

(19)



Евразийское  
патентное  
ведомство

(11) 036716

(13) В1

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ

(45) Дата публикации и выдачи патента

2020.12.11

(21) Номер заявки

201891893

(22) Дата подачи заявки

2017.02.24

(51) Int. Cl. A01N 43/80 (2006.01)

C07D 261/04 (2006.01)

A01P 7/04 (2006.01)

A01P 7/02 (2006.01)

A01P 3/00 (2006.01)

A61K 9/00 (2006.01)

A61K 47/00 (2006.01)

A61K 31/422 (2006.01)

(54) ПРОТИВОПАРАЗИТАРНЫЕ ИЗОКСАЗОЛИНОВЫЕ СОЕДИНЕНИЯ,  
ИНЬЕЦИРУЕМЫЕ КОМПОЗИЦИИ ДЛИТЕЛЬНОГО ДЕЙСТВИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ  
ИХ, СПОСОБЫ И ПРИМЕНЕНИЕ

(31) 62/299,333; 62/379,348

(32) 2016.02.24; 2016.08.25

(33) US

(43) 2019.01.31

(86) PCT/US2017/019239

(87) WO 2017/147352 2017.08.31

(71)(73) Заявитель и патентовладелец:  
БЁРИНГЕР ИНГЕЛЬХАЙМ  
ЭНИМАЛ ХЕЛТ ЮЭСЭЙ ИНК. (US)

(72) Изобретатель:

Лё Ир Де Фалуа Лоик Патрик, Менг  
Чарльз К., Кэйди Сьюзан Манчини,  
Чайфец Питер, Галеска Изабела (US)

(74) Представитель:

Фелицына С.Б. (RU)

(56) WO-A1-2016164487

WO-A1-2016138339

JP-A-2016145160

WO-A2-2011157733

WO-A1-2007079162

WO-A2-2009002809

WO-A1-2013119442

WO-A1-2014189837

WO-A1-2013039948

WO-A1-2014039475

WO-A1-2011075591

WO-A1-2015066277

WO-A1-2012120135

WO-A2-2010070068

WO-A1-2011104089

WO-A1-2012120399

WO-A2-2009024541

WO-A1-2011149749

SUSANNE KILP ET AL.: "Pharmacokinetics of fluralaner in dogs following a single oral or intravenous administration", PARASITES & VECTORS, BIOMED CENTRAL LTD, LONDON UK, vol. 7, no. 1, 85, 7 March 2014 (2014-03-07), pages 1-5, XP021179157, ISSN: 1756-3305, DOI:10.1186/1756-3305-7-85, page 1, right-hand column, lines 6-11, abstract

WO-A1-2015048371

WO-A1-2012017359

WO-A1-2011157748

WO-A1-2012107533

WO-A1-2013078070

WO-A2-2008154528

EP-A1-2172448

DATABASE WPI, Week 200729, Thomson Scientific, London, GB; AN 2007-294920, XP002769912, & JP 2007016017 A (NISSAN CHEM IND LTD), 25 January 2007 (2007-01-25), abstract, paragraph [0240]

EP-A1-1731512

B1

036716

(57) Изобретение касается инъектируемых композиций длительного действия для борьбы с паразитами у животных, содержащих по меньшей мере одно изоксазолиновое действующее вещество, жидкый ПЭГ и/или нейтральное масло, необязательно сорасторовитель, и необязательно фармацевтически приемлемую добавку или вспомогательное вещество. В настоящем изобретении описаны также новые изоксазолиновые действующие вещества, обладающие длительной эффективностью против эктопаразитов. В настоящем изобретении описаны также улучшенные способы устранения, борьбы и предотвращения паразитарных инфекций и заражения паразитами у животных, включающие введение новых изоксазолиновых соединений и инъектируемых композиций длительного действия по настоящему изобретению животному, нуждающемуся в этом.

036716  
B1

### **Область техники, к которой относится изобретение**

В настоящем изобретении описаны пестицидные и противопаразитарные изоксазолиновые соединения и инъецируемые композиции длительного действия, содержащие по меньшей мере одно изоксазолиновое действующее вещество, жидкий полиэтиленгликоль (ПЭГ) и, дополнительно, сорастворитель. В настоящем изобретении описано также применение указанных соединений и композиций против вредителей и паразитов (включая эктопаразитов (например, блох или клещей) и/или эндопаразитов), и способы борьбы с вредителями и профилактики или лечения паразитарных инфекций и заражений у животных.

### **Перекрестная ссылка на родственные заявки**

Заявка на настоящий патент истребует приоритет, заявленный в предварительной заявке на патент США № 62/293,333, поданной 24 февраля 2016 г., и 62/379,348, поданной 25 августа 2016 г., которые обе включены в настоящий текст посредством ссылки

### **Предшествующий уровень техники**

Животные, такие как млекопитающие и птицы, часто восприимчивы к паразитарным инфекциям/инфекциям. Такие паразиты могут быть эктопаразитами, такими как блохи, клещи и паразитарные мухи, и эндопаразитами, такими как нематоды и другие черви. Одомашненные животные, такие как кошки и собаки, часто инфицируются одним или несколькими из следующих эктопаразитов:

блохи (например, *Ctenocephalides* spp., такие как *Ctenocephalides felis* и т.п.);

паразитiformные клещи (например, *Rhipicephalus* spp., *Ixodes* spp., *Dermacentor* spp., *Amblyoma* spp. и т.п.);

акариформные клещи (например, *Demodex* spp., *Sarcoptes* spp., *Otodectes* spp., и т.п.);

вши (например, *Trichodectes* spp., *Cheyletiella* spp., *Linognathus* spp. и т.п.);

комары (*Aedes* spp., *Culex* spp., *Anopheles* spp. и т.п.) и

мухи (*Hematobia* spp., *Musca* spp., *Stomoxys* spp., *Dermatobia* spp., *Cochliomyia* spp. и т.п.).

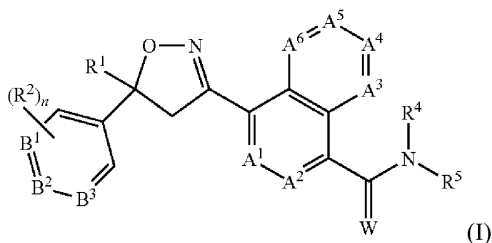
Блохи являются проблемой, потому что они не только отрицательно воздействуют на здоровье животного или человека, но также вызывают большой психологический стресс. Более того, блохи также передают животным и людям патогенные агенты, такие как ленточный червь (*Dipylidium caninum*).

Сходным образом для физического и/или психологического здоровья животного или человека также вредны паразитiformные клещи. Однако, наиболее серьезная проблема, связанная с паразитiformными клещами, заключается в том, что они являются переносчиками патогенных агентов, действующих как на людей, так и на животных. Основные болезни, которые могут передаваться клещами, включают боррелиоз (болезнь Лайма, вызываемая *Borrelia burgdorferi*), бабезиоз (или пироплазмоз, вызываемый *Babesia* spp.) и риккетсиозы (например, пятнистая лихорадка Скалистых гор). Паразитiformные клещи также выделяют токсины, которые вызывают воспаление или паралич у хозяина. Иногда эти токсины могут быть фатальными для хозяина.

Аналогично, сельскохозяйственные животные также восприимчивы к паразитарным инфекциям. Например, крупный рогатый скот и другие жвачные животные могут стать жертвой большого числа паразитов. Доминирующим паразитом крупного рогатого скота в некоторых регионах являются паразитiformные клещи рода *Rhipicephalus*, особенно относящиеся к виду *microplus* (клещ колчачный), *decoloratus* и *annulatus*. Паразитiformные клещи, такие как *Rhipicephalus microplus* (ранее обозначаемые как *Boophilus microplus*), с трудом поддаются контролю, так как они откладывают яйца на пастбищах для сельскохозяйственных животных. Данный вид паразитiformных клещей считается клещом с одним хозяином, и в незрелых и взрослых стадиях находится на одном животном, до тех пор, пока самка не оплодотворяется и не падает с хозяина, чтобы отложить яйца в окружающей среде. Жизненный цикл таких клещей составляет приблизительно три-четыре недели. Помимо крупного рогатого скота, *Rhipicephalus microplus* может инфицировать буйволов, лошадей, ослов, коз, овец, оленей, свиней и собак. Подобная нагрузка на животных может снизить производительность и нанести вред шкурам, а также распространяет такие болезни, как бабезиоз ("пироплазмоз крупного рогатого скота") и анаплазмоз.

Животные и люди также страдают от эндопаразитарных инфекций, включая, например, гельминтоз, вызванных паразитарными червями, классифицированными как цестоды (ленточные черви), нематоды (круглые черви) и trematodes (плоские черви или сосальщики). Эти паразиты негативно влияют на питание животного и наносят большой экономический урон при выращивании свиней, овец, лошадей и крупного рогатого скота, а также негативно влияют на домашних животных и домашнюю птицу. Другие паразиты, которые встречаются в желудочно-кишечном тракте животных и людей, включают представителей рода *Ancylostoma*, *Necator*, *Ascaris*, *Strongyloides*, *Trichinella*, *Capillaria*, *Toxocara*, *Toxascaris*, *Trichiris*, *Enterobius*, и паразитов, которые обнаруживаются в кровеносных сосудах или других тканях и органах, включая филярийных червей и дополнительные стадии *Strogyloides*, *Toxocara* и *Trichinella*.

Недавно было показано, что изоксазол- и изоксазолинсодержащие соединения эффективны против паразитов, которые поражают животных. Например, в патенте США 7,964,204 (выдан DuPont, полностью включен в настоящий текст посредством ссылки) описаны изоксазолиновые соединения, имеющие приведенную ниже формулу (I), которые проявляют активность в отношении эктопаразитов и/или эндопаразитов.



Кроме того, в опубликованных заявках на патент US 2010/0254960 A1, WO 2007/070606 A2, WO 2007/123855 A2, WO 2010/003923 A1, US7951828 & US7662972, US 2010/0137372 A1, US 2010/0179194 A2, US 2011/0086886 A2, US 2011/0059988 A1, US 2010/0179195 A1 и WO 2007/075459 A2, и в патентах США 7,951,828 и 7,662,972 описаны различные другие паразитицидные изоксазолиновые соединения. Другие опубликованные заявки на патент, в которых описаны различные другие паразитицидные изоксазолиновые соединения и содержащие их препараты, включают WO 2007/079162 A1, WO 2008/154528 A1, WO 2009/002809 A2, WO 2011/149749 A1, WO 2014/439475 A1, US 8,466,115, WO 2012/120399, WO 2014/039484, WO 2014/189837, (Zoetis) и WO 2012/120135 A1 (Novartis). В WO 2012/089623 описаны изоксазолиновые композиции для наружного местного применения, содержащие гликофурол. В WO 2013/039948 A1 описаны ветеринарные композиции для наружного применения, содержащие по меньшей мере одно изоксазолиновое действующее вещество, а в WO 2013/119442 A1 описаны пероральные ветеринарные композиции, такие как мягкие жевательные композиции, которые содержат по меньшей мере одно изоксазолиновое действующее вещество.

Помимо дозированных форм для наружного и перорального применения, иногда возможно ввести действующие вещества в состав композиций длительного действия, в зависимости от, например, физико-химических свойств индивидуального действующего вещества; такие свойства включают, например, растворимость, биодоступность и т.д. Например, в патентах США 6,733,767 и 8,362,086 описаны инъектируемые композиции длительного действия, содержащие биоактивные вещества, такие как, например, авермектин или милбемицин, и биологически приемлемый полимер.

Несмотря на высокоактивные изоксазолиновые действующие вещества и композиции, содержащие изоксазолиновые действующие вещества, в отдельности или в комбинации с другими действующими веществами, описанные в приведенных выше документах, существует потребность в более эффективных изоксазолиновых соединениях и ветеринарных композициях и способах с улучшенной эффективностью, биодоступностью и спектром действия для защиты животных от эндопаразитов и/или эктопаразитов. Более конкретно, существует потребность в разработке инъектируемой композиции длительного действия, содержащей изоксазолиновое соединение, которое имеет хорошую биодоступность и характеризуется меньшим раздражением в месте инъекции, в то же время сохраняя эффективность против паразитов (например, блохи и клещи) в течение длительного времени (например, от 3 до 6 месяцев).

#### Включение посредством ссылки.

Любые вышеупомянутые заявки и все документы, процитированные в них или в ходе их рассмотрения ("документы, процитированные в заявке"), и все документы или ссылки в документах, процитированных в заявке, и все документы, процитированные или упоминаемые в настоящем документе ("документы, процитированные в настоящем документе"), и все документы, процитированные или упомянутые в документах, процитированных в настоящем документе, вместе со всеми инструкциями производителя, описаниями, техническими описаниями изделия и технологическими картами для любых продуктов, упомянутых в настоящем документе, или в любом документе, включенном посредством ссылки в настоящий документ, включены в настоящий документ посредством ссылки и могут быть использованы при практическом осуществлении изобретения.

Цитирование или упоминание какого-либо документа в настоящем изобретении не является признаком того, что такой документ рассматривается как предшествующий уровень техники для настоящего изобретения.

#### Сущность изобретения

В первом аспекте, в настоящем изобретении описаны новые и инновационные инъектируемые препараты длительного действия для лечения или предотвращения паразитарных инфекций или заражений у животного, содержащие противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло, необязательно сорасторовитель и необязательно фармацевтически приемлемую добавку или вспомогательное вещество.

Согласно первому аспекту настоящего изобретения, было обнаружено, что композиции длительного действия по настоящему изобретению в целом показывают желаемую биодоступность и длительность действия, в то же время вызывая минимальное раздражение в месте инъекции. Описанные композиции имеют также желаемый профиль безопасности в отношении теплокровных животных и птиц. Кроме того, было обнаружено, что однократное введение таких композиций в целом обеспечивает достаточную

активность в отношении одного или больше паразитов (например, эктопаразитов), в то же время обеспечивая быстрое начало действия, длительность действия и/или желаемый профиль безопасности.

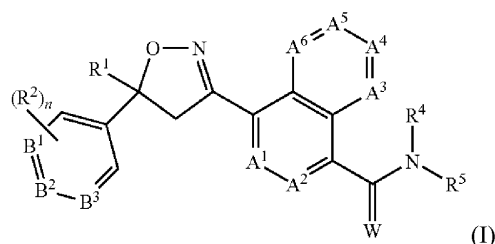
Настоящее изобретение охватывает применение или ветеринарное применение описанных в настоящем тексте изоксазолиновых соединений и композиций для лечения или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных (диких или домашних), включая сельскохозяйственных и комнатных животных, таких как кошки, собаки, лошади, куры, овцы, козы, свиньи, индейки и крупный рогатый скот, имея целью избавление указанных животных-хозяев от паразитов, широко встречающихся у таких животных.

Кроме того, описанные в настоящем тексте соединения, имеющие формулу (Id), можно применять для защиты урожая, растений, материала для размножения растений или материала, содержащего дерево или полученного из дерева, от вредителей.

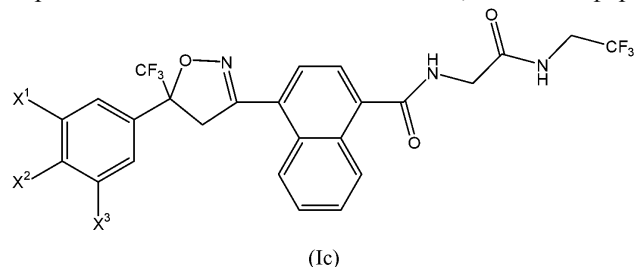
В настоящем изобретении описаны также способы лечения или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, включающие введение эффективного количества инъецируемых композиций длительного действия, содержащих противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения вместе с по меньшей мере одним жидким ПЭГ и/или фармацевтически приемлемым нейтральным маслом и, optional, сорасторителем, фармацевтически приемлемой добавкой и/или вспомогательным веществом, где указанная композиция не содержит фармацевтически приемлемый биоразлагаемый полимер, определение которому дано в настоящем тексте. Неожиданно было обнаружено, что инновационные изоксазолинсодержащие композиции, описанные в настоящем изобретении, демонстрируют более широкий спектр эффективности в отношении наносящих ущерб паразитов (например, эктопаразитов, таких как блохи и клещи), действуя быстрее и в течение более долгого времени по сравнению с другими инъецируемыми композициями, содержащими изоксазолиновые действующие вещества, известными в данной области, в то же время демонстрируя минимальное раздражение в месте инъекции.

В настоящем изобретении описано также применение изоксазолина в приготовлении инъецируемой композиции длительного действия для лечения или предотвращения паразитарных инфекций у животных.

В одном варианте осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия, содержащие противопаразитарно эффективные количества по меньшей мере одного изоксазолина, имеющего приведенную ниже формулу (I), в комбинации с фармацевтически или ветеринарно приемлемым жидким носителем, где переменные A<sup>1</sup>, A<sup>2</sup>, A<sup>3</sup>, A<sup>4</sup>, A<sup>5</sup>, A<sup>6</sup>, B<sup>1</sup>, B<sup>2</sup>, B<sup>3</sup>, R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, W и n имеют указанные в настоящем тексте значения.



В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия, содержащие изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (Ic)



или его фармацевтически приемлемую соль; где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup>, каждый независимо, представляют собой H, галоген, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил или C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкил. Композиции длительного действия, содержащие соединение, имеющее формулу (Ic), где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, обладают неожиданно длительной и высокой эффективностью против *Rhipicephalus microplus*, с быстрым началом действия и очень продолжительным эффектом.

В другом варианте осуществления описанные инъецируемые композиции длительного действия и способы включают 4-[5-[3-хлор-5-(трифторметил)фенил]-4,5-дигидро-5-(трифторметил)-3-изоксазолил]-N-[2-оксо-2-[(2,2,2-трифторметил)амино]этил]-1-нафталинкарбоксамид в качестве действующего вещества.

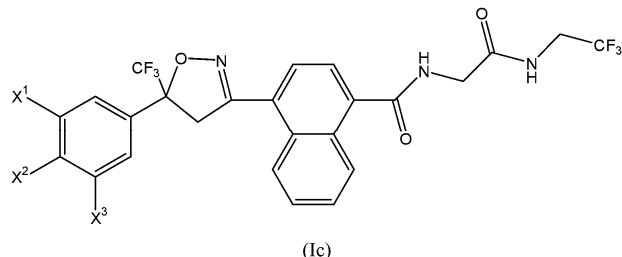
В других вариантах осуществления инъецируемые композиции длительного действия могут дополнительно содержать одно или больше дополнительных действующих веществ, обладающих системной

активностью. Действующие вещества системного действия могут включать (но не ограничиваются только ими) изоксазолиновые действующие вещества различного строения, неоникотиноидное действующее вещество системного действия, 1-N-арилпиразольное действующее вещество системного действия, макроциклические лактоны, такие как авермектин и милбемицин, циклический депептид, такой как эмодепсид или PF1022A или их аналоги, бензимидазолы, имидазотиазолы, тетрагидропиримидиновое действующее вещество, органофосфатное действующее вещество, левамизол, парагерквиамид и/или маркфортин, празиквантел, клозантел, хлорсулон, морантел, пирантел, спинозин или спинозинод, амин-ацетонитрильное действующее вещество, арилоазол-2-ил цианоэтил, регулятор роста насекомых системного действия. В одном варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия содержат по меньшей мере один макроциклический лактон, включая (но не ограничиваясь только ими) авермектины или милбемицины. В некоторых вариантах осуществления авермектины или милбемицины представляют собой эприномектин, ивермектин, селамектин, милбемектин, милбемицин D, милбемицин оксим или моксидектин.

В других вариантах осуществления описанные композиции и способы включают по меньшей мере одно из следующих веществ: тиабендазол, оксибендазол, мебендазол, фенбендазол, оксфендазол, албендазол, триклабендазол, фебантел, левамизол, пирантел, морантел, празиквантел, клозантел, хлорсулон, аминоацетонитрильное действующее вещество, или арилоазол-2-ил цианоэтиламин.

В предпочтительном варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения или предотвращения паразитарной инфекции или заболевания животного паразитами, содержащая:

а) эффективное количество по меньшей мере одного паразитицидного изоксазолинового действующего вещества, которое представляет собой соединение, имеющее формулу (Ic)



или его фармацевтически приемлемую соль;

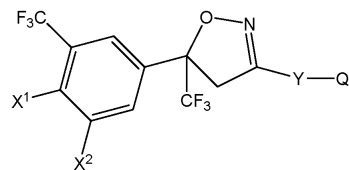
где X1, X2 и X3, каждый независимо, представляют собой галоген, C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-алкил или C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>-галогеналкил;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) по меньшей мере один сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой полярный растворитель, смешиваемый с водой;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

Во втором аспекте, в настоящем изобретении описаны новые и инновационные пестицидные и паразитицидные изоксазолиновые соединения, имеющие изображенную ниже формулу (Id)

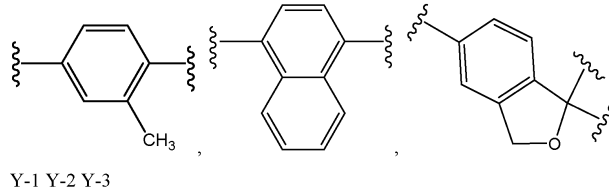


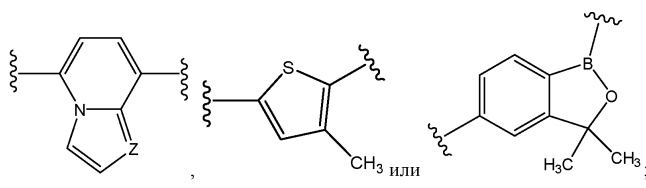
(Id)

где X<sup>1</sup> представляет собой атом брома, хлора, йода или фтора; и

X<sup>2</sup> представляет собой атом хлора, фтора или CF<sub>3</sub>;

Y представляет собой группу Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, где Z представляет собой N или CH, Y-5 или Y-6





и Q представляет собой OH, -C(O)NHCH<sub>2</sub>C(O)NHCH<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>, -C(O)CH<sub>2</sub>S(O)<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, -C(O)NHCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>SCH<sub>3</sub> или (-CH<sub>2</sub>-)(-CH<sub>2</sub>-)N(CO)CH<sub>2</sub>S(O)<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>.

Соединения, имеющие формулу (Id), высокоактивны против членистоногих вредителей и паразитов, и могут применяться для защиты животных, включая сельскохозяйственных животных и животных-компаньонов, таких как кошки, собаки, лошади, куры, овцы, козы, свиньи, индейки и крупный рогатый скот, от паразитов, которыми заражаются такие животные. В настоящем изобретении также описаны пестицидные соединения, имеющие формулу (Id), предназначенные для защиты урожая, растений, материала для размножения растений или материала, содержащего дерево или полученного из дерева, от вредителей.

Целью настоящего изобретения является не включать в настоящее изобретение никакой ранее известный продукт, способ получения или способ применения продукта, так что заявители сохраняют права и отказываются от прав на какой-либо ранее известный продукт, способ или метод. Также следует отметить, что настоящее изобретение не включает в свой объем никакой продукт, способ получения продукта или способ применения продукта, который не соответствует письменному описанию и требованиям USPTO (35 U.S.C. §112, первый абзац) или ЕРО (Статья 83 в ЕС), так что заявители сохраняют права и отказываются от прав на какой-либо ранее известный продукт, способ получения продукта или способ применения продукта.

Эти и другие варианты осуществления описаны в следующем далее подробном описании или являются очевидно следующими из него.

#### Подробное описание изобретения

##### Инъецируемые композиции длительного действия.

В первом аспекте, в настоящем изобретении описаны новые и инновационные инъецируемые композиции длительного действия для лечения или профилактики паразитарных инфекций или заражений у животного, содержащие противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло и, optional, сорасторитель, фармацевтически приемлемую добавку и/или вспомогательное вещество, в которых не содержится никаких других фармацевтически приемлемых полимеров, определение которым дано в настоящем тексте.

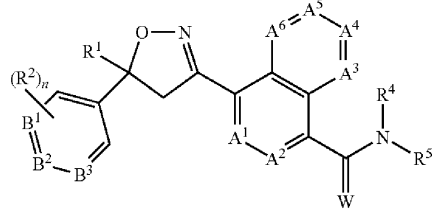
В настоящем изобретении описаны также способы и применение для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, включающие введение животному, нуждающемуся в этом, композиции длительного действия, содержащей противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло и, optional, сорасторитель, фармацевтически приемлемая добавка и/или вспомогательное вещество.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения и эффективное количество по меньшей мере одного дополнительного действующего вещества, ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло и, optional, сорасторитель, фармацевтически приемлемая добавка и/или вспомогательное вещество.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, которое представляет собой:

i) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (I)



где  $A^1, A^2, A^3, A^4, A^5$  и  $A^6$  независимо выбраны из группы, состоящей из  $CR^3$  и N, при условии, что максимум 3 из  $A^1, A^2, A^3, A^4, A^5$  и  $A^6$  представляют собой N;

$B^1, B^2$  и  $B^3$  независимо выбраны из группы, состоящей из  $CR^2$  и N;

W представляет собой O или S;

$R^1$  представляет собой  $C_1\text{-}C_6$ -алкил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкенил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкинил,  $C_3\text{-}C_6$ -циклоалкил,  $C_4\text{-}C_7$ -алкилциклоалкил или  $C_4\text{-}C_7$ -циклоалкилалкил, каждый из которых необязательно замещен одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^6$ ;

каждый  $R^2$  независимо представляет собой H, атом галогена,  $C_1\text{-}C_6$ -алкил,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкокси-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкокси-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилтио-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилтио-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилсульфинил,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилсульфинил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилсульфонил,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилсульфонил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкиламино-группу,  $C_2\text{-}C_6$ -диалкиламино-группу,  $C_2\text{-}C_4$ -алкоксикарбонил, -CN или  $\text{-NO}_2$ ;

каждый  $R^3$  независимо представляет собой H, атом галогена,  $C_1\text{-}C_6$ -алкил,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкил,  $C_3\text{-}C_6$ -циклоалкил,  $C_3\text{-}C_6$ -галогенциклоалкил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкокси-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкокси-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилтио-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилтио-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилсульфинил,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилсульфинил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилсульфонил,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилсульфонил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкиламино-группу,  $C_2\text{-}C_6$ -диалкиламино-группу, -CN или  $\text{-NO}_2$ ;

$R^4$  представляет собой H,  $C_1\text{-}C_6$ -алкил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкенил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкинил,  $C_3\text{-}C_6$ -циклоалкил,  $C_4\text{-}C_7$ -алкилциклоалкил,  $C_4\text{-}C_7$ -циклоалкилалкил,  $C_2\text{-}C_7$ -алкилкарбонил или  $C_2\text{-}C_7$ -алкоксикарбонил;

$R^5$  представляет собой H,  $OR^{10}$ ,  $NR^{11}R^{12}$  или  $Q^1$ ; или  $C_1\text{-}C_6$ -алкил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкенил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкинил,  $C_3\text{-}C_6$ -циклоалкил,  $C_4\text{-}C_7$ -алкилциклоалкил или  $C_4\text{-}C_7$ -циклоалкилалкил, каждый из которых необязательно замещен одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^7$ ; или

$R^4$  и  $R^5$  вместе с атомом азота, к которому они присоединены, объединены с образованием цикла, содержащего 2-6 атомов углерода и, необязательно, один дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, где указанный цикл необязательно замещен 1-4 заместителями, независимо выбранными из группы, состоящей из  $C_1\text{-}C_2$ -алкила, атома галогена, -CN,  $\text{-NO}_2$  и  $C_1\text{-}C_2$ -алкокси-группы;

каждый  $R^6$  независимо представляет собой атом галогена,  $C_1\text{-}C_6$ -алкил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкокси-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилтио-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилсульфинил, -CN или  $\text{-NO}_2$ ;

каждый  $R^7$  независимо представляет собой атом галогена;  $C_1\text{-}C_6$ -алкил,  $C_3\text{-}C_6$ -циклоалкил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкокси-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилтио-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилсульфинил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилсульфонил,  $C_2\text{-}C_8$ -диалкиламино-группу,  $C_3\text{-}C_6$ -циклоалкиламино-группу,  $C_2\text{-}C_7$ -алкилкарбонил,  $C_2\text{-}C_7$ -алкоксикарбонил,  $C_2\text{-}C_7$ -алкиламинокарбонил,  $C_3\text{-}C_9$ -диалкиламинокарбонил,  $C_2\text{-}C_7$ -галогеналкилкарбонил,  $C_2\text{-}C_7$ -галогеналкоксикарбонил,  $C_2\text{-}C_7$ -галогеналкиламино-группу,  $C_3\text{-}C_9$ -дигалогеналкиламино-группу, гидрокси-группу, -NH<sub>2</sub>, -CN или  $\text{-NO}_2$ ; или  $Q^2$ ;

каждый  $R^8$  независимо представляет собой атом галогена,  $C_1\text{-}C_6$ -алкокси-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкокси-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилтио-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилтио-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилсульфинил,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилсульфинил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилсульфонил,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилсульфонил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкиламино-группу,  $C_2\text{-}C_6$ -диалкиламино-группу,  $C_2\text{-}C_4$ -алкоксикарбонил, -CN или  $\text{-NO}_2$ ;

каждый  $R^9$  независимо представляет собой атом галогена,  $C_1\text{-}C_6$ -алкил,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкил,  $C_3\text{-}C_6$ -циклоалкил,  $C_3\text{-}C_6$ -галогенциклоалкил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкокси-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкокси-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилтио-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилтио-группу,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилсульфинил,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилсульфинил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкилсульфонил,  $C_1\text{-}C_6$ -галогеналкилсульфонил,  $C_1\text{-}C_6$ -алкиламино-группу,  $C_2\text{-}C_6$ -диалкиламино-группу, -CN,  $\text{-NO}_2$ , фенил или пиридинил;

$R^{10}$  представляет собой H; или  $C_1\text{-}C_6$ -алкил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкенил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкинил,  $C_3\text{-}C_6$ -циклоалкил,  $C_4\text{-}C_7$ -алкилциклоалкил или  $C_4\text{-}C_7$ -циклоалкилалкил, каждый из которых необязательно замещен одним или больше атомами галогенов;

$R^{11}$  представляет собой H,  $C_1\text{-}C_6$ -алкил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкенил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкинил,  $C_3\text{-}C_6$ -циклоалкил,  $C_4\text{-}C_7$ -алкилциклоалкил,  $C_4\text{-}C_7$ -циклоалкилалкил,  $C_2\text{-}C_7$ -алкилкарбонил или  $C_2\text{-}C_7$ -алкоксикарбонил;

$R^{12}$  представляет собой H;  $Q^3$ ; или  $C_1\text{-}C_6$ -алкил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкенил,  $C_2\text{-}C_6$ -алкинил,  $C_3\text{-}C_6$ -циклоалкил,  $C_4\text{-}C_7$ -алкилциклоалкил или  $C_4\text{-}C_7$ -циклоалкилалкил, каждый из которых необязательно замещен одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^7$ ; или

$R^{11}$  и  $R^{12}$  вместе с атомом азота, к которому они присоединены, объединены с образованием цикла, содержащего 2-6 атомов углерода и, необязательно, один дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, где указанный цикл необязательно замещен 1-4 заместителями, независимо выбранными из группы, состоящей из  $C_1\text{-}C_2$ -алкила, атома галогена, -CN,  $\text{-NO}_2$  и  $C_1\text{-}C_2$ -алкокси-группы;

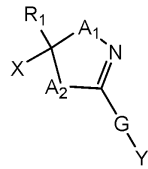
$Q^1$  представляет собой фенильное кольцо, 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, или 8-, 9- или 10-членную конденсированную бициклическую систему, необязательно содержащую 1-3 гетероатомов, выбранных из до 1 O, до 1 S и до 3 N, где каждое кольцо или циклическая система необязательно замещены одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^8$ ;

каждый  $Q^2$  независимо представляет собой фенильное кольцо или 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, где каждое кольцо необязательно замещено одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^9$ ;

$Q^3$  представляет собой фенильное кольцо или 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, где каждое кольцо необязательно замещено одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^9$ ; и  $n$  равно 0, 1 или 2;

или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

ii) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (II)



(II)

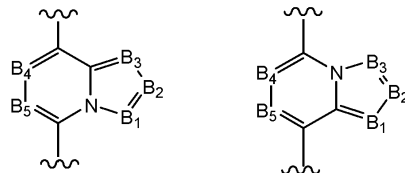
где  $R_1$  представляет собой алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, галогенциклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых является незамещенным или имеет один или больше заместителей, выбранных из атома галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкинила, галогеналкенила, алкинила, галогеналкенинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкитио-группы,  $R_7S(O)-$ ,  $R_7S(O)_2-$ ,  $R_7C(O)-$ ,  $R_7R_8NC(O)-$ ,  $R_7OC(O)-$ ,  $R_7C(O)O-$ ,  $R_7C(O)NR_8-$ ,  $-CN$  или  $-NO_2$ ;

$X$  представляет собой арил или гетероарил, каждый из которых может быть незамещенным или иметь один или больше заместителей, выбранных из атома галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкинила, галогеналкенила, алкинила, галогеналкенинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкитио-группы,  $R_7S(O)-$ ,  $R_7S(O)_2-$ ,  $R_7C(O)-$ ,  $R_7R_8NC(O)-$ ,  $R_7OC(O)-$ ,  $R_7C(O)O-$ ,  $R_7C(O)NR_8-$ ,  $-CN$  или  $-NO_2$ ;

$A_1$  представляет собой атом кислорода и

$A_2$  представляет собой атом кислорода,  $NR_2$  или  $CR_7R_8$ ;

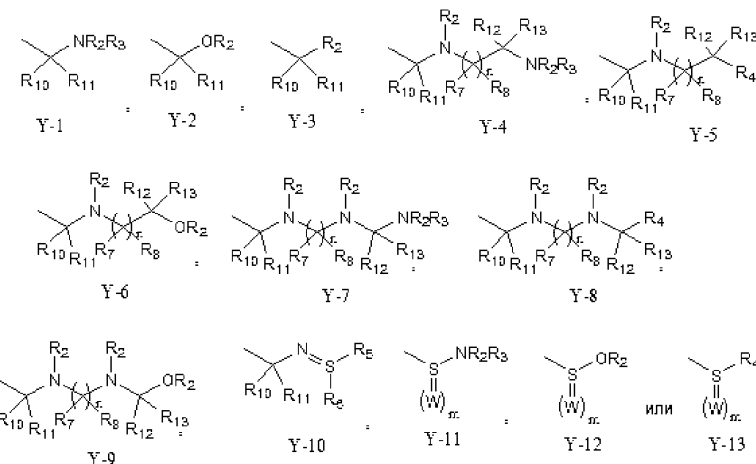
$G$  представляет собой  $G-1$  или  $G-2$ ;



G-1 G-2

$B_1$ ,  $B_2$ ,  $B_3$ ,  $B_4$  и  $B_5$  независимо представляют собой N или  $C-R_9$ ;

$Y$  представляет собой атом водорода, атом галогена,  $-CN$ ; или  $Y$  представляет собой алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил, циклоалкилалкил, арил, или гетероциклик или гетероарил, каждый из которых может быть незамещенным или иметь один или больше заместителей, выбранных из атома галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкинила, галогеналкенила, алкинила, галогеналкенинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкитио-группы,  $R_7S(O)-$ ,  $R_7S(O)_2-$ ,  $R_7C(O)-$ ,  $R_7R_8NC(O)-$ ,  $R_7OC(O)-$ ,  $R_7C(O)O-$ ,  $R_7C(O)NR_8-$ ,  $-CN$  или  $-NO_2$ ; или  $Y$  представляет собой  $Y-1$ ,  $Y-2$ ,  $Y-3$ ,  $Y-4$ ,  $Y-5$ ,  $Y-6$ ,  $Y-7$ ,  $Y-8$ ,  $Y-9$ ,  $Y-10$ ,  $Y-11$ ,  $Y-12$  или  $Y-13$ ;



$R_2$ ,  $R_3$  независимо представляют собой атом водорода, алкил, галогеналкил, тиоалкил, алкилтиоалкил, гидроксиалкил, алкоксиалкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил,  $R_{10}S(O)-$ ,  $R_{10}S(O)_2-$ ,  $R_{10}C(O)-$ ,  $R_{10}C(S)-$ ,  $R_{10}R_{11}NC(O)-$ ,  $R_{10}R_{11}NC(S)-$ ,  $R_{10}OC(O)-$ ;

$R_4$ ,  $R_5$  и  $R_6$  независимо представляют собой атом водорода, алкил, галогеналкил, тиоалкил, алкилтиоалкил, гидроксиалкил, алкоксиалкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, арил или гетероарил;

$R_7$  и  $R_8$  независимо представляют собой атом водорода, алкил, галогеналкил, тиоалкил, алкилтиоалкил, гидроксиалкил, алкоксиалкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил или галогеналкинил;

$R_9$  представляет собой атом водорода, атом галогена,  $-CN$ , или алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкенила, алкинила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)-$ ,  $R_7S(O)_2-$ ,  $R_7C(O)-$ ,  $R_7R_8NC(O)-$ ,  $R_7OC(O)-$ ,  $R_7C(O)O-$ ,  $R_7C(O)NR_8-$ ,  $-CN$  или  $-NO_2$ ;

$R_{10}$ ,  $R_{11}$ ,  $R_{12}$  и  $R_{13}$ , каждый независимо, представляют собой атом водорода, алкил, галогеналкил, тиоалкил, алкилтиоалкил, гидроксиалкил, алкоксиалкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил или галогеналкинил; или

$R_{10}$  вместе с  $R_{11}$  формирует  $=O$ ,  $=S$  или  $=NR_2$ ; или

$R_{12}$  вместе с  $R_{11}$  формирует  $=O$ ,  $=S$  или  $=NR_2$ ;

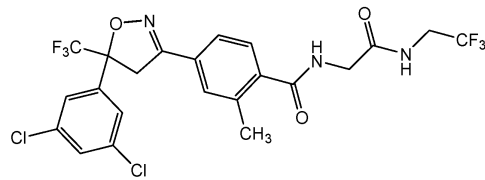
W представляет собой O, S или  $NR_2$ ;

n равно 1-4 и

m равно 0, 1 или 2;

или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

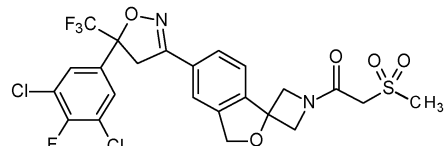
iii) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (III)



(III)

или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

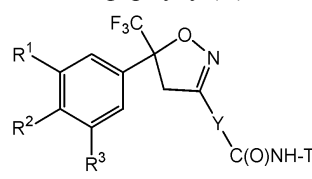
iv) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (IV)



(IV)

или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

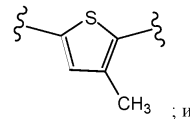
v) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (V)



(V)

где  $R^1$ ,  $R^2$  и  $R^3$  независимо представляют собой H, Cl, F или  $CF_3$ ,

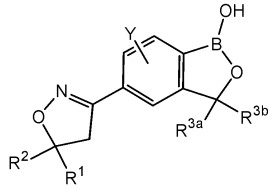
Y представляет собой дирадикальную группу



; и

T представляет собой  $C_1-C_6$ -алкильную группу, которая является незамещенной или замещена атомом галогена, циано-группой, нитро-группой, амино-группой, гидроксильной группой,  $C_1-C_6$ -алкокси-группой,  $C_1-C_6$ -галогеналкокси-группой,  $C_1-C_6$ -алкилтио-группой,  $C_1-C_6$ -алкилтио-группой, карбокси-группой, карбамоильной группой или  $C_2-C_6$ -алканоильной группой, которая может быть незамещенной или замещенной в алкильной части атомом галогена, или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

vi) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (VI)



(VI)

где Y представляет собой атом водорода, фтора, хлора или брома;

R<sup>1</sup> представляет собой фенил, замещенный 2-4 заместителями, выбранными из атома галогена, метила, дифторметила, трифторметила, метокси-группы, трифторметокси-группы или трифторпентокси-группы;

R<sup>2</sup> представляет собой метил, фторметил, трифторметил или перфторэтил;

R<sup>3a</sup> и R<sup>3b</sup> независимо выбраны из атома водорода, метила, этила или фторметила; или R<sup>3a</sup> и R<sup>3b</sup> объединены с атомом водорода, к которому они присоединены, с образованием циклопентильного кольца или циклогексильного кольца; или его фармацевтически приемлемую соль;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno необязательно, по меньшей мере один сорасторитель;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, которое представляет собой:

i) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (I), или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

ii) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (II), или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

iii) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (III), или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

iv) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (IV), или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

v) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (V), или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

vi) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (VI), или его фармацевтически приемлемую соль;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров. В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, которое представляет собой:

i) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (I), или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

ii) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (II), или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

iii) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (III), или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

iv) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (IV), или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

v) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (V), или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

vi) изоксазолиновое соединение, имеющее приведенную выше формулу (VI), или его фармацевтически приемлемую соль;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (I), или его фармацевтически приемлемой соли;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (I), или его фармацевтически приемлемой соли;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, имеющего приведенную выше формулу (I), или его фармацевтически приемлемой соли;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

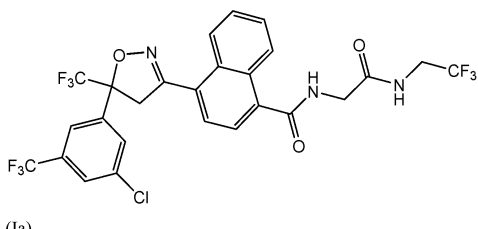
d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего формулу (Ia)



или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (Ia), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (Ia), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (Ia), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими)monoэтиловый эфир диэтенгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, monoэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и за-

ражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (Ia), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

в) опционально, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой бензиловый спирт, бензилбензоат, этилацетат, триацетин, липиды, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

г) опционально, антиоксидант и

д) опционально, поверхностно-активное вещество, и, необязательно, по меньшей мере одну другую фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (Ia), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

в) опционально, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;

г) опционально, антиоксидант и

д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (Ia), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

в) опционально, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

г) опционально, антиоксидант и

д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (Ia), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

в) опционально, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид, бензиловый спирт или их комбинацию;

г) опционально, антиоксидант и

д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (Ia), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере одно нейтральное масло, где указанное нейтральное масло представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

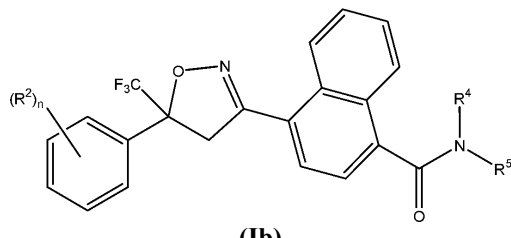
д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего формулу (Ib)



или его фармацевтически приемлемой соли, где

$R^2$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$ -алкил или  $C_1$ - $C_6$ -галогеналкил;

$R^4$  представляет собой Н или  $C_1$ - $C_6$ -алкил;

$R^5$  представляет собой  $C_1$ - $C_4$ -алкил, необязательно замещенный одним или больше заместителями  $R^7$ ; и  $R^7$  представляет собой  $C_2$ - $C_7$ -алкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$ -алкоксикарбонил,  $C_2$ - $C_7$ -алкиламинокарбонил,  $C_3$ - $C_9$ -диалкиламинокарбонил,  $C_2$ - $C_7$ -галогеналкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$ -галогеналкоксикарбонил,  $C_2$ - $C_7$ -галогеналкиламинокарбонил,  $C_3$ - $C_9$ -дигалогеналкиламинокарбонил (например,  $-\text{CH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ ); и  $n$  равен 0, 1 или 2;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ib), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ib), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и за-

ражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ib), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

в) опционально, сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими) моноэтиловый эфир диэтенгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, моноэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (ДМИ), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

г) опционально, антиоксидант и

д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ib), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

в) опционально, сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой бензиловый спирт, бензилбензоат, этилацетат, триацетин, липиды, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицириды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицириды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицириды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

г) опционально, антиоксидант и

д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ib), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

в) опционально, сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;

г) опционально, антиоксидант и

д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ib), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

в) опционально, сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

г) опционально, антиоксидант и

д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и за-

ражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ib), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;
- с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид, бензиловый спирт или их комбинацию;
- д) optionalno, антиоксидант и
- е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ib), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере одно нейтральное масло, где указанное нейтральное масло представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид;
- с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;
- д) optionalno, антиоксидант и
- е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (II), или его фармацевтически приемлемой соли,
- б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель;
- д) optionalno, антиоксидант и
- е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (II), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;
- д) optionalno, антиоксидант и
- е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

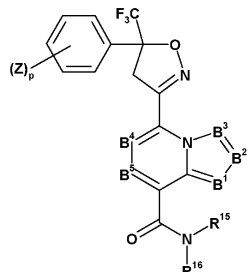
где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров. В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (II), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;
- д) optionalno, антиоксидант и
- е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

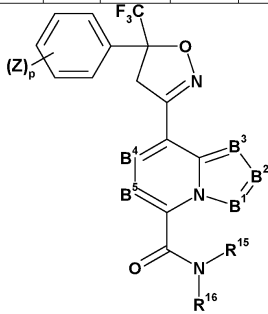
В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего формулы II-1,001 - II-1,025 или II-2,00 - II-2,018:



Соединения II-1,001 - II-1,025

Соединение №	(Z) <sub>p</sub>	B <sup>5</sup>	B <sup>4</sup>	B <sup>3</sup>	B <sup>2</sup>	B <sup>1</sup>	R <sup>15</sup>	R <sup>16</sup>
1,001	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,002	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,003	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	N	CH <sub>3</sub>	CH <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
1,004	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	N	CH <sub>3</sub>	CH <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> H
1,005	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	N	CH <sub>3</sub>	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,006	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,007	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	N	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1,008	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,009	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1,010	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,011	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,012	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,013	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1,014	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,015	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,016	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1,017	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,018	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,019	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1,020	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,021	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,022	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1,023	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,024	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1,025	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	C-Me	C-H	C-Me	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>



## Соединения II-2,001 - II-2,018

Соединение №	(Z) <sub>p</sub>	B <sup>5</sup>	B <sup>4</sup>	B <sup>3</sup>	B <sup>2</sup>	B <sup>1</sup>	R <sup>15</sup>	R <sup>16</sup>
2,001	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,002	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,003	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,004	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,005	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,006	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,007	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,008	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,009	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	N	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,010	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,011	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,012	3,5-Cl <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,013	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,014	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,015	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,016	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,017	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,018	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	C-H	C-H	C-H	C-H	C-H	H	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>

или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенные выше формулы II-1,001 - II-1,025 или II-2,00 - II-2,018, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенные выше формулы II-1,001 - II-1,025 или II-2,00 - II-2,018, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) optionalno, антиоксидант и

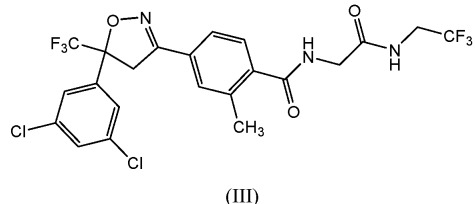
е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция

длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего формулу (III)



или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (III), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (III), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров. В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (III), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими)monoэтиловый эфир диэтиленгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, monoэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (III), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- в) опционально, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой бензиловый спирт, бензилбензоат, этилацетат, триацетин, липиды, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;
- г) опционально, антиоксидант и
- д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (III), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- в) опционально, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;
- г) опционально, антиоксидант и
- д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (III), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- в) опционально, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;
- г) опционально, антиоксидант и
- д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (III), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;
- в) опционально, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид, бензиловый спирт или их комбинацию;
- г) опционально, антиоксидант и
- д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения,

нения, имеющего приведенную выше формулу (III), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере одно нейтральное масло, где указанное нейтральное масло представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид;

в) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

г) optionalno, антиоксидант и

д) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров. В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (IV), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

в) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель;

г) optionalno, антиоксидант и

д) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (IV), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

в) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

г) optionalno, антиоксидант и

д) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (IV), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

в) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

г) optionalno, антиоксидант и

д) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (IV), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

в) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими)monoэтиловый эфир диэтиленгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, monoэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

г) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (IV), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой бензиловый спирт, бензилбензоат, этилацетат, триацетин, липиды, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), дизифир пропиленгликоля с C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (IV), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (IV), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (IV), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и за-

ражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (IV), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере одно нейтральное масло, где указанное нейтральное масло представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид;
- в) опционально, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой этиanol, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;
- г) опционально, антиоксидант и
- д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (V), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- в) опционально, по меньшей мере один сорасторовитель;
- г) опционально, антиоксидант и
- д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (V), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- в) опционально, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;
- г) опционально, антиоксидант и
- д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

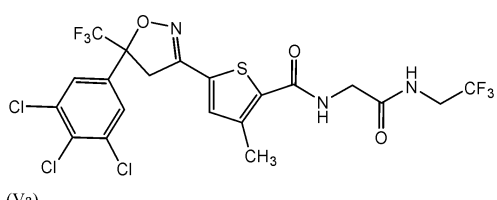
В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (V), или его фармацевтически приемлемой соли;
- б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- в) опционально, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;
- г) опционально, антиоксидант и
- д) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего формулу (Va)



б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой

жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

- c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель;
- d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Va), или его фармацевтически приемлемой соли;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

- d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Va), или его фармацевтически приемлемой соли;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

- d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Va), или его фармацевтически приемлемой соли;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

c) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими)monoэтиловый эфир диэтенгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, monoэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

- d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Va), или его фармацевтически приемлемой соли;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой бензиловый спирт, бензилбензоат, этилацетат, триацетин, липиды, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир

пропиленгликоля с C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Va), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Va), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Va), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Va), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере одно нейтральное масло, где указанное нейтральное масло представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного соединения, имеющего

описанную выше формулу (VI), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (VI), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего приведенную выше формулу (VI), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) optionalno, антиоксидант и

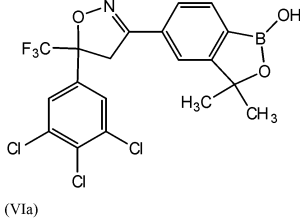
е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку,

вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного соединения, имеющего формулу (VIa)



или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорастворитель, где указанный сорастворитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими) моноэтиловый эфир диэтиленгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, моноэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин,

пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой бензиловый спирт, бензилбензоат, этилацетат, триацетин, липиды, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъектируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой

жидкий ПЭГ;

с) опционально, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, антиоксидант и

е) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, антиоксидант и

е) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, антиоксидант и

е) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере одно нейтральное масло, где указанное нейтральное масло представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид;

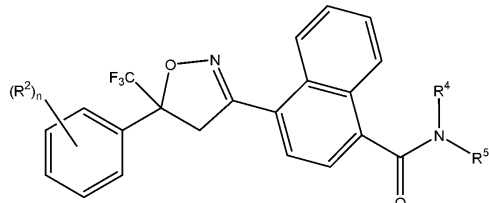
с) опционально, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, антиоксидант и

е) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего формулу (Ib)



(Ib)

или его фармацевтически приемлемой соли, где

R<sup>2</sup> независимо представляет собой галоген, C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-галогеналкил;

R<sup>4</sup> представляет собой Н или C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>-алкил;

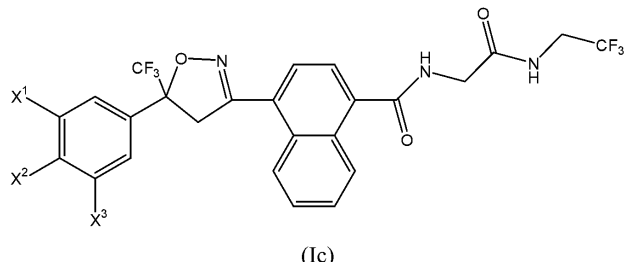
R<sup>5</sup> представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>-алкил, необязательно замещенный одним или больше заместителями

$R^7$ ; и

$R^7$  представляет собой  $C_2$ - $C_7$ -алкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$ -алкоксикарбонил,  $C_2$ - $C_7$ -алкиламинокарбонил,  $C_3$ - $C_9$ -диалкиламинокарбонил,  $C_2$ - $C_7$ -галогеналкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$ -галогеналкоксикарбонил,  $C_2$ - $C_7$ -галогеналкиламинокарбонил,  $C_3$ - $C_9$ -дигалогеналкиламинокарбонил (например,  $-\text{CH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ ); и  $n$  равен 0, 1 или 2.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего формулу (Ic):



или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$ , каждый независимо, представляют собой Н, галоген,  $C_1$ - $C_3$ -алкил или  $C_1$ - $C_3$ -галогеналкил;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В одном варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (Ic), где  $X^1$  и  $X^3$  независимо представляют собой галоген и  $X^2$  представляет собой атом водорода.

В другом варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (Ic), где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$ , каждый независимо, представляют собой галоген.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения инъецируемые композиции длительного

действия содержат соединение, имеющее формулу (Ic), где  $X^1$  и  $X^3$ , каждый независимо, представляют собой галоген и  $X^2$  представляет собой  $C_1$ - $C_3$ -галогеналкил.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия, содержащая соединение, имеющее формулу (Ic), где  $X^1$  и  $X^2$  независимо представляют собой галоген и  $X^3$  представляет собой  $C_1$ - $C_3$ -галогеналкил.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия, содержащая соединение, имеющее формулу (Ic), где  $X^1$  и  $X^2$  независимо представляют собой галоген и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ .

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия, содержащая соединение, имеющее формулу (Ic), где  $X^1$  и  $X^3$  представляют собой атом хлора и  $X^2$  представляет собой атом водорода.

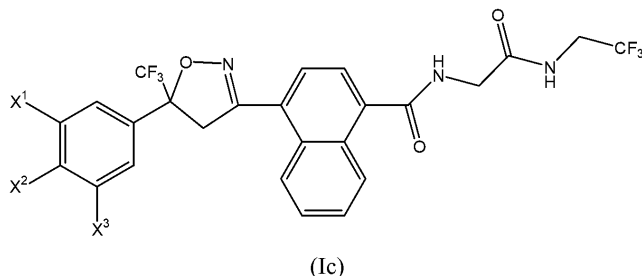
В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия, содержащая соединение, имеющее формулу (Ic), где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ .

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия, содержащая соединение, имеющее формулу (Ic), где  $X^1$  и  $X^3$  представляют собой атом хлора и  $X^2$  представляет собой атом фтора.

В другом варианте осуществления инъецируемых композиций длительного действия по настоящему изобретению содержат противопаразитарно эффективное количество 4-[5-[3-хлор-5-(трифторметил)фенил]-4,5-дигидро-5-(трифторметил)-3-изоксазолил]-N-[2-оксо-2-[(2,2,2-трифторметил)-амино]этил]-1-нафталинкарбоксамид (соединение, имеющее формулу Ia).

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- a) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего формулу (Ic)



или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$  и  $X^3$ , каждый независимо, представляют собой галоген или  $C_1$ - $C_3$ -галогеналкил и  $X^2$  представляет собой галоген или атом водорода;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

- a) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего представленную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$  и  $X^3$ , каждый независимо, представляют собой галоген или  $C_1$ - $C_3$ -галогеналкил и  $X^2$  представляет собой галоген или атом водорода;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция

длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

$X^1$  и  $X^3$ , каждый независимо, представляют собой галоген или  $C_1-C_3$ -галогеналкил и

$X^2$  представляет собой галоген или атом водорода;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорастворитель, где указанный сорастворитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего представленную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$  и  $X^2$ , каждый независимо, представляют собой атом хлора или атом фтора и

$X^3$  представляет собой атом хлора или  $CF_3$ ,

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорастворитель;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего представленную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$  и  $X^2$ , каждый независимо, представляют собой атом хлора или атом фтора и

$X^3$  представляет собой атом хлора или  $CF_3$ ,

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли;

где  $X^1$  и  $X^2$ , каждый независимо, представляют собой атом хлора или атом фтора и

$X^3$  представляет собой атом хлора или  $CF_3$ ,

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорастворитель, где указанный сорастворитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения,

нения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

$X^1$  и  $X^2$ , каждый независимо, представляют собой атом хлора или атом фтора и

$X^3$  представляет собой атом хлора или  $CF_3$ ,

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

c) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой  $C_1-C_6$  спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими) моноэтиловый эфир диэтенгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, моноэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

$X^1$  и  $X^2$ , каждый независимо, представляют собой атом хлора или атом фтора и

$X^3$  представляет собой атом хлора или  $CF_3$ ,

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

c) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой бензиловый спирт, бензилбензоат, этилацетат, триацетин, липиды,  $C_8-C_{10}$ -триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812),  $C_8-C_{10}$ -триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818),  $C_8-C_{10}$ -триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с  $C_8-C_{10}$  жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одно поверхностно-активное вещество и/или по меньшей мере одну дополнительную фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

$X^1$  и  $X^2$ , каждый независимо, представляют собой атом хлора или атом фтора и

$X^3$  представляет собой атом хлора или  $CF_3$ ,

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой  $C_8-C_{10}$ -триглицерид, бензиловый спирт или их комбинацию;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

$X^1$  и  $X^2$ , каждый независимо, представляют собой атом хлора или атом фтора и

$X^3$  представляет собой атом хлора или  $CF_3$ ,

b) по меньшей мере одно нейтральное масло, где указанное нейтральное масло представляет собой  $C_8-C_{10}$ -триглицерид;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

d) optionalno, antioxident i

e) optionalno, po menyesh mere odnu farmacevicheski priemlemouu doabavku, vspomogatelnoe veshchestvo ili ih smesi;

gde ne prisutstvuet nikakih drugix farmacevicheski priemlemey polimerov.

V drugom variante osuchestvleniya v nastoychim izobretении opisana inyeцируемaya kompozitsiya dlitel'nogo deystviya dlya lecheniya i/ili predotvrascheniya (profifilaktiki) parazitarных infekcij i zaraženij u zhivotnykh ili na pokrovaх zhivotnykh, soderžaša:

a) protivoparazitarno effektivnoe kolichestvo izoksažolinovogo soedinenija, imyushhego predstavlennuу выше formulu (Ic), ili ego farmacevicheski priemlemoy soli, gde

$X^1$  i  $X^3$ , každyy, predstavlyayut soboy atom chlora i

$X^2$  predstavlyayut soboy atom fторa ili atom vodoroda;

b) po menyesh mere один farmacevicheski priemlemey polimer, kotoriy predstavlyayt soboy zhidkij PЭG i/ili farmacevicheski priemlemoe neytral'noe maslo;

c) optionalno, po menyesh mere один sorastvoritel';

d) optionalno, antioxident i

e) optionalno, po menyesh mere odnu farmacevicheski priemlemouu doabavku, vspomogatelnoe veshchestvo ili ih smesi;

gde ne prisutstvuet nikakih drugix farmacevicheski priemlemey polimerov.

V drugom variante osuchestvleniya v nastoychim izobretении opisana inyeцируemaya kompozitsiya dlitel'nogo deystviya dlya lecheniya i/ili predotvrascheniya (profifilaktiki) parazitarных infekcij i zaraženij u zhivotnykh ili na pokrovaх zhivotnykh, soderžaša:

a) protivoparazitarno effektivnoe kolichestvo izoksažolinovogo soedinenija, imyushhego predstavlennuу выше formulu (Ic), ili ego farmacevicheski priemlemoy soli, gde

$X^1$  i  $X^3$ , každyy, predstavlyayut soboy atom chlora i

$X^2$  predstavlyayut soboy atom fторa ili atom vodoroda;

b) po menyesh mere один farmacevicheski priemlemey polimer, kotoriy predstavlyayt soboy zhidkij PЭG i/ili farmacevicheski priemlemoe neytral'noe maslo;

c) optionalno, po menyesh mere один sorastvoritel', gde ukazanniy sorastvoritel' predstavlyayt soboy poljarnyy raствoritel', smeshivayushiy se s vodoy;

d) optionalno, antioxident i

e) optionalno, po menyesh mere odnu farmacevicheski priemlemouu doabavku, vspomogatelnoe veshchestvo ili ih smesi;

gde ne prisutstvuet nikakih drugix farmacevicheski priemlemey polimerov.

V drugom variante osuchestvleniya v nastoychim izobretении opisana inyeцируemaya kompozitsiya dlitel'nogo deystviya dlya lecheniya i/ili predotvrascheniya (profifilaktiki) parazitarных infekcij i zaraženij u zhivotnykh ili na pokrovaх zhivotnykh, soderžaša:

a) protivoparazitarno effektivnoe kolichestvo po menyesh mere odnogo izoksažolinovogo soedinenija, imyushhego opisanuу выше formulu (Ic), ili ego farmacevicheski priemlemoy soli; gde

$X^1$  i  $X^3$ , každyy, predstavlyayut soboy atom chlora i

$X^2$  predstavlyayut soboy atom fторa ili atom vodoroda;

b) po menyesh mere один farmacevicheski priemlemey polimer, kotoriy predstavlyayt soboy zhidkij PЭG i/ili farmacevicheski priemlemoe neytral'noe maslo;

c) optionalno, po menyesh mere один sorastvoritel', gde ukazanniy sorastvoritel' ne smeshivayt se s vodoy ili tol'ko chasticno raствorяetsya v vode;

d) optionalno, antioxident i

e) optionalno, po menyesh mere odnu farmacevicheski priemlemouu doabavku, vspomogatelnoe veshchestvo ili ih smesi;

gde ne prisutstvuet nikakih drugix farmacevicheski priemlemey polimerov.

V drugom variante osuchestvleniya v nastoychim izobretении opisana inyeцируemaya kompozitsiya dlitel'nogo deystviya dlya lecheniya i/ili predotvrascheniya (profifilaktiki) parazitarных infekcij i zaraženij u zhivotnykh ili na pokrovaх zhivotnykh, soderžaša:

a) protivoparazitarno effektivnoe kolichestvo izoksažolinovogo soedinenija, imyushhego predstavlennuу выше formulu (Ic), ili ego farmacevicheski priemlemoy soli, gde

$X^1$  predstavlyayut soboy atom chlora;

$X^2$  predstavlyayut soboy atom fторa i

$X^3$  predstavlyayut soboy  $CF_3$ ,

b) po menyesh mere один farmacevicheski priemlemey polimer, kotoriy predstavlyayt soboy zhidkij PЭG i/ili farmacevicheski priemlemoe neytral'noe maslo;

c) optionalno, po menyesh mere один sorastvoritel';

d) optionalno, antioxident i

e) optionalno, po menyesh mere odnu farmacevicheski priemlemouu doabavku, vspomogatelnoe veshchestvo ili ih smesi;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$  представляет собой атом хлора;

$X^2$  представляет собой атом фтора и

$X^3$  представляет собой  $CF_3$ ,

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) опционально, антиоксидант и

е) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

$X^1$  представляет собой атом хлора;

$X^2$  представляет собой атом фтора и

$X^3$  представляет собой  $CF_3$ ,

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, по меньшей мере один сорасторовитель, где указанный сорасторовитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) опционально, антиоксидант и

е) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

$X^1$  представляет собой атом хлора;

$X^2$  представляет собой атом фтора и

$X^3$  представляет собой  $CF_3$ ,

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, сорасторовитель, где указанный сорасторовитель представляет собой  $C_1-C_6$  спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими)monoэтиловый эфир диэтенгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, monoэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

д) опционально, антиоксидант и

е) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

$X^1$  представляет собой атом хлора;

$X^2$  представляет собой атом фтора и

$X^3$  представляет собой  $CF_3$ ,

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой бензиловый спирт, бензилбензоат, этилацетат, триацетин, липиды, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одно поверхностно-активное вещество и, optionalno, по меньшей мере одну дополнительную фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора;

X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и

X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>,

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора;

X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и

X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>,

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора;

X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и

X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>,

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

c) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид, бензиловый спирт или их комбинацию;

d) optionalno, антиоксидант и

e) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

$X^1$  представляет собой атом хлора;

$X^2$  представляет собой атом фтора и

$X^3$  представляет собой  $CF_3$ ,

б) по меньшей мере одно нейтральное масло, где указанное нейтральное масло представляет собой  $C_8-C_{10}$ -триглицерид;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой этиanol, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего представленную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$  и  $X^3$  представляют собой атом хлора и

$X^2$  представляет собой атом фтора;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли; где

$X^1$  и  $X^3$  представляют собой атом хлора и

$X^2$  представляет собой атом фтора;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$  и  $X^3$  представляют собой атом хлора и

$X^2$  представляет собой атом фтора;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и за-

ражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$  и  $X^3$  представляют собой атом хлора и

$X^2$  представляет собой атом фтора;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой  $C_1-C_6$  спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими) моноэтиловый эфир диэтенгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, моноэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$  и  $X^3$  представляют собой атом хлора и

$X^2$  представляет собой атом фтора;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой бензиловый спирт, бензилбензоат, этилацетат, триацетин, липиды,  $C_8-C_{10}$ -триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812),  $C_8-C_{10}$ -триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818),  $C_8-C_{10}$ -триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с  $C_8-C_{10}$  жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одно поверхностно-активное вещество, и, optionalno, по меньшей мере одну дополнительную фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$  и  $X^3$  представляют собой атом хлора и

$X^2$  представляет собой атом фтора;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой  $C_8-C_{10}$ -триглицерид, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, антиоксидант и

е) optionalno, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$  и  $X^3$  представляют собой атом хлора и

$X^2$  представляет собой атом фтора;

б) по меньшей мере одно нейтральное масло, где указанное нейтральное масло представляет собой

**C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид;**

с) опционально, по меньшей мере один сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой этанол, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, антиоксидант и

е) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего представленную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup>, каждый, представляют собой атом хлора;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, по меньшей мере один сорастворитель;

д) опционально, антиоксидант и

е) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup>, каждый, представляют собой атом хлора;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, по меньшей мере один сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) опционально, антиоксидант и

е) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup>, каждый, представляют собой атом хлора;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, по меньшей мере один сорастворитель, где указанный сорастворитель не смешивается с водой или только частично растворяется в воде;

д) опционально, антиоксидант и

е) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup>, каждый, представляют собой атом хлора;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими)monoэтиловый эфир диэтиленгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, monoэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид

(DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

d) опционально, антиоксидант и

e) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$ , каждый, представляют собой атом хлора;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

c) опционально, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой бензиловый спирт, бензилбензоат, этилацетат, триацетин, липиды,  $C_8-C_{10}$ -триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812),  $C_8-C_{10}$ -триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818),  $C_8-C_{10}$ -триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с  $C_8-C_{10}$  жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

d) опционально, антиоксидант и

e) опционально, по меньшей мере одно поверхностно-активное вещество, и, опционально, по меньшей мере одну дополнительную фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$ , каждый, представляют собой атом хлора;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло;

c) опционально, сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой  $C_1-C_6$  спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;

d) опционально, антиоксидант и

e) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего представленную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$ , каждый независимо, представляют собой атом хлора или атом фтора;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) опционально, по меньшей мере один сорасторитель;

d) опционально, антиоксидант и

e) опционально, по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описана инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащая:

a) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего описанную выше формулу (Ic), или его фармацевтически приемлемой соли, где

$X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$ , каждый независимо, представляют собой атом хлора или атом фтора;

b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

c) опционально, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

d) optional, antioxidant and

e) optional, by the smallest amount one pharmaceutical intakeable additive, auxiliary substance or their mixtures;

where there are no other pharmaceutical intakeable polymers.

In another variant of implementation in the present invention described a composition for injection for a long-term action for treatment and/or prevention (prophylaxis) of parasitic infections and infections in animals or on animal skins, containing:

a) against parasitic effective amount of isoxazoline derivative, which has been described above formula (Ic), or its pharmaceutical intakeable salt, where

$X^1$ ,  $X^2$  and  $X^3$ , each independently, represent themselves by an atom of chlorine or an atom of fluorine;

b) by the smallest amount one pharmaceutical intakeable polymer, which represents itself by a liquid PEG and/or pharmaceutical intakeable neutral oil;

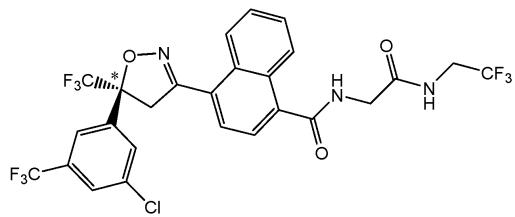
c) optional, by the smallest amount one co-solvent, where the indicated co-solvent does not mix with water or only partially soluble in water;

d) optional, antioxidant and

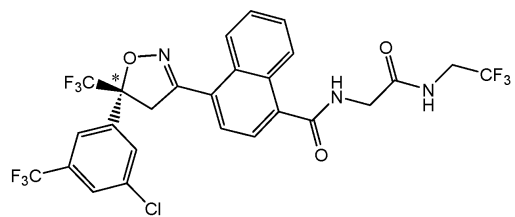
e) optional, by the smallest amount one pharmaceutical intakeable additive, auxiliary substance or their mixtures;

where there are no other pharmaceutical intakeable polymers.

Compounds, having the formulas (I)-(VIa), may exist in the form of stereoisomers, and each individual stereoisomer is covered by the formulas given in the present text. Mentioned different stereoisomers include enantiomers, diastereomers and atropisomers. To avoid doubt, when isoxazoline derivative (for example, any of those described in the present text isoxazoline derivatives) includes two or more stereoisomers (for example, (S)- and (R)-enantiomers), given in the present text formulas, in which the stereochemistry is not indicated in the plain form, include each of the possible stereoisomers. Specialist in this field of knowledge should understand that one stereoisomer of isoxazoline derivative may have more active and/or manifest additional properties, compared with another enantiomer. In addition, a specialist in this field of knowledge should understand that, to obtain and/or selectively obtain a stereoisomer described in the present text, it is necessary to use the known methods of synthesis of isoxazoline derivatives. Isoxazoline derivatives, described in the present text, contain a chiral carbon atom in a five-membered isoxazoline ring (marked with an asterisk (\*) in the structures given below); therefore, these compounds contain two possible stereoisomers. As an example for compounds, having the formula (Ia), two possible stereoisomers of a quaternary carbon atom of isoxazoline derivative:



(S)-Ia



(R)-Ia

Compound, having the formula (S)-Ia, has (S) configuration at the chiral carbon atom, and compound, having the formula (R)-Ia, has (R) configuration. Drawings of molecules, given in the present text, correspond to standard rules of representation of stereochemistry. To indicate stereochemistry, bonds, extending from the plane of the drawing to the reader, are represented by solid wedges, where the wide end of the wedge is attached to the atom, rising above the plane of the drawing. Bonds, extending from the plane of the drawing away from the reader, are represented by dashed wedges, where the narrow end of the wedge is attached to the atom, located below the plane of the drawing. To indicate stereochemistry, bonds, extending from the plane of the drawing to the reader, are represented by solid lines, where the wide end of the line is attached to the atom, rising above the plane of the drawing. Bonds, extending from the plane of the drawing away from the reader, are represented by dashed lines, where the narrow end of the line is attached to the atom, located below the plane of the drawing. Lines of constant width are used to represent bonds, which do not indicate the direction of the bond from the plane of the drawing. It is assumed that the direction of the bond is not indicated in the drawings of molecules given in the present text.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения более биологически активным энантиомером считают соединение, имеющее формулу (S)-Ia. Аналогично, более биологически активными энантиомерами изоксазолиновых соединений, имеющих формулу (Ib), (Ic) и (II)-(VIa), считают соединения с (S)-конфигурацией по хиральному атому углерода в изоксазолиновом кольце. В некоторых вариантах осуществления изоксазолиновое соединение по настоящему изобретению или композиции, содержащие данное соединение, обогащены энантиомером, который проявляет значительную активность *in vitro* и *in vivo* (эутомер) и благоприятный токсикологический профиль, в сравнении с соединением или композицией, обогащенными другим соответствующим энантиомером, который проявляет значительно более низкую активность *in vitro* и *in vivo* (дистомер).

В случае энантиомерной обогащенности, один энантиомер присутствует в большем количестве, чем другой, и степень обогащения можно оценить значением энантиомерного избытка ("еe"), который рассчитывают как  $(2x-1) \times 100\%$ , где x это мольная часть доминирующего энантиомера в смеси (например, ее 20% соответствует 60:40 соотношению энантиомеров). В некоторых вариантах осуществления композиции по настоящему изобретению содержат соединения, которые имеют энантиомерный избыток по меньшей мере 50%. В других вариантах осуществления композиции по настоящему изобретению содержат соединения, которые имеют энантиомерный избыток более активного изомера по меньшей мере 75%, энантиомерный избыток более активного изомера по меньшей мере 90%, или энантиомерный избыток более активного изомера по меньшей мере 94%. Особо следует отметить энантиомерно чистые варианты осуществления более активного изомера (эутомера).

Соединения по настоящему изобретению могут также существовать в виде одного или более конформационных изомеров благодаря ограниченному вращению вокруг амидной связи, присоединенной к арильному или гетероарильному кольцу (например, амид, связанный с нафтильной группой в формуле (I)). Настоящее изобретение включает смеси конформационных изомеров. Кроме того, настоящее изобретение включает соединения, которые обогащены одним конформером, в сравнении с другими.

Следует понимать, что помимо соединений, имеющих формулу (Ia), другие изоксазолиновые соединения, имеющие формулу (I), формулу (Ib), формулу (Ic), формулу (II), формулу (II-1.1001)-(II-1.025), формулу (II-2.001)-(II-018), формулу (III), формулу (IV), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI) и формулу (VIa), тоже будут иметь по меньшей мере два возможных энантиомера как результат присутствия четвертичного атoma углерода в изоксазолиновом кольце. Кроме того, некоторые соединения могут содержать другие хиральные центры в одном или больше заместителях.

Настоящее изобретение включает рацемические смеси, например, равные количества энантиомеров, имеющих формулы (I)-(VIa). Настоящее изобретение также включает соединения, имеющие формулу (I), формулу (Ia), формулу (Ib), формулу (Ic), формулу (II), формулу (II-1.1001)-(II-1.025), формулу (II-2.001)-(II-018), формулу (III), формулу (IV), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI) или формулу (VIa), которые обогащены одним энантиомером, по сравнению с рацемической смесью. Также включены в настоящее изобретение практически чистые энантиомеры соединений, имеющих формулу (I), формулу (Ia), формулу (Ib), формулу (Ic), формулу (II), формулу (II-1.1001) -(II-1.025), формулу (II-2.001)-(II-018), формулу (III), формулу (IV), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI) или формулу (VIa).

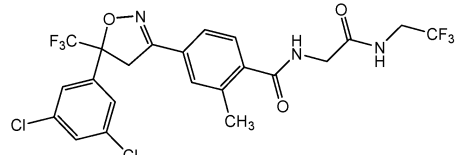
Таким образом, в одном варианте осуществления, инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолина, имеющего формулу (I), формулу (Ia), формулу (Ib), формулу (Ic), формулу (II), формулу (II-1.1001)-(II-1.025), формулу (II-2.001)-(II-018), формулу (III), формулу (IV), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI) или формулу (VIa), который существенно обогащен одним энантиомером, или его фармацевтически приемлемой соли. Термин "существенно обогащен" означает, что соединение содержит примерно в 1,5 или больше раз по весу целевого энантиомера. В другом варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат по меньшей мере одно изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (I), формулу (Ia), формулу (Ib), формулу (Ic), формулу (II), формулу (II-1.1001) -(II-1.025), формулу (II-2.001)-(II-018), формулу (III), формулу (IV), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI) или формулу (VIa), которое обогащено одним энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере 2:1, по меньшей мере 5:1 или по меньшей мере 10:1. В другом варианте осуществления композиции содержат по меньшей мере одно соединение, имеющее формулу (I), формулу (Ia), формулу (Ib), формулу (Ic), формулу (II), формулу (II-1.1001)-(II-1.025), формулу (II-2.001)-(II-018), формулу (III), формулу (IV), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI) или формулу (VIa), которое обогащено одним энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере 15:1 или по меньшей мере 20:1, или его фармацевтически приемлемую соль. В одном варианте осуществления изоксазолиновые соединения, имеющие формулу (I), формулу (Ia), формулу (Ib), формулу (Ic), формулу (II), формулу (II-1.1001)-(II-1.025), формулу (II-2.001)-(II-018), формулу (III), формулу (IV), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI) или формулу (VIa), присутствующие в композициях по настоящему изобретению, представляют собой практически чистые энантиомеры.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения композиции содержат соединение, имеющее формулу (I), формулу (Ia), формулу (Ib), формулу (Ic), формулу (II), формулу (II-1.1001)-(II-1.025), формулу (II-2.001)-(II-018), формулу (III), формулу (IV), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI) или формулу (VIa), присутствующие в композициях по настоящему изобретению, пред-



В другом варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, описанного в WO 2009/02451 A2 и WO 2011/075591 A1, которые оба включены в настоящий текст в полном объеме посредством ссылки.

В другом варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолина, представляющего собой соединение 11-1, описанное в WO 2009/02451 A2, которое имеет структуру:



В одном варианте осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 0,5 до примерно 50% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего любую из формул (I), (Ia), (Ic), (II), (III), (IV), (V), (Va), (VI) или (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли, либо в виде рацемической смеси, либо в обогащенном одним энантиомером виде, как описано выше. В другом варианте осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 1 до примерно 40% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего любую из формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (II), (III), (IV), (V), (Va), (VI) или (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли. В другом варианте осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 1 до примерно 30% (вес./об.), от примерно 1 до примерно 20% (вес./об.) или от примерно 1 до примерно 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего любую из формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (II), (III), (IV), (V), (Va), (VI) или (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли. В другом варианте осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 0,5 до примерно 10% (вес./об.) или от примерно 0,5 до примерно 5% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего любую из формул (I), (Ia), (Ib), (Ic), (II), (III), (IV), (V), (Va), (VI) или (VIa), или его фармацевтически приемлемой соли.

В другом варианте осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 5 до примерно 40% (вес./об.) или от примерно 5 до примерно 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, или его фармацевтически приемлемой соли. В другом варианте осуществления описанные композиции могут содержать от примерно 10 до примерно 40% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, или его фармацевтически приемлемой соли. В другом варианте осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 15 до примерно 40% (вес./об.), от примерно 15 до примерно 35% (вес./об.) или от примерно 15 до примерно 30% (вес./об.) изоксазолинового соединения или его фармацевтически приемлемой соли.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

- примерно от 0,5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее любую из описанных выше формул I-VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;
- фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторовителя;
- опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и
- опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

- примерно от 0,5 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее любую из описанных выше формул I-VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;
- фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фарма-

цевтически приемлемое нейтральное масло;

- c) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя;
- d) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и
- e) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

- a) примерно от 5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее любую из описанных выше формул I-VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;
- b) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- c) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя;
- d) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и
- e) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

- a) примерно от 0,5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее любую из описанных выше формул I-VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;
- b) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- c) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;
- d) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и
- e) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

- a) примерно от 0,5 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее любую из описанных выше формул I-VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;
- b) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;
- c) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;
- d) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и
- e) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые компози-

ции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее любую из описанных выше формул I-VIa), или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

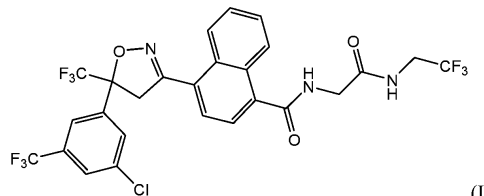
д) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

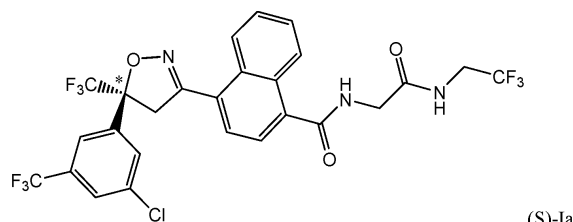
где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

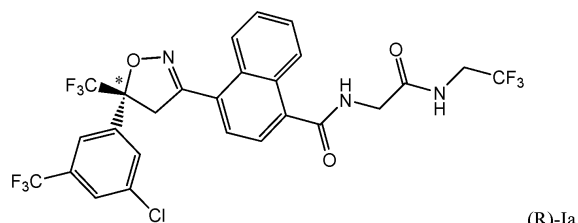
а) примерно от 0,5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia) (например, соединение, имеющее формулу I-VIa), такого как соединение, имеющее формулу:



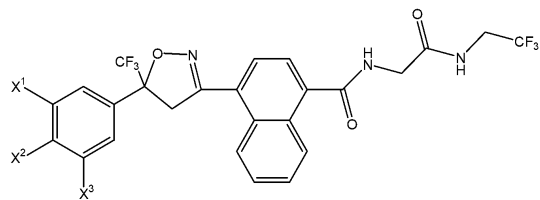
(Ia),



(S)-Ia,

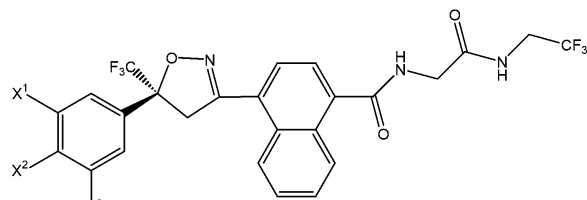


(R)-Ia,



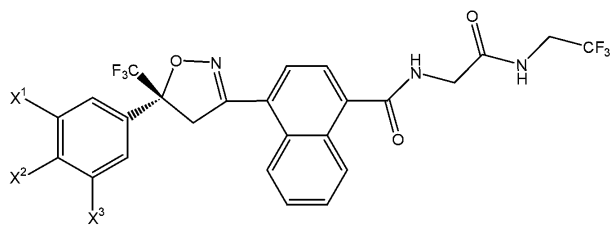
(Ic),

где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ ,

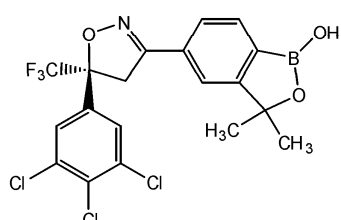
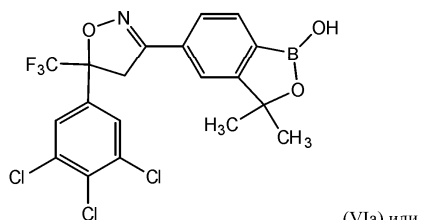
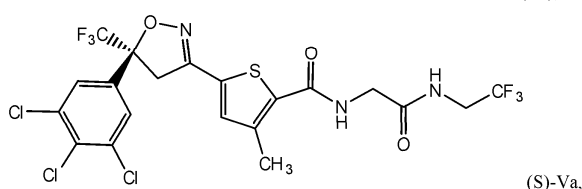
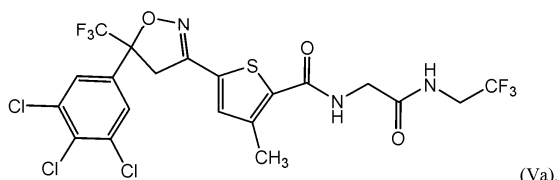
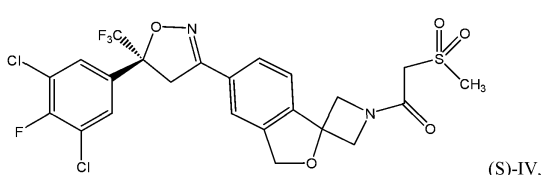
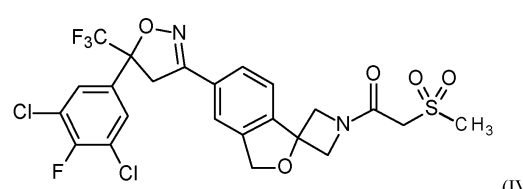
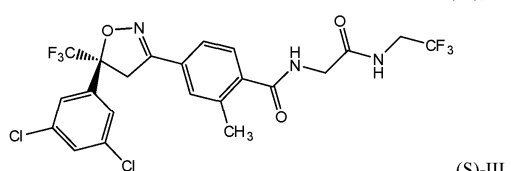
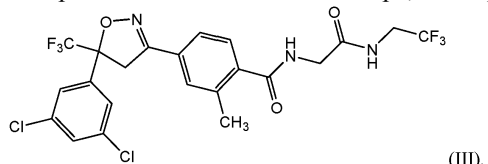


(S)-Ic,

где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ ,



где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ ,



или его фармацевтически приемлемой соли,

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фарма-

цевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими)monoэтиловый эфир диэтиленгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, monoэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, monoэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (R)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>, (S)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>, (R)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>; (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (Va), (S)-Va, (VIa) или (S)-VIa, изображенные выше;

или его фармацевтически приемлемой соли,

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими)monoэтиловый эфир диэтиленгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, monoэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, monoэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (R)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>, (S)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>, (R)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>; (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (Va), (S)-Va, (VIa) или (S)-VIa, изображенные выше;

или его фармацевтически приемлемой соли,

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими)monoэтиловый эфир диэтиленгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, monoэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, monoэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкую ПЭГ, и где жидкую ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (R)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>, (S)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>, (R)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>; (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (Va), (S)-Va, (Va) или (S)-VIa, изображенные выше;

или его фармацевтически приемлемой соли,

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкую ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, простой эфир гликоля (например, включая (но не ограничиваясь только ими)monoэтиловый эфир диэтиленгликоля, бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, monoэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, monoэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), глицерин, пропиленгликоль, циклические карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид или глицерин формаль, или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкую ПЭГ, и где жидкую ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (R)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>; (S)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>; (R)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>; (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (Va), (S)-Va, (Va) или (S)-VIa, изображенные выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкую ПЭГ;

с) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель представляет собой бензиловый спирт, бензилбензоат, этилацетат, триацетин, липиды, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкую ПЭГ, и где жидкую ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (R)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>; (S)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>; (R)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>; (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (Va), (S)-

V<sub>a</sub>, (V<sub>a</sub>) или (S)-VI<sub>a</sub>, изображенные выше;

или его фармацевтически приемлемой соли,

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, примерно от 5 до 40% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой бензиловый спирт, бензил бензоат, этилацетат, триацетин, липиды, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

д) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (R)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>, (S)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>, (R)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>; (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (Va), (S)-Va, (V<sub>a</sub>) или (S)-VI<sub>a</sub>, изображенные выше;

или его фармацевтически приемлемой соли,

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой бензиловый спирт, бензил бензоат, этилацетат, триацетин, липиды, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

д) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (R)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>, (S)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>, (R)-Ic, где X<sup>1</sup>, X<sup>2</sup> и X<sup>3</sup> независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или CF<sub>3</sub>; (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (Va), (S)-Va, (VI<sub>a</sub>) или (S)-VI<sub>a</sub>, изображенные выше;

или его фармацевтически приемлемой соли,

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) optionalno, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой бензиловый спирт, бензил бензоат, этилацетат, триацетин, липиды, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды (например, MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с линолевой кислотой (например, MIGLYOL® 818), C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды в комбинации с янтарной кислотой (например, MIGLYOL® 829), диэфир пропиленгликоля с C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> жирными кислотами (например, MIGLYOL® 840), касторовое масло, хлопковое масло, соевое масло и сафлоровое масло, или их комбинацию;

д) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у жи-

вотных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (S)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ ; (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (S)-Va, (VIa) или (S)-VIa, изображенные выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидккий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель представляет собой  $C_1$ - $C_6$  спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекции композиции длительного действия, представляет собой жидккий ПЭГ, и где жидккий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекции композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (S)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ ; (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (S)-Va, (VIa) или (S)-VIa, изображенные выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидккий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель представляет собой  $C_1$ - $C_6$  спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекции композиции длительного действия, представляет собой жидккий ПЭГ, и где жидккий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекции композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (S)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ ; (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (S)-Va, (VIa) или (S)-VIa, изображенные выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидккий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель представляет собой  $C_1$ - $C_6$  спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) optionalno, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекции композиции длительного действия, представляет собой жидккий ПЭГ, и где жидккий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекции композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (S)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ ; (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (S)-Va, (VIa) или (S)-VIa, изображенные выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидккий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optionalno, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторителя, где указанный сорасторитель

представляет собой C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, или (S)-Ic, где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторовителя, где указанный сорасторовитель представляет собой этиanol, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, или (S)-Ic, где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторовителя, где указанный сорасторовитель представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, или (S)-Ic, где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере одно нейтральное масло, где указанное нейтральное масло представляет собой C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицерид;

с) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторовителя, где указанный сорасторовитель представляет собой этиanol, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекируемые компози-

ции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , или (S)-Ic, где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой этанол, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , или (S)-Ic, где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой этанол, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , или (S)-Ic, где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, примерно от 1 до 40% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой этанол, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , или (S)-Ic, где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло;

с) опционально, примерно от 1 до 20% (вес./об.) сорасторовителя, где указанный сорасторовитель представляет собой этанол, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкую ПЭГ, и где жидкую ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, или (S)-Ic, где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкую ПЭГ и/или нейтральное масло;

с) опционально, примерно от 1 до 20% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой этанол, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкую ПЭГ, и где жидкую ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, или (S)-Ic, где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкую ПЭГ и/или нейтральное масло;

с) опционально, примерно от 1 до 20% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой этанол, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкую ПЭГ, и где жидкую ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, или (S)-Ic, где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкую ПЭГ и/или нейтральное масло;

с) опционально, примерно от 1 до 20% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой этанол, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкую ПЭГ, и где жидкую ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у живот-

ных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , или (S)-Ic, где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, примерно от 1 до 20% (вес./об.) сорасторовителя где указанный сорасторовитель представляет собой  $C_8-C_{10}$ -триглицерид, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) по меньшей мере одной фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , или (S)-Ic, где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) по меньшей мере одно нейтральное масло, где указанное нейтральное масло представляет собой  $C_8-C_{10}$ -триглицерид;

с) опционально, примерно от 1 до 20% (вес./об.) по меньшей мере одного сорасторовителя, где указанный сорасторовитель представляет собой этиanol, изопропанол, бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) по меньшей мере одной фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , или (S)-Ic, где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, примерно от 2 до 15% (вес./об.) сорасторовителя, где указанный сорасторовитель представляет собой этиanol, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъекируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъекируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , или (S)-Ic, где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, примерно от 2 до 15% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой этиanol, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

- а) примерно от 1 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , или (S)-Ic, где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, примерно от 2 до 15% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой этиanol, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки.

ки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ присут-

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у живот-

- ных или на покровах животных, содержащие:

  - а) примерно от 1 до 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (Ia), (S)-Ia, (Ic), где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , или (S)-Ic, где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;
  - б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;
  - с) опционально, примерно от 2 до 15% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой этиanol, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;
  - д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и
  - е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

- а) примерно от 0,5 до 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (S)-Ia или (S)-Ic, где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, примерно от 2 до 15% (вес./об.) сорасторовителя, где указанный сорасторовитель представляет собой этанол, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

- a) примерно от 5 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (S)-Ia или (S)-Ic, где X<sup>1</sup> представляет собой атом хлора, X<sup>2</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>3</sup> представляет собой CF<sub>3</sub>, как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;
  - b) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;
  - c) опционально, примерно от 2 до 15% (вес./об.) сорасторовителя, где сорасторовитель представляет собой этанол, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;
  - d) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и
  - e) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 5 до 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (S)-Ia или (S)-Ic, где  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора и  $X^3$  представляет собой  $CF_3$ , как показано выше, или его фармацевтически приемлемой соли;

или его фармацевтически приемлемой соли,

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) опционально, примерно от 2 до 10% (вес./об.) сорасторителя, где сорасторитель представляет собой этанол, изопропанол или бензиловый спирт или их комбинацию;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В некоторых вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 0,5 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее любую из описанных выше формул I-VIa), такое как соединение, имеющее формулу (Ia), (S)-Ia, (R)-Ia, (Ic), где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ ; (S)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (R)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (Va), (S)-Va, (VIa) или (S)-VIa, изображенные выше; или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) опционально, примерно от 5 до 40% (вес./об.) сорасторителя, выбранного из группы, состоящей из этанола и изопропанола;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъектируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 30% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее любую из описанных выше формул I-VIa), такое как соединение, имеющее формулу (Ia), (S)-Ia, (R)-Ia, (Ic), где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (S)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (R)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (Va), (S)-Va, (VIa) или (S)-VIa, изображенные выше;

или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло;

с) опционально, примерно от 5 до 40% (вес./об.) сорасторителя, выбранного из группы, состоящей из этанола и изопропанола;

д) опционально, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) опционально, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъектируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ и где жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 1 до 20% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее формулу I-VIa), такое как соединение, имеющее формулу (Ia), (S)-Ia, (R)-Ia, (Ic), где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (S)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (R)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (Va), (S)-Va, (VIa) или (S)-VIa, изображенные выше; или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкую ПЭГ и/или нейтральное масло;

с) optional, примерно от 5 до 40% (вес./об.) сорасторителя, выбранного из группы, состоящей из этанола и изопропанола;

д) optional, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) optional, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкую ПЭГ и где жидкую ПЭГ и/или нейтральное масло присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

В других вариантах осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, содержащие:

а) примерно от 5 до 20% (вес./об.) или от примерно 5 до примерно 15% (вес./об.) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее формулу I-VIa), такое как соединение, имеющее формулу (Ia), (S)-Ia, (R)-Ia, (Ic), где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (S)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (R)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , (III), (S)-III, (IV), (S)-IV, (Va), (S)-Va, (VIa) или (S)-VIa, изображенные выше; или его фармацевтически приемлемой соли;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкую ПЭГ;

с) optional, примерно от 5 до 40% (вес./об.) сорасторителя, выбранного из группы, состоящей из этанола и изопропанола;

д) optional, от примерно 0,01 до примерно 2,0% (вес./об.) антиоксиданта и

е) optional, от примерно 0,01 до примерно 5,0% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкую ПЭГ, и где жидкую ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

Другим вариантом осуществления настоящего изобретения является инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, состоящая главным образом из следующих компонентов:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее формулу I-VIa), и, необязательно, по меньшей мере одного дополнительного действующего вещества, указанного в настоящем изобретении;

б) жидкую ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

с) optional, по меньшей мере один сорасторитель, где указанный сорасторитель представляет собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;

д) optional, антиоксидант и

е) optional, по меньшей мере одна фармацевтически приемлемая добавка, вспомогательное вещество или их смеси.

Другим вариантом осуществления настоящего изобретения является инъецируемая композиция длительного действия для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных, состоящая из следующих компонентов:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из описанных выше в вариантах осуществления изоксазолиновых соединений (например, соединение, имеющее формулу I-VIa), и, необязательно, по меньшей мере одного дополнительного действующего вещества, указанного в настоящем изобретении;

б) жидкую ПЭГ и/или фармацевтически приемлемое нейтральное масло;

- с) по меньшей мере один сорастворитель, где указанный сорастворитель не смешивается с водой;
- д) опционально, антиоксидант и
- е) опционально, по меньшей мере одна фармацевтически приемлемая добавка, вспомогательное вещество или их смеси.

В настоящем описании и в формуле изобретения такие термины, как "содержит", "содержащий", "имеющий" и т.п., имеют значения, предписанные им в Патентном законодательстве США, т.е. могут означать "включает" "включая" и тому подобные; термины "состоит главным образом из" и "состоящий главным образом из" также имеют значение, предписанное в патентном законодательстве, и данные термины является неисключающими, допуская присутствие большего, чем перечислено, при условии, что основные или новые характеристики того, что перечислено, не меняются вследствие присутствия большего, чем перечислено, но исключая варианты, известные в предшествующем уровне техники. Термин "состоящий из" исключает любой элемент, стадию или ингредиент, не указанные в формулировке.

#### Определения

Применяемые в настоящем тексте термины имеют общепринятое в данной области значение, если не указано иное. Органические фрагменты, указанные в определениях переменных, присутствующих в формуле (I), являются - как термин "галоген" - собирательными терминами для списков отдельных членов групп. Приставка  $C_n$ - $C_m$  в каждом случае указывает возможное число атомов углерода в группе.

Термин "животное" применяется в настоящем тексте для включения всех млекопитающих, птиц и рыб, а также включает всех позвоночных животных. Животные включают (но не ограничиваются только ими) кошек, собак, крупный рогатый скот, кур, коров, оленей, коз, лошадей, лам, свиней, овец и яков. Они также включают отдельное животное на всех стадиях развития, включая эмбриональную и внутриутробную стадии. В некоторых вариантах осуществления "животное" означает животных, не являющихся людьми.

Термин "практически чистый" применяется в настоящем тексте для указания того, что соединение или энантиомер имеет чистоту по меньшей мере примерно 90%, по меньшей мере примерно 95%, по меньшей мере примерно 98%, или выше.

Термин "алкил" относится к насыщенным линейным, разветвленным, первичным, вторичным или третичным углеводородам, включая углеводороды, содержащие от 1 до 20 атомов. В некоторых вариантах осуществления алкильные группы включают  $C_1$ - $C_{12}$ ,  $C_1$ - $C_{10}$ ,  $C_1$ - $C_8$ ,  $C_1$ - $C_6$  или  $C_1$ - $C_4$ -алкильные группы. Примеры  $C_1$ - $C_{10}$  алкилов включают (но не ограничиваются только ими) метил, этил, пропил, 1-метилэтил, бутил, 1-метилпропил, 2-метилпропил, 1,1-диметилэтил, пентил, 1-метилбутил, 2-метилбутил, 3-метилбутил, 2,2-диметилпропил, 1-этилпропил, гексил, 1,1-диметилпропил, 1,2-диметилпропил, 1-метилпентил, 2-метилпентил, 3-метилпентил, 4-метилпентил, 1,1-диметилбутил, 1,2-диметилбутил, 1,3-диметилбутил, 2,2-диметилбутил, 2,3-диметилбутил, 3,3-диметилбутил, 1-этилбутил, 2-этилбутил, 1,1,2-триметилпропил, 1,2,2-триметилпропил, 1-этил-1-метилпропил, 1-этил-2-метилпропил, гептил, октил, 2-этилгексил, нонил и децил, и их изомеры.  $C_1$ - $C_4$ -алкил означает, например, метил, этил, пропил, 1-метилэтил, бутил, 1-метилпропил, 2-метилпропил или 1,1-диметилэтил.

Циклические алкильные группы или "циклоалкил" включают группы с 3-10 атомами углерода, содержащие один или несколько конденсированных циклов. В некоторых вариантах осуществления циклоалкильные группы включают  $C_4$ - $C_7$ - или  $C_3$ - $C_4$ -циклические алкильные группы. Неограничивающие примеры циклоалкильных групп включают адамантил, циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогептил, циклооктил и т.п.

Описанные в настоящем документе алкильные группы могут быть незамещенными или замещены одним или более фрагментами, выбранными из группы, состоящей из алкила, галогена, галогеналкила, гидроксила, карбоксила, ацила, ацилокси-группу, аминогруппу, алкил- или диалкиламино-группу, амида, ариламино-группу, алcoxи-группу, арилокси-группу, нитро, циано, азидо, тиола, имино, сульфокислоты, сульфата, сульфонила, сульфамила, сульфинила, сложного эфира, фосфонила, фосфирила, фосфорила, фосфина, тио-сложного эфира, тио-простого эфира, галогенангидрида, ангидрида, оксима, гидразина, карbamата, фосфокислоты, фосфата, фосфоната или любой другой возможной функциональной группы, которая не подавляет биологическую активность соединений по настоящему изобретению, в незащищенном или при необходимости защищенном виде, как известно квалифицированным специалистам в данной области техники, например, как описано в книге Greene, et al., *Protective Groups in Organic Synthesis*, John Wiley and Sons, Third Edition, 1999, включенной в настоящий документ посредством ссылки.

Термины, включающие термин "алкил", такие как "алкилциклоалкил", "циклоалкилалкил", "алкиламино-группа" или "диалкиламино-группа" следует понимать как содержащие алкильную группу, определение которой дано выше, связанную с другой функциональной группой, где указанная группа связана с остальной частью соединения через последнюю из перечисленных групп, как будет понятно специалисту в данной области.

Термин "алкенил" относится к линейным и разветвленным углеродным цепям, содержащим по меньшей мере одну углерод-углеродную двойную связь. В некоторых вариантах осуществления алкенильные группы могут включать  $C_2$ - $C_{20}$ -алкенильные группы. В других вариантах осуществления "алкен-

"нил" включает  $C_2-C_{12}$ ,  $C_2-C_{10}$ ,  $C_2-C_8$ ,  $C_2-C_6$  или  $C_2-C_4$ -алкенильные группы. В одном варианте алкенила, число двойных связей составляет 1-3, в другом варианте алкенила число двойных связей равно одному или двум. Другие количества двойных связей углерод-углерод и атомов углерода также входят в определение данного термина, в зависимости от расположения алкенильного фрагмента в молекуле. " $C_2-C_{10}$ -алкенильные" группы могут содержать больше одной двойной связи в цепи. Примеры включают (но не ограничиваются только ими) этенил, 1-пропенил, 2-пропенил, 1-метил-этенил, 1-бутенил, 2-бутенил, 3-бутенил, 1-метил-1-пропенил, 2-метил-1-пропенил, 1-метил-2-пропенил, 2-метил-2-пропенил; 1-пентенил, 2-пентенил, 3-пентенил, 4-пентенил, 1-метил-1-бутенил, 2-метил-1-бутенил, 3-метил-1-бутенил, 1-метил-2-бутенил, 2-метил-2-бутенил, 3-метил-2-бутенил, 1-метил-3-бутенил, 2-метил-3-бутенил, 3-метил-3-бутенил, 1,1-диметил-2-пропенил, 1,2-диметил-1-пропенил, 1,2-диметил-2-пропенил, 1-этил-1-пропенил, 1-этил-2-пропенил, 1-гексенил, 2-гексенил, 3-гексенил, 4-гексенил, 5-гексенил, 1-метил-1-пентенил, 2-метил-1-пентенил, 3-метил-1-пентенил, 4-метил-1-пентенил, 1-метил-2-пентенил, 2-метил-2-пентенил, 3-метил-2-пентенил, 4-метил-3-пентенил, 1-метил-4-пентенил, 2-метил-4-пентенил, 3-метил-4-пентенил, 4-метил-4-пентенил, 1,1-диметил-2-бутенил, 1,1-диметил-3-бутенил, 1,2-диметил-1-бутенил, 1,2-диметил-2-бутенил, 1,2-диметил-3-бутенил, 1,3-диметил-1-бутенил, 1,3-диметил-2-бутенил, 1,3-диметил-3-бутенил, 2,2-диметил-3-бутенил, 2,3-диметил-1-бутенил, 2,3-диметил-2-бутенил, 2,3-диметил-3-бутенил, 3,3-диметил-1-бутенил, 3,3-диметил-2-бутенил, 1-этил-1-бутенил, 1-этил-2-бутенил, 1-этил-3-бутенил, 2-этил-1-бутенил, 2-этил-2-бутенил, 2-этил-3-бутенил, 1,1,2-триметил-2-пропенил, 1-этил-1-метил-2-пропенил, 1-этил-2-метил-1-пропенил и 1-этил-2-метил-2-пропенил.

Термин "алкинил" относится к линейным и разветвленным углеродным цепям, содержащим по меньшей мере одну углерод-углеродную тройную связь. В одном варианте алкинила, число тройных связей составляет 1-3; в другом варианте алкинила число тройных связей равно одному или двум. В некоторых вариантах осуществления алкинильные группы включают  $C_2-C_{20}$ -алкинильные группы. В других вариантах осуществления алкинильные группы могут включать  $C_2-C_{12}$ ,  $C_2-C_{10}$ ,  $C_2-C_8$ ,  $C_2-C_6$  или  $C_2-C_4$ -алкинильные группы. Другие количества тройных связей углерод-углерод и атомов углерода также входят в определение данного термина, в зависимости от расположения алкинильного фрагмента в молекуле. " $C_2-C_{10}$ -алкинил" при использовании в настоящем тексте относится к линейным или разветвленным ненасыщенным углеводородным группам, содержащим от 2 до 10 атомов углерода и содержащим по меньшей мере одну тройную связь, таким как этинил, проп-1-ин-1-ил, проп-2-ин-1-ил, н-бут-1-ин-1-ил, н-бут-1-ин-3-ил, н-бут-1-ин-4-ил, н-бут-2-ин-1-ил, н-пент-1-ин-1-ил, н-пент-1-ин-3-ил, н-пент-1-ин-4-ил, н-пент-1-ин-5-ил, н-пент-2-ин-1-ил, н-пент-2-ин-4-ил, н-пент-2-ин-5-ил, 3-метилбут-1-ин-3-ил, 3-метилбут-1-ин-4-ил, н-гекс-1-ин-1-ил, н-гекс-1-ин-3-ил, н-гекс-1-ин-4-ил, н-гекс-1-ин-5-ил, н-гекс-1-ин-6-ил, н-гекс-2-ин-1-ил, н-гекс-2-ин-4-ил, н-гекс-2-ин-5-ил, н-гекс-2-ин-6-ил, н-гекс-3-ин-1-ил, н-гекс-3-ин-2-ил, 3-метилпент-1-ин-1-ил, 3-метилпент-1-ин-3-ил, 3-метилпент-1-ин-4-ил, 3-метилпент-1-ин-5-ил, 4-метилпент-1-ин-1-ил, 4-метилпент-2-ин-4-ил или 4-метилпент-2-ин-5-ил и т.п.

Термин "галогеналкил" относится к алкильной группе, определение которой дано в настоящем тексте, которая замещена одним или больше атомами галогена. Например,  $C_1-C_4$ -галогеналкил включает (но не ограничивается только ими) хлорметил, бромметил, дихлорметил, трихлорметил, фторметил, дифторметил, трифторметил, хлорфторметил, дихлорфторметил, хлордифторметил, 1-хлорэтил, 1-бромэтил, 1-фторэтил, 2-фторэтил, 2,2-дифторэтил, 2,2,2-трифторэтил, 2-хлор-2-фторэтил, 2-хлор-2,2-дифторэтил, 2,2-дихлор-2-фторэтил, 2,2,2-трихлорэтил, пентафторэтил и т.п.

Термин "галогеналкенил" относится к алкенильной группе, определение которой дано в настоящем тексте, которая замещена одним или больше атомами галогена.

Термин "галогеналкинил" относится к алкинильной группе, определение которой дано в настоящем тексте, которая замещена одним или больше атомами галогена.

Термин "алкокси" относится к группе алкил-O-, где алкил имеет указанное выше значение. Аналогично, термины "алкенилокси", "алкинилокси", "галогеналкокси", "галогеналкенилокси", "галогеналкинилокси", "циклоалкокси", "циклоалкенилокси", "галогенциклоалкокси" и "галогенциклоалкенилокси" относятся к группам алкенил-O-, алкинил-O-, галогеналкил-O-, галогеналкенил-O-, галогеналкинил-O-, циклоалкил-O-, циклоалкенил-O-, галогенциклоалкил-O- и галогенциклоалкенил-O-, соответственно, где алкенил, алкинил, галогеналкил, галогеналкенил, галогеналкинил, циклоалкил, циклоалкенил, галогенциклоалкил и галогенциклоалкенил имеют указанные выше значения. Примеры  $C_1-C_6$ -алкокси включают (но не ограничиваются только ими) метокси, этокси,  $C_2H_5-CH_2O-$ ,  $(CH_3)_2CHO-$ , н-бутокси,  $C_2H_5-CH(CH_3)O-$ ,  $(CH_3)_2CH-CH_2O-$ ,  $(CH_3)_3CO-$ , н-пентокси, 1-метилбутокси, 2-метилбутокси, 3-метилбутокси, 1,1-диметилпропокси, 1,2-диметилпропокси, 2,2-диметил-пропокси, 1-этилпропокси, н-гексокси, 1-метилпентокси, 2-метилпентокси, 3-метилпентокси, 4-метилпентокси, 1,1-диметилбутокси, 1,2-диметилбутокси, 1,3-диметилбутокси, 2,2-диметилбутокси, 2,3-диметилбутокси, 3,3-диметилбутокси, 1-этилбутокси, 2-этилбутокси, 1,1,2-триметилпропокси, 1,2,2-триметилпропокси, 1-этил-1-метилпропокси, 1-этил-2-метилпропокси и т.п.

Термин "алкилтио" относится к группе алкил-S-, где алкил имеет указанное выше значение. Аналогично, термины "галогеналкилтио", "циклоалкилтио" и т.п. относятся к группам галогеналкил-S- и цик-

лоалкил-S-, где галогеналкил и циклоалкил имеют указанные выше значения.

Термин "алкилсульфинил" относится к группе алкил-S(O)-, где алкил имеет указанное выше значение. Аналогично, термин "галогеналкилсульфинил" относится к группе галогеналкил-S(O)-, где галогеналкил имеет указанное выше значение.

Термин "алкилсульфонил" относится к группе алкил-S(O)<sub>2</sub>-, где алкил имеет указанное выше значение. Аналогично, термин "галогеналкилсульфонил" относится к группе галогеналкил-S(O)<sub>2</sub>-, где галогеналкил имеет указанное выше значение.

Термины "алкиламино" и "диалкиламино" относятся к группам алкил-NH- и (алкил)<sub>2</sub>N-, где алкил имеет указанное выше значение. Аналогично, термин "галогеналкиламино" относится к группе галогеналкил-NH-, где галогеналкил имеет указанное выше значение.

Термины "алкилкарбонил", "алкоксикарбонил", "алкиламинокарбонил" и "диалкиламинокарбонил" относятся к группам алкил-C(O)-, алкокси-C(O)-, алкиламино-C(O)- и диалкиламино-C(O)-, где алкил, алкокси, алкиламино и диалкиламино имеют указанные выше значения. Аналогично, термины "галогеналкилкарбонил", "галогеналкоксикарбонил", "галогеналкиламинокарбонил" и "дигалогеналкиламино-карбонил" относятся к группам галогеналкил-C(O)-, галогеналкокси-C(O)-, галогеналкиламино-C(O)- и дигалогеналкиламино-C(O)-, где галогеналкил, галогеналкокси, галогеналкиламино и дигалогеналкиламино имеют указанные выше значения.

Термин "арил" относится к одновалентной карбоциклической группе, содержащей от 6 до 14 атомов углерода, имеющей один цикл или несколько конденсированных циклов. В некоторых вариантах осуществления арильные группы включают C<sub>6</sub>-C<sub>10</sub> арильные группы. Арильные группы включают (но не ограничиваются только ими) фенил, бифенил, нафтитил, тетрагидрофенил, фенилциклогексил и инданил. Арильные группы могут быть незамещенными или быть замещены одним или более заместителями, выбранными из следующих: атом галогена, циано-группа, нитро-группа, гидрокси-группа, меркапто-группа, амино-группа, алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, галогеналкил, галогеналкенил, галогеналкинил, галогенциклоалкил, галогенциклоалкенил, алкокси-группа, алкенилокси-группа, алкинилокси-группа, галогеналкокси-группа, галогеналкенилокси-группа, галогеналкинилокси-группа, циклоалкокси-группа, циклоалкенилокси-группа, галогенциклоалкокси-группа, галогенциклоалкенилокси-группа, алкилтио-группа, галогеналкилтио-группа, циклоалкилтио-группа, галогенциклоалкилтио-группа, алкилсульфинил, алкенилсульфинил, алкинилсульфинил, галогеналкилсульфинил, галогеналкенилсульфинил, галогеналкинилсульфинил, алкилсульфонил, алкенилсульфонил, алкинилсульфонил, галогеналкилсульфонил, галогеналкенилсульфонил, галогеналкинилсульфонил, алкиламино-группа, алкиниламино-группа, ди(алкил)амино-группа, ди(алкенил)амино-группа, ди(алкинил)амино-группа или триалкилил.

Термины "аралкил" или "арилалкил" относятся к арильной группе, которая связана с остальной частью соединения через дирадикальный алкиленовый мостик, (-CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>, где n равно 1-12 и где "арил" имеет указанное выше значение.

Термин "Гетероарил" относится к одновалентной ароматической группе, содержащей 1-15 атомов углерода, предпочтительно от 1 до 10 атомов углерода, содержащей один или более гетероатомов кислорода, азота и серы в цикле, предпочтительно 1-4 гетероатома или 1-3 гетероатома. Гетероатомы азота и серы опционально могут быть окислены. Такие гетероарильные группы могут иметь один цикл (например, пиридил или фурил) или несколько конденсированных циклов, при условии, что точка присоединения находится на атоме гетероарильного цикла. Предпочтительные гетероарилы включают пиридил, пиридазинил, пиримидинил, пиразинил, триазинил, пирролил, индолил, хинолинил, изохинолинил, хиназолинил, хиноксалинил, фуранил, тиофенил, фурил, пирролил, имидазолил, оксазолил, изоксазолил, изотиазолил, пиразолил, бензофуранил и бензотиофенил. Гетероарильные циклы могут быть незамещенными или замещены одним или более фрагментами, определенными выше для термина "арил".

Термины "Гетероциклик", "гетероциклический" или "гетероцикло" относятся к полностью насыщенным или ненасыщенным циклическим группам, например, 3-7-членным моноциклическим или 4-7-членным моноциклическим, 7-11-членным бициклическим или 10-15-членным трициклическим системам, которые могут содержать по меньшей мере один гетероатом в цикле, содержащем по меньшей мере один атом углерода. Каждый цикл гетероциклической группы, содержащий гетероатом, может содержать 1, 2, 3 или 4 гетероатома, выбранных из атомов азота, атомов кислорода и/или атомов серы, где гетероатомы азота и серы опционально могут быть окислены, и гетероатомы азота опционально могут быть кватернизованы. Гетероциклическая группа может быть присоединена по любому гетероатому или атому углерода в цикле или в циклической системе, и может быть незамещенной или замещенной одним или больше заместителями, как описано выше для арильных групп.

Примеры моноциклических гетероциклических групп включают (но не ограничиваются только ими) пирролидинил, пирролил, пиразолил, оксетанил, пиразолинил, имидазолил, имидазолинил, имидазолидинил, оксазолил, оксазолидинил, изоксазолинил, изоксазолил, тиазолил, тиадиазолил, тиазолидинил, изотиазолил, изотиазолидинил, фурил, тетрагидрофурил, тиенил, оксадиазолил, пиперидинил, пиперазинил, 2-оксопиперазинил, 2-оксопиперидинил, 2-оксопирролидинил, 2-оксоазепинил, азепинил, 4-пиперидонил, пиридинил, пиразинил, пиридидинил, пиридазинил, тетрагидропиридинил, морфолинил, ти-

аморфолинил, тиаморфолинил сульфоксид, тиаморфолинил сульфон, 1,3-диоксолан и тетрагидро-1,1-диоксотиенил, триазолил, триазинил и т.п.

Примеры бициклических гетероциклических групп включают (но не ограничиваются только ими) индолил, бензотиазолил, бензоксазолил, бензодиоксолил, бензотиенил, хинуклидинил, хинолинил, тетрагидроизохинолинил, изохинолинил, бензимидазолил, бензопиранил, индолизинил, бензофурил, хромонил, кумаринил, бензопиранил, циннолинил, хиноксалинил, индазолил, пирролопиридил, фуропиридинил (такой как фуро[2,3-с]пиридинил, фуро[3,2-б]пиридинил] или фуро[2,3-б]пиридинил), дигидроизоиндолил, дигидрохиназолинил (такой как 3,4-дигидро-4-оксо-хиназолинил), тетрагидрохинолинил и т.п.

Примеры трициклических гетероциклических групп включают карбазолил, бензидолил, фенантролинил, акридинил, фенантридинил, ксантиенил и т.п.

Термин "галоген" означает атомы фтора, хлора, брома и иода. Обозначение "галоген" (например, как в термине "галогеналкил") относится ко всем степеням замещения от однократного замещения до пергалоген-замещения (например, можно проиллюстрировать для метила: хлорметил (-CH<sub>2</sub>Cl), дихлорметил (-CHCl<sub>2</sub>), трихлорметил (-CCl<sub>3</sub>)).

Под термином "обогащенный" подразумевается, что соотношение вес/вес составляет по меньшей мере примерно 1,05 или выше в пользу энантиомера, который проявляет значительную активность *in vitro* и *in vivo* (эутомер).

Стереоизомеры и полиморфные формы.

Специалистам в данной области понятно, что некоторые соединения в составе композиций по настоящему изобретению могут существовать и быть выделенными в виде оптически активных и рацемических форм. Соединения, имеющие один или более хиральных центров, включая таковой на атоме серы, могут присутствовать в виде единственных энантиомеров или диастереомеров или в виде смесей энантиомеров и/или диастереомеров. Например, хорошо известно, что сульфоксидные соединения могут быть оптически активными и могут существовать в виде отдельных энантиомеров или рацемических смесей. Кроме того, соединения в составе композиций по настоящему изобретению могут включать один или больше хиральных центров, которые приводят к существованию теоретического числа оптически активных изомеров. Там, где соединения в составе композиций по настоящему изобретению включают п хиральных центров, соединения могут иметь до 2<sup>n</sup> оптических изомеров. Настоящее изобретение охватывает частные энантиомеры или диастереомеры каждого соединения, а также смеси различных энантиомеров и/или диастереомеров соединений по настоящему изобретению, которые обладают полезными свойствами, описанными в настоящем документе. Кроме того, настоящее изобретение охватывает композиции, содержащие один или больше конформационных изомеров (например, ротамеров), а также смеси конформационных изомеров. Конформационные изомеры изоксазолиновых соединений могут образовываться в результате затруднения вращения вокруг амидной связи, присоединенной к арильному или гетероарильному кольцу (например, амидная связь, присоединенная к нафтильной группе в формуле (I)). Оптически активные формы могут быть получены, например, путем разделения рацемических форм методами селективной кристаллизации, синтеза из оптически активных предшественников, хирального синтеза, хроматографического разделения с использованием хиральной неподвижной фазы или с помощью ферментативного разделения.

Кроме того, соединения в составе композиций по настоящему изобретению могут существовать в виде гидратов или сольватов, в которых определенные стехиометрические количества воды или растворителя ассоциированы с молекулой в кристаллической форме. Композиции по настоящему изобретению могут включать гидраты и сольваты действующих веществ. В некоторых вариантах осуществления композиции по настоящему изобретению могут включать до 15% (вес./вес.), до 20% (вес./вес.) или до 30% (вес./вес.) определенной твердой формы.

Соли.

Также в объем настоящего изобретения входят соли описанных в настоящем тексте соединений с кислотами и основаниями, в тех случаях, где это возможно.

Термин "соль с кислотой" охватывает соли соединений со всеми фармацевтически приемлемыми неорганическими или органическими кислотами. Неорганические кислоты включают минеральные кислоты, такие как галогеноводородные кислоты, такие как бромистоводородная кислота и хлористоводородная кислота, серная кислота, фосфорная кислота и азотная кислота. Органические кислоты включают все фармацевтически приемлемые алифатические, алициклические и ароматические карбоновые кислоты, дикарбоновые кислоты, трикарбоновые кислоты и жирные кислоты. В одном варианте, кислоты представляют собой линейные или разветвленные, насыщенные или ненасыщенные C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-алифатические карбоновые кислоты, которые необязательно замещены галогенами или гидроксильными группами, или C<sub>6</sub>-C<sub>12</sub>-ароматические карбоновые кислоты. Примерами таких кислот являются угольная кислота, муравьиная кислота, уксусная кислота, пропионовая кислота, изопропионовая кислота, валериановая кислота,  $\alpha$ -гидроксикислоты, такие как гликолевая кислота и молочная кислота, хлоруксусная кислота, бензойная кислота, метансульфоновая кислота и салициловая кислота. Примеры дикарбоновых кислот включают щавелевую кислоту, яблочную кислоту, янтарную кислоту, винную кислоту, фумаровую кислоту и малеиновую кислоту. Примером трикарбоновой кислоты является лимонная кислота.

Жирные кислоты включают все фармацевтически приемлемые насыщенные или ненасыщенные алифатические или ароматические карбоновые кислоты, содержащие от 4 до 24 атомов углерода. Примеры включают масляную кислоту, изомасляную кислоту, втор-бутановую кислоту, лауриновую кислоту, пальмитиновую кислоту, стеариновую кислоту, олеиновую кислоту, линолевую кислоту, линоленовую кислоту и фенилстеариновую кислоту. Другие кислоты включают глюконовую кислоту, глюкогептоновую кислоту и лактобионовую кислоту.

Термин "соли с основаниями" охватывает соли соединений со всеми фармацевтически приемлемыми неорганическими или органическими основаниями, включая гидроксиды, карбонаты или бикарбонаты щелочных металлов или щелочноземельных металлов. Соли, сформированные с такими основаниями, включают, например, соли щелочных или щелочно-земельных металлов, включая (но не ограничиваясь только ими) соли лития, натрия, калия, магния или кальция. Соли, сформированные с органическими основаниями, включают соли с общеизвестными углеводородными и гетероциклическими аминами, которые включают, например, соли аммония ( $\text{NH}_4^+$ ), соли алкил- и диалкиламмония, и соли с циклическими аминами, такие как соли морфолина и пиперидина.

В другом варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолина или его фармацевтически приемлемой соли в комбинации с по меньшей мере одним другим действующим веществом. В одном варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия содержат эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего формулу (I)-(VI), или его фармацевтически приемлемой соли, в комбинации по меньшей мере с одним другим действующим веществом, обладающим системной активностью.

В композициях по настоящему изобретению можно применять дополнительные ветеринарно/фармацевтически активные ингредиенты. В некоторых вариантах осуществления дополнительные действующие вещества могут включать (но не ограничиваются только ими) акарициды, противогельминтные средства, противопаразитарные средства и инсектициды. Противопаразитарные средства могут включать эктопаразитицидные и/или эндопаразитицидные средства.

Ветеринарные фармацевтические средства, которые можно вводить в состав композиций по настоящему изобретению, хорошо известны в данной области техники (см., например, Plumb' Veterinary Drug Handbook, 5<sup>th</sup> Edition, ed. Donald C Plumb, Blackwell Publishing, (2005) или The Merck Veterinary Manual, 9<sup>th</sup> Edition, (January 2005)) и включают (но не ограничиваются только ими) акарбозу, ацепромазина малеат, ацетаминофен, ацетазоламид, ацетазоламид натрий, уксусную кислоту, ацетогидроксамовую кислоту, ацетилцистein, ацитрецин, ацикловир, албендазол, албутерол сульфат, алфентанил, аллюпуринол, алпразолам, альтреногест, амантадин, амикацин сульфат, аминокапроновую кислоту, аминопентамида гидросульфат, аминофиллин/теофиллин, амиодарон, амитриптилин, амлодипина безилат, хлорид аммония, молибдат аммония, амоксициллин, клавуланат калия, амфотрецин В дезоксихолат, амфотрецин В на липидной основе, ампициллин, ампролиум, антациды (для перорального применения), антивенин, апоморфион, апрамицина сульфат, аскорбиновую кислоту, аспрагиназу, аспирин, атенолол, атипамезол, атракурия безилат, атропина сульфат, аурнофин, ауротиоглюкозу, азаперон, азатиоприн, азитромицин, баклофен, барбитураты, бензодиазепин, бетаметазон, боденона ундециленат, бромиды, бромокриптина мезилат, буденозид, бупренорфин, буспирон, бусульфан, буторфанола тартрат, каберголин, кальцитонин лососевых рыб, кальцитрол, соли кальция, каптоприл, карбенициллин инданил натрий, карбимазол, карбоплатин, карнитин, карпрофен, карведилол, цефадроксил, цефазолин натрий, цефиксим, клорсулон, цефоперазон натрий, цефотаксим натрий, цефотетан динатрий, цефокситин натрий, цефпodoxим проксетил, цефтазидим, цефтиофур натрий, цефтиофур, цефтиаксон натрий, цефалексин, цефалоспорины, цефапирин, активированный уголь, хлорамбуцил, хлорамфеникол, хлордиазепоксид, хлордиазепоксид +/- клидиниум бромид, хлортиазид, хлорфенирамина малеат, хлорпромазин, хлорпропамид, хлортетрациклин, хорионический гонадотропин (ХГЧ), хром, циметидин, ципрофлоксацин, цисаприд, цисплатин, нитратные соли, кларитромицин, клемастина фумарат, кленбутерол, клиндамицин, клофазимин, кломипрамин, клоназепам, клонидин, клопростенол натрий, клоразепат дикалий, клорсулон, клоксациллин, кодеина фосфат, колхицин, кортикотропин (АКТГ), косинтропин, циклофосфамид, циклоспорин, циклогептадин, цитарабин, дакарбазин, дактиномицин/актиномицин D, далтепарин натрий, даназол, дантролен натрий, дапсон, декохинат, дефероксамина мезилат, деракоксиб, деслорелина ацетат, десмопрессина ацетат, дезоксикортикоэстерона пивалат, детомидин, дексаметазон, декспантенол, дексстраазоксан, дексстран, диазепам, диазоксид (перорально), дихлорфенамид, диклофенак натрий, диклоксациллин, дизилкарбамазина цитрат, дизилстилбестрол (DES), дифлоксацин, дигоксин, дигидротахистерол (DHT), дилтиазем, дименгидринат, димеркапрол/BAL, диметилсульфоксид, динопрост трометамин, дифенилгидрамин, дисопирамида фосфат, добутамин, докузат/DSS, долосетрана мезилат, домперидон, допамина, дорамектин, доксапрам, доксепин, доксорубицин, доксициклин, эдетат кальция динатрия, кальция ЭДТА, эдрофония хлорид, эналаприл/эналаприлат, эноксапарин натрий, энрофлоксацин, эфедрина сульфат, эpineфрин, эпоетин/эрритропоэтин, эприномектин, эпсипрантел, эритромицин, эсмолол, эстрadiол ципионат, этакриновую кислоту/этакринат натрия, этианол (спирт), этидронат натрия, этодолак, этомидат, средства для эвтаназии с пентобарбиталом, фамотидин, жирные кислоты (незаменимые/омега),

фелбамат, фентанил, сульфат железа, филграстим, финастерид, фипронил, флорфеникол, флуконазол, флуцитозин, флудрокортизона ацетат, флумазенил, флуметазон, флуниксин меглумин, фторурацил (5-FU), флюксетин, флутиказона пропионат, флуоксамина малеат, фомепизол (4-MP), фуразолидон, фуро-семид, габапентин, гемцитабин, гентамицина сульфат, глимицирид, глипизид, глюкагон, глюкокортикоидные средства, глюкозамин/хондроитин сульфат, глутамин, глибурид, глицерин (перорально), гликопирролат, гонадорелин, грисцеофульвин, гвайфенезин, галотан, гемоглобин глутамер-200 (оксиглобин®), гепарин, гидроксизтилкрахмал, гиалуронат натрия, гидразалин, гидрохлортиазид, гидрокодона битартрат, гидрокортизон, гидроморфон, гидроксимочевину, гидроксизин, ифосфамид, имидаклоприд, имидокарб дипропионат, импенем-циластатин натрий, имипрамин, инамринон лактат, инсулин, интерферон альфа-2a (человеческий рекомбинантный), иодид (натрия/калия), ипекак (сироп), иподат натрия, дексстран железа, изофлуран, изопротеренол, изотретиноин, изокссуприн, итраконазол, ивермектин, каолин/пектин, кетамин, кетоконазол, кетопрофен, кеторолак трометамин, лактулозу, левпролид, левамизол, левитирацетам, левотироксин натрий, лидокаин, линкомицин, лиотиронин натрий, лизиноприл, ломустин (CCNU), луфенурон, лизин, магний, маннит, марбофлоксацин, мехлорэтамин, меклизин, меклофенамовую кислоту, медетомидин, среднецепочечные триглицериды, медроксипрогестерона ацетат, мегестрола ацетат, меларсомин, мелатонин, мелоксикиан, мелфалан, меперидин, меркаптопурин, меропенем, метформин, метадон, метазоламид, метенамина манделат/гиппурат, метимазол, метионин, метокарбамол, метогекситал натрий, метотрексат, метоксифлуран, метиленовый синий, метилфенидат, метилпреднизолон, метоклопрамид, метопролол, метронидаксол, мексилетин, миболерлон, мидазолам, милбемицин оксим, минеральное масло, миноциклин, мисопростол, митотан, митоксанtron, морфина сульфат, моксидектин, налоксон, мандролон деканоат, напроксен, наркотические (опиатные) агонистические анальгетики, неомицина сульфат, неостигмин, ниацинамид, нитазоксанид, нитенпирам, нитрофурантоин, нитроглицерин, нитропруссид натрия, низатидин, новобиоцин натрий, нистатин, окtreотида ацетат, олсалазин натрий, омепрозол, ондансетрон, опиатные противодиарейные средства, орбифлоксацин, оксациллин натрий, оксазепам, оксибутинин хлорид, оксиморфон, окситетрациклин, окситоцин, памидронат динатрия, панкрептилазу, панкурония бромид, паромомицина сульфат, парозетин, пеницилламин, общезвестные пенициллины, пенициллин г, пенициллин V калий, пентазоцин, пентобарбитал натрий, пентосан полисульфат натрия, пентоксифиллин, перголида мезилат, фенобарбитал, феноксибензамиин, фенилбутазон, фенилэфрин, фенилпропаноламин, фенитоин натрий, феромоны, парентеральный фосфат, фитонадион/витамин K-1, пимобендан, пиперазин, пирлимицин, пироксикам, полисульфатированный гликозамингликан, поназурил, хлорид калия, пралидоксим хлорид, празосин, преднизолон/преднизон, примидон, прокайнамид, прокарбазин, прохлорперазин, пропантелина бромид, инъекцию пропионовой бактерии акне, пропофол, пропранолол, протамина сульфат, псевдоэфедрин, объемное слабительное из подорожника, пиридостигмина бромид, пириламина малеат, пираметамин, хинакрин, хинидин, ранитидин, рифампин, S-аденозил-метионин (SAMe), физраствор/гиперосмотическое слабительное, селамектин, селегилин/1-депренил, сертрапалин, севеламер, севофлуран, силимарин/расторопша, бикарбонат натрия, полистиролсульфонат натрия, стибоглюконат натрия, сульфат натрия, тиосульфат натрия, соматотропин, соталол, спектиномицин, спиронолактон, станозолол, стрептокиназа, стрептозоцин, сукцимер, сукцинилхолин хлорид, сукралфат, суфентанила цитрат, сульфахлорпиридазин натрий, сульфадиазин/триметроприм, сульфадиментоксин, сульфадиментоксин/орметроприм, сульфасалазин, таурин, тепоксалин, тербинафлин, тербуталина сульфат, тестостерон, тетрациклин, тиабедазол, тиацетарсамид натрий, тиамин, тиогуанин, тиопентал натрий, тиотепу, тиротропин, тиамулин, тикарцилин динатрий, тильтамин/золазепам, тилмоксин, тиопронин, тобрамицина сульфат, токанид, толазолон, телфенамовую кислоту, топирамат, трамадол, тримцинолона ацетонид, триентин, трилостан, тримепраксина тартрат с преднизолоном, трипеленнамин, тиросин, урдосиол, валльпроевую кислоту, ванадий, ванкомицин, вазопрессин, векурония бромид, верапамил, винбластина сульфат, винクリстина фульфат, витамин E/селен, варфарин натрий, ксилазин, йохимбин, зафирлукаст, зидовудин (AZT), ацетат цинка/сульфат цинка, зонисамид и их смеси.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения известные в данной области техники арилпиразольные соединения, такие как фенилпиразолы, можно комбинировать с изоксазолиновыми соединениями в инъецируемых композициях длительного действия по настоящему изобретению. Примеры таких арилпиразольных соединений включают (но не ограничены только ими) описанные в патентах США № 6,001,384; 6,010,710; 6,083,519; 6,096,329; 6,174,540; 6,685,954 и 6,998,131 (все включены в настоящий текст посредством ссылки, каждый из них выдан Merial, Ltd., Duluth, GA).

В другом варианте осуществления настоящего изобретения в композиции по настоящему изобретению можно добавлять один или больше макроциклических лактонов, которые выступают в качестве акарицида, противогельминтного средства и инсектицида.

Макроциклические лактоны включают (но не ограничиваются только ими) авермектины, такие как абамектин, димадектин, дорамектин, эмамектин, эприномектин, ивермектин, латидектин, лепимектин, селамектин и мл-1,694,554, и милбемицины, такие как милбемектин, милбемицин D, милбемицин оксим, моксидектин и немадектин. Также включены 5-оксо и 5-оксимные производные перечисленных авермектинов и милбемицинов. Примеры комбинаций арилпиразольных соединений с макроциклическими лак-

тонами включают (но не ограничиваются только ими) описанные в патентах США 6,426,333; 6,482,425; 6,962,713 и 6,998,131 (все они включены в настоящий текст посредством ссылки, все выданы Merial, Ltd., Duluth, GA).

Макроциклические лактоновые соединения известны в данной области техники, и их можно легко получать коммерчески или посредством известных в данной области методик синтеза. Сделана ссылка на широкодоступную техническую и коммерческую литературу. Для авермектинов, ивермектина и абамектина можно сделать ссылку, например, на работу "Ивермектин и Abamectin", 1989, авторства M.H. Fischer и H. Mrozik, William C. Campbell, опубликованную Springer Verlag, или Albers-Schonberg et al. (1981), "Avermectins Structure Determination", J. Am. Chem. Soc, 103, 4216-4221. Относительно дорамектина, можно проконсультироваться в "Veterinary Parasitology", об. 49, № 1, July 1993, 5-15. Относительно милбемицинов, можно сделать ссылку, среди прочего на Davies H.G. et al., 1986, "Avermectins и Милбемицин", Nat. Prod. Rep., 3, 87-121, Mrozik H. et al., 1983, Synthesis Of Милбемициш from Avermectins, TeTrahedron Lett., 24, 5333-5336, патенты США № 4,134,973 и EP 0677054.

Макроциклические лактоны представляют собой природные соединения или их полусинтетические производные. Структуры авермектинов и милбемицинов близкородственны, например, у них есть общий сложный 16-членный макроциклический лактоновый цикл. Природные авермектины описаны в патенте США № 4,310,519, а 22,23-дигидроавермектиновые соединения описаны в патенте США № 4,199,569 (оба включены в настоящий текст посредством ссылки). Также следует упомянуть, среди прочих, патенты США № 4,468,390, 5,824,653, EP 0007812 A1, патент Великобритании 1390336, EP 0002916, и патент Новой Зеландии № 237086. Природные милбемицины описаны в патенте США № 3,950,360, а также в разных ссылках, процитированных в "The Merck Index" 12<sup>th</sup> ed., S. Budavari, Ed., Merck & Co., Inc. Whitehouse Station, New Jersey (1996). Латидектин описан в "International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances (INN)", WHO Drug Information, об. 17, no. 4, p. 263-286, (2003). Полусинтетические производные вышеперечисленных классов соединений хорошо известны в данной области и описаны, например, в патентах США № 5,077,308, 4,859,657, 4,963,582, 4,855,317, 4,871,719, 4,874,749, 4,427,663, 4,310,519, 4,199,569, 5,055,596, 4,973,711, 4,978,677, 4,920,148 и EP 0667054.

В другом варианте осуществления настоящее изобретение охватывает инъецируемую композицию длительного действия, содержащую изоксазолиновое соединение в комбинации с соединениями системного действия из класса акарицидов или инсектицидов, известных в качестве регуляторов роста насекомых (IGR). Соединения, принадлежащие к указанной группе, хорошо известны специалистам и представляют широкое разнообразие различных классов химических соединений. Данные соединения проявляют активность, нарушая развитие или рост насекомых-вредителей. Регуляторы роста насекомых описаны, например, в патентах США № 3,748,356, 3,818,047, 4,225,598, 4,798,837, 4,751,225, Европейском патенте 0179022 или патенте Великобритании 2140010, а также в патентах США № 6,096,329 и 6,685,954 (все они включены в настоящий текст посредством ссылки).

В одном варианте, IGR представляет собой соединение, которое является мимиком ювенильного гормона. Примеры мимиков ювенильного гормона включают азадирахтин, диофенолан, феноксикарб, гидропрен, кинопрен, метопрен, пирипроксиfen, тетрагидроазадирахтин и 4-хлор-2(2-хлор-2-метилпропил)-5-(6-йод-3-пиридилметокси)пиридазин-3(2H)-он.

В одном варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолина, имеющего формулу (I)-(VIa), или его фармацевтически приемлемой соли, в комбинации с метопреном или пирипроксифеном.

В другом варианте осуществления IGR соединение представляет собой ингибитор синтеза хитина. Ингибиторы синтеза хитина включают хлорофлуазурон, циромазин, дифлубензурон, флуазурон, флуцилоксурон, флуфеноксурон, гексафлуморон, луфенурон, тебуфенозид, тефлубензурон, трифлуморон, нофалурон, 1-(2,6-дифторбензоил)-3-(2-фтор-4-(трифторметил))фенилмочевину, 1-(2,6-дифторбензоил)-3-(2-фтор-4-(1,1,2,2-тетрафторэтокси)фенилмочевину и 1-(2,6-дифторбензоил)-3-(2-фтор-4-трифторметил)фенилмочевину.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения в композиции длительного действия по настоящему изобретению также можно добавлять инсектициды, убивающие взрослых насекомых и клещей. Они включают пиретрины (которые включают цинерин I, цинерин II, жасмолин I, жасмолин II, пиретрин I, пиретрин II и их смеси) и пиретроиды, и карbamаты, включая (но не ограничиваясь только ими) беномил, карбанолат, карбацил, карбофуран, меттиокарб, метолкарб, промацил, пропоксур, алдикарб, бутокарбоксим, оксамил, тиокарбоксим и тиофанокс. В одном варианте осуществления композиции могут включать перметрин в комбинации с изоксазолиновым действующим веществом.

В некоторых вариантах осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению могут включать одно или более антнинематодных средств, включая (но не ограничиваясь только ими) активные вещества из следующих классов: бензимидазолы, имидазотиазолы, тетрагидропиrimидины или органофосфаты. В некоторых вариантах осуществления в композиции могут входить бензимидазолы, включая (но не ограничиваясь только ими) тиабендазол, камбендазол, парбендазол, оксибендазол, мебендазол, флубендазол, фенбендазол, оксфендазол, албендазол, циклобендазол, фебантел, тиофанат и

его о,о-диметильный аналог.

В других вариантах осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению могут включать имидазотиазольные соединения, включая (но не ограничиваясь только ими) тетрамизол, левамизол и бутамизол. В других вариантах осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению могут включать тетрагидропиrimидиновые действующие вещества, включая (но не ограничиваясь только ими) пирантел, оксантел и морантел. Подходящие органофосфатные действующие вещества включают (но не ограничиваются только ими) кумофос, трихлорфон, галоксон, нафталофос и дихлорфос, гептенофос, мевинфос, монокротофос, тетраэтилирофосфат и тетрахлорвинфос.

В других вариантах осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению могут включать антинематодные соединения фенотиазин и пиперазин в виде нейтральных соединений или в виде различных солей, диэтилкарбамазин, фенолы, такие как дисоферол, соединения мышьяка, такие как арсенамид, этаноламины, такие как бефений, тений клозилат и метилуридин; цианиновые красители, включая пирвиний хлорид, пирвиний памоат и дитиазанин иодид; изотиоцианаты, включая битосканат, сурамин натрий, фталофин, и различные природные вещества, включая (но не ограничиваясь только ими), гигромицин В,  $\alpha$ -сантонин и каиновую кислоту.

В других вариантах осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению могут включать противотрематодные средства. Подходящие противотрематодные средства включают (но не ограничиваются только ими) миракилы, такие как миракил D и миросан, празиквантел, клоназepam и его 3-метальное производное, олтипраз, лукантон, гикантон, оксамнихин, амосканат, ниридазол, нитроксинил, различные бисфенольные соединения, известные в данной области техники, включая гексахлорофен, битионол, битионол сульфоксид и менихлофолан; различные салициланилидные соединения, включая трибромсалан, оксиклозанид, диоксанид, рафоксанид, бротианид, бромоксанид и клосантел; триклабендазол, диамфенетид, клорсулон, гетолин и эметин.

Противоцестодные соединения также можно преимущественно применять с композициями длительного действия по настоящему изобретению, включая (но не ограничиваясь только ими) ареколин в виде различных солей, бунамидин, никлозамид, нитросканат, паромомицин и паромомицин II.

В других вариантах осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению могут включать другие действующие вещества, эффективные против членистоногих паразитов. Подходящие действующие вещества включают (но не ограничиваются только ими) бромциклен, хлордан, ДДТ, эндосульфан, линдан, метоксихлор, токсаfen, бромофос, бромофос-этил, карбофенотион, хлорфенвинфос, хлорпирифос, кротоксифос, цитиоат, диазинон, дихлорентион, диэмтоат, диоксатион, этион, фамфур, фенитротион, фентион, фосфипрат, иодофенфос, малатион, налед, фосалон, фосмет, фоксим, пропетамфос, роннел, стирофос, аллэтрин, цигалотрин, циперметрин, дельтаметрин, фенвалерат, флуцитринат, перметрин, фенотрин, пиретрины, ресметрин, бензилбензоат, дисульфид углерода, кротамитон, дифлубензурон, дифениламин, дисульфирам, изоборнилтиоцианатоацетат, метропрен, моносульфирам, пиренонилбутоксайд, ротенон, трифенилолова ацетат, трифенилолова гидроксайд, ДЭТА, диметилфталат, и соединения 1,5a,6,9,9a,9b-гексагидро-4a(4H)-дibenзофуранкарбоксальдегид (MGK-11), 2-(2-этилгексил)-3a,4,7,7a-тетрагидро-4,7-метано-1H-изоиндол-1,3(2H)дион (MGK-264), дипропил-2,5-пиридиндикарбоксилат (MGK-326) и 2-(октилтио)этанол (MGK-874).

Антипаразитарное средство, которое можно комбинировать с изоксазолиновыми соединениями в композициях длительного действия по настоящему изобретению, может представлять собой биологически активный пептид или белок, включая (но не ограничиваясь только ими) депсипептиды, которые работают в нейромышечном соединении посредством стимулирования пресинаптических рецепторов, принадлежащих к семейству секретиновых рецепторов, что приводит к параличу и смерти паразитов. В одном варианте депсипептида, депсипептид представляет собой эмодепсид (смотри Willson et al., Parasitology, Jan. 2003, 126(Pt 1):79-86). В другом варианте депсипептида, депсипептид представляет собой PF1022a или его производное.

В других вариантах осуществления инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению могут включать действующее вещество из неоникотиноидного класса пестицидов. Неоникотиноиды связывают и ингибируют специфические никотинацетилхолиновые рецепторы насекомых. В одном варианте осуществления неоникотиноидное инсектицидное средство, которое можно комбинировать с изоксазолиновым соединением с образованием инъецируемой композиции длительного действия по настоящему изобретению, представляет собой имидаклоприд. Имидаклоприд является хорошо известным неоникотиноидным действующим веществом и представляет собой ключевой активный ингредиент в паразитицидных продуктах для местного применения Advantage®, Advantage® II, K9 Advantix® и K9 Advantix® II, реализуемых компанией Bayer Animal Health, и в пероральной мягкой жевательной композиции Advantus™ от Piedmont Animal Health. Средства из данного класса описаны, например, в патенте США № 4,742,060 или в EP 0892060.

В другом варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению могут включать нитенпирам, другое действующее вещество из неоникотиноидного класса пестицидов. Нитенпирам имеет изображенную ниже химическую структуру и является активным

ингредиентом в продукте для перорального введения CAPSTAR™ Tablets, реализуемом компанией Novartis Animal Health.

Нитенпирам является активным средством против взрослых особей блох при ежедневном введении посредством пероральной таблетки. Нитенпирам работает посредством нарушения нормальной нервной трансмиссии и приводит к смерти насекомого. Нитенпирам обладает очень быстрым началом действия против блох. Например, CAPSTAR™ Tablets начинают свое воздействие на блох в течение 30 мин после введения и предназначены для применения один раз в день. Однако, активность для нитенпирама известна только в случае перорального введения в качестве системного паразитицдного средства, как в случае CAPSTAR™ Tablets.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описаны композиции длительного действия по настоящему изобретению, содержащие 4-[5-[3-хлор-5-(трифторметил)фенил]-4,5-дигидро-5-(трифторметил)-3-изоксазолил]-N-[2-оксо-2-[(2,2,2-трифторметил)амино]этил]-1-нафталинкарбоксамид (соединение формулы Ia) в комбинации с нитенпирамом.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описаны композиции длительного действия по настоящему изобретению, содержащие 4-[5-[3-хлор-5-(трифторметил)фенил]-4,5-дигидро-5-(трифторметил)-3-изоксазолил]-N-[2-оксо-2-[(2,2,2-трифторметил)амино]этил]-1-нафталинкарбоксамид (соединение формулы Ia) в комбинации с имидаклопридом.

В некоторых вариантах осуществления инсектицидное средство, которое можно комбинировать с композициями длительного действия по настоящему изобретению, представляет собой семикарбазон, такой как метафлумизон.

В другом варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению предпочтительно могут содержать комбинацию изоксазолиновых соединений, известных в данной области. Такие активные средства описаны в документах WO 2007/079162, WO 2007/075459 и US 2009/0133319, WO 2007/070606 и US 2009/0143410, WO 2009/003075, WO 2009/002809, WO 2009/024541, WO 2005/085216 и US 2007/0066617 и WO 2008/122375, которые все включены в настоящий текст в полном объеме посредством ссылки.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения нодулиспоровую кислоту и ее производные (класс известных акарицидных, противогельминтных, антипаразитарных и инсектицидных средств) можно добавлять в композиции длительного действия по настоящему изобретению. Данные соединения применяют для лечения или профилактики инфекций у людей и животных, и они описаны, например, в патентах США № 5,399,582, 5,962,499, 6,221,894 и 6,399,786, каждый из которых полностью включен в настоящий текст посредством ссылки. Композиции могут включать одно или больше из известных производных нодулиспоровой кислоты, включая все стереоизомеры, такие как описанные в процитированных выше патентах.

В другом варианте осуществления противогельминтные соединения из класса аминоацетонитрилов (AAD), такие как монепантел (ZOLVIX) и т.п., можно комбинировать с композициями длительного действия по настоящему изобретению. Данные соединения описаны, например, в WO 2004/024704 и патенте США № 7,084,280 (включены посредством ссылки); Sager et al., *Veterinary Parasitology*, 2009, 159, 49-54; Kaminsky et al., *Nature* об. 452, 13 March 2008, 176-181.

Композиции по настоящему изобретению также могут включать арилоазол-2-ил цианоэтиламино-соединения, такие как описанные в патенте США № 8,088,801, выданном Soll et al., полное содержание которого включено в настоящий текст посредством ссылки, и тиоамидные производные данных соединений, как описано в патенте США № 7,964,621, который включен в настоящий текст посредством ссылки.

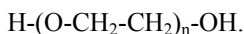
Инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению также можно комбинировать с парагерквамидными соединениями и производными этих соединений, включая держвател (см Ostlind et al., *Research in Veterinary Science*, 1990, 48, 260-61; и Ostlind et al., *Medical and Veterinary Entomology*, 1997, 11, 407-408). Семейство парагерквамидных соединений является известным классом соединений, которые содержат спиродиоксепиноиндольное ядро, обладающее активностью в отношении определенных паразитов (см. *Tet. Lett.* 1981, 22, 135; *J. Antibiotics* 1990, 43, 1380, и *J. Antibiotics* 1991, 44, 492). Кроме того, структурно родственное семейство маркфортинов, таких как маркфортины A-C, также известно и может комбинироваться с композициями по настоящему изобретению (см. *J. Chem. Soc. - Chem. Comm.* 1980, 601 и *Tet. Lett.* 1981, 22, 1977). Дополнительную информацию по производным парагерквамидов можно найти, например, в WO 91/09961, WO 92/22555, WO 97/03988, WO 01/076370, WO 09/004432, патенте США № 5,703,078 и патенте США № 5,750,695, полное содержание каждого из которых включено в настоящий текст посредством ссылки.

В целом дополнительное действующее вещество включено в композиции длительного действия по настоящему изобретению в количестве от примерно 0,1 мкг до примерно 1000 мг. Более часто, дополнительное действующее вещество может входить в состав в количестве от примерно 10 мкг до примерно 500 мг, от примерно 1 до примерно 300 мг, от примерно 10 до примерно 200 мг или от примерно 10 до примерно 100 мг.

В других вариантах осуществления настоящего изобретения дополнительное действующее вещество может быть включено в композицию в таком количестве, чтобы обеспечить дозировку от примерно 5 мкг/кг до примерно 50 мг/кг веса животного. В других вариантах осуществления дополнительное действующее вещество может входить в композицию в количестве, достаточном для обеспечения дозировки от примерно 0,01 мг/кг до примерно 30 мг/кг, от примерно 0,1 мг/кг до примерно 20 мг/кг или от примерно 0,1 до примерно 10 мг/кг веса животного. В других вариантах осуществления дополнительное действующее вещество может присутствовать в дозировке от примерно 5 до примерно 200 мкг/кг или от примерно 0,1 до примерно 1 мг/кг веса животного. В другом варианте осуществления настоящего изобретения дополнительное действующее вещество присутствует в дозировке от примерно 0,5 до примерно 50 мг/кг.

Композиции длительного действия по настоящему изобретению, которые содержат по меньшей мере изоксазолиновое действующее вещество, по меньшей мере один жидкий ПЭГ и/или нейтральное масло и, дополнительно, сорасторитель, неожиданно показали себя стабильными и эффективными в отношении широкого спектра эктопаразитов, и возможно также эндопаразитов, если в состав входит другое действующее вещество, в течение продолжительного периода времени; например, периода от трех (3) до шести (6) месяцев, при этом демонстрируя превосходные свойства в отношении места инъекции.

Жидкие ПЭГ для целей настоящего изобретения представляют собой такие полиэтиленгликоли, которые являются жидкими при комнатной температуре (20-30°C). Полиэтиленгликоли имеют следующую структурную формулу:

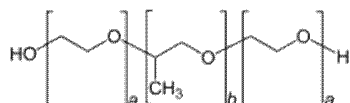


Неограниченными примерами  $n$  в приведенной выше формуле являются соединения, у которых  $n$  равен от 1 до примерно 10000 (например, от примерно 4 до примерно 25). Жидкие ПЭГ включают комбинации разных полиэтиленгликолей.

Неограничивающие примеры жидких ПЭГ включают ПЭГ-200, ПЭГ-300, ПЭГ-400, ПЭГ-600 и ПЭГ-1000, или их комбинации.

Фармацевтически приемлемые полимеры, отличные от ПЭГ, специально исключены из описанных в настоящем тексте инновационных композиций длительного действия. Примеры фармацевтически приемлемых полимеров, которые специально исключены из описанных в настоящем тексте инновационных композиций длительного действия, включают полилактиды, полигликолиды, поликапролактоны, полиангидриды, полиамиды, полиуретаны, полизифирамиды, полиортозифиры, полидиоксаноны, полиацетали, поликетали, поликарбонаты, полиортокарбонаты, полифосфазены, полигидроксибутираты, полигидроксивалераты, полиалкиленоксиды, полиалкиленсукиннаты, поли(яблочная кислота), поли(аминокислоты), поли(метилвиниловый эфир), поли(малеиновый ангидрид), хитин, хитозан и сополимеры, терполимеры или их комбинации или смеси, включающие сополимеры полилактидов, поликапролактонов, полигликолидов (например, полилактид-ко-гликолид).

В некоторых вариантах осуществления в композицию могут быть включены полоксамеры. В контексте описанных в настоящем тексте композиций, полоксамеры рассматриваются не как фармацевтически приемлемые полимеры, а как растворители или поверхностно-активные вещества. Полоксамеры представляют собой семейство синтетических блок-сополимеров этиленоксида и пропиленоксида. Полоксамеры могут быть жидкими, молочными белыми пастами или порошками, и представлены следующей структурой:



Вязкость инъецируемых композиций длительного действия является важным параметром в аспекте способности композиции быть легкой для введения животным. В типичном случае, вязкость ниже примерно 150 сантипуз (cП) является приемлемой. Так, в одном варианте осуществления, вязкость композиции по настоящему изобретению при 25°C составляет менее примерно 150 cП. В других вариантах осуществления вязкость композиции по настоящему изобретению при 25°C составляет менее примерно 140 cП, менее примерно 130 cП или менее примерно 120 cП. В других вариантах осуществления вязкость композиции по настоящему изобретению при 25°C составляет менее примерно 110 cП или менее примерно 100 cП.

Сорасторители, применяемые в инъецируемых композициях длительного действия, могут представлять собой индивидуальный сорасторитель или смесь сорасторителей. Сорасторители могут применяться в композициях по настоящему изобретению для улучшения растворимости изоксазолинового действующего вещества и/или для уменьшения вязкости композиций. Неограничивающие примеры этих сорасторителей включают этанол, изопропанол, бензиловый спирт, эфиры гликолов (например, включая, но не ограничиваясь только ими, моноэтиловый эфир диэтиленгликоля (DGME, Transcutol®), бутилдигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, моноэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, моноэтиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля,

моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), пропиленгликоль, глицерин, карбонаты (например, пропиленкарбонат или этиленкарбонат), 2-пирролидон, замещенные 2-пирролидоны, включая N-метилпирролидон, 1-этилпирролидон, 1-октилпирролидон, 1-додецилпирролидон, 1-изопропилпирролидон, 1-(втор- или трет- или н-бутил)пирролидон, 1-гексилпирролидон, 1-винил-2-пирролидон, 1-циклогексилпирролидон, 1-(2-гидроксиэтил)-пирролидон, 1-(3-гидроксипропил)пирролидон, 1-(2-метоксиэтил)-пирролидон, 1-(3-метоксипропил)пирролидон и 1-бензилпирролидон; диметил изосорбид (DMI), диметилацетамид (DMA), диметилсульфоксид (ДМСО), глицерин формаль или смесь по меньшей мере двух из перечисленных растворителей.

В одном варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат полярный протонный растворитель, включая (но не ограничиваясь только ими) спирт, такой как C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> спирт, включая (но не ограничиваясь только ими) этанол, изопропанол. В другом варианте осуществления полярный протонный растворитель представляет собой гликоль, такой как глицерин или пропиленгликоль, или простой эфир гликоля, такой как моноэтиловый эфир диэтиленгликоля (Transcutol) или другие широко применяющиеся простые эфиры гликолов, такие как описанные выше.

В другом варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат полярный аprotонный растворитель, включая (но не ограничиваясь только ими) N-метилпирролидон, диметил изосорбид, диметилацетамид, диметилсульфоксид или пропиленкарбонат.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения композиции по настоящему изобретению включают несмешивающиеся с водой сорасторители или растворители, которые только частично растворяются в воде. Несмешивающиеся с водой растворители включают эфиры алифатических карбоновых кислот (включая жирные кислоты) и глицерина (глицериды), или эфиры алифатических карбоновых кислот (включая жирные кислоты) и пропиленгликоля. Несмешивающиеся с водой растворители включают также масла, приемлемые для инъецируемых композиций. Неограничивающие примеры таких сорасторителей включают бензиловый спирт, бензил бензоат, этилацетат, триацетин, липиды, триглицериды, включая среднеподосточные триглицериды, такие как C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды, такие как каприк/каприлик триглицериды, производные пропиленгликоля (например, пропиленгликоль монолаурат), каприлокаприл полиоксил-8 глицериды (Labrasol) (неионный диспергируемый в воде сурфактант), изопропил миристат, или смесь по меньшей мере двух из перечисленных сорасторителей.

В одном варианте осуществления композиция по настоящему изобретению может включать фармацевтически приемлемые нейтральные масла в качестве основного компонента композиции или сорасторителя с жидким ПЭГ. Когда нейтральное масло применяется в комбинации с жидким ПЭГ, может оказаться необходимым применение дополнительного растворителя или поверхностно-активного вещества для гарантии смешиваемости. Некоторые нейтральные масла представляют собой триглицериды фракционированных растительных жирных кислот с длиной цепи от C<sub>8</sub> до C<sub>10</sub>, включая триглицериды каприловой/каприновой кислот. Два коммерчески доступных продукта известны под марками MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812. В другом варианте осуществления нейтральное масло представляет собой триглицерид фракционированных растительных жирных кислот с длиной цепи C<sub>8</sub> и C<sub>10</sub>, в комбинации с линолевой кислотой (примерно 4-5%). Коммерчески доступный продукт известен под маркой MIGLYOL® 818. В другом варианте осуществления нейтральное масло представляет собой эфир глицерина и фракционированных растительных жирных кислот с длиной цепи C<sub>8</sub> и C<sub>10</sub>, в комбинации с янтарной кислотой. Коммерчески доступный продукт известен под маркой MIGLYOL® 829. В другом варианте осуществления нейтральное масло может представлять собой диэфир пропиленгликоля и насыщенных растительных жирных кислот с длиной цепи C<sub>8</sub> и C<sub>10</sub>. Коммерчески доступный продукт известен под маркой MIGLYOL® 840 (пропиленгликоль дикаприлат/дикарат). В другом варианте осуществления сорасторитель может представлять собой смесь двух или больше нейтральных масел. Другие приемлемые масла для включения в состав инъецируемых композиций длительного действия по настоящему изобретению включают (но не ограничиваются только ими) касторовое масло, хлопковое масло, сезамовое масло, соевое масло и саффлоровое масло.

В одном варианте осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 0,5 до примерно 70% (вес./об.) сорасторителя. В другом варианте осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 0,5 до примерно 60% (вес./об.) или от примерно 1 до примерно 50% (вес./об.) сорасторителя. В другом варианте осуществления композиции могут содержать от примерно 1 до примерно 40% (вес./об.), от примерно 5 до примерно 50% (вес./об.), от примерно 5 до примерно 40% (вес./об.) или от примерно 5 до примерно 35% (вес./об.) сорасторителя. В других вариантах осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 1 до примерно 20% (вес./об.), от примерно 2 до примерно 15% (вес./об.) или от примерно 2 до примерно 10% (вес./об.) сорасторителя.

Инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению могут включать фармацевтически приемлемые добавки или вспомогательные вещества. Фармацевтически приемлемые добавки и вспомогательные вещества включают (но не ограничиваются только ими) поверхностно-

активные вещества, антиоксиданты, консерванты, стабилизаторы pH (например, буферные добавки), и другие неактивные вспомогательные вещества. В другом варианте осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 0,01 до примерно 20% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси. В других вариантах осуществления композиции могут содержать от примерно 0,01 до примерно 5% (вес./об.), от примерно 0,1 до примерно 10% (вес./об.) или от примерно 0,1 до примерно 5% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси. В других вариантах осуществления композиции могут содержать от примерно 5 до примерно 15% (вес./об.) или от примерно 5 до примерно 10% (вес./об.) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси. В другом варианте осуществления композиции могут содержать от примерно 7 до примерно 10% фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

Поверхностно-активные вещества могут присутствовать в композициях по настоящему изобретению в концентрациях от примерно 0,1 до примерно 10% (вес./вес.), от примерно 1 до примерно 10% (вес./вес.) или от примерно 5 до примерно 10% (вес./вес.). В более типичном случае, поверхностью-активные вещества могут присутствовать в концентрациях от примерно 0,1 до примерно 5% (вес./вес.) или от примерно 1 до примерно 5% (вес./вес.). Примеры поверхностью-активных веществ, которые можно применять в композициях по настоящему изобретению, включают (но не ограничиваются только ими) глицерилmonoолеат, сложные эфиры полиоксиэтилен сорбитана с жирными кислотами, сложные эфиры сорбитана, включая сорбитан monoолеат (Span® 20), поливиниловый спирт, полисорбаты, включая полисорбат 20 и полисорбат 80, d- $\alpha$ -токоферол полиэтиленгликоль 1000 сукцинат (TPGS), лаурилсульфат натрия, сополимеры этиленоксида и пропиленоксида (например, полоксамеры, такие как LUTROL® F87 и т.п.), полиэтиленгликоловые производные касторового масла, включая поликсил 35 касторовое масло (Cremophor® EL), поликсил 40 гидрогенизированное касторовое масло (Cremophor® RH 40), полиоксил 60 гидрогенизированное касторовое масло (Cremophor® RH60); пропиленгликоля монолаурат (LAURO-GLYCOL®); глицеридные сложные эфиры, включая глицерина каприлат/капрят (CAPMUL® MCM), полигликолизированные глицериды (GELUCIRE®), ПЭГ-300 каприловые/каприновые глицериды (Softigen® 767), ПЭГ-400 каприловые/каприновые глицериды (Labrasol®), ПЭГ-300 олеиновые глицериды (Labrafil® M-1944CS), ПЭГ-300 линолевые глицериды (Labrafil® M-2125CS); полиэтиленгликоль стеараты и полиэтиленгликоль гидроксистеараты, включая поликсил 8 стеарат (ПЭГ-400 моностеарат), поликсил 40 стеарат (ПЭГ 1750 моностеарат и т.п.). Полиэтиленгликоль стеараты (синонимы включают макрогол стеараты, поликсистеараты, поликсизилен стеараты, этоксилированные стеараты; CAS № 9004-99-3, 9005-08-7) представляют собой смеси моно- и дистеаратных эфиров смешанных поликсизиленовых полимеров. Полиэтиленгликоль гидроксистеарат представляет собой смесь моно- и диэфиров гидроксистеариновой кислоты с полиэтиленглиолями. Один полиэтиленгликоль гидроксистеарат, который можно применять в композициях по настоящему изобретению, представляет собой полиэтиленгликоль 12-гидроксистеарат. В другом варианте осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать поверхностью-активное вещество полиэтиленгликоль 15 12-гидроксистеарат (Kolliphor® HS 15 от BASF), смесь моно- и диэфиров 12-гидроксистеариновой кислоты с 15 молями этиленоксида. И вновь, эти соединения, так же как и их количества, хорошо известны в данной области. В другом варианте осуществления настоящего изобретения композиции по настоящему изобретению могут содержать поликсил 35 касторовое масло (Kolliphor® EL) в качестве поверхностью-активного вещества. В других вариантах осуществления композиции по настоящему изобретению могут содержать поликсил 40 гидрогенизированное касторовое масло (Kolliphor® RH 40) или поликсил 60 гидрогенизированное касторовое масло в качестве поверхностью-активных веществ. Композиции по настоящему изобретению могут также включать комбинацию поверхностью-активных веществ.

Описанные в настоящем изобретении композиции могут содержать другие инертные ингредиенты, такие как антиоксиданты, консерванты или стабилизаторы pH. Такие соединения хорошо известны в данной области. В композицию по настоящему изобретению можно добавлять такие антиоксиданты, как витамин E, альфа-токоферол, аскорбиновая кислота, аскорбиль пальмитат, лимонная кислота, фумаровая кислота, яблочная кислота, аскорбат натрия, метабисульфат натрия, метабисульфит натрия, н-пропил галлат, ВНА (бутилированный гидроксианизол), ВНТ (бутилированный гидрокситолуол), ВНА и лимонная кислота, монотиоглицерин, трет-бутилгидрохинон (TBHQ) и т.п. Антиоксиданты обычно добавляют в композиции по настоящему изобретению в количествах от примерно 0,01 до примерно 3% или от примерно 0,01 до примерно 2% (вес./об.), из расчета на общий вес композиции (вес./вес.). В другом варианте осуществления композиции по настоящему изобретению содержат от примерно 0,05 до примерно 1,0% (вес./вес.) одного антиоксиданта или смеси антиоксидантов.

Консерванты, такие как парабены (метилпарабен и/или пропилпарабен) уместно применять в композиции в количествах от примерно 0,01 до примерно 2%, особенно предпочтительно от примерно 0,05 до примерно 1,0%. Другие консерванты включают бензалкония хлорид, бензетония хлорид, бензойную кислоту, бензиловый спирт, бронопол, бутилпарабен, цетримид, хлоргексидин, хлорбутанол, хлоркрезол, крезол, этилпарабен, имидмочевину, метилпарабен, фенол, феноксиэтанол, фенилэтиловый спирт, фе-

нилртути ацетат, фенилртути борат, фенилртути нитрат, сорбат калия, бензоат натрия, пропионат натрия, сорбиновую кислоту, тимеросал и т.п. Предпочтительный ввод указанных соединений включает диапазон от примерно 0,01 до примерно 5%.

В объем настоящего изобретения входят также соединения, стабилизирующие значение pH композиции. Такие соединения тоже хорошо известны квалифицированным специалистам в данной области, равно как и порядок их применения. Буферные системы включают, например, системы, выбранные из группы, состоящей из систем уксусная кислота/ацетат, яблочная кислота/малат, лимонная кислота/цитрат, винная кислота/тартрат, молочная кислота/лактат, фосфорная кислота/фосфат, глицин/глицинат, триглицериды, глутаминовая кислота/глютаматы и карбонат натрия.

Дозированные формы могут содержать от примерно 0,5 мг до примерно 5 г действующего вещества или комбинации действующих веществ. Более часто, количество действующего вещества(веществ) в композициях по настоящему изобретению составляет от примерно 1 мг до примерно 3 г. В другом варианте осуществления количество действующего вещества (веществ) в композициях составляет от примерно 20 мг до примерно 3 г. В другом варианте осуществления количество действующего вещества(веществ) в композициях составляет от примерно 20 мг до примерно 2 г, от примерно 20 мг до примерно 1,5 г или от примерно 20 мг до примерно 1 г. В других вариантах осуществления количество действующего вещества(веществ) в композициях составляет от примерно 20 до примерно 500 мг, от примерно 30 до примерно 200 мг или от примерно 50 до примерно 200 мг. В другом варианте осуществления количества действующего вещества(веществ) в композициях составляет от примерно 50 мг до примерно 2 г, от примерно 50 мг до примерно 1 г или от примерно 50 до примерно 500 мг. В другом варианте осуществления настоящего изобретения количество действующего вещества(веществ) в композициях составляет от примерно 100 мг до примерно 2 г, от примерно 100 мг до примерно 1 г или от примерно 100 до примерно 500 мг.

В другом варианте осуществления количества действующего вещества(веществ) в композиции по настоящему изобретению составляет от примерно 1 до примерно 500 мг, от примерно 1 до примерно 100 мг или от примерно 1 до примерно 25 мг. В других вариантах осуществления количества действующего вещества в композициях составляет от примерно 10 до примерно 50 мг или от примерно 10 до примерно 100 мг. В других вариантах осуществления количества действующего вещества в композициях составляет от примерно 50 до примерно 200 мг, от примерно 100 до примерно 300 мг, от примерно 100 до примерно 400 мг, от примерно 200 до примерно 500 мг, от примерно 300 до примерно 600 мг, от примерно 400 до примерно 800 мг или от примерно 500 до примерно 1000 мг.

Композиции по настоящему изобретению готовят смешиванием надлежащего количества действующих веществ, жидкого ПЭГ и/или нейтрального масла, сорасторовителя (в случае его наличия) и, необязательно, антиоксиданта, фармацевтически приемлемой добавки и/или вспомогательного вещества, с получением композиции по настоящему изобретению. В некоторых вариантах осуществления композиции по настоящему изобретению можно получить согласно методикам приготовления таких форм, описанным в общезвестных в данной области источниках, например, в работе Remington - The Science and Practice of Pharmacy (21<sup>st</sup> Edition) (2005), Goodman & Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics (11<sup>th</sup> Edition) (2005) и Ansel's Pharmaceutical Dosage Forms and Drug Delivery Systems (8<sup>th</sup> Edition), edited by Allen et al., Lippincott Williams & Wilkins, (2005).

#### Способы лечения.

В другом аспекте настоящего изобретения, описан способ предотвращения или лечения паразитарной инфекции/заражения у животного, включающий введение животному инъецируемой композиции длительного действия, содержащей эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, жидкое ПЭГ и/или нейтральное масло, опционально сорасторовитель и опционально антиоксидант, фармацевтически приемлемую добавку и/или вспомогательное вещество. Композиции по настоящему изобретению обладают длительной эффективностью в отношении эктопаразитов (например, блох и клещей), и в некоторых вариантах осуществления могут также обладать активностью в отношении эндопаразитов, поражающих животных.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения описаны способы лечения или предотвращения паразитарной инфекции или заражения у домашнего скота, включающие введение животному инъецируемой композиции длительного действия, содержащей эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества. Эктопаразиты, в отношении которых эффективны способы и композиции по настоящему изобретению, включают (но не ограничиваются только ими) блох, клещей, зудней, комаров, мух и вшей. В некоторых вариантах осуществления когда композиции по настоящему изобретению включают одно или больше дополнительных действующих веществ, которые активны в отношении внутренних паразитов, описанные композиции и способы по настоящему изобретению могут также обладать активностью в отношении эндопаразитов, включая (но не ограничиваясь только ими) цестоды, нематоды, анкилостомы и круглые черви из пищеварительного тракта животных и человека.

В альтернативном варианте осуществления настоящего изобретения описаны способы лечения или предотвращения паразитарной инфекции или заражения у домашнего животного, включающие введение

животному инъецируемой композиции длительного действия, содержащей эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества. Эктопаразиты, в отношении которых эффективны способы и композиции по настоящему изобретению, включают (но не ограничиваются только ими) блох, клещей, зудней, комаров, мух и вшей. В некоторых вариантах осуществления когда композиции по настоящему изобретению включают одно или больше дополнительных действующих веществ, которые активны в отношении внутренних паразитов, описанные композиции и способы по настоящему изобретению могут также обладать активностью в отношении эндопаразитов, включая (но не ограничиваясь только ими) цестоды, нематоды, анкилостомы и круглые черви из пищеварительного тракта животных и человека.

В одном варианте осуществления лечения от ectoparasites, ectoparasites представляют собой одно или больше насекомых или паукообразных, включая представителей родов *Ctenocephalides*, *Rhipicephalus*, *Dermacentor*, *Ixodes*, *Boophilus*, *Amblyomma*, *Haemaphysalis*, *Hyalomma*, *Sarcoptes*, *Psoroptes*, *Otodectes*, *Chorioptes*, *Hypoderma*, *Damalinia*, *Linognathus*, *Haematopinus*, *Solenoptes*, *Trichodecte* и *Felicola*.

В другом варианте осуществления лечения от ectoparasites, ectoparasites принадлежат к родам *Ctenocephalides*, *Rhipicephalus*, *Dermacentor*, *Ixodes* и/или *Boophilus*. Подвергающиеся лечению ectoparasites включают (но не ограничиваются только ими) блох, клещей, зудней, комаров, мух, вшей, мясных мух и их комбинации. Частные примеры включают (но не ограничиваются только ими) блох собак и кошек (*Ctenocephalides felis*, *Ctenocephalides* sp. и т.п.), клещей (*Rhipicephalus* sp., *Ixodes* sp., *Dermacentor* sp., *Amblyomma* sp. и т.п.) и зудней (*Demodex* sp., *Sarcoptes* sp., *Otodectes* sp. и т.п.), вшей (*Trichodectes* sp., *Cheyletiella* sp., *Linognathus* sp., и т.п.), комаров (*Aedes* sp., *Culex* sp., *Anopheles* sp., и т.п.) и мух (*Haematobia* sp. including *Haematobia irritans*, *Musca* sp., *Stomoxy* sp. включая *Stomoxy calcitrans*, *Dermatobia* sp., *Cochliomyia* sp., и т.п.).

Дополнительные примеры ectoparasites включают (но не ограничиваются только ими) клещей из рода *Boophilus*, в особенности виды *microplus* (кольчатый клещ), *decoloratus* и *annulatus*; миазы, такие как *Dermatobia hominis* (известный в Бразилии как Berne) и *Cochliomyia hominivora* (зеленая падальница); овечьи миазы, такие как *Lucilia sericata*, *Lucilia cuprina* (известны в Австралии, Новой Зеландии и Южной Африке как blowfly strike), настоящие мухи, а именно такие, у которых взрослые особи представляют собой паразитов, такие как *Haematobia irritans* (малая коровья жигалка) и *Stomoxy calcitrans* (жигалка обыкновенная); вши, такие как *Linognathus vituli* и т.д.; и зудни, такие как *Sarcoptes scabiei* и *Psoroptes ovis*. Приведенный выше список неполный, и другие ectoparasites хорошо известны в данной области как вредные и опасные для животных и людей. Они включают, например, личинки мигрирующих двукрылых.

В некоторых вариантах осуществления настоящего изобретения композицию можно также применять для лечения от эндопаразитов, таких как гельминты, выбранные из группы, состоящей из *Anaplectocephala*, *Ancylostoma*, *Necator*, *Ascaris*, *Capillaria*, *Cooperia*, *Dipylidium*, *Dirofilaria*, *Echinococcus*, *Enterobius*, *Fasciola*, *Haemonchus*, *Oesophagostomum*, *Ostertagia*, *Toxocara*, *Strongyloides*, *Toxascaris*, *Trichinella*, *Trichuris* и *Trichostrongylus*, среди прочих.

В одном варианте осуществления в настоящем изобретении описаны способы лечения и предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных или на покровах животных (диких или домашних), включая сельскохозяйственных и комнатных животных, таких как кошки, собаки, лошади, птицы (включая кур), овцы, козы, свиньи, олени, индейки и крупный рогатый скот, имея целью избавление указанных животных-хозяев от паразитов, широко встречающихся у таких животных.

В одном варианте осуществления в настоящем изобретении описаны способы и композиции для лечения или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у домашнего скота (например, овцы и крупный рогатый скот) или у комнатных животных, включая (но не ограничиваясь только ими), кошек и собак. Описанные способы и композиции особенно эффективны для предотвращения или лечения паразитарных инфекций у овец и крупного рогатого скота в виде блох и клещей.

В другом варианте осуществления способы и композиции по настоящему изобретению применяют для лечения или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у крупного рогатого скота или овец. При лечении сельскохозяйственных животных, таких как крупный рогатый скот или овцы, описанные способы и композиции особенно эффективны против *Rhipicephalus* (*Boophilus*) *microplus*, *Haematobia irritans* (малая кровь жигалка), *Stomoxy calcitrans* (жигалка обыкновенная), и овечьих миаз, таких как *Lucilia sericata*, *Lucilia cuprina* (известны в Австралии, Новой Зеландии и Южной Африке как blowfly strike).

Термины "лечение" или "лечить" предназначены для обозначения введения композиции длительного действия по настоящему изобретению животному, которое страдает от паразитарной инфекции, для уничтожения паразитов или снижения числа паразитов, поражающих животное, подвергаемое лечению. Следует отметить, что композиции по настоящему изобретению можно применять для профилактики подобной паразитарной инфекции.

Термины "предотвращать", "предотвращение" или "профилактика" предназначены для обозначения введения композиции длительного действия по настоящему изобретению животному до того, как проявится паразитарное заражение или инфекция, чтобы не происходило указанного заражения или инфек-

ции. Введение композиции длительного действия через рекомендуемые регулярные интервалы времени эффективно предотвращает новые паразитарные заражения или инфекции у животных благодаря гибели новых паразитов, атакующих животное, до того как они смогут размножиться до степени, способной вызвать заражение или инфекцию.

Композиции по настоящему изобретению вводят в паразитицидно эффективных количествах, пригодных для уменьшения численности конкретных паразитов до требуемой степени, как описано ниже. В каждом аспекте изобретения, соединения и композиции по настоящему изобретению можно применять против одного вида паразитов или против их комбинаций.

Под термином "противопаразитарно эффективное количество" понимают количество композиции по настоящему изобретению, достаточное для уничтожения или снижения количества паразитов, заражающих животное. В некоторых вариантах осуществления эффективное количество действующего вещества достигает по меньшей мере 70%-ной эффективности против заданных паразитов. В других вариантах осуществления эффективное количество действующего вещества достигает по меньшей мере 80%-ной, или по меньшей мере 90%-ной эффективности против заданных паразитов.

Предпочтительно, эффективное количество действующего вещества достигает по меньшей мере 95%-ной, по меньшей мере 98%-ной или 100%-ной эффективности против заданных паразитов.

В целом достаточной будет дозировка от примерно 0,001 до примерно 100 мг на кг веса тела, в виде однократной дозы или в виде нескольких разделенных доз, в течение периода времени от 1 до 5 дней, но, разумеется, могут быть случаи, когда показаны более высокие или низкие дозировки, и такие случаи также входят в объем настоящего изобретения. Квалифицированный специалист в данной области обладает навыками определения конкретного режима дозирования для каждого хозяина и паразита.

В некоторых вариантах осуществления для домашних животных, дозировка изоксазолинового действующего вещества, вводимого из применяемой наружно композиции по настоящему изобретению, составляет от примерно 0,1 до примерно 50 мг на кг веса тела. Более типично, дозировка вводимого изоксазолинового действующего вещества составляет от примерно 0,5 до примерно 30 мг/кг или от примерно 0,5 до примерно 30 мг/кг веса тела. В другом варианте осуществления дозировка изоксазолинового действующего вещества составляет от примерно 0,5 до примерно 20 мг/кг, от примерно 0,5 до примерно 10 мг/кг или от примерно 0,5 до примерно 5 мг/кг веса тела. В другом варианте осуществления дозировка составляет от примерно 0,5 до примерно 2,5 мг/кг веса тела. В другом варианте осуществления дозировка вводимого изоксазолинового действующего вещества составляет от примерно 10 до примерно 30 мг/кг, от примерно 15 до примерно 30 мг/кг или от примерно 20 до примерно 30 мг/кг веса тела.

В других вариантах осуществления вводимая дозировка может быть ниже, в зависимости от животного и вводимого изоксазолина. Например, если композиция содержит более активный энантиомер изоксазолиновых соединений, можно вводить более низкую дозировку. В некоторых вариантах осуществления дозировка составляет от примерно 0,1 до примерно 30 мг/кг веса тела. В другом варианте осуществления дозировка может составлять от примерно 0,1 до примерно 20 мг/кг или от примерно 0,1 до примерно 10 мг/кг веса тела. В другом варианте осуществления применяется дозировка от примерно 0,1 до примерно 5 мг/кг, от примерно 0,1 до примерно 2,5 мг/кг веса тела. В других вариантах осуществления дозировка может составлять от примерно 1 до примерно 20 мг/кг веса тела или от примерно 1 до примерно 10 мг/кг. В другом варианте осуществления дозировка может составлять от примерно 5 до примерно 20 мг/кг или от примерно 10 до примерно 20 мг/кг веса тела.

Объем дозы инъецируемых композиций длительного действия в типичном случае меньше примерно 10 мл/50 кг веса тела животного, подвергающегося лечению. В других вариантах осуществления инъецируемый объем составляет меньше примерно 7 мл/50 кг веса тела. В других вариантах осуществления инъецируемый объем составляет меньше примерно 5 мл/50 кг, инъецируемый объем составляет примерно 3 мл/50 кг веса тела или инъецируемый объем составляет примерно 2 мл/50 кг веса тела. В других вариантах осуществления инъецируемый объем составляет от примерно 0,1 до примерно 2 мл/50 кг веса тела животного. В других вариантах осуществления инъецируемый объем составляет от примерно 0,05 до примерно 1 мл/50 кг веса тела животного.

В других вариантах осуществления для лечения сельскохозяйственных животных, таких как крупный рогатый скот или овцы, дозировка вводимого изоксазолинового действующего вещества может составлять от примерно 0,1 до примерно 40 мг/кг веса тела. Более типично, вводимая дозировка составляет от примерно 1 до примерно 30 мг/кг, от примерно 1 до примерно 20 мг/кг или от примерно 1 до примерно 10 мг/кг веса тела. В другом варианте осуществления дозировка может составлять от примерно 10 до примерно 25 мг/кг, от примерно 15 до примерно 30 мг/кг веса тела или от примерно 20-30 мг/кг веса тела.

В одном варианте осуществления способа применения в отношении сельскохозяйственных животных (например, овец или крупного рогатого скота), композиции длительного действия по настоящему изобретению, содержащие изоксазолиновое соединение, обладают эффективностью в отношении эктопаразитов, включающих (но не ограничивающихся только ими) блох, клещей, зудней и паразитарных мух по меньшей мере около 90,0% или выше, в течение примерно 3 месяцев или больше. В другом варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению обеспечивают эф-

фективность в отношении эктопаразитов по меньшей мере 95,0% или выше, в течение примерно 3 месяцев или больше.

В другом варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению обеспечивают эффективность против эктопаразитов у сельскохозяйственных животных (например, овец или крупного рогатого скота) по меньшей мере примерно 80% или больше в течение 2 месяцев или больше. В другом варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению обеспечивают эффективность против эктопаразитов у сельскохозяйственных животных (например, овец или крупного рогатого скота) по меньшей мере примерно 90% в течение по меньшей мере примерно 2 месяцев. В другом варианте осуществления композиции обеспечивают эффективность примерно 90% в течение примерно 2 месяцев или больше. В другом варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению обеспечивают эффективность против эктопаразитов у сельскохозяйственных животных (например, овец или крупного рогатого скота) примерно 90% в течение примерно 3 месяцев или больше. В другом варианте осуществления композиции обеспечивают эффективность примерно 95% в течение примерно 3 месяцев или больше.

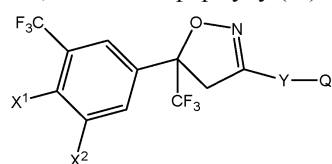
В другом варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению обеспечивают эффективность по меньшей мере примерно 80% против эктопаразитов в течение примерно 3 месяцев или больше. В другом варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению обеспечивают эффективность по меньшей мере примерно 90% против эктопаразитов в течение 3 месяцев или больше. В другом варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению обеспечивают эффективность по меньшей мере примерно 95% против эктопаразитов в течение 3 месяцев или больше. В другом варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению обеспечивают эффективность против эктопаразитов у сельскохозяйственных животных (например, овец или крупного рогатого скота) по меньшей мере 80% или по меньшей мере 90% в течение примерно 3-6 месяцев или больше.

В других вариантах осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению обеспечивают эффективность по меньшей мере примерно 90% против эктопаразитов, включающих (но не ограничивающихся только ими) блох, клещей, зудней и паразитарных мух, в течение примерно 7 месяцев или больше, примерно 8 месяцев или больше или примерно 9 месяцев или больше. В других вариантах осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению обеспечивают эффективность по меньшей мере примерно 90% против эктопаразитов, включающих (но не ограничивающихся только ими) блох, клещей, зудней и паразитарных мух, в течение примерно 10 месяцев или больше, примерно 11 месяцев или больше, или даже примерно 12 месяцев или больше.

В другом аспекте настоящего изобретения, описан набор для лечения или предотвращения паразитарной инфекции у животного, который включает композицию длительного действия по настоящему изобретению и шприц.

#### Противопаразитарные соединения.

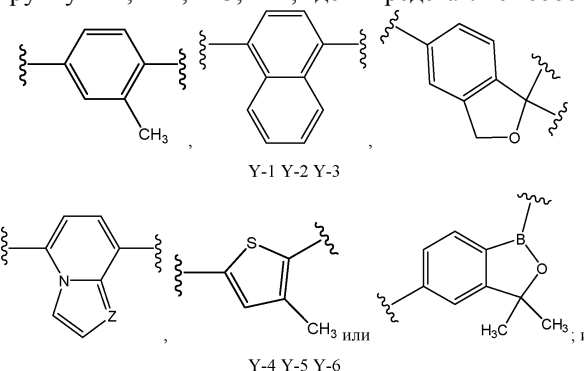
В втором аспекте настоящего изобретения, описаны новые и инновационные пестицидные и паразитицидные изоксазолиновые соединения, имеющие формулу (Id)



(Id)

где X<sup>1</sup> представляет собой атом брома, хлора, йода или фтора; и X<sup>2</sup> представляет собой атом хлора, фтора или CF<sub>3</sub>;

Y представляет собой группу Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, где Z представляет собой N или CH, Y-5 или Y-6



Q представляет собой OH, -C(O)NHCH<sub>2</sub>C(O)NHCH<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>, -C(O)CH<sub>2</sub>S(O)<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>, -C(O)NHCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>SCH<sub>3</sub> или (-CH<sub>2</sub>)(-CH<sub>2</sub>)N(CO)CH<sub>2</sub>S(O)<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>.

Второй аспект настоящего изобретения включает, по меньшей мере, следующие отличительные признаки:

(а) в одном варианте осуществления в настоящем изобретении описаны новые соединения, имеющие формулу (Id), или их фармацевтически или сельскохозяйственно приемлемые соли, которые активны против членистоногих вредителей и паразитов, которые наносят вред животным и растениям;

(б) ветеринарные и пестицидные композиции для истребления и борьбы с вредителями и паразитами, содержащие пестицидно или паразитицидно эффективное количество соединений, имеющих формулу (Id), или их фармацевтически или сельскохозяйственно приемлемых солей, в комбинации с фармацевтически или сельскохозяйственно приемлемым носителем или разбавителем;

(с) материал для размножения растений (например, семена), содержащий по меньшей мере одно соединение, имеющее формулу (Id), или его сельскохозяйственно приемлемые соли.

(д) ветеринарные и пестицидные композиции для истребления членистоногих вредителей и паразитов, содержащие пестицидно или паразитицидно эффективное количество соединений по настоящему изобретению, или их фармацевтически или сельскохозяйственно приемлемых солей, в комбинации с по меньшей мере одним дополнительным действующим веществом, и фармацевтически или сельскохозяйственно приемлемый носитель или разбавитель;

(е) описаны способы лечения паразитарного заражения/инфекции у животного или на покровах животного, которые включают введение паразитицидно эффективного количества соединения, имеющего формулу (Id), или его фармацевтически приемлемых солей, животному, нуждающемуся в этом;

(ф) способы предотвращения паразитарного заражения/инфекции у животного, которые включают введение паразитицидно эффективного количества соединения, имеющего формулу (Id), или его фармацевтически приемлемых солей, животному, нуждающемуся в этом;

(г) способы истребления или борьбы с вредителями, причиняющими вред урожаю, растениям, материалу для размножения растений, или материалу, содержащему дерево или полученному из дерева, включающие контакт урожая, растений, материала для размножения растений, или материала, содержащего дерево или полученного из дерева, с пестицидно эффективным количеством соединения, имеющего формулу (Id), или его сельскохозяйственно приемлемой солью, или с композицией, содержащей такие соединения;

(h) способы для истребления или борьбы с вредителями в локусе, включающие введение пестицидно или паразитицидно эффективного количества соединения, имеющего формулу (Id), или его фармацевтически или сельскохозяйственно приемлемых солей, в локусе;

(i) применение соединений, имеющих формулу (Id), или их фармацевтически или сельскохозяйственно приемлемых солей, для борьбы с вредителями, включая паразитов, у животного или на покровах животного или на урожае, растениях, материале для размножения растений, или материале, содержащем дерево или полученном из дерева; и

(j) применение соединений, имеющих формулу (Id), их фармацевтически приемлемых солей, в производстве ветеринарного лекарственного препарата для борьбы с вредителями, включая паразитов.

Важным аспектом настоящего изобретения является разработка изоксазолиновых действующих веществ, обладающих неожиданным быстрым действием и длительной эффективностью против паразитов, в частности клещей, чем изоксазолиновые действующие вещества, имеющие другие модели замещения в фенильном кольце, связанном с четвертичным атомом углерода изоксазолинового кольца. Так, было обнаружено, что соединение, имеющее формулу (Id), где Y представляет собой Y-2, Q представляет собой  $-C(O)NHCH_2C(O)NHCH_2CF_3$ , X<sup>1</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>2</sup> представляет собой атом хлора, которое не описано конкретно в WO 2007/079162 A1 или WO 2009/002890 A2, имеет неожиданно улучшенную длительность активности против клеша *Rhipicephalus microplus* (ранее известен как *Boophilus microplus*) на крупном рогатом скоте, по сравнению с известными изоксазолиновыми соединениями, в которых Y представляет собой Y-2, и Q представляет собой  $-C(O)NHCH_2C(O)NHCH_2CF_3$ , но фенильное кольцо имеет другую модель замещения.

Кроме того, было также обнаружено, что соединение, имеющее формулу (Id), где Y представляет собой Y-2, Q представляет собой  $-C(O)NHCH_2C(O)NHCH_2CF_3$ , X<sup>1</sup> представляет собой атом фтора и X<sup>2</sup> представляет собой атом хлора, имеет неожиданно улучшенную быструю эффективность против клеша *Rhipicephalus microplus* на крупном рогатом скоте, по сравнению с известными изоксазолиновыми соединениями, в которых Y представляет собой Y-2, и Q представляет собой  $-C(O)NHCH_2C(O)NHCH_2CF_3$ , но фенильное кольцо имеет другую модель замещения.

В одном варианте осуществления в настоящем изобретении описано соединение, имеющее формулу (Id), где группа Y представляет собой Y-1. В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-2. В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-3. В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-4. В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-5. В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-6.

В одном варианте осуществления в настоящем изобретении описано соединение, имеющее формулу (Id), где Y представляет собой Y-1, X<sup>1</sup> представляет собой атом фтора, и Q представляет собой  $-C(O)NHCH_2C(O)NHCH_2CF_3$ ,  $-C(O)CH_2S(O)_2CH_3$  или  $-C(O)NHCH_2CH_2SCH_3$ . В другом варианте осуществ-







йода,  $X^2$  представляет собой  $\text{CF}_3$ , и Q представляет собой  $\text{OH}$ .

В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-1,  $X^1$  представляет собой атом фтора,  $X^2$  представляет собой  $\text{CF}_3$ , и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ . В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-1,  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора, и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ .

В одном варианте осуществления Y представляет собой Y-2,  $X^1$  представляет собой атом фтора,  $X^2$  представляет собой атом хлора, и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ . В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-1,  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора, и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ .

В одном варианте осуществления Y представляет собой Y-3,  $X^1$  представляет собой атом фтора,  $X^2$  представляет собой атом хлора, и Q представляет собой  $(-\text{CH}_2-)(-\text{CH}_2-)\text{N}(\text{CO})\text{CH}_2\text{S}(\text{O})_2\text{CH}_3$ , где каждый терминальный  $\text{CH}_2$  связан с бензильным углеродом группы Y-3. В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-3,  $X^1$  представляет собой атом фтора,  $X^2$  представляет собой  $\text{CF}_3$ , и Q представляет собой  $(-\text{CH}_2-)(-\text{CH}_2-)\text{N}(\text{CO})\text{CH}_2\text{S}(\text{O})_2\text{CH}_3$ , где каждый терминальный  $\text{CH}_2$  связан с бензильным углеродом группы Y-3.

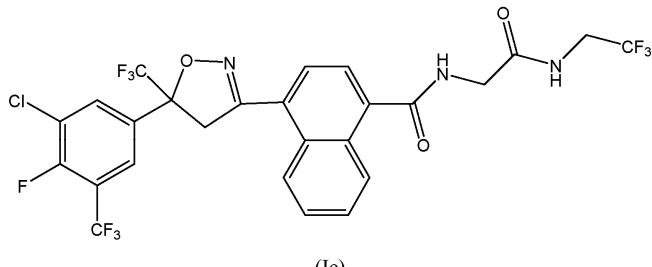
В одном варианте осуществления Y представляет собой Y-4, где Z представляет собой  $\text{CH}$ ,  $X^1$  представляет собой атом фтора,  $X^2$  представляет собой атом хлора, и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ . В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-4, где Z представляет собой  $\text{CH}$ ,  $X^1$  представляет собой атом фтора,  $X^2$  представляет собой атом фтора, и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ . В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-4,  $X^1$  представляет собой атом фтора,  $X^2$  представляет собой  $\text{CF}_3$ , и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ .

В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-4,  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом хлора, и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ . В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-4,  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора, и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ . В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-4,  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой  $\text{CF}_3$ , и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ .

В одном варианте осуществления Y представляет собой Y-5,  $X^1$  представляет собой атом фтора,  $X^2$  представляет собой атом хлора, и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ . В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-5,  $X^1$  представляет собой атом фтора,  $X^2$  представляет собой атом фтора, и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ . В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-5,  $X^1$  представляет собой атом фтора,  $X^2$  представляет собой  $\text{CF}_3$ , и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ .

В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-5,  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом хлора, и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ . В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-5,  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой атом фтора, и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ . В другом варианте осуществления Y представляет собой Y-5,  $X^1$  представляет собой атом хлора,  $X^2$  представляет собой  $\text{CF}_3$ , и Q представляет собой  $-\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{C}(\text{O})\text{NHCH}_2\text{CF}_3$ .

В предпочтительном варианте осуществления, в настоящем изобретении описано соединение, имеющее изображенную ниже формулу (Ie), или его фармацевтически приемлемая соль



(Ie)

Как отмечено выше, изоксазолиновые соединения, имеющие формулу (Id), могут существовать в виде стереоизомеров, поскольку они содержат в молекуле хиральный центр. Индивидуальные стереоизомеры охватываются структурными формулами, изображенными в настоящем тексте. Различные стереоизомеры включают энантиомеры, диастереомеры и атропоизомеры.

Таким образом, в другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны изоксазолиновые соединения, имеющие формулу (Id), и композиции, содержащие указанные соединения, обогащенные одним энантимером, или их фармацевтически или сельскохозяйственно приемлемая соль.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описаны изоксазолиновые соединения, имеющие формулу (Id), и композиции, содержащие указанные соединения, обогащенные энантиомером, демонстрирующим значительную активность *in vitro* и *in vivo* и благоприятный профиль токсичности

(эутормер), или их фармацевтически приемлемой соли.

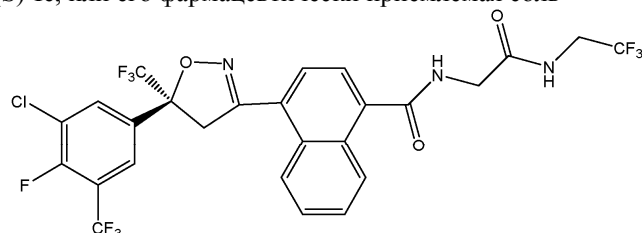
В одном варианте осуществления настоящего изобретения более биологически активным энантиомером соединения, имеющего формулу (Id), считается соединение, имеющее изображенную ниже формулу (S)-Id. Соответственно, более биологически активные энантиомеры изоксазолиновых соединений, имеющих формулу (Id), где Y представляет собой Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, Y-5 и Y-6, имеют (S) конфигурацию по хиральному атому углерода в изоксазолиновом кольце.

В одном варианте осуществления соединения, имеющие формулу (Id), (включая (Ie)), или композиции, содержащие данные соединения, обогащены одним энантиомером относительно другого энантиомера в весовом соотношении по меньшей мере 1,5:1. В другом варианте осуществления соединения, имеющие формулу (Id), и композиции, содержащие данные соединения, обогащены одним энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере 2:1, по меньшей мере 5:1, по меньшей мере 10:1 или по меньшей мере 20:1.

В другом варианте осуществления соединения, имеющие формулу (Id), или композиции, содержащие данные соединения, представляют собой практически чистые энантиомеры. В одном варианте осуществления соединение и композиция по настоящему изобретению представляет собой соединение, имеющее формулу (Id), которое существенно обогащено одним энантиомером. Термин "существенно обогащено" означает, что вес/вес соотношение составляет по меньшей мере около 1,5:1 или выше, в пользу целевого энантиомера. В другом варианте осуществления соединения и композиции по настоящему изобретению существенно обогащены (S)-энантиомером. В другом варианте осуществления соединения и композиции по настоящему изобретению существенно обогащены (R)-энантиомером.

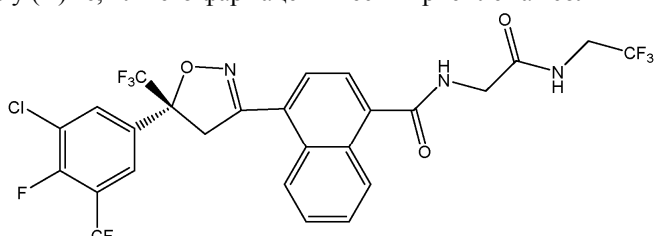
В другом варианте осуществления настоящего изобретения соединения, имеющие формулу (Id), или композиции, содержащие соединения, обогащены (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере примерно 2:1, (S):(R), или больше. В другом варианте осуществления соединения или композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (Id), которое обогащено (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере примерно 5:1, (S):(R), или больше. В другом варианте осуществления соединения и композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (Id), которое обогащено (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере примерно 10:1, (S):(R), или больше. В другом варианте осуществления соединения и композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (Id), которое обогащено (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере примерно 20:1, (S):(R), или больше. В другом варианте осуществления соединения и композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (Id), которое представляет собой практически чистый (S)-энантиомер.

В одном варианте осуществления в настоящем изобретении описано соединение, имеющее изображенную ниже формулу (S)-Ie, или его фармацевтически приемлемая соль



(S)-Ie.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описано соединение, имеющее изображенную ниже формулу (R)-Ie, или его фармацевтически приемлемая соль



(R)-Ie.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описаны пестицидные и паразитицидные композиции, содержащие соединение, имеющее формулу (S)-Ie. В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описаны пестицидные и паразитицидные композиции, содержащие соединение, имеющее формулу (R)-Ie. Пояснение в целях большей ясности: композиции по настоящему изобретению, содержащие соединение, имеющее формулу (S)-Ie или (R)-Ie, могут быть обогащены желаемым энантиомером в степени, обсужденной выше для соединения, имеющего формулу (Id).

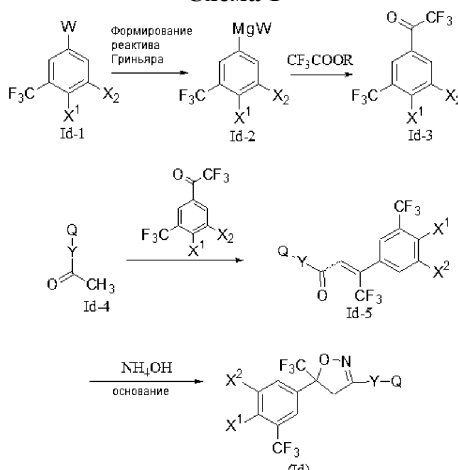
Способы получения соединений, имеющих формулу (Id).

Соединения, имеющие формулу (Id), и интермедиаты, применяющиеся в способах получения дан-

ных соединений, можно получить способами, являющимися адаптациями способов, описанных в US 7964204, US 8410153, US 8546618, US 8217180, US 8546613, US 7662972, US 8466115, US 8383659, US 8853186, US 8618126, US 2014/0371464, US 2015/0291612 и WO 2014/090918, которые все включены в настоящий текст в полном объеме посредством ссылки.

В одном варианте осуществления соединения по настоящему изобретению можно получить согласно общему способу, показанному ниже на схеме 1, где Y, Q, X<sup>1</sup> и X<sup>2</sup> имеют значения, указанные выше для формулы (Id), W представляет собой Cl, Br или I и R представляет собой алкил.

Схема 1



Этот общий способ описан, например, в US 8,546,618 для получения соединений, в которых Y представляет собой Y-2. Используя надлежащим образом замещенные соединения, имеющие формулу Id-1 и Id-4, можно получить разнообразные соединения, имеющие формулу (Id). Способы получения интермедиатов, имеющих формулу Id-1, Id-3, Id-4 и Id-5, описаны в US 8,546,618 и US 8,217,180, которые оба включены в настоящий текст посредством ссылки. Образование изоксазолиновых соединений, имеющих формулу (Id), из Id-5 описано также в US 8,546,618 и US 8,217,180. Дополнительную информацию по способам получения интермедиатов Id-1, Id-3, Id-4 и Id-5, которые можно применять для получения соединений, имеющих формулу (Id), можно найти в US 7,662,972, US 8,466,115, US 8,383,659, US 8,853,186, US 2014/0371464, US 2015/0291612 и WO 2014/090918, которые все включены в настоящий текст посредством ссылки в полном объеме.

### Применение в области ветеринарии

#### I. Ветеринарные композиции.

Соединения, имеющие формулу (Id), и композиции, содержащие указанные соединения, можно применять для предотвращения и лечения паразитарных заражений/инфекций у животных. Композиции по настоящему изобретению содержат эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего формулу (Id), или его фармацевтически приемлемой соли, в комбинации с фармацевтически приемлемым носителем или разбавителем и, необязательно, другими неактивными вспомогательными соединениями. В предпочтительном варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат эффективное количество изоксазолина, имеющего формулу (Ie) или (S)-Ie, или его фармацевтически приемлемой соли. Композиции могут иметь вид различных твердых или жидких готовых форм, которые подходят для различных способов применения или введения животным. Например, ветеринарные композиции, содержащие инновационные соединения, могут иметь вид композиций, подходящих для перорального введения, введение в виде инъекций, включая подкожное и парентеральное введение, и наружное применение (например, точечное нанесение или препарат для обливания). Композиции предназначены для введения животному, включая (но не ограничиваясь только ими) млекопитающих, птиц и рыб. Примеры млекопитающих включают (но не ограничиваются только ими) человека, крупный рогатый скот, овец, коз, лам, альпаков, свиней, лошадей, ослов, собак, кошек и других сельскохозяйственных или домашних млекопитающих. Примеры птиц включают индеек, цыплят, страусов и других сельскохозяйственных или домашних птиц. В особенности полезно применение соединений, имеющих формулу (Id), для защиты животных-компаньонов, таких как собаки и кошки, и сельскохозяйственных животных, таких как овцы и крупный рогатый скот, от эктопаразитов.

Как описано выше, композиции по настоящему изобретению могут иметь подходящую для перорального применения форму (см., например, патент США № 4,564,631, включенный в настоящий документ посредством ссылки), пищевых добавок, пастилок, ромбовидных пастилок, жевательных таблеток, таблеток, твердых или мягких капсул, болюсов, эмульсий, водных или масляных суспензий, водных или масляных растворов, композиций для вливания в ротовую полость, диспергируемых порошков или гранул, готовых смесей, сиропов или эликсиров, кишечнорастворимых композиций или паст. Предназначенные для перорального применения композиции можно получать согласно любому известному в дан-

ной области техники способу получения фармацевтических композиций, и данные композиции могут содержать один или более подсластителей, горечей, ароматизаторов, красителей и консервантов, для получения превосходных в фармацевтическом смысле и внешне привлекательных препаратов.

Таблетки могут содержать активный ингредиент в смеси с нетоксичным фармацевтически приемлемым наполнителем, подходящим для производства таблеток. Такими наполнителями могут быть, например, инертные разбавители, такие как карбонат кальция, карбонат натрия, лактоза, фосфат кальция и фосфат натрия; гранулирующие и дезинтегрирующие агенты, например, кукурузный крахмал или альгиновая кислота; связующие средства, например, крахмал, желатин или смола акации, и смазывающие вещества, например, стеарат магния, стеариновая кислота или тальк, таблетки могут быть без покрытия или с нанесенным известными методами покрытием для задержки распада и всасывания в желудочно-кишечном тракте, что обеспечивает продолжительное действие в течение большего промежутка времени. Например, могут применяться такие материалы для увеличения продолжительности действия, как глицерил моностеарат или глицерил дистеарат. На таблетки также можно наносить покрытие по методике, описанной в патентах США № 4,256,108; 4,166,452; и 4,265,874 (включенных в настоящий текст посредством ссылки), для получения осмотических терапевтических таблеток с контролируемым высвобождением.

Композиции для перорального применения включают твердые желатиновые капсулы, в которых активный ингредиент смешан с инертным твердым разбавителем, например, карбонатом кальция, фосфатом кальция или каолином. Капсулы также могут представлять собой мягкие желатиновые капсулы, в которых активный ингредиент смешан с водой или со смешивающимся с водой растворителем, таким как пропиленгликоль, полиэтиленгликоли (PEG) и этанол, или с масляной средой, например, с арахисовым маслом, жидким парафином или оливковым маслом.

В одном варианте осуществления соединения, имеющие формулу (Id), можно вводить в виде мягких таблетированных композиций или мягких жевательных композиций, таких как описанные в US 9,233,100 B2, US 9,259,417, US 2010/0087492, US 2006/0222684, US 2004/0151759, US 7955632, US 2015/0057321, US 2015/0057239 и WO 2016/073347, которые все включены в настоящий текст посредством ссылки в полном объеме.

Ветеринарные композиции могут иметь вид мягких жевательных композиций ("мягкая жвачка"), которые привлекательны и приемлемы для млекопитающих. Помимо действующего вещества (веществ), мягкие жвачки по настоящему изобретению могут включать один или больше из следующих компонентов: растворитель или смесь растворителей, один или больше наполнителей, один или больше связующих, одно или больше поверхностно-активных веществ, один или больше увлажнителей, одно или больше смазывающих веществ, один или больше разрыхлителей, один или больше красителей, один или больше противомикробных агентов, один или больше антиоксидантов, один или больше модификаторов pH, и один или больше ароматизаторов.

Растворители, которые могут быть использованы в композициях по настоящему изобретению, включают, без ограничения перечисленным, различные категории жидкого полиэтиленгликоля (PEG), включая PEG 200, PEG 300, PEG 400 и PEG 540; пропилен карбонат; пропиленгликоль; триглицериды, включая, без ограничения перечисленным, капроловый/каприновый триглицерид, капроловый/каприновый/линолевый триглицерид (например, MIGLYOL® 810 и 812, капроловый/каприновый/янтарный триглицерид, пропиленгликоль дикаприлат/дикарат, и т.п.; воду, раствор сorbita, глицерин капролат/капрат и полигликозилированные глицериды (GELUCIRE®) или их комбинации.

Различные наполнители, известные в данной области, могут быть использованы в мягких жевательных композициях изобретения. Наполнители включают, без ограничения перечисленным, кукурузный крахмал, предварительно клейстеризованный кукурузный крахмал, тонкоизмельченный соевый белок, мука из зёрен кукурузы с початками, кукурузная глютеновая мука и т.п. В некоторых воплощениях в композициях может быть использована комбинация двух или большего количества наполнителей.

Связующие, которые могут быть использованы в композициях изобретения, включают, без ограничения перечисленным, поливинилпирролидон (например, повидон), перекрестно-связанный поливинилпирролидон (кросповидон), полиэтиленгликоли различных категорий, включая PEG 3350, PEG 4000, PEG 6000, PEG 8000 и даже PEG 20,000, кополимеры винилпирролидона и винилацетата (например, коповидона), такие как продукты, продаваемые BASF под торговой маркой Kollidon® VA 64 и т.п., крахмал, такой как картофельный крахмал, крахмал из тапиоки, и кукурузный крахмал; меласса, кукурузный сироп, мед, кленовый сироп и сахара различных типов; или комбинация двух или нескольких связующих.

Увлажнители, которые могут быть использованы в композициях, включают, без ограничения перечисленным, глицерол (также упоминается в данном документе как глицерин), пропиленгликоль, цетиловый спирт или глицерин моностеарат, и т.п. Полиэтиленгликоли различных категорий также могут быть использованы в качестве увлажнителей.

В жевательной композиции могут присутствовать поверхностью-активные вещества в концентра-

ции от примерно 0,1 до примерно 10% (вес./вес.), от примерно 1 до примерно 10% (вес./вес.) или от примерно 5 до примерно 10% (вес./вес.). В более типичном случае, поверхностно-активные вещества могут присутствовать в концентрации от примерно 0,1 до примерно 5% (вес./вес.) или от примерно 1 до примерно 5% (вес./вес.). Примеры поверхностно-активных веществ, которые могут быть использованы в композициях, включают, но не ограничиваются ими, глицерилmonoолеат, полиоксистиленовые сложные эфиры сорбита и жирных кислот, сложные эфиры сорбита, в том числе monoолеат сорбита (Span® 20), поливиниловый спирт, полисорбаты в том числе полисорбат 20 и полисорбат 80, d- $\alpha$ -токоферол полиэтиленгликоль 1000 сукцинат (TPGS), лаурилсульфат натрия, сополимеры окиси этилена и окиси пропилена (например, полоксомеры, такие как LUTROL® F87 и т.п.), полиэтиленгликоль производные кастрорового масла, включая полноксил 35 кастроровое масло (Cremophor® EL), полноксил 40 гидрогенизированное кастроровое масло (Cremophor® RH 40), полиоксил 60 кастроровое масло (Cremophor® RH60); пропиленгликольмонолаурат (LAUROGLYCOL®); сложные эфиры глицерина, включая каприлат/капрат глицерина (CAPMUL® MCM), полигликолизированные глицериды (GELUCIRE®), PEG 300 каприловые/каприновые триглицериды (Softigen® 767), PEG 400 каприловые/каприновые триглицериды (Labrasol®), PEG 300 олеиновые глицериды (Labrafil® M-1944CS), PEG 300 линолевые глицериды (Labrafil® M-2125CS); полиэтиленгликоль стеараты и полиэтиленгликоль гидроксистеараты, в том числе полиоксил 8 стеарат (PEG 400 моностеарат), полиоксистеарат 40 (PEG 1750, моностеарат) и т.п. Полиэтиленгликоль стеараты (их синонимы включают макрогол стеараты, полиоксистеараты, полиоксистилен стеараты, этоксилированные стеараты; CAS № 9004-99-3, 9005-08-7) представляют собой смеси моно- и дистеариновых эфиров смешанных полноксистиленовых полимеров. Полиэтиленгликоль гидроксистеарат представляет собой смесь моно- и диэфиров гидроксистеариновой кислоты с полиэтиленглиолями. Одним полиэтиленгликоль гидроксистеаратом, который можно применять в композициях по настоящему изобретению, является полиэтиленгликоль 12-гидроксистеарат. В другом варианте осуществления композиции могут включать поверхностью активное вещество полиэтиленгликоль 15 12-гидроксистеарат (Solutol® HS 15 от BASF), смесь моно- и диэфиров 12-гидроксистеариновой кислоты с 15 молями этиленоксида. И снова, эти соединения, а также их применяемые количества, хорошо известны в данной области техники. В другом варианте осуществления настоящего изобретения композиции могут включать полноксил 35 кастроровое масло (Cremophor® EL) в качестве поверхностью-активного вещества. В других вариантах осуществления жевательные композиции могут включать полноксил 40 гидрогенизированное кастроровое масло (Cremophor® RH 40) или полноксил 60 гидрогенизированное кастроровое масло (Cremophor® RH60) в качестве поверхностью-активных веществ. Композиции по настоящему изобретению могут также включать комбинацию поверхностью-активных веществ.

Жевательные композиции могут содержать другие инертные ингредиенты, такие как антиоксиданты, консерванты или стабилизаторы pH. Эти соединения также хорошо известны в области приготовления составов. Антиоксиданты могут быть добавлены к композициям изобретения для ингибирования деградации активных агентов. Подходящие антиоксиданты включают, без ограничения перечисленным, альфа токоферол, аскорбиновую кислоту, аскорбил пальмитат, фумаровую кислоту, яблочную кислоту, аскорбат натрия, метабисульфат натрия, н-пропил галлат, ВНА (бутилированный гидроксизанизол), ВНТ (бутилированный гидрокситолуол), монотиоглицерин и т.п.

Жевательные композиции по настоящему изобретению могут также включать один или несколько смазывающих веществ/вспомогательных веществ. В некоторых случаях смазывающее вещество может также выполнять роль растворителя, и, соответственно, некоторые компоненты оригинальных композиций могут выполнять двойные функции. Смазывающие вещества/вспомогательные вещества включают, без ограничения перечисленным, полиэтиленгликоли различных диапазонов молекулярных масс, включая PEG 3350 (Dow Chemical) и PEG 4000, кукурузное масло, минеральное масло, гидрогенизованные растительные масла (STEROTEX или LUBRITAB), арахисовое масло и/или кастроровое масло.

Многие вкусоароматические агенты могут быть использованы в композициях по настоящему изобретению для улучшения вкусовых качеств пероральных ветеринарных композиций. Предпочтительными вкусоароматическими агентами являются те, которые не получают из животных источников. В различных воплощениях могут быть использованы вкусовые ароматические компоненты, полученные из фруктов, мяса (включая, но не ограничиваясь только ими, свинину, говядину, курятину, рыбу, домашнюю птицу и т.п.), овощей, сыра, бекона, сыра-бекона и/или искусственных вкусовых ароматизирующих веществ. Вкусовой ароматический компонент, как правило, выбирают по виду животного, для которого предназначается мягкая жвачка. Например, лошадь может предпочитать яблочный вкусовой ароматизирующий компонент, а собака может предпочитать мясной вкусовой ароматизирующий компонент. Хотя вкусовые компоненты, полученные из неживотных источников являются предпочтительными, в некоторых воплощениях могут быть использованы натуральные вкусоароматические добавки, содержащие экстракты говядины или печени и т.п., такие как добавка со вкусом тушеного мяса, искусственная порошкообразная добавка со вкусом говядины, добавка со вкусом жареной говядины, и добавка со вкусом говяжьей солонины в числе прочих.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения активную композицию можно вводить

посредством перорального вливания. Композиции для перорального вливания - это жидкие композиции по настоящему изобретению, которые вводят в рот или горло животного.

Композиции по настоящему изобретению могут также иметь форму эмульсий масло-в-воде или вода-в-масле. Масляная фаза может представлять собой растительное масло, например оливковое масло или арахисовое масло, или минеральное масло, например жидкий парафин, или их смесь. Подходящие эмульгаторы включают природные фосфатиды, например соевое масло, лецитин, и сложные эфиры или частичные сложные эфиры, полученные из жирных кислот и ангидридов гекситолов, например сорбитан моноолеат, и продукты конденсации указанных частичных сложных эфиров с этиленоксидом, например полиоксиэтилен сорбитан моноолеат. Эмульсии могут также содержать подсластители, горечи, ароматизаторы и/или консерванты.

В одном варианте осуществления композиция по настоящему изобретению может быть в форме микроэмulsion. Микроэмulsion хорошо подходят в качестве жидкого носителя. Микроэмulsion представляют собой четырехкомпонентные системы, содержащие водную fazу, масляную fazу, поверхностно-активное вещество и ко-сурфактант. Они представляют собой прозрачные и изотропные жидкости.

Микроэмulsion состоят из стабильных дисперсий микрокапель водной fazы в масляной fazе, или наоборот - микрокапель масляной fazы в водной fazе. Размер таких микрокапель может быть менее 200 нм (от 1000 до 100000 нм для эмульсий). Пленка на границе раздела faz может состоять из чередования молекул поверхностно-активного вещества и ко-сурфактантов, которые благодаря уменьшению коэффициента поверхностного натяжения делают возможным спонтанное образование микроэмulsion.

В одном варианте осуществления масляной fazы, масляная fazа может быть образована из минеральных или растительных масел, из ненасыщенных полигликазилированных глицеридов или из триглицеридов, или, альтернативно, из смесей перечисленных соединений. В одном варианте масляной fazы, масляная fazа образована триглицеридами; в другом варианте осуществления масляной fazы, триглицериды представляют собой триглицериды со средней длиной цепочки, например, C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> каприловый/каприновый триглицерид. В другом варианте осуществления процентное содержание (об./об.) масляной fazы выбрано из группы, состоящей из следующих интервалов: от около 2 до около 15%; от около 7 до около 10% и от около 8 до около 9% (об./об.) микроэмulsion.

Водная fazа включает, например, воду или гликоловые производные, такие как пропиленгликоль, простые эфиры гликолов, полизиленгликоль или глицерин. В одном варианте гликолового производного, гликоль может представлять собой пропиленгликоль, моноэтиловый эфир диэтиленгликоля, моноэтиловый эфир дипропиленгликоля и их смеси. В целом водная fazа составляет от около 1 до около 4% (об./об.) микроэмulsion.

Поверхностно-активные вещества для микроэмulsion могут включать моноэтиловый эфир диэтиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, полигликолизированные C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub> глицериды или полиглицерил-6-диолеат. Помимо перечисленных поверхностно-активных веществ, вспомогательные поверхности-активные вещества могут включать короткоцепочечные спирты, такие как этанол и пропанол.

Некоторые вещества являются общими для обсужденных выше трех компонентов, т.е. водной fazы, поверхностно-активного вещества и вспомогательного поверхностно-активного вещества. Однако, квалифицированный специалист в данной области может использовать различные вещества для каждого компонента в составе одной композиции. В одном варианте соотношения ПАВ/со-ПАВ, соотношение со-ПАВ к ПАВ составляет от около 1/7 до около 1/2. В другом варианте количества со-ПАВ, указанное соотношение составляет от около 25 до около 75% (об./об.) поверхностно-активного вещества и от около 10 до около 55% (об./об.) со-ПАВ в микроэмulsion.

Масляные суспензии можно приготовить суспендированием активного ингредиента в растительном масле, например, в арахисовом масле, оливковом масле, кунжутном масле или кокосовом масле, или в минеральном масле, таком как жидкий парафин. Масляные суспензии могут содержать загуститель, например, пчелиный воск, твердый парафин или цетиловый спирт. Можно добавлять подсластители, такие как сахароза, сахарин или аспартам, горечи и ароматизаторы, чтобы приготовить приятный на вкус препарат для перорального введения. Описанные композиции можно законсервировать добавлением антиоксиданта, такого как аскорбиновая кислота, или других известных консервантов.

Водные суспензии могут содержать действующее вещество в смеси с наполнителями, подходящими для приготовления водных суспензий. Такие наполнители включают суспенсирующие средства, например, натрия карбоксиметилцеллюлоза, метилцеллюлоза, гидрокси-пропилметилцеллюлоза, альгинат натрия, поливинилпирролидон, трагакантовая камедь и смола акации; диспергирующими или увлажняющими средствами могут быть природные фосфатиды, например, лецитин, или продукты конденсации алкиленоксида с жирными кислотами, например, полиоксиэтилен стеарат, или продукты конденсации этиленоксида с длинноцепочечными алифатическими спиртами, например, гептадекаэтиленоксицетанол, или продукты конденсации этиленоксида с неполными эфирами, полученными из жирных кислот и гекситола, такие как полиоксиэтилен сорбитол моноолеат, или продукты конденсации этиленоксида с неполными эфирами, полученными из жирных кислот и ангидридов гекситола, например, полиэтилен сорбитан моноолеат. Водные суспензии могут содержать один или более консервантов, например, этил- или

н-пропил, п-гидроксибензоат, один или более красителей, один или более ароматизаторов, и один или более подсластителей и/или горечей, таких как описано выше.

Диспергируемые порошки и гранулы, подходящие для приготовления водной суспензии путем добавления воды, содержат активный ингредиент в смеси с диспергирующим или увлажняющим средством, суспендирующим средством и одним или более консервантами. Примерами подходящих диспергирующих или увлажняющих средств, а также суспендирующих средств, являются уже перечисленные выше. Могут также присутствовать дополнительные наполнители, например, подсластители, горечи, ароматизаторы и красители.

В состав сиропов и эликсиров могут входить подсластители, например, глицерин, пропиленгликоль, сорбит или сахароза. Такие композиции могут также содержать средство, уменьшающее раздражение, консервант, подсластитель(ли) и/или краситель(ли).

В другом варианте осуществления настоящего изобретения композиция может иметь вид пасты. Примеры вариантов пастообразной готовой формы включают (но не ограничены только ими) описанные в патентах США № 6,787,342 и 7,001,889, которые оба включены в настоящий текст посредством ссылки. Помимо соединений по настоящему изобретению, паста может также содержать высокодисперсный диоксид кремния; модификатор вязкости; носитель; опционально, адсорбент; и, опционально, краситель, стабилизирующее средство, поверхностно-активное вещество или консервант.

В одном варианте композиции, композиция может представлять собой пасту, содержащую соединения по настоящему изобретению, высокодисперсный диоксид кремния, модификатор вязкости, адсорбент, краситель; и гидрофильный носитель, который представляет собой триацетин, моноглицерид, диглицерид или триглицерид.

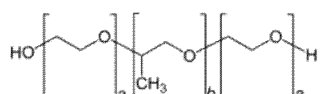
Паста может также включать модификатор вязкости. Подходящие модификаторы вязкости включают (но не ограничиваются только ими) полиэтиленгликоли (PEG), включающие (но не ограничивающиеся только ими) PEG 200, PEG 300, PEG 400, PEG 600, моноэтаноламин, триэтаноламин, глицерин, пропиленгликоль, полиоксиэтилен (20) сорбитан моно-олеат (полисорбат 80 или Tween 80), и полиоксамеры (например, Pluronic L 81); адсорбент, такой как карбонат магния, карбонат кальция, крахмал, и целлюлозу и ее производные; и краситель, включающий (но не ограничивающийся только ими) диоксид титана, оксид железа, FD&C Blue #1 Aluminum Lake.

В некоторых вариантах осуществления композиции могут иметь форму стерильной инъецируемой композиции. Инъецируемая композиция может представлять собой раствор в органических растворителях или водную или масляную суспензию. Такую суспензию можно получать согласно известным в данной области методикам с применением подходящих диспергирующих или смачивающих агентов и суспендирующих агентов, которые были упомянуты выше. Стерильный инъецируемый препарат может также представлять собой стерильный инъецируемый раствор или суспензию в нетоксичном парентерально-приемлемом разбавителе или растворителе, например раствор в 1,3-бутандиоле. Среди приемлемых носителей и растворителей, подходящих для применения, находятся вода, раствор Рингера и изотонический раствор хлорида натрия. Можно также применять сорастворители, такие как этанол, пропиленгликоль, глицерин формаль или полиэтиленгликоли. Можно применять консерванты, такие как фенол или бензиловый спирт.

Кроме того, можно применять стерильные жирные масла в качестве растворителя или суспендирующей среды. Для этой цели можно применять любую марку жирного масла, включая синтетическиеmono- и диглицериды. Кроме того, в приготовлении инъецируемых композиций находят применение жирные кислоты, такие как олеиновая кислота.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции длительного действия, содержащие изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (Id), полоксамер и, опционально, сорастворитель. Было неожиданно обнаружено, что композиции длительного действия, содержащие изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (Id), полоксамер и сорастворитель, стабильны и эффективны против широкого спектра эктопаразитов и, возможно, также эндопаразитов, если в состав входит другое действующее вещество, в течение продолжительного периода времени; например, в течение периода времени от трех (3) до шести (6) месяцев или больше, при этом обладая благоприятными свойствами в отношении места инъекции.

Полоксамеры представляют собой семейство синтетических блок-сополимеров этиленоксида и пропиленоксида. Полоксамеры могут представлять собой жидкость, молочно-белую пасту или порошок, и они имеют следующую структуру:



где a это целое число от 2 до 130, и b это целое число от 15 до 67 (см. US 3,740,421). Полоксамеры доступны из коммерческих источников, таких как BASF и Croda. Примером полоксамера является P-124, твердый при комнатной температуре. В одном варианте осуществления полоксамер P-124 имеет значения a=12 и b=20. Другие полоксамеры включают P-128 (a=38 и b=29), P-181 (a=3 и b=30) P-188 (a=80 и

b=27), P-237 (a=64 и b=37), P338 (a=141 и b=44) и P407 (a=101 и b=56).

Сорастворители, применяемые в инъецируемых композициях длительного действия, содержащих соединение, имеющее формулу (Id), и полоксамер, могут представлять собой индивидуальный сорастворитель или смесь сорастворителей. В одном варианте осуществления сорастворители, применяемые в инъецируемых композициях по настоящему изобретению, включают полярные растворители, смешивающиеся с водой. Неограничивающие примеры таких сорастворителей включают этанол, изопропанол, бензиловый спирт, эфиры гликолов (например, включая (но не ограничиваясь только ими)monoэтиловый эфир диэтиленгликоля (DGME, Transcutol®), бутил гликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, monoэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), жидкое полиэтиленгликоли (ПЭГ) (например, ПЭГ-400), пропиленгликоль, карбонаты (например, пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметил изосорбид (DMI), диметилацетамид, диметилсульфоксид, глицерин формаль или смесь по меньшей мере двух из перечисленных растворителей.

В одном варианте осуществления композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат полярный протонный растворитель, включая (но не ограничиваясь только ими) спирт, такой как этанол, изопропанол или гликоль или эфир гликоля. В другом варианте осуществления инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению содержат полярный аprotонный растворитель, такой как N-метилпирролидон, диметил изосорбид, диметилацетамид, диметилсульфоксид или пропиленкарбонат.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения инъецируемые композиции длительного действия по настоящему изобретению включают несмешивающиеся с водой сорастворители. Неограничивающие примеры таких сорастворителей включают бензил бензоат, этилацетат, триацетин, липиды, триглицериды, включая среднецепочечные триглицериды, такие как C<sub>8</sub>-C<sub>10</sub>-триглицериды, такие как каприловые/каприновые триглицериды, производные пропиленгликоля (например, пропиленгликоль моно-лаурат), каприлокапроил полиоксил-8 глицериды (Labrasol) (неионогенные диспергируемые в воде поверхностно-активные вещества), изопропил миристат или смесь по меньшей мере двух из перечисленных сорастворителей. В одном варианте осуществления композиции включают протонный растворитель, который неполностью смешивается с водой, включая (но не ограничиваясь только им) бензиловый спирт.

В другом варианте осуществления инъецируемая композиция длительного действия по настоящему изобретению может включать нейтральные масла в качестве сорастворителя. Нейтральные масла представляют собой триглицериды фракционированных растительных жирных кислот с длиной цепи от C<sub>8</sub> до C<sub>10</sub>. Два коммерчески доступных продукта известны под марками MIGLYOL® 810 и MIGLYOL® 812. В другом варианте осуществления нейтральное масло представляет собой триглицерид фракционированных растительных жирных кислот с длиной цепи C<sub>8</sub> и C<sub>10</sub>, в комбинации с линолевой кислотой (примерно 4-5%). Коммерчески доступный продукт известен под маркой MIGLYOL® 818. В другом варианте осуществления нейтральное масло представляет собой эфир глицерина и фракционированных растительных жирных кислот с длиной цепи C<sub>8</sub> и C<sub>10</sub>, в комбинации с янтарной кислотой. Коммерчески доступный продукт известен под маркой MIGLYOL® 829. В другом варианте осуществления нейтральное масло может представлять собой диэфир пропиленгликоля и насыщенных растительных жирных кислот с длиной цепи C<sub>8</sub> и C<sub>10</sub>. Коммерчески доступный продукт известен под маркой MIGLYOL® 840 (пропиленгликоль дикаприлат/дикарат). В другом варианте осуществления сорастворитель может представлять собой смесь двух или больше нейтральных масел.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции замедленного высвобождения для лечения или предотвращения паразитарных заражений или инфекций у животных, содержащие противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксанолинового соединения, имеющего формулу (Id), фармацевтически приемлемый полимер и, опционально, растворитель или смесь растворителей. Фармацевтически приемлемые полимеры в инъецируемых композициях замедленного высвобождения, включают (но не ограничиваются только ими) полилактиды, полигликолиды, поликапролактоны, полиангидриды, полiamиды, полиуретаны, полизэфирные амида, полиортотоэфиры, полидиоксаноны, полиацетали, поликетали, поликарбонаты, полиортокарбонаты, полифосфазены, псевдо поли(амиды), полигидроксиалканоаты, полигидроксибутирата, полигидроксивалераты, полиалкилен оксалаты, полиалкилен сукцинаты, поли(яблочная кислота), поли(аминокислоты), поли(метилвиниловый эфир), поли(малеиновый эфир), хитин, хитозан, и их сополимеры, терполимеры или комбинации или смеси, включая сополимеры полилактидов, поликапролактонов, полигликолидов (например, полигидроксиалканоаты), сополимеры полизиленгликоля или метокси полизиленгликоля с одним или больше из поликапролактона, полилактида или любого другого представителя полимеров и групп полимеров, перечисленных выше. Также включены производные фармацевтически приемлемых полимеров, таких как гидроксилированные производные, включая поликапролактондиолы и т.п.

Растворители, применяемые в инъецируемых композициях замедленного высвобождения по настоящему изобретению, могут представлять собой индивидуальные растворители или смеси растворителей. Неограничивающие примеры этих растворителей включают спирты, такие как этанол, 1-пропанол,

изопропанол, эфиры гликолей (например, включая (но не ограничиваясь только ими) моноэтиловый эфир диэтиленгликоля (DGME, Transcutol®), бутил дигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, моноэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.), жидкое полиэтиленгликоли (ПЭГ), включая (но не ограничиваясь только ими) ПЭГ-200, ПЭГ-300 и ПЭГ-400; пропиленгликоль, глицерин, сложные эфиры глицерина, включая глицерин триацетат (триацетин), бензил бензоат, этилацетат, циклические карбонаты (например, этиленкарбонат и пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметил изосорбид (DMI), диметилацетамид (DMA), диметилформамид (ДМФА), капролактам, глицерин формаль, ацетон, диметилсульфоксид (ДМСО), этилацетат, этиллактат, бензил бензоат или смесь по меньшей мере двух из перечисленных растворителей.

Композиции для наружного, кожного и подкожного применения могут включать, в качестве неограничивающих примеров, эмульсии, кремы, мази, гели, пасты, порошки, шампуни, препараты для обливания, готовые к применению композиции, растворы и суспензии для точечного нанесения, растворы для погружения и спреи. Наружное нанесение инновационного соединения или композиции, содержащей по меньшей мере одно инновационное соединение среди других действующих веществ, в форме композиции для точечного нанесения, опрыскивания или обливания, позволяет добиться абсорбции инновационных композиций через кожу и достижения системной концентрации, распределения через сальные железы или по поверхности кожи, обеспечивая достижения желательной концентрации по всей площади покровов. Когда соединение распределяется через сальные железы, они могут играть роль резервуара, благодаря чему можно достичь продолжительного (до нескольких месяцев) эффекта. Композиции для точечного нанесения обычно наносят на локализованный участок, составляющий область, отличную от всего животного в целом. В одном варианте осуществления локализованный участок может представлять собой область между лопатками. В другом варианте осуществления это может быть полоса, например полоса от головы до хвоста животного.

Композиции для обливания описаны в патентах США 6,010,710 и 9,180,121, которые оба включены в настоящий текст посредством ссылки. Композиции для обливания преимущественно могут быть масляными и обычно содержат разбавитель или носитель, а также растворитель (например, органический растворитель) для действующего вещества, если он нерастворим в разбавителе.

Органические растворители, которые можно применять по настоящему изобретению, включают (но не ограничиваются только ими) ацетилбутил цитрат, сложные эфиры жирных кислот, такие как диметиловый эфир, дизобутил адипат, ацетон, ацетонитрил, бензиловый спирт, этиловый спирт, бутилдигликоль, диметилацетамид, диметилформамид, диметилсульфоксид, диметилизосорбид, дипропиленгликоля н-бутиловый эфир, этанол, изопропанол, метанол, этиленгликоля моноэтиловый эфир, этиленгликоля монометиловый эфир, монометилацетамид, дипропиленгликоля монометиловый эфир, жидкое полиоксиэтиленгликоли, пропиленгликоль, 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диэтленгликоля моноэтиловый эфир, этиленгликоль, бензил бензоат, этилацетат, триацетин, C<sub>1</sub>-C<sub>10</sub> эфиры карбоновых кислот, такие как бутил- или октилацетат, глицерин формаль, диалкиловые эфиры дикарбоновых кислот, включая диэтил себакат, дизопропил себакат, дизопропил адипат и т.п., и диэтилфталат, или смесь по меньшей мере двух из перечисленных растворителей.

Растворитель применяют пропорционально концентрации действующего вещества и его растворимости в данном растворителе. Следует применять наименьший возможный объем. Носитель составляет оставшееся до 100% количество.

Носители или разбавители для данных композиций могут включать диметилсульфоксид (ДМСО), гликоловые производные, такие как, например, пропиленгликоль, простые эфиры гликолей, полиэтиленгликоли или глицерин. В качестве носителя или разбавителя можно также указать растительные масла, такие как (но не ограничиваясь только ими) соевое масло, арахисовое масло, касторовое масло, кукурузное масло, хлопковое масло, оливковое масло, масло виноградных косточек, подсолнечное масло, минеральные масла, такие как (но не ограничиваясь только ими) петролатум, парафин, силикон и т.д.; алифатические или циклические углеводороды или, альтернативно, например среднепепочечные (такие как C<sub>8</sub>-C<sub>12</sub>) триглицериды.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения можно добавлять умягчитель и/или растекатель и/или пленкообразующее средство. В одном варианте осуществления умягчитель и/или растекатель и/или пленкообразующий агент может представлять собой:

(а) поливинилпирролидон, поливиниловые спирты, сополимеры винилацетата и винилпирролидона, полиэтиленгликоли, бензиловый спирт, маннит, глицерин, сорбит, полиоксиэтиленированные сложные эфиры сорбита, лецитин, натрия карбоксиметилцеллюлоза, силиконовые масла, полидиорганосилоксанные масла (такие как полидиметилсилоксановые (PDMS) масла), например, содержащие силианольные функциональные группы, или масло 45V2,

(б) анионогенные ПАВ, такие как стеараты щелочных металлов, стеараты натрия, калия или аммония; стеарат кальция, стеарат триэтаноламина; абиетат натрия; алкилсульфаты (например, лаурилсульфат натрия и цетилсульфат натрия); додецилбензолсульфонат натрия, диоктилсульфосукцинат натрия; жирные кислоты (например, производные кокосового масла),

(с) катионогенные ПАВ, такие как водорастворимые четвертичные соли аммония формулы  $N^+R'R''R'''Y^-$ , в которой радикалы R представляют собой при желании гидроксилированные углеводородные радикалы, а  $Y^-$  представляет собой анион сильной кислоты, такой как галогенидные, сульфатные и сульфонатные анионы; среди подходящих катионогенных ПАВ также находится цетилтриметиламмония бромид,

(д) соли аминов формулы  $N^+R'R''R'''$ , в которой радикалы R представляют собой при желании гидроксилированные углеводородные радикалы; среди подходящих катионогенных ПАВ также находится октадециламина гидрохлорид,

(е) неионогенные ПАВ, такие как сложные эфиры сорбитана, которые при желании являются поликсизэтиленированными (например, полисорбат 80), поликсизэтиленированные алкиловые эфиры; поликсизпропиленированные жирные спирты, такие как поликсизпропилен-стироловый эфир; полиэтиленгликоль стеарат, поликсизэтиленированные производные касторового масла, сложные эфиры полиглицерина, поликсизэтиленированные жирные спирты, поликсизэтиленированные жирные кислоты, сополимеры этиленоксида и пропиленоксида,

(f) амфотерные ПАВ, такие как замещенные лауриловые соединения бетаина, и

(g) смесь по меньшей мере двух из перечисленных средств.

В одном варианте осуществления количества умягчителя составляет примерно от 0,1 до 50% или от 0,25 до 5%, по объему. В другом варианте осуществления количества умягчителя составляет от примерно 0,1 до примерно 30%, от примерно 1 до примерно 30%, от примерно 1 до примерно 20% или от примерно 5 до примерно 20%, по объему.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения композиции могут быть готовым к применению раствором для точечного нанесения, как описано, например, в патентах США № 6,395,765 и 9,180,121, которые оба включены в настоящий текст посредством ссылки. Помимо соединений по настоящему изобретению, готовый к применению раствор может содержать ингибитор кристаллизации, органический растворитель или органический сорасторовитель. В некоторых вариантах осуществления вместе с органическим растворителем в состав может входить вода.

В различных вариантах осуществления настоящего изобретения композиции могут включать ингибитор кристаллизации в количестве от примерно 1 до примерно 50% (вес./об.) или от примерно 5 до примерно 40% (вес./об.) из расчета на общий вес композиции. В других вариантах осуществления количества ингибитора кристаллизации в инновационных композициях может составлять от примерно 1 до примерно 30%, от примерно 5 до примерно 20%, от примерно 1 до примерно 15% или от примерно 1 до примерно 10% (вес./вес.). Тип ингибитора кристаллизации, применяемого в инновационных композициях, не ограничивается, при условии, что он подавляет кристаллизацию действующих или инертных веществ из композиции. Например, в некоторых вариантах осуществления настоящего изобретения растворитель или сорасторовитель в композиции также может выполнять роль ингибитора кристаллизации, если он в достаточной степени подавляет формирование кристаллов после введения композиции.

Ингибиторы кристаллизации, которые могут применяться в настоящем изобретении, включают (но не ограничены только ими):

(а) поливинилпирролидон, поливиниловые спирты, сополимеры винилацетата и винилпирролидона, полиэтиленгликоли, бензиловый спирт, диметилформамид, диметилацетамид, диметилсульфоксид, 2-пирролидон, N-метилпирролидон, маннит, глицерин, сорбит или поликсизэтиленированные сложные эфиры сорбитана; лецитин или натрия карбоксиметилцеллюлоза; или акриловые производные, такие как акрилаты или метакрилаты или их полимеры или сополимеры, полиэтиленгликоли (PEG) или полимеры, содержащие полиэтиленгликоли, такие как гликофуролы и т.п., и другие;

(б) анионогенные ПАВ, такие как стеараты щелочных металлов (например, стеараты натрия, калия или аммония); стеарат кальция или стеарат триэтаноламина; абиетат натрия; алкилсульфаты, которые включают (но не ограничиваются только ими) лаурилсульфат натрия и цетилсульфат натрия; додецилбензолсульфонат натрия или диоктилсульфосукцинат натрия; или жирные кислоты (например, кокосовое масло),

(с) катионогенные ПАВ, такие как водорастворимые четвертичные соли аммония формулы  $N^+R'R''R'''Y^-$ , в которой радикалы R представляют собой одинаковые или разные при желании гидроксилированные углеводородные радикалы, а  $Y^-$  представляет собой анион сильной кислоты, такой как галогенидные сульфатные и сульфонатные анионы; цетилтриметиламмония бромид является одним из подходящих для применения катионогенных ПАВ,

(д) соли аминов формулы  $N^+R'R''R'''$ , в которой радикалы R представляют собой одинаковые или разные при желании гидроксилированные углеводородные радикалы; октадециламина гидрохлорид является одним из подходящих для применения катионогенных ПАВ;

(е) неионогенные ПАВ, такие как при желании поликсизэтиленированные сложные эфиры сорбитана, например полисорбат 80, или поликсизэтиленированные алкиловые эфиры; полиэтиленгликоль стеарат, поликсизэтиленированные производные касторового масла, сложные эфиры полиглицерина, поликсизэтиленированные жирные спирты, поликсизэтиленированные жирные кислоты или сополимеры этиленоксида и пропиленоксида;

- (f) амфотерные ПАВ, такие как замещенные лауриловые соединения бетаина, или
- (g) смесь по меньшей мере двух из перечисленных выше в пунктах (a)-(f) соединений, или
- (h) органический растворитель или смесь растворителей, которые подавляют образование кристаллов или аморфного твердого вещества после введения композиции.

В одном варианте ингибитора кристаллизации, может применяться пара ингибиторов. Такие пары включают, например, комбинацию пленкообразующего средства полимерного типа и поверхностно-активного вещества. Указанные средства могут быть выбраны из соединений, перечисленных выше в качестве ингибиторов кристаллизации.

В некоторых вариантах осуществления органический растворитель(-ли) могут иметь диэлектрическую константу от примерно 10 до примерно 35 или от примерно 20 до примерно 30. В других вариантах осуществления органический растворитель может иметь диэлектрическую константу от примерно 10 до примерно 40 или от примерно 20 до примерно 30. Содержание органического растворителя или смеси растворителей в композиции не ограничивается, и он присутствует в количестве, достаточном для растворения целевых компонентов в желаемой концентрации. Как обсуждено выше, органический растворитель может также играть роль ингибитора кристаллизации в композиции.

В некоторых вариантах осуществления один или больше органических растворителей могут иметь температуру кипения ниже примерно 100°C, или ниже примерно 80°C. В других вариантах осуществления органический растворитель(-ли) могут иметь температуру кипения ниже примерно 300°C, ниже примерно 250°C, ниже примерно 230°C, ниже примерно 210°C или ниже примерно 200°C.

В некоторых вариантах осуществления когда присутствует смесь растворителей, т.е. растворитель и сопротивитель, растворители могут присутствовать в композиции в вес/вес соотношении от примерно 1/50 до примерно 1/1. В типичном случае растворители присутствуют в соотношении от примерно 1/30 до примерно 1/1, от примерно 1/20 до примерно 1/1 или от примерно 1/15 до примерно 1/1 по весу. Предпочтительно, два растворителя присутствуют в вес/вес соотношении от примерно 1/15 до примерно 1/2. В некоторых вариантах осуществления по меньшей мере один из присутствующих растворителей может улучшать растворимость действующего вещества или выступать в роли ускорителя высыхания. В частных вариантах осуществления, по меньшей мере один из растворителей смешивается с водой.

Композиция может также содержать антиоксидант, предназначенный для ингибирования окисления на воздухе, и этот антиоксидант может присутствовать в количестве от примерно 0,005 до примерно 1% (вес./об.), от примерно 0,01 до примерно 0,1% или от примерно 0,01 до примерно 0,05%.

В одном варианте пленкообразующего средства, данные средства являются средствами полимерного типа, которые включают (но не ограничиваются только ими) различные марки поливинилпирролидона, поливиниловые спирты и сополимеры винилацетата и винилпирролидона.

В одном варианте поверхностно-активных веществ, данные вещества включают (но не ограничиваются только ими) вещества, изготовленные из неионогенных ПАВ; в другом варианте поверхностно-активных веществ, данные вещества представляют собой полиоксиэтиленированный сложный эфир сорбитана. В другом варианте поверхностно-активных веществ, данные вещества включают различные марки полисорбата, например Полисорбат 80.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения пленкообразующее средство и поверхностно-активное вещество могут присутствовать в близких или одинаковых количествах, в указанных выше рамках границ общего количества ингибитора кристаллизации.

В другом варианте осуществления композиции для местного применения включают соединение кротамитон, которое может подавлять кристаллизацию действующих веществ из раствора.

Ингибитор кристаллизации подавляет образование кристаллов на покровах и улучшает сохранение косметического вида на коже или мехе; при этом без создания ощущения липкости или липкого вида, несмотря на высокую концентрацию действующего вещества. В настоящем изобретении можно также применять в качестве ингибиторов кристаллизации вещества, отличные от указанных в настоящем тексте. В одном варианте осуществления эффективность ингибитора кристаллизации можно продемонстрировать в ходе теста, согласно которому 0,3 мл раствора, содержащего 10% (вес./об.) действующего вещества в указанном выше подходящем растворителе, и 10% (вес./об.) соединения, играющего роль ингибитора кристаллизации, помещают на стеклянную пластинку при 20°C на 24 ч, после чего на поверхности стекла менее 10 кристаллов, предпочтительно 0 кристаллов, видны невооруженным глазом.

В одном варианте антиоксидантов, данными агентами являются известные в данной области и включают (но не ограничиваются только ими) бутилированный гидроксизонол, бутилированный гидрокситолул, аскорбиновая кислота, метабисульфит натрия, пропил галлат, тиосульфат натрия или смесь по меньшей мере двух соединений, обладающих антиоксидантными свойствами.

Вспомогательные вещества для составления готовых форм хорошо известны практикующим специалистам в данной области и могут быть приобретены у коммерческих поставщиков или получены по известным методикам. Описанные концентрированные композиции в целом готовят простым смешиванием описанных выше компонентов; преимущественно, отправной точкой служит смешивание действующего вещества с основным растворителем, с последующим добавлением других ингредиентов или вспомогательных веществ.

Объем применяемой композиции зависит от типа животного размера животного, а также от силы композиции и активности действующих веществ. В одном варианте осуществления для млекопитающего можно применять количество от примерно 0,3 до примерно 20 мл композиции. В другом варианте осуществления объем может составлять от примерно 0,1 до примерно 10 мл, от примерно 0,3 до примерно 5 мл, от примерно 0,5 мл до примерно 10 мл или от примерно 0,3 до примерно 3 мл.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения нанесение композиции для точечного нанесения по настоящему изобретению может также оказывать продолжительное действие широкого спектра, когда раствор наносится на животное или птицу. Композиции для точечного нанесения обеспечивают местное нанесение концентрированного раствора, суспензии, микроэмulsionи или эмульсии для периодического нанесения на определенный участок животного, обычно между двумя плечами (раствор для точечного нанесения).

В случае композиций для точечного нанесения, носитель может представлять собой жидкий носитель, как описано в патентах США 6,426,333; 6,395,765 (включены в настоящий текст посредством ссылки), который может содержать растворитель или смесь растворителей, включая (но не ограничиваясь только ими) ацетон, алифатический спирт, такой как метанол, этанол, пропанол, бутанол, изопропанол, пентанол, гексанол, гептанол, октанол, нонанол, циклопентанол, циклогексанол, этиленгликоль, пропиленгликоль и т.п.; ароматический спирт, такой как фенол, крезол, нафтол, бензиловый спирт и т.п.; ацетонитрил, бутил дигликоль, органический амид, такой как диметилацетамид, диметилформамид, монометилацетамид, 2-пирролидон, N-метилпирролидон, винилпирролидон и т.п.; пропилен или этилен карбонат, диметилсульфоксид (ДМСО), полимер гликоля или его простой эфир, такой как полизиленгликоль (PEG) различных марок, полипропиленгликоли различных марок, дипропиленгликоля н-бутиловый эфир, этиленгликоля моноэтиловый эфир, этиленгликоля монометиловый эфир, дипропиленгликоля монометиловый эфир, диэтленгликоля моноэтиловый эфир, этиленгликоль, диэтилфталат, сложные эфиры жирных кислот, такие как диэтил- или диизобутилдипат, или смесь по меньшей мере двух из перечисленных растворителей.

В другом варианте осуществления растворители, применяемые в композициях по настоящему изобретению для точечного нанесения или обливаний, представляют собой растворители, описанные в US 9,180,121 (включен в настоящий текст посредством ссылки). Растворители, применяемые в композициях для точечного нанесения или обливаний, могут включать (но не ограничиваются только ими) эфиры карбоновых кислот, дизифиры дикарбоновых кислот, эфиры карбоновых кислот или дизифиры дикарбоновых кислот, или их комбинацию, включая (но не ограничиваясь только ими) изопропил пальмитат, изостеарил лактат, диизопропил адипат, диибутил адипат, диэтил себакат, диибутил себакат, октил пальмитат, полизиленгликоль (ПЭГ) стеарат и цетеарил октанаот; масла, включая (но не ограничиваясь только ими) минеральное масло, диглицерины, триглицерины, масло жожоба, лецитин и касторовое масло, или их комбинацию; длинноцепочечные алифатические спирты, такие как изостеариловый спирт и т.п.; жирные спирты и их сложные эфиры, включая, например, цетиловый спирт, цетеариловый спирт и т.п., или их комбинацию; полизиленгликоли с различными диапазонами молекулярного веса, включая (но не ограничиваясь только ими) ПЭГ-300, ПЭГ-400, ПЭГ-600 и ПЭГ-1000, или их комбинацию; и эфиры гликолов, включая (но не ограничиваясь только ими) моноэтиловый эфир диэтленгликоля (Transcutol®), бутил дигликоль, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, моноэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля и монометиловый эфир дипропиленгликоля, или их комбинацию; или комбинацию двух или более из перечисленных растворителей.

Вспомогательные вещества, которые могут способствовать нахождению действующего вещества в коже более продолжительное время и могут содержаться в композициях по настоящему изобретению, включают (но не ограничиваются только ими) смешанные эфиры сахарозы и карбоновых кислот, включая ацетат-изобутират сахарозы (SAIB) и т.п.; низкоплавкие воска, гидрогенизированные растительные масла, глицерины каприловой/каприновой кислот; эфиры глицерина, включая, например, триацетин, глицерина моноолеат, глицерина монолинолеат, глицерина стеарат, глицерина дистеарат и т.п.; триглицерины, включая, например, триглицерид каприловой, каприновой/ миристиновой/ стеариновой кислот; термообратимые полимеры, такие как Pluronic и полоксамеры, включая, например, Lutrol F127 с отдельности или в смеси с другими полоксамерами; или их комбинацию.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения фармацевтически приемлемый носитель для композиции для наружного применения включает смесь дизифиров дикарбоновых кислот в отдельности или в комбинации с одним или больше из дополнительных растворителей, перечисленных выше, и/или "маслянистое" липофильное вещество, включая жидкое или низкоплавкое липофильное действующее вещество, такое как (S)-метопрен, пирипроксилен и/или перметрин; и/или смешанный эфир сахарозы и карбоновых кислот, включая смешанный эфир сахарозы и уксусной и изомасляной кислот, такой как ацетат-изобутират сахарозы (SAIB), и/или низкоплавкие воска и/или твердые жиры.

В одном варианте осуществления дизифир дикарбоновой кислоты в композиции для наружного применения представляет собой диэтил себакат или диизопропил адипат. В другом варианте осуществления смесь растворителей, содержащих эфир дикарбоновой кислоты, содержит гликоль или полигли-

коль, или простой или сложный эфир гликоля или полигликоля, включая (но не ограничиваясь только ими) этиленгликоль (ЭГ), пропиленгликоль (ПГ), жидкие полиоксиэтиленгликоли (ПЭГ) различных марок, включая ПЭГ-400, ЭГ или ПГ монокаприлат, ЭГ или ПГ каприлат, ЭГ или ПГ монолаурат, ЭГ или ПГ дикаприлат/дикапрат, моноэтиловый эфир диэтиленгликоля (DGME, Transcutol®), бутил дигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, моноэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п., или их комбинацию; простой эфир, включая (но не ограничиваясь только ими) диметил изосорбид; сложный эфир или дизэфир, включая (но не ограничиваясь только ими) триацетин, лаурил лактат; и другие растворители, включая глицерин формаль, или их смеси.

В предпочтительных вариантах осуществления, носитель для композиции для наружного применения представляет собой диалкиловый эфир дикарбоновой кислоты, такой как диэтил себакат, дизопропилен себакат, дизопропил адипат, диглицерил адипат, или их комбинацию, в отдельности или в комбинации с растворителями, выбранными из следующих:

сложный эфир пропиленгликоля (ПГ), включая ПГ монокаприлат, ПГ каприлат, ПГ монолаурат, ПГ дикаприлат/дикапрат, или их комбинация;

простоэфирный растворитель, включая диметил изосорбид, моноэтиловый эфир диэтиленгликоля (известен также как DGME или Transcutol®), или их комбинация;

эфир карбоновой кислоты, включая (но не ограничиваясь только ими) триацетин, лаурил лактат, изопропил пальмитат, дизопропил себакат или их комбинацию; и

другие "маслянистые" или липофильные органические растворители, включая глицерин формаль и т.п.

В некоторых вариантах осуществления количество дополнительного растворителя, комбинируемого с эфиром карбоновой кислоты или дизэфиром дикарбоновой кислоты, составляет по меньшей мере примерно 1% (об./об.), по меньшей мере примерно 5% (об./об.), по меньшей мере примерно 9,0% (об./об.), по меньшей мере примерно 13% (об./об.), по меньшей мере примерно 17% (об./об.) или по меньшей мере примерно 20% (об./об.). Предпочтительно, дополнительные растворители присутствуют в количестве по меньшей мере примерно 9% (об./об.).

В других вариантах осуществления дополнительные растворители присутствуют в количестве примерно 5-70% (об./об.), примерно 10-60% (об./об.), примерно 10-50% (об./об.), примерно 15-60% (об./об.) или примерно 15-50% (об./об.). В предпочтительных вариантах осуществления, дополнительные растворители присутствуют в количестве примерно 20-70% (об./об.), примерно 20-60% (об./об.), примерно 20-50% (об./об.) или примерно 25-50% (об./об.).

В некоторых вариантах осуществления жидкий носитель необязательно можно содержать ингибитор кристаллизации, включая (но не ограничиваясь только ими) описанные выше в пунктах (a)-(h), или соединение, которое может одновременно играть роль растворителя и ингибитора кристаллизации (как описано выше), или смесь указанных ингибиторов кристаллизации.

Композиции для точечного нанесения можно приготовить растворением активных ингредиентов в фармацевтически или ветеринарно приемлемом носителе. Альтернативно, композицию для точечного нанесения можно приготовить инкапсулированием активного ингредиента, чтобы остаток терапевтического средства оставался на покровах животного. Состав таких композиций может варьироваться в отношении содержания терапевтического средства в комбинации, в зависимости от вида животного, подвергающегося лечению, степени и типа инфекции, и веса животного.

Дозированные формы в типичном случае содержат от примерно 0,1 мг до примерно 5 г действующего вещества. В других вариантах осуществления дозированная форма может содержать от примерно 0,5 мг до примерно 5 г действующего вещества. В одном варианте дозированной формы, дозировка может составлять от примерно 1 до примерно 500 мг действующего вещества, в типичном случае примерно 25 мг, примерно 50 мг, примерно 100 мг, примерно 200 мг, примерно 300 мг, примерно 400 мг, примерно 500 мг, примерно 600 мг, примерно 800 мг или примерно 1000 мг.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения действующее вещество может присутствовать в композиции в концентрации от примерно 0,05 до примерно 10% вес/объем. В другом варианте осуществления настоящего изобретения действующее вещество может присутствовать в композиции в концентрации от примерно 0,1 до примерно 2% вес/объем. В другом варианте осуществления настоящего изобретения действующее вещество может присутствовать в композиции в концентрации от примерно 0,25 до примерно 1,5% вес/объем. В другом варианте осуществления настоящего изобретения действующее вещество может присутствовать в композиции в концентрации примерно 1% вес/объем.

## II. Способы лечения:

Как описано выше, соединения, имеющие формулу (Id), эффективны против эктопаразитов и могут применяться для лечения и профилактики заражения паразитами у животных или на покровах животных. В одном варианте осуществления в настоящем изобретении описан способ лечения или профилактики заражения эктопаразитами у животных или на покровах животных (например, млекопитающих или птиц), включающий введение животному эктопаразитицидно эффективного количества соединения,

имеющего формулу (Id), его фармацевтически приемлемых солей, или композиции, содержащей указанное соединение. В другом варианте осуществления способы по настоящему изобретению включают введение животному эффективного количества соединения, имеющего формулу (Ie) или (S)-Ie, или его фармацевтически приемлемой соли.

В другом варианте осуществления когда соединения, имеющие формулу (Id), вводят в комбинации с соединениями, активными против эндопаразитов, в настоящем изобретении описан способ лечения или профилактики эндопаразитарной инфекции и заражения эктопаразитами у животного или на покровах животного, включающий введение животному композиции, содержащей эффективное количество соединения, имеющего формулу (Id), в комбинации с эффективным количеством по меньшей мере одного второго действующего вещества, или их фармацевтически приемлемых солей.

Млекопитающие, которые могут подвергаться обработке, включают (но не ограничиваются только ими) людей, кошек, собак, крупный рогатый скот, кур, коров, бизонов, оленей, коз, лошадей, лам, верблюдов, свиней, овец и яков. В одном варианте осуществления настоящего изобретения обрабатываемыми животными являются люди, кошки или собаки.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения композиции по настоящему изобретению, содержащие соединение, имеющее формулу (Id), в комбинации с дополнительным соединением, активным против эндопаразитов, обладают эффективностью против эндопаразитов, резистентных к действующим веществам из класса макроциклических лактонов. В одном варианте осуществления соединения и композиции по настоящему изобретению эффективны для борьбы с *Haemonchus contortus*, *Ostertagia circumcincta* и *Trichostrongylus colubriformis* у млекопитающих или птиц.

В другом варианте осуществления в настоящем изобретении описан способ лечения паразитарной инфекции и/или заражения паразитами у животного, включающий введение эффективного количества соединения, имеющего формулу (Id), в комбинации с эффективным количеством активаторов ГАМК-рецепторов беспозвоночных, включая авермектин или милбемицин, млекопитающему, нуждающемуся в этом. Авермектины, которые можно применять в комбинации с соединениями по настоящему изобретению, включают (но не ограничиваются только ими) абамектин, димадектин, дорамектин, эмамектин, эпириномектин, ивермектин, латидектин, лепимектин и селамектин. Милбемицины, которые можно применять в комбинации с соединениями по настоящему изобретению, включают (но не ограничиваются только ими) милбемиктин, милбемицин D, милбемицин оксим, моксидектин и немадектин. Также включены 5-оксо и 5-оксимные производные указанных авермектинов и милбемицинов.

В одном варианте лечения против эктопаразитов, эктопаразиты принадлежат к роду *Ctenocephalides*, *Rhipicephalus*, *Dermacentor*, *Ixodes*, *Amblyomma*, *Haemaphysalis*, *Hyalomma*, *Sarcopetes*, *Psoroptes*, *Otodectes*, *Chorioptes*, *Hypoderma*, *Damalinia*, *Linognathus*, *Haematopinus*, *Solenoptes*, *Trichodectes* и *Felicola*. Подлежащие лечению эктопаразиты включают (но не ограничиваются только ими) блох, клещей, зудней, комаров, мух, вшей, мясных мух и их комбинации. Частные примеры включают (но не ограничиваются только ими) блох котов и собак (*Ctenocephalides felis*, род *Ctenocephalides* и т.п.), паразитiformных клещей (род *Rhipicephalus*, *Ixodes*, *Dermacentor*, *Amblyomma* и т.п.), и акариформных клещей (род *Demodex*, *Sarcoptes*, *Otodectes* и т.п.), вшей (род *Trichodectes*, *Cheyletiella*, *Linognathus* и т.п.), комаров (род *Aedes*, *Culex*, *Anopheles* и т.п.) и мух (род *Haematobia*, *Musca*, *Stomoxyz*, *Dermatobia*, *Cochliomyia* и т.п.). В другом варианте лечения эктопаразитов, эктопаразит представляет собой блоху и/или клеша.

Дополнительные примеры эктопаразитов, с которыми можно бороться с помощью соединений, имеющих формулу (Id), включают (но не ограничиваются только ими) клеща *Rhipicephalus microplus* (клещ кольчатый), *Rhipicephalus decoloratus* и *Rhipicephalus annulatus*; миазы, такие как *Dermatobia hominis* (известна как Berne в Бразилии) и *Cochliomyia hominivora* (падальница зелёная); миазы овец, такие как *Lucilia sericata*, *Lucilia cuprina* (известна как падальная муха в Австралии, Новой Зеландии и Южной Африке), собственно мухи, а именно те, чьи взрослые формы являются паразитами, такие как *Haematobia irritans* (жигалка коровья малая); вши, такие как *Linognathus vituli* и т.п.; и акариформные клещи, такие как *Sarcoptes scabiei* и *Psoroptes ovis*. Вышеуказанный перечень не является исчерпывающим, и другие эктопаразиты хорошо известны в данной области как опасные для животных и людей. Они включают, например, мигрирующие личинки двукрылых.

В одном варианте осуществления при введении с другим соединением, активным против эндопаразитов, соединения и композиции по настоящему изобретению можно применять для лечения или предотвращения эндопаразитарной инфекции следующих паразитов:

Anaplocephala (Anaplocephala), Ancylostoma, Necator, Ascaris, Brugia, Bunostomum, Capillaria, Chabertia, Cooperia, Cyathostomum, Cylicocyclus, Cylicodontophorus, Cylicostephanus, Craterostomum, Dictyocaulus, Dipetalonema, Dipylidium, Dirofilaria, Dracunculus, Echinococcus, Enterobius, Fasciola, Filaroides, Habronema, Haemonchus, Metastrongylus, Moniezia, Necator, Nematodirus, Nippostrongylus, Oesophagostomum, Onchocerca, Ostertagia, Oxyuris, Parascaris, Schistosoma, Strongylus, Taenia, Toxocara, Strongyloides, Toxascaris, Trichinella, Trichuris, Trichostrongylus, Triodontophorus, Uncinaria, Wuchereria,

и их комбинаций.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения паразит представляет собой Haemonchus contortus, Ostertagia circumcincta, Trichostrongylus axei, Trichostrongylus colubriformis, Cooperia curteci, Nematodirus battus, Dirofilaria immitis и их комбинации.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения соединения и композиции по настоящему изобретению подходят для борьбы с вредителями, такими как насекомые, выбранные из группы, состоящей из Blatella germanica, Heliothis virescens, Leptinotarsa decemlineata, Tetramorium caespitum и их комбинаций.

Фитопаразитарные нематоды включают, например, виды родов

Anguina,  
Aphelenchoïdes, Belonolaimus, Bursaphelenchus, Ditylenchus dipsaci, Globodera, Helicotylenchus, Heterodera, Longidorus, Meloidogyne, Pratylenchus, Radopholus similis, Rotylenchus, Trichodorus, Tylenchorhynchus, Tylenchulus, Tylenchulus semipenetrans, Xiphinema.

Кроме того, с добавлением или без добавления других пестицидных средств в композицию, настоящее изобретение может также применяться для избавления от других вредителей, которые включают (но не ограничиваются только ими) следующих вредителей:

- (1) из отряда Isopoda, например Oniscus asellus, Armadillidium vulgare и Porcellio scaber;
- (2) из отряда Diplopoda, например Blaniulus guttulatus;
- (3) из отряда Chilopoda, например Geophilus carpophagus и виды родов Scutigera;
- (4) из отряда Symphyla, например Scutigerella immaculata;
- (5) из отряда Thysanura, например Lepisma saccharina;
- (6) из отряда Collembola, например Onychiurus armatus;
- (7) из отряда Blattaria, например Blatta orientalis, Periplaneta americana, Leucophaea maderae и Blattella germanica;
- (8) из отряда Hymenoptera, например, виды родов Diprion, Hoplocampa, Lasius, Monomorium pharaonis и Vespa;
- (9) из отряда Siphonaptera, например Xenopsylla cheopis и виды родов Ceratophyllus;
- (10) из отряда Anoplura (Phthiraptera), например, виды родов Damalinia, Haematopinus, Linognathus, Pediculus, Trichodectes;
- (11) из класса Arachnida, например,

Acarus siro, Aceria sheldoni, виды родов  
Aculops, Aculus, Amblyomma, Argas, Boophilus, Brevipalpus, Bryobia praetiosa, Chorioptes, Dermanyssus gallinae, Eotetranychus, Epitrimerus pyri, Eutetranychus, Eriophyes, Hemitarsonemus, Hyalomma, Ixodes, Latrodectus mactans, Metatetranychus, Oligonychus, Ornithodoros, Panonychus, Phyllocoptura oleivora, Polyphagotarsonemus latus, Psoroptes, Rhipicephalus, Rhizoglyphus, Sarcoptes, Scorpio maurus, Steneotarsonemus, Tarsonemus, Tetranychus, Vasates lycopersici;

- (12) из класса Bivalva, например, виды рода Dreissena;
- (13) из отряда Coleoptera, например,

Acanthoscelides obtectus, виды родов Adoretus, Agelastica alni, Agriotes, Amphimallon solstitialis, Anobium punctatum, Anoplophora, Anthonomus, Anthrenus, Apogonia, Atomaria, Attagenus, Bruchidius obtectus, Bruchus, Ceuthorhynchus, Cleonus mendicus, Conoderus, Cosmopolites, Costelytra zealandica, Curculio, Cryptorhynchus lapathi, Dermestes, Diabrotica, Epilachna, Faustinus cubae, Gibbium psylloides, Heteronychus arator, Hylamorpha elegans, Hylotruples bajulus, Hypera postica, Hypothinemus, Lachnostenra consanguinea, Leptinotarsa decemlineata, Lissorhoptrus oryzophilus, Lixus,

*Lyctus, Meligethes aeneus, Melolontha melolontha, Migdolus, Monochamus, Naupactus xanthographus, Niptus hololeucus, Oryctes rhinoceros, Oryzaephilus surinamensis, Otiorrhynchus sulcatus, Oxycetonia jucunda, Phaedon cochleariae, Phyllophaga spp., Popillia japonica, Premnotypes, Psylliodes chryscephala, Ptinus, Rhizobius ventralis, Rhizopertha dominica, Sitophilus, Sphenophorus, Sternechus, Symphyletes, Tenebrio molitor, Tribolium, Trogoderma, Tychius, Xylotrechus, Zabrus;*

(14) из отряда Diptera, например, виды родов

*Aedes, Anopheles, Bibio hortulanus, Calliphora erythrocephala, Ceratitis capitata, Chrysomyia, Cochliomyia, Cordylobia anthropophaga, Culex, Cuterebra, Dacus oleae, Dermatobia hominis, Drosophila, Fannia, Gastrophilus, Hylemyia, Hyppobosca, Hypoderma, Liriomyza, Lucilia, Musca, Nezara, Oestrus, Oscinella frit, Pegomyia hyoscyami, Phorbia, Stomoxyys, Tabanus, Tannia, Tipula paludosa, Wohlfahrtia;*

(15) из класса Gastropoda, например, виды родов

*Arion, Biomphalaria, Bulinus,*

*Deroceras, Galba, Lymnaea, Oncomelania, Succinea;*

(16) из класса гельминтов, например,

*Ancylostoma duodenale, Ancylostoma ceylanicum, Acylostoma braziliensis, виды родов Ancylostoma, Ascaris lubricoides, Ascaris, Brugia malayi, Brugia timori, Bunostomum, Chabertia, Clonorhynchis, Cooperia, Dicrocoelium Dictyocaulus filaria, Diphyllibothrium latum, Dracunculus medinensis, Echinococcus granulosus, Echinococcus multilocularis, Enterobius vermicularis, Faciola, Haemonchus, Heterakis, Hymenolepis nana, Hyostrongylus, Loa Loa, Nematodirus, Oesophagostomum, Opisthorchis, Onchocerca volvulus, Ostertagia, Paragonimus, Schistosomen, Strongyloides fuelleborni, Strongyloides stercoralis, Stronyloides, Taenia saginata, Taenia solium, Trichinella spiralis, Trichinella nativa, Trichinella britovi, Trichinella nelsoni, Trichinella pseudospiralis, Trichostrongylus, Trichuris trichuria, Wuchereria bancrofti;*

(17) из отряда Heteroptera, например,

*Anasa tristis, виды родов Antestiopsis, Blissus, Calocoris, Campylomma livida, Cavelerius, Cimex, Creontiades dilutus, Dasynus piperis, Dichelops furcatus, Diconocoris hewetti, Dysdercus, Euschistus, Eurygaster, Heliopeletis, Horcius nobilellus, Leptocorisa, Leptoglossus phyllopus, Lygus, Macropes excavatus, Miridae, Nezara, Oebalus, Pentatomidae, Piesma quadrata, Piezodorus, Psallus seriatus, Pseudacysta persea, Rhodnius, Sahlbergella singularis, Scotinophora, Stephanitis nashi, Tibra, Triatoma;*

(18) из отряда Homoptera, например, виды родов

*Acyrthosipon, Aeneolamia, Agonoscena, Aleurodes, Aleurolobus barodensis, Aleurothrixus, Amrasca, Anuraphis cardui, Aonidiella, Aphanostigma piri, Aphidius, Arboridia apicalis, Aspidiella, Aspidiotus, Atanus, Aulacorthum solani, Bemisia, Brachycaudus helichrysi, Brachycolus, Brevicoryne brassicae, Callipypona marginata, Carneocephala fulgida, Ceratovacuna lanigera, Cercopidae, Ceroplastes,*

Chaetosiphon fragaefolii, Chionaspis tegalensis, Chlorita onukii, Chromaphis juglandicola, Chrysomphalus ficus, Cicadulina mbila, Coccomitilus halli, Coccus, Cryptomyzus ribis, Dalbulus, Diaurodes, Diaphorina, Diaspis, Doralis, Drosicha, Dysaphis, Dysmicoccus, Empoasca, Eriosoma, Erythroneura, Euscelis bilobatus, Geococcus coffeae, Homalodisca coagulata, Hyalopterus arundinis, Icerya, Idiocerus, Idioscopus, Laodelphax striatellus, Lecanium, Lepidosaphes, Lipaphis erysimi, Macrosiphum, Mahanarva fimbriolata, Melanaphis sacchari, Metcalfiella, Metopolophium dirhodum, Monellia costalis, Monelliopsis pecanis, Myzus, Nasonovia ribisnigri, Nephrotettix, Nilaparvata lugens, Oncometopia, Orthezia praelonga, Parabemisia myricae, Paratriozza, Parlatoria, Pemphigus, Peregrinus maidis, Phenacoccus, Phloeomyzus passerinii, Phorodon humuli, Phylloxera, Pinnaspis aspidistrae, Planococcus, Protopulvinaria pyriformis, Pseudaulacaspis pentagona, Pseudococcus, Psylla, Pteromalus, Pyrilla, Quadraspidiotus, Quesada gigas, Rastrococcus, Rhopalosiphum, Saissetia, Scaphoides titanus, Schizaphis graminum, Selenaspis articulatus, Sogata, Sogatella furcifera, Sogatodes, Stictocephala festina, Tenalaphara malayensis, Tinocallis caryaefoliae, Tomaspis, Toxoptera, Trialeurodes vaporariorum, Trioza, Typhlocyba, Unaspis, Viteus vitifolii;

(19) из отряда Isoptera, например, виды родов Reticulitermes, Odontotermes;

(20) из отряда Lepidoptera, например,

Acronicta major, Aedia leucomelas, виды родов  
Agrotis, Alabama argillacea, Anticarsia, Barathra brassicae, Bucculatrix thurberiella, Bupalus piniarius, Cacoecia podana, Capua reticulana, Carpocapsa pomonella, Cheimatobia brumata, Chilo, Choristoneura fumiferana, Clysia ambiguella, Cnaphalocerus, Earias insulana, Ephestia kuehniella, Euproctis chrysorrhoea, Euxoa, Feltia, Galleria mellonella, Helicoverpa, Heliothis, Hofmannophila pseudospretella, Homona magnanima, Hyponomeuta padella, Laphygma, Lithocletis blanchardella, Lithophane antennata, Loxagrotis albicosta, Lymantria, Malacosoma neustria, Mamestra brassicae, Mocis repanda, Mythimna separata, Oria, Oulema oryzae, Panolis flammea, Pectinophora gossypiella, Phyllocoptes citrella, Pieris, Plutella xylostella, Prodenia spp., Pseudaletia, Pseudoplusia includens, Pyrausta nubilalis, Spodoptera, Thermesia gemmatalis, Tinea pellionella, Tineola bisselliella, Tortrix viridana, Trichoplusia;

(21) из отряда Orthoptera, например,

Acheta domesticus, Blatta orientalis, Blattella germanica, Gryllotalpa spp., Leucophaea maderae, виды родов Locusta, Melanoplus, Periplaneta americana, Schistocerca gregaria.;

(22) из отряда Thysanoptera, например,

Baliothrips biformis, Enneothrips flavens, виды родов Frankliniella, Heliothrips, Hercinothrips femoralis, Kakothrips, Rhipiphorothrips cruentatus, Scirtothrips, Taeniothrips cardamoni, Thrips;

(23) из класса Protozoa, например, виды рода Eimeria.

В каждом аспекте настоящего изобретения соединения и композиции по настоящему изобретению можно применять против одного вредителя или их комбинации.

Неветеринарное применение.

Для применения в способе истребления вредителей, повреждающих растения, материал для размножения растений и урожай, или материал, полученный из дерева, согласно настоящему изобретению, соединения, имеющие формулу (Id), можно вводить в состав готовых композиций, например, растворов, эмульсий, супензий, дустов, порошков, паст, гранул и растворов для опрыскивания. Форма применения зависит от конкретной цели и способа нанесения. Препараты и способы нанесения выбирают таким образом, чтобы обеспечить в каждом случае точное и равномерное распределение соединения, имеющего формулу (Id) по настоящему изобретению.

I. Сельскохозяйственные композиции.

Данные композиции готовят известным образом (см., например, для обзора: US 3,060,084, EP-A 707445 (для жидких концентратов), Browning, "Agglomeration", Chemical Engineering, Dec. 4, 1967, 147-48, Perry's Chemical Engineer's Handbook, 4<sup>th</sup> Ed., McGraw-Hill, New York, 1963, стр. 8-57, WO 91/13546, US 4,172,714, US 4,144,050, US 3,920,442, US 5,180,587, US 5,232,701, US 5,208,030, GB 2,095,558, US 3,299,566, Klingman, Weed Control as a Science, John Wiley and Sons, Inc., New York, 1961, Hance et al.,

Weed Control Handbook, 8<sup>th</sup> Ed., Blackwell Scientific Publications, Oxford, 1989, и Mollet, H., Grubemann, A., Formulation technology, Wiley VCH Verlag GmbH, Weinheim (Germany), 2001, 2. D. A. Knowles, Chemistry and Technology of Agrochemical Formulations, Kluwer Academic Publishers, Dordrecht, 1998 (ISBN 0-7514-0443-8, которые все включены в настоящий текст в полном объеме посредством ссылки), например посредством смешивания действующего вещества со вспомогательными соединениями, подходящими для агрехимических композиций, такими как растворители и/или носители, при необходимости - с эмульгаторами, поверхностно-активными веществами и диспергаторами, консервантами, пеногасителями, добавками для понижения температуры замерзания, а для композиций для обработки семян - опционально, красители и/или связующие вещества и/или гелеобразователи.

Следующие растворители/носители могут применяться в композициях по настоящему изобретению: растворители, такие как вода, ароматические растворители (например, продукты под маркой Solvesso, ксиол и т.п.), парафины (например, фракции нефти), спирты (например, метанол, бутанол, пентанол, бензиловый спирт), кетоны (например, циклогексанон, гамма-бутиrolактон), пирролидоны (N-метилпирролидон (NMP), N-октилпирролидон (NOP)), ацетаты (гликоля диацетат), алкил лактаты, лактоны, такие как гамма-бутиrolактон, гликоли, диметиламиды жирных кислот, жирные кислоты и сложные эфиры жирных кислот, триглицериды, масла растительного или животного происхождения, и модифицированные масла, такие как алкилированные растительные масла. В принципе, возможно также применение смесей растворителей;

носители, такие как измельченные природные минералы и измельченные синтетические материалы, такие как силикагель, тонкоизмельченная кремниевая кислота, силикаты, тальк, каолин, аттаглина, известняк, мел, известковая глина, лёсс, глина, доломит, диатомовая земля, сульфат кальция и сульфат магния, оксид магния, измельченные синтетические материалы, удобрения, такие как, например, сульфат аммония, фосфат аммония, нитрат аммония, мочевины, и продукты растительного происхождения, такие как измельченные зерновые, ветки и стволы, древесина и скорлупа орехов, порошкообразная целлюлоза и другие твердые носители.

Подходящие эмульгаторы включают неионные и анионные эмульгаторы (например, полиоксиэтиленовые эфиры жирных спиртов, алкилсульфонаты и арилсульфонаты).

Примеры подходящих диспергаторов включают лигнин-сульфитный отработанный щёлок и метилцеллюлозу.

Подходящие поверхностно-активные вещества включают соли щелочных, щелочно-земельных металлов и аммония с лигносульфоновой кислотой, нафталинсульфокислотой, фенолсульфокислотой, дигидрофенилнафталинсульфокислотой, алкиларилсульфонаты, алкилсульфаты, алкилсульфонаты, сульфаты жирных спиртов, жирные кислоты и эфиры сульфированных жирных спиртов с гликолями, а также конденсаты сульфированного нафталина и производных нафталина с формальдегидом, конденсаты нафталина или нафталинсульфоновой кислоты с фенолом и формальдегидом, полиоксиэтилен октилфениловый эфир, этоксилированный изооктилфенол, октилфенол, нонилфенол, алкилфенил полигликоловые эфиры, трибутилфенил полигликоловый эфир, тристеарилфенил полигликоловый эфир, алкиларил полизефирные спирты, спирт и конденсаты жирный спирт/этиленоксид, этоксилированное касторовое масло, полиоксиэтилен алкиловые эфиры, этоксилированный полиоксипропилен, ацеталь эфира лаурилового спирта и полигликоля, сложные эфиры сорбита.

В некоторых вариантах осуществления в композицию можно добавлять антифриз, такой как глицерин, этиленгликоль, пропиленгликоль, и бактерициды.

В других вариантах осуществления в композиции можно включать пеногасители. Подходящие пеногасители включают пеногасители на основе силикона или стеарата магния.

Композиции по настоящему изобретению могут содержать консерванты. Подходящие консерванты включают, например, дихлорфенил и полуформаль бензилового спирта.

В других вариантах осуществления композиции по настоящему изобретению может включать загустители, известные в данной области техники. Подходящие загустители включают соединения, обеспечивающие псевдопластическое поведение композиции, т.е. высокую вязкость в состоянии покоя и низкую вязкость в перемещаемом состоянии. Такие загустители включают, например, коммерчески доступные загустители на основе полисахаридов, такие как ксантановая камедь (Kelzan® от Kelco), Rhodopol®23 (Rhone Poulenc) или Veegum® (от R.T. Vanderbilt), или органические филлосиликаты, такие как Attaclay® (от Engelhardt). Пеногасители, подходящие для применения в дисперсиях по настоящему изобретению, представляют собой, например, силиконовые эмульсии (такие как, например, Silikon® SRE, Wacker или Rhodorsil® от Rhodia), длинноцепочечные спирты, жирные кислоты, фторорганические соединения и их смеси. Можно добавлять биоциды для стабилизации композиций по настоящему изобретению к воздействию микроорганизмов. Подходящие биоциды основаны, например, на изотиазолонах, такие как соединения, продающиеся под торговыми названиями Proxel® от Avecia (или Arch) или Acticide® RS от Thor Chemie и Kathon® MK от Rohm & Haas. Подходящие антифризы представляют собой органические полиолы, например этиленгликоль, пропиленгликоль или глицерин. Обычно их применяют в количествах не более 10 вес.%, из расчета на общий вес композиции с действующим веществом. При

необходимости, композиция с действующим веществом по настоящему изобретению может содержать от 1 до 5 вес.% буферной добавки, из расчета на общее количество готовой композиции, для регулировки pH, при этом количество и тип применяемой буферной добавки зависит от химических свойств действующего вещества или действующих веществ. Примерами буферных добавок являются соли щелочных металлов со слабыми неорганическими или органическими кислотами, такими как, например, фосфорная кислота, борная кислота, уксусная кислота, пропионовая кислота, лимонная кислота, фумаровая кислота, винная кислота, щавелевая кислота и янтарная кислота.

Вещества, подходящие для приготовления распыляемых растворов, эмульсий, паст или масляных дисперсий, представляют собой нефтяные фракции с температурой кипения от средней до высокой, такие как керосин или дизельное топливо, а также каменноугольное масло и масла растительного или животного происхождения, алифатические, циклические и ароматические углеводороды, например толуол, ксиол, парафин, тетрагидрофталиновые, алкилированные нафталины или их производные, метанол, этанол, пропанол, бутанол, циклогексанол, циклогексанон, изофорон, высокополярные растворители, например диметилсульфоксид, N-метилпирролидон и вода.

Порошки, составы для распыления и опудривания можно готовить смешиванием или параллельным измельчением действующих веществ с твердым носителем.

Гранулы, например гранулы, покрытые оболочкой, импрегнированные гранулы и гомогенные гранулы, можно получить смешиванием действующих веществ с твердыми носителями. Примерами твердых носителей являются природные минералы, такие как силикагели, силикаты, тальк, каолин, аттаглина, песчаник, известняк, мел, бол, лёсс, глина, доломит, диатомовая земля, сульфат кальция, сульфат магния, оксид магния, измельченные синтетические вещества, удобрения, такие как, например, сульфат аммония, фосфат аммония, нитрат аммония, мочевины, и продукты растительного происхождения, такие как измельченные зерновые, измельченные ветки и древесина, а также измельченная скорлупа орехов, порошкообразная целлюлоза и другие твердые носители.

В целом композиции обычно содержат от примерно 0,01 до примерно 95 вес.%, предпочтительно от примерно 0,1 до примерно 90 вес.%, действующего вещества. Применяемые действующие вещества в типичном случае имеют чистоту от примерно 90 до примерно 100%, предпочтительно от примерно 95 до примерно 100% (по спектру ЯМР).

Для обработки семян, композиции можно разбавлять в 2-10 раз, что дает концентрации в готовых к применению препаратах от примерно 0,01 до примерно 60 вес.% действующего вещества, предпочтительно от примерно 0,1 до примерно 40 вес.%.

Соединение, имеющее формулу (Id), можно применять в чистом виде, в форме композиции или в виде препаратов, например в форме распыляемых растворов, порошков, супензий или дисперсий, эмульсий, масляных дисперсий, паст, порошков для опудривания, составов для распределения по поверхности, или гранул, которые можно применять посредством опрыскивания, пульверизации, опудривания, размазывания или обливания. Формы применения полностью зависят от планируемого применения; в каждом случае они должны обеспечивать максимально равномерное распределение действующих соединений по настоящему изобретению.

Далее приведены примеры композиций.

1. Продукты для разбавления водой. В целях обработки семян такие продукты можно наносить на семена разбавленными или неразбавленными.

А) Растворимые в воде концентраты (SL, LS).

10 вес.ч. действующего вещества растворяют в 90 вес.ч. воды или растворимого в воде растворителя. В качестве альтернативы, добавляют увлажнители или другие вспомогательные вещества. При разбавлении водой действующее соединение растворяется, образуя таким образом препарат с 10% концентрацией (вес./вес.) действующего вещества.

Б) Диспергируемые концентраты (DC).

20 вес.ч. действующего вещества растворяют в 70 вес.ч. циклогексанона с добавлением 10 вес.ч. диспергатора, например, поливинилпирролидона. Разбавление водой дает дисперсию, таким образом получают препарат с 20% (вес./вес.) концентрацией действующего вещества.

С) Эмульгируемые концентраты (EC).

15 вес.ч. действующего вещества растворяют в 7 вес.ч. ксиола с добавлением додецилбензолсульфоната кальция и этоксилата касторового масла (в каждом случае 5 вес.ч.). Разбавление водой дает эмульсию, таким образом получают препарат с 15% (вес./вес.) концентрацией действующего вещества.

Д) Эмульсии (EW, EO, ES).

25 вес.ч. действующего вещества растворяют в 35 вес.ч. ксиола с добавлением додецилбензолсульфоната кальция и этоксилата касторового масла (в каждом случае 5 вес.ч.). Данную смесь вводят в 30 вес.ч. воды с помощью эмульгатора (например, Ultraturrax) и превращают в однородную эмульсию. Разбавление водой дает эмульсию, и таким образом получают препарат с 25% (вес./вес.) концентрацией действующего вещества.

Е) Супензии.

Во встряхиваемой шаровой мельнице 20 вес.ч. действующего вещества растирают в порошок с до-

бавлением 10 вес.ч. диспергаторов, увлажнителей и 70 вес.ч. воды или органического растворителя, получая тонкую суспензию действующего вещества. Разбавление водой позволяет получить устойчивую суспензию действующего вещества, таким образом получая препарат с 20% (вес./вес.) концентрацией действующего вещества.

F) Диспергируемые в воде грануляты и растворимые в воде грануляты (WG, SG).

50 вес.ч. действующего вещества тонко перемалывают с добавлением 50 вес.ч. диспергаторов и увлажнителей и формуют в диспергируемые в воде или растворимые в воде грануляты с помощью технического оборудования (например, экструзионное оборудование, колонна с распылительным орошением, аппараты с псевдоожиженным слоем). Разбавление водой дает устойчивую дисперсию или раствор действующего вещества, и таким образом получают препарат с 50% (вес./вес.) концентрацией действующего вещества.

G) Диспергируемые в воде порошки и растворимые в воде порошки (WP, SP, SS, WS).

75 вес.ч. действующего вещества перемалывают в роторно-статорной мельнице с добавлением 25 вес.ч. диспергаторов, увлажнителей и силикагеля. Разбавление водой дает устойчивую дисперсию или раствор действующего вещества, и таким образом получают препарат с 75% (вес./вес.) концентрацией действующего вещества.

H) Гелевый препарат (GF).

Во встряхиваемой шаровой мельнице 20 вес.ч. действующего вещества растирают в порошок с добавлением 10 вес.ч. диспергаторов, 1 вес.частью гелеобразователя и 70 вес. частями воды или органического растворителя, получая тонкую суспензию действующего вещества. Разбавление водой дает устойчивую суспензию действующего вещества, и таким образом получают препарат с 20% (вес./вес.) концентрацией действующего вещества.

2. Продукты для нанесения в неразбавленном виде для некорневого нанесения. В целях обработки семян данные продукты можно наносить на семена разбавленными или неразбавленными.

I) Пылеобразные порошки (DP, DS).

5 вес.ч. действующего вещества тонко перемалывают и тщательно перемешивают с 95 вес.частями мелкодисперсного каолина. В результате образуется пылеобразный продукт с 5% (вес./вес.) концентрацией действующего вещества.

J) Грануляты (GR, FG, GG, MG).

0,5 вес.ч. действующего вещества тонко перемалывают и объединяют с 95,5 вес.частями носителей, таким образом получая препарат с 0,5% (вес./вес.) концентрацией действующего вещества. Применяемыми в настоящее время способами являются экструдирование, сушка распылением или гранулирование в псевдоожиженному слое. В результате образуются грануляты для некорневого нанесения в неразбавленном виде.

K) ULV растворы сверхмалого объема (UL).

10 вес.ч. действующего вещества растворяют в 90 вес.ч. органического растворителя, например, ксилола. В результате получают продукт с 10% (вес./вес.) концентрацией действующего вещества, которое применяют для некорневого нанесения в неразбавленном виде.

Водные готовые формы можно готовить из концентратов эмульсий, паст или смачиваемых порошков (распыляемые порошки, масляные дисперсии) путем добавления воды. Для приготовления эмульсий, паст или масляных дисперсий, вещества, в чистом виде или растворенные в масле или растворителе, можно гомогенизировать в воде с помощью смачивающей добавки, усилителя клейкости, диспергатора или эмульгатора. Альтернативно, можно готовить концентраты, состоящие из действующего вещества, смачивающей добавки, усилителя клейкости, диспергатора или эмульгатора и, при необходимости, растворителя или масла, и такие концентраты подходят для разбавления водой.

Концентрации действующего вещества в готовых к применению продуктах могут варьироваться в относительно широких пределах. В целом они составляют от примерно 0,0001 до примерно 10%, предпочтительно от примерно 0,01 до примерно 1%.

Действующие вещества можно также успешно применять методом сверхнизкого объема (ULV), где можно использовать композиции, содержащие более 95 вес.% действующего вещества, или даже применять действующее вещество без каких-либо добавок.

II. Смеси с другими действующими веществами.

В способе по настоящему изобретению, соединения, имеющие формулу (Id), включая, в частности (Ie) и (S)-Ie, можно применять вместе с другими действующими веществами, например с другими пестицидами, инсектицидами, гербицидами, удобрениями, такими как нитрат аммония, мочевина, поташ и суперфосфат, фитотоксинами и регуляторами роста растений, предохранителями и нематоцидами. Перечисленные дополнительные ингредиенты можно применять последовательно или в комбинации с описанными выше композициями, и если необходимо - добавляя непосредственно перед применением (базовая смесь). Например, растение (или растения) можно опрыскивать композицией по настоящему изобретению до или после обработки другими действующими веществами.

Приведенный ниже список M пестицидов, вместе с которыми можно применять соединения по настоящему изобретению и с которыми потенциально может возникать синергетический эффект, иллюст-

рирует возможные комбинации, но не является ограничивающим.

М.1. Органические (тио)фосфатные соединения: ацефат, азаметифос, азинофос-этил, азинофосметил, хлорэтоксифос, хлорфенвинфос, хлормефос, хлорпирифос, хлорпирифос-метил, кумафос, цианофос, деметон-S-метил, диазинон, дихлофос/DDVP, дикротофос, диметоат, диметилвинфос, дисульфотон, EPN, этион, этопрофос, фамфур, фенамифос, фенитротион, фентион, флуриазофос, фостиазат, гептенофос, изоксатион, малатион, мекарбам, метамидофос, метидатион, мевинфос, монокротофос, налед, ометоат, оксидеметон-метил, паратион, паратион-метил, фентоат, форат, фосалон, фосмет, фосфамидон, фоксим, пиримифос-метил, профенофос, пропетамфос, протиофос, пираклофос, пиридафентион, хинальфос, сульфотеп, тебутирифос, темефос, тербуфос, тетрахлорвинфос, тиометон, триазофос, трихлорфон, вамидотион.

М.2. Карбаматные соединения: алдикарб, аланикарб, бендиокарб, бенфуракарб, бутокарбоксим, бутоксикарбоксим, карбарил, карбофуран, карбосульфан, этиофенкарб, фенобукарб, форметанат, фуратиокарб, изопрокарб, метиокарб, метомил, метолкарб, оксамил, пиримикарб, пропоксур, тиодикарб, тиофанокс, триметакарб, ХМС, ксилилкарб, триазамат.

М.3. Пиретроидные соединения: акринатрин, аллетрин, d-цис-транс-аллетрин, d-транс-аллетрин, бифентрин, биоаллетрин, биоаллетрин S-циклогентенил, биоресметрин, циклопротрин, цифлутрин, бета-цифлутрин, цигалотрин, лямбда-цигалотрин, гамма-цигалотрин, циперметрин, альфа-циперметрин, бета-циперметрин, тета-циперметрин, зета-циперметрин, цифенотрин, дельтаметрин, эмпентрин, эсфенвалерат, этофенпрокс, фенпропатрин, фенвалерат, флуцитринат, флуметрин, тау-флувалинат, халфенпрокс, имипротрин, метофлутрин, перметрин, феногрин, праллетрин, пофлутрин, пиретрин (пиретрум), ресметрин, силафлуофен, тефлутрин, тетраметрин, траплометрин, трансфлутрин.

М.4. Миметики ювенильного гормона: гидропрен, кинопрен, метопрен, феноксикарб, пирипроксифен.

М.5. Агонисты/антагонисты никотинового рецептора: ацетамиприд, бенсультап, картап гидрохлорид, клотианидин, динотефуран, имидаклоприд, триаметоксам, нитенпирам, никотин, спиносад (аллостерический агонист), спинеторам (аллостерический агонист), тиаклоприд, тиосцилам, тиосультап-натрий и AKD1022.

М.6. Антагонисты хлор-ионных каналов ГАМК-рецепторов: хлордан, эндосульфан, гамма-HCN (линдан); этипрол, фипронил, пирафлупрол, пирипрол.

М.7. Активаторы хлор-ионных каналов: абамектин, эмамектин бензоат, милбемектин, лепимектин.

М.8. METI I соединения: феназахин, фенпироксимат, пириимидафен, пиридабен, тебуфенпирад, толфенпирад, флуфенерим, ротенон.

М.9. METI II и III соединения: ацехиноцил, флуациприм, гидраметилон.

М.10. Разобщители окислительного фосфорилирования: хлорфенапир, динитро-ортого-крезол.

М.11. Ингибиторы окислительного фосфорилирования: азоцилотин, цигексатин, диафентиuron, фенбутатин оксид, пропаргит, тетрадифон.

М.12. Соединения, нарушающие процесс линьки: циромазин, хромафенозид, галофенозид, метоксифенозид, тебуфенозид.

М.13. Синергисты: пиперонил бутоксид, трибуфос.

М.14. Блокаторы натриевых каналов: индоксакарб, метафлумизон.

М.15. Фумиганты: метилбромид, хлорпикирин сульфурилфторид.

М.16. Блокаторы селективного питания: крилотай, пиметразин, флоникамид.

М.17. Ингибиторы роста клещей: клофентезин, гекситиазокс, этоксазол.

М.18. Ингибиторы синтеза хитина: бупрофезин, бистрифлурон, хлорфлуазурон, дифлубензурон, флуциклоксурон, флуфенуксурон, гексафлумурон, луфенурон, новалурон, новифлумурон, тефлубензурон, трифлумурон.

М.19. Ингибиторы биосинтеза липидов: спиродиклофен, спиромезифен, спиротетрамат.

М.20. Окатапаминергические агонисты: амитраз.

М.21. Модуляторы рианодинового рецептора: флубендиамид и фталамидное соединение (R)-, (S)-3-хлор-N1-{2-метил-4-[1,2,2,2-тетрафтор-1-(трифторметил)этил]фенил}-N2-(1-метил-2-метилсульфонилэтил)фталамид (M21.1).

М.22. Изоксазолиновые соединения:

4-[5-(3,5-дихлорфенил)-5-трифторметил-4,5-дигидроизоксазол-3-ил]-2-метил-N-пиридин-2-илметил-бензамид (M22.1),

4-[5-(3,5-дихлорфенил)-5-трифторметил-4,5-дигидроизоксазол-3-ил]-2-метил-N-(2,2,2-трифторметил)-бензамид (M22.2),

4-[5-(3,5-дихлорфенил)-5-трифторметил-4,5-дигидроизоксазол-3-ил]-2-метил-N-[2,2,2-трифторметилкарбамоил]бензамид (M22.3),

4-[5-(3,5-дихлорфенил)-5-трифторметил-4,5-дигидроизоксазол-3-ил]нафталин-1-карбоновой кислоты [(2,2,2-трифторметилкарбамоил)метил]амид (M22.4),

4-[5-(3,5-дихлорфенил)-5-трифторметил-4,5-дигидроизоксазол-3-ил]-N-[(метоксиимино)метил]-2-метилбензамид (M22.5),

4-[5-(3-хлор-5-трифторметилфенил)-5-трифторметил-4,5-дигидроизоксазол-3-ил]-2-метил-N-[(2,2,2-трифторметилкарбамоил)метил]бензамид (M22.6),

4-[5-(3-хлор-5-трифторметилфенил)-5-трифторметил-4,5-дигидроизоксазол-3-ил]нафталин-1-карбоновой кислоты [(2,2,2-трифторметилкарбамоил)метил]амид (M22.7) и

5-[5-(3,5-дихлор-4-фторфенил)-5-трифторметил-4,5-дигидроизоксазол-3-ил]-2-[1,2,4]триазол-1-ил-бензонитрил (M22.8).

М.23. Антракарбамидные соединения: хлорантранилипирол, циантранилипирол,

5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбоновой кислоты [4-циано-2-(1-циклогексилкарбамоил)-6-метилфенил]амид (M23.1),

5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбоновой кислоты [2-хлор-4-циано-6-(1-циклогексилкарбамоил)фенил]амид (M23.2),

5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбоновой кислоты [2-бром-4-циано-6-(1-циклогексилкарбамоил)фенил]амид (M23.3),

5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбоновой кислоты [2-бром-4-хлор-6-(1-циклогексилкарбамоил)фенил]амид (M23.4),

5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбоновой кислоты [2,4-дихлор-6-(1-циклогексилкарбамоил)фенил]амид (M23.5),

5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбоновой кислоты [4-хлор-2-(1-циклогексилкарбамоил)-6-метилфенил]амид (M23.6),

N-(2-{{5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбонил}амино}-5-хлор-3-метилбензоил)гидразинкарбоновой кислоты метиловый эфир (M23.7),

N-(2-{{5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбонил}амино}-5-хлор-3-метилбензоил)-N-метилгидразинкарбоновой кислоты метиловый эфир (M23.8),

N-(2-{{5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбонил}амино}-5-хлор-3-метилбензоил)-N,N-диметилгидразинкарбоновой кислоты метиловый эфир (M23.9),

N'-(3,5-дигидро-2-{{5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбонил}амино}-бензоил)гидразинкарбоновой кислоты метиловый эфир (M23.10),

N'-(3,5-дигидро-2-{{5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбонил}амино}-бензоил)-N'-метилгидразинкарбоновой кислоты метиловый эфир (M23.11) и

N'-(3,5-дигидро-2-{{5-бром-2-(3-хлорпиридин-2-ил)-2Н-пиразол-3-карбонил}амино}-бензоил)-N'-диметилгидразинкарбоновой кислоты метиловый эфир (M23.12).

М.24. Малононитрильные соединения: 2-(2,2,3,3,4,4,5,5-октафторментил)-2-(3,3,3-трифторметил)малононитрил ( $\text{CF}_2\text{H}-\text{CF}_2-\text{CF}_2-\text{CF}_2-\text{CH}_2-\text{C}(\text{CN})_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CF}_2$ ) (M24.1) и 2-(2,2,3,3,4,4,5,5-октафторментил)-2-(3,3,4,4,4-пентафторметил)малонодинитрил ( $\text{CF}_2\text{H}-\text{CF}_2-\text{CF}_2-\text{CF}_2-\text{CH}_2-\text{C}(\text{CN})_2-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CF}_2-\text{CF}_3$ ) (M24.2);

М.25. Микробиологические препараты: *Bacillus thuringiensis* subsp. *Israelensi*, *Bacillus sphaericus*, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Aizawai*, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Kurstaki*, *Bacillus thuringiensis* subsp. *Tenebrionis*;

М.26. Аминофураноновые соединения:

4-{{(6-бропирид-3-ил)метил}(2-фторэтил)амино}фуран-2(5Н)-он (M26.1),

4-{{(6-фторпирид-3-ил)метил}(2,2-дифторэтил)амино}фуран-2(5Н)-он (M26.2),

4-{{(2-хлор-1,3-тиазоло-5-ил)метил}(2-фторэтил)амино}фуран-2(5Н)-он (M26.3),

4-{{(6-хлорпирид-3-ил)метил}(2-фторэтил)амино}фуран-2(5Н)-он (M26.4),

4-{{(6-хлорпирид-3-ил)метил}(2,2-дифторэтил)амино}фуран-2(5Н)-он (M26.5),

4-{{(6-хлор-5-фторпирид-3-ил)метил}(метил)амино}фуран-2(5Н)-он (M26.6),

4-{{(5,6-дихлорпирид-3-ил)метил}(2-фторэтил)амино}фуран-2(5Н)-он (M26.7),

4-{{(6-хлор-5-фторпирид-3-ил)метил}(циклогексил)амино}фуран-2(5Н)-он (M26.8),

4-{{(6-хлорпирид-3-ил)метил}(циклогексил)амино}фуран-2(5Н)-он (M26.9) и

4-{{(6-хлорпирид-3-ил)метил}(метил)амино}фуран-2(5Н)-он (M26.10).

М.27. Разные соединения: фосфид алюминия, амидофлумет, бенклотиаз, бензоксимат, бифеназат, боракс, бромпропилат, цианид, цианопираfen, цифлуметофен, хинометионат, дикофол, фторацетат, фосфин, пиридалил, пирифлухиназон, сера, сераорганические соединения, антимонил-тарtrат калия, сульфоксафор, N-R'-2,2-дигалоген-1-R"циклогексанкарбоксамид-2-(2,6-дихлор- $\alpha,\alpha,\alpha$ -трифторметил)гидразон или N-R'-2,2-ди(R'')пропионамид-2-(2,6-дихлор- $\alpha,\alpha,\alpha$ -трифторметил)гидразон, где R' представляет собой метил или этил, галоген представляет собой атом хлора или брома, R'' представляет собой атом водорода или метил, и R'' представляет собой метил или этил, 4-бут-2-инилокси-6-(3,5-диметил-пиперидин-1-ил)-2-фтор-пиридин (M27.1), циклогексанкарбоксусной кислоты 1,1'-(3S,4R,6S,6aS,12R,12aS,12bS)-4-[[2-циклогексилкарбоксамид-2-(2,6-дихлор- $\alpha,\alpha,\alpha$ -трифторметил)гидразон]окси]метил]-1,3,4,4a,5,6,6a,12,12a,12b-декагидро-12-гидрокси-4,6a,12b-триметил-11-оксо-9-(3-пиридинил)-2Н,11Н-нафто[2,1-b]пирано[3,4-е]пиран-3,6-дилловый] эфир (M27.2) и 8-(2-циклогексилкарбоксамид-2-(2,6-дихлор- $\alpha,\alpha,\alpha$ -трифторметил)гидразон)октан (M27.3).

Коммерчески доступные соединения группы М можно найти в The Pesticide Manual, 13<sup>th</sup> Edition, British Crop Protection Council (2003), среди других публикаций.

Параоксон и его получение было описано в Farm Chemicals Handbook, Volume 88, Meister Publishing Company, 2001. Флуриазофос был описан в Pesticide Science 54, 1988, p. 237-243 и в US 4822779. AKD 1022 и его получение были описаны в US 6300348. Антраниламиды M23.1 - M23.6 были описаны в WO 2008/72743 и WO 2008/72783, а M23.7 - M23.12 - в WO 2007/043677. Фталамид М 21.1 известен из WO 2007/101540. Алкинилэфирное соединение M27.1 описано, например, в JP 2006131529. Сераорганические соединения были описаны в WO 2007/060839. Изоксазолиновые соединения М 22.1 - М 22.8 были описаны, например, в WO 2005/085216, WO 2007/079162, WO 2007/026965, WO 2009/126668 и WO 2009/051956. Аминофураноновые соединения М 26.1 - М 26.10 были описаны, например, в WO 2007/115644. Производное пирипиропена М 27.2 было описано в WO 2008/66153 и WO 2008/108491. Пиридазиновое соединение М 27.3 было описано в JP 2008/115155. Малононитрильные соединения, такие как (M24.1) и (M24.2), были описаны в WO 02/089579, WO 02/090320, WO 02/090321, WO 04/006677, WO 05/068423, WO 05/068432 и WO 05/063694. Все перечисленные выше документы включены в настоящий текст посредством ссылки в полном объеме.

Фунгициды, которые можно смешивать с соединениями по настоящему изобретению, включают (но не ограничиваются только ими) ацилаланины, такие как беналаксил, металаксил, офорас, оксадиксил; аминные производные, такие как алдиморф, додин, додеморф, фенпропиморф, фенпропидин, гуазатин, иминоктадин, спироксамин, тридеморф; анилинопirimидины, такие как пираметанил, мепанипирим или циродинил; антибиотики, такие как циклогексимид, гризофульвин, касугамицин, натамицин, полиоксин или стрептомицин; азолы, такие как битертанол, бромоконазол, ципроконазол, дифеноконазол, диниконазол, эпоксиконазол, фенбуконазол, флуквиконазол, флусилазол, гексаконазол, имазалил, метконазол, миклобутанил, пенконазол, пропиконазол, прохлораз, протиконазол, тебуконазол, триадимефон, триадименол, трифлумизол, тритиконазол, флутриафол; дикарбоксимида, такие как ипродион, миклозолин, процимидон, винклозолин; дитиокарбаматы, такие как фербам, набам, манкозеб, метам, метирам, пропинеб, поликарбамат, тирам, зирам, зинеб; гетероциклические соединения, такие как анилазин, беномил, боскализ, карбендазим, карбоксин, оксикарбоксин, циазофамид, дазомет, дитианон, фамоксадон, фенамидон, фенаримол, фуберидазол, флутоланил, фураметпир, изопротиолан, мепронил, науримол, пробеназол, проквиназид, пирифенокс, хиноксилен, силтиофам, тиабендазол, тифлузамид, тиофанатметил, тиадинил, трициклазол, трифорин; медь-содержащие фунгициды, такие как бордосская смесь, ацетат меди, оксихлорид меди, основный сульфат меди; нитрофенильные производные, такие как бина-пакрил, динокап, динобутон, нитрофтализопропил; фенилпирролы, такие как фенпиклонил или флудиоксанил, сера, другие фунгициды, такие как ацибензолар-S-метил, бентиаваликарб, карпропамид, хлорталонил, цифлуфенамид, цимоксанил, дикломезин, диклоцимет, диэтоФенкарб, эдифен-фос, этабоксам, фенгексамид, фентин-ацетат, феноксанил, феримзон, флуазинам, фосетил, фосетил-алюминий, ипроваликарб, гексахлорбензол, метрафенон, пенцикурон, пропамокарб, фталид, толоклофос-метил, хинтозен, зоксамид; стробилурины, такие как азоксистробин, димоксистробин, флуоксастробин, крезоксим-метил, метоминостробин, оризастробин, пикоксистробин или трифлоксистробин; производные сульфеновой кислоты, такие как каптафол, каптан, дихлофлуанид, фолпет, толилфлуанид; амиды коричной кислоты и аналоги, такие как диметоморф, флуметовер или флуморф.

### III. Применение и способы.

Благодаря их прекрасной активности, соединения, имеющие формулу (Id), и, в особенности, соединения, имеющие формулу (Ie) и (S)-Ie, можно применять для борьбы с вредителями. Соответственно, в настоящем изобретении описан также способ борьбы с животными-вредителями, включающий обработку вредителей, их пищи, их места обитания или мест размножения, или культурных растений, материала для размножения растений (такого как семена), почвы, площади, материала или среды, в которой вредители растут или могут расти, или материалов, культурных растений, материала для размножения растений (такого как семена), почвы, поверхностей или пространств, которые необходимо защитить от атаки вредителей или заражения вредителями, пестицидно эффективным количеством соединения, имеющего формулу (Id), или его соли, или описанной выше композицией.

В одном варианте осуществления способа по настоящему изобретению служит для защиты материала для размножения растений (такого как семена) и растения, которое из него вырастает, от атаки или заражения животными-вредителями и включает обработку материала для размножения растений (такого как семена) пестицидно эффективным количеством соединения, имеющего формулу (Id), или его сельскохозяйственно приемлемой соли, описанной выше, или пестицидно эффективным количеством описанной выше и ниже сельскохозяйственной композиции. Способ по настоящему изобретению не ограничивается защитой "субстрата" (растение, материал для размножения растений, почва и т.д.), который подвергается обработке по настоящему изобретению, но оказывает также превентивный эффект, так, например, защищает растение, которое вырастает из обработанного материала для размножения растений (такого как семена), при этом само растение не подвергалось обработке.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, касающемся применения в сельском хозяйстве, "животные-вредители" предпочтительно выбраны из членистоногих и нематод, более предпочт-

тительно - из вредных насекомых, паукообразных и нематод, и еще более предпочтительно - из вредных насекомых, клещей и нематод.

В настоящем изобретении описана также сельскохозяйственная композиция для истребления таких животных-вредителей, которая содержит такое количество по меньшей мере одного соединения, имеющего формулу (Id), или по меньшей мере одной его сельскохозяйственно приемлемой соли, и по меньшей мере один инертный жидкий и/или твердый сельскохозяйственно приемлемый носитель, оказывающий пестицидное действие, и, при необходимости, по меньшей мере одно поверхностно-активное вещество. Такая композиция может содержать одно действующее вещество, имеющее формулу (Id), или его соль, или смесь нескольких действующих веществ, имеющих формулу (Id), или их солей, по настоящему изобретению. Композиция по настоящему изобретению может содержать индивидуальный изомер или смеси изомеров, а также индивидуальные таутомеры или смеси таутомеров.

Животные-вредители, т.е. насекомые, клещи и нематоды, растение, почва или вода, в которых растет растение, можно вводить в контакт с соединениями по настоящему изобретению, имеющими формулу (Id), или с композицией(ями), содержащими их, любыми способами, известными в данной области. Термин "контакт" сам по себе включает как прямой контакт (нанесение соединения/композиции напрямую на животное-вредителя или на растение - в типичном случае на листву, стебель или корни растения), так и непрямой контакт (нанесение соединения/композиции на локус животного-вредителя или растения).

Соединения, имеющие формулу (Id), или пестицидные композиции, содержащие их, можно применять для защиты растущих растений и урожая от атаки или заражения животными-вредителями, в особенности насекомыми, клещами или паукообразными, посредством контакта растения/урожая с пестицидно эффективным количеством соединений, имеющих формулу I. Термин "урожай" относится к еще не собранному (растущему) и уже собранному урожаю.

Соединения по настоящему изобретению и композиции, содержащие их, особенно важны для борьбы с несколькими насекомыми на различных культурных растениях, таких как злаковые, корнеплоды, масличные культуры, овощи, специи, декоративные растения, например, семена твердой пшеницы и другой пшеницы, ячмень, овес, рожь, кукуруза (кормовая кукуруза и сахарная кукуруза/сладкая и полевая кукуруза), соя, масличные культуры, крестоцветные, хлопок, подсолнечник, бананы, рис, масличный рапс, масличная репа, сахарная свекла, кормовая свекла, баклажаны, картофель, трава, газон, торф, корковые травы, томаты, лук-порей, тыква и гигантская тыква, капуста, салат айсберг, перец, огурцы, дыни, растения рода *Brassica*, арбузы, горошек, чеснок, лук, морковь, виноград, клубнеплоды, такие как картофель, сахарный тростник, табак, виноград, петуния, герань/пеларгонии, анютины глазки и недотроги.

Соединения по настоящему изобретению применяют в чистом виде или в форме композиций для обработки насекомых или растений, материалов для размножения растений, таких как семена, почвы, поверхностей или пространств, которые необходимо защитить от атаки насекомых посредством инсектицидно эффективного количества действующих веществ. Применение можно осуществлять как до, так и после заражения насекомыми растений, материалов для размножения растений, таких как семена, почвы, поверхностей, материалов или пространств.

Настоящее изобретение включает также способ борьбы с животными-вредителями, который включает контакт животных-вредителей, их места обитания, места размножения, их пищи, культурных растений, семян, почвы, площади, материала или среды, в которой животные-вредители растут или могут расти, или материалов, растений, семян, почвы, поверхностей или пространств, которые необходимо защитить от атаки или заражения животными, пестицидно эффективным количеством смеси по меньшей мере одного действующего вещества, имеющего формулу (Id). Кроме того, с животными-вредителями можно бороться путем контакта целевого вредителя, его пищи, места обитания, места размножения или его локуса пестицидно эффективным количеством соединений, имеющий формулу I. Обработку можно проводить до или после заражения вредителями локуса, растущих растений или собранного урожая.

В одном варианте осуществления соединения по настоящему изобретению можно также применять превентивно в местах, в которых ожидается появление вредителей.

Соединения, имеющие формулу (Id), можно также применять для защиты растущих растений от атаки или заражения вредителями путем контакта растения с пестицидно эффективным количеством соединений, имеющих формулу (Id). Термин "контакт" включает как прямой контакт (нанесение соединений/композиций непосредственно на вредителя и/или на растение - обычно на листву, стебель или корни растения), так и непрямой контакт (нанесение соединений/композиций на локус вредителя и/или растения).

Термин "локус" означает место обитания, место размножения, растение, семена, почву, площадь, материал или среду, в которой вредитель или паразит растет или может расти, исключая тело самого животного.

Термин "материал для размножения растений" означает любые части растения, которые способны к размножению. В целом материал для размножения растений включает продукт созревшего семязачатка голосеменных и покрытосеменных растений, который образуется после оплодотворения и некоторого роста в материнском растении и включает семена, плоды, ложные плоды, соплодия, а также ризосомы

(корневища), луковицы, корнеплоды, клубни и черенки.

Термин "материал для размножения растений" означает все генеративные части растений, такие как семена, и вегетативный материал растения, такой как черенки и клубни (например, картофель), которые можно применять для размножения растения. Он включает семена, корни, плоды, корнеплоды, клубни, ризосомы, проростки, побеги и другие части растений. К этому же термину относятся саженцы и молодые растения, которые переносят после проращивания или после выхода из почвы. Эти материалы для размножения растений можно обрабатывать профилактически соединением для защиты растения, во время или после посадки или пересадки.

Термин "культурные растения" следует понимать как включающий растения, которые были модифицированы посредством скрещивания, мутагенеза или генетической инженерии. Генетически модифицированными растениями являются растения, генетический материал которых был модифицирован с применением технологий рекомбинантной ДНК таким образом, которого невозможно достичь в естественных условиях посредством скрещивания, мутаций или естественной рекомбинации. В типичном случае, один или больше генов интегрируют в генетический материал генетически модифицированного растения для улучшения определенных свойств растения. Такие генетические модификации включают также (но не ограничиваются только ими) целенаправленные посттрансляционные модификации белка(-ов) (олиго- или полипептидов), например путем гликозилирования или добавления полимеров, таких как пренилированные, ацетилированные или фарнезилированные фрагменты или ПЭГ-фрагменты (например, как описано в Biotechnol Prog. 2001 Jul-Aug; 17(4):720-8, Protein Eng Des Sel. 2004 Jan; 17(1):57-66, Nat Protoc. 2007; 2(5): 1225-35, Curr Opin Chem Biol. 2006 Oct; 10(5):487-91. Epub 2006 Aug 28, Biomaterials. 2001 Mar; 22(5):405-17, Bioconjug Chem. 2005 Jan-Feb; 16(1): 113-21).

Термин "культурные растения" следует понимать также как включающий растения, которым была придана устойчивость к специфическим классам гербицидов, таким как ингибиторы гидроксифенилпиреват диоксигеназы (HPPD); ингибиторы ацетолактатсинтазы (ALS), такие как сульфонилмочевины (см., например, US 6,222,100, WO 01/82685, WO 00/26390, WO 97/41218, WO 98/02526, WO 98/02527, WO 04/106529, WO 05/20673, WO 03/14357, WO 03/13225, WO 03/14356, WO 04/16073) или имидазолиноны (см., например, US 6,222,100, WO 01/82685, WO 00/26390, WO 97/41218, WO 98/02526, WO 98/02527, WO 04/106529, WO 05/20673, WO 03/14357, WO 03/13225, WO 03/14356, WO 04/16073); ингибиторы енолпирувиликимат-3-фосфатсинтазы (EPSPS), такие как глифосат (см., например, WO 92/00377); ингибиторы глутаминсингтетазы (ГС), такие как глюфосинат (см., например, EP-A-0242236, EP-A-242246) или оксииильные гербициды (см., например, US 5,559,024), в результате общеизвестных методов селекции или генетической инженерии. Несколько культурным растениям была придана устойчивость к гербицидам общеизвестными методами селекции (мутагенез), например сурепица Clearfield® (канола) устойчива к имидазолинонам, например имазамоксу. Методы генетической инженерии применялись для придания культурным растениям, таким как соя, хлопок, кукуруза, свекла и рапс, устойчивости к гербицидам, таким как глифосат и глюфосинат, некоторые из которых коммерчески доступны под торговыми названиями RoundupReady® (глифосат) и LibertyLink® (глюфосинат).

Термин "культурные растения" следует понимать также как включающий растения, которые благодаря технологиям рекомбинантной ДНК способны синтезировать один или больше инсектицидных белков, в особенности известных из рода бактерий *Bacillus*, в особенности *Bacillus thuringiensis*, таких как а-эндотоксины, например CryIA(b), CryIA(c), CryIF, CryIF(a2), CryIIA(b), CryIIIa, CryIIIb(b1) или Cry9c; растительных инсектицидных белков (VIP), например VIP1, VIP2, VIP3 или VIP3A; инсектицидных белков бактерий, колонизирующих нематод, например виды рода *Photorhabdus* или виды рода *Xenorhabdus*; токсины, вырабатываемые животными, такие как токсины скорпионов, токсины паукообразных, токсины ос, или другие насекомоспецифичные нейротоксины; токсины, вырабатываемые грибами, такие как токсины стрептомицетов, растительные лектины, такие как лектины горошка или ячменя; агглютинины; ингибиторы протеиназ, такие как ингибиторы трипсина, ингибиторы серинпротеазы, ингибиторы палатина, цистатина или папаина; белки, инактивирующие рибосому (RIP), такие как рицин, RIP кукурузы, абрин, луффин, сапорин или бриодин; энзимы метаболизма стероидов, такие как 3-гидроксистероид оксидаза, эндистероид-IDP-гликозил-трансфераза, холестерин оксидазы, ингибиторы эндизона или ГМГ-КоА-редуктаза; блокаторы ионных каналов, такие как блокаторы натриевых или кальциевых каналов; эстераза ювенильного гормона; рецепторы диуретического гормона (рецепторы гелиокинина); стильтен-синтаза, бибензилсинтаза, хитиназы или глюканазы. В контексте настоящего изобретения эти инсектицидные белки или токсины понимаются также как претоксины, гибридные белки, процессированные или иным образом модифицированные белки. Гибридные белки характеризуются новой комбинацией белковых доменов (см., например, WO 02/015701). Другие примеры таких токсинов или генетически модифицированных растений, способных синтезировать такие токсины, описаны, например, в EP-A 374753, WO 93/007278, WO 95/34656, EP-A 427529, EP-A 451878, WO 03/018810 и WO 03/052073. Способы получения таких генетически модифицированных растений в целом известны специалисту в данной области и описаны, например, в перечисленных выше публикациях. Такие инсектицидные белки, содержащиеся в генетически модифицированных растениях, обеспечивают растениям,рабатывающим такие белки,

защиту от опасных вредителей из определенных таксонов членистоногих, в частности от жуков (Coleoptera), мух (Diptera) и бабочек и моли (Lepidoptera), а также от паразитирующих на растениях нематод (Nematoda).

Термин "культурные растения" следует понимать также как включающий растения, которые, благодаря методам рекомбинантной ДНК, способны синтезировать один или больше белков для повышения устойчивости или сопротивляемости таких растений бактериальным, вирусным или грибковым патогенам. Примерами таких белков являются так называемые "связанные с патогенезом белки" (PR-белки, см., например, EP-A 0392225), гены устойчивости растений к болезням (например, культивары картофеля, которые экспрессируют гены устойчивости к оомицетам вида *Phytophthora infestans*, выделенные из дикого мексиканского картофеля *Solanum bulbocastanum*), или T4-лизоцим (например, культивары картофеля, способные синтезировать эти белки, с повышенной устойчивостью против бактерий, таких как *Erwinia amylovora*). Способы получения таких генетически модифицированных растений в целом известны специалисту в данной области и описаны, например, в перечисленных выше публикациях.

Термин "культурные растения" следует понимать также как включающий растения, которые, благодаря методам рекомбинантной ДНК, способны синтезировать один или больше белков для повышения продуктивности (например, урожайности биомассы, выхода зерна, содержания крахмала, содержания масла или содержания белка), устойчивости к засухе, засоленности или другим факторам окружающей среды, ограничивающим рост, или устойчивости к вредителям и грибковым, бактериальным или вирусным патогенам для таких растений.

Термин "культурные растения" следует понимать также как включающий растения, которые, благодаря методам рекомбинантной ДНК, содержат модифицированное количество веществ или новые вещества, в частности улучшающие питание людей или животных, например - масличные культуры, которые вырабатывают полезные для здоровья длинноцепочечные омега-3 жирные кислоты или ненасыщенные омега-9 жирные кислоты (например, рапс *Nexera®*).

Термин "культурные растения" следует понимать также как включающий растения, которые, благодаря методам рекомбинантной ДНК, содержат модифицированное количество веществ или новые вещества, в частности повышающие выработку определенного вида сырья, например - картофель, которые вырабатывает повышенное количество амилопектина (например, картофель *Amflora®*).

В целом "пестицидно эффективное количество" означает количество действующего вещества, необходимое для достижения заметного воздействия на рост, включая эффекты некроза, смерти, замедления, предотвращения и удаления, разрушения или иного уменьшения появления и активности целевого организма. Пестицидно эффективное количество может варьироваться для различных соединений/композиций по настоящему изобретению. Пестицидно эффективное количество композиций варьируется также в зависимости от превалирующих условий, таких как целевой пестицидный эффект и его длительность, погодные условия, целевой организм, локус, способ применения и т.п.

В случае обработки почвы или нанесения на место обитания или гнездо паразитов, количество действующего вещества находится в диапазоне от примерно 0,0001 до примерно 500 г на 100 м<sup>2</sup>, предпочтительно от примерно 0,001 до примерно 20 г на 100 м<sup>2</sup>.

Обычные нормы расхода при защите материалов составляют, например, от примерно 0,01 до примерно 1000 г действующего вещества на 1 м<sup>2</sup> обрабатываемого материала, предпочтительно от примерно 0,1 г до примерно 50 г на 1 м<sup>2</sup>.

Инсектицидные композиции для применения в целях импрегнирования материалов обычно содержат от примерно 0,001 до примерно 95 вес.%, предпочтительно от примерно 0,1 до примерно 45 вес.%, и более предпочтительно от примерно 1 до примерно 25 вес.% по меньшей мере одного репеллента и/или инсектицида.

Для обработки растущих растений, норма расхода действующих веществ по настоящему изобретению может находиться в диапазоне от примерно 0,1 до примерно 4000 г/га, предпочтительно от примерно 25 до примерно 600 г/га, более предпочтительно от примерно 50 до примерно 500 г/га.

Соединения, имеющие формулу (Id), эффективны и при контакте (при нанесении на почву, стекло, стену, надкроватную сетку, ковер, части растений или части животных), и при проглатывании (приманки или части растений).

Соединения по настоящему изобретению можно также применять против несельскохозяйственных вредителей, таких как муравьи, термиты, осы, мухи, комары, сверчки или тараканы. При использовании против указанных несельскохозяйственных вредителей, соединения, имеющие формулу (Id), предпочтительно применяют в виде приманочных композиций. Приманка может представлять собой жидкую, твердую или полутвердую композицию (например, гель). Твердым приманкам можно придавать различную форму, подходящую для соответствующего применения, например форму гранул, блоков, палочек, дисков. Жидкие приманки можно помещать в различные приспособления для надлежащего применения, например в открытые контейнеры, приспособления для распыливания, приспособления для капельного нанесения или в приспособления для испарения. Гели могут иметь водную или масляную основу, и их свойства можно регулировать в плане липкости, устойчивости к влаге или стабильности во времени.

Приманка, применяемая в композиции, представляет собой продукт, достаточно привлекательный, чтобы его поедали такие насекомые, как муравьи, термиты, осы, мухи, комары, сверчки и т.д., или тараканы. Привлекательностью можно управлять с помощью пищевых аттрактантов или половых феромонов. Пищевые аттрактанты выбирают (не ограничиваясь только ими) из животных или растительных белков (мясо, рыба или кровь, части насекомых, яичный желток), из жиров и масел животного и/или растительного происхождения, или моно-, олиго- или полисахаридов, в частности из сахарозы, лактозы, фруктозы, декстрозы, глюкозы, крахмала, пектина или даже патоки или меда. Свежие или подгнившие части плодов, зерновых, растений, животных, насекомых или их отдельные части также могут служить пищевым аттрактантом. Половые феромоны более специфичны для насекомых. Частные варианты феромонов описаны в литературе и известны специалистам в данной области.

При использовании в приманочных композициях, типичное содержание действующего вещества составляет от примерно 0,001 до примерно 15 вес.%, предпочтительно от примерно 0,001 до примерно 5 вес.% действующего вещества.

Готовые формы препаратов соединений, имеющих формулу (Id), представляющие собой аэрозоли (например, во флаконах для распыливания), масляные спреи или составы для пульверизаторов, хорошо подходят непрофессиональному пользователю для борьбы с вредителями, такими как мухи, блохи, клещи, комары или тараканы. Рецептуры аэрозолей предпочтительно состоят из действующего вещества, растворителей, таких как низшие спирты (например, метанол, этанол, пропанол, бутанол), кетоны (например, ацетон, метилэтилкетон), парафиновые углеводороды (например, керосины), имеющие диапазон температур кипения примерно от 50 до 250°C, диметилформамид, N-метилпирролидон, диметилсульфоксид, ароматические углеводороды, такие как толуол, ксилол, вода, а также вспомогательных соединений, таких как эмульгаторы, такие как сорбитол моноолеат, олеил этоксилат, содержащий 3-7 моль этиленоксида (например, Labrafil® M 1944 CS), этоксилат жирного спирта, парфюмерные масла, такие как эфирные масла, эфиры среднечепочечных жирных кислот с низшими спиртами, ароматические карбонильные соединения, при необходимости - стабилизаторы, такие как бензоат натрия, амфотерные поверхенностно-активные вещества, низшие эпоксиды, триэтил отртоформиат, и, при необходимости, пропелленты, такие как пропан, бутан, азот, сжатый воздух, диметиловый эфир, диоксид углерода, оксид азота или смеси перечисленных газов.

Масляные спреевые композиции отличаются от аэрозольных рецептур тем, что в них не используются пропелленты. При использовании в спреевых композициях, содержание действующего вещества составляет от примерно 0,001 до примерно 80 вес.%, предпочтительно от примерно 0,01 до примерно 50 вес.%, и наиболее предпочтительно от примерно 0,01 до примерно 15 вес.%.

Соединения, имеющие формулу (Id), или их соли, и их соответствующие композиции можно также применять в противомоскитных фумигирующих спиралях, дымовых картриджах, пластинах для испарения или испарителях длительного действия, а также в противомольных бумажных препаратах, подушечках от моли или других испаряющих системах без нагревателя.

Способы борьбы с инфекционными заболеваниями, переносимыми насекомыми (например, малярия, лихорадка Денге и желтая лихорадка, лимфатический филяриоз и лейшманиоз), с помощью соединений, имеющих формулу (Id), или их солей и их соответствующих композиций, включает также обработку поверхностей в домах, распыление в воздух и импрегнирование занавесок, палаток, одежды, надкроватных сеток, ловушек для мух цепе и т.п. Инсектицидные композиции для нанесения на ткани, волокна, плетеные вещи, нетканые материалы, сетчатые материалы, пленку или парусину, предпочтительно содержат смесь, включающую инсектицид, опционально репеллент и по меньшей мере одно связующее вещество. Подходящие репелленты представляют собой, например, N,N-диэтил-мета-толуамид (ДЭТА), N,N-диэтилфенилацетамид (DEPA), 1-(3-циклогексан-1-ил-карбонил)-2-метилпиперидин, лактон (2-гидроксиметилциклогексил)уксусной кислоты, 2-этил-1,3-гександиол, индалон, метилнеодеканамид (MMDA), пиретроид, не использующийся для борьбы с насекомыми, такой как {(+/-)-3-аллил-2-метил-4-оксоциклопент-2-(+)-енил-(+)-транс-хризантемат (эсбиотрин), репеллент, полученный из растительных экстрактов или идентичный им, такой как лимонен, эвгенол, (+)-эукамалол (1), (-)-1-эпи-эукамалол, или неочищенные растительные экстракты, такие как экстракты растений Eucalyptus maculata, Vitex rotundifolia, Cymbopogon martinii, Cymbopogon citratus (лемонграс), Cymopogon nardus (цитронелла). Подходящие связующие вещества выбраны, например, из полимеров и сополимеров виниловых эфиров алифатических кислот (таких как винилацетат и винилверсатат), акриловых и метакриловых эфиров спиртов, таких как бутилакрилат, 2-этилгексилакрилат и метилакрилат, моно- и ди-ненасыщенных углеводородов, таких как стирол, и алифатических диенов, таких как бутадиен. Пропитку штор и надкроватных сеток проводят обычно погружением текстильного материала в эмульсию или дисперсию инсектицида или посредством опрыскивания сеток.

Соединения, имеющие формулу (Id), и их композиции можно также применять для защиты деревянных материалов, таких как деревья, заборы, деревянные опоры и т.п., и зданий, таких как дома, дачи, заводы, а также строительных материалов, мебели, кожаных изделий, волокон, изделий из винила, электрических проводов и кабелей и т.п., от муравьев и/или термитов, и для предотвращения ущерба от муравьев и термитов для урожая или людей (например, в тех случаях, когда вредители вторгаются в дома и

общественные здания). Соединения, имеющие формулу (Id), наносят не только на поверхность окружающей почвы или на почву под полами, для защиты деревянных материалов, но также их можно наносить на конструкционные материалы, например на поверхность бетона в подпольном пространстве, подпорки беседок, балки и бревна, фанеру, мебель и т.д., на деревянные изделия, такие как ДСП и доски и т.д., и виниловые изделия, такие как изоляция электрических проводов, виниловые листы, теплоизолирующие материалы, такие как вспененный полистирол и т.д. В случае применения против муравьев, наносящих ущерб урожаю или людям, средство для борьбы с муравьями по настоящему изобретению наносят на урожай или окружающую почву, или непосредственно наносят на гнездо муравьев и т.п.

#### IV. Обработка семян.

В некоторых вариантах осуществления настоящего изобретения соединения, имеющие формулу (Id), можно применять также для обработки семян для их защиты от насекомых-вредителей, в частности от живущих в почве насекомых-вредителей, а также для защиты формирующихся корней и побегов растений от живущих в почве насекомых-вредителей и насекомых, повреждающих листву.

Соединения, имеющие формулу (Id), особенно хорошо подходят для защиты семян от живущих в почве насекомых-вредителей и для защиты формирующихся корней и побегов растений от живущих в почве насекомых-вредителей и насекомых, повреждающих листву. Предпочтительной является защита корней и побегов растений. Более предпочтительной является защита побегов растений от сосущих насекомых и насекомых, проделывающих отверстия, при этом наиболее предпочтительна защита от растительной тли.

Таким образом, настоящее изобретение включает способ защиты семян от насекомых, в частности от живущих в почве насекомых, и побегов и корней проростков от насекомых, в частности от живущих в почве насекомых и от насекомых, повреждающих листву, где указанный метод включает контакт семян перед посевом и/или после проращивания с соединением, имеющим общую формулу (Id), или его солью. Особенно предпочтительным является способ, в котором защищают корни и побеги растения, более предпочтительным - способ, в котором побеги растения защищают от сосущих насекомых и насекомых, проделывающих отверстия, и наиболее предпочтительным - способ, в котором побеги растения защищают от растительной тли.

Термин "семена" охватывает семена и проростки растений всех типов, включая (но не ограничиваясь только ими) истинные семена, части семян, отростки, клубнелуковицы, клубни, плоды, корнеплоды, зерна, черенки, побеги и т.п., и в предпочтительном варианте осуществления означает истинные семена.

Обработка истинных семян включает все подходящие технологии обработки семян, известные в данной области, такие как опрыскивание семян, нанесение покрытия на семена, опудривание семян, погружение семян в раствор и пеллетирование семян.

Настоящее изобретение охватывает также семена, на которые нанесено действующее вещество по настоящему изобретению, и/или которые содержат действующее вещество по настоящему изобретению.

Термин "семена, на которые нанесено действующее вещество по настоящему изобретению, и/или которые содержат действующее вещество по настоящему изобретению" в целом означает, что действующее вещество находится по большей части на поверхности материала для размножения растения во время нанесения, хотя большая или меньшая часть действующего вещества может проникать в материал для размножения растения, в зависимости от способа обработки. Когда указанный материал для размножения высаживают в почву, он может адсорбировать действующее вещество.

Подходящие семена включают (но не ограничиваются только ими) семена злаковых, корнеплоды, масличные семена, семена овощей, пряных растений, декоративных растений, например, семена твердых сортов пшеницы и других сортов пшеницы, ячменя, овса, ржи, кукурузы (кормовой и сахарной кукурузы/сладкой и полевой кукурузы), сои, масличных культур, крестоцветных растений, хлопка, подсолнечника, бананов, риса, масличного рапса, масличной репы, сахарной свеклы, кормовой свеклы, баклажанов, картофеля, газонной травы, кормовых трав, томатов, лука-порея, тыквы, капусты, салата айсберг, перца, огурцов, дынь, разных видов капусты, бобов, горошка, чеснока, лука, моркови, клубнеплодных растений, таких как картофель, сахарного тростника, табака, винограда, петуний, герани/пеларгонии, анютиных глазок и бальзамина.

Кроме того, действующие вещества по настоящему изобретению можно также применять для обработки семян растений, которые устойчивы к воздействию гербицидов или фунгицидов, благодаря селекции, включая методы генной инженерии. Например, действующие вещества по настоящему изобретению можно применять для обработки семян растений, которые устойчивы к воздействию гербицидов из группы, состоящей из сульфонилмочевин, имидазолинонов, глифосинат-аммония или глифосат-изопропиламмония, и аналогичных действующих веществ (см., например, EP-A-0242236, EP-A-242246) (WO 92/00377) (EP-A-0257993, патент США № 5,013,659), или для обработки трансгенных растений, например хлопка, способных вырабатывать токсины *Bacillus thuringiensis* (Bt токсины), которые делают растение устойчивым к определенным видам вредителей (EP-A-0142924, EP-A-0193259).

Кроме того, действующие вещества по настоящему изобретению можно также применять для обработки семян растений, которые имеют модифицированные характеристики по сравнению с существующими растениями, которые могут быть получены, например, традиционными методами селекции и/или

посредством генерирования мутаций, или рекомбинантными методами. Например, был описан ряд случаев рекомбинантных модификаций у сельскохозяйственных растений, генерируемых в целях модификации крахмала, синтезируемого в растениях (например, WO 92/11376, WO 92/14827, WO 91/19806), или трансгенных сельскохозяйственных растений, имеющих модифицированный состав жирных кислот (WO 91/13972).

Обработку семян действующим соединением по настоящему изобретению обычно проводят опрыскиванием или опудриванием семян перед высеванием растений и до прорастания растений.

Композиции, которые в особенности могут применяться для обработки семян, включают следующие.

- A. Растворимые концентраты (SL, LS).
- D. Эмульсии (EW, EO, ES).
- E. Суспензии (SC, OD, FS).
- F. Диспергируемые в воде гранулы и водорастворимые гранулы (WG, SG).
- G. Диспергируемые в воде порошки и водорастворимые порошки (WP, SP, WS).
- H. Гелевые препараты (GF).
- I. Тонкие порошки (DP, DS).

Общеупотребимые композиции для обработки семян включают, например, текущие концентраты FS, растворы LS, порошки для сухой обработки DS, диспергируемые в воде порошки для обработки в виде суспензии WS, водорастворимые порошки SS, эмульсии ES и EC, и гелевые композиции GF. Перечисленные композиции можно наносить на семена в разбавленном или неразбавленном виде. Нанесение на семена проводят перед посевом, непосредственно на семена или после проращивания семян.

В предпочтительном варианте осуществления, для обработки семян применяют FS композицию. В типичном случае, FS композиция может содержать примерно 1-800 г/л действующего вещества, примерно 1-200 г/л поверхностно-активного вещества, примерно от 0 до 200 г/л антифриза, примерно от 0 до 400 г/л связующего вещества, примерно от 0 до 200 г/л пигmenta и до примерно 1 л растворителя, предпочтительно воды.

Особенно предпочтительные FS композиции соединений, имеющих формулу I, для обработки семян обычно содержит от примерно 0,1 до примерно 80 вес.% (1-800 г/л) действующего вещества, от примерно 0,1 до примерно 20 вес.% (1-200 г/л) по меньшей мере одного поверхностно-активного вещества, например, от примерно 0,05 до примерно 5 вес.% воды, и от примерно 0,5 до примерно 15 вес.% диспергирующего средства, до примерно 20 вес.%, например, от примерно 5 до примерно 20% антифриза, от примерно 0 до примерно 15 вес.%, например, от примерно 1 до примерно 15 вес.%, пигmenta и/или красителя, от примерно 0 до примерно 40 вес.%, например, от примерно 1 до примерно 40 вес.% связующего вещества (клейкого агента), дополнительно до примерно 5 вес.%, например, от примерно 0,1 до примерно 5 вес.% загустителя, дополнительно от примерно 0,1 до примерно 2% пеногасителя, и дополнительно консервант, такой как биоцид, антиоксидант и т.п., например, в количестве от примерно 0,01 до примерно 1 вес.%, и наполнитель/носитель в количестве до 100 вес.%.

Композиции для обработки семян могут также дополнительно содержать связующие вещества и, дополнительно, красители. Связующие вещества можно добавлять для улучшения адгезии действующих веществ к семенам после обработки. Подходящие связующие вещества включают (но не ограничиваются только ими) гомо- и сополимеры из алкиленоксидов, таких как этиленоксид или пропиленоксид, поливиниллацетата, поливиниловых спиртов, поливинилпирролидонов, и их сополимеров, сополимеры этилен/винилацетат, акриловые гомо- и сополимеры, полиэтиленамины, полиэтиленамиды и полиэтиленимины, полисахариды, такие как целлюлоза, тилоза и крахмал, полиолефиновые гомо- и сополимеры, такие как сополимеры олефин/малеиновый ангидрид, полиуретаны, полистирольные гомо- и сополимеры.

Опционально, в композицию можно также включать красители. Подходящие красители для композиций для обработки семян включают (но не ограничиваются только ими) родамин B, пигменты C.I. Pigment Red 112, C.I. Solvent Red 1, pigment blue 15:4, pigment blue 15:3, pigment blue 15:2, pigment blue 15:1, pigment blue 80, pigment yellow 1, pigment yellow 13, pigment red 112, pigment red 48:2, pigment red 48:1, pigment red 57:1, pigment red 53:1, pigment orange 43, pigment orange 34, pigment orange 5, pigment green 36, pigment green 7, pigment white 6, pigment brown 25, basic violet 10, basic violet 49, acid red 51, acid red 52, acid red 14, acid blue 9, acid yellow 23, basic red 10, basic red 108.

В некоторые композиции по настоящему изобретению можно также добавлять гелеобразователь. Одним неограничивающим примером гелеобразователя является каррагинан (Satiagel®).

При обработке семян, норма расхода соединений, имеющих формулу (Id), в целом составляет от примерно 0,1 г до примерно 10 кг на 100 кг семян, предпочтительно от примерно 1 г до примерно 5 кг на 100 кг семян, более предпочтительно от примерно 1 до примерно 1000 г на 100 кг семян, и в особенности от примерно 1 г до примерно 200 г на 100 кг семян.

Таким образом, настоящее изобретение касается также семян, содержащих соединение по настоящему изобретению, имеющее формулу (Id), или его сельскохозяйственно приемлемую соль. Количество соединения, имеющего формулу (Id), или его сельскохозяйственно приемлемой соли в целом варьируется от примерно 0,1 г до примерно 10 кг на 100 кг семян, предпочтительно от примерно 1 г до примерно

5 кг на 100 кг семян, и в особенности от примерно 1 до примерно 1000 г на 100 кг семян. Норма расхода варьируется в зависимости от конкретного растения, как известно квалифицированным специалистам в данной области. Для определенных культур, таких как салат, норма расхода может быть выше, чем указано выше.

Настоящее изобретение подробнее описано ниже посредством неограничивающих примеров.

### Примеры

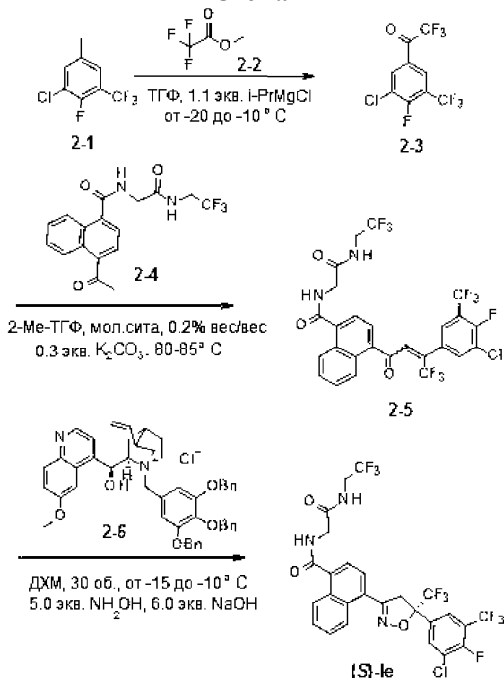
Настоящее изобретение подробнее описано посредством неограничивающих примеров, которые дополнительно иллюстрируют настоящее изобретение, но не являются и не должны интерпретироваться как ограничивающие объем настоящего изобретения.

### Примеры синтеза

#### Пример синтеза 1. Синтез (S)-Ie.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie по настоящему изобретению, получали согласно приведенной ниже схеме 2. Соединение 2-1 описано в US 7,951,828 B1, включенном в настоящий текст посредством ссылки. Получение соединения 2-4 описано в US 8,217,180 B2 и US 8,546,618 B2, которые оба включены в настоящий текст в полном объеме посредством ссылки. Хиральный катализатор межфазного переноса на основе цинхоновых алкалоидов, сходный с 2-6, получали по методикам, описанным, например, в US 9,126,995 B2, WO 2011/104089 и US 2014/0206633, все включены в настоящий текст посредством ссылки. Кроме того, в работе Matoba et al., Angew. Chem. 2010, 122, 5898-5902 описано применение данных катализаторов для получения энантиомерно чистых изоксазолиновых соединений.

**Схема 2**



#### Стадия 1.

1-Хлор-2-фтор-5-иод-3-(трифторметил)бензол (2-1, 100 г, 0,31 моль) и тетрагидрофуран (ТГФ, 200 мл, 2 объема) загружали в реактор объемом 500 мл в атмосфере азота. Смесь охлаждали до температуры от -15 до -20°C, и раствор i-PrMgCl в ТГФ (2М, 170 мл, 0,34 моль, 1,1 экв.) медленно добавляли в реактор (в течение 30 мин) при температуре от -20 до -5°C. Полученную смесь перемешивали еще 0,5-1 ч и проверяли протекание реакции методом ГХ-МС, который показал, что исходное соединение прореагировало полностью. Метил 2,2,2-трифторметил добавляли в реакционную смесь в течение 0,5-1 ч при температуре от -20 до -5°C. Полученную смесь перемешивали в течение ночи при температуре от -20 до -10°C и проверяли степень конверсии в реакции. Когда реакция была окончена, добавляли водный раствор HCl (1М, 500 мл), и смесь перемешивали 1-2 ч при температуре от -5 до 5°C. Реакционную смесь гасили и экстрагировали циклогексаном два раза (500 мл, 200 мл), и объединенные органические слои упаривали в вакууме, получая интермедиат 2-3 в виде сырого продукта (62,0 г, чистота 98,4%, 77,7%).

#### Стадия 2.

2-Метилтетрагидрофуран (2-Ме-ТГФ, 25 мл, 5 об.), интермедиат 2-4 (5,0 г, 17 ммоль, 1 экв.), молекулярные сита (1,0 г, 20% вес./вес.) и карбонат калия (0,7 г, 5,1 ммоль, 0,3 экв.) загружали в 3-горлую колбу объемом 100 мл. Полученную смесь нагревали до 75-85°C и по каплям добавляли в смесь соединение 2-3 при 75-85°C в течение 0,5-1 ч. Смесь затем перемешивали еще 4 ч при той же температуре и следили за прогрессом реакции методом ВЭЖХ. Добавляли дополнительное количество K<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> (0,2 г, 1,7 ммоль) и 2-3 (0,1 г, 0,34 ммоль, 0,2 экв.), и смесь перемешивали еще 16 ч. Смесь охлаждали до 30-40°C и

фильтровали. Фильтрат упаривали с получением коричневого твердого вещества. Продукт очищали методом хроматографии (силикагель, петролейный эфир/этилацетат), получая продукт в виде желтого твердого вещества (6,6 грамм, 79,7% чистота). Полученный продукт затем перекристаллизовывали из ацетонитрила, получая соединение 2-5 с выходом 44,9% (4,0 грамм) и чистотой 91,6%.

#### Стадия 3.

Дихлорметан (ДХМ, 150 мл, 30 об.) и 2-5 (5,0 г, 7,95 ммоль, 1,0 экв.) загружали в 3-горлую колбу объемом 500 мл. Смесь перемешивали 10-30 мин до полного растворения соединения и затем охлаждали до температуры от -10 до 15°C. Добавляли в раствор хиральный катализатор межфазного переноса 2-6 (0,18 г, 0,024 ммоль, 0,03 экв.) и затем добавляли по каплям раствор NH<sub>2</sub>OH (50% вес./вес.)/NaOH/H<sub>2</sub>O (20 мл, 5 об.) при температуре от -10 до 15°C в течение 0,5-1 ч. Полученную смесь перемешивали 16 ч при температуре от -10 до 15°C и отбирали образцы на ВЭЖХ-анализ для проверки окончания реакции, при этом анализ показал менее 3% исходного соединения. Органический слой отделяли и промывали насыщенным раствором KН<sub>2</sub>РО<sub>4</sub> (20 мл, 4 об.) два раза. Полученный органический слой еще два раза промывали насыщенным водным раствором хлорида натрия (20 мл) и затем упаривали в вакууме при 30-40°C, затем добавляли толуол (20 мл, 4 об.) и упаривали досуха.

К 4,9 г выделенного неочищенного продукта добавляли 15 мл толуола в 3-горлой колбе, и смесь нагревали до 60-70°C для растворения осадка. Полученный раствор медленно охлаждали до 45-50° в течение 1 ч и добавляли семена (0,025 г, 0,05% вес./вес.). Смесь с семенами перемешивали 1 ч при 45-50°C и затем охлаждали до 37-42°C в течение 1 ч и перемешивали еще 6 ч. В это время наблюдали кристаллизацию продукта из раствора. Смесь охлаждали до 30-35°C в течение 1 ч и перемешивали еще 3 ч. Осадок отфильтровывали и промывали на фильтре толуолом (10 мл, 2 об.). Осадок с фильтра затем сушили в термошкафу при 40-45° в вакууме 6 ч, получая 2,3 г (45,1% выход) (S)-Ie с чистотой 99,4% и хиральной чистотой 99,3%.

Применяя такой же подход, но другой хиральный катализатор межфазного переноса (например, изомер 2-6), можно получить соединение (R)-Ie. Альтернативно, можно получить рацемическое соединение, имеющее формулу (Ie), без применения хирального катализатора межфазного переноса. Последняя стадия в этих процессах описана в приведенных ниже примерах.

#### Пример синтеза 2. Рацемическое соединение (Ie).

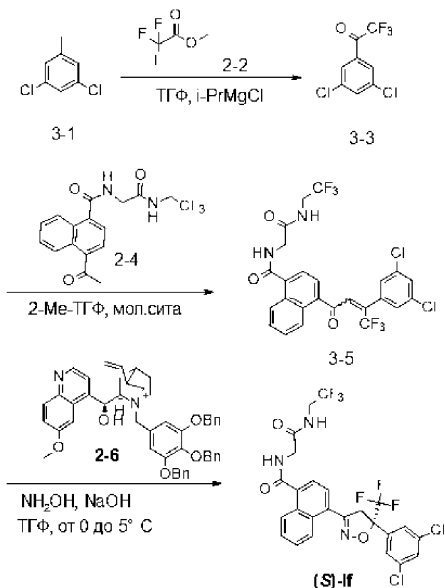
#### Стадия 3.

В 5-литровый реактор загружали 2 л (10 объемов) ДХМ и 200,0 г (0,32 моль, 1,0 экв.), и смесь перемешивали 10-30 мин для растворения твердого осадка. Раствор охлаждали до 0-5°C и прикрепывали NH<sub>2</sub>OH (50% вес./вес.)/NaOH/H<sub>2</sub>O (104,9 г/76,3 г/1,0 л) при 0-25°C в течение 30-60 мин. Полученную смесь перемешивали при 10-25°C 3 ч и затем отбирали образец для контроля конверсии методом ВЭЖХ, который показал, что исходное соединение присутствует в количестве менее 3,5%. Смесь оставляли отстаиваться, дихлорметановый слой промывали насыщенным раствором KН<sub>2</sub>РО<sub>4</sub> (0,8 л, 4 об.) два раза. Результатирующий органический слой далее дважды промывали насыщенным раствором хлорида натрия (0,8 л, 4 об.). Объединенные органические слои упаривали в вакууме при 30-40°C досуха, получая сырой продукт в виде желтого твердого вещества (196,0 г, чистота: 94%, хиральная чистота: 49,7%). Сырой продукт очищали методом хроматографии на силикагеле, используя смесь ДХМ:этанол (от 100:1 до 20:1), получая 138,0 г чистого продукта (чистота: 99,5%, хиральная чистота: 49,7%). Полученный продукт затем сушили для удаления толуола, получая 125,0 грамм светло-желтого твердого вещества (выход 61,2%, чистота: 99,5%, хиральная чистота: 49,7%).

#### Пример синтеза 3. Получение соединения (S)-If.

Соединение, имеющее формулу (S)-If, получали способом, аналогичным описанному выше для (S)-Ie, где ключевым отличием являлось использование 1-иод-3,5-дихлорбензола в качестве исходного соединения вместо 1-хлор-2-фтор-5-иод-3-(трифторметил)бензола. Способ получения (S)-If показан на схеме 3 ниже, и приведена подробная методика проведения стадии 3.

Схема 3



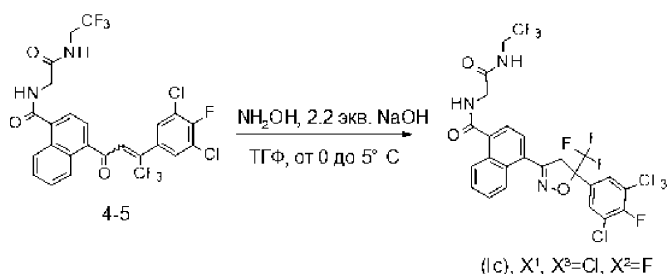
## Стадия 3.

Дихлорметан (150 мл, 30 об.) и интермедиат 3-5 (5,0 г, 8,66 ммоль, 1,0 экв.) загружали в 3-горлую колбу объемом 500 мл и перемешивали 10-30 мин для растворения твердого осадка. Затем раствор охлаждали до 0-5°C и добавляли хиальный катализатор межфазного переноса 2-6 (0,20 г, 0,026 ммоль, 0,03 экв.). В результирующий раствор по каплям добавляли раствор NH<sub>2</sub>OH (50% вес./вес.)/NaOH/H<sub>2</sub>O (20 мл, 5 об.) при 0-5°C в течение 0,5-1 ч. Реакционную смесь перемешивали 2 ч при 0-5°C и затем отбирали образец для контроля конверсии в реакции методом ВЭЖХ, который показал наличие менее 1% исходного вещества. Оставляли смесь расслаиваться, и дихлорметановый слой промывали насыщенным раствором KН<sub>2</sub>РО<sub>4</sub> (20 мл, 4 об.) два раза. Органический слой затем промывали насыщенным раствором хлорида натрия (20 мл, 4 об.) два раза. Объединенные органические слои упаривали в вакууме при 30-40°C, с последующим добавлением толуола (20 мл, 4 об., дважды) и упариванием досуха. Толуол (15 мл, 3 об.) и полученный сырой продукт (5,0 г) загружали в 3-горлую колбу объемом 50 мл, и смесь нагревали до 60-70°C для растворения твердого осадка. Полученную смесь медленно охлаждали до 45-50°C в течение 2 ч и фильтровали. Осадок на фильтре промывали толуолом (10 мл, 2 об.), и фильтрат сушили в термошкафу в вакууме при 40-50°C в течение 6 ч, получая продукт (2,5 г, выход: 49,0%, чистота 99,4%, хиальная чистота: 99,3%).

Пример синтеза 4. Получение соединения (Ic), где X<sup>1</sup> и X<sup>2</sup>=Cl и X<sup>3</sup>=F.

Соединение, имеющее формулу (Ic), где X<sup>1</sup> и X<sup>2</sup>=Cl и X<sup>3</sup>=F, получали по методике, аналогичной описанной выше на схемах 2 и 3, где ключевым отличием было применение 1,3-дихлор-2-фтор-5-иодбензола в качестве исходного соединения вместо 1-хлор-2-фтор-5-иод-3-(трифторметил)бензола.

Стадия 3 данного процесса подробно описана ниже.



Соединение 4-5 (5 г, 8,4 ммоль, 1,0 экв.) и ТГФ (30 мл, 6 об.) загружали в 3-горлую колбу объемом 100 мл. Растворяли твердый осадок и добавляли в смесь NaOH (1,5 г, 50%, 18,5 ммоль, 2,2 экв.) и гидроксилимин сульфат (0,6 г, 4,62 ммоль, 0,55 экв.) при 0-5°C. Реакционную смесь перемешивали 90 мин и отбирали пробу на анализ методом ВЭЖХ, который показал наличие менее 1,0% исходного соединения. В полученную смесь добавляли KН<sub>2</sub>РО<sub>4</sub> (1,3 г, 10,9 ммоль, 1,3 экв.) и смесь нагревали до 20-25°C. Оставляли расслаиваться и отделяли органический слой. ТГФ удаляли отгонкой, с последующим добавлением ацетонитрила (20 мл, 4 об.) дважды, и затем упаривали досуха. Добавляли ацетонитрил (20 мл, 4 об.) для растворения осадка, и раствор медленно охлаждали до 25-30°C и перемешивали при этой температуре 180 мин. Осадок отфильтровывали и промывали на фильтре ацетонитрилом (10 мл, 2 об.). Твердый остаток сушили в вакууме при 30-35°C в течение 6 ч, получая продукт (2,1 г, 98,9% чистота, выход 41,2%).

Примеры ветеринарных инъецируемых препаратов длительного действия.

Описанные далее инъецируемые композиции длительного действия получали смешиванием следующих ингредиентов.

Пример препарата 5.

Соединение, имеющее формулу (Ia) 30% (вес./об.).

Этанол 9% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пример препарата 6.

Соединение, имеющее формулу (Ia) 15% (вес./вес.).

ПЭГ-400 85% (вес./вес.).

Пример препарата 7.

Соединение, имеющее формулу (Ia) 26% (вес./вес.).

ПЭГ-400 74% (вес./вес.).

Пример препарата 8.

Соединение, имеющее формулу (Ia) 26% (вес./вес.).

ПЭГ-400 66% (вес./вес.).

Этанол 8% (вес./вес.).

Пример препарата 9.

Соединение, имеющее формулу (Ia) 26% (вес./вес.).

ПЭГ-400 66% (вес./вес.).

Изопропанол 8% (вес./вес.).

Пример препарата 10.

Соединение, имеющее формулу (Ia) 26% (вес./вес.).

ПЭГ-400 64% (вес./вес.).

Capryol 90 10% (вес./вес.).

Пример препарата 11.

Соединение, имеющее формулу (Ia) 26% (вес./вес.).

PEG 66% (вес./вес.).

Бензиловый спирт 8% (вес./вес.).

Пример препарата 12.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ia 13% (вес./вес.).

ПЭГ-400 79% (вес./вес.).

Этанол 8% (вес./вес.).

Пример препарата 13:

Соединение, имеющее формулу 1c, где  $X^1$ ,  $X^3=Cl$ ,  $X^2=F$  30% (вес./об.).

Этанол 9% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пример препарата 14:

Соединение, имеющее формулу (Ic), где  $X^1=Cl$ ,  $X^2=F$ ,  $X^3=CF_3$  30% (вес./об.).

Этанол 9% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пример препарата 15.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^3=Cl$ ,  $X^2=F$  13% (вес./вес.).

ПЭГ-400 79% (вес./вес.).

Этанол 8% (вес./вес.).

Пример препарата 16.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ic, где  $X^1=Cl$ ,  $X^2=F$ ,  $X^3=CF_3$  13% (вес./вес.).

ПЭГ-400 79% (вес./вес.).

Этанол 8% (вес./вес.).

Пример препарата 17.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^3=Cl$ ,  $X^2=H$  13% (вес./вес.).

ПЭГ-400 79% (вес./вес.).

Этанол 8% (вес./вес.).

Пример препарата 18.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ic, где  $X^1$ ,  $X^2$ ,  $X^3=Cl$  13% (вес./вес.).

ПЭГ-400 79% (вес./вес.).

Этанол 8% (вес./вес.).

Пример препарата 19.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ic,  $X^1=Cl$ ,  $X^2=F$ ,  $X^3=CF_3$  10% (вес./об.).

Этанол 8% (вес./вес.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пример препарата 20.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ic, X<sup>1</sup>=Cl, X<sup>2</sup>=F, X<sup>3</sup>=CF<sub>3</sub> 10% (вес./об.).  
ПЭГ-400 остальное количество.

Пример препарата 21.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ic, X<sup>1</sup>=Cl, X<sup>2</sup>=F, X<sup>3</sup>=CF<sub>3</sub> 5% (вес./об.).  
ПЭГ-400 остальное количество.

Пример препарата 22.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ic, X<sup>1</sup>=Cl, X<sup>2</sup>=F, X<sup>3</sup>=CF<sub>3</sub> 10% (вес./об.).  
Этанол 3% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пример препарата 23.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ic, X<sup>1</sup>=Cl, X<sup>2</sup>=F, X<sup>3</sup>=CF<sub>3</sub> 5% (вес./об.).  
Этанол 8% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пример препарата 24.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ic, X<sup>1</sup>=Cl, X<sup>2</sup>=F, X<sup>3</sup>=CF<sub>3</sub> 2,5% (вес./об.).  
ПЭГ-400 остальное количество.

Пример препарата 25.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ic, X<sup>1</sup>=Cl, X<sup>2</sup>=F, X<sup>3</sup>=CF<sub>3</sub> 2,5% (вес./об.).  
Этанол 8% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пример препарата 26.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 20% (вес./об.).

Среднцепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) остальное количество.

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 27.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 10% (вес./об.).

Среднцепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) остальное количество.

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 28.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 5% (вес./об.).

Среднцепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) остальное количество.

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 29.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 2,5% (вес./об.).

Среднцепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) остальное количество.

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 30.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 20% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Среднцепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 31.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 10% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Среднцепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 32.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 5% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Среднцепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 33.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 2,5% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Среднецепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 34.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 20% (вес./об.).

Пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат (например, Miglyol® 840) остальное количество.

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 35.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 10% (вес./об.).

Пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат (например, Miglyol 840) остальное количество.

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 36.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 5% (вес./об.).

Пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат (например, Miglyol® 840) остальное количество.

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 37.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 2,5% (вес./об.).

Пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат (например, Miglyol® 840) остальное количество.

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 38.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 20% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат (например, Miglyol® 840) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 39.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 10% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат (например, Miglyol® 840) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 40.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 5% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат (например, Miglyol® 840) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 41.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 2,5% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат (например, Miglyol® 840) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Бензиловый спирт 8% (вес./об.).

Пример препарата 42.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 20% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат (например, Miglyol® 840) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Пример препарата 43.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 10% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат (например, Miglyol® 840) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Пример препарата 44.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 5% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат (например, Miglyol® 840) 30% (вес./об.).

Пример препарата 45.

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Пример препарата 45.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 2,5% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Пропиленгликоль дикарбонат/дикарбонат (например, Miglyol® 840) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Пример препарата 46.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 20% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Среднецепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Пример препарата 47.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 10% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Среднецепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Пример препарата 48.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 5% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Среднецепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Пример препарата 49.

Соединение, имеющее формулу (S)-Ie 2,5% (вес./об.).

ПЭГ-400 остальное количество.

Среднецепочечные триглицериды (например, Miglyol® 812) 30% (вес./об.).

Сорбитан моноолеат 0,5% (вес./об.).

Пример 50. Вязкость препаратов длительного действия.

Вязкость препаратов из примеров 19-25 измеряли для определения их применимости для инъекирования. Полиэтиленгликоль 400 (ПЭГ-400) использовали в качестве образца сравнения. Для измерения применяли следующие условия:

Прибор: LVDV-E вискозиметр Брукфилда.

Шпиндель: S31.

Скорость: 60 оборотов в минуту (об/мин).

Температура: 25°C.

Объем образца: 9,0 мл.

Время измерения: 2-3 мин.

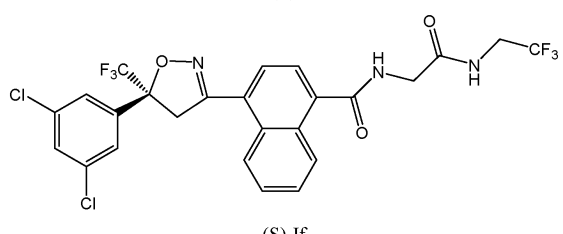
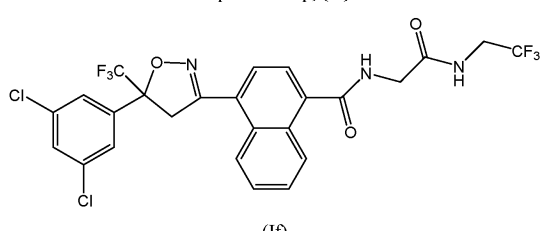
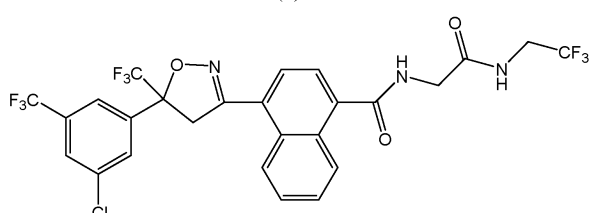
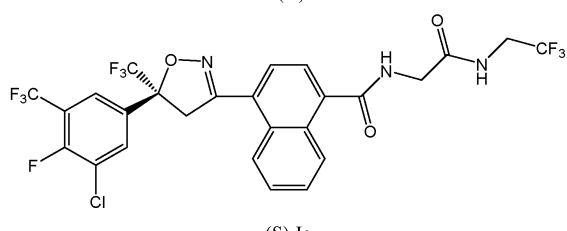
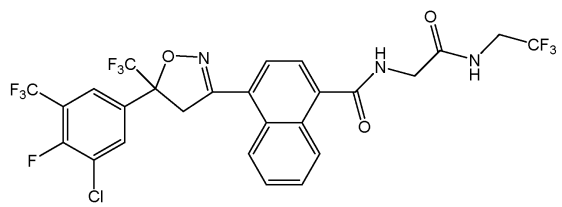
Препарат	Вязкость, сП	Расчетная допустимая погрешность
Пример 19	75,5	±5,75
Пример 20	134,5	±6,344
Пример 21	109,5	±6,093
Пример 22	102,5	±6,023
Пример 23	60,0	±5,598
Пример 24	95,5	±5,953
Пример 25	55,5	±5,553
ПЭГ 400	93,0	±5,929

Вязкость каждой из композиций из примеров 18-24 позволяет применять данные композиции для инъекирования.

#### Примеры оценки эффективности

Пример 51. Эффективность инъекируемого препарата против клещей *Rhipicephalus (Boophilus) microplus*.

Эффективность инъекируемых композиций длительного действия по настоящему изобретению, содержащих соединения, имеющие формулу (Ie) и (S)-Ie, против клещей *Rhipicephalus microplus* на крупном рогатом скоте определяли в сравнении с контрольной группой, которой не вводили никаких препаратов. Эффективность композиций, содержащих соединения (Ie) и (S)-e, сравнивали также с инъекируемыми композициями, содержащими афоксоланер (формула Ia, 4-[5-[3-хлор-5-(трифторметил)фенил]-4,5-дигидро-5-(трифторметил)-3-изоксазолил]-N-[2-оксо-2-[(2,2,2-трифторметил)амино]этил]-1-нафталинкарбоксамид) и сравнительные соединения, имеющие приведенные ниже формулы (If) и (S)-If.



Каждое соединение вводили в состав инъецируемой композиции в концентрации 10% (вес./об.) в носителе, содержащем 8% (вес./об.) этанола и полиэтиленгликоль 400 (остальное количество). Рацемические соединения афоксоланер и (If) вводили в дозировке 1,0 мг/кг веса тела, а (S)-энантиомеры ((S)-Ie и (S)-If) вводили в дозировке 0,5 мг/кг веса тела. В каждой группе было шесть здоровых голов крупного рогатого скота. Коровам в группе 1 не вводили никаких средств (необработанный контроль). Коровам в группах 2, 3, 4, 5 и 6 подкожно вводили в день 0 инъецируемые композиции, содержащие соединения, имеющие формулу Ie, (S)-If, (S)-Ie, афоксоланер (Ia) и (If) соответственно. За несколько недель до обработки коров заражали три раза в неделю примерно 2500 личинками *Rhipicephalus microplus* для создания устойчивого заражения. Каждое животное заражали примерно 5000 личинками *R. microplus* в дни 7 и 21 и затем каждые 14 дней. Ежедневно собирали клещей, отпавших от каждого животного за предыдущие 24 ч, и подсчитывали, начиная со дня 1 и до окончания исследования. Когда эффект от обработки в группах 3, 5 и 6 значительно снижался, коров из этих групп далее не заражали.

В табл. 1А, 1В и 1С, приведенных ниже, показан выраженный в общей численности клещей процент эффективности инъецируемых композиций, содержащих соединения ((Ie) и (S)-Ie) по настоящему изобретению, в отношении *R. microplus* для некоторых дней до дня 110 после обработки, в сравнении с необработанной контрольной группой и изоксазолиновыми соединениями сравнения. Как следует из данных, приведенных ниже в табл. 1А, 1В и 1С, композиции, содержащие соединения (Ie) и (S)-Ie по настоящему изобретению, в дозировке 1,0 и 0,5 мг/кг, соответственно, обеспечивают неожиданную эффективность против клещей *Rhipicephalus microplus* в течение продолжительного времени, по сравнению с композициями, содержащими афоксоланер, (If) или (S)-If. Кроме того, эффект от соединений (Ie) и (S)-Ie наступает быстрее, чем от композиций, содержащих другие изоксазолиновые соединения. Более высокая эффективность соединений (Ie) (рацемат) и (S)-Ie против клещей *R. microplus* является неожиданной и

непредсказуемой.

Таблица 1А

Эффективность против *Rhipicephalus microplus*, выраженная в численности клещей

Группа	Средний % эффективности (по числу клещей)						
	День 5	День 10	День 20	День 30	День 40	День 49	День 55
Группа 2 (Ie)	69	100	100	100	100	100	100
Группа 3 ((S)-If)	39	27	33	86	100	36	0
Группа 4 ((S)-Ie)	66	93	100	100	100	100	100
Группа 5 афоксоланер	38	48	77	99	100	94	73
Группа 6 (If)	70	62	57	84	100	70	14

Таблица 1В

Эффективность против *Rhipicephalus microplus*, выраженная в численности клещей

Группа	Средний % эффективности (по числу клещей)						
	День 60	День 65	День 70	День 75	День 80	День 85	День 88
Группа 2 (Ie)	100	100	100	100	100	100	100
Группа 3 ((S)-If)	-	-	-	-	-	-	-
Группа 4 ((S)-Ie)	100	100	100	100	100	90	88
Группа 5 афоксоланер	71	48	3	0	-	-	-
Группа 6 (If)	-	-	-	-	-	-	-

Таблица 1С

Эффективность против *Rhipicephalus microplus*, выраженная в численности клещей

Группа	Средний % эффективности (по числу клещей)			
	День 95	День 100	День 105	День 110
Группа 2 (Ie)	100	100	93	82
Группа 3 ((S)-If)	-	-	-	-
Группа 4 ((S)-Ie)	92	88	76	65
Группа 5 афоксоланер	-	-	-	-
Группа 6 (If)	-	-	-	-

Пример 52. Эффективность инъецируемых композиций длительного действия против *Haematobia irritans* (жигалка коровья малая) на крупном рогатом скоте.

Оценивали эффективность инъецируемой композиции длительного действия, содержащей соединение, имеющее формулу (S)-Ie, против жигалки коровьей малой на крупном рогатом скоте. Отбирали для исследования две группы по 15 коров и случайным образом распределяли в одну из двух групп. Коров в группе 1 не подвергали никакой обработке, а коровам в группе 2 вводили композицию длительного действия по настоящему изобретению, содержащую 10% (вес./об.) соединения, имеющего формулу (S)-Ie, в носителе, содержащем 8% (вес./об.) этанола в ПЭГ-400 (остальное количество). Композицию вводили коровам в группе 2 в дозировке 0,25 мл/50 кг веса тела. Каждое животное естественным образом заражали малой коровьей жигалкой и подсчитывали число мух в дни -2, 3, 7, 10, 13, 16, 20, 23, 27, 30, 34, 37, 43, 45 и 48. В табл. 2А и 2В ниже приведено число малых коровьих жигалок и % уменьшения их числа в группе, подвергшейся обработке, по сравнению с контрольной группой.

Таблица 2А

Группа	Среднее арифметическое число малых коровьих жигалок и % уменьшения							
	День 3	День 7	День 10	День 13	День 16	День 20	День 23	День 27
Группа 1 (контроль)	254,3	136,0	78,3	60,0	104,7	83,0	53,3	59,3
Группа 2 ((S)-Ie)	26,7	35,0	16,0	22,0	44,7	36,0	3,7	22,7
% уменьшения	89,5	74,3	79,6	63,3	57,3	56,6	42,5	61,8

Таблица 2В

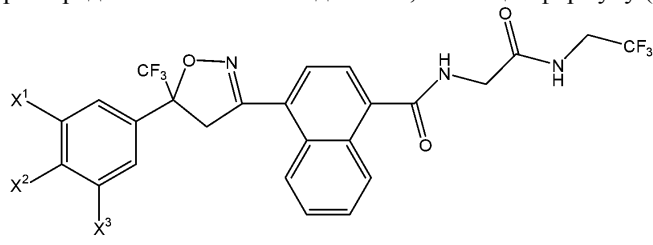
Группа	Среднее арифметическое число малых коровьих жигалок и % уменьшения					
	День 30	День 34	День 37	День 43	День 45	День 48
Группа 1 (контроль)	71,0	47,7	73,3	43,0	66,7	44,0
Группа 2 ((S)-Ie)	23,0	26,3	28,0	26,0	43,0	30,3
% уменьшения	67,6	44,8	61,8	39,5	35,5	31,1

Несмотря на подробное описание различных вариантов осуществления настоящего изобретения следует понимать, что настоящее изобретение, описанное выше, не ограничивается частными деталями, приведенными в описании, поскольку возможны многие очевидные вариации без выхода за рамки сути и объема настоящего изобретения.

## ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Инъецируемая композиция длительного действия для лечения или предотвращения паразитарной инфекции или заражения животного паразитами, содержащая:

а) эффективное количество по меньшей мере одного паразитицидного изоксазолинового действующего вещества, которое представляет собой соединение, имеющее формулу (Ic)



или его фармацевтически приемлемую соль;

где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$ , каждый независимо, представляют собой галоген,  $C_1$ - $C_3$ -алкил или  $C_1$ - $C_3$ -галогеналкил;

б) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

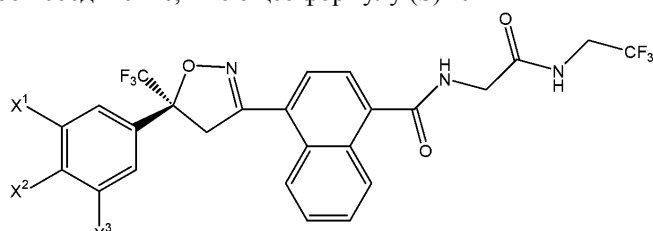
с) по меньшей мере один сорастворитель, где указанный сорастворитель представляет собой полярный растворитель, смешиваемый с водой;

где не присутствует никаких других фармацевтически приемлемых полимеров.

2. Инъецируемая композиция длительного действия по п.1, где  $X^1$  представляет собой Cl;  $X^2$  представляет собой F и  $X^3$  представляет собой  $-CF_3$ .

3. Инъецируемая композиция длительного действия по п.1, где изоксазолиновое действующее вещество обогащено одним энантиомером.

4. Инъецируемая композиция длительного действия по п.1, где изоксазолиновое действующее вещество представляет собой соединение, имеющее формулу (S)-Ic



(S)-Ic

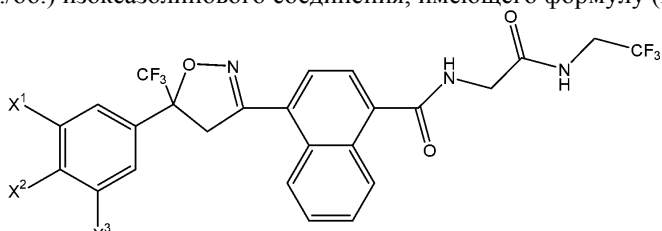
где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой атом хлора, атом фтора или  $CF_3$ , или его фармацевтически приемлемую соль.

5. Инъецируемая композиция длительного действия по любому из пп.1-4, где жидкий ПЭГ представляет собой ПЭГ-200, ПЭГ-300 или ПЭГ-400, или их смесь.

6. Инъецируемая композиция длительного действия по любому из пп.1-5, где сорастворитель представляет собой этанол или изопропанол, или их смесь.

7. Инъецируемая композиция длительного действия по п.1, содержащая:

а) от 5 до 15% (вес./об.) изоксазолинового соединения, имеющего формулу (Ic)



(Ic)

или его фармацевтически приемлемой соли;

где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$ , каждый независимо, представляют собой галоген,  $C_1$ - $C_3$ -алкил или  $C_1$ - $C_3$ -галогеналкил;

б) фармацевтически приемлемый полимер, который представляет собой жидкий ПЭГ;

с) от 5 до 40% (вес./об.) сорастворителя, где указанный сорастворитель выбран из этанола и изопропанола;

где единственный фармацевтически приемлемый полимер, присутствующий в указанной инъецируемой композиции длительного действия, представляет собой жидкий ПЭГ, и где жидкий ПЭГ присутствует в композиции в количестве, дополняющем общий состав композиции до 100%.

8. Инъецируемая композиция длительного действия по любому из пп.1-7, обеспечивающая лечение или профилактику появления паразитов на период от 3 до 6 месяцев.

9. Инъецируемая композиция длительного действия по любому из пп.1-7, обеспечивающая лечение или профилактику появления паразитов на период от 5 до 6 месяцев.

10. Инъецируемая композиция длительного действия по любому из пп.1-7, обеспечивающая лечение или профилактику появления паразитов на период 6 месяцев.

11. Инъецируемая композиция длительного действия по любому из пп.8, 9 или 10, где паразиты представляют собой блох или клещей.

12. Композиция длительного действия по любому из пп.1-11, дополнительно содержащая эффективное количество по меньшей мере одного дополнительного действующего вещества.

13. Композиция длительного действия по п.12, где дополнительное фармацевтически активное вещество представляет собой макроциклический лактон, неоникотиноидное действующее вещество, 1-N-арилпиразольное действующее вещество, циклический депептид, бензимидазол, имидазотиазол, тетрагидропirimидиновое действующее вещество, органофосфатное действующее вещество, левамизол, паргерквиамид, маркфортин, празиквантел, клозантел, пирантел, морантел, клорсулон, спинозин, спино-зойдное действующее вещество, аминоацетонитрильное действующее вещество, арилоазол-2-ил цианоэтильное действующее вещество или регулятор роста насекомых.

14. Композиция длительного действия по п.13, где макроциклический лактон представляет собой абамектин, димадектин, дорамектин, эмамектин, эприномектин, ивермектин, латидектин, лепимектин, селамектин, милбемектин, милбемицин D, моксидектин или немадектин.

15. Способ лечения животного от паразитов или профилактики появления паразитов у животного, нуждающегося в этом, на период от 3 до 6 месяцев, включающий введение указанному животному инъецируемой композиции длительного действия по п.1.

16. Способ по п.15, где животное представляет собой собаку, кошку, мелкий рогатый скот или крупный рогатый скот.

17. Способ по п.15, где лечение животного от паразитов или профилактика появления паразитов у животного обеспечивается на срок от 5 до 6 месяцев.

18. Способ по п.15, где паразиты представляют собой блох и/или клещей.

