

## Plan Overview

---

*A Data Management Plan created using DMPTool-Stage*

**Title:** Avaliação da biossegurança de duas novas acil hidrazonas sintéticas: citotoxicidade, genotoxicidade, efeitos sobre o ciclo celular, apoptose e análises da expressão gênica de genes correlatos.

**Creator:** Edson Maistro

**Affiliation:** São Paulo State University (unesp.br)

**Principal Investigator:** Laine Andreotti de Almeida

**Project Administrator:** Edson Luis Maistro

**Funder:** Coordenação de Aperfeiçoamento de Pessoal de Nível Superior (capes.gov.br)

**Template:** Digital Curation Centre

### Project abstract:

As Acil-hidrazonas, também denominadas de N-Acil-hidrazonas, correspondem ao grupo de hidrazonas cuja estrutura geral é  $R_1R_2C=N-NH-(C=O)-R_3$ , sendo consideradas substâncias de derivatização clássica de compostos carbonilados, cujos centros ativos de carbono e nitrogênio são os principais responsáveis pelas atividades físico-químicas destes compostos. Estas constituem compostos azometínicos que despertam intensos interesses científicos por seu amplo espectro de ações farmacológicas e por sua versatilidade na síntese de compostos nitrogenados. De modo geral sua síntese ocorre da condensação de hidrazidas com compostos carbonílicos como os aldeídos e as cetonas que podem ser catalisadas em meios ácidos ou ocorrerem em solventes próticos. Dentre as ações farmacológicas são exemplos a ação antimicrobiana, anti-inflamatória, analgésico, anticonvulsivante, antifúngico, antituberculoso, antiviral, cardioprotetor e antiplaquetário, dentre outros. Frente as potenciais aplicações terapêuticas dessas moléculas, é de fundamental importância estudos de sua toxicidade. Diante do exposto, o presente projeto visa identificar os potenciais citotóxicos e genotóxicos da (3,4-Metilenodioxibenzilideno) e da (2,3-Diidroximetilbenzilideno)-hidrazida do ácido 4-piridinocarboxí em células HepG2/C3A (contendo enzimas metabolizadoras hepáticas ativas) e leucócitos de sangue periférico humano, além de investigar possíveis efeitos destes compostos sobre a progressão do ciclo celular, sobre a indução de apoptose em esferóides de células HepG2/C3A, bem como avaliar possíveis alterações na expressão de genes chave dessas vias metabólicas.

**Start date:** 04-02-2023

**End date:** 03-30-2026

**Last modified:** 12-22-2022

**Copyright information:**

The above plan creator(s) have agreed that others may use as much of the text of this plan as they would like in their own plans, and customize it as necessary. You do not need to credit the creator(s) as the source of the language used, but using any of the plan's text does not imply that the creator(s) endorse, or have any relationship to, your project or proposal

---

## **Avaliação da biossegurança de duas novas acil hidrazonas sintéticas: citotoxicidade, genotoxicidade, efeitos sobre o ciclo celular, apoptose e análises da expressão gênica de genes correlatos.**

Toxicity data will be obtained from the cultured lymphocytes and HepG2/C3A human cells treated with different concentrations of both acil-hydrazide. The data will be shown the effects of these compounds in the context of cytotoxicity, genotoxicity, (with active liver metabolizing enzymes) and human leukocytes, and the effects of these compounds on the progression of the cell cycle, induction of apoptosis, and gene expression in HepG2/C3A cells (human hepatoma).

All data collected will be in tables and laboratory chains.

The data about toxicity will be collected from cultured human cells (lymphocytes and HepG2/C3A) exposed to both acil-hydrazide.

Graphics, FIDs, spectra, figures, and tables.

All procedures involving toxicity analysis will be approved by the Human Ethics Committee of the Faculty of Philosophy and Sciences, UNESP, Marília town.

As a result of this project, articles will be published. Copyright will be determined jointly with the members of our research group.

Data will be backed up with copies in hard drives in laboratory computers, as well as the university offers google Drive, which assists in data storage.

All researchers involved in the project will have access to the data, but only the researcher responsible and coordinator will edit and update the backup.

The data will be shared with the scientific community through publications. In addition, they will serve to originate future projects.

We store these data in drives of all laboratories involved in this project, and laboratory chains.

The data will be used for participation in a scientific congress. And, after a great understanding of the results, the data will be published in the form of an article or patents.

Before intellectual protection the data is not available. After intellectual protection the data cannot be used for commercial purposes without consent from the holder. Toxicity data will be published for the entire community,

after which it can be shared.

The data acquired during the project will be managed by the responsible researcher in each laboratory and the project coordinator.

The project will be necessary for collaboration with other researchers to collect and analyze the data obtained from the mentioned experiments.

---