

LÝ LỊCH KHOA HỌC

- 1. Họ và tên:** ĐÀO THỊ KIM OANH
2. Ngày tháng năm sinh: 09/10/1978 **Nam (Nữ):** Nữ
3. Đơn vị công tác hiện nay: Bộ môn Hóa Dược – Trường Đại học Dược Hà Nội
4. Chức vụ hiện nay:
5. Học vị /Học hàm: Tiến sĩ

Học vị/học hàm	Năm cấp bằng	Cơ sở đào tạo	Nước đào tạo	Chuyên ngành
Dược sỹ	2001	ĐH Dược HN	Việt Nam	Dược
Thạc sỹ	2006	ĐH Dược HN	Việt Nam	Công nghệ dược phẩm và bào chế
Tiến sỹ	2013	ĐH Dược HN	Việt Nam	Hóa dược

6. Hướng dẫn tiến sỹ, thạc sỹ:

TT	Họ tên NCS hoặc HVCH	Đối tượng		Trách nhiệm		Thời gian hướng dẫn từ đến	Cơ sở đào tạo	Năm đã bảo vệ
		NCS	HVCH	Chính	Phụ			
1	Trần Văn Nam		X		X	1/4/2011-31/12/2011	Trường Đại học Dược Hà Nội	2011
2	Trần Thị Oanh		X		X	1/4/2011-31/12/2011	Trường Đại học Dược Hà Nội	2011
3	Lê Thị Thảo		X	X		1/2/2014-31/12/2014	Trường Đại học Dược Hà Nội	2014
4	Trần Thị Bích Lan		X	X		1/2/2014-31/12/2014	Trường Đại học Dược Hà Nội	2014

7. Biên soạn sách phục vụ đào tạo đại học và sau đại học

tt	Tên sách	Loại sách	Nhà xuất bản và năm xuất bản	Số tác giả	Viết một mình hoặc chủ biên	Thẩm định, xác nhận sử dụng của CS GD
Các sách hướng dẫn khác tham gia biên soạn**						
1	Thực tập Hóa dược (cho Đại học)	HD	ĐH Dược HN, 2005	5	Tham gia	ĐH Dược HN

8. Chủ nhiệm hoặc tham gia chương trình, đề tài NCKH:

TT	Tên chương trình (CT), đề tài (ĐT)	Chủ nhiệm	Tham gia	Mã số và cấp quản lý	Thời gian thực	Ngày nghiệm	Kết quả
----	------------------------------------	-----------	----------	----------------------	----------------	-------------	---------

					hiện	thu	
11	Thiết kế, tổng hợp một số dẫn chất thiazolidindion hướng ức chế PTP1B, hoạt hóa PPAR và ức chế HDAC dùng trong điều trị tiểu đường và ung thư		x	Bộ KHCN (NAFOSTED)	2014-2017		Chưa
10	Thiết kế, tổng hợp một số acid hydroxamic hướng ức chế histon deacetylase (Phần IV)	x		Bộ KHCN (NAFOSTED)	2014-2017		Chưa
9	Thiết kế, tổng hợp một số acid hydroxamic hướng ức chế histon deacetylase (Phần III)		x	Bộ KHCN (NAFOSTED)	2013-2015		Chưa
8	Thiết kế, tổng hợp một số acid hydroxamic hướng ức chế histon deacetylase (Phần II)		x	Bộ KHCN (NAFOSTED)	2012-2015		Chưa
7	Tổng hợp một số acid hydroxamic mang khung 5-aryl-1,3,4-thiadiazol hướng tác dụng kháng tế bào ung thư	x		Cấp trường	2013-2014	2014	Xuất sắc
6	Tổng hợp một số acid hydroxamic mang khung isatin hướng tác dụng kháng ung thư	x		Cấp trường	2012-2013	2014	Xuất sắc
5	Thiết kế, tổng hợp một số acid hydroxamic hướng ức chế histon deacetylase (Phần I)		x	Bộ KHCN (NAFOSTED)	2010-2013	2013	Đạt (<i>chỉ xếp loại Đạt hay Không đạt</i>)
4	Tổng hợp và thử hoạt tính sinh học một số dẫn chất benzothiazol		x	Bộ KHCN (NAFOSTED)	2009-2011	2011	Đạt (<i>chỉ xếp loại Đạt hay Không đạt</i>)
3	Tổng hợp N ¹ -(benzo[d]thiazol-2-yl)-N ⁶ -	x		Cấp trường	2010-2011	2011	Xuất sắc

	hydroxyadipamid, N ¹ -(benzo[d]thiazol- 2-yl)-N ⁸ - hydroxyoctanediamid						
2	Thiết kế và tổng hợp một số dẫn chất ức chế enzym histon deacetylase hướng tác dụng kháng tế bào ung thư	x		Cấp trường	2008- 2010	2010	Khá
1	Nghiên cứu định lượng artesunat khi có các tạp chất DHA và/hoặc acid succinic		x	Bộ Y tế	2003 – 2005	2006	Đạt

9. Kết quả NCKH đã công bố

A. BẢNG PHÁT MINH, SÁNG CHẾ (in reverse chronology)

TT	Tên bằng	Tên cơ quan cấp	Ngày tháng năm cấp	Số tác giả
4	Novel Isatin-Based Hydroxamic Acids and Anti-Cancer Composition Comprising the Same As Active Ingredient	Korean Patent No. 10-2013- 0090494 (Số nhận hồ sơ: 1-1-2013- 0693060-35)	2013.07.30	7
3	Novel Phenylthiazole-Based Hydroxamic Acids and Anti-Cancer Composition Comprising the Same As Active Ingredient	Korean Patent No. 10-2013- 0090492 (Số nhận hồ sơ: 1-1-2013- 0693038-30)	2013.07.30	7
2	Novel Hydroxamic Acids Having Histone Deacetylase inhibiting Activity and Anti- Cancer Composition Comprising the Same As An Active Ingredient	Korean Patent No. 10-2012- 0066831 (Số nhận hồ sơ: 1-1-2012- 0495336-18)	2012.06.21	7
1	Novel Hydroxamic Acids Having Histone Deacetylase Inhibiting Activity and Pharmaceutical Composition for Treating Cancer Comprising the Same As Active Ingredient	Korean Patent No. 10-2011- 0050864 (Số nhận hồ sơ: 1-1-2011- 0400113-05)	2011.05.27	7

B. TẠP CHÍ QUỐC TẾ (ISI) (in reverse chronology)

TT	Tên bài báo khoa học	Số tác giả	Tên tạp chí, kỷ yếu	Tập	Số	Trang	Năm công bố
5	5-Aryl-1,3,4-thiadiazole-based		Medicinal	11	2	296-	2015

	hydroxamic acids as histone deacetylase inhibitors and antitumor agents: Synthesis, bioevaluation and docking study.	12	Chemistry (USA) SCIE, IF = 1,490			304	
4	Synthesis, bioevaluation and docking study of 5-substitutedphenyl-1,3,4-thiadiazol-based hydroxamic acids as HDAC inhibitors and antitumor agents	12	Journal of Enzyme Inhibition and Medicinal Chemistry SCI, IF = 2,380	29	5	611-618	2014
3	Novel isatin-based hydroxamic acids as histone deacetylase inhibitors and potent antitumor agents	14	Eur. J. Med. Chem. SCI, IF = 3,348	70		477-486	2013
2	New Benzothiazole/thiazole-Containing Hydroxamic Acids as Potent Antitumor Agents	10	Medicinal Chemistry (USA) SCIE, IF = 1,490	9	8	1051-1057	2013
1	Benzothiazole-containing hydroxamic acids as histone deacetylase inhibitors and antitumor agents	10	Bioorganic and Medicinal Chemistry Letters (USA) SCI, IF = 2,591	21	24	7509-7512	2011

C. TẠP CHÍ TRONG NƯỚC (in reverse chronology)

TT	Tên bài báo khoa học	Số tác giả	Tên tạp chí, kỷ yếu	Tập	Số	Trang	Năm công bố
12	Tác dụng ức chế histone deacetylase týp 2 của một số acid hydroxamic mang khung thiazol và benzothiazol	2	<i>Tạp chí Nghiên cứu Dược & Thông tin thuốc</i>	4	2	126-130	2013
11	Tổng hợp và thử độc tính tế bào của một số acid hydroxamic mang khung 3-hydroxyimino-2-oxoindolin	6	<i>Tạp chí Nghiên cứu Dược & Thông tin thuốc</i>	6	1	207-212	2013
10	Tổng hợp một số dẫn chất glutamid mang khung benzothiazol hướng ức chế histon deacetylase	6	<i>Tạp chí Nghiên cứu Dược & Thông tin thuốc</i>	3	1	2-6	2012
9	Nghiên cứu tổng hợp Haloperidol decanoat	2	<i>Tạp chí Nghiên cứu Dược & Thông tin thuốc</i>	3	3	82-84	2012

8	Tổng hợp N ¹ -(benzo[d]thiazol-2-yl)-N ⁴ -hydroxysuccinamid và dẫn chất hướng ức chế histon deacetylase	3	<i>Tạp chí Dược học (Việt Nam)</i>	51	4	47-51	2011
7	Tổng hợp N ¹ -(benzo[d]thiazol-2-yl)-N ⁶ -hydroxyadipamid và dẫn chất hướng ức chế histon deacetylase	5	<i>Tạp chí Dược học (Việt Nam)</i>	50	7	55-59	2011
6	Tổng hợp N ¹ -(benzo[d]thiazol-2-yl)-N ⁸ -hydroxyoctanamid và dẫn chất hướng ức chế histon deacetylase	5	<i>Tạp chí Dược học (Việt Nam)</i>	51	8	42-45	2011
5	Tổng hợp một số dẫn chất phenylsuccinamid và phenylglutaramid hướng ức chế histon deacetylase	4	<i>Tạp chí Nghiên cứu Dược & Thông tin thuốc</i>	2	3	89-93	2011
4	Design and synthesis of benzothiazole-containing hydroxamic acids as histone deacetylase inhibitors and antitumor agents.	4	<i>The Seventh Indochina Conference on Pharmaceutical Sciences. Bangkok, Thailand</i>			172-177	2011
3	Tổng hợp và tác dụng sinh học của dẫn chất benzothiazol Phần 1: Các 2-acylaminobenzothiazol	5	<i>Tạp chí Dược học (Việt Nam)</i>	48	12	21-25	2008
2	Bước đầu đánh giá chất lượng một số chế phẩm Artesunat sản xuất trong nước thông qua việc xác định độ đồng đều khối lượng và xác định hàm lượng bằng pp HPLC	4	<i>Tạp chí dược học</i>				10/2008
1	Evaluation in vitro dissolution and in vivo bioavailability of some haloperidol tablet preparations	4	<i>Proceeding Pharma Indochina II</i>			518-521	2001

Cập nhật tháng 04 năm 2015 (Đào Thị Kim Oanh)