Евразийское патентное ведомство

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (43) Дата публикации заявки 2018.05.31
- (22) Дата подачи заявки 2016.04.29

(51) Int. Cl. *A01N 25/00* (2006.01) *A61K 38/00* (2006.01)

(54) ПЕПТИДНЫЕ КОМПОЗИЦИИ И СПОСОБЫ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

- (31) 62/155,711
- (32) 2015.05.01
- (33) US
- (86) PCT/US2016/030098
- (87) WO 2016/178993 2016.11.10
- (71) Заявитель: ОЭнЭл ТЕРАПЬЮТИКС, ИНК.; ДЗЕ РИДЖЕНТС ОФ ДЗЕ ЮНИВЕРСИТИ ОФ МИЧИГАН (US)
- (72) Изобретатель:
 Бесирли Кагри Г., Бриджес
 Александер Дж., Фрешли Джон К.,
 Ханке Вильям А., Джонсон Линда Л.,
 Смит Френсис Х., Сильвен Итан, Закс
 Дэвид Н. (US)
- (74) Представитель:Медведев В.Н. (RU)

(57) В данном документе предоставлены композиции, включающие пептиды, их фармацевтические препараты и способы предотвращения с их помощью смерти фоторецепторов и защиты клеток сетчатки, включая, но без ограничения, фоторецепторные и пигментный эпителий сетчатки, от Fasили TRAIL-опосредованного апоптоза.



ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

2420-545959EA/071

ПЕПТИДНЫЕ КОМПОЗИЦИИ И СПОСОБЫ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

Родственные заявки

Настоящий патентный документ испрашивает приоритет даты подачи по 35 разделу свода законов США 119(е) предварительной патентной заявки США серийный номер 62/155711, поданной 1 мая 2015 года, которая включена в настоящее описание посредством ссылки.

Все патенты, патентные заявки и публикации и другие библиографические источники, процитированные в данном документе, включены настоящим посредством ссылки во всей своей полноте. Раскрытие этих публикаций во всей их полноте включены настоящим в эту заявку посредством ссылки с целью более полного описания уровня техники, который известен специалистам в данной области, на дату изобретения, описанного и заявленного в данном документе.

Спонсируемые федеральным правительством исследования или разработки

Это изобретение было сделано при государственной поддержке по гранту \mathbb{N} R44EY022512, присужденному Национальным институтом здравоохранения (NIH). Правительство обладает определенными правами на это изобретение.

Уровень техники

Описаны пептидные композиции, которые защищают клетки, особенно клетки сетчатки, включая, но без ограничения, фоторецепторы, пигментный эпителий сетчатки (RPE) и ганглионарные клетки сетчатки, которые получают визуальную информацию от фоторецепторов, от клеточной смерти, опосредованной внешним путем, такой как Fas-опосредованный апоптоз, TRAIL-опосредованный апоптоз, TNF-опосредованный некроптоз и пироптоз, и способы применения композиций.

Некоторые основные причины потери зрения, такие как отслойка сетчатки, глаукома и макулярная дегенерация, имеют значительный компонент апоптозных сигналов, которые в свою очередь приводят к программированной клеточной смерти у

определенных очень важных клеток в сетчатке. Эти три типа клеток представляют собой пигментные эпителиальные клетки сетчатки, которых наблюдается при обесцвечивании сетчатки, пигментном ретините И сухой форме возрастной макулярной дегенерации, ганглионарные клетки сетчатки, потеря наблюдается при глаукоме, и сами фоторецепторные клетки, клетки первичной зрительной сигнализации и потеря которых является основной причиной потери зрения вследствие заболеваний сетчатки.

Отслойка сетчатки (RD), определяемая как отслойка RPE, нейросенсорной сетчатки \circ T подлежащего приводит апоптотической смерти фоторецепторных клеток (Cook et al. 1995; 36(6):990-996; Hisatomi et al. Curr Eye Res. 2002; 24(3):161-172; Zacks et al. Invest Ophthalmol Vis Sci. 2003; 44(3):1262-1267. Yang et al. Invest Ophthalmol Vis Sci. 2004; 45(2):648-654; включенные в данный документ посредством ссылки во всей их Моделирование RD полноте). на кошках И грызунах продемонстрировало активизацию проапоптотических путей тотчас после отслойки сетчатки от RPE (Cook et al. 36(6):990-996; Hisatomi et al. Curr Eye Res. 2002; 24(3):161-172; Zacks et al. Invest Ophthalmol Vis Sci. 2003; 44(3):1262-1267. Yang et al. Invest Ophthalmol Vis Sci. 2004; 45(2):648-654; включенные в данный документ посредством ссылки во всей их полноте). Гистологические маркеры апоптоза, такие как окраска с терминальным дезоксиуридиновым мечением концов разорванной нити ДНК (TUNEL), достигают пика приблизительно через три дня после RD, апоптотической активностью И прогрессирующей продолжающихся в течение периода отслойки. Это также было подтверждено при отслойке сетчатки человека (Arroyo et al. Am J Ophthalmol. 2005 Apr; 139(4):605-10). Однако клинический опыт в лечении отслойки сетчатки продемонстрировал, что есть окно возможностей для восстановления с сохранением некоторой остроты зрения, но острота зрения значительно снижается по мере увеличения времени между отслойкой и лечением (Burton. Trans Am Ophthalmol Soc. 1982; 80:475-497; Ross et al. Ophthalmology. 105(11):2149-2153; Hassan et al. Ophthalmology. 109(1):146-152; включенные в данный документ посредством ссылки во всей их полноте). Высокая скорость активации проапоптотических путей и более низкая скорость потери зрения указывает на то, что внутри нейросетчатки могут активироваться внутренние нейропротективные факторы, которые могут служить для противодействия эффектам проапоптотических путей, активированных отслойкой сетчатки от RPE.

Возрастная макулярная дегенерация (АМД) является ведущей причиной постоянной потери зрения в соединенных Штатах (Bourne et al. Br J Ophthalmol. 2014; 98:629-638; Klein et al. Arch Ophthalmol. 2011; 129:75-80; Cruciani et al. Clin Ter. 162:e35-42). Смерть наружной сетчатки (определяемой в данном документе как комплекс пигментного эпителия сетчатки (RPE) фоторецепторных (РК) клеток) является основной причиной потери зрения при AMD и ограничивает эффективность существующих сегодня методов лечения (Murakami et al. Prog Retin Eye Res. 2013; 37:114-140; Huckfeldt и Vavvas. Int Ophthalmol Clin. 2013; 53:105-117). Нарушение гомеостаза PR-RPE приводит к смерти PR. Fas был значительно экспрессирован В глазах людей прогрессирующим АМD, определяемой как влажная или атрофическая, по сравнению со здоровыми представителями контрольной группы, и наиболее сконцентрирован вокруг участков активных неоваскулярных и атрофических поражений (Dunaief et al. Arch 120:1435-1442). RPE Ophthalmol. 2002; чувствителен Fasопосредованному апоптозу в условиях стресса, который возникает прогрессирования AMD, такой как воспаление окислительный стресс, и более высокие концентрации растворимого Fas-лиганда были выявлены у больных AMD по сравнению с сопоставимыми по возрасту здоровыми участниками (Jiang et al. Ophthalmol Vis Sci. 2008; 37:114-140). Invest Аналогично, который окислительный crpecc, возникает во время прогрессирования AMD, приводит к увеличенной экспрессии Fas в RPE (Lin et al. Invest Ophthalmol Vis Sci. 2011; 52:6308-6314), и смерть RPE, которая происходит в условиях окислительного стресса, является зависимой от передачи сигнала Fas (Wang et al. Apoptosis. 2012; 17:1144-1155). Более того, Fas непосредственно связан со смертью клеток RPE, индуцированной накоплением Alu

РНК, другого признанного фактора патологии AMD (Kim et al. Proc Natl Acad Sci USA. 2014; 111:16082-16087). Выло показано, что TRAIL-R1 рецептор (DR4), который функционирует частично по тому же пути, является генетическим фактором риска для возрастной макулярной дегенерации. (Miyake et al. Invest Ophthalmol Vis Sci 56, 5353 (2015).

Fas также участвует в ассоциированной с глаукомой смерти ганглионарных клеток сетчатки (Gregory et al. PLoS One. 2011; 6(3):e17659). Кроме того, внутриглазное давление (IOP) является для прогрессирования фактором риска животные модели IOP демонстрируют увеличенную экспрессию Fas и FasL (Ju et al. Brain Res. 2006; 1122(1): 209-221) и смерть ганглионарных клеток сетчатки посредством апоптоза (Ji et al. Vision Res. 2005; 45(2): 169-179). При том, что регулирование ІОР является основным принципом клинического лечения глаукомы, имеется значительное количество больных, у которых продолжается прогрессирование болезни даже после надлежащего контроля ІОР, и дополнительная работа укрепила идею 0 TOM, что потребоваться рассмотрение дополнительных способствующих глаукоме факторов (Kamat et al. Semin Ophthalmol. 2016; 31(1-2):147-154).

(запрограммированная смерть клеток) центральную роль в развитии и гомеостазе всех многоклеточных организмов. Изменения путей апоптоза участвуют во многих типах человека, включая нарушения развития, аутоиммунные заболевания, а также нейродегенеративные нарушения и дегенерацию сетчатки. Это четко регулируемый путь, управляющий процессами смерти отдельных клеток, и он может быть инициирован извне, И изнутри. Последнее представляет внутриклеточный механизм, запускаемый митохондриями, тогда как первое затрагивает взаимодействие «рецептора смерти» соответствующим лигандом на клеточной мембране. Таким образом, запрограммированной смерти клеток становятся привлекательной мишенью для разработки терапевтических агентов. В частности, поскольку концептуально легче убить клетки, нежели поддерживать клетки, внимание сфокусировано на противораковых

видах терапии с использованием проапоптотических агентов. Однако имеется много заболеваний, при которых нецелесообразная активизация апоптозных путей приводит к дегенерации тканей, и необходимо разработать методы лечения, чтобы при этой конкретной болезни или патологии блокировать активацию какого бы то ни было апоптозного пути, внутреннего или внешнего.

Fas-рецептор является наиболее распространенным ИЗ рецепторов смерти, задействованных в апоптозе при дегенеративных заболеваниях сетчатки (Chinsky et al. Curr Opin Ophthalmol. 2014 25(3); 228-233). Fas представляет собой типичный цитокиновый рецептор поверхности клетки, и он активируется посредством тримеризации, когда он связывается со своим тримерным когнатным лигандом FasL. В условиях стресса клетки сетчатки, фоторецепторные вслед за RD, повышающе регулируют Fas-рецептор. Проникающие иммунные клетки, привлеченные стрессовой реакцией, экспрессируют трансмембранный белок Fas-лиганд (FasL) поверхности. FasL связывается с Fas-рецепторами на клетках сетчатки, приводя к быстрой активации внешнего пути клеточной смерти с передачей сигнала через каспазный каскад. Сначала «инициатор» каспаза-8 расщепляется до активной формы, которая, в свою очередь, активирует каспазу-3, последующего «исполнителя» апоптозной клеточной смерти. Опнако было продемонстрировано, что в глазах мышей, инфицированных мышиным цитомегаловирусом, активируются Fas, а также родственные рецепторы смерти TNFR1 и TRAIL, и эта активность может приводить к апоптозу, некроптозу и пироптозу в клетках глаза. (Chien и Dix J Virol 86, 10961 (2012))

продемонстрировано, что фоторецепторные культуре весьма чувствительны к апоптозу, индуцированному FasL, предполагая, что FasL-индуцированный апоптоз является основным способствующим потере зрения фактором при заболеваниях сетчатки. (Burton. Trans Am Ophthalmol Soc. 1982; 80:475-497; Ross et al. 105(11):2149-2153; Ophthalmology. 1998; Hassan Ophthalmology. 2002; 109(1):146-152). Кроме того, было показано, небольшой пептидный ингибитор Fas-рецептора, H⁶⁰HIYLGAVNYIY⁷¹ (SEQ ID NO:2), производное Fas-связывающего

внеклеточного домена онкопротеина Met (Zou et al. Nature 13, 1078 (2007)защищает фоторецепторы Medicine экспериментах с клеточными культурами, так и при установлении И пигментного эпителия сетчатки и отслойки сетчатки патологических состояний или заболеваний глаза. (Besirli et al., Invest Ophthalmol Vis Sci., 51(4):2177-84 (2010); Патент США № 8343931; включенные в данный документ посредством ссылки во всей их полноте). Кроме того, было продемонстрировано, что с-Met, повидимому, использующий тот же связывающий домен с гомологией к TNAlpha и TRAIL, блокирует TRAIL-индуцированный Met-12, FasL, апоптоз в ряде опухолей (Du et al. PLoS One 9, e95490 (2014)).

Сам по себе пептид Met-12 обладает биофармацевтическими свойствами, В которых преобладает его крайне растворимость в воде. Эксперименты ясно показали, что чтобы Met-12 оптимальную активность, продемонстрировать вводить дозами в виде раствора как in vitro, так и in vivo, а получение таких растворов в основном в водной среде оказалось очень СЛОЖНЫМ, особенно В условиях, приемлемых интравитреальной инъекции. Введение доз суспензий или гелей Met-12 приводит к значительным потерям эффективности. Например, даже внешне прозрачный 10 мг/мл раствор Met-12 в 20 мМ цитратного буфера с рН 2,8 показал значительную потерю материала при фильтрации, а при использовании как в анализах in vitro и in vivo, описанных ниже, привел по меньшей мере к пятикратной потере активности. Несмотря на обширные разработки, единственные готовые формы Met-12 в виде раствора, которые были обнаружены, включают в себя несколько растворов для инъекций с весьма низким рН (≤рН 2,8) или инъекций чистого DMSO, которые все являются субоптимальными для интравитреальных инъекций.

В связи с этим, чтобы помочь защитить зрение, все еще необходимы пептидные которые защищают композиции, клетки сетчатки, включая, НО ограничения, фоторецепторы, без ганглионарные клетки сетчатки и пигментный эпителий сетчатки, от внешнему пути, включая клеточной смерти по Fas- и TRAILопосредованный апоптоз, которые легко получить в виде раствора или суспензии, которые можно доставлять в глаз способом, создающим достаточное воздействие, без использования эксципиентов, которые могут оказывать токсичность на глаз (либо другую токсичность), и которые легко использовать.

СУЩНОСТЬ

В данном документе предоставлены фармацевтические препараты биологически активных, водных готовых форм защищающего фоторецепторы пептида, его фармацевтические препараты и способы предотвращения с их помощью смерти фоторецепторов, а также терапевтические способы.

$$H_2N$$
 — H_2N —

Cоединение I. His-His-Ile-Tyr-Leu-Gly-Ala-Val-Asn-Tyr-Ile-Tyr-амид (SEQ ID NO:1).

Некоторые варианты осуществления относятся к С-концевому амидному пептиду, Соединению I (выше), или его фармацевтически приемлемой соли. Некоторые варианты осуществления другие полиацетатной I. Некоторые относятся К СОЛИ Соединения дополнительные варианты осуществления относятся к триацетатной Соединения I. Соединения СОЛИ ОНЖОМ использовать фармацевтической готовой форме предотвращения Fas-ДЛЯ ИЛИ апоптоза TRAIL-опосредованного В фоторецепторах Соединения можно использовать в фармацевтической готовой форме предотвращения Fas-опосредованного апоптоза ДЛЯ В клетках пигментного эпителия сетчатки глаза. Соединения ОНЖОМ фармацевтической использовать В готовой форме ПЛЯ лечения отслойки сетчатки. Соединения использовать ОНЖОМ фармацевтической готовой форме для лечения заболеваний ганглионарных клеток сетчатки, таких как глаукома. В некоторых других вариантах осуществления соединения можно использовать в фармацевтической готовой форме для лечения глазных заболеваний

патологических состояний, включая следующее: илли макулопатии/дегенерацию сетчатки, такие как: макулярная дегенерация, включая возрастную макулярную дегенерацию (АМD), такую как неэкссудативная возрастная макулярная дегенерация и экссудативная возрастная макулярная дегенерация; хориоидальную неоваскуляризацию; ретинопатию, включая диабетическую ретинопатию, острую и хроническую макулярную нейроретинопатию, центральную серозную хориоретинопатию; и макулярный отек, включая кистозный макулярный отек, и диабетический макулярный отек; увеит/ретинит/хориоидит, такой как острая мультифокальная плакоидная пигментная эпителиопатия, болезнь Бехчета, ретинохориоидопатию «выстрел дробью», инфекционные (сифилис, Лайма, туберкулез, токсоплазмоз), увеит, включая болезнь срединный увеит (парспланит) и передний увеит, мультифокальный хориоидит, синдром множественных преходящих белых точек (MEWDS), саркоидоз глаз, задний склерит, ползучий TULNONGOX субретинальный фиброз, увеит-синдром, и синдром Фогта-Коянаги-Харада; сосудистые заболевания/экссудативные заболевания, такие как: окклюзионное поражение артерий сетчатки, окклюзия центральной вены сетчатки, диссеминированная внутрисосудистая коагулопатия, окклюзия ветви вены сетчатки, гипертензивные изменения дна глаза, глазной ишемический синдром, артериальные болезнь Коутса, парафовеальные микроаневризмы сетчатки, телеангиэктазии, окклюзия вены полусферы сетчатки, папиллофлебит, окклюзия центральной артерии сетчатки, окклюзия ветви артерии сетчатки, поражение сонной артерии (САD), ангиит по типу «замерзшей ветви», серповидно-клеточная ретинопатия и другие гемоглобинопатии, ангиоидные полосы сетчатки, семейная витреоретинопатия, болезнь эксудативная Илза, травматические/хирургические заболевания: симпатическая офтальмия, увеитическая болезнь сетчатки, отслойка сетчатки, травма, лазер, PDT, фотокоагуляция, гипоперфузия во операции, лучевая ретинопатия, ретинопатия после трансплантации костного мозга; пролиферативные расстройства, такие как: пролиферативная витреоретинопатия и эпиретинальная мембрана, пролиферативная диабетическая ретинопатия. Инфекционные

расстройства: гистоплазмоз глаз, токсокароз глаз, синдром эндофтальмит, гистоплазмоза (OHS), глазного токсоплазмоз, заболевания сетчатки, ассоциированные С ВИЧ-инфекцией, заболевание сосудистой оболочки глаза, ассоциированное с ВИЧувеитическая болезнь, ассоциированное ВИЧинфекцией, вирусный ретинит, острый инфекцией, некроз сетчатки, прогрессирующий некроз наружных слоев сетчатки, грибковые заболевания сетчатки, сифилис глаз, туберкулез глаз, диффузный односторонний подострый нейроретинит и миаз; генетические расстройства, такие как: пигментный ретинит, системные расстройства с ассоциированными дистрофиями сетчатки, врожденная стационарная ночная слепота, колбочковые дистрофии, дегенерация желтого пятна Штаргардта и желтопятнистая абиотрофия сетчатки, Беста, узорчатая дистрофия пигментного сетчатки, Х-сцепленный ретиношизис, дистрофия глазного дна концентрическая Сорсби, доброкачественная макулопатия, кристаллическая дистрофия Биетти, эластическая псевдоксантома. Разрывы/перфорации сетчатки: отслойка сетчатки, макулярная перфорация, гигантский разрыв сетчатки; опухоли, такие как: заболевание сетчатки, ассоциированное с опухолями, врожденная гипертрофия RPE, задняя увеальная меланома, хориоидальная хориоидальная остеома, хориоидальный метастаз, гемангиома, комбинированная гамартома сетчатки И пигментного эпителия сетчатки, ретинобластома, вазопролиферативные опухоли глазного дна, астроцитома сетчатки, внутриглазные лимфоидные опухоли; и другие заболевания и патологические состояния, такие точечная внутренняя хориопатия, острая задняя мультифокальная плакоидная пигментная эпителиопатия, миопическая дегенерация сетчатки, острый ретинальный пигментный эпителиит, дистрофии или дисплазии роговицы, и т.п.

Дополнительные варианты осуществления относятся к композиции, содержащей Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль (напр., полиацетатную соль и триацетатную соль), и фармацевтический носитель, выполненный с возможностью доставки в глаз. Композиция может быть составлена для внутриглазного, интравитреального или периокулярного введения. Соединение I или

фармацевтически приемлемая соль в композиции зашишает отслоившиеся фоторецепторные клетки сетчатки. Соединение I или его фармацевтически приемлемая соль в композиции предотвращает клеточную смерть по внешнему пути, включая апоптоз в клетках эпителия сетчатки глаза. Соединение Ι ИЛИ пигментного его фармацевтически приемлемая соль В композиции предотвращает заболевания ганглионарных клеток сетчатки, такие как глаукома. Композиция стерильна, апирогенна и не токсична для глаза. Композиция может дополнительно содержать по меньшей мере одно неионное поверхностно-активное вещество. По меньшей мере одно неионное поверхностно-активное вещество может представлять собой полисорбат 80, полисорбат-20, полоксамер или тилоксапол, но без ограничения этими примерами. По меньшей мере одно неионное поверхностно-активное вещество может образовывать приблизительно мас./мас. композиции; В качестве альтернативы, приблизительно 0,05%-10% мас./мас. композиции; и в качестве альтернативы, приблизительно 0,18-38 мас./мас. композиции. качестве альтернативы, можно использовать смесь поверхностно-активных веществ, где по меньшей мере два ИЗ неионные поверхностно-активные указанных выше ИЛИ другие вещества используются вместе в пропорции, которая оптимизирует желаемую фармакокинетику готовой формы, где общие количества поверхностно-активных веществ находятся в пределах вышеописанных ограничений. Композиция может дополнительно органический сорастворитель, такой как пропиленгликоль диметилсульфоксид. Органический сорастворитель тежом образовывать приблизительно 18-508 мас./мас. композиции; 1%-20% мас./мас. качестве альтернативы, приблизительно композиции; и в качестве альтернативы, приблизительно мас./мас. композиции. Обеспечивающий изотоничность агент, такой трегалоза или маннитол или сорбитол, или растворимая как неорганическая соль, такая как NaCl, также могут быть добавлены для приведения тоничности раствора в диапазон 250-400 мОсм/л. Композиция может иметь рН в диапазоне 2,5-6,0 и забуферена с помощью средств, известных специалисту в данной области.

Другой вариант осуществления относится к способу лечения

патологического состояния, заболевания глаз или патологического состояния или заболевания, поражающих здоровье глаз, включающему композиции, содержащей Соединение фармацевтически приемлемую соль, и фармацевтический носитель, выполненный с возможностью доставки в глаз больному, страдающему патологического состояния, заболевания глаз, ИЛИ патологического состояния или заболевания, поражающего здоровье Патологическим состоянием, заболеванием глаз. глаз, илли патологическим состоянием или заболеванием, поражающим здоровье глаз, может являться отслойка сетчатки, макулярная дегенерация, возрастная макулярная дегенерация, неэкссудативная возрастная макулярная дегенерация, экссудативная возрастная макулярная дегенерация, хориоидальная неоваскуляризация, ретинопатия, диабетическая ретинопатия, острая и хроническая макулярная нейроретинопатия, центральная серозная хориоретинопатия, макулярный отек, кистозный макулярный отек, диабетический увеит/ретинит/хориоидит, мультифокальная макулярный orek, плакоидная пигментная эпителиопатия, болезнь Бехчета, ретинохориоидопатия «выстрел дробью», инфекционные (сифилис, болезнь Лайма, туберкулез, токсоплазмоз), увеит, срединный увеит (парспланит), передний увеит, мультифокальный хориоидит, синдром множественных преходящих белых точек (MEWDS), саркоидоз глаз, задний склерит, ползучий хориоидит, субретинальный фиброз, увеит-синдром, синдром Фогта-Коянаги-Харада; окклюзионное поражение артерии сетчатки, окклюзия центральной вены сетчатки, диссеминированная внутрисосудистая коагулопатия, окклюзия ветви вены сетчатки, гипертензивные изменения дна глаза, глазной ишемический синдром, артериальные микроаневризмы сетчатки, болезнь Коутса, парафовеальные телеангиэктазии, окклюзия вены полусферы сетчатки, папиллофлебит, окклюзия центральной артерии сетчатки, окклюзия ветви артерии сетчатки, поражение сонной артерии (CAD), ангиит по типу «замерзшей ветви», серповидноклеточная ретинопатия и другие гемоглобинопатии, ангиоидные семейная эксудативная витреоретинопатия, полосы сетчатки, болезнь Илза, симпатическая офтальмия, увеитическая болезнь сетчатки, отслойка сетчатки, травма, лазер, РDT, фотокоагуляция,

гипоперфузия во время операции, лучевая ретинопатия, ретинопатия трансплантации костного мозга, пролиферативная витреоретинопатия и эпиретинальная мембрана, пролиферативная диабетическая ретинопатия, гистоплазмоз глаз, токсокароз глаз, синдром гистоплазмоза глаз (OHS), эндофтальмит, токсоплазмоз, ВИЧ-инфекцией, заболевания сетчатки, ассоциированные C заболевание сосудистой оболочки глаза, ассоциированные с ВИЧинфекцией, увеитическая болезнь, ассоциированная с вичретинит, острый инфекцией, вирусный некроз сетчатки, прогрессирующий некроз наружных слоев сетчатки, грибковые заболевания сетчатки, сифилис глаз, туберкулез глаз, диффузный односторонний подострый нейроретинит, миаз, пигментный ретинит, системные расстройства с ассоциированными дистрофиями сетчатки, врожденная стационарная ночная слепота, колбочковые дистрофии, дегенерация желтого пятна Штаргардта, желтопятнистая абиотрофия сетчатки, болезнь Беста, узорчатая дистрофия пигментного эпителия сетчатки, Х-сцепленный ретиношизис, дистрофия глазного Сорсби, доброкачественная концентрическая дна макулопатия, кристаллическая дистрофия Биетти, эластическая псевдоксантома, отслойка сетчатки, макулярная перфорация, гигантский сетчатки, заболевание сетчатки, ассоциированное с опухолями, гипертрофия RPE, врожденная задняя увеальная меланома, хориоидальная гемангиома, хориоидальная остеома, хориоидальный комбинированная гамартома сетчатки и пигментного метастаз, эпителия сетчатки, ретинобластома, вазопролиферативные опухоли глазного дна, астроцитома сетчатки, внутриглазные лимфоидные точечная внутренняя хориопатия, острая опухоли, задняя мультифокальная плакоидная пигментная эпителиопатия, миопическая дегенерация сетчатки, аномальный гомеостаз пигментного эпителия сетчатки, острый ретинальный пигментный эпителиит, глаукома, дистрофии или дисплазии роговицы и т.п. Композицию можно вводить в количестве, достаточном для ослабления клеточной больного. Композицию вводят в количестве, достаточном пля фоторецепторных клеток повышения выживаемости у указанного больного. Композицию вводят в количестве, достаточном для защиты клеток пигментного эпителия сетчатки у указанного больного.

Композицию вводят в количестве, достаточном для защиты ганглионарных клеток сетчатки у указанного больного.

вариант осуществления относится K способу предотвращения смерти фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки, включающему введение больному композиции, содержащей Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль, и стерильный, апирогенный фармацевтический носитель. Смерть фоторецепторных, RPE ИЛИ ганглионарных клеток сетчатки представляет собой Fas-опосредованный апоптоз фоторецепторных У больного RPE-клеток. тэжом быть риск смерти фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки. Композицию можно вводить больному интраокулярно, интравитреально или периокулярно.

Еще один другой вариант осуществления относится к способу увеличения выживаемости фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки, включающему введение композиции, защищающей фоторецепторные, RPE или ганглионарные клетки сетчатки, содержащей Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль. Увеличение выживаемости фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки включает ингибирование апоптоза фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки. Смерть фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки включает Fas-опосредованный апоптоз фоторецепторных, RPE ИЛИ ганглионарных клеток сетчатки. Смерть фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки включает TRAIL-опосредованный апоптоз фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки. Смерть фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки включает TNFR-опосредованный некроптоз фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки. Смерть фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки включает опосредованный внешним путем пироптоз фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки. Композицию можно вводить больному системно посредством внутривенной, подкожной или внутримьшечной инъекции, или перорально, или местно, т.е. интраокулярно, интравитреально, локально, супрахориоидально, субконъюнктивально, субретинально или периокулярно.

Краткое описание чертежей

Фитура 1 демонстрирует график, изображающий блокирование Fas-индуцированной активации каспазы—8 посредством тригидрохлорида Met-12 и Соединения I в клетках 661W. Клетки 661W предварительно обрабатывали различными количествами либо Met-12, либо Соединения I, растворенного в DMSO, оба при 20 мг/мл в течение 1 ч. Затем добавляли FasL (500 нг/мл), и активность каспазы—8 измеряли через 48 часов после обработки FasL.

Фигура 2 демонстрирует график, изображающий блокирование Fas-индуцированной активации каспазы-8 посредством тригидрохлорида Met-12 и Соединения I в клетках 661W. Клетки 661W предварительно обрабатывали в течение 1 ч различными количествами Met-12 в DMSO (кружок), Соединения I в DMSO (20 мг/мл ромб) и Соединения I в готовой форме с 2% полисорбатом (PS) 20, 2% пропиленгликолем (PG) с рН 4 (треугольник), все готовые формы в концентрации 10 мг/мл. Затем клетки обрабатывали FasL (500 нг/мл), и активность каспазы-8 измеряли через 48 часов после обработки FasL.

Фигура 3 демонстрирует график, изображающий блокирование Fas-индуцированной активации каспазы-8 посредством тригидрохлорида Соединения I в клетках 661W. Клетки 661W предварительно обрабатывали В течение 1 Ч различными количествами Соединения I в DMSO (20 мг/мл) (кружок), и в 3% полисорбатом 20, 3% пропиленгликолем форме с (треугольник) с pH 4, и в готовой форме с 1% полисорбатом 20, 3%пропиленгликолем (ромб) с рН 4, все готовые формы в концентрации 10 мг/мл. Затем клетки обрабатывали FasL (500 нг/мл), и активность каспазы-8 измеряли через 48 часов после обработки Fast.

Фигура 4 демонстрирует график, изображающий блокирование Fas-индуцированной активации каспазы-8 посредством тригидрохлорида Соединения I в клетках 661W. Клетки 661W предварительно обрабатывали различными количествами тригидрохлорида Соединения I в DMSO (20 мг/мл) (кружок), и в готовой форме с 0,4% полисорбатом-20,4,5% маннитолом, 10 мМ

ацетата с рН 4 (треугольник), в концентрации 2 мг/мл. Затем клетки обрабатывали Fasl (500 нг/мл), и активность каспазы-8 измеряли через 48 часов после обработки Fasl.

Фигура 5а изображает логарифмический график концентрации Соединения I в сетчатке кролика, доставленного интравитреально в трех готовых формах с полоксамером.

Фигура 5b изображает логарифмический график концентрации Соединения I в сетчатке кролика, доставленного интравитреально, для сравнения готовой формы на основе полоксамера 407 с готовой формы на основе полисорбата-20.

Фигура 6а изображает линейный график концентрации с течением времени Соединения I стекловидного тела (VH) кролика, доставленного интравитреально, в трех готовых формах с полоксамером с различными концентрациями поверхностно-активного вещества (0,4% или 0,1%) и различными концентрациями Соединения I $(2\ \text{мг/мл}\ \text{в}\ \text{сравнении}\ \text{с}\ 0,5\ \text{мг/мл})$.

Фигура 6b изображает линейный график концентрации в VH кролика с течением времени с различным выбором поверхностно-активного вещества (0,4% полоксамер 407 в сравнении с 0,4% полисорбатом 20) и различными количествами Соединения I (2 мг/мл в сравнении с 1 мг/мл).

Фигура 7 демонстрирует общие количества триацетата Соединения I в стекловидном теле (темное) и концентрации в сетчатке (светлое) серых крыс через 24 и 72 часа после номинальной инъекции 300 нг триацетата Соединения I (5 мкл 0,06 мг/мл) в 4,5% маннитоле, 10 мМ уксусной кислоты, 0,4% полоксамере (РХ) 407, pH 4,5.

Фигура 8 демонстрирует столбиковую диаграмму, изображающую количество апоптозных клеток через 72 ч после обработки $in\ vivo$ отслоенной сетчатки у крыс тригидрохлоридом Met-12 (светлые полосы) (5 мкг в 5 мкг DMSO), и тригидрохлоридом Соединения I (темная) (0,5, 1,0, 5 и 10 мкг в 5 мкл DMSO), или несущей средой DMSO (светлая). Столбик слева представляет контрольную неотслоенную сетчатку без инъекции.

Фигура 9 демонстрирует столбиковую диаграмму, изображающую количество апоптозных клеток через 72 ч после обработки *in vivo*

отслоенной сетчатки у крыс тригидрохлоридом Соединения I (1,0) и 5 мкг в 5 мкл F1 или F2) по сравнению с ним же (5 мкг в 5 мкл) в DMSO или несущей средой DMSO (серое). Столбик слева представляет контрольную неотслоенную сетчатку без инъекции. F1 (5/1) мкг представляет 1,0/0,2 мг/мл тригидрохлорида Соединения I в 3% PG/3% PS-20 при pH 4,0 (черное), и F2 (5/1) мкг представляет 1,0/0,2 мг/мл тригидрохлорида Соединения I в 2% PG/2% PX-407 при pH 4,0 (вертикальные полосы).

Фигура 10 демонстрирует столбиковую диаграмму, изображающую процент апоптозных клеток через 72 ч после обработки in vivo отслоенной сетчатки у крыс. Столбик 1 представляет контроль несущей средой в отслоенных сетчатках. Столбик 2 представляет 1 мкг триацетата Соединения I в виде 0,2 мг/мл раствора DMSO. Столбик 3 представляет 1 мкг тригидрохлорида Соединения I в виде 0,2 мг/мл раствора DMSO. Столбик 4 представляет контрольную неотслоенную сетчатку без инъекции.

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ

Все патенты, патентные заявки и публикации и другие литературные источники, цитируемые в данном документе, включены в настоящее описание посредством ссылки во всей своей полноте. Раскрытие этих публикаций во всей их полноте включено настоящим в данную заявку посредством ссылки с целью более полного описания состояния уровня техники, который известен специалистам в данной области на дату изобретения, описанного и заявленного в данном документе.

Описаны биологически активные пептидные композиции, фармацевтические препараты биологически активных пептидных композиций и способы применения пептидных композиций.

Термин «терапевтически эффективное количество» обозначает количество лекарственного препарата или агента (напр., Соединения I), эффективное обеспечения требуемого ДЛЯ терапевтического эффекта у конкретного класса больных младенца, ребенка, подростка, взрослого). Как используется в термин «субтерапевтическое» относится данном документе, количеству лекарственного препарата ИЛИ агента, которое является недостаточным для достижения требуемого

терапевтического результата/исхода после ожидаемого введения среднестатистическому и/или типичному больному (напр., среднего принимающему противопоказанных размера, не фармацевтических агентов, имеющему такую же реакцию на дозу, как и большая часть населения, и т.д). На терапевтическую дозу указывают дозировки, Управлением рекомендуемые ПО контролю за продуктами лекарствами (FDA) США.

Как используется в данном документе, термины «лекарственный препарат» или «фармацевтический агент» относятся к соединению, пептиду, макромолекуле или другому соединению, которое вводят (напр., в контексте фармацевтической композиции) больному для получения требуемого биологического ответа. Фармацевтический агент может представлять собой «лекарственный препарат» или любой другой материал (напр., пептид, полипептид), биологически активный у человеческого существа или другого млекопитающего местно и/или системно. Примеры лекарственных препаратов раскрыты в справочнике Мерк и Настольном справочнике врача, полное раскрытие которых включено в данный документ посредством ссылки для всех целей.

используется Как В данном документе, термин «фармацевтическая готовая форма» относится по меньшей мере к ОДНОМУ фармацевтическому агенту (напр., Соединению с одним или более дополнительными комбинации компонентами, фармацевтический агент которые помогают сделать (агенты) пригодными для достижения требуемого эффекта после введения больному. Фармацевтическая готовая форма может содержать одну более добавок, например, фармацевтически приемлемые ИЛИ эксципиенты, носители, средства, улучшающие проникновение, покрывающие средства, стабилизаторы, буферы, кислоты, основания или другие материалы, физически связанные с фармацевтическим агентом для улучшения введения, высвобождения (напр., времени высвобождения), доставляемости, биодоступности, эффективности и лекарственной формы. Готовая форма может представлять собой, например, жидкость, суспензию, твердую форму, наночастицу, эмульсию, мицеллу, мазь, гель, ЭМУЛЬСИЮ, покрывающее средство и т.д. Фармацевтическая готовая форма может

содержать единственный фармацевтический агент (напр., Соединение или множество фармацевтических агентов. Фармацевтическая композиция может содержать единственную фармацевтическую готовую форму или множество фармацевтических готовых форм. В некоторых осуществления фармацевтический вариантах агент (напр., I) составлено для конкретного Соединение способа введения (напр., глазного введения (напр., интравитреального введения и т.д). Фармацевтическая готовая форма стерильна, апирогенна и не токсична для глаза.

используется В данном документе, «фармацевтическая композиция» относится к комбинации одного или более фармацевтических агентов с одним или более носителями, инертными или активными, делающими композицию особенно пригодной диагностического ИЛИ терапевтического использования vitro, in vivo или ex vivo. Фармацевтическая композиция физическую субстанцию, представляет собой которую больному, и может иметь форму твердой, полутвердой или жидкой лекарственной формы, такой как таблетка, капсула, таблетка, распадающаяся в полости рта, пилюля, порошок, суппозиторий, раствор, эликсир, сироп, суспензия, крем, леденец, паста, спрей и т.д. Фармацевтическая композиция может содержать единственную фармацевтическую готовую форму (напр., С замедленным высвобождением, с немедленным высвобождением, С отсроченным высвобождением, в форме наночастиц и т.д) или множество готовых (напр., с немедленным высвобождением и С высвобождением, в форме наночастиц и не в форме наночастиц и т.д). Термины «фармацевтическая композиция» и «фармацевтическая готовая форма» могут использоваться взаимозаменяемо.

Как используется В данном документе, термин «фармацевтически приемлемый носитель» относится к любому из стандартных фармацевтических носителей, таких как фосфатносолевой буферный раствор, вода, эмульсии (напр., такие эмульсии как масло/вода или вода/масло) и различные типы увлажняющих Композиции также могут содержать стабилизаторы и агентов. консерванты. Примеры носителей, стабилизаторов и адъювантов см., напр., в Martin, Remington's Pharmaceutical Sciences, 15th Ed.,

Mack Publ. Co., Easton, Pa. [1975]; включенный в данный документ посредством ссылки во всей своей полноте.

используется В документе, данном «фармацевтически приемлемая соль» относится к любой кислоте или основанию фармацевтического агента или активного метаболита или его остатка. Как известно специалистам в данной области, «соли» соединений настоящего изобретения могут быть производными неорганических или органических кислот и оснований. Примеры без ограничения, хлористоводородную, кислот включают, бромистоводородную, серную, азотную, перхлорную, фумаровую, малеиновую, фосфорную, гликолевую, молочную, салициловую, янтарную, п-толуолсульфоновую, винную, уксусную, лимонную, этансульфоновую, метансульфоновую, муравьиную, бензойную, малоновую, нафталин-2-сульфоновую, бензолсульфоновую кислоту и т.п. Другие кислоты, такие как щавелевая, сами по себе пока не являющиеся фармацевтически приемлемыми, можно использовать при получении солей, пригодных В качестве промежуточных получении соединений изобретения и их фармацевтически приемлемых солей присоединения кислоты.

Как используется в данном документе, термин «введение» акту применения лекарственного препарата, относится пролекарства или другого агента или терапевтического лечения (напр., композиций настоящего изобретения) больному больному или в клетки, ткани и органы in vivo, in vitro или ex vivo). Иллюстративные пути введения в организм человека могут через глаза (офтальмический), рот (пероральный), (трансдермальный), нос (назальный), легкие (ингаляционный), СЛИЗИСТУЮ полости рта (буккальный), yxo, прямую посредством инъекции (напр., внутривенной, подкожной, интратуморальной, интраперитонеальной и т.д.) и т.п.

Как используется в данном документе, термин «совместное введение» относится к введению по меньшей мере двух агентов (напр., Соединения I и одного или более дополнительных терапевтических средств) или видов терапии больному. В некоторых вариантах осуществления совместное введение двух или более агентов/видов терапии является одновременным. В других вариантах

осуществления совместное введение двух или более агентов/видов терапии является последовательным (напр., первый агент/терапию вводят перед вторым агентом/терапией). В некоторых осуществления два или более вида терапии применяют одновременно, высвобождаются (напр., НО OHN всасываются, становятся биодоступными и т.д.) последовательно. Специалисты в данной ЧТО готовые формы и/или области понимают, ПУТИ введения различных агентов/видов используемой терапии могут варьировать. Специалист в данной области может легко определить подходящую В для совместного введения. некоторых вариантах осуществления, когда агенты/виды терапии вводят совместно, соответствующие агенты/виды терапии вводят в более низких дозах, чем необходимо для их раздельного введения.

В данном документе предоставлены фармацевтические препараты биологически активных, водных готовых форм пептида, защищающего фоторецепторы, его фармацевтические препараты и способы предотвращения с их помощью смерти фоторецепторов, а также способы терапии.

$$H_2N$$
 — H_2N —

Cоединение I. His-His-Ile-Tyr-Leu-Gly-Ala-Val-Asn-Tyr-Ile-Tyr-амид (SEQ ID NO:1); Формула I.

Некоторые варианты осуществления относятся к с-концевому амидному пептиду, Соединению I (выше) или его фармацевтически приемлемой соли. Некоторые варианты осуществления относятся к полиацетатной соли Соединения I. Некоторые дополнительные варианты осуществления относятся к триацетатной соли Соединения I.

Соединения можно использовать в фармацевтической готовой форме для предотвращения Fas- или TRAIL-опосредованного апоптоза в фоторецепторных клетках глаза. В Fasl-индуцированной модели

токсичности для фоторецепторов, в клетках 661W, Соединение I в 10 раз мощнее в предотвращении активизации каспазы-8, чем Met-12, по IC_{50} , и приблизительно в 3 раза мощнее, чем Met-12, измеренном посредством эффективности дозы при максимальном ингибировании. В крысиной модели отслойки сетчатки $in\ vivo$ Соединение I по меньшей мере в 10 раз мощнее при защите фоторецепторных клеток от апоптоза, чем Met-12, и, в отличие от Met-12, может эффективно доставляться в клинически приемлемых готовых формах.

продемонстрировано В примерах, ингибирование Как посредством Соединения І привело к значительному сохранению клеток in vivo. В клетках фоторецепторных 661W обработка Соединением I приводила к полному ингибированию каспазы-8. Собственно, можно полагать, что введение Соединения І больному с патологическим состоянием, заболеванием глаз или патологическим состоянием или заболеванием, поражающим здоровье глаз, может обеспечить улучшенную защиту клеток включая, но без ограничения, фоторецепторы, клетки пигментного эпителия сетчатки и ганглионарные клетки сетчатки, от Fasопосредованного апоптоза, приводя к улучшению и/или лечению патологического состояния, заболевания глаз или патологического состояния или заболевания, поражающего здоровье глаз.

В клинической практике обычно присутствуют больные с уже произошедшей отслойкой. Животные модели отслойки RPE сетчатки продемонстрировали, что активация пути Fas происходит рано и повьшенной на протяжении всей продолжительности отслоения (Zacks et al. Arch Ophthalmol 2007; 125:1389-1395, Zacks et al. IOVS 2004; 45(12):4563-4569.8). Отслойка сетчатки и RPE также встречается при широком спектре заболеваний сетчатки. Предполагается, что клиническая значимость анти-Fas терапии в выживаемости клеток сетчатки не ограничивается отслойкой сетчатки. Например, Fas-опосредованный апоптоз может значение смерти фоторецепторных клеток при возрастной макулярной дегенерации (AMD) (Dunaief et al. Arch Ophthalmol. 120(11):1435-1442; Zacks et al. Arch Ophthalmol Petrukhin K. New therapeutic targets in atrophic age-related macular degeneration. Expert Opin Ther Targets. 2007. 11:625-639; Miller JW. Treatment of age-related macular degeneration: beyond VEGF. Jpn J Ophthalmol. 2010. 54:523-528; Rogala Zangerl B, Assaad N, Fletcher EL, Kalloniatis M, Nivison-Smith L. In Vivo Quantification of Retinal Changes Associated with Drusen in Age-Related Macular Degeneration. Invest Ophthalmol 2015. 56:1689-1700, включенные в данный посредством ссылки во всей своей полноте). Возрастная макулярная дегенерация характеризуется прогрессирующей дегенерацией RPE и И реорганизацию наружной дегенерацию аналогичные тем, которые возникают после отслойки сетчатки (Jager et al. N Engl J Med. 2008; 358:2606-17, Johnson et al. Invest Ophthalmol Vis Sci. 2003; 44:4481-488, включенные данный документ посредством ссылки во всей их полноте). При неоваскулярной форме AMD также имеется экссудация жидкости под сетчаткой, создающая фактическую отслойку данной ткани расположенного ниже RPE (Jager et al. N Engl J Med. 2008; 358:2606-17, включенный в данный документ посредством ссылки во всей своей полноте). Неоваскулярная AMD может приводить пролонгированным периодам отслойки RPE сетчатки и активации Fasпути. Полезность лечения анти-Fas, скорее всего, будет служить дополнением, направленным на защиту клеток сетчатки (таких как фоторецепторы и пигментный эпителий сетчатки) при лечении в то же время лежащего в основе расстройства (Brown et al. N Engl J Med. 2006 Oct. 5; 355(14):1432-44, включенный в данный документ посредством ссылки во всей своей полноте).

Глаукома представляет собой прогрессирующее дегенеративное глазное патологическое состояние, которое характеризуется смертью ганглионарных клеток сетчатки (RGC), опубликованные исследования показали, что RGC умирают вследствие апоптоза (Ji et al. Vision Res. 2005; 45(2): 169-179). Внутриглазное давление (IOP) является основным фактором риска для развития глаукомы, и чтобы защитить RGC от апоптоза, IOP были направлены значительные уменьшение УСИЛИЯ использованием аналогов простагландина (Doucette и Walter. Ophthalmic Genet. 2016; 12:1-9). Fas также участвует в смерти RGC (Gregory et al. PLoS One. 2011; 6(3):e17659), и животные модели IOP демонстрируют увеличенную экспрессию Fas и Fasl (Ju et al. Brain Res. 2006; 1122(1):209-221), что указывает на потенциальную полезность ингибирования Fas как средства защиты жизнеспособности RGC и уменьшения дегенеративной природы глаукомы.

В некоторых вариантах осуществления описанный полипептид можно получить посредством способов, известных специалистам в данной области. Например, заявленное Соединение I может быть синтезировано с использованием стандартных методик твердофазного синтеза полипептидов (напр., Fmoc). В качестве альтернативы, полипептид может быть синтезирован с использованием методики рекомбинантной ДНК (напр., с использованием бактериальных или эукариотических экспрессионных систем), которая сверхэкспрессирует как пептид, так и соответствующий амидазный фермент для выполнения С-концевого амидирования.

Конкретно, как описано в Примере 1, соединение может быть путем сборки последовательности пептида ${\rm H}^{60}{\rm HIYLGATNYIY}^{71}$ (SEQ ID NO: 2) на аминосмоле, как это известно специалистам в данной области, для получения Соединения I (SEQ 1) после снятия защиты и расщепления смолы его Сконцевого амидного $H^{60}HIYLGATNYIY^{71}-NH_2$. Конкретно, теоретически получено из c-Met последовательности соединение может быть посредством гидролиза нормальных амидов между остатками 59 и 60, и неестественного разрушения пептидной цепи между азотом пептида и α -углеродом остатка 72, а не карбонильным углеродом остатка Это не естественно происходящее расщепление. Met-12 был ранее описан в Патенте США №8343931, который включен в данный документ во всей своей полноте.

Использование амидированного на С-конце пептида, т.е. Соединения I, основано на убеждении, что данная специфическая модификация может повышать рН, при котором пептид растворим в воде или поддается смешиванию в мицеллах посредством удаления свободной карбоновой кислоты, которая значительно депротонирована при рН выше 3. Полученная в результате

разновидность может не иметь С-концевого аниона при любом физиологически релевантном рН, или представляет собой цвиттерион при любых физиологически релевантных условиях, трикатионную разновидность Нф представлять собой при ниже приблизительно 5. Этого изменения легче всего можно достичь посредством превращения в амид или сложный эфир, ни один из которых не депротонируется при физиологических условиях. Амиды являются более биологически и химически стабильными, чем сложные эфиры, а также менее гидрофобными, поэтому был выбран простой первичный амид.

В некоторых вариантах осуществления Соединение І может быть посредством превращения Met-12 в его С-концевой первичный амид, для образования Соединения І, хотя в целом более создать пептид ВN Уже аминированного аминокислотного остатка, посредством применения аминосмолы, знакомой специалисту в данной области. Как отмечено в разделе примеров ниже, Соединение I было получено и протестировано изначально в виде тригидрохлорида, хотя позднее триацетатную соль сочли более предпочтительной для готовой формы.

Имеются определенные преимущества применения Соединения І сравнению с Met-12. Конкретно, как продемонстрировано Соединение Ι может быть составлено примерах ниже, поверхностно-активными веществами для получения мицеллярных растворов с рН и количествами добавок, которые имеют прецедент в глазных готовых формах. Второе, исходя из анализа эффективности in vitro, Соединение I неожиданно является в 10 раз мощнее, чем Met-12, при определении $1C_{50}$, и приблизительно в 3 раза мощнее измерении концентрации максимального ингибирования. Конкретно, когда Met-12 и Соединение I протестировали в одной и той же готовой форме in vitro, Соединение I имело более выраженную эффективность дозы, чем Met-12.Это позволяет обеспечить такое же физиологическое действие, которое достигнуто с более низкими количествами Соединения I, чем Met-12. Третье, при тестировании in vivo в крысиной модели отслойки сетчатки Соединение І неожиданно оказалось по меньшей мере в пять раз более мощным, чем Met-12, в предотвращении апоптоза

фоторецепторных клеток в отслоенном участке сетчатки. Четвертое, у некоторых из раскрытых готовых форм Соединения I эффективность в крысиной модели отслойки сетчатки достигалась при уровнях, более чем в 10 раз более низких, чем наблюдаемые у Met-12. В итоге, Соединение I демонстрирует весьма продолжительные периоды полужизни как в стекловидном теле, так и в сетчатке кроликов, при обработке интравитреально, и эти периоды полужизни можно до различной степени удлинять посредством использования различных готовых форм, обеспечивая возможность общего воздействия на сетчатку Соединения I, подлежащего регулированию посредством выбранной готовой формы.

Ι некоторых вариантах осуществления Соединение эффективно В ОДНОМ ИЛИ более ИЗ следующего: предотвращение/ингибирование/уменьшение Fas-опосредованного апоптоза фоторецепторов, предотвращение апоптоза в клетках пигментного эпителия сетчатки глаза, увеличение выживаемости фоторецепторов, предотвращение смерти клеток, связанной возрастной макулярной дегенерацией (АМД), предотвращение смерти клеток, связанной с отслойкой сетчатки, и т.д. В некоторых дополнительных вариантах осуществления Соединение І эффективно в ганглионарных клеток сетчатки, которые зрительную информацию от фоторецепторов посредством двух типов промежуточных нейронов: биполярных клеток и амакринных клеток сетчатки.

В некоторых вариантах осуществления терапевтически активное количество Соединения I или его препарата (т.е. готовой формы или композиции) вводят больному млекопитающему, нуждающемуся в лечении (напр., для конкретного патологического состояния глаз) и в локализации, достаточной для ингибирования или ослабления апоптоза V пациента (напр., в пределах желаемой Предпочтительным больным является человек патологическим С состоянием, заболеванием глаз или патологическим состоянием или заболеванием, поражающим здоровье глаз.

Вводимое количество является достаточным для обеспечения улучшенной защиты клеток сетчатки и/или ганглионарных клеток сетчатки, включая, но без ограничения, фоторецепторы, пигментный эпителий сетчатки и ганглии сетчатки, от Fas-опосредованного апоптоза, или предотвращения смерти клеток сетчатки, приводя к улучшению и/или лечению патологического состояния, заболевания глаз или патологического состояния или заболевания, поражающего здоровье глаз.

Определение терапевтически эффективной дозы находится в пределах возможностей практикующих специалистов в данной области. В некоторых вариантах осуществления эффективная доза для человека будет находиться в диапазоне 5-10000 мкг/глаз, 50-5000 мкг/глаз или 100-2000 мкг/глаз. Для поддержания эффективного уровня предполагаются повторные дозы (напр., еженедельно, один раз в две недели, один раз в месяц, один раз в квартал, один раз в полгода и т.д).

В некоторых вариантах осуществления фармацевтическая готовая форма является стерильной, апирогенной жидкостью и содержит по меньшей мере 0,1 мг/мл (напр., >0,1, >0,2, >0,5, >0,6, >0,7, >0,8 и >0,9), по меньшей мере 1 мг/мл (напр., >1 мг/мл, >2 мг/мл, >5 мг/мл, >10 мг/мл и т.д.) пептида/полипептида, описанного в данном документе (напр., 1 мг/мл, 2 мг/мл, 5 мг/мл, 10 мг/мл или более) пептида/полипептида (напр., Соединения 1).

В некоторых вариантах осуществления лечебная доза содержит по меньшей мере 0,01 мл (напр., 0,01 мл... 0,02 мл... 0,05 мл... 0,1 мл... 0,2 мл... 0,5 мл... 1 мл... 2 мл... 3 мл... 4 мл, и объемы и диапазоны в пределах этих значений) жидкой фармацевтической готовой формы, включающей защищающий фоторецепторы или RPE пептид/полипептид (напр., Соединение I). В некоторых вариантах осуществления в глаз человека путем инъекции вводят объем жидкости, составляющий от 10 до 500 мкл (напр., 10 мкл, 20 мкл, 30 мкл, 40 мкл, 50 мкл, 75 мкл, 100 мкл, 200 мкл, 300 мкл, 400 мкл, 500 мкл, и объемы и диапазоны в пределах этих значений). В некоторых вариантах осуществления в глаз человека путем инъекции вводят объем, составляющий от 50 до 600 мкл (напр., 50 мкл, 75 мкл, 100 мкл, 200 мкл, 300 мкл, 400 мкл, 500 мкл, 600 мкл, и объемы и диапазоны в пределах этих значений). В некоторых вариантах осуществления при интраоперационном введении могут использоваться объемы миллилитровой шкалы (напр., вплоть объема полости стекловидного обшего тела приблизительно 4 мл). В некоторых вариантах осуществления соединение может быть включено в раствор перфузата, используемый поддержания внутреннего глазного давления ДЛЯ во время витрэктомии.

некоторых вариантах осуществления предоставлена однократная доза (напр., для лечения острого патологического (напр., отслойки сетчатки). В некоторых вариантах состояния осуществления предоставлены многократные дозы ежедневные, еженедельные, ежемесячные и т.д.) для хронического патологического состояния. Готовая форма может быть зависимости от требуемой продолжительности В воздействия на состояние, подлежащее лечению.

В некоторых вариантах осуществления чтобы оптимизировать безопасность и эффективность, лечебные дозы повышают от низкого уровня. В некоторых вариантах осуществления для интравитреальной инъекции доза содержит 0,01-5 мг пептида (напр., 0,1 и 2,0 мг).

некоторых вариантах осуществления фармацевтические препараты (т.е. готовые формы и/или композиции) содержат один или более эксципиентов. Эксципиенты, пригодные для глазного использования, включают, без ограничения, агенты, регулирующие тоничность, консерванты, хелатирующие агенты, буферные агенты, поверхностно-активные вещества, сорастворители и антиоксиданты. регулирующие тоничность агенты включают хлорид натрия, глицерин, сорбитол и т.п. Пригодные консерванты включают сложный эфир п-гидроксибензойной кислоты, бензалкония хлорид, бензододециния бромид, поликватерний-1 и т.п. Пригодные хелатирующие агенты включают эдетат натрия и т.п. Пригодные буферные агенты включают фосфаты, бораты, цитраты, ацетаты, трометамин И т.п. Пригодные поверхностно-активные вещества включают ионные и неионные поверхностно-активные вещества, хотя предпочтительными являются неионные поверхностно-активные полисорбаты, полиэтоксилированные вещества, такие как производные касторового масла, полиэтоксилированные кислоты, полиэтоксилированные спирты, блок-сополимеры

полиоксиэтилена и полиоксипропилена (Полоксамер) и оксиэтилированный третичный октилфенолформальдегидный полимер (Тилоксапол). Также могут содержаться другие пригодные поверхностно-активные вещества. Пригодные антиоксиданты включают сульфиты, тиосульфат, аскорбаты, ВНА, ВНТ, токоферолы и т.п.

Композиции настоящего изобретения необязательно содержат дополнительный активный агент. Такие дополнительные активные агенты могут включать анти-TNF антитела, такие как Адалимумаб (Ophthalmic Surg Lasers Imaging Retina 45, 332 (2014), Curr Eye Res 39, 1106 (2014)) или этанерцепт (PLoS One, 7, e40065), или ингибиторы киназ, которые, как показано, сохраняют структуру сетчатки, такие как ингибитор ROCK Y-27632 (Molecular Medicine Reports 12, 3655 (2015)), ингибитор аденозинкиназы ABT-702 (Life Sci 93, 78 (2013), или JKK-ингибирующий пептид D-JNK-1 (Diabetes 50, 77 (2001), Adv Exptl Med Biol 854, 677 (2016)), или докозагексановая кислота (J Lipid Res, 54,2236 (2013)), или панагонист RXR PA024 (там же), или некростатин, или ингибиторы RIP киназ, такие как Дабрафениб. (Cell Death Dis 5, 1278 (2014))

некоторых иллюстративных вариантах осуществления в фармацевтический препарат может быть добавлен по меньшей мере один из эксципиентов, такой как полисорбат-20 (напр., вплоть до 3%), полоксамер 407 (напр., вплоть до 2%), тилоксапол (напр., 3%), кромофор (напр., вплоть 1%); ДО ДО и/или сорастворители (напр., между 0,5 и 50%), такие как N, Nэтанол, PEG-400, диметилацетамид, пропиленгликоль, диметилсульфоксид (DMSO); масла или циклодекстрины.

В дополнительных иллюстративных вариантах осуществления в фармацевтическую композицию может быть включено по меньшей мере одно неионное поверхностно-активное вещество (напр., 0,1%-20% мас./мас. композиции), такое как полисорбат 80, полисорбат-20, полоксамер или тилоксапол. В дополнение, в фармацевтическую композицию может быть включен органический сорастворитель, такой как пропиленгликоль или диметилсульфоксид в количестве, составляющем приблизительно 1-50%. В качестве альтернативы, в фармацевтическую композицию может быть включен органический сорастворитель, такой как N,N-диметилацетамид, этанол, PEG-400,

пропиленгликоль, DMSO в количестве, составляющем приблизительно 1-20%. В качестве альтернативы, в фармацевтическую композицию может быть включен органический сорастворитель, такой как пропиленгликоль или диметилсульфоксид в количестве, составляющем приблизительно 1-5%. В качестве альтернативы, в фармацевтическую композицию может быть включен обеспечивающий изотоничность агент, такой как маннитол, сорбитол, глюкоза или трегалоза, или неорганическая соль, такая как хлорид натрия в количествах, необходимых для приведения тоничности композиции в диапазон 250-400 мОсм/л.

рН композиции может находиться в диапазоне 2,5-6,0. рН может регулироваться посредством подходящего буфера и находиться в диапазоне 3,0-5,0 или в диапазоне 3,5-4,5.

другом иллюстративном варианте осуществления фармацевтическую композицию может быть включено по меньшей мере одно неионное поверхностно-активное вещество (напр., 0,5%-10% мас./мас. композиции), такое как полисорбат 80, полисорбат-20, полоксамер или тилоксапол. В дополнение, в фармацевтическую композицию может быть включен органический сорастворитель, такой пропиленгликоль или диметилсульфоксид в количестве, как составляющем приблизительно 1-50%. В качестве альтернативы, фармацевтическую композицию может быть включен органический сорастворитель, такой как пропиленгликоль или диметилсульфоксид, в количестве, составляющем приблизительно 1-20%. В качестве альтернативы, в фармацевтическую композицию может быть включен органический сорастворитель, такой как N,N-диметилацетамид, PEG-400, пропиленгликоль, DMSO этанол, В количестве, составляющем приблизительно 1-5%. В качестве альтернативы, фармацевтическую композицию может быть включен обеспечивающий изотоничность агент, такой как маннитол, сорбитол, глюкоза или трегалоза, или неорганическая соль, такая как хлорид натрия, в количествах, необходимых для приведения тоничности композиции в диапазон 250-400 мОсм/л. рН композиции может находиться диапазоне 2,5-6,0. рн можно может регулироваться посредством подходящего буфера и находиться в диапазоне 3,0-5,0 или диапазоне 3,5-4,5.

В дополнительном иллюстративном варианте другом осуществления в фармацевтическую композицию может быть включено меньшей мере одно неионное поверхностно-активное вещество (напр., 1%-3% мас./мас. композиции), такое как полисорбат 80, полисорбат-20, полоксамер или тилоксапол. В дополнение, фармацевтическую композицию может быть включен органический сорастворитель, такой как пропиленгликоль или диметилсульфоксид, в количестве, составляющем приблизительно 1-50%. В качестве альтернативы, в фармацевтическую композицию может быть включен органический сорастворитель, такой как N, N-диметилацетамид, PEG-400, пропиленгликоль, DMSO, В количестве, составляющем приблизительно 1-20%. В качестве альтернативы, фармацевтическую композицию может быть включен органический сорастворитель, такой как пропиленгликоль или диметилсульфоксид, количестве, составляющем приблизительно 1-5%. В качестве альтернативы, в фармацевтическую композицию может быть включен обеспечивающий изотоничность агент, такой как маннитол, сорбитол, глюкоза или трегалоза, или неорганическая соль, такая как хлорид натрия, в количествах, необходимых для приведения тоничности композиции в диапазон 250-400 мОсм. рН композиции 2,5-6,0. Ph находиться В диапазоне может ОНЖОМ регулироваться посредством подходящего буфера и находиться в диапазоне 3,0-5,0 или в диапазоне 3,5-4,5.

В некоторых вариантах осуществления фармацевтическая композиция может содержать Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль и полоксамер 407 (напр., 0,1-2% мас./мас. композиции) в водной среде, имеющей рН в диапазоне 3,0-6,0.

вариантах осуществления некоторых фармацевтическая композиция может содержать Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль и полоксамер 407 (напр., 0,1-2% мас./мас. композиции) В водной среде, забуференной пропаноатом натрия/пропановой кислотой ацетатом натрия/уксусной ИЛИ кислотой, имеющей рН в диапазоне 4,0-5,0.

В некоторых вариантах осуществления фармацевтическая композиция может содержать Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль и полоксамер 407 (напр., 0,1-2% мас./мас.

композиции) в водной среде, забуференной пропаноатом натрия/пропановой кислотой или ацетатом натрия/уксусной кислотой, имеющей рН в диапазоне 4,0-5,0, и сделанной изотоничной посредством 3-5% маннитола.

В некотором дополнительном варианте осуществления фармацевтическая композиция может содержать Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль, полисорбат-20 (напр., 0,1-3% мас./мас. композиции) и пропиленгликоль (напр., 3% мас./мас. композиции) в водной среде в диапазоне pH 3,0-6,0.

В определенных дополнительных вариантах осуществления фармацевтическая композиция может содержать Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль, полисорбат-20 (напр., 0,1-3% мас./мас. композиции) и пропиленгликоль (напр., 3% мас./мас. композиции) в водной среде, забуференной ацетатом натрия/уксусной кислотой в диапазоне pH 4,0-5,0.

В некотором дополнительном варианте осуществления фармацевтическая композиция может содержать Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль, полисорбат-20 (напр., 0,1-3% мас./мас. композиции) и маннитол (напр., 3-5% мас./мас. композиции) в водной среде в диапазоне pH 3,0-6,0.

В определенных дополнительных вариантах осуществления фармацевтическая композиция может содержать Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль, полисорбат-20 (напр., 0,1-3% мас./мас. композиции), и маннитол (напр., 3-5% мас./мас. композиции) в водной среде, забуференной ацетатом натрия/уксусной кислотой в диапазоне pH 4,0-5,0.

В некоторых дополнительных вариантах осущствления фармацевтическая композиция может содержать Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль и полоксамер 407 (напр., 0,1-2% мас./мас. композиции) и полисорбат-20 (напр., 0,1-2% мас./мас. композиции) в водной среде, имеющей рН в диапазоне 3,0-6,0.

В некоторых вариантах осуществления фармацевтическая композиция может содержать Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль и полоксамер 407 (напр., 0,1-2% мас./мас. композиции) и полисорбат-20 (напр., 0,1-2% мас./мас. композиции) в водной среде, забуференной пропаноатом натрия/пропановой

кислотой или ацетатом натрия/уксусной кислотой, имеющей р ${\rm H}$ в диапазоне 4,0-5,0.

В некоторых вариантах осуществления фармацевтическая композиция может содержать Соединение I или его фармацевтически приемлемую соль и полоксамер 407 (напр., 0,1-2% мас./мас. композиции) и полисорбат-20 (напр., 0,1-2% мас./мас. композиции) в водной среде, забуференной пропаноатом натрия/пропановой кислотой или ацетатом натрия/уксусной кислотой, имеющей рН в диапазоне 4,0-5,0, и сделанной изотоничной посредством 3-5% маннитола.

В некоторых вариантах осуществления фармацевтические композиции, как описано выше, могут включать Соединение I, но не хлорид в качестве противоиона, причем предпочтительным вариантом является ацетат. Такие композиции могут демонстрировать превосходные свойства по сравнению с композициями, содержащими хлорид-ион.

В некоторых вариантах осуществления весовое соотношение пептид/полипептид (напр., Соединение I) составляет 1%-25% по отношению к весу неводных эксципиентов в фармацевтической готовой форме, которая, наоборот, составляет 0,1-20% эксципиентов, таких как полоксамер, полисорбат-20, пропиленгликоль и маннитол.

Это весовое соотношение пептид/полипептид (напр., Соединение I) по отношению к весу фармацевтической готовой формы может составлять по меньшей мере приблизительно 0,1%, по меньшей мере 0,5%, по меньшей мере 1%, по меньшей мере приблизительно 2%, по меньшей мере приблизительно 3%.

Следующие две иллюстративные композиции, имеющие количество каждого ингредиента в указанном диапазоне, предоставят две из нескольких композиций, которые можно использовать для лечения или предотвращения ряда глазного заболеваний или патологических состояний (напр., сетчатки) или предотвращения смерти клеток сетчатки в результате заболеваний или патологических состояний глаз и т.п. У больного:

Иллюстративная готовая форма I:

Триацетатная соль Соединения I	0,1-2 мг/мл
Полоксамер 407	0,01-0,5%
Добавка (напр., Маннитол)	2,5-5%
Уксусная кислота	10 mM
NaOH	до рН >3
Вода (WFI)	до 100%

Иллюстративная готовая форма II:

Триацетатная соль Соединения I	0,1-2 мг/мл
Полисорбат-20	0,1-1,0%
Добавка (напр., Маннитол)	2,5-5%
Уксусная кислота	10 mM
NaOH	до рН >3
Вода (WFI)	до 100%

В некоторых вариантах осуществления композиции настоящего изобретения вводят окулярно, например, с использованием методик, описанных в данном документе, и/или других методик (напр., инъекции, местного введения И т.д.), известных специалистам в данной области (см., напр., Janoria et al., Expert Opin Drug Deliv., 4(4): 371-388 (July 2007); Ghate & Edelhauser, Expert Opin Drug Deliv., 3(2):275-87 (2006); Bourges et al., Adv Drug Deliv Rev., 58(11):1182-202 (2006), Epub 2006 Sep. 22; Gomes Dos Santos et al., Curr Pharm Biotechnol., 6(1):7-15 (2005); включенные в данный документ посредством ссылки во всей их полноте). Композицию можно вводить с использованием любого способа, известного специалистам в данной Неограничивающие примеры включают области. местное, субконъюнктивальное, субтеноновое, интравитреальное, субретинальное введение или инъекцию в переднюю камеру глаза больного. Другие способы введения включают системное введение, включая внутривенное введение, а также пероральное введение. В некоторых вариантах осуществления композицию вводят интравитреально.

Некоторые варианты осуществления относятся к фармацевтической композиции, содержащей полипептид Соединения I

и фармацевтически приемлемый носитель. Пригодным носителем является любой носитель, который может доставлять полипептид без разрушения вектора внутри носителя, и такие носители хорошо известны в данной области.

Композиция может быть составлена и упакована пригодным образом для парентерального, перорального или местного введения. Например, парентеральная готовая форма может быть стерильным, апирогенным продуктом и может состоять из жидкого препарата замедленного быстрого ИЛИ высвобождения, СУХОГО эмульсии, суспензии или любой другой стандартной готовой формы. Пероральная готовая форма фармацевтической композиции может жидкий представлять собой, например, раствор, такой как эффективное количество композиции, растворенное в разбавителях (напр., воде, водном растворе хлорида натрия, соке суспензию в соответствующей жидкости, или пригодные ЭМУЛЬСИИ. Пероральную готовую форму также ОНЖОМ доставлять форме таблетки, и она может включать эксципиенты, красящие вещества, разбавители, буферные агенты, увлажняющие агенты, консерванты, ароматические агенты и фармакологически совместимые эксципиенты. Местная готовая форма может включать соединения для повышения абсорбции или проникновения активного ингредиента через кожу или пораженные области, такие как диметилсульфоксид аналоги. Фармацевтическая композиция также может родственные доставлена локально с использованием трансдермального такого как пластырь, который тэжом композицию В пригодной системе растворителей С адгезивной системой, такой как акриловая эмульсия, и сложно-полиэфирный пластырь. Стерильные композиции могут быть доставлены посредством глазных капель или другого способа местной доставки в глаз. Стерильные, апирогенные композиции могут быть доставлены интраокулярно, в любую область глаза, включая, например, полость тела, стекловидного переднюю камеру, И т.Д. апирогенные композиции могут быть доставлены интравитреально, делают интравитреальными инъекциями Луцентиса как это обычно (ранибизумаб), Авастина (бевацизумаб), триамцинолона ацетонида, антибиотиков И т.Д. Композиции МОГУТ быть доставлены

периокулярно (напр., в ткань вокруг глазного яблока (globe), но в пределах костной орбиты). Композиции могут быть доставлены посредством внутриглазного импланта (напр., ганцикловир имплантат, флюоцинолон имплантат И т.д.). При доставке устройства, содержащие композиции внутриглазного имплантата настоящего изобретения, имплантируют хирургически (напр., в стекловидного тела), И лекарственный полость препарат высвобождается в глаз (напр., с заданной скоростью). Композиции можно вводить с использованием технологии клеточной инкапсуляции Neurotech), при посредством которой конструируют генетически модифицированные клетки для получения и секреции композиции, содержащей полипептид Соединения І. Композиции могут посредством транссклеральной доставлены лекарственного препарата с использованием устройства, пришитого или расположенного рядом с глазным яблоком, из которого может медленно элюировать лекарственный препарат, который может затем диффундировать в глаз.

Некоторые варианты осуществления относятся к композиции, наборам, системам и/или способам защиты, ингибирования, блонирования и/или уменьшения смерти фоторецепторных, RPE-клеток сетчатки. Некоторые ганглионарных клеток осуществления относятся к ингибированию апоптоза фоторецепторов. Некоторые варианты осуществления относятся ингибированию K апоптоза клетках пигментного эпителия сетчатки глаза. Некоторые варианты осуществления относятся K ингибированию апоптоза в ганглионарных клетках сетчатки глаза. В некоторых вариантах осуществления смерть и/или апоптоз фоторецепторов и/или апоптоз клеток пигментного эпителия сетчатки и/или апоптоз и/или апоптоз и/или смерть ганглионарных клеток сетчатки вызваны отслойкой сетчатки, возрастной макулярной дегенерацией, глаукомой, травмой, раком, опухолью, воспалением, увеитом, диабетом, врожденной дегенерацией сетчатки и/или заболеванием, поражающим фоторецепторные клетки, аномальный пигментный эпителий сетчатки или ганглии сетчатки.

В некоторых вариантах осуществления настоящее изобретение улучшает жизнеспособность фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки и/или ингибирует смерть фоторецепторов (напр., во время отслойки сетчатки и/или являющейся патологическим состоянием глаз, которое не задействует отслойку сетчатки).

В некоторых вариантах осуществления настоящее изобретение находит применение в улучшении жизнеспособности фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки и/или ингибировании смерти фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки при ряде патологических состояний и/или заболеваний, включая, но без ограничения, макулярную дегенерацию (напр., сухую, влажную, неэкссудативную или экссудативную/неоваскулярную), опухоли глаз, глаукому, врожденную дегенерацию сетчатки (напр., пигментный ретинит, дегенерацию желтого пятна Штаргардта, синдром Ушера и т.д.), воспалительное заболевание (напр., увеит), инфекцию глаз бактериальную, грибковую, вирусную), аутоиммунный ретинит (напр., запускаемый инфекцией), травму, диабетическую ретинопатию, хориоидальную неоваскуляризацию, ишемию сетчатки, окклюзионное заболевание сосудов сетчатки (напр., окклюзия ветви вены сетчатки, окклюзия центральной вены сетчатки, ветви артерии сетчатки, окклюзия центральной артерии сетчатки и патологическую миопию, ангиоидные т.д.), полосы сетчатки, макулярный отек (напр., любой этиологии), центральную серозную хориоретинопатию.

Некоторые варианты осуществления относятся к введению композиции для ингибирования смерти фоторецепторных, RPE или ганглионарных клеток сетчатки (напр., апоптоза). В некоторых композиция вариантах осуществления содержит фармацевтический препарат, небольшую молекулу, пептид, нуклеиновую молекулярный комплекс и т.д. В некоторых вариантах осуществления полипептида, настоящее изобретение предоставляет введение защищающего фоторецепторные, RPE ИЛИ ганглионарные клетки сетчатки, для ингибирования апоптоза фоторецепторных или RPE или ганглионарных клеток сетчатки.

Некоторые варианты осуществления относятся к способу использования полипептида для ослабления активизации одного или более членов суперсемейства TNFR, желательно Fas или TRAIL в фоторецепторах и/или сетчатке. В некоторых вариантах

такой способ используют, например, осуществления пля ингибирования смерти клеток (напр., апоптоза) в клетках тканей, и его можно использовать in vivo, ex vivo или in vitro. Таким образом, Соединение I можно применять для ослабления смерти клеток (напр., смерти клеток сетчатки) в соответствии с такими способами. Для использования in vitro Соединение I может быть предоставлено клеткам, обычно популяции клеток (напр., в подходящем препарате, таком как буферный раствор) в количестве и течение периода времени, достаточного для ингибирования для ингибирования воспаления. апоптоза в клетках или контролируемую необходимости ОНЖОМ наблюдать популяцию, необработанную полипептидом изобретения, чтобы подтвердить влияние полипептида изобретения на уменьшение ингибирования гибели клеток или воспаления в подобной популяции клеток.

В некоторых вариантах осуществления в данном документе способы лечения ряда заболеваний предоставлены или патологических состояний глаз (напр., сетчатки) или предотвращения смерти клеток сетчатки в результате заболеваний или патологических состояний глаз, включая следующие: глаукому, макулопатии/дегенерацию сетчатки, такую как: макулярная дегенерация, включая возрастную макулярную дегенерацию (АМД), такую как неэкссудативная возрастная макулярная дегенерация и экссудативная возрастная макулярная дегенерация; хориоидальную неоваскуляризацию; ретинопатию, включая диабетическую ретинопатию, острую и хроническую макулярную нейроретинопатию, центральную серозную хориоретинопатию; и макулярный включая кистозный макулярный отек, и диабетический макулярный отек; увеит/ретинит/хориоидит, такой как острая мультифокальная плакоидная пигментная эпителиопатия, болезнь Бехчета, ретинохориоидопатию «выстрел дробью», инфекционные (сифилис, болезнь Лайма, туберкулез, токсоплазмоз), увеит, включая срединный увеит (парспланит) и передний увеит, мультифокальный хориоидит, синдром множественных преходящих белых точек (MEWDS), задний склерит, ползучий саркоидоз глаз, тидиоидит, субретинальный фиброз, увеит-синдром и синдром Фогта-Коянаги-Харада; сосудистые заболевания/экссудативные заболевания, такие

окклюзионное поражение артерии сетчатки, окклюзия как: центральной вены сетчатки, диссеминированная внутрисосудистая коагулопатия, окклюзия ветви вены сетчатки, гипертензивные изменения дна глаза, глазной ишемический синдром, артериальные микроаневризмы сетчатки, болезнь Коутса, парафовеальные полусферы телеангиэктазии, ОККЛЮЗИЯ вены сетчатки, папиллофлебит, окклюзия центральной артерии сетчатки, окклюзия ветви артерии сетчатки, поражение сонной артерии (САD), ангиит по типу «замерзшей ветви», серповидно-клеточная ретинопатия и другие гемоглобинопатии, ангиоидные полосы сетчатки, семейная эксудативная витреоретинопатия, болезнь Илза, травматические/хирургические заболевания: симпатическая офтальмия, увеитическая болезнь сетчатки, отслойка сетчатки, травма, лазер, PDT, фотокоагуляция, гипоперфузия во операции, лучевая ретинопатия, ретинопатия после трансплантации костного мозга; пролиферативные расстройства, такие как: пролиферативная витреоретинопатия и эпиретинальная мембрана, пролиферативная диабетическая ретинопатия. Инфекционные расстройства: гистоплазмоз глаз, токсокароз глаз, гистоплазмоз синдром (OHS), эндофтальмит, токсоплазмоз, заболевания глаз ассоциированные с ВИЧ-инфекцией, заболевание сосудистой оболочки глаза, ассоциированное с ВИЧ-инфекцией, увеитическая болезнь, ассоциированная с ВИЧ-инфекцией, вирусный ретинит, острый некроз сетчатки, прогрессирующий некроз наружных слоев сетчатки, грибковые заболевания сетчатки, сифилис глаз, туберкулез глаз, диффузный односторонний подострый нейроретинит миаз; генетические расстройства, такие как: пигментный ретинит, системные расстройства с ассоциированными дистрофиями сетчатки, врожденная стационарная ночная слепота, колбочковые дистрофии, дегенерация желтого пятна Штаргардта и желтопятнистая абиотрофия сетчатки, болезнь Беста, узорчатая дистрофия сетчатки, Х-сцепленный пигментного эпителия ретиношизис, дистрофия глазного дна Сорсби, доброкачественная концентрическая кристаллическая дистрофия Биетти, макулопатия, эластическая псевдоксантома. Разрывы/перфорации сетчатки: отслойка сетчатки, макулярная перфорация, гигантский разрыв сетчатки; опухоли,

такие как: заболевание сетчатки, ассоциированное с опухолями, врожденная гипертрофия RPE, задняя увеальная хориоидальная гемангиома, хориоидальная остеома, хориоидальный пигментного метастаз, комбинированная гамартома сетчатки и эпителия сетчатки, ретинобластома, вазопролиферативные опухоли глазного дна, астроцитома сетчатки, внутриглазные лимфоидные опухоли; и другие заболевания и патологические состояния, такие как: точечная внутренняя хориопатия, острая задняя мультифокальная плакоидная пигментная эпителиопатия, миопическая дегенерация сетчатки, острый ретинальный пигментный эпителиит, дистрофии или дисплазии роговицы и т.п.

варианты осуществления предоставляют Некоторые увеличения выживаемости фоторецепторных, RPE или ганглионарных сетчатки, включающие введение фармацевтической композиции, содержащей Соединение І или его фармацевтически приемлемую соль. Фармацевтическое соединение можно вводить форме композиции, которая составлена С фармацевтически носителем N необязательными эксципиентами, приемлемым адъювантами и т.д. в соответствии с обширной фармацевтической практикой. Композиция находиться в тэжом виде твердой, полутвердой или жидкой лекарственной формы: такой как порошок, раствор, эликсир, сироп, суспензия, крем, капли, паста и спрей. Как известно специалистам в данной области, в зависимости от выбранного пути введения (напр., глазные капли, инъекция т.д.), определяется форма композиции. В целом, предпочтительно использовать стерильную стандартную лекарственную ингибитора изобретения для достижения легкого и точного введения активного фармацевтического соединения. В целом, терапевтически эффективное фармацевтическое соединение присутствует в такой лекарственной форме на уровне концентрации, варьирующим приблизительно 0,01% до приблизительно 1,0% по массе от общей композиции: т.е. в количестве, достаточном для предоставления желаемой разовой дозы.

В некоторых вариантах осуществления фармацевтическую композицию можно вводить в однократной или многократных дозах. Конкретный путь введения, требования к продукту и схема приема

будет определяться одним из навыков в соответствии с состоянием индивида, подлежащего лечению, и ответом указанного индивида на лечение. некоторых вариантах осуществления представляет собой стандартную лекарственную форму для введения включающую фармацевтическое соединение и одно или фармацевтически более нетоксичных приемлемых носителей, адъювантов или несущих сред. Количество активного ингредиента, который можно сочетать с такими материалами для получения однократной лекарственной формы, будет варьировать в зависимости как указано выше. В качестве носителей, ряда факторов, адъювантов и несущих сред В композиции изобретения можно использовать ряд материалов, которые доступны в фармацевтической области. Инъекционные препараты, такие как масляные растворы, суспензии или эмульсии, могут быть составлены, как известно в данной области, при необходимости с использованием пригодных диспергирующих или увлажняющих агентов и суспендирующих агентов. В стерильном инъекционном препарате можно использовать нетоксичный парентерально приемлемый разбавитель ИЛИ растворитель, такой как стерильная апирогенная вода или 1,3бутандиол. Среди других приемлемых носителей и растворителей, которые можно использовать, имеются 5% декстроза для инъекций, раствор Рингера для инъекций и изотонический хлорид натрия для инъекций (как описано в USP/NF). В дополнение, в качестве растворителей ИЛИ суспендирующих сред могут традиционно использоваться стерильные, фиксированные масла. С этой целью можно использовать любую смесь фиксированных масел, включая ди- или триглицериды. В синтетические моно-, приготовлении инъекционных композиций также можно использовать жирные кислоты, такие как олеиновая кислота.

Имеется несколько возможных путей доставки лекарственного препарата в ткани глаза. Путь введения зависит от намеченной ткани. В некоторых вариантах осуществления пути введения могут представлять собой традиционные пути введения, такие как местные или системные. Местное введение, в основном в форме глазных капель, можно использовать для лечения расстройств, поражающих передний сегмент глаза. Введение также может происходить

посредством прямой инъекции, напр., интравитреальной инъекции, которая заключается в инъекции лекарственного препарата раствора непосредственно в стекловидное тело (VH) с использованием, напр., иглы 30G. Также могут быть пригодны другие пути введения, напр., с использованием носителей лекарственного препарата.

В некоторых вариантах осуществления композицию можно вводить окулярно (т.е. в глаз), например, с использованием методик, описанных в данном документе, и/или других методик (напр., инъекции, местного введения и т.д.), известных специалистам в данной области (см., напр., Janoria et al. Expert Opinion на Drug Delivery. July 2007, Vol. 4, No. 4, Pages 371-388; Ghate & Edelhauser. Expert Opin Drug Deliv. 2006 March; 3(2):275-87; Bourges et al. Adv Drug Deliv Rev. 2006 Nov. 15; 58(11):1182-202. Epub 2006 Sep. 22; Gomes Dos Santos et al. Curr Pharm Biotechnol. 2005 February; 6(1):7-15; включенные в данный документ посредством ссылки во всей их полноте.

В некоторых вариантах осуществления композицию можно вводить совместно с одним или более другими агентами для эффективной защиты фоторецепторов и/или ингибирования апоптоза.

В некоторых вариантах осуществления предоставлены наборы, включающие Соединение І или его фармацевтические препараты. В некоторых вариантах осуществления наборы дополнительно предоставляют устройства, материалы, буферы, контроли, инструкции, контейнеры (напр., флаконы, шприцы) и т.д. (напр., для введения). Например, любая из вышеуказанных композиций и/или форм может быть ГОТОВЫХ упакована. Любая из вышеуказанных композиций И готовых морм тэжом быть распределена предварительно заполненные шприцы. композиция И обработка К стерильному апирогенному продукту. Упаковка функционирует для сохранения стерильности продукта.

ПРИМЕРЫ

При разработке описанных вариантов осуществления проводились эксперименты для разработки биологически активной фармацевтической готовой формы Соединения I (напр., для интравитреального введения). Защитные для фоторецепторов свойства Соединения I исследовали $in\ vitro\ u\ in\ vivo\ после$

введения доз растворов пептида в DMSO. Соединение I имеет плохую растворимость в воде при рН выше ~3 и высокую тенденцию к образованию гелей или осадков В водной среде. пропорционального регулирования эффективной дозы от крыс ДО людей в соответствии с объемом стекловидного тела внутри вида в качестве первоначальной цели определили целевую концентрацию, равную 10-20 мг/мл, при этом более желательной становится более низкая концентрация (0,5-2,0 мг/мл), поскольку тестирование продемонстрировало неожиданно превосходную мощность и действие описанных вариантов осуществления. (Примеры 1-6).

Пример 1: Получение и тестирование Соединения І.

Пептид Соединения I (Пептид His-His-Ile-Tyr-Leu-Gly-Ala-Val-Asn-Tyr-Ile-Tyr-NH $_2$; SEQ ID NO:1) был синтезирован на Fmoc-Aмид-AMS смоле посредством Fmoc-химии многочисленными поставщиками. Fmoc-защищенные аминокислоты были приобретены у GL Biochem. Реагенты для соединения и расщепления были приобретены у Aldrich. Растворители были приобретены у Fisher Scientific.

Пептидную цепь собирали на смоле путем повторного удаления защитной группы Fmoc и связывания защищенной аминокислоты. В качестве связывающего реагента использовали DIC и HOBt, а в качестве основания использовали NMM; в качестве реагента, снимающего Fmoc-группу, использовали 20% пиперидин в DMF. Для проверки эффективности связывания после каждого связывания проводили нингидриновый тест.

После последнего связывания смолу промывали и сушили, а пептид отщепляли от смолы посредством обработки смесью для расщепления (TFA/Tis/H2O/DOTA: 95/3/2/2). Пептид осаждали из холодного эфира и собирали путем фильтрования, получали 13 г сырого продукта с чистотой 46% (выход: 127%).

Для каждого из двух подготовительных циклов очистки приблизительно 4,4 г неочищенного пептида очищали с помощью 2- дюймовой полимерной колонки с буфером TFA (буфер A, 0,1% TFA в воде; буфер B, 100% ацетонитрил), полученные в результате фракции с чистотой >85% дополнительно очищали с помощью 2- дюймовой полимерной колонки с буфером TFA. Собранные фракции с чистотой >95% лиофилизировали для высушивания, и из 8,8 г

неочищенного было получено 3,68 г материала в виде соли ТFA с чистотой >95%. К 1,5 г пептида (TFA в качестве противоиона) добавляли достаточно водного раствора HCl для растворения пептида. Пептид в водном растворе HCl лиофилизировали для высушивания. Было получено 1,4 г итогового пептида в виде соли HCl с чистотой 97,0%. HPLC 15% ACN в воде 0,1% TFA, Venusil XBP-C18 4,6×250 мм 1,0 мл/мин; RT 17,79 мин. Массовый спектр APCI MH^+ 1461,5.

Микроанализ. Обнаружено: С, 52,21; H, 6,49; N, 15,42; Cl, 6,73. KF, 3,75%. Рассчитано для $C_{71}H_{100}N_{18}O_{16}\cdot 3HCl\cdot 3$,4 H_2O : С, 52,24; H, 6,59; N, 15,45; Cl, 6,52. KF, 3,75%. % Активного вещества=89,55%.

Позднее образцы пептида синтезировали все еще в виде трифторацетатной соли, но анионный обмен проводили с ацетатом, чтобы получить Соединение I в виде его триацетатной соли.

Пример 2: Профиль рН-растворимости Соединения І

Соединение I получали в виде тригидрохлоридной соли, как описано в Примере 1, и подвергали скринингу на растворимость в воде при различных рН путем проведения титрования рН в соответствии со следующим протоколом. В некоторых случаях Met-12 подвергали идентичной экспериментальной процедуре для определения его профиля рН-растворимости при тех же условиях. Многочисленные предварительные эксперименты не смогли найти каких-либо условий, при которых можно было бы удовлетворительным образом получить готовую форму Met-12 преимущественно в водной среде при любом рН выше 2,7.

Соединение I (10 мг) растворяли в воде (270-900 мкл) в 2 мл прозрачной пластиковой центрифужной пробирке с интенсивным перемешиванием, чтобы получить раствор с рН \sim 2,4. Во всех случаях пептид образует прозрачный раствор, предполагая растворимость при низком рН по меньшей мере 40 мг/мл. Этот раствор затем разбавляли подходящим количеством сорастворителя или другого эксципиента (сахара, поверхностно-активного вещества и т.д.) для получения чистого кислого раствора 10 мг Соединения I в 900 мкл тестируемого раствора при комнатной температуре (22-

23°C). Используя микрошприц, добавляли небольшие аликвоты основного раствора (обычно гидроксид натрия 1,0 М или 0,1 М, но иногда другие основания при исследовании буферов). Между добавлениями раствор смешивали путем встряхивания, и раствор исследовали визуально на предмет различного типа осадков, мутности как наиболее вероятного признака микроосадков, и вязкости для выявления гелеобразования. Во всех этих точках наблюдения проводили измерения рН. В некоторых экспериментах титрование происходило от эндогенного низкого рН до рН 10, но более поздние титрования проходили с рН ненамного выше 7 или иногда даже ниже.

При титровании водного раствора Соединения І гидроксидом натрия предположили немного лучшую растворимость, ограниченную рН, чем Met-12, с прозрачным подвижным раствором до рН 3,3, в отличие от pH 3,0 для Met-12. Однако, когда титрование проводили использованием пяти буферных оснований, трис, гистидина, натрия и цитрата натрия, бората фосфата натрия, вместо гидроксида натрия, вязкость и признаки агрегации обычно наблюдались в диапазоне рН 2,6-2,9. Образование фибрилл также наблюдалось при рН ниже 3 в одном или двух случаях. Исходя из этих экспериментов, создается впечатление, что Соединение I не имеет профиль pH-растворимости в воде лучше, чем Met-12.

Пример 3: pH-зависимая Растворимость Соединения I в смеси сорастворителей.

р
Н-зависимую растворимость Соединения I исследовали с использованием сорастворителей и добавок и сравнивали с растворимостью Met-12 при таких же условиях.

Эксперимент с 70% DMSO был схож с титрованием Met-12 с гелеобразованием при рН приблизительно 5,5, но в этом случае, возможно, из-за неспособности С-конца к ионизации, при более высоких рН гель повторно не растворялся.

70% пропиленгликоль (PG) улучшал растворимость Соединения I по сравнению с Met-12, без гелеобразования, возникающего до pH примерно 4,7, по сравнению с pH 3,2 для Met-12, и затем оставаясь гелем до pH 10. Это титрование повторяли с меньшими

количествами PG (35%, 10%), но ни один из них не улучшил профиль растворимости по сравнению с водой.

Растворы 70% PEG400 и 70% глицерина не выглядели полезными, также как ни одна из двух добавок сахара, 10% маннитол или 10% трегалоза.

Исходя из этих экспериментов, пришли к заключению, что пропиленгликоль может быть полезным сорастворителем при некоторых ограничивающих обстоятельствах для Соединения I, но не пля Met-12.

Пример 4: pH-зависимая растворимость Соединения I в смеси неионных поверхностно-активных веществ.

Неожиданно, некоторые исследуемые поверхностно-активные обеспечивали значительное улучшение профиля -Hq растворимости Соединения I, тогда как протестированных поверхностно-активных веществ не УЛУЧШИЛО профиль рН-растворимости Met-12. Соединение I в присутствии 10% тилоксапола оставалось прозрачным и приемлемой вязкости, пока рН был выше 5,87. С 10% полисорбатом 80 прозрачный раствор не становился существенно вязким, пока рН был выше 6,36. С 10% полисорбатом 20 фибриллы наблюдались при 3,2, Нф НΟ С отсутствием признаков помутнения или гелеобразования, пока рН был 7,14. 10% полоксамер 407 был несколько неоднозначным отношении того, где может возникнуть нерастворимость, поскольку вторая фаза явно присутствовала в диапазоне рН 5-9, хотя раствор казался подвижным. Казалось, он состоял ENочень прозрачных глобул, образованных в растворе. Считается, что это искажение вследствие высокой концентрации полоксамера, поскольку 15% растворы полоксамера полностью желируются при 27°C, тогда как 10% полоксамер существенно не желируется при 25°С, но ряд добавок может либо повысить, либо понизить критическую температуру зольгель, и при обычном измерении вязкости для гелеобразования не будет эффективно получаться первоначальный вид отдельной гель-Поэтому можно полагать, что в смеси не было утраты растворимости пептида, но большое количество полоксамера образовало две фазы полоксамера, золь-фазу и гель-фазу. Повидон K30 образует вязкий раствор при pH 3,60, который образует гель при pH выше 4,0.

Затем некоторых поверхностно-активных дозу уменьшали по отношению к количеству добавляемого поверхностноактивного вещества. Когда дозу полисорбата-20 уменьшали до 3% и 1% концентрации, образование фибрилл наблюдали при рН ниже 2,5, но в обоих случаях других признаков преципитации не наблюдалось, пока рН был 4,14 и 3,76 соответственно. Полоксамер 407 при 4%вызывал небольшое и неочевидное увеличение количества фибрилл при инициировании титрования, но пока рН был выше 6,2, других признаков преципитации не наблюдалось, а пока рН был выше 5,6, при 2% приводил к образованию прозрачного раствора. При 0,5% фибриллы выявляли в растворе, как только начинали титрование, но пока рН был выше 4,5, дополнительных признаков преципитации не наблюдалось.

Ι превосходило Met-12 в Соелинение явно большинстве поверхностно-активных веществ, в частности полисорбате 80, полоксамере 407 и тилоксаполе, при этом данные о полисорбате-20 несколько неоднозначны из-за наблюдаемого первоначального образования фибрилл, хотя было ясно, что большая часть соединения находилась в растворе при рН 3-6, в отличие от Met-12 в той же самой несущей среде. Вот почему растворимость Соединения І наблюдали в смесях сорастворитель-поверхностноактивное вещество, начиная с высоких концентраций добавок, а затем при более низких концентрациях одной или обеих добавок, при дизайне эксперимента с малозаполненной матрицей.

Пример 5: Исследования растворимости Соединения I в смеси Неионное поверхностно-активное вещество/Сорастворитель.

Комбинация 70% PG и 10% полисорбата 80 привела к прозрачному раствору, который стал вязким при рН 3,4, и желировался при рН 5,25, что не делало его лучше, чем 70% PG, и хуже, чем 10% PS-80.

С 70% PG, 3% PS вязкость появлялась при pH 4,6, но при pH $_{5,25}$ материал все еще представлял собой гель.

С 35% PG и 3% PS-80 фибриллы возникали в растворе при pH всего лишь 2,66, а агрегаты в растворе были видны при pH 3,48.

35% PG, 10% PS-80 не показали признаков фибрилл или агрегатов, и заметная вязкость наблюдалась при pH 4,05, а гелеобразование при pH 5,71 (ниже самого 10% PS-80).

10% PG и 10% PS-80 привели к прозрачному раствору с низкой вязкостью к рН 4,94, а выше рН 5,13 материал начинал выпадать в осадок.

10% PG и 3% PS-80 привели к прозрачному раствору к pH 3,16, но некоторое осаждение возникало при pH 3,4.

Как утверждалось ранее, раствор в 10% полисорбате-20, похоже, давал прозрачные подвижные растворы все время до рН 7, но даже при низком рН были видны некоторые фибриллы, и с увеличением рН они имели тенденцию к увеличению количества.

Неожиданно, комбинация 10% PG и 10% полисорбата-20 привела к хорошей растворимости, с появлением заметной вязкости, воспроизводимо возникающей только выше рН 7, без всяких видимых указаний на осаждение. Однако оставленный на ночь раствор желировался, и рН падал приблизительно на 0,2 единицы. Легкое взбалтывание преобразовывало гель в жидкость, которую можно было инъецировать.

3% полисорбат-20 с 10% PG давали прозрачный подвижный раствор до pH 5,3, но уменьшение PS-20 до 1% давало фибриллы при pH ниже 3.

В готовые формы 4%, 2% и 0,5% полоксамера добавляли 10% PG. С готовой формой 4% полоксамера, казалось, возникает небольшое улучшение, без фибрилл, видимых при низком pH, и прозрачном растворе по меньшей мере до pH 5,36. При 2% полоксамере с 10% PG также все было хорошо с прозрачным подвижным раствором до pH 5,74. Готовая форма 0,5% полоксамера показала фибриллы в начале титрования и показала некоторую мутность при pH 3,45, но оставалась с низкой вязкостью, пока pH был 6.

В готовые формы 2%, 1% и 0,5% полоксамера добавляли или не добавляли 3%, 1% PG, и измеряли стабильность при pH 4,0, pH 5,5 и pH 7,0 после отстаивания в течение 3 дней при RT, с использованием как визуальных, так и фильтрационных (см. следующий пример) анализов. Визуально, фибриллы наблюдались менее часто во вновь полученных образцах, причем их более

вероятно наблюдать при наличии меньшего количества эксципиентов и при более высоком рН, тогда как все образцы с рН 7,0 изначально были мутными, и некоторые имели очевидное осаждение. Все образцы с рН 4,0 изначально не были мутными, показывая небольшую мутность только с 0,5% РХ, 0% РС после выдерживания. В образцах с рН 5,5 наблюдали первоначальную небольшую мутность во всех образцах 0% PG и образцах 1% PG 0,5%PX, но после выдерживания только образец с самым низким эксципиентом (0,5% РХ 0% РС) показал небольшую мутность. Пара этих образцов стала взбалтывании. Фильтрационный мутной при продемонстрировал несколько иную ситуацию. В готовых формах 2% полоксамера все три готовые формы с рН 4 имели извлечение после фильтрации >98%, а при рН 5,5 извлечение составило >96%, а при рН 7,0 извлечение все также было 86-93%. В готовых формах 1% РХ при рН 4 извлечение после фильтрации составило 97-98%, а при рН 5,5 87-93%, но при рН 7 составило только 1-13%. В готовых формах 0,5% РХ извлечение после фильтрации при рН 4 составило 73-88%, при рН 5,5 12-43%, и при рН 7 после фильтрации восстановления не было ни в одном из трех образцов.

EMэкспериментов было сделано заключение, XNTC ЧТО относительно низкие количества PG в качестве сорастворителя быть умеренно полезными с некоторыми поверхностноактивными веществами, но высокие концентрации были вредными, и прогнозируемость результатов XNTC ГОТОВЫХ маоф невысокой. В готовых формах РХ как количества имеющегося РХ, так и рН готовых форм являются более важными, чем уровни PG. Кроме того, визуальные показатели не обязательно согласуются с более надежным фильтрационным анализом, и наблюдение за фибриллами выглядело особенно некоррелируемым с количеством имеющегося фильтруемого лекарственного препарата.

Пример 6: Исследования растворимости неионного поверхностно-активного вещества с более низкой концентрацией Соединения I.

Эксперименты эффективности in vitro, а позже in vivo продемонстрировали, что Соединение I является более эффективным в диапазоне 3->10 раз в блокировании индуцированного FasL (или

отслойкой сетчатки) апоптоза в фоторецепторных клетках. Эти неожиданные результаты позволяют понизить прогнозируемую дозу 25-200 мкг/глаз, человека ДО диапазона ЧТО уменьшило максимальную требуемую концентрацию составленного лекарственного 2,0 мг/мл. Дополнительный набор препарата ДО экспериментов провели, чтобы найти оптимальные условия составления при этой концентрации, с некоторыми экспериментами, направленными даже на более низкие концентрации лекарственного препарата. В этой работе в качестве поверхностно-активного вещества рассматривали либо полоксамер 407, либо полисорбат-20. Как видимая мутность, визуальных оценка вязкости являются полезными так скрининговыми наблюдениями, но как обсуждалось выше, обнаружено, что они не всегда показывают наличие агрегированного пептида, и большей части последней работы оценивали растворимость посредством измерения количества лекарственного препарата, присутствующего в образце перед и после его пропускания через 0,2 микронную PVDF мембрану или PALL 25 мм 0,2 мкМ Ultipor Nylon 6,6 фильтр. Мутные или сильно вязкие растворы было в целом трудно или невозможно фильтровать, а когда ИX СМОГЛИ отфильтровать, часто давали очень низкое извлечение OHN лекарственного препарата. Неожиданно некоторые подвижные, прозрачные растворы также показали большие потери при фильтрации, поэтому удовлетворительные готовые формы были определены как готовые формы, которые давали >90% извлечение лекарственного препарата после фильтрации. Необходимо заметить, что все измерения растворимости соединений, наподобие Соединения І, которые образуют фибриллы, могут измерять только кинетическую растворимость. Образование фибрилл при многих наборах условий медленным, и можно измерять растворимость может быть очень растворов, когда истинная термодинамическая метастабильных растворимость в отношении наиболее стабильной возможной формы фибрилл может занимать от дней до лет до полного достижения. Однако готовые формы перед фильтрацией обычно выдерживают в течение 24-72 часов, для того чтобы избежать по меньшей мере быстрого осаждения после получения готовой формы.

В начальном эксперименте рассматривались растворы

Соединения I 1 мг/мл в 3% PS-20/3% PG и 2% PX/2% PG при рН 4. Все они дали прозрачные растворы без потери АРІ при фильтрации. В следующем эксперименте рассматривали 2 мг/мл в 2% РС и 0,1%, 0,25% и 0,5% РХ, а также 0,5% РС и РХ при рН ~3, рН 4, рН 5,5 и рН 7. Все растворы получились прозрачными и подвижными, кроме образца 0,1% РХ с рН 7, который был немного мутным и несомненно извлечения подвижным, НО который не обеспечивал ицп фильтровании. Извлечение при рН 5,5 составило только 78%, а при 92%. Более высокие количества РХ привели к полному извлечению при рН 3 и 4,0, 93-97% при рН 5,3, и 88-92% при рН 7,0. 0,5% РХ с высоким и низким РС были по существу идентичными, что указывает на то, что PG не очень важен в этой области многообразия готовых форм.

Поскольку во время этих экспериментов иногда наблюдались довольно большие изменения Нф ифи длительном отстаивании, аналогичный эксперимент с 2,0 мг/мл Соединения I и 0,25% РХ, 2% PG проводили при pH 3,4,5,5 и 7, сравнивая в то же время самобуферизирующийся материал (соль HCl, разбавленная NaOH) с 10 Мм гистидина, ацетатного и цитратного буферов, с анализом посредством фильтрационного анализа. Ацетатный буфер оказался по меньшей мере хорошим самобуферизирующимся материалом при всех рН, гистидиновый буфер оказался немного хуже, а цитратный буфер оказался значительно хуже при всех трех из более высоких рН, с извлечением только 75% при рН 4 по сравнению с 91% для гистидинового буфера, 92% незабуференного и 97% для ацетатного буфера. Ацетатный буфер затем стандартизировали.

Для изучения действия обеспечивающих изотоничность агентов $10\,$ мМ забуференных ацетатом растворов c pH 4 и pH 5,5 при $2\,$ мг/мл Соединения I c 0,25% PX исследовали c 0,5% и 2% PG, 4,5% маннитолом, 2% глицерином и 0,8% водным хлоридом натрия. Все растворы дали извлечение 98-99% при pH 4,0 и извлечение 90-94% при pH 5,5, за исключением образцов хлорида натрия, которые при двух pH имели извлечение 89% и 79%. Все растворы были в диапазоне $230-310\,$ мОсм/л кроме $0,5\%\,$ PG, который был довольно гипотоничным. C использованием в качестве обеспечивающего изотоничность агента $10\,$ мМ ацетатного буфера и $4,5\%\,$ маннитола, $2\,$

мг/мл Соединения I и рН 4,0 и 5,5 были рассмотрены состояния пяти поверхностно-активных веществ. Они представляли собой отсутствие поверхностно-активного вещества, 0,1% PS-20, 0,1% PS-20 плюс 0,25% PX, 0,25% PX и 0,4% PX. В отсутствии поверхностно-активного вещества было отфильтровано 0% при высоком рН и 23% при рН 4,0, а 0,4% PX и смесь 0,25% PX/0,1% PS-20 давали полное извлечение при рН 4,0 и 95% и 91% при рН 5,5, соответственно. 0,25% PX несколько уступал с извлечением 96% и 91%, соответственно, а 0,1% PS, в свою очередь, несколько уступал с 90% и 65% при рН 4 и 5,5 соответственно.

Как показал эксперимент по изотоничности, гидрохлорид может быть плохим для растворимости, эксперимент был проведен использованием 2 мг/мл триацетатной соли Соединения I. Из-за слабой кислотности уксусной кислоты рН, присущий этой соли при 2 мг/мл в воде, составил 3,4-3,6, но, несмотря на это, образцы растворяли в 10 мМ уксусной кислоты, 4,5% маннитоле и 0,4%, 0,5%, 0,6%, 0,8% и 1,0% РХ или 0,4%, 0,5%, 0,75%, 1,0% и 1,5% PS-20, и pH доводили до 4,0 или 5,5. Все образцы с неотрегулированым рН (3,4-3,6) показали извлечение >97% после фильтрации и >98% при рН 4. При рН 5,5 0,4 и 0,5% РХ извлечение 96%, а более высокие концентрации PΧ составляло извлечение 98-99%, тогда как все готовые формы PS-20 при этом рН давали извлечение 92-94%. Из этих экспериментов оптимизированная готовая форма могла содержать меньше РХ, чем аналогичная готовая форма на основе PS-20, но PS-20 все-таки является приемлемым, и можно избежать некоторых потенциальных проблем РХ, даже если брать при более высоких концентрациях.

Пример 7: Эффективность Соединения I In vitro.

Клеточная культура. Клеточная линия фоторецепторов 661W была великодушно предоставлена Muayyad Al-Ubaidi (Department of Cell Biology, University of Oklahoma Health Sciences Center, Oklahoma City, OK). Клеточная линия 661W представляет собой фоторецепторную линию, которая была иммортализована за счет экспрессии антигена SV40-T при регулировании промотора человеческого интерфоторецепторного ретинолсвязывающего белка (IRBP) (AI-Ubaidi et al., J Cell Biol., 119(6):1681-1687 (1992),

включенный в данный документ посредством ссылки во всей своей полноте). Клетки 661W экспрессируют маркеры фоторецепторов колбочек, включая синие и зеленые колбочковые пигменты, трансдуцин и колбочковый аррестин (Tan et al., Invest Ophthalmol Vis Sci., (3):764-768 (2004), включенный в данный документ посредством ссылки во всей своей полноте), и могут подвергаться каспаза-опосредованной смерти клеток (Kanan et al., Invest Ophthalmol Vis Sci., 48(1):40-51 (2007), включенный в данный документ посредством ссылки во всей своей полноте).

Клеточную линию 661W содержали в модифицированной Дульбекко среде Игла, содержащей 10% фетальную бычью сыворотку, 300 мг/л глютамина, 32 мг/л путресцина, 40 мкл/л β -меркаптоэтанола, 40 мкг/л гидрокортизон-21-гемисукцината и 40 мкг/л прогестерона. Среда также содержала пенициллин (90 ЕД/мл) и стрептомицин (0,09 мг/мл). Клетки выращивали при 37°C в увлажненной атмосфере из 5% CO_2 и 95% воздуха.

Анализы Активности. Активность каспазы-3, каспазы-8 И каспазы-9 измеряли с помощью наборов для колориметрического анализа расщепления тетрапептидов по инструкции производителя (BioVision, Mountain View, Calif). Общий (661W/сетчаточный) белок экстрагировали согласно ранее опубликованному протоколу (Zacks et al., IOVS, 44(3):1262-1267 (2003), включенный в данный документ посредством ссылки во всей своей полноте). Сто микрограмм общего (661W/сетчаточного) белка инкубировали субстратами (LEHD-pNA) каспазы-3 (DEVD-pNA), каспазы-8 (IETDрNA) или каспазы-9 при итоговой концентрации 200 мкМ в течение 60 минут. Поглощение измеряли при 405 нм в микропланшетном ридере (Spectra-MAX 190, Molecular Devices, Sunnyvale, Calif). В качестве отрицательного контроля, (661\(\text{W/ceтчаточный} \)) аналитическим буфером без инкубировали с тетрапептида. Использовали второй отрицательный контроль, В котором тетрапептидом инкубировали один аналитический буфер. В качестве положительного контроля, очищенную каспазу-3, каспазу-8 или каспазу-9 инкубировали с одним тетрапептидом.

Предыдущие эксперименты, проводимые в процессе разработки

настоящего изобретения, продемонстрировали, что передача Fas сигналов играет важную роль в активизации каспазы-8 и фоторецепторном апоптозе $in\ vivo$.

Клетки 661W обрабатывали Fasl. Добавление Fasl приводило к смерти клеток. Активность каспазы-8, измеренная в лизатах клеток 661W, увеличивалась с увеличением концентрации Fasl, с пиком при дозе 500 нг/мл. Клетки 661W обрабатывали 500 нг/мл Fasl, и уровни активности измеряли в разные моменты времени. Активность каспазы-8 значительно повышалась через 48 часов в клетках 661W, подвергнутых воздействию Fasl. Активность каспазы-8 достоверно повышалась дозозависимым образом на 20-30% в разных циклах.

Систему анализов, описанную выше, использовали в качестве скрининговой системы in vitro, чтобы найти потенциальные ингибиторы пути Fas-индуцированной активизации каспазы-8. Когда в этом анализе клеток 661W тестировали (тригидрохлоридную соль) Met-12, показано дозозависимое было уменьшение FasLиндуцированной активизации каспазы-8 с максимумом при 10 мкМ, когда в зависимости от анализа активизация каспазы-8 уменьшается до 0-25% базового уровня. Эта активность очень зависит OTготовой формы, в которой доставляется пептид Met-12. Для этого анализа итоговую готовую форму для Met-12 разводили в 1000 раз, а чтобы попасть в верхнюю часть кривой дозы, которая обычно составляет 100 мкМ, используются меньшие разведения. В этих обстоятельствах максимальную эффективность дозы наблюдали неразбавленным раствором DMSO, который доставлял пептид Met-12 в виде прозрачной, подвижной жидкости, когда явный рН значительно ниже 3,0. Когда испытывали готовые формы на основе воды, даже когда не было визуального подтверждения осаждения ИЛИ агрегирования перед добавлением материала в тестируемые лунки, готовые формы показали значительно меньшую эффективность дозы, причем максимальное ингибирование не достигалось до доз 50-100 мкМ.

Это дает веские основания предполагать, что независимо от итоговой физической формы в тестируемых лунках, агрегирование в дозируемом растворе даже в этих клеточных анализах приводит к разновидностям со значительно менее доступным лекарственным

препаратом, чем в истинных растворах, разводимых в точно таких условиях, когда они предположительно обладают потенциальной растворимостью. Безусловно, вероятное объяснение этого состоит в том, что предварительно образованные не в растворах агрегаты являются кинетически и термодинамически достаточно стабильными, чтобы не распадаться в растворе с оптимальной скоростью на протяжении теста, тогда как растворы при разведении в тестируемых лунках либо не образуют более вероятно, образуют агрегаты, либо, другие агрегаты, легко. Принципиальная которые растворяются более различия агрегатов должна заключаться в том, что пептид имеет как минимум несколько менее концентрированный вид, когда он ИЗ усиленного рΗ ИЛИ сорастворителем своего растворимого вида в 99% водную среду с рН 7,4. Однако, поскольку в тестируемых лунках эффективное перемешивание маловероятно, а в глазу невозможно и, как обсуждалось ниже, сольватирующиеся протоны (низкий рН) и низкомолекулярные растворители переходят к диффузии в воде значительно быстрее, чем гидрофобные и объемные пептиды, весьма вероятно, что эти пептиды быстро создают либо В тестируемых жидкой агрегаты либо лунках, части немедленно стекловидного тела после введения дозы. образом, хотя введение дозы раствора явно превосходит введение дозы суспензии/геля, нет никакой гарантии, что при введении он будет изолировать много пептидов в виде нерастворимых стохастическим образом снижать эффективную концентрацию лекарственного препарата.

Неожиданно, как показано на Фиг. 1, когда в этом анализе тригидрохлорид Соединения I тестировали в виде незабуференного раствора в DMSO в сравнении с Met-12 (также тригидрохлорида в DMSO), было доказано, что он в 10 раз является более сильным, чем Met-12 при определении $1C_{50}$, и приблизительно в 3 раза более сильным при измерении концентрации, которая давала максимальное ингибирование FasL-индуцированной активизации каспазы-8. EC_{50} составила 0,4 мкМ, тогда как EC_{50} для самого Met-12 составила 4 мкМ, и максимальное ингибирование наблюдали при 3 мкМ. Однако выше 3 мкМ Соединение I показало U-образную кривую, а выше 30

мкМ, похоже, было почти неактивным. В отличие от этого Met-12, дозируемый таким же образом, достигает своей (немного большей) максимальной эффективности при 10 мкМ, а затем к 100 мкМ имеет только небольшую обратную потерю эффективности (см. Фигуру 1; 48 активность каспазы-8 СПУСТЯ часов после обработки человеческим рекомбинантным FasL после предварительной обработки Met-12 Соединением I). Уровень активности каспазы-8 необработанного контроля составляет 0%. Активность каспазы-8 контроля с обработкой только FasL устанавливают как 100%.

Так как в механизм действия FasL вовлечена тримеризация трехвалентного лиганда Fas-рецептора, очень трудно увидеть, как одновалентные производные Met-12 могли бы иметь кривые доз смешанного агониста-антагониста, и можно полагать, что потеря эффективности объясняется искажением растворимости анализа. Однако неожиданное увеличение эффективности дозы Соединения I должно позволить давать более низкое количество лекарственного препарата, чем требуется для самого Met-12, что в свою очередь уменьшает требования растворимости для готовой формы пептида для интравитреальной инъекции.

Данные, показанные на фиг. 2, согласуются с объяснением выше. Она снова демонстрирует, что тригидрохлорид Соединения І в DMSO (20 мг/мл) является немного более сильной дозой, чем Met-12, но что он снова становится неактивным при более высокой концентрации. В отличие \circ T этого, если приготовить концентрации 10 мг/мл в прозрачном, фильтруемом предположительно мицеллярном растворе 2% полисорбата-20 и 2% ΡG при тригидрохлорид Соединения I представляет собой значительно более чем Met-12 эффективную, сильную дозу, НО также более Соединение I в DMSO. Кроме того, имеется очень небольшая потеря максимальной эффективности на пике дозы 30 мкМ, протестированной в этом анализе. Этот неожиданный результат демонстрирует, что возможность получения готовой формы Соединения І в поверхностноактивных веществах может приводить K большому повышению эффективности лекарственного препарата.

 Φ ИГ. 3 сравнивает раствор DMSO 20 мг/мл с двумя полисорбатными готовыми формами тригидрохлорида Соединения I,

содержащими 1% и 3% PS-20 и 3% PG при pH 4 со всеми в концентрации 10 мг/мл. Все 3 демонстрируют в этом случае одинаковую эффективность при более низких концентрациях, но 1% PS-20 демонстрирует только слабую потерю активности от своей наиболее сильной концентрации 3 мкМ, все время до 30 мкМ, тогда как 3% PS демонстрирует продолжающееся увеличение активности все время до 30 мкМ, верхней протестированной дозы.

На фиг. 4 оптимизированные готовые формы тригидрохлорида Соединения I при 2 мг/мл в 10 мМ ацетатном буфере с pH 4, 4,5% маннитоле и 0,4% PS-20 (темные треугольники) сравниваются с 20 мг/мл тригидрохлорида Соединения I в DMSO (светлые кружки) клетках 661W. Тригидрохлорид в DMSO демонстрирует обычную Uкривую с максимальным результатом при существенным отступлением при более высоких концентрациях. Готовую форму можно было протестировать только ДО вследствие концентраций, НО ee низких она демонстрирует эффективность, аналогичную раствору DMSO.

Вероятное объяснение большей эффективности, наблюдаемой для мицеллярных готовых форм, состоит в том, что растворимость пептида сохраняется в течение более долгого периода времени за предрасположенности поверхностно-активного вещества самосборке, на которую разведение и диспергирование влияет очень резком противоречии С градиентами медленно, В На низкомолекулярными сорастворителями. Таким образом, мицеллы более широко диспергируют в водную среду, высвобождением пептида в водную среду, потому что мицеллы очень медленно распадаются, тогда как в сорастворителе или сильно кислом растворе фактором солюбилизации (ионы низкомолекулярные) является очень быстрое вымывание в пептид получает какую-либо реальную среду перед тем, как зон, возможность дисперсии пределы В за которые его непосредственно помещает инъекция. Это будет вызывать менее маоф эффективную дисперсию пептида из готовых раствора мицеллярной образование более неактивных агрегатов, чем из готовой формы.

Пример 8: Интравитреальное глазное фармакокинетическое

исследование на кролике с Соединением I

Это исследование провели для определения концентраций Соединения I в стекловидном теле (VH) и ткани сетчатки после интравитреальных инъекций самцам кроликов Dutch Belted. Концентрации определяли в тканях на 24, 72, 168 и 240 час после введения 50 мкл билатеральной интравитреальной (IVT) дозы.

Дизайн исследования изложен в таблице 1.

Таблица 1. Дизайн исследования.

Груп	Готовая форма	Доза и	Конечные	Собран	Проан
	Готорая форма			_	_
па		Путь	моменты	ные	ализи
		введен	времени	Образц	рован
		ия	(кровь и	ы	ные
			ткани глаза)		Образ
					ЦЫ
1	2 мг/мл триацетата	50	24, 72, 168,	Стекло	Стекл
(n=8	Соединения І в	мкл/гл	и 240 часов	видное	овидн
)	4,5% маннитоле, 10	аз	после	тело и	oe
	мМ уксусной	0,1	введения	сетчат	тело
	кислоты, 0,4%	мг/гла	дозы	ка	И
	полоксамере 407,	з IVT	(n=2/момент		сетча
	рн 4,5		времени)		тка
2	0,5 мг/мл	50	24, 72, 168	Стекло	Стекл
(n=8	триацетата	мкл/гл	и 240 часов	видное	овидн
)	Соединения І в	аз	после	тело и	oe
	4,5% маннитоле, 10	0,025	введения	сетчат	тело
	мМ уксусной	мг/гла	дозы	ка	и
	кислоты, 0,4%	TVI E	(n=2/момент		сетча
	полоксамере 407,		времени)		тка
	рн 4,5				
3	0,5 мг/мл	50	24, 72, 168	Стекло	Стекл
(n=8	триацетата	мкл/гл	и 240 часов	видное	овидн
)	Соединения І в	аз	после	тело и	oe
	4,5% маннитоле, 10	0,025	введения	сетчат	тело
	мМ уксусной	мг/гла	дозы	ка	И
	кислоты, 0,1%	TVI E	(n=2/момент		сетча

	полоксамере 407,		времени)		тка
	рн 4,5				
4	1 мг/мл триацетата	50	24, 72, 168	Стекло	Стекл
(n=8	Соединения І в	мкл/гл	и 240 часов	видное	овидн
)	4,5% маннитоле, 10	аз	после	тело и	oe
	мМ уксусной	0,05	введения	сетчат	тело
	кислоты, 0,4%	мг/гла	дозы	ка	N
	полисорбате-20, рН	TVI E	(n=2/момент		сетча
	4,5		времени)		тка

Тестовая система содержала следующее:

Вид/Порода/Пол: Самцы кроликов Dutch Belted

Поставщик: Covance Research Products, Inc.

Возрастной диапазон: 4-5 месяцев

Вес при получении

(Диапазон весов): 1,51-1,85 кг

Путь введения: Интравитреальная (IVT) инъекция

Продолжительность

Разовая доза в глаз

Лечения:

Концентрации готовой 2,0, 1,0 и 0,5 мг/мл триацетата

формы: Соединения I Объем дозы: 50 мкл в глаз

Дозу интравитреальной (IVT) инъекции в глаз 50 мкл вводили в глазное яблоко каждого из глаз кролика Dutch Belted.

В соответствующие моменты времени кроликов усыпляли с помощью внутривенной избыточной дозы барбитурата, глаза подвергали энуклеации и быстро замораживали. У всех животных собирали стекловидное тело и сетчатку и анализировали на Соединение I посредством LC-MS/MS

Расчеты:

<u>Процентный коэффициент вариации:</u> Использовали в качестве α

Процентный коэффициент вариации (%CV) = (Стандартное Отклонение/среднее значение) * 100

<u>Квадратический анализ методом наименьших квадратов:</u>
Построение стандартной кривой осуществляли с использованием

квадратного уравнения со взвешиванием $1/x^2$:

 $y=ax^2+bx+c$

где: у=отношение площади пиков калибровочных стандартов к внутреннему стандарту

х=концентрация калибровочных стандартов

a=квадратичный коэффициент х 2

b=квадратичный коэффициент x

с=константа в виде отрезка, отсекаемого на оси у калибровочной кривой

<u>Квадратичная концентрация аналита:</u> концентрация аналита рассчитывается с использованием параметров калибровочных кривых, рассчитанных выше и затем решения для значения x.

Результаты

Концентрации в сетчатке и VH находятся в таблицах 2 и 3 ниже, и графически представлены на фигурах 1 и 2. Фармакокинетические параметры рассчитывали при необходимости и кратко изложены в таблицах 4 и 5 ниже.

Таблица 2. Концентрации Соединения I в сетчатке Dutch Belted.

Гру	Обра	Момент	Глаз	Macca	Количество	Общий	Рассчетна	Рассчетн	средн	SD	%CV
ппа	зец	времени		сетчатк	добавленного	Объем	я	ая	ee		
	ID			и (г)	разбавителя	(мкл)	концентра	концентр	(HF/F		
					(мкл)		ция	ация)		
							(нг/мл)	(нг/г)			
1	А	24 ч	OD	0,04327	173	216	62,0	309	596	872	146
			OS	0,04312	172	215	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			
	В		OD	0,06310	252	315	378	1890			
			OS	0,05021	201	251	36,7	183			
	А	72 ч	OD	0,04984	199	249	25300	126000	1630	1500	92,0
			OS	0,04052	162	203	224	1120			
	В		OD	0,04274	171	214	664	3320			
			OS	0,04199	168	210	89,3	447			
	А	168 ч	OD	0,04319	173	216	103	515	354	332	93,8
			OS	0,04484	179	224	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			
	В		OD	0,04184	167	209	147	734			
			OS	0,03689	148	185	33,5	168	1		
	А	240 ч	OD	0,03929	157	196	112	559	490	114	23,3
			OS	0,04716	189	236	82,2	411			
	В		OD	0,04788	192	240	122	612			
			OS	0,05603	224	280	75,2	376			
2	А	24 ч	OD	0,03837	153	191	56,8	283	169	121	71,6

			os	0,03881	155	194	35,4	177			
	В		OD	0,03939	158	197	43,2	216			
			OS	0,04028	161	201	<lloq< th=""><th><lloq< th=""><th></th><th></th><th></th></lloq<></th></lloq<>	<lloq< th=""><th></th><th></th><th></th></lloq<>			
	А	72 ч	OD	0,04784	191	239	63,6	318	223	173	77,6
			OS	0,04461	178	223	<lloq< th=""><th><lloq< th=""><th></th><th></th><th></th></lloq<></th></lloq<>	<lloq< th=""><th></th><th></th><th></th></lloq<>			
	В		OD	0,03850	154	193	36,0	180			
			OS	0,03466	139	174	78,6	395			
	А	168 ч	OD	0,04639	186	232	503	2520	912	1070	117
			OS	0,04044	162	202	56,7	283			
	В		OD	0,05231	209	261	82,2	410			
			OS	0,04112	164	205	87,4	436			
	А	240 ч	OD	0,04847	194	242	66,8	334	631	329	52,1
			OS	0,04503	180	225	212	1060			
	В		OD	0,04467	179	224	142	712			
			OS	0,04772	191	239	83,4	418			
3	А	24 ч	OD	0,04893	196	245	24,8	124	929	1450	156
			OS	0,04561	182	228	621	3100			
	В		OD	0,05029	201	251	28,0	140			
			OS	0,04463	179	224	69,8	350			
	A	72 ч	OD	0,04474	179	224	33,0	165	68,0	82,0	121
			OS	0,04508	180	225	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			
	В		OD	0,04974	199	249	21,3	107			
			OS	0,04698	188	235	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			

	A	168 ч	OD	0,04188	168	210	832	4170	1440	1890	131
			OS	0,03783	151	189	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			
	В		OD	0,03577	143	179	74,3	372			
			OS	0,04405	176	220	247	1230			
	А	240 ч	OD	0,03215	129	161	104	521	192	248	129
			OS	0,04526	181	226	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			
	В		OD	0,03895	156	195	49,6	248			
			OS	0,05110	204	255	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			
4	А	24 ч	OD	0,04033	161	201	32,1	160	206	237	115
			OS	0,04551	182	228	109	546			
	В		OD	0,03931	157	196	23,6	118			
			OS	0,04407	176	220	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			
	А	72 ч	OD	0,04616	185	231	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td>95,0</td><td>111</td><td>117</td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td>95,0</td><td>111</td><td>117</td></lloq<>	95,0	111	117
			OS	0,04115	165	206	34,4	172			
	В		OD	0,04900	196	245	41,5	208			
			OS	0,04991	200	250	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			
	А	168 ч	OD	0,03554	142	178	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td>51,0</td><td>ISD</td><td>ISD</td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td>51,0</td><td>ISD</td><td>ISD</td></lloq<>	51,0	ISD	ISD
			OS	0,03511	140	175	41,0	204			
	В		OD	0,05409	216	270	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			
			OS	0,04863	195	244	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			
	А	240 ч	OD	0,04413	177	221	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td>27,3</td><td>ISD</td><td>ISD</td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td>27,3</td><td>ISD</td><td>ISD</td></lloq<>	27,3	ISD	ISD
			OS	0,04205	168	210	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td></td><td></td><td></td></lloq<>			
	В	1	OD	0,04442	178	222	<lloq< td=""><td><lloq< td=""><td>1</td><td></td><td></td></lloq<></td></lloq<>	<lloq< td=""><td>1</td><td></td><td></td></lloq<>	1		

		os	0,05194	208	260	21,7	109			
									1	- 1

LLOQ=20,0 нг/мл или 100 нг/г

Значения <LLOQ использовать 0 для статистического определения

ISD=Неполные данные для определения

<u>Подчеркнуто: Превышения верхней границы количественного значения и статистического выброса,</u> данные исключены

Таблица 3. Концентрации Соединения I в стекловидном теле Dutch Belted.

Гр уп па	Образе ц ID	Момент времени	Гл	Рассчетная концентрация (нг/мл)	Масса стекловидного тела (г)*	Рассчетная концентраци я (мкг/глаз)	Среднее (мкг/гл аз)	SD	%CV
	А		OD	104000	1,05875	110			
] 24 ч	OS	105000	1,09135	115	106	8 , 05	7,59
	В		OD	78800	1,27841	101		0,00	, , 33
			OS	75900	1,28441	97,5			
	А		OD	125000	0,71978	90,0			
1		72 ч	OS	104000	0,76824	79,9	90,4	8 , 07	8,93
	В	1 / 2 1	OD	97700	0,94602	92,4] 50,1		
			OS	106000	0,93764	99,4			
	А		OD	84800	1,16490	98,8			
	11] 168 ч	OS	81500	1,18636	96,7	103	5 , 82	5,65
	В	1 100 4	OD	92600	1,17384	109		0,02	
			OS	88500	1,20263	106			

	A		OD	79400	1,17233	93,1			
	A		OS	87500	1,12218	98,2	84,2	14,9	177
	В	1 240 9	OD	52900	1,22366	64,7	104,2	14,9	
			OS	65300	1,23536	80,7			
	A		OD	22000	0,84743	18.6			
	A		OS	20400	1,19418	24,4		2,86	12 5
	В	7 2 4 9	OD	21200	1,15341	24,5		2,00	12,5
			OS	21700	1,10663	24,0			
	A		OD	21300	1,09577	23,3			
	A	72 ч	OS	1900	1,12046	2,13	23,6	0,37	1,61
	В	1 /2 9	OD	20000	1,16980	23,4] 23,0	9	
2			OS	20600	1,16716	24,0			
	A		OD	22300	1,12460	25,1			
	A] 168 ч	OS	20500	1,05482	21,6	23,0	1,50	6 , 52
	В	100 4	OD	21600	1,05841	22,9		1,50	0,32
			OS	18400	1,21646	22,4			
	A		OD	18000	1,17848	21,2			
	A	240 ਖ	OS	15100	1,28698	19,4	19 , 5	1,28	6 , 56
	В	1 2 1 0 4	OD	14800	1,22182	18,1	1 1 7, 5	1,20	
			OS	16000	1,20828	19,3	1		
	A		OD	24500	1,21473	29,8			
3		24 ч	os	20300	1,18169	24,0	26,0	2,73	10,5
	В	1	OD	21100	1,23315	26,0	1		

			OS	19300	1,24396	24,0			
	A		OD	214	1,19559	0,256			
		72 ч	OS	18900	1,22604	23,2	22,8	0,81	3 , 57
	В		OD	21000	1,11298	23,4	722,0	4	3,37
			OS	18900	1,15681	21,9			
	A		OD	21900	1,09436	24,0			
		_ 168 ч	OS	26100	1,08970	28,4		1,98	7,76
	В	100 4	OD	20700	1,18375	24,5		1,50	', '
			OS	21300	1,18491	25,2			
	A		OD	16700	1,18857	19,8			
		_ 240 ч	OS	18200	1,19607	21,8	20,4	1,13	5,54
	В		OD	16200	1,18248	19,2			J, J4
			OS	16700	1,23788	20,7			
	A		OD	44000	1,08887	47,9			
		24 ч	OS	40000	1,08052	43,2	46,8	2,55	5 , 45
	В	774 4	OD	38500	1,21775	46,9	7 40,0	2,00	3,43
			OS	41600	1,17967	49,1			
4	A		OD	39600	1,10963	43,9			
	177	72 ч	OS	33500	1,14187	38,3	32,5	10,2	31,4
	В /2 ч	OD	23100	1,02867	23,8		10,2	","	
			OS	21700	1,09956	23,9			
	A	168 ч	OD	25900	1,04704	27,1	25.6	1,12	4,38
		100 4	OS	21000	1,22612	25,7	25,6	+, +4	4,38

B		OD	19900	1,22735	24,4			
		OS	20000	1,26320	25,3			
A		OD	19800	1,10090	21,8			
A	240 ч	OS	158	1,12301	0,177	19,4	ISD	ISD
В	240 4	OD	12500	1,35282	16,9	12/4		
		OS	177	1,38049	0,244			

LLOQ=50,0 нг/мл

Подчеркнуто: Предполагаемый статистический выброс, данные не включены в статистику

ISD=Неполные данные для определения

Курсив: Результат превышения верхней границы количественного значения, оценочные данные.

^{*}принятая плотность 1,00 г/мл

Результаты этого исследования как в сетчатке, так и в стекловидном теле показаны на фиг. 5 (A+B) и фиг. 6 (A+B), соответственно. Концентрации Соединения I в сетчатке были вариабельными с коэффициентом изменчивости (%CV), варьирующим от 52 до 156 процентов на протяжении времени исследования для всех групп. T_{max} сетчатки отмечали через 72 (3 дня) или 168 (7 дней) часов после введения для трех готовых форм с полоксамером, но оно не было дозозависимым, в то время как T_{max} сетчатки для готовой формы с полисорбатом составило 24 часа после введения. AUC_{0-1ast} сетчатки следовало за аналогичным шаблоном переменных в виде C_{max} . $T_{1/2}$ сетчатки для Соединения I могло быть рассчитано только для данных сетчатки с 2 мг/мл полоксамера (168 часов) и 1 мг/мл полисорбата (199 часов).

Анализ стекловидного тела для Соединения I показал, концентрация была относительно последовательной в каждый момент времени для готовых форм с полоксамером. При нормировании по весу собранного VH рассчитывали теоретический итог Соединения I. Общее количество Соединения I, инъецированного в каждый глаз кролика, составило 100 мкг (2 мг/мл * 50 мкл) или 25 мкг (0,5 мг/мл * 50 мкл) для группы полоксамеров и 50 мкг (1 мг/мл * 50 мкл) для полисорбата. Наименьшая средняя концентрация для всех групп была на 10 день. Среднее Соединение I, оставшееся в VH для группы 1 (100 мкг), колебалось от 84,2 мкг до 106 мкг от 24 часов до 10 дней после IVT введения. Среднее Соединение оставшееся в VH для группы 2 (25 мкг), колебалось от 19,5 мкг до 23,0 мкг от 24 часов до 10 дней после IVT введения. Среднее Соединение I, оставшееся в VH для группы 3 (25 мкг), колебалось от 26,0 мкг до 20,4 мкг от 24 часов до 10 дней после IVT введения. Среднее Соединение I, оставшееся в VH для группы 4 полисорбата (50 мкг), колебалось от максимума 46,8 мкг на 24 час до 19,4 мкг на 10 день после IVT введения. Группой полисорбата единственная готовая форма С заметным уменьшением концентрации Соединения I со временем. Также во всех группах существенные количества лекарственного препарата в неизменном виде были обнаружены через 10 дней после введения.

Расчет фармакокинетических параметров для Соединения I в VH

показал T_{max} 24 или 72 часа после IVT введения с C_{max} , близко совпадающим с общим количеством лекарственного препарата, вводимого для каждой группы (Таблица 4). AUC $_{0-1ast}$ была почти пропорциональна дозе между группами полоксамера, причем группа 1 (2 мг/мл) имеет приблизительно в четыре раза большую AUC, чем AUC групп 2 и 3 (обе по 0,5 мг/мл). Группа полисорбата (1 мг/мл) была менее дозозависима относительно групп полоксамера, но это может быть легко объяснено, так как это была единственная группа, которая имела заметное уменьшение концентрации Соединения I в VH в ходе исследования. $T_{1/2}$ для группы полисорбата составило 183 часа с хорошим линейным приближением, тогда как $t_{1/2}$ для групп полоксамера составило >900 часов с менее оптимальным линейным приближением.

Таблица 4. Фармакокинетические параметры для Соединения I в стекловидном теле.

Параметр	2 мг/мл полоксамер а	0,5 мг/мл полоксамер а	0,5 мг/мл извлеченно го полоксамер а	1 мг/мл полисорбата
T _{max} (Ч)	24	72	24	24
С _{тах} (мкг/глаз)	106	23,6	26,0	46,8
Конечное t _{1/2} (ч)	1028*	994*	911*	183
AUC _{0-last} (мкг*ч/глаз)	22000	5150	5460	6870

^{*}R2<0,7

Таблица 5. Фармакокинетические параметры для Соединения I в сетчатке.

Параметр	2 мг/мл полоксамера	0,5 мг/мл полоксамера	0,5 мг/мл извлеченного полоксамера	1 мг/мл полисорбата
T _{max} (Y)	72	168	168	24
C _{max} (HP/P)	1630	912	1924	275

Конечное	168	NC	NC	199	
t _{1/2} (Կ)	100	INC	INC		
AUC _{0-last}	203000	129000	219000	44600	
(HI: 4/I:)					

NC-не рассчитывали

В заключение, Соединение I при введении IVT в готовых формах либо с полоксамером, либо с полисорбатом не показало признаков раздражения или проблем с переносимостью в ходе 10дневного исследования. Концентрация Соединения І при введении IVT в виде готовой формы с полоксамером медленно уменьшается в течение периода вплоть до 10 дней, а вероятно дольше, либо в сетчатке, либо в VH. Соединение I при введении в виде готовой формы с полисорбатом продемонстрировало явное, хотя и медленное уменьшение концентрации за время проведения 10-дневного исследования, предполагая, что интравитреальная фармакокинетика может быть регулируемой в пределах определенных параметров за тщательного выбора используемых неионных поверхностноактивных веществ.

Пример 9: Глазное фармакокинетическое исследование на крысах с Соединением I

исследование провели для определения концентрации тригидрохлорида Соединения I в тканях стекловидного инъекций после интравитреальных серым Концентрации определяли в тканях через 24 (Группа 1) и 72 часа 1 2) после введения 5 мкл (Группы И билатеральной интравитреальной (IVT) дозы.

Дизайн исследования изложен в таблице 6.

Таблица 6. Дизайн исследования.

Гру	Готовая форма	Доза	Конечная	Собранн	Проанал
ппа		И	момент времени	ые	изирова
		Путь	(кровь и ткани	Образцы	нные
		введ	глаза)		Образцы
		ения			
1	0,06 мг/мл	0,3	24 и 72 часа	Стеклов	Стеклов
(n=	Соединения I в	мкг/	после введения	идное	идное

8)	4,5% маннитоле,	глаз	дозы	тело и	тело и	
	10 мМ уксусной	IVT	(n=4/момент	сетчатк	сетчатк	
	кислоты, 0,4%		времени)	а	а	
	полоксамере 407,					
	рН 4,5					
2	0,06 мг/мл	0,3	72 часа после	Стеклов	Стеклов	
(n=	Соединения I в	MKT/	введения дозы	идное	идное	
8)	4,5% маннитоле,	глаз	Сетчатки от 4	тело и	тело и	
	10 мМ уксусной	IVT	животных будут	сетчатк	сетчатк	
	кислоты, 0,4%		объединены в 2	а	а	
	полоксамере 407,		образца через			
	рН 4,5		72 часа.			

Charles River, Inc.

Тестовая система содержала следующее:

Вид/Порода/Пол: Крысы Norway Brown

Возрастной диапазон: 1-2 месяца

Вес при получении

(Диапазон весов): 165,9-181,2 г

Путь введения: Интравитреальная (IVT) инъекция

Продолжительность

Разовая доза в глаз

Лечения:

Поставщик:

Концентрации готовой

0,06 мг/мл триацетата ONL-1204

формы:

Объем дозы: 5 мкл в глаз

Получение Глазных тканей

Крыс усыпляли с помощью внутривенной избыточной дозы барбитурата, глаза подвергали энуклеации и быстро замораживали. Стекловидное тело (VH) и сетчатку собирали у всех животных и анализировали на Соединение I посредством LC-MS/MS.

Результаты

Концентрации Глазных тканей

Концентрации тригидрохлорида Соединения I в Неизвестных образцах сетчатки и стекловидного тела крыс Brown Norway

Таблица 7. Концентрации Соединения I в сетчатке крыс Brown Norway.

Группа	обра зец	Момен т време ни	Глаз	Масса сетчатки (г)	Количество добавленного разбавителя (мкл)	Общий Объем (мкл) ¹	Рассчетная концентрац ия (нг/мл)	концентр	сред нее	SD	%CV
1 0,06 мг/мл Соединения I в 4,5% маннитоле,	C	24 ч	OD и OS OD и OS	0,01584 0,02249 0,01744 0,01899	63 90 70 76	79 112 87 95	34.6 736 29,2	173 3670 146 860	1210	1670	138
10 мМ уксусной кислоты, 0,4% полоксамер 407, рн 4,5	A	72 ч	OD и OS OD и OS OD и OS	0,01395 0,01943 0,01514 0,01742	56 78 61 70	70 97 76 87	81,5 117 96,0 161	409 584 482 804	.570	172	30,2
2 0,06 мг/мл Соединения I в 4,5% маннитоле,	A-D		Все объедине ны	0,06088	244	305	92,2	462	NA	NA	NA
10 мМ уксусной кислоты, 0,4% полоксамере 407, рН 4,5			Все объедине ны	0,04906	196	245	262	1310	NA	NA	NA

LLOQ=20,0 нг/мл или 100 нг/г

Значения <LLOQ использовать 0 для статистического определения

Примечание 1: 1,00 г/мл принято для сетчатки ткани крыс

Таблица 8. Концентрации Соединения I в стекловидном теле крыс Brown Norway.

Группа	Образе ц ID	Момент времени	Глаз	Рассчетная концентрация (нг/мл)	Масса стекловид ного тела (г)*	образец)	Среднее (мкг/VH образец)	SD	%CV
1 0,06		. 24 ч	OD и OS	1780	0,05314	0,0946	0,157	0,0568	36,2
мг/мл	В		OD и OS	5210	0,03262	0,170			
Соединен	С		OD и OS	4360	0,05262	0,229			
ия І в	D		OD и OS	3620	0,03768	0,136			
4,5%	А		OD и OS	1480	0,04818	0,0713	0,0994	0,0738	74,2
маннитол	В		OD и OS	3740	0,05013	0,187			
е, 10 мМ	С		OD и OS	306	0,04681	0,0143			
уксусной кислоты, 0,4% полоксам ере 407, рн 4,5	D	72 ч	OD и OS	2350	0,05314	0,125			
2 0,06	А	72 ч	OD и OS	3030	0,04931	0,149	0,127	0,0836	65,8
мг/мл	В		OD и OS	453	0,05496	0,0249		,	•

Соединен] C	OD и OS	3590	0,05423	0,195		
ия І в	D	OD и OS	3610	0,05280	0,191		
4,5%	E	OD и OS	2910	0,04381	0,127		
маннитол	F	OD и OS	4070	0,05832	0,237		
е, 10 мМ	G	OD и OS	69,0	0,02919	0,00201		
уксусной							
кислоты,		OD и OS	4800	0,01807	0,0867		
0,4%	H						
полоксам				, , , , , ,			
epe 407,							
рн 4,5							

LLOQ=50,0 нг/мл

^{*}принятая плотность 1,00 г/мл

Гомогенизация ткани

Инструкции по Гомогенизации Неизвестных образцов стекловидных тел (VH)

Для каждого неизвестного образца или контрольного образца VH: в гомогенизационную пробирку отвешивают VH. В гомогенизационную пробирку добавляют ACN:воду:1 М соляную кислоту (70:20:10, об./об.) (мкл) в 4 раза больше веса (мг) VH. Добавляют шарики из окиси циркония с размером 2,8 и 1,4 мм. Все образцы гомогенизируют на Precellys $^{\$}$: 5500 об/мин, циклы 3 X 30 секунд, и 20 секунд между циклами, при температуре между $^{\circ}$ C.

Инструкции по гомогенизации стандартных образцов глазной ткани сетчатки

Для каждого стандартного образца сетчатки:

В гомогенизационную пробирку отвешивают контрольную ткань сетчатки.

В гомогенизационную пробирку добавляют в 0,5 раза больше веса ткани (мг) рабочего калибровочного стандартного образца сетчатки (мкл).

В гомогенизационную пробирку добавляют ACN:воду:1 М соляную кислоту (70:20:10, об./об.) (мкл) в 3,5 раза больше веса ткани (мг).

Добавляют шарики из окиси циркония с размером 1,4 мм.

Все образцы гомогенизируют на Precellys $^{\$}$: 5500 об/мин, циклы 3 X 30 секунд и 20 секунд между циклами, при температуре между - 10 и 0 $^{\circ}$ C.

Инструкции по гомогенизации пустых контрольных образцов тканей сетчатки и Неизвестных образцов

Для каждого неизвестного или контрольного образца сетчатки:

В гомогенизационную пробирку отвешивают ткань сетчатки.

В гомогенизационную пробирку добавляют ACN:воду:1 М соляную кислоту (70:20:10, об./об./об.) (мкл) в 4 раза больше веса ткани (мг).

Добавляют шарики из окиси циркония с размером 1,4 мм.

Все образцы гомогенизируют на Precellys $^{\otimes}$: 5500 об/мин, циклы

3 X 30 секунд, и 20 секунд между циклами, при температуре между -10 и 0° С.

Получение стандартных образцов, образцов и контрольных образцов

Получение калибровочных маточных и рабочих стандартных образцов

Маточный калибровочный стандартный образец получали в диметилсульфоксиде (DMSO) в концентрации $500~\rm Mkr/mn$ для ONL- 1204.

Рабочие калибровочные стандартные образцы получали для стекловидного тела путем серийного разведения рабочего маточного раствора ACN:Водой: 1M соляной кислотой (70:20:10, oб./oб.) в диапазоне от 500 нг/мл до 200000 нг/мл ONL-1204.

Рабочие калибровочные стандартные образцы получали для сетчатки путем серийного разведения рабочего маточного раствора ацетонитрилом: водой: 1M соляной кислотой (70:20:10) в диапазоне от 100 нг/мл до 200000 нг/мл ONL-1204.

Получение стандартных образцов, неизвестных образцов и контрольных образцов, и контрольных образцов с внутренним стандартным образцом для анализа стекловидного тела

В полипропиленовой пробирке десять (10) мкл (20 мкл STD 11) рабочего калибровочного стандартного образца или маточного образца добавляли к 90 мкл (80 мкл STD 11) стекловидного тела контрольного образца. Для контрольных образцов и контрольных образцов с внутренним стандартным образцом добавляли 100 мкл контрольного образца бычьего стекловидного тела. К каждому стандартному или контрольному образцу добавляли четыреста (400) мкл АСN:воды:1М соляной кислоты (70:20:10, об./об./об.).

Затем аликвотами распределили сто (100) мкл каждого образца стекловидного тела с ACN:муравьиной кислотой (1000:1, об./об.). В каждый образец стекловидного тела добавляли сто (100) мкл DMSO:воды:муравьиной кислоты (50:40:10). Образцы подвергали вихревому перемешиванию, затем центрифугировали в течение 10 минут при 14000 об/мин (4°C). К 500 мкл супернатанта добавляли 100 мкл рабочего внутреннего стандартного раствора (50000 нг/мл

АРі1887 в воде) (вода для контроля без внутреннего стандартного раствора) и 150 мкл воды. Затем образцы подвергали вихревому перемешиванию и переносили на планшет автодозатора для анализа.

Получение стандартных образцов, неизвестных образцов и контрольных образцов, и контрольных образцов с внутренним стандартным образцом для анализа сетчатки

В полипропиленовую пробирку добавляли 50 мкл неизвестного гомогената крыс Brown Norway, бычьего контрольного образца или калибровочного стандартного бычьего гомогената. В каждый образец пятьдесят (50)мкл DMSO:воды:муравьиной добавляли (50:40:10). Затем образцы подвергали вихревому перемешиванию и центрифугировали в течение 10 минут при 14000 об/мин $(4^{\circ}C)$. Затем восемьдесят (80) мкл супернатанта каждого образца распределили аликвотами в 96-луночный планшет автодозатора. Добавляли сорок (40) мкл рабочего внутреннего стандартного раствора (5000 нг/мл АРі1887 в воде) (вода для контрольного раствора без внутреннего 120 мкл стандартного раствора) И воды. Затем образцы перемешивали многоканальной пипеткой и анализировали.

Расчеты

<u>Процентный коэффициент вариации:</u> Использовали в качестве оценки точности.

Процентный коэффициент вариации (%CV) = (Стандартное Отклонение/среднее значение) * 100

Квадратический анализ методом наименьших квадратов: Построение стандартной кривой осуществляли с использованием квадратного уравнения с взвешиванием $1/x^2$:

 $y=ax^2+bx+c$

где: у=отношение площади пиков калибровочных стандартов к внутреннему стандарту

х=концентрация калибровочных стандартов

a=квадратичный коэффициент х 2

b=квадратичный коэффициент x

с=константа в виде отрезка, отсекаемого на оси у калибровочной кривой

Квадратичная концентрация аналита: концентрация аналита

рассчитывается с использованием параметров калибровочных кривых, рассчитанных выше, а затем решения для значения x.

Анализ

На фиг. 7 показаны глобально усредненные результаты. Для группы 1 оба глаза каждого животного объединили для единого анализа. В группе 2 для получения образцов объединили оба глаза от 4 животных. Концентрации для объединенной сетчатки в группе 2 462 1310 нг/г составляли И ДЛЯ образцов A-D соответственно. Анализ стекловидного тела на Соединение Ι провели с использованием объединенных образцов из каждого глаза каждого животного в группах 1 и 2. При нормировании собранных VH по весу рассчитывали теоретический итог Соединения І. Общее количество Соединения І, инъецированного в каждый глаз крысы, составило 0.3 мкг (0.06 мг/мл * 5 мкл)). По причине различных путей, которыми собирали данные через стандартную ошибку не рассчитывали. Темные полосы представляют количество триацетата Соединения І в стекловидном теле каждого глаза, при этом полоса t=0 представляет предназначенную дозу 300 нг, а светлые полосы представляют концентрацию Соединения I в сетчатке, выраженную в нг/г. В первые 24 часа приблизительно половина лекарственного препарата выходила из VH, но конечный период полувыведения явно составлял порядка нескольких дней. Между тем, концентрации в сетчатке через 24 часа были выше 1 40% через MKT/T, и только приблизительно 72 часа. подтверждает TO, ЧТО сетчатка крыс будет подвергаться воздействию лекарственного препарата с легко обнаруживаемыми количествами по меньшей мере в течение недели.

Концентрации Соединения I в сетчатке колебались от 146 до $3670~{\rm Hr/r}$ для образцов группы $1~{\rm через}~24~{\rm часа}$, и от $409~{\rm дo}~804$ нг/г в образцах группы 1 через 72 часа. Среднее Соединение І, оставшееся В VH для группы 1, составило 0,157 и мкг/образец в моменты времени 24 часа и 72 часа, соответственно. Среднее Соединение I, оставшееся в VH для образцов группы 2 через 72 часа, составило 0,127 мкг/образец. Данные показывают, существенные количества лекарственного препарата неизменном виде остаются 72 часа после введения.

Пример 10: Эффективность Соединения I In vivo.

Кратко, грызунам давали наркоз смеси 50:50 кетамина (100 мг/мл) и ксилазина (20 мг/мл), и зрачки расширяли фенилэфрином (2,5%) и тропикамидом (1%) местно. Для создания 2 мм склеротомии кзади от лимба использовали микровитреоретинальный нож 20 калибра (Walcott Scientific, Marmora, NJ), осторожно избегая повреждения хрусталика.

прямой визуализации через операционный микроскоп субретинальный инъектор (Glaser, 32-gauge tip; BD Ophthalmic Systems, Sarasota, FL) вводили через склеротомический разрез в стекловидного тела, а затем через периферический ретинотомический разрез в субретинальное пространство. Для нейросенсорной сетчатки отслаивания от расположенного ниже пигментного эпителия сетчатки медленно инъецировали гиалуронат натрия (10 мг/мл).

Во всех экспериментах приблизительно отслаивалось от трети до половины надносовой нейросенсорной сетчатки. У всех животных отслоения создавали в одном и том же месте, чтобы обеспечить прямое сравнение подсчета клеток сетчатки. Отслоения создавались в левом глазу, правый глаз оставляли в качестве контроля.

В некоторые глаза в качестве положительного контроля давали Met-12 дикого типа (HHIYLGAVNYIY, 5 мкг в DMSO) в виде его тригидрохлоридной соли, а в другие глаза тотчас после создания отслойки с использованием шприца Hamilton (Hamilton Company, Reno, NV) в субретинальное пространство в области отслойки в 5-мкл объеме инъецировали Соединение I (0,5, 1,0, 5,0 или 10 мкг в DMSO) в виде его тригидрохлоридной соли или носитель (диметилсульфоксид [DMSO]).

Через три дня крыс умерщвляли, сетчатку иссекали, фиксировали, делали срезы и окрашивали для анализа TUNEL. В областях отслоенной сетчатки подсчитывали число апоптозных клеток. Каждый эксперимент включал 4 области из каждой из 4 секций, полученных из 5 или 6 сетчаток для каждой группы дозирования. Результаты показаны на фиг. 8.

Как показано на Φ иг. 8, контрольные отслоенные сетчатки не показали апоптозных клеток, тогда как контрольные сетчатки DMSO

имеют приблизительно 4% клеток, окрашенных по TUNEL, и положительный контроль Met-12 (5 мкг) с немного выше 1% положительного количества по TUNEL. Обработка солью тригидрохлорида Соединения I привела к 0,58% при 0,5 мкг, 1,14% при 1 мкг, 0,82% при 5 мкг, и 0,9% при 10 мкг. На основе значительного опыта с моделью результаты для Соединения I считаются приблизительно эквивалентными друг другу и 5 мкг положительного контроля Met-12. Таким образом, неожиданно в этой модели in vivo соль тригидрохлорида Соединения I является значительно более эффективной, чем соль тригидрохлорида Met-12.

Пример 11: Исследование эффективности

Используя ту же модель отслойки сетчатки грызунов, как в Примере 10, высокоэффективную дозу 5 мкг Соединения I в DMSO сравнивали с такой же дозой и 1 мкг дозой Соединения I в двух разных готовых формах.

Первой готовой формой был 1,0 или 0,2 мг/мл раствор тригидрохлорида Соединения I в 3% пропиленгликоле и 3% PS-20 при рН 4,0, а вторая готовая форма имела такие же концентрации Соединения I в растворе 2% пропиленгликоля 2% полоксамера 407, также при рН 4. Результаты показаны на фиг. 9.

Приложенные контрольные сетчатки не показали апоптозных клеток, тогда как необработанные отслоения показали приблизительно 6,5% апоптозных клеток при измерении в этот момент времени.

С соединением I в DMSO они уменьшились до 2,5%, а 5 мкг PG/PS-20 имели уменьшение апоптозных клеток аналогичной степени до 2,9%. Однако готовая форма PG/PX при этой концентрации была значительно лучше, уменьшая апоптозные клетки до 0,3% при 5 мкг. При 1 мкг готовая форма PG/PX уменьшала апоптозные клетки до 0,4%, но доза PG/PS-20 1 мкг давала даже большее снижение до 0,01%. Данные демонстрируют, что работать могут не только мицеллярные образования, но что соль тригидрохлорида Соединения I в них может быть даже более сильной, чем когда она составлена в DMSO.

Пример 12: Исследование эффективности

Используя ту же модель отслойки сетчатки грызунов, как в

Примере 10, в качестве положительного контроля использовали соль тригидрохлорида Соединения I в DMSO (1 мкг). Отрицательным контролем была апробированная тестовая несущая среда (0,4% полоксамер, 4,5% маннитол, 10 мм уксусной кислоты при рН 4,5). Триацетатную соль Соединения I в DMSO (1 мкг) сравнивали с тригидрохлоридной солью в такой же дозе.

Прикрепленные сетчатки (полоса 4) не имели апоптозных тогда как обработанные несущей средой отслоенные 1) показали 4,2% (полоса апоптозных сетчатки клеток, подтверждает отсутствие активности, так как она находится пределах исторического диапазона для отслойки необработанной Пример 10). Соль тригидрохлорида соединения сетчатки (CM.давала 2,4% апоптозных клеток, тогда как триацетатная (DMSO) соль (DMSO) давала только 1,2%, демонстрируя, что переключение с гидрохлоридных на ацетатные соли не имеет негативных результатов и вполне положительно влияет на эффективность.

Все публикации и патенты, упомянутые в настоящей заявке перечисленные ниже, включены В данный документ посредством ссылки. Различные модификации и варианты описанных способов и композиций изобретения будут очевидны специалистам в данной области без выхода за пределы объема правовых притязаний и сущности изобретения. Хотя изобретение было описано в связи с конкретными предпочтительными вариантами осуществления, должно понятно, ЧТО заявленное изобретение не ДОЛЖНО быть ограничено NMNTE конкретными осуществления. На самом деле, различные модификации описанных изобретения, которые вариантов осуществления очевидны специалистам В соответствующих областях, предназначены находиться в пределах объема правовых притязаний следующей формулы изобретения.

Хотя настоящее изобретение было описано в значительной степени со ссылкой на некоторые варианты его осуществления, другие варианты осуществления возможны без выхода из настоящего изобретения. Вследствие этого сущность и объем правовых притязаний приложенной формулы изобретения не должны быть ограничены описанием предпочтительных вариантов осуществления,

содержащихся в данном документе. Все варианты осуществления, которые попадают в рамки смысла формулы изобретения либо буквально, либо эквивалентно, предназначены для охвата формулой изобретения.

Кроме того, описанные выше преимущества необязательно являются единственными преимуществами изобретения, и не следует ожидать, чтобы все описанные преимущества были достигнуты в каждом варианте осуществления изобретения.

СПИСОК ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЕЙ

```
<110> ONL Therapeutics, Inc.
      The Regents of the University of Michigan
<120> ПЕПТИДНЫЕ КОМПОЗИЦИИ И СПОСОВЫ ИСПОЛЬЗОВАНИЯ
<130> 15428-9
<150> US 62/155,711
<151> 2015-05-01
<160> 2
<170> PatentIn version 3.5
<210> 1
<211> 12
<212> PRT
<213> искуственная последовательность
<220>
<223> искуственный пептид; С-концевой амид Met-12
<400> 1
His His Ile Tyr Leu Gly Ala Val Asn Tyr Ile Tyr
<210> 2
<211> 12
<212> PRT
<213> искуственная последовательность
<220>
<223> искуственный пептид; небольшой ингибитор пептидов, Met-12
<400> 2
His His Ile Tyr Leu Gly Ala Val Asn Tyr Ile Tyr
```

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Соединение Формулы 1,

(Формула I)

или его фармацевтически приемлемая соль.

- 2. Полиацетатная соль соединения по п. 1.
- 3. Триацетатная соль соединения по п. 1.
- 4. Соединение по любому из пп. 1-3, при этом соединение предназначено для использования в фармацевтической готовой форме для предотвращения Fas- или TRAIL-опосредованного апоптоза в фоторецепторах глаза.
- 5. Соединение по любому из пп. 1-3, при этом соединение предназначено для использования в фармацевтической готовой форме для предотвращения апоптоза или некроптоза в клетках пигментного эпителия сетчатки глаза.
- 6. Соединение по любому из пп. 1-3, при этом соединение предназначено для использования в фармацевтической готовой форме для лечения отслойки сетчатки.
- 7. Соединение по любому из пп. 1-3, при этом соединение предназначено для использования в фармацевтической готовой форме для защиты от заболеваний или патологических состояний ганглионарных клеток сетчатки.
- 8. Соединение по любому из пп. 1-3 и фармацевтический носитель, выполненный с возможностью доставки в глаз.
- 9. Композиция по п. 8, при этом композиция составлена для внутриглазного, интравитреального или периокулярного введения.
- 10. Композиция по любому из пп. 8-9, при этом соединение в композиции защищает фоторецепторные клетки отслоенной сетчатки.
- 11. Композиция по любому из пп. 8-9, при этом соединение в композиции предотвращает апоптоз или некроптоз в клетках пигментного эпителия сетчатки глаза.

- 12. Композиция по любому из пп. 8-9, при этом соединение в композиции предотвращает апоптоз или некроптоз в ганглионарных клетках сетчатки глаза.
- 13. Композиция по любому из пп. 10-12, при этом композиция не токсична пля глаза.
- 14. Композиция по любому из пп. 10-13, дополнительно содержащая по меньшей мере одно неионное поверхностно-активное вещество.
- 15. Композиция по п. 14, при этом по меньшей мере одно неионное поверхностно-активное вещество выбирают из группы, состоящей из полисорбата-80, полисорбата-20, полоксамера 407 и тилоксапола.
- 16. Композиция по любому из пп. 14-15, при этом по меньшей мере одно неионное поверхностно-активное вещество образует приблизительно 0.01%-20% мас./мас. композиции.
- 17. Композиция по любому из пп. 14-15, при этом по меньшей мере одно неионное поверхностно-активное вещество образует приблизительно 0,05%-10% мас./мас. композиции.
- 18. Композиция по любому из пп. 14-15, при этом по меньшей мере одно неионное поверхностно-активное вещество образует приблизительно 0,25%-3% мас./мас. композиции.
- 19. Композиция по любому из пп. 14-18, при этом два или поверхностно-активных более неионных веществ используют , иидаопоап которая оптимизирует такие параметры, как фармакокинетика стекловидном теле В ИЛИ В соответствии с показанием, подлежащим лечению, является ли оно острым или хроническим, так чтобы общее количество добавленного неионного поверхностно-активного вещества составило 0,01-20% мас./мас. композиции.
- 20. Композиция по любому из пп. 9-19, дополнительно содержащая органический сорастворитель.
- 21. Композиция по любому из пп. 9-20, дополнительно содержащая по меньшей мере одно из пропиленгликоля и диметилсульфоксида.
- 22. Композиция по п. 21, при этом органический сорастворитель образует приблизительно 1%-50% мас./мас.

композиции.

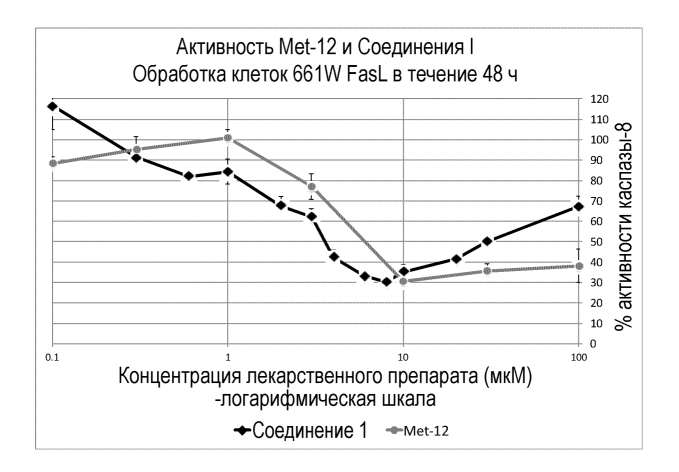
- 23. Композиция по п. 21, при этом органический сорастворитель образует приблизительно 1%-20% мас./мас. композиции.
- 24. Композиция по п. 21, при этом органический сорастворитель образует приблизительно 1%-5% мас./мас. композиции.
- 25. Композиция по любому из пп. 7-24, при этом композиция имеет pH в диапазоне 2,5-6,0.
- 26. Способ лечения патологического состояния, заболевания глаз, или патологического состояния или заболевания, поражающего здоровье глаз, включающий введение композиции любого одного из пп. 9-25 больному, страдающему от патологического состояния, заболевания глаз, или патологического состояния или заболевания, поражающего здоровье глаз.
- 27. Способ по п. 26, в котором патологическое состояние, заболевание глаз, или патологическое состояние или заболевание, поражающее здоровье глаз, выбрано из списка, включающего: отслойку сетчатки, макулярную дегенерацию, возрастную макулярную дегенерацию, неэкссудативную возрастную макулярную дегенерацию, экссудативную возрастную макулярную дегенерацию, хориоидальную неоваскуляризацию, ретинопатию, диабетическую ретинопатию, острую и хроническую макулярную нейроретинопатию, центральную серозную хориоретинопатию, макулярный отек, кистозный макулярный диабетический макулярный отек, увеит/ретинит/хориоидит, мультифокальную плакоидную пигментную эпителиопатию, Бехчета, ретинохориоидопатию «выстрел дробью», инфекционные туберкулез, токсоплазмоз), (сифилис, болезнь Лайма, срединный увеит (парспланит), передний увеит, мультифокальный хориоидит, синдром множественных преходящих белых точек (MEWDS), саркоидоз задний склерит, ползучий глаз, , TNINONGOX субретинальный фиброз, увеит-синдром, синдром Фогта-Коянаги-Харада; окклюзионное поражение артерии сетчатки, окклюзию центральной вены сетчатки, диссеминированную внутрисосудистую коагулопатию, окклюзию ветви вены сетчатки, гипертензивные изменения дна глаза, глазной ишемический синдром, артериальные

микроаневризмы сетчатки, болезнь Коутса, парафовеальные телеангиэктазии, окклюзию вены полусферы сетчатки, папиллофлебит, окклюзию центральной артерии сетчатки, окклюзию ветви артерии сетчатки, поражение сонной артерии (САD), ангиит по типу «замерзшей ветви», серповидно-клеточную ретинопатию и другие гемоглобинопатии, ангиоидные полосы сетчатки, семейную эксудативную витреоретинопатию, болезнь Илза, симпатическую офтальмию, увеитическая болезнь сетчатки, отслойку сетчатки, травма, лазер, PDT, фотокоагуляцию, гипоперфузию во операции, лучевую ретинопатию, ретинопатию после трансплантации мозга, пролиферативную витреоретинопатию KOCTHOTO эпиретинальную мембрану, пролиферативную диабетическую ретинопатию, гистоплазмоз глаз, токсокароз глаз, гистоплазмоз синдром (OHS), эндофтальмит, токсоплазмоз, заболевания ассоциированные с ВИЧ-инфекцией, заболевание сетчатки, сосудистой оболочки глаза, ассоциированное с ВИЧ-инфекцией, увеитическую болезнь, ассоциированную с ВИЧ-инфекцией, вирусный ретинит, острый некроз сетчатки, прогрессирующий некроз наружных слоев сетчатки, грибковые заболевания сетчатки, сифилис глаз, туберкулез глаз, диффузный односторонний подострый нейроретинит, пигментный ретинит, системные расстройства ассоциированными дистрофиями сетчатки, врожденную стационарнаю ночную слепоту, колбочковые дистрофии, дегенерацию желтого пятна Штаргардта, желтопятнистую абиотрофию сетчатки, болезнь Беста, узорчатую дистрофию пигментного эпителия сетчатки, Х-сцепленный ретиношизис, дистрофию глазного дна Сорсби, доброкачественную концентрическую макулопатию, кристаллическую дистрофию Биетти, эластическую псевдоксантому, отслойку сетчатки, макулярную перфорацию, гигантский разрыв сетчатки, заболевание сетчатки, ассоциированное с опухолями, врожденную гипертрофию RPE, заднюю увеальную меланому, хориоидальную гемангиому, хориоидальную остеому, хориоидальный метастаз, комбинированную гамартому сетчатки и пигментного эпителия сетчатки, ретинобластому, вазопролиферативные опухоли глазного дна, астроцитому сетчатки, внутриглазные лимфоидные опухоли, точечную внутреннюю хориопатию, острую заднюю мультифокальную плакоидную пигментную

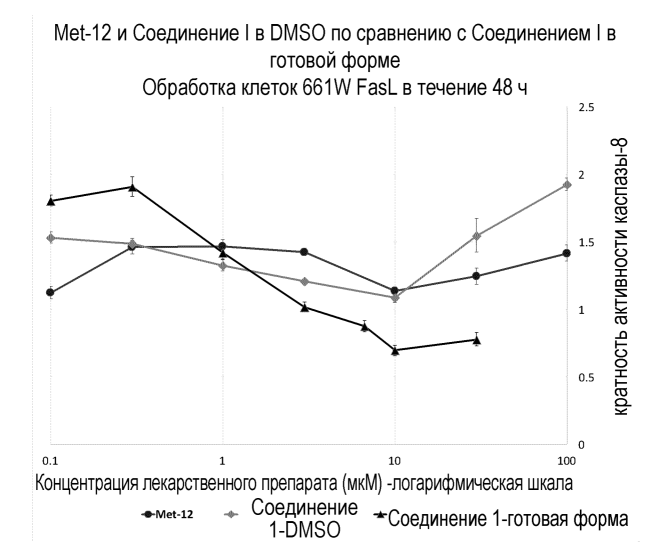
эпителиопатию, миопическую дегенерацию сетчатки, аномальный гомеостаз пигментного эпителия сетчатки, острый ретинальный пигментный эпителиит, глаукому, дистрофии или дисплазии роговицы и т.п.

- 28. Способ по п. 26, в котором больной страдает от отслойки сетчатки.
- 29. Способ по п. 26, в котором больной страдает от макулярной дегенерации.
- 30. Способ по п. 26, в котором больной страдает от аномального гомеостаза сетчатка-RPE (пигментный эпителий сетчатки).
- 31. Способ по п. 26, в котором композицию вводят в количестве, достаточном для ослабления смерти клеток у больного.
- 32. Способ по п. 26, в котором композицию вводят в количестве, достаточном для повышения выживаемости фоторецепторных клеток у указанного больного.
- 33. Способ предотвращения смерти фоторецепторных клеток, включающий введение больному композиции по любому из 9-25.
- 34. Способ по п. 33, в котором смерти фоторецепторных клеток представляет собой Fas- или TRAIL-опосредованный апоптоз фоторецепторов.
- 35. Способ по п. 34, в котором больной имеет риск смерти фоторецепторных клеток.
- 36. Способ по любому из пп. 33-35, в котором композицию вводят больному интраокулярно, интравитреально или периокулярно.

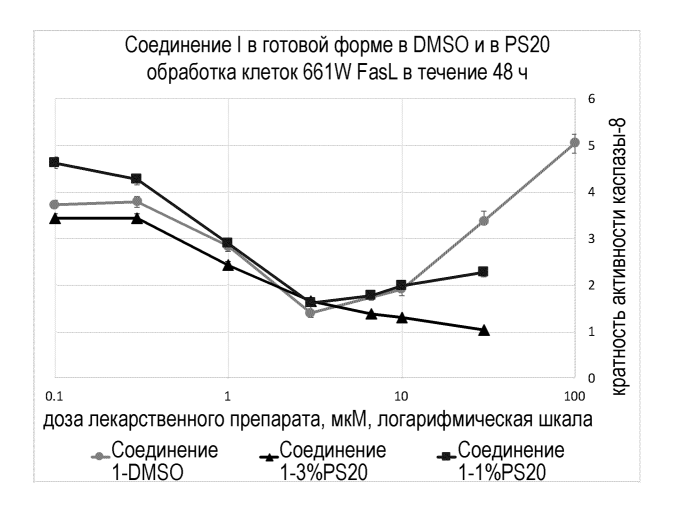
По доверенности



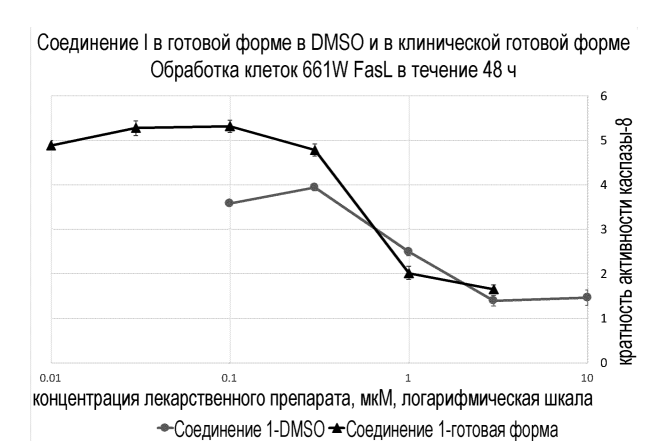
ФИГ. 1



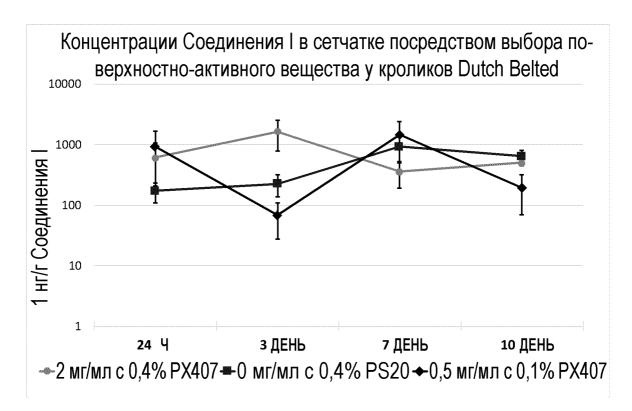
ФИГ. 2



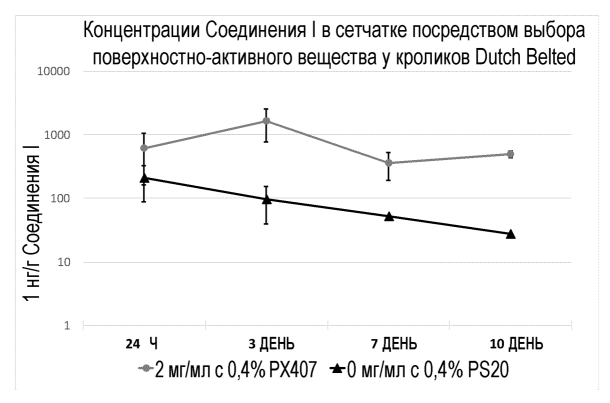
ФИГ. 3



ФИГ. 4

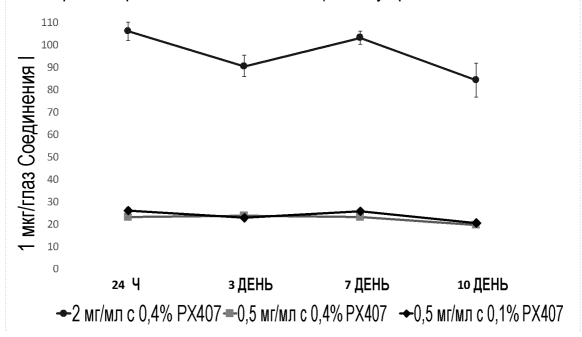


ФИГ. 5а



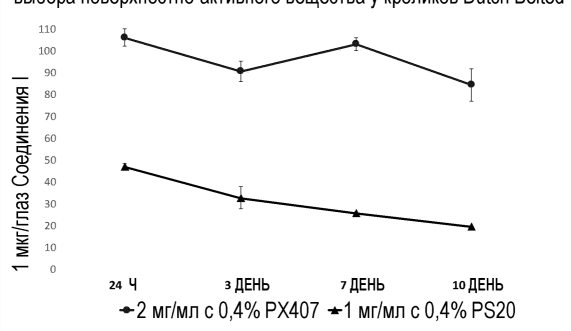
ФИГ. 5b

Концентрации Соединения I в в стекловидном теле посредством выбора поверхностно-активного вещества у кроликов Dutch Belted

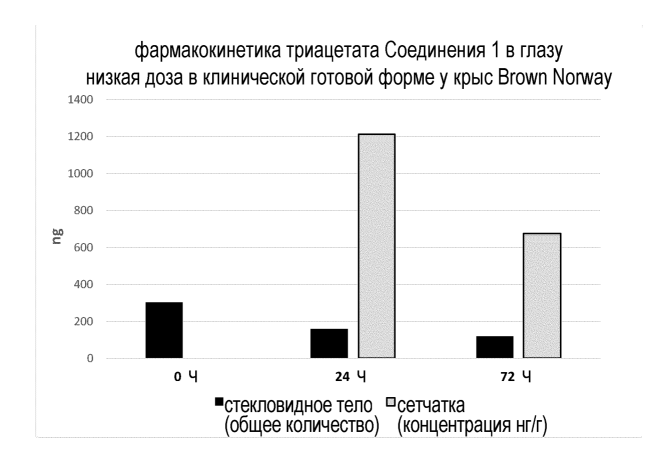


ФИГ. 6а

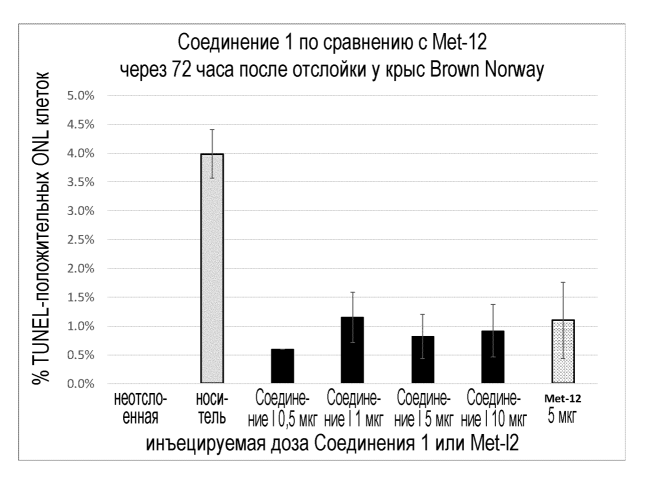
Концентрации Соединения I в в стекловидном теле посредством выбора поверхностно-активного вещества у кроликов Dutch Belted



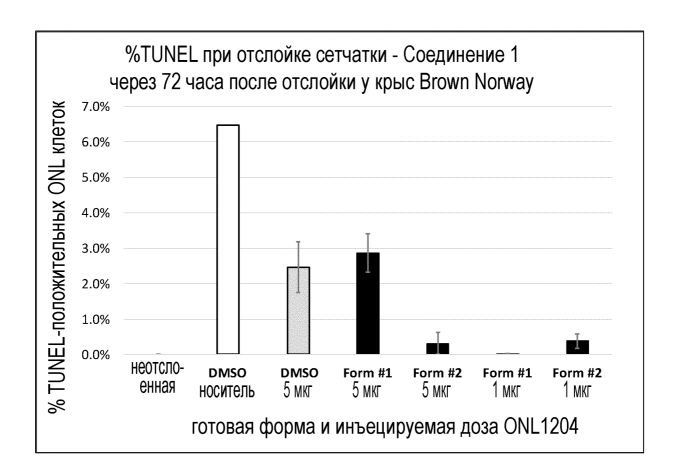
ФИГ. 6b



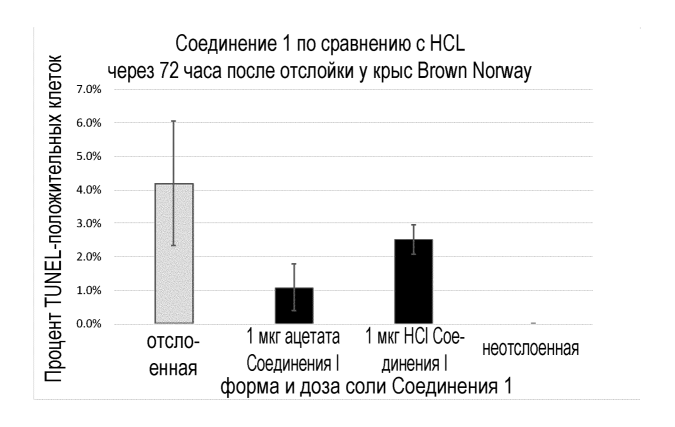
ФИГ. 7



ФИГ. 8



ФИГ. 9



ФИГ. 10