около 3,0; для большинства синтетических лекарств значение этого балла выше 3,6). Наименее выраженным антимикронутриентным действием характеризовался аквакобаламин (суммарный балл менее 0,8, что указывает на практически полное отсутствие антивитаминового и антиминоерального действия). Остальные молекулы умеренно влияли на гомеостаз витаминов (за исключением тиамина и витамина D) (**рис. 3а**) и минералов (за исключением магния и кальция) (**рис. 3б**).

Высокие значения полученных оценок (0,5 и более) для магния, кальция, витамина В1 и витамина D указывают на то, что исследованные молекулы (кроме аквакобаламина) могут стимулировать выведение и/или снижение всасывания этих микронутриентов. Аквакобаламин характеризовался наименьшим антиминоеральным действием: суммарный балл 0,78 (0,33 – антивитаминозное действие, 0,45 – антиминоеральное) (**рис. 3с**), что соответствует в среднем увеличению риска выведения того или иного микронутриента не более чем на 5%.

### ОБСУЖДЕНИЕ / DISCUSSION

Полученные в настоящем исследовании результаты не имеют мировых аналогов, т.к. в литературе неизвестны примеры исследования свойств всех обсуждаемых соединений с использованием хотя бы одной из тест-систем (тролоксовых эквивалентов и др.).



**Рисунок 2.** Представительные фрагменты профилей антиоксидантного действия производных витамина B12:

**а** – антиоксидантные активности, оцененные с использованием ДФПГ; **б** – дозозависимый анализ активности с помощью ДФПГ; **в** – антиоксидантные активности, оцененные посредством ААПГ и тролоксовых эквивалентов.

ДФПГ – 2,2-дифенил-1-пикрилгидразил; СФМ – спектрофотометрия; УФ-СФМ – спектрофотометрия в ультрафиолетовой области спектра;

ААПГ – 2,2'-азобис(2-амидинопропан) гидрохлорид; ТЭ – тролоксовые эквиваленты; ORAC-FL (англ. oxygen radical absorbance capacity assay method using fluorescein) – метод измерения поглощающей способности кислородных радикалов с использованием флуоресцина; TPTZ (англ. tris(2-pyridyl)-c-triazine) – трис(2-пиридил)-с-триазин; FRAP (англ. fluorescence recovery after photobleaching) – метод восстановления флуоресценции после обесцвечивания

**Figure 2.** Representative fragments for profiles of antioxidant action of vitamin B12 derivatives:

**a** – antioxidant activities assessed using DPPH; **b** – dose-dependent activity analysis using DPPH; **c** – antioxidant activities assessed by AAPH и trolox equivalents.

DPPH – 2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl; SPM – spectrophotometry; UV – ultraviolet; AAPH – 2,2'-azobis(2-amidinopropane) hydrochloride; TE – trolox equivalents;

ORAC-FL – oxygen radical absorbance capacity assay method using fluorescein; TPTZ – tris(2-pyridyl)-c-triazine; FRAP – fluorescence recovery after photobleaching

Таблица 2. Хемореактомные оценки антиоксидантных активностей, измеренных посредством различных биохимических методов и тестов

Table 2. Chemoreactomic estimates of antioxidant effects measured by various biochemical methods and tests

Метод оценки / Evaluation method	Константа активности / Activity constant	Единицы / Units	Аквако-баламин / Aquascobalamin	DACbi	AC <sup>EA</sup> Cby	AC <sup>ED</sup> Cby	AC <sup>Me</sup> Cby	AC <sup>Bu</sup> Cby
CuSO <sub>4</sub> ПОЛ ЛПНП, 25 мкМ, 4 ч, TBARS / CuSO <sub>4</sub> LPO LDLP, 25 μM, 4 h, TBARS	Инг. / Inh.	%	85,2	14,8	14,9	14,9	28,5	28,6
FeCl <sub>3</sub> , инг. ПОЛ, лецитин, 10 мкг/мл, 1 ч // FeCl <sub>3</sub> , LPO inh., lecithin, 10 μg/ml, 1 h	Инг. / Inh.	%	20,6	4,3	4,3	4,3	11,8	11,8
H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , дитиотреитол-эквивалент, 60 мин, 1H-ЯМР-спектроскопия / H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , dithiotreitol equivalent, 60 min, 1H-NMR-spectroscopy	Инг. / Inh.	%	26,8	19,8	26,9	26,9	15,3	15,3
H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , ингибирование ПОЛ в плазме человека, 10 мкМ, 30 мин, TBARS / H <sub>2</sub> O <sub>2</sub> , LPO inh. in human plasma, 10 μM, 30 min, TBARS	Инг. / Inh.	%	33,4	38,0	38,0	38,0	16,2	16,2
ОН-радикалы, FeCl <sub>3</sub> , разложение 2-дезоксид-Д-рибозы, 5 мкМ, 1 ч / OH-radicals, FeCl <sub>3</sub> , 2-deoxy-D-ribose decomposition, 5 μM, 1 h	Инг. / Inh.	%	42,3	33,1	33,1	33,1	33,1	33,1
ААПГ, инг. ПОЛ, 100 мкМ / AAPH, LPO inh., 100 μM	Инг. / Inh.	%	65,8	57,2	57,2	57,2	46,8	46,8
Супероксид, 10 мкМ / Superoxide, 10 μM	Инг. / Inh.	%	48,9	33,7	33,7	33,7	33,7	33,7
Супероксид, инг. ПОЛ, 100 мкМ, СФМ / Superoxide, LPO inh., 100 μM, SPM	Инг. / Inh.	%	76,2	61,5	62,0	62,0	61,8	52,5
ДФПГ, инг. ПОЛ, 1 мМ, 30 мин, УФ-СФМ / DPPH, LPO inh., 1 mM, 30 min, UV SPM	IC50	нМ / нМ	96,6	364,7	364,9	364,9	174,6	174,8
Супероксид, инг. микросомального ПОЛ / Superoxide, microsomal LPO inh.	IC50	нМ / нМ	1888	3607	2592	2592	2926	2926
Супероксид, инг. нитритным методом / Superoxide, inh. by nitrite method	IC50	нМ / нМ	439,1	747,7	747,7	747,7	683,8	683,8
ДФПГ, 30 мин, СФМ / DPPH, 30 min, SPM	IC50	мкг/мл // μg/ml	14,4	70,0	70,0	70,0	34,2	34,2
ДФПГ, 30 мин в темноте, СФМ / DPPH, 30 min in dark, SPM	IC50	мкг/мл // μg/ml	37,0	30,8	30,8	30,8	26,9	26,9
ДФПГ, 30 мин, СФМ / DPPH, 30 min, SPM	IC50	мкг/мл // μg/ml	39,4	33,0	28,0	28,0	26,6	26,6
ДФПГ, тест ELISA, 1 мМ / DPPH, ELISA test, 1 mM	IC50	мкМ / μM	47,7	68,0	68,0	68,0	94,4	94,4
ААПГ, тролоксовый эквивалент, 1 мМ, 10 мин., ORAC-FL / AAPH, trolox equivalent, 1 mM, 10 min, ORAC-FL	IC50	мкМ / μM	4,9	3,8	3,8	3,8	4,0	4,0

**Примечание.** DACbi – диаквакобинамид; AC<sup>EA</sup>Cby – аквациано-форма гептаэтаноламинкобирината; AC<sup>ED</sup>Cby – аквациано-форма гептаэтилендиаминкобирината; AC<sup>Me</sup>Cby – аквациано-форма гептаметилкобирината; AC<sup>Bu</sup>Cby – аквациано-форма гептабутилкобирината; TBARS (англ. thiobarbituric acid reactive substances) – вещества, реагирующие с тиобарбитуровой кислотой; ПОЛ – перекисное окисление липидов; ЛПНП – липопротеины низкой плотности; ЯМР – ядерный магнитный резонанс; СФМ – спектрофотометрия; УФ-СФМ – спектрофотометрия в ультрафиолетовой области спектра; ААПГ – 2,2'-азобис(2-амидинопропан) гидрохлорид; ДФПГ – 2,2-дифенил-1-пикрилгидразил; ELISA (англ. enzyme-linked immunosorbent assay) – иммуноферментный анализ; ORAC-FL (англ. oxygen radical absorbance capacity assay method using fluorescein) – метод измерения поглощающей способности кислородных радикалов с использованием флуоресцеина; Инг. – ингибирование; IC50 (англ. half-maximal inhibitory concentration) – концентрация полумаксимального ингибирования.

**Note.** DACbi – diaquacobinamide; AC<sup>EA</sup>Cby – aquacyano-form of heptaethanolamine cobyrinate; AC<sup>ED</sup>Cby – aquacyano-form of heptaethylenediamine cobyrinate; AC<sup>Me</sup>Cby – aquacyano-form of heptamethyl cobyrinate; AC<sup>Bu</sup>Cby – aquacyano-form of heptabutyl cobyrinate; TBARS – thiobarbituric acid reactive substances; LPO – lipid peroxidation; LDLP – low-density lipoproteins; NMR – nuclear magnetic resonance; SPM – spectrophotometry; UV SPM – spectrophotometry in ultraviolet region of spectrum; AAPH – 2,2'-azobis(2-amidinopropane) hydrochloride; DPPH – 2,2-diphenyl-1-picrylhydrazyl; ELISA – enzyme-linked immunosorbent assay; ORAC-FL – oxygen radical absorbance capacity assay method using fluorescein; Inh. – inhibition; IC50 – half-maximal inhibitory concentration

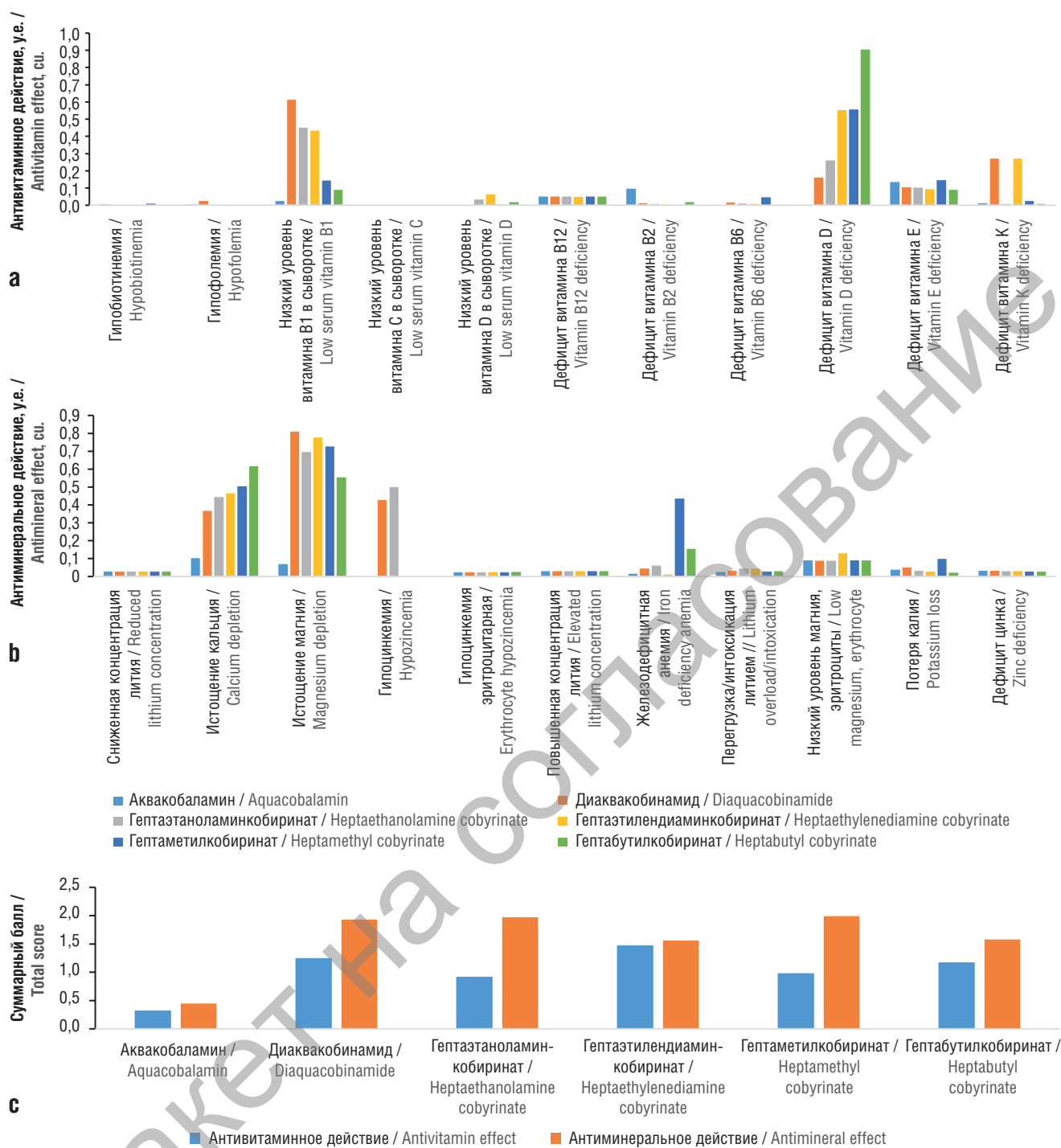


Рисунок 3. Фармакоинформационные оценки антивитаминных и антиминеральных свойств исследованных молекул: а – антивитаминное действие; б – антиминеральное действие; в – суммарные баллы

Figure 3. Pharmacoinformatic assessments of antivitamin and antimineral properties of the studied molecules: а – antivitamin effect; б – antimineral effect; в – total scores

Перспективы полученных данных для клинической практики и направления будущих исследований очевидны – акваcobаламин является, по всей видимости, наиболее выраженным антиоксидантом из исследованных молекул.

### ЗАКЛЮЧЕНИЕ / CONCLUSION

Синтетические производные витамина В12 проявляют различные физические, химические и фармакологические свойства. Разработка методов прогнозирования свойств этих молекул по

их химической структуре важна для направленного органического синтеза корринов. Ранее нами были установлены противоопухолевые и противовоспалительные эффекты производных витамина В12 (аквacobаламин, диаквacobинамид, аквациано-формы гептаэтанoламин-, гептаэтилендиамин-, гептамeтил- и гептабутилкoбиринатов). Результаты настоящего исследования показывают, что все изученные соединения в той или иной степени проявляют антиоксидантные свойства и умеренно влияют на обмен других микронутриентов. Эти свойства производных витамина В12 могут усиливать их противоопухолевое действие.



ИНФОРМАЦИЯ О СТАТЬЕ	ARTICLE INFORMATION
<b>Поступила:</b> 20.02.2024 <b>В доработанном виде:</b> 15.05.2024 <b>Принята к печати:</b> 20.05.2024 <b>Опубликована онлайн:</b> 22.05.2024	<b>Received:</b> 20.02.2024 <b>Revision received:</b> 15.05.2024 <b>Accepted:</b> 20.05.2024 <b>Published online:</b> 22.05.2024
<b>Вклад авторов</b>	<b>Authors' contribution</b>
Все авторы принимали равное участие в сборе, анализе и интерпретации данных. Все авторы прочитали и утвердили окончательный вариант рукописи	All authors participated equally in the collection, analysis and interpretation of the data. All authors have read and approved the final version of the manuscript
<b>Конфликт интересов</b>	<b>Conflict of interests</b>
Авторы заявляют об отсутствии конфликта интересов	The authors declare no conflict of interests
<b>Финансирование</b>	<b>Funding</b>
Работа выполнена при поддержке гранта Российского научного фонда № 20-12-00175-п на базе ФГБОУ ВО «Ивановский государственный химико-технологический университет»	The work was supported by the grant of the Russian Science Foundation No. 20-12-00175-p on the base of Ivanovo State University of Chemistry and Technology
<b>Этические аспекты</b>	<b>Ethics declarations</b>
Неприменимо	Not applicable
<b>Раскрытие данных</b>	<b>Data sharing</b>
Первичные данные могут быть предоставлены по обоснованному запросу автору, отвечающему за корреспонденцию	Raw data could be provided upon reasonable request to the corresponding author
<b>Комментарий издателя</b>	<b>Publisher's note</b>
Содержащиеся в этой публикации утверждения, мнения и данные были созданы ее авторами, а не издательством ИРБИС (ООО «ИРБИС»). Издательство ИРБИС снимает с себя ответственность за любой ущерб, нанесенный людям или имуществу в результате использования любых идей, методов, инструкций или препаратов, упомянутых в публикации	The statements, opinions, and data contained in this publication were generated by the authors and not by IRBIS Publishing (IRBIS LLC). IRBIS Publishing disclaims any responsibility for any injury to people or property resulting from any ideas, methods, instructions, or products referred in the content
<b>Права и полномочия</b>	<b>Rights and permissions</b>
ООО «ИРБИС» обладает исключительными правами на эту статью по Договору с автором (авторами) или другим правообладателем (правообладателями). Использование статьи регулируется исключительно условиями Договора и действующим законодательством	IRBIS LLC holds exclusive rights to this paper under a publishing agreement with the author(s) or other rightsholder(s). Usage of this paper is solely governed by the terms of the publishing agreement and applicable law

## ЛИТЕРАТУРА [REFERENCES]

- Громова О.А., Торшин И.Ю., Гусев Е.И. Синергидные нейропротекторные эффекты тиамин, пиридоксина и цианокобаламина в рамках протеома человека. *Фармакокинетика и фармакодинамика*. 2017; 1: 40–51.  
[Gromova O.A., Torshin I.Yu., Gusev E.I. Synergistic neuroprotective effects of thiamine, pyridoxine and cyanocobalamin on the level of human proteome. *Pharmacokinetics and Pharmacodynamics*. 2017; 1: 40–51 (in Russ.).]
- Торшин И.Ю., Громова О.А., Майорова Л.А. О перспективах применения производных витамина В12 в фармакологии. *ФАРМАКО-ЭКОНОМИКА. Современная фармакоэкономика и фармакоэпидемиология*. 2023; 16 (3): 501–11. <https://doi.org/10.17749/2070-4909/farmakoeconomika.2023.198>.  
[Torshin I.Yu., Gromova O.A., Maiorova L.A. The prospects for the use of vitamin B12 derivatives in pharmacology. *FARMAKOEKONOMIKA. Sovremennaya farmakoeconomika i farmakoepidemiologiya / FARMAKOEKONOMIKA. Modern Pharmacoconomics and Pharmacoepidemiology*. 2023; 16 (3): 501–11 (in Russ.). <https://doi.org/10.17749/2070-4909/farmakoeconomika.2023.198>.]
- Maiorova L.A., Vu T.T., Gromova O.A., et al. Nanostructured stable floating M-mono- and bilayers and Langmuir–Schaefer films of 5,10,15-triphenylcorrole. *BioNanoScience*. 2018; 8 (1): 81–9. <https://doi.org/10.1007/s12668-017-0424-0>.
- Громова О.А., Третьяков В.Е., Мошковский С.А. и др. Олигопептидная мембранная фракция церебролизина. *Журнал неврологии и психиатрии им. С.С. Корсакова*. 2006; 106 (7): 73–5.  
[Gromova O.A., Tret'jakov V.E., Moshkovskii S.A., et al. An oligopeptide membrane fraction of cerebrolysin. *S.S. Korsakov Journal of Neurology and Psychiatry*. 2006; 106 (7): 73–5 (in Russ.).]
- Vu T.T., Maiorova L.A., Berezin D.B., Koifman O.I. Formation and study of nanostructured M-monolayers and LS-films of triphenylcorrole. *Macroheterocycles*. 2016; 9 (1): 73–9. <https://doi.org/10.6060/mhc151205m>.
- Hannibal L., Axhemi A., Glushchenko A.V., et al. Accurate assessment and identification of naturally occurring cellular cobalamins. *Clin Chem Lab Med*. 2008; 46 (12): 1739–46. <https://doi.org/10.1515/CCLM.2008.356>.
- Banerjee R., Ragsdale S.W. The many faces of vitamin B12: catalysis by cobalamin-dependent enzymes. *Annu Rev Biochem*. 2003; 72: 209–47. <https://doi.org/10.1146/annurev.biochem.72.121801.161828>.
- Schloss J.M., Colosimo M., Airey C., Vitetta L. Chemotherapy-induced peripheral neuropathy (CIPN) and vitamin B12 deficiency. *Support Care Cancer*. 2015; 23 (7): 1843–50. <https://doi.org/10.1007/s00520-015-2725-6>.
- Wang R., MacGillivray B.C., Macartney D.H. Stabilization of the base-off forms of vitamin B12 and coenzyme B12 by encapsulation of the alpha-axial 5,6-dimethylbenzimidazole ligand with cucurbit[7]uril. *Dalton Trans*. 2009; 18: 3584–9. <https://doi.org/10.1039/b904028e>.
- Verma A., Sharma S., Gupta P.K., et al. Vitamin B12 functionalized layer by layer calcium phosphate nanoparticles: a mucoadhesive and pH responsive carrier for improved oral delivery of insulin. *Acta Biomater*. 2016; 31: 288–300. <https://doi.org/10.1016/j.actbio.2015.12.017>.
- Temova Rakuša Ž., Rožkar R., Hickey N., Geremia S. Vitamin B12 in foods, food supplements, and medicines – a review of its role and properties with a focus on its stability. *Molecules*. 2022; 28 (1): 240. <https://doi.org/10.3390/molecules28010240>.
- Koseki K., Yoshimura R., Ido K., et al. Determination of vitamin B12 and folate compounds in commercially available edible seaweed products. *Front Biosci*. 2023; 15 (2): 10. <https://doi.org/10.31083/j.fbe1502010>.

13. Lehner S., Boles E. Development of vitamin B12 dependency in *Saccharomyces cerevisiae*. *FEMS Yeast Res.* 2023; 23: foad020. <https://doi.org/10.1093/femsyr/foad020>.
14. Watanabe F. Vitamin B12 sources and bioavailability. *Exp Biol Med.* 2007; 232 (10): 1266–74. <https://doi.org/10.3181/0703-MR-67>.
15. Abdulwahhab R.Q., Ali Alabdali S.M. Study of the protective effects of cyanocobalamin on methotrexate induced nephrotoxicity in rats. *F1000Res.* 2022; 11: 1012. <https://doi.org/10.12688/f1000research.124081.2>.
16. Khastar H., Garmabi B., ZareMehrerdi F., et al. Cyanocobalamin improves memory impairment via inhibition of necrosis and apoptosis of hippocampal cell death after transient global ischemia/reperfusion. *Iran J Basic Med Sci.* 2021; 24 (2): 160–6. <https://doi.org/10.22038/IJBMS.2020.48447.11126>.
17. Раменская Г.В. (ред.) Сборник тестов по фармацевтической химии. Т. 1. М.: Лаборатория знаний; 2018: 304 с. [Ramenskaya G.V. (Ed.) Collection of tests on pharmaceutical chemistry. Vol. 1. Moscow: Laboratoriya znaniy; 2018: 304 pp. (in Russ.).]
18. Re R., Pellegrini N., Proteggente A., et al. Antioxidant activity applying an improved ABTS radical cation decolorization assay. *Free Radic Biol Med.* 1999; 26 (9-10): 1231–7. [https://doi.org/10.1016/S0891-5849\(98\)00315-3](https://doi.org/10.1016/S0891-5849(98)00315-3).
19. Huang D., Ou B., Prior R.L. The chemistry behind antioxidant capacity assays. *J Agric Food Chem.* 2005; 53 (6): 1841–56. <https://doi.org/10.1021/jf030723c>.
20. Munteanu I.G., Apetrei C. Analytical methods used in determining antioxidant activity: a review. *Int J Mol Sci.* 2021; 22 (7): 3380. <https://doi.org/10.3390/ijms22073380>.
21. Гаврилов В.Б., Гаврилова А.Р., Мажуль Л.М. Анализ методов определения продуктов перекисного окисления липидов в сыворотке крови по тесту с тиобарбитуровой кислотой. *Вопросы медицинской химии.* 1987; 33 (1): 118–22. [Gavrilov V.B., Gavrilova A.R., Mazhul' L.M. Methods of determining lipid peroxidation products in the serum using a thiobarbituric acid test. *Voprosy meditsionsoy khimii / Issues of Medical Chemistry.* 1987; 33 (1): 118–22 (in Russ.).]
22. Müller G., Frühauf A., Mathias B. Thiobarbituric acid positive substances as indicators of lipid peroxidation. *Z Gesamte Inn Med.* 1986; 41 (24): 673–6 (in German).
23. Карлюк М.В., Крыгин Ю.Ю., Майорова-Валькова Л.А. и др. Формирование двумерных (М) и трехмерных (V) наноагрегатов замещенного порфирина кобальта в лентгмюровских слоях и пленках Ленгмюра–Шефера. *Известия Академии наук. Серия химическая.* 2013; 62 (2): 471–9 (на англ. яз). <https://doi.org/10.1007/s11172-013-0066-5>. [Karlyuk M.V., Krygin Y.Y., Maiorova-Valkova L.A., et al. Formation of two-dimensional (M) and three-dimensional (V) nanoaggregates of substituted cobalt porphyrin in the Langmuir layers and Langmuir–Schaefer films. *Russian Chemical Bulletin.* 2013; 62 (2): 471–9. <https://doi.org/10.1007/s11172-013-0066-5>.]
24. Kharitonova N.V., Maiorova L.A., Koifman O.I. Aggregation behavior of unsubstituted magnesium porphyrin in monolayers at air–water interface and in Langmuir–Schaefer films. *J Porphyrins Phthalocyanines.* 2018; 22 (6): 509–20. <https://doi.org/10.1142/S1088424618500505>.
25. Maiorova L.A., Kobayashi N., Zyblov S.V., et al. Magnesium porphyrin supermolecules and two-dimensional nanoaggregates formed using the Langmuir–Schaefer technique. *Langmuir.* 2018; 34 (31): 9322–9. <https://doi.org/10.1021/acs.langmuir.8b00905>.
26. Maiorova L.A., Kobayashi N., Salnikov D.S., et al. Supermolecular nanoentities of vitamin B12 derivative as a link in the evolution of the parent molecules during self-assembly at the air–water interface. *Langmuir.* 2023; 39 (9): 3246–54. <https://doi.org/10.1021/acs.langmuir.2c02964>.
27. Gromova O.A., Maiorova L.A., Salnikov D.S., et al. Vitamin B12 hydrophobic derivative exhibits bioactivity: biomedical and photophysical study. *BioNanoSci.* 2022; 12: 74–82. <https://doi.org/10.1007/s12668-021-00916-4>.
28. Torshin I.Yu., Rudakov K.V. On the procedures of generation of numerical features over partitions of sets of objects in the problem of predicting numerical target variables. *Pattern Recognit Image Anal.* 2019; 29 (4): 654–67. <https://doi.org/10.1134/S1054661819040175>.
29. Torshin I.Yu. The study of the solvability of the genome annotation problem on sets of elementary motifs. *Pattern Recognit Image Anal.* 2011; 21 (4): 652–62. <https://doi.org/10.1134/S1054661811040171>.
30. Torshin I.Yu., Rudakov K.V. On the application of the combinatorial theory of solvability to the analysis of chemographs. Part 1: Fundamentals of modern chemical bonding theory and the concept of the chemograph. *Pattern Recognit Image Anal.* 2014; 24 (1): 11–23. <https://doi.org/10.1134/S1054661814010209>.
31. Torshin I.Yu., Rudakov K.V. On the application of the combinatorial theory of solvability to the analysis of chemographs. Part 2: Local completeness of invariants of chemographs in view of the combinatorial theory of solvability. *Pattern Recognit Image Anal.* 2014; 24 (2): 196–208. <https://doi.org/10.1134/S1054661814020151>.
32. Рудаков К.В., Торшин И.Ю. Об отборе информативных значений признаков на базе критериев разрешимости в задаче распознавания вторичной структуры белка. *Доклады Академии наук.* 2011; 441 (1): 24–8. [Rudakov K.V., Torshin I.Yu. On the selection of informative values of features based on solvability criteria in the task of recognizing the secondary structure of protein. *Doklady Akademii nauk / Reports of the Academy of Sciences.* 2011; 441 (1): 24–8 (in Russ.).]
33. Torshin I.Yu., Rudakov K.V. Topological chemograph analysis theory as a promising approach to simulation modeling of quantum-mechanical properties of molecules. Part II: Quantum-chemical interpretations of chemograph theory. *Pattern Recognit Image Anal.* 2021; 31 (4): 884–96. <https://doi.org/10.1134/S1054661821040258>.

#### Сведения об авторах / About the authors

Торшин Иван Юрьевич, к.ф.-м.н., к.х.н. / Ivan Yu. Torshin, PhD – ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-2659-7998>. WoS ResearcherID: C-7683-2018.

Scopus Author ID: 7003300274. eLibrary SPIN-code: 1375-1114.

Громова Ольга Алексеевна, д.м.н., проф. / Olga A. Gromova, Dr. Sci. Med., Prof. – ORCID: <https://orcid.org/0000-0002-7663-710X>.

WoS ResearcherID: J-4946-2017. Scopus Author ID: 7003589812. eLibrary SPIN-code: 6317-9833. E-mail: [unesco.gromova@gmail.com](mailto:unesco.gromova@gmail.com).

Майорова Лариса Александровна, д.ф.-м.н. / Larissa A. Maiorova, Dr. Sci. Phys. Math. – ORCID: <https://orcid.org/0000-0003-1541-9480>.

WoS ResearcherID: B-6288-2016. Scopus Author ID: 58079684100. eLibrary SPIN-code: 7190-2147.