(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- Дата публикации заявки (43)2020.01.30
- (22) Дата подачи заявки 2017.10.10

(51) Int. Cl. A61M 15/00 (2006.01) A61M 11/00 (2006.01)

(54) ИНГАЛЯТОР И СПОСОБЫ ЕГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

- (31) 62/406,858; 62/406,844; 62/406,870; 62/406,867; 62/406,860; 62/406,847; 62/406,865; 62/406,854; 62/406,848
- 2016.10.11 (32)
- (33)US
- (86) PCT/US2017/055958
- (87) WO 2018/071429 2018.04.19
- (71)Заявитель:

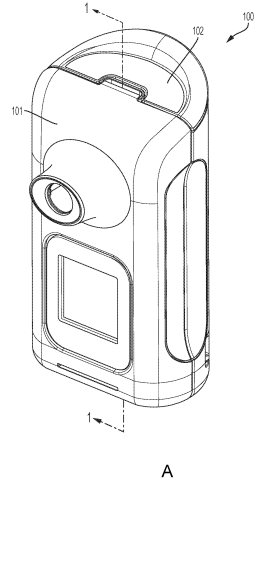
МАЙКРОДОУЗ ТЕРАПЬЮТИКС, ИНК. (US)

(72) Изобретатель:

> Акоука Генри, Леонард Роберт, Керкпатрик Алан Д., мл., Йоч Тревис, Польчин Райан (US)

Представитель: Медведев В.Н. (RU)

Устройство доставки лекарственного препарата может включать в себя блистер, расположенный вокруг оси (57) блистера. Дозирующая камера может быть выполнена с возможностью приема лекарственного препарата из блистера и может быть расположена вокруг оси камеры. Преобразователь может быть расположен напротив дозирующей камеры и может быть выполнен с возможностью обеспечения перевода лекарственного препарата в аэрозольное состояние при активации преобразователя. Ось камеры может быть поперечной по отношению к оси блистера, когда блистер находится в позиции дозирования.



ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

2420-556032EA/061

[0001] ИНГАЛЯТОР И СПОСОБЫ ЕГО ИСПОЛЬЗОВАНИЯ

Описание

ПЕРЕКРЕСТНАЯ ССЫЛКА НА РОДСТВЕННЫЕ ЗАЯВКИ

[0002] Данная заявка притязает на преимущества приоритета по предварительным заявкам на патенты США №№ 62/406,844, 62/406,847, 62/406,848, 62/406,854, 62/406,858, 62/406,860, 62/406,865, 62/406,867 и 62/406,870, каждая из которых была подана 11 октября 2016. Каждая заявка полностью и во всех отношениях включена в данный документ путем ссылки.

ОБЛАСТЬ ТЕХНИКИ, К КОТОРОЙ ОТНОСИТСЯ ИЗОБРЕТЕНИЕ

[0003] Настоящее изобретение относится к устройству для ввода лекарственного препарата. В частности, изобретение относится к устройству, предназначенному для использования при вводе лекарственного препарата в порошкообразной форме.

ПРЕДПОСЫЛКИ СОЗДАНИЯ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0004] Известно, что определенные заболевания и нарушения деятельности органов дыхания поддаются лечению посредством непосредственного применения лекарственных средств. Поскольку данные средства являются наиболее легкодоступными в виде сухого порошка, их применение наиболее удобным образом осуществляется посредством вдыхания порошкообразного материала через нос или рот. Эта порошкообразная форма приводит к лучшему использованию лекарственного препарата, поскольку лекарство осаждается месте, где требуется его воздействие; следовательно, очень малые дозы лекарства часто являются такими же эффективными, как большие дозы, вводимые перорально или посредством инъекции, чего является заметное уменьшение частоты возникновения нежелательных побочных эффектов и стоимости лекарственной терапии. В альтернативном варианте лекарство в порошкообразной форме может быть использовано для лечения заболеваний и расстройств, отличных от заболеваний и нарушений деятельности дыхательной системы. Когда лекарство осаждается на больших площадях поверхности легких, оно может быть впитано в поток крови, следовательно, данный способ применения

может заменить ввод посредством инъекции, таблеток или других обычных средств.

[0005] Ингаляторы сухого порошка (DPI) по предшествующему уровню техники имеют средства для ввода лекарственного состава в воздушный поток. В предшествующем уровне техники известен ряд устройств для ингаляции, полезных для дозирования лекарственного препарата в порошкообразной форме. Например, в патентах США №№ 2,517,482, 3,507,277, 3,518,992, 3,635,219, 3,795,244, 3,807,400, 3,831,606, 3,948,264 и 5,458,135 описаны устройства для ингаляции, многие из которых имеют средства для прокалывания удаления верха капсулы, содержащей порошкообразный лекарственный препарат. В некоторых из данных патентов раскрыты движущие/толкающие средства, способствующие выдаче порошка из капсулы. В других ингаляторах сухого порошка используется вибрационный элемент, такой как описанные в патентах США №№ 5,694,920, 6,026,809, 6,142,146, 6,152,130, 7,080,644 И 7,318,434.

[0006] Устройства по предшествующему уровню техники имеют ряд недостатков. Например, они часто требуют приложения пользователем при значительного УСИЛИЯ вдыхании ДЛЯ осуществления втягивания порошка во вдыхаемый поток воздуха. Таким образом, их характеристики при использовании часто сильно зависят от скорости потока, создаваемой пользователем, - низкая скорость потока может привести к тому, что порошок не будет в достаточной степени подвергнут деагрегации, что может вызвать вдыхание нерегулируемых количеств или комков порошка пользователя вместо постоянного вдыхания регулируемых количеств тонкодисперсного фармацевтического препарата. Это отрицательно влияет на дозу, доставляемую пациенту, и может привести к непостоянству биологической доступности лекарства от дозы к дозе вследствие отсутствия постоянства в процессе деагрегации. Следовательно, пациенты, которые не могут обеспечить достаточно высокие скорости потока, такие как пациенты детского возраста, пожилого возраста и пациенты с серьезным нарушением функции легких (например, ХОБЛ (хронической обструктивной болезнью легких)), могут получать уменьшенные и/или переменные дозы в

намеченном месте доставки. Кроме того, всасывание порошка через проколотые отверстия капсулы посредством ингаляции часто приводит к выходу всего или даже большей части порошка ИЗ вызывает бесполезное расходование лекарственного капсулы, что препарата. Потребность В большой энергии для приведения действия ингаляторов на электромеханической основе, как правило, ЧТО K увеличению размера устройств, приводит делает XNнепригодными для применения в портативном виде.

[0007] Небулайзеры обеспечивают альтернативный доставки лекарственного препарата В дыхательную систему способом, который может не требовать форсированного вдоха. Однако современные системы распыления ограничены сравнительно медленной доставкой лекарства; например, некоторые требуют сеанса с длительностью, составляющей, по меньшей мере, 10-20 минут. Это особенно нежелательно для пациентов, которые регулярно используют небулайзер несколько раз в день. Кроме того, небулайзеры, как правило, не являются портативными, наладка является трудоемкой, и они требуют значительного объема работы по очистке и обслуживанию среди прочих недостатков.

[0008] Эффективная доставка ингаляционного лекарственного препарата желательна для успеха лекарственной терапии, связанной с доставкой в легкие. Одним из наиболее желательных факторов при ингалятора сухого порошка доставке в легкие ИЗ высококачественный аэрозоль с учетом аэродинамического размера и вповодеь частиц его возможности постоянно обеспечивать заданную депозицию в легких в живом организме. В современных устройствах оптимальной доставке ингаляционных лекарственных препаратов препятствует необходимость ДЛЯ форсированного вдоха при координировании вдыхания с устройством, также ограниченные физические возможности пациента. Устройства, которые обеспечивают средства деагрегации порошка, не продемонстрировали обеспечения доставки постоянной дозы или размеров частиц. Эти проблемы распределения указывают на значительную неудовлетворенную потребность В более портативных, более простых в использовании устройствах, которые требуют координации с форсированным вдохом, обеспечивают

малую продолжительность введения и деагломерацию лекарственной формы таким способом, который обеспечивает постоянное распределение размеров частиц доставляемой дозы в течение всего срока использования устройства.

КРАТКОЕ ИЗЛОЖЕНИЕ СУЩНОСТИ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0009] В другом варианте осуществления устройство доставки лекарственного препарата содержит блистер, расположенный вокруг оси блистера; дозирующую камеру, выполненную с возможностью сухого порошкообразного лекарственного препарата приема блистера, при этом дозирующая камера расположена вокруг оси преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры; камеры, при этом дозирующая камера и преобразователь настроены в акустический резонанс так, что дозирующая камера выполнена с возможностью перехода в режим резонанса в качестве реакции на преобразователя; выходной канал, сообщающийся активацию текучей среде с дозирующей камерой, при этом выходной канал расположен вокруг оси выходного канала, и туннель, расположенный вокруг средней оси туннеля и сообщающийся по текучей среде с дозирующей камерой и блистером, так что сухой порошкообразный лекарственный препарат из блистера может проходить по туннелю и дозирующую камеру при активации преобразователя. Предпочтительно, если ось выходного канала и ось камеры являются по существу параллельными, ось камеры и ось выходного канала являются поперечными по отношению к оси блистера, и средняя ось туннеля является наклонной по отношению к оси блистера поперечной по отношению к оси камеры и оси выходного канала.

[0010] Преобразователь может быть расположен вокруг оси преобразователя, и ось камеры и ось преобразователя могут быть совпадающими. Ось камеры может представлять собой ось симметрии. Ось блистера может представлять собой ось симметрии. Ось преобразователя может представлять собой ось симметрии. Блистер может включать в себя кромку, окружающую отверстие блистера, при этом кромка блистера может быть расположена на расстоянии от преобразователя и может не находиться в прямом физическом контакте с преобразователем. Угол между средней осью туннеля и

осью камеры может составлять приблизительно 100° - приблизительно 140° . Устройство может содержать съемный картридж и основание, и индивидуальные дозы лекарственного препарата могут содержаться в съемном картридже.

[0011] Способ использования устройства доставки сухого порошкообразного лекарственного препарата для ввода терапевтически эффективного количества одного ИЛИ более полное лекарственных препаратов может включать выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из устройства. Способ лечения заболевания ИЛИ нарушения деятельности органов дыхания или их симптома может включать полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из устройства доставки лекарственного препарата, при этом устройство обеспечивает ввод терапевтически эффективного количества одного или более лекарственных препаратов в течение ингаляционного цикла. Способ увеличения ОФВ1 (FEV1) (объема форсированного выдоха за 1 секунду) у пациента может включать полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из устройства доставки лекарственного препарата, при этом устройство обеспечивает ввод терапевтически эффективного количества одного или более лекарственных препаратов в течение ингаляционного цикла. Способ лечения ХОБЛ или ее симптома может включать полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг из устройства доставки лекарственного другом ингаляций препарата, при этом устройство обеспечивает ввод терапевтически эффективного количества ОДНОГО или более лекарственных препаратов в течение ингаляционного цикла, при этом данные один или более лекарственных препаратов могут быть выбраны из группы, содержащей LAMA (антагонист мускариновых рецепторов длительного действия/м-холиноблокатор длительного действия/ДДМА), LABA (В2длительного действия/бета-2-адреномиметик длительного агонист действия/ДДБА), SABA (бета-2-адреномиметик кратковременного действия/КДБА), кортикостероид и их комбинацию. Способ лечения астмы и.пи ee симптома может включать полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из

устройства лекарственного препарата, доставки при ЭТОМ терапевтически устройство обеспечивает ввод эффективного количества одного или более лекарственных препаратов в течение MOTE ингаляционного цикла, при данные ОДИН более или быть выбраны лекарственных препаратов МОГУТ ИЗ группы, содержащей ДДМА, ДДБА, КДБА, кортикостероид и их комбинацию.

[0012] Способ лечения муковисцидоза или его симптома может включать полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг устройства другом ингаляций ИЗ доставки лекарственного за препарата, при этом устройство обеспечивает ввод терапевтически эффективного количества одного или более антибиотиков в течение ингаляционного цикла. Способ лечения муковисцидоза или симптома может включать полное выполнение ингаляционного цикла другом ингаляций из устройства друг за лекарственного препарата, при этом устройство обеспечивает ввод терапевтически эффективного количества ДНКазы (дезоксирибонуклеазы) в течение ингаляционного цикла. Способ лечения идиопатического фиброза легких/синдрома Хаммена-Рича или его симптома может включать полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из устройства доставки лекарственного препарата, при этом устройство обеспечивает ввод терапевтически эффективного количества пирфенидона в ингаляционного цикла.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ НЕСКОЛЬКИХ ВИДОВ НА ЧЕРТЕЖАХ

[0013] Вышеприведенное краткое изложение сущности, а также нижеследующее подробное описание вариантов осуществления устройства и способа использования будут лучше ПОНЯТЫ ознакомлении совместно с приложенными чертежами иллюстративных вариантов осуществления. Однако следует понимать, что изобретение не ограничено показанными точными конструкциями и средствами. Также следует понимать, ЧТО чертежи показывают изображение только схематическое возможных осуществления устройства согласно изобретению; например, проиллюстрированного устройства не является существенной для настоящего изобретения, и альтернативные варианты осуществления устройства могут иметь внешний вид, отличающийся от внешних видов, показанных на чертежах.

[0014] В чертежах:

[0015] фиг.1А иллюстрирует ингалятор согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;

[0016] фиг.1В иллюстрирует блистер и зубчатый элемент согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;

[0017] фиг.1С иллюстрирует блистер и зубчатый элемент согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;

[0018] фиг.1D иллюстрирует блистерную полоску и включает в себя блистер и смещенный зубчатый элемент по фиг.1C;

[0019] фиг.1Е иллюстрирует изолированный вид в перспективе сверху смещенного зубчатого элемента по фиг.1С;

[0020] фиг.1F иллюстрирует вид в разрезе эвольвентного зубчатого элемента по фиг.1B;

[0021] фиг.1G иллюстрирует вид ингалятора по фиг.1A в разрезе по плоскости, обозначенной линией 1-1;

[0022] фиг.1H иллюстрирует увеличенный вид части фиг.1G;

[0023] фиг.1I иллюстрирует механизм продвижения блистерной полоски согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения, который включает в себя эвольвентный зубчатый элемент по фиг.1В;

[0024] фиг.2А иллюстрирует вертикальный вид спереди передней части ингалятора по фиг.1А со снятым закрывающим элементом, чтобы показать внутренние компоненты;

[0025] фиг.2В иллюстрирует вертикальный вид спереди передней части ингалятора по фиг.2А и включает в себя блистерную полоску согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;

[0026] фиг.2С иллюстрирует вертикальный вид спереди ингалятора по фиг.2А с блистерной полоской в выдвинутом положении;

[0027] фиг.3А иллюстрирует вертикальный вид спереди механического ограничителя поворота согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;

[0028] фиг.3В иллюстрирует выполненный с пространственным разделением элементов вид в перспективе механического

ограничителя поворота по фиг. ЗА;

[0029] фиг.4А-4В иллюстрируют приведенный в качестве примера, приводной механизм согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;

[0030] фиг.5А иллюстрирует выполненный с пространственным разделением элементов вид в перспективе передней части ингалятора согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;

[0031] фиг.5В иллюстрирует выполненный с пространственным разделением элементов вид в перспективе снизу ингалятора согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения, включающего в себя переднюю часть по фиг.5А;

[0032] фиг.5С иллюстрирует выполненный с пространственным разделением элементов вид в перспективе сверху ингалятора по фиг.5В;

[0033] фиг.5D иллюстрирует вид в перспективе спереди ингалятора по фиг.5B;

[0034] фиг.6 иллюстрирует приведенную в качестве примера конструкцию фиксатора согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;

[0035] фиг.7А иллюстрирует механизм продвижения блистерной полоски в ингаляторе согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;

[0036] фиг.7В иллюстрирует ингалятор, включающий в себя механизм продвижения блистерной полоски по фиг.7А;

[0037] фиг.8 иллюстрирует приведенный в качестве примера режим воздушного потока с соответствующим иллюстративным датчиком и логической схемой управления;

[0038] фиг.9 представляет собой схему последовательности операций иллюстративного способа;

[0039] фиг.10 иллюстрирует альтернативное приведенное в качестве примера средство для временного отсоединения ступицы от приводного средства;

[0040] фиг.11 представляет собой боковое сечение ингалятора по фиг.1, выполненное по плоскости, обозначенной линией 1-1;

[0041] фиг.12 представляет собой вертикальный вид спереди

- корпуса согласно иллюстративному варианту осуществления настоящего изобретения;
- [0042] фиг.13 представляет собой вертикальный вид сбоку корпуса по фиг.12;
- [0043] фиг.14 представляет собой вертикальный вид спереди мембраны согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;
- [0044] фиг.15 представляет собой вертикальный вид сбоку мембраны по фиг.14;
- [0045] фиг.16 представляет собой вид в перспективе сзади корпуса по фиг.12, соединенного с мембраной по фиг.14;
- [0046] фиг.17 представляет собой изолированный вид сзади передней части ингалятора по фиг.1;
- [0047] фиг.18 представляет собой вид передней части ингалятора по фиг.1 в разрезе, выполненном по плоскости, обозначенной линией 18-18 на фиг.17;
- [0048] фиг.19 представляет собой вид в перспективе сверху передней части по фиг.17;
- [0049] фиг.20 представляет собой вид в перспективе сверху передней части по фиг.19 со снятым закрывающим элементом;
- [0050] фиг.21 представляет собой вид сзади передней части по фиг.17 со снятым закрывающим элементом;
- [0051] фиг.22 представляет собой вид в перспективе сверху передней части по плоскости, обозначенной линией 22-22 на фиг.17;
- [0052] фиг.23 представляет собой вид в перспективе сверху передней части по плоскости, обозначенной линией 23-23 на фиг.17;
- [0053] фиг.24 представляет собой изолированный вид спереди передней части ингалятора по фиг.1;
- [0054] фиг.25 представляет собой выполненный с пространственным разделением элементов вид в перспективе преобразователя и держателя согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;
- [0055] фиг.26 представляет собой вид в перспективе снизу собранных вместе преобразователя и держателя по фиг.25;

- [0056] фиг.27 представляет собой вид в перспективе сбоку собранных вместе преобразователя и держателя по фиг.25;
- [0057] фиг.28 представляет собой изолированный вид в перспективе заднего закрывающего элемента ингалятора по фиг.1;
- [0058] фиг.29 представляет собой вид в перспективе сбоку частично собранной задней части ингалятора по фиг.1, включая задний закрывающий элемент по фиг.28 и преобразователь и держатель по фиг.25;
- [0059] фиг.30 представляет собой вид сбоку задней части ингалятора по фиг.1;
- [0060] фиг.31 представляет собой вид спереди задней части по фиг.30;
- [0061] фиг.32 представляет собой увеличенный вид части по фиг.11;
- [0062] фиг.33 представляет собой график, показывающий продолжительность импульса по отношению к дыхательному циклу;
- [0063] фиг.34 представляет собой схему последовательности операций, показывающую функционирование ингалятора по фиг.1 согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;
- [0064] фиг.35 представляет собой принципиальную схему установки для экспериментального исследования характеристик ингалятора согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;
- [0065] каждая из фиг.36A, 36B и 36C иллюстрирует вариант осуществления разделителя, расположенного на торце преобразователя;
- [0066] фиг.37 иллюстрирует вариант осуществления канала для воздушного потока;
- [0067] фиг.38А и фиг.38В иллюстрируют варианты осуществления блистерной полоски;
- [0068] фиг.38С представляет собой схематическое изображение варианта осуществления закрывающего листа и базового листа блистерной полоски;
- [0069] фиг.39 представляет собой блок-схему системы для измерения сопротивления потоку согласно одному варианту осуществления настоящего изобретения;

[0070] фиг.40 иллюстрирует вариант осуществления дозирующей камеры, имеющей узлы (N) и пучности (A);

[0071] фиг.41А иллюстрирует вариант осуществления дозирующей камеры, имеющей вершину;

[0072] фиг.41В иллюстрирует вариант осуществления дозирующей камеры без вершины;

[0073] фиг.42 иллюстрирует вариант осуществления дозирующей камеры с внутренней высотой X;

[0074] фиг.43А иллюстрирует вариант осуществления дозирующей камеры, имеющей меньшую внутреннюю высоту по сравнению с вариантом осуществления дозирующей камеры, показанным на фиг.43В;

[0075] фиг.44 представляет график, показывающий доставленную дозу (мкг) на пьезоимпульс для разных вариантов осуществления схем активации ингалятора;

[0076] фиг. 45А представляет график, показывающий доставляемую дозу формотерола фумарата дигидрата при скоростях потока, составляющих 15 л/мин, 30 л/мин, 60 л/мин и 90 л/мин, согласно вариантам осуществления, описанным в Примере 6;

[0077] фиг. 45В представляет собой график, показывающий размер частиц формотерола фумарата дигидрата, доставленного при скоростях потока, составляющих 15 л/мин, 30 л/мин, 60 л/мин и 90 л/мин, согласно вариантам осуществления, описанным в Примере 6;

[0078] фиг. 45С представляет собой график, показывающий доставляемую дозу, дозу мелкодисперсных частиц и масс-медианный аэродинамический диаметр (ММАД) частиц формотерола фумарата дигидрата, доставленного при скоростях потока, составляющих 15 л/мин, 30 л/мин, 60 л/мин и 90 л/мин, согласно вариантам осуществления, описанным в Примере 6;

[0079] фиг.46А представляет график, показывающий характеристики искусственно созданной струи при разных толщинах мембраны из поликарбоната (РС) согласно вариантам осуществления, описанным в Примере 9;

[0080] фиг. 46В представляет график, показывающий характеристики доставленной дозы для дозирующих камер, собранных вместе с мембранами из поликарбоната толщиной 50 мкм и

мембранами из Mylar® 813 толщиной 23 мкм согласно вариантам осуществления, описанным в Примере 9;

[0081] фиг.47 представляет график, показывающий среднее изменение FEV_1 (объем форсированного выдоха за 1 секунду) (мл) относительно исходного значения в результате лечения, в течение контрольного времени до 12 часов после применения препарата, для фазы 1b клинического исследования применения формотерола фумарата, описанного в Примере 10;

[0082] фиг.48 представляет график, показывающий временную зависимость среднеарифметической концентрации формотерола в плазме в результате лечения в течение 24 часов для фазы 1b клинического исследования применения формотерола фумарата, описанного в Примере 10; и

[0083] фиг.49 представляет график, показывающий временную зависимость среднеарифметической концентрации формотерола в плазме в результате лечения в течение первых 4 часов для фазы 1b клинического исследования применения формотерола фумарата, описанного в Примере 10.

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0084] Настоящее изобретение относится к устройству для лекарственного препарата в виде сухого порошка, предназначенного для вдыхания субъектом. Некоторые варианты осуществления устройства можно классифицировать как ингалятор (DPI). Некоторые варианты CYXOFO порошка осуществления устройства также можно классифицировать как небулайзер сухого порошка (в отличие от небулайзера жидкости), в частности, когда спокойное дыхание (например, спокойное вдыхание) используется для доставки сухого порошкообразного лекарственного препарата в течение множества ингаляций. Устройство может упоминаться документе взаимозаменяемым образом данном как «устройство доставки лекарственного препарата» или как «ингалятор», при этом оба данных термина относятся к устройству ДЛЯ лекарственного препарата в виде сухого порошка для вдыхания субъектом, предпочтительно в течение множества ингаляций наиболее предпочтительно при использовании спокойного вдыхания.

«Спокойное дыхание» предпочтительно относится к вдоху и выдоху во время нормального дыхания в состоянии покоя в отличие от форсированного дыхания. Аналогичным образом, «спокойное вдыхание» относится к нормальному вдоху в состоянии покоя в отличие от вдоха, который требует дополнительного усилия со стороны пользователя, такого как форсированный вдох при сильном вдыхаемом потоке или медленный глубокий вдох. Другими словами, вдох, который требует дополнительного усилия, может включать вдох, который является более медленным, более глубоким, более быстрым или более сильным, чем нормальный вдох в состоянии покоя, в то время как спокойный вдох относится к нормальному СОСТОЯНИИ покоя, который не требует никакого дополнительного усилия.

[0085] В контексте данного документа термин «терапевтически эффективное количество» может относиться к количеству, которое, субъекту, будучи введенным конкретному достигает терапевтического эффекта за счет торможения, уменьшения остроты или вылечивания заболевания, расстройства и/или симптома (-ов) у субъекта ИЛИ за счет профилактического торможения, предотвращения задержки возникновения заболевания, ИЛИ расстройства или симптома (-ов). Терапевтически эффективное количество может представлять собой количество, которое снимает до некоторой степени один или более симптомов заболевания или субъекта и/или возвращает к расстройства у нормальным или частично, или полностью один или более физиологических или биохимических параметров, связанных С заболеванием и.пи расстройством ИЛИ ЯВЛЯЮЩИХСЯ причиной заболевания ИЛИ расстройства, и/или уменьшает вероятность возникновения заболевания, расстройства или симптома (-ов).

[0086] Термины «лекарственный препарат», «фармацевтический препарат», «действующее вещество», «активная фармацевтическая субстанция», «активный фармацевтический ингредиент «лекарство», «лекарственное средство» и «активное вещество» используются В данном документе как взаимозаменяемые для обозначения фармацевтически активного (-ых) соединений (-й) в композиции препарата. Другие ингредиенты в композиции препарата,

такие как носители или вспомогательные вещества, могут быть в основном или полностью фармацевтически инертными. Композиция препарата (также называемая в данном документе композицией, составом, лекарственной формой, фармацевтической композицией, составом лекарственного препарата ИЛИ составом АФИ) содержать лекарственный препарат в сочетании с одним или более носителями и/или одним или более вспомогательными веществами. Некоторые примеры соответствующих лекарственных препаратов согласно настоящему изобретению включают те, которые лечат заболевания ИЛИ нарушения деятельности органов дыхания. Неограничивающие примеры заболеваний и нарушений деятельности хроническую обструктивную дыхания включают легких (ХОБЛ) (включая хронический бронхит и/или эмфизему), actmy, бронхит, муковисцидоз, идиопатический легких/синдром Хаммена-Рича и инфекции нижних дыхательных путей, такие как пневмония.

[0087] Термин «фармацевтически приемлемый» в контексте данного документа означает разрешенный органом государственного регулирования и контроля, например, европейской страны или федерального правительства США или правительства штата или перечисленный в Фармакопее США или другой общепризнанной фармакопее, предназначенной для использования для животных и, более конкретно, для людей.

[0088] Термины «пользователь», «субъект» и «пациент» используются в данном документе как взаимозаменяемые и могут относиться к млекопитающему, предпочтительно к человеку.

[0089] Термины «микрометры», «микроны» и ≪MKM≫ как взаимозаменяемые. Термины использоваться «микрограммы», (mcg) (μg) могут $\langle\langle MK\Gamma\rangle\rangle$ И ≪MKΓ≫ использоваться как взаимозаменяемые.

[0090] В контексте данного документа термины «заболевания и нарушения деятельности органов дыхания» могут использоваться как взаимозаменяемые соответственно с «заболеваниям и нарушениями деятельности легких».

[0091] Каждое соединение, используемое в данном документе,

может рассматриваться как взаимозаменяемое по отношению к его химической формуле, химическому названию, аббревиатуре и т.д. Например, термин «гликопиррония бромид» может использоваться как взаимозаменяемый с «гликопирролатом».

[0092] Варианты осуществления устройства доставки лекарственного препарата по настоящему изобретению (также В данном документе ингалятором) называемого выполнены возможностью доставки доз сухого порошкообразного лекарственного препарата в постоянных количествах при постоянных распределениях частиц при широком ряде дыхательных паттернов и скоростей потока. Например, варианты осуществления ингалятора могут обеспечить доставку постоянных доз пациентам, которые используют обычные дыхательные паттерны (например, спокойное дыхание или доставки лекарственного спокойный вдох) ДЛЯ активизации вдох не требуется. препарата, И форсированный Согласно варианту осуществления устройство предпочтительному доставки лекарственного препарата по настоящему изобретению обеспечивает доставку по существу однородных доз и однородные распределения частиц в широком диапазоне скоростей потока. Устройство также предпочтительно обеспечивает доставку эффективного количества лекарственного препарата при меньших дозах лекарственного препарата по сравнению с обычными ингаляторами и небулайзерами. Другими словами, средство создания а вистория устройстве обеспечивает доставку постоянных доз и однородные распределения частиц с эффективностью и точностью.

[0093] Согласно предпочтительным вариантам осуществления ингалятор «обнаруживает» вдох и обеспечивает ввод лекарственного препарата в качестве реакции на обнаруженный вдох, при этом лекарственный препарат в аэрозольном состоянии выпускается в канал для воздушного потока и захватывается воздухом, вдыхаемым субъектом. Как описано ниже более подробно, это предпочтительно достигается посредством использования вибрационного средства (или «вибрационного элемента»), предназначенного для перевода в аэрозольное состояние и выпуска материала в канал для воздушного потока, при этом вибрационный элемент предпочтительно создает механические колебания и акустические колебания, которые

переводят лекарственный препарат в аэрозольное состояние посредством искусственно созданной струи.

Согласно варианту осуществления пользователь выполняет вдох через мундштук устройства, предпочтительно посредством спокойного вдыхания, и доза доставляется в течение множества следующих друг за другом ингаляций. Таким образом, в одном варианте осуществления, проиллюстрированном на фиг.1А-1I, ингалятор 100 выполнен с возможностью активации преобразователя 150 более одного раза для доставки полной дозы фармацевтического 130 препарата ИЗ одного блистера пользователю. пользователь вдыхает через мундштук, воздух втягивается элемент устройства, предназначенный для впуска воздуха, каналу для воздушного потока в устройстве и из мундштука легкие пользователя. При вдыхании воздуха ПО каналу воздушного потока сухой порошкообразный лекарственный препарат траекторию потока воздуха и вытесняется на захватывается воздухом, вдыхаемым пользователем. Таким образом, канал для воздушного потока предпочтительно образует траекторию прохождения воздуха от элемента для впуска воздуха к выпускному элементу (то есть, отверстию, которое образовано в мундштуке). Каждый цикл дыхания включает вдох и выдох, то есть за каждым вдохом следует выдох, так что следующие друг за другом ингаляции предпочтительно относятся к ингаляциям/вдохам в последовательных циклах дыхания. После каждого вдоха пользователь может выдыхать обратно в мундштук ингалятора, или выдыхать ингалятора (например, посредством отвода своего рта от мундштука выдыхания вдыхаемого воздуха В сторону). Пользователь предпочтительно выдыхает в пространство снаружи ингалятора.

Согласно варианту осуществления ингалятор настоящему изобретению содержит множество предварительно отмеренных доз сухой порошкообразной лекарственной композиции, содержащей, по меньшей мере, один лекарственный препарат, при каждая отдельная доза ИЗ множества предварительно отмеренных доз находится внутри контейнера, такого как блистер. контексте данного документа блистер предпочтительно представляет собой контейнер, который пригоден для удерживания

дозы сухого порошкообразного лекарственного препарата. Множество блистеров предпочтительно выполнены в виде углублений/полостей полоске, то есть блистерной полоске. Доступ к лекарственного препарата, содержащимся в углублениях блистерной полоски, осуществляется посредством любого подходящего средства прокалывание доступа, включая разрыв, ИЛИ разделение соответствующих углублений. Согласно предпочтительному варианту осуществления отдельные блистеры расположены на поддающейся расслаиванию, блистерной полоске, которая содержит базовый лист, в котором образованы блистеры для формирования углублений в ней, предназначенных для удерживания отдельных доз лекарственного препарата, и закрывающий лист, который герметично присоединен к базовому листу так, что закрывающий лист и базовый лист могут разделены; таким образом, соответствующие базовый закрывающий листы выполнены с возможностью отделения друг от друга посредством расслаивания для выпуска дозы, содержащейся внутри каждого блистера. Блистеры предпочтительно расположены на расстоянии друг от друга, более предпочтительно расположены последовательно (например, в виде последовательного ряда) полоске так, что каждая доза доступна по отдельности. Блистерная полоска и механизм продвижения доз в ней требуются не для всех вариантов осуществления настоящего изобретения, поскольку одна или более доз сухого порошкообразного лекарственного препарата могут содержаться в контейнере или отсеке альтернативного типа в устройстве перед переводом в аэрозольное состояние и выдачей пользователю.

[0096] Согласно иллюстративным вариантам осуществления ингалятор содержит датчик вдоха (также упоминаемый в данном документе как датчик потока ИЛИ датчик дыхания), который распознает, когда пациент вдыхает через устройство; датчик вдоха может быть выполнен, например, в виде датчика давления, датчика скорости воздушного потока датчика температуры. ИЛИ образом, согласно одному варианту осуществления преобразователь активируется каждый раз, когда датчик 1278 (фиг.11) обнаружит вдыхание пользователем, так что доза доставляется за несколько вдохов, выполняемых пользователем. Сравнительно

короткий промежуток времени активации преобразователя 150 в начале вдоха пользователя и доставка в течение нескольких вдохов могут создать для пользователя возможность использования его естественного, спокойного дыхательного паттерна для получения дозы фармацевтического препарата, как лучше всего видно на фиг.33.

[0097] Датчик дыхания предпочтительно представляет собой датчик давления. Неограничивающие примеры датчиков давления, которые могут быть использованы в соответствии с вариантами осуществления настоящего изобретения, включают датчик давления на основе микроэлектромеханической системы (MEMS) или датчик наноэлектромеханической давления на основе системы подобный описанному в документе WO 2016/033418, который включен данный документ путем ссылки. Датчик вдоха расположен в канале или рядом с каналом для воздушного потока для обнаружения вдоха пользователя через мундштук с целью электродвигателя ДЛЯ продвижения дозы. Согласно предпочтительному варианту осуществления ингалятор содержит датчик давления, пневматически соединенный С каналом для потока, посредством которого пользователь воздушного может вдыхать, процессор, выполненный с возможностью обработки данных, датчика, для определения того, полученных \circ T ЧТО вдыхание для воздушного потока продолжается посредством канала определения момента, когда происходит выдох); блок управления, выполненный с возможностью выдачи сигнала начала дозирования в ответ на результат указанного определения, и средство создания аэрозоля, выполненное с возможностью обеспечения выпуска сухого порошкообразного лекарственного препарата в канал для воздушного потока во время вдоха в качестве реакции на получение сигнала начала дозирования. Средство создания аэрозоля предпочтительно относится к узлу, который обеспечивает перевод порошкообразного состава В аэрозольное состояние идп его перемещении контейнера и захвате потоком воздуха, вдыхаемого субъектом. предпочтительно Перевод В аэрозольное состояние включает превращение массы порошка, находящегося внутри контейнера, частицы, которые подвергнуты деагломерации в достаточной степени (то есть являются достаточно малыми и легкими) для их переноса в возпухе.

[0098] Согласно варианту осуществления устройство выполнено возможностью ввода сухого порошкообразного лекарственного препарата во время вдоха, вызывающего дозирование, ингаляционном цикле, предпочтительно в течение множества вдохов, вызывающих дозирование. В одном варианте осуществления во время каждого вдоха, вызывающего дозирование, когда пациент вдыхает через устройство и датчик вдоха обнаруживает вдох, средство создания аэрозоля приводится в действие для доставки сухого порошкообразного лекарственного препарата пациенту посредством обеспечения перевода лекарственного препарата в контейнере для лекарства (например, в блистере) в аэрозольное состояние и его захвата воздухом, вдыхаемым пациентом. Средство аэрозоля предпочтительно содержит вибрационный элемент, который вибрирует при активации. Согласно иллюстративным вариантам осуществления средство создания аэрозоля содержит вибрационное средство, такое как преобразователь (например, пьезоэлектрический преобразователь), который расположен напротив дозирующей камеры, как описано ниже более подробно. В некоторых вариантах осуществления датчик вдоха выполнен с возможностью выдачи сигнала об обнаружении вдоха, вызывающего дозирование, только после того, как событие, вызывающее активацию, произошло. Это событие, вызывающее активацию, может включать выбранное число вдохов (например, 1, 2, 3, 4 или 5 предварительных вдохов, фиксированное количество вдохов (например, общий объем или массу вдыхаемого воздуха) или ситуацию, когда достигается выбранное пороговое значение. На фиг.34 проиллюстрирован осуществления функционирования ингалятора, в котором «событие, вызывающее ингаляцию» представляет собой вдох, вызывающий дозирование.

[0099] Согласно иллюстративному варианту осуществления, когда датчик вдоха обнаруживает вдох, вызывающий дозирование, электрический сигнал подается вибрационному элементу, который преобразует электрический сигнал в механические колебания и акустическую энергию. Вибрационный элемент предпочтительно

представляет собой преобразователь, более предпочтительно пьезоэлектрический преобразователь или «пьезопреобразователь». активации преобразователя для обеспечения колебания и возникающие в результате этого, акустические волны обеспечивают перевод сухого порошкообразного лекарственного препарата, находящегося в контейнере, в аэрозольное состояние, так что он может быть захвачен воздухом, вдыхаемым пациентом. Согласно варианту осуществления при активации преобразователя, по меньшей мере, часть сухого порошкообразного лекарственного препарата переводится в аэрозольное состояние и перемещается из блистера в дозирующую камеру. В качестве реакции на то же самое активацию или последующее активацию преобразователя механические колебания и/или акустические волны обеспечивают выталкивание, по меньшей мере, части лекарственного препарата, находящегося дозирующей камере, из одного или более отверстий в дозирующей канал для воздушного потока, так ЧТО эта часть захватывается воздухом, вдыхаемым пациентом. Согласно варианту осуществления, по меньшей мере, часть сухого порошкообразного лекарственного препарата перемещается из блистера в дозирующую при активации преобразователя, И камеру TOже самое ИЛИ последующее активацию преобразователя обеспечивает перемещение, по меньшей мере, части лекарственного препарата из дозирующей для воздушного потока, так что камеры в канал эта часть захватывается воздухом, вдыхаемым пациентом. Преобразователь предпочтительно запускается ичп каждом обнаруженном вызывающем дозирование, в ингаляционном цикле для ввода, меньшей мере, части дозы сухого порошкообразного лекарственного препарата, посредством чего доза вводится в течение множества вдохов, вызывающих дозирование.

[00100] Согласно предпочтительному варианту осуществления способ использования ингалятора включает полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из ингалятора (например, из мундштука ингалятора). В контексте данного документа ингаляционный цикл предпочтительно относится к следующим друг за другом вдохам пользователя через ингалятор для получения дозы лекарственного препарата. Следующие друг за

другом вдохи/ингаляции относятся к последовательности вдохов, в течение которых доза сухого порошкообразного лекарственного препарата вводится посредством ингалятора, независимо от того, выполняет ли субъект вдох через ингалятор при каждом вдохе в данной последовательности или субъект периодически вдыхает воздух, который не содержит лекарственного препарата, за время выполнения данной последовательности. Субъект предпочтительно вдыхает через ингалятор при каждом вдохе за время выполнения данной последовательности. Следующие друг за другом ингаляции могут включать вдохи, вызывающие дозирование, которые инициируют доставку лекарства, помимо вдохов, которые не инициируют доставку лекарства, таких как проверочные вдохи ИЛИ вдохи, вызывающие продвижение дозы.

[00101] Ингалятор по вариантам осуществления настоящего изобретения выполнен с возможностью ввода дозы лекарственного препарата в соответствии с рядом возможных схем дозирования (то есть вариантов ингаляционного цикла), как описано ниже. Схема дозирования может варьироваться В соответствии числом следующих друг за другом ингаляций в ингаляционном цикле, числом дозирование, вдохов, вызывающих В ингаляционном количеством раз активации преобразователя в ингаляционном цикле (которое предпочтительно равно количеству вдохов, вызывающих дозирование, в ингаляционном цикле), общего количества времени, течение которого преобразователь активируется ингаляционного цикла, и количества времени, в течение которого преобразователь активирован в качестве реакции на каждый вдох, вызывающий дозирование. Ингалятор (например, блок управления) тэжом быть запрограммирован с разными схемами активации, описанными в данном документе; например, блок управления может быть выполнен с возможностью (запрограммирован для) активации преобразователя при общем времени его нахождения во включенном состоянии, составляющем 5 секунд или менее, в течение 2-20 спокойных вдохов и/или блок управления может быть выполнен с возможностью (запрограммирован для) активации преобразователя в течение приблизительно 50-1000 миллисекунд (мс) во время каждого вдоха, вызывающего дозирование.

[00102] Ингаляционный цикл предпочтительно содержит от 2 до 30 следующих друг за другом ингаляций или от 2 до 20 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 30 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 20 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 15 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 15 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 12 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 12 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 10 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 10 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 8 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 8 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 30 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 20 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 15 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 12 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 10 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 8 следующих друг за другом ингаляций, или от 5 до 30 следующих друг за другом ингаляций, или от 5 до 20 следующих друг за другом ингаляций, или от 5 до 10 следующих друг за другом ингаляций, или 30 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 20 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 15 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 12 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 10 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 8 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 6 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 5 или менее следующих друг за ингаляций. Как описано ниже более подробно, ингаляции ингаляционном цикле могут включать одно или более событий, вызывающих активацию, которые не вызывают ввода лекарственного препарата посредством устройства (например, ОДИН или более проверочных вдохов и/или один или более вдохов, вызывающих продвижение дозы, как описано ниже более подробно), помимо множества вдохов, вызывающих дозирование, которые обеспечивают ввод лекарственного препарата посредством устройства.

[00103] Иллюстративные варианты осуществления ингалятора обеспечивают короткую продолжительность ввода, поскольку столь малое число ингаляций необходимо для доставки дозы, в

особенности тогда, когда необходимы менее 30 вдохов, менее 20 вдохов, менее 15 вдохов, менее 12 вдохов, менее 10 вдохов, менее 8 вдохов или менее 6 вдохов; например, ингалятор выполнен с возможностью доставки дозы лекарственного препарата за 5 минут или менее или за 4 минуты или менее, или за 3 минуты или менее, или за 2 минуты или менее, или предпочтительно в течение 90 секунд или менее, или в течение 60 секунд или менее, или в течение 45 секунд или менее, или в течение 30 секунд или менее.

[00104] Согласно одному варианту осуществления во время первого вдоха в ингаляционном цикле устройство проверяет, что это реальный вдох, а не ложный запуск, и ожидает второго вдоха для подтверждения вдыхания; например, процессор, выполненный с возможностью обработки данных, полученных Γ O определяет, продолжается ли вдыхание посредством воздушного потока. Таким образом, согласно одному варианту осуществления первый вдох представляет собой проверочный вдох. Проверочные вдохи являются возможными, но необязательными и не требуются в каждом варианте осуществления схемы дозирования.

[00105] Согласно другому варианту осуществления, по меньшей один вдох в ингаляционном цикле заставляет устройство обеспечить продвижение дозы лекарственного препарата в позицию дозирования (этот вдох назван вдохом, вызывающим продвижение дозы), например, посредством продвижения блистера так, чтобы доза лекарственного препарата, содержащаяся внутри блистера, ввода пациенту доступной для посредством Ингаляционный цикл предпочтительно включает в себя только один вызывающий продвижение дозы. Как описано данном документе, любое пригодное средство обеспечения доступа может быть использовано для доступа к дозе, находящейся в углублении блистера, включая разрыв, прокалывание разделение ИЛИ соответствующих углублений. Согласно ОДНОМУ варианту осуществления при обнаружении вдоха датчиком вдоха напряжение подается к электродвигателю, который обеспечивает продвижение блистерной полоски (например, посредством включения приводного механизма). Механизм продвижения доз может содержать колесо, которое захватывает использованные пустые блистеры и

перемещает блистерную полоску вокруг направляющей, и подузел с катушкой, который оттягивает мембрану от полоски, чтобы открыть следующую дозу.

[00106] Таким образом, согласно одному варианту осуществления первый вдох ингаляционного цикла представляет собой вдох, вызывающий продвижение дозы. Согласно варианту осуществления альтернативному первый вдох ингаляционного цикла представляет собой проверочный вдох и второй вдох представляет собой вдох, вызывающий продвижение дозы. Согласно еще одному варианту осуществления вместо первого вдоха последний вдох ингаляционного цикла представляет собой вдох, вызывающий продвижение дозы. Согласно еще одному варианту осуществления доза продвигается после последнего ингаляционного цикла, и не нужен вдох, вызывающий продвижение дозы. Лекарственный препарат предпочтительно не вводится время проверочного вдоха или вдоха, вызывающего продвижение дозы. Проверочные вдохи и вдохи, вызывающие продвижение дозы, также упоминаются в данном документе как события, вызывающие активацию, поскольку они могут вызвать приведение устройства в действие так, чтобы оно было готово к вводу лекарственного препарата, но предпочтительно не вызывают ввод лекарственного препарата посредством устройства. Согласно дополнительному варианту осуществления схема дозирования не включает никаких проверочных вдохов или вдохов, вызывающих продвижение дозы, поскольку продвижение дозы осуществляется другими средствами, например, посредством нажатия кнопки на устройстве.

[00107] Ингалятор предпочтительно выполнен с возможностью вибрационного элемента во время каждого вызывающего дозирование, в ингаляционном цикле для ввода дозы сухого порошкообразного лекарственного препарата В течение ингаляционного цикла. Часть дозы сухого порошкообразного лекарственного препарата предпочтительно вводится во время вдоха, вызывающего дозирование, существует каждого RTOX возможность того, что субъект может продолжать выполнение одного или более вдохов, вызывающих дозирование, после доставки полной дозы, при этом в данном случае лекарственный препарат может не

вводиться, или только ничтожно малое количество может вводиться (-их) вдоха (-ов), вызывающего время последнего дозирование, в ингаляционном цикле. Следующие друг за другом вызывающие дозирование, предпочтительно ОТНОСЯТСЯ последовательности ингаляций, в течение которых доза сухого порошкообразного лекарственного препарата вводится посредством ингалятора, независимо от того, выполняет ли субъект вдох через ингалятор при своем каждом вдохе за время выполнения данной последовательности или субъект периодически вдыхает воздух, который содержит лекарственного препарата, выполнения данной последовательности. Субъект предпочтительно вдыхает через ингалятор при своем каждом вдохе, вызывающем дозирование, за время выполнения данной последовательности.

[00108] Ингаляционный цикл предпочтительно содержит от 2 до 30 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или до 20 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 2 до 15 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 2 до 12 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 2 до 10 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 2 до 8 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 3 до 30 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 3 до 20 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 3 до 15 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование. Наиболее предпочтительно, если ингаляционный цикл содержит от 3 до 12 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 3 до 10 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 3 до 8 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 4 до 12 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 4 до 10 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 4 до 8 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или от 4 до 6 следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или 30 или менее следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или 20 или менее следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или 15 или менее следующих друг

вдохов, вызывающих дозирование, или 12 или менее полкай следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или 10 друг следующих другом вдохов, за дозирование, или 8 или менее следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или 6 или менее следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или 5 или менее следующих друг другом вдохов, вызывающих дозирование, или 4 или менее следующих друг за другом вдохов, вызывающих дозирование, или 3 или менее СЛЕДУЮЩИХ друг другом вдохов, вызывающих за дозирование. Как описано выше, следующие друг другом ингаляции в каждом ингаляционном цикле могут включать один или более проверочных вдохов и/или один или более вдохов, вызывающих продвижение дозы (то есть событий, вызывающих активацию), помимо вдохов, вызывающих дозирование.

[00109] Согласно конкретным вариантам осуществления может быть обеспечена обратная связь для пациента посредством одного или более индикаторов, например, ламп, которые светят во время ингаляционного цикла (например, светоизлучающих диодов, светодиодов), и/или экрана на устройстве, который передает сообщение о доставки лекарства. Например, СОСТОЯНИИ когда ингаляция продолжается, лампа на устройстве светит с первым цветом (например, синим) при каждой ингаляции, что подтверждает последовательность вдохов продолжается ЧТО правильным образом, и светит со вторым цветом, который такой же, как первый цвет, или отличается от первого цвета (например, зеленый) после завершения дозы.

[00110] Согласно предпочтительному варианту осуществления ингалятор содержит многократно используемый компонент (также называемый в данном документе базовой или задней частью), который прикреплен к заменяемому компоненту (также называемому в данном документе картриджем или передней частью), при этом компонент содержит заменяемый данные ОДНУ или более ДОЗ лекарственного препарата, таких как предварительно отмеренные дозы лекарственного препарата (например, блистерную полоску). Согласно одному варианту осуществления многократно используемый компонент содержит один или более из следующих элементов:

источник питания (например, батарею), датчик дыхания, блок управления и преобразователь, и заменяемый картридж содержит или более предварительно отмеренных доз лекарственного препарата, механизм продвижения доз, дозирующую камеру, канал мундштук. Например, для воздушного потока И многократно используемый компонент может содержать источник питания и блок управления, и одноразовый картридж может содержать данные одну или более предварительно отмеренных доз лекарственного препарата и механизм продвижения доз. Также предусмотрены альтернативные варианты осуществления, в которых любой из источника питания, датчика дыхания, блока управления, преобразователя или мундштука часть заменяемого образовывать компонента используемого компонента, и/или любой/любая многократно ИЗ механизма продвижения доз, дозирующей камеры или канала для воздушного потока может образовывать часть многократно используемого компонента вместо заменяемого компонента. Многократно используемый компонент предпочтительно содержит пользовательский интерфейс (например, экранный дисплей), однако альтернативном варианте пользовательский интерфейс может представлять собой часть заменяемого компонента. Кроме того, предпочтительно заменяемый компонент содержит канал ДЛЯ воздушного потока, однако в альтернативном варианте канал для воздушного потока может представлять собой часть многократно используемого компонента, или одна часть канала для воздушного потока может представлять собой часть заменяемого компонента, и другая часть канала для воздушного потока может представлять собой часть многократно используемого компонента.

[00111] Сотласно предпочтительному способу использования ингалятора пользователь прикрепляет картридж к основанию перед использованием устройства для ввода лекарственного препарата. Таким образом, способ использования ингалятора может включать первый этап прикрепления основания к картриджу перед использованием ингалятора для ввода лекарственного препарата. Например, способ может включать этапы прикрепления основания к картриджу, включения устройства (например, путем нажатия кнопки или нажатия на сенсорный экран на ингаляторе, или посредством

события, вызывающего активацию) и вдыхания через устройство для инициирования дозирования. Может отсутствовать необходимость в прикреплении картриджа к основанию перед вводом например, каждой дозы, при ЭТОМ способ может включать, прикрепление картриджа к основанию перед доставкой первой дозы лекарственного препарата, находящегося в картридже, и картридж оставаться прикрепленным к основанию, пока не будет доставлена последняя доза лекарственного препарата, находящегося альтернативном варианте картридже; В пользователь отделять картридж между дозами (например, между следующими друг за другом дозами или между каждыми 2 или 3 дозами и т.д.) и повторно прикреплять картридж к основанию перед вводом дозы. Согласно одному варианту осуществления устройство выполнено с такой конфигурацией, что при отделении картриджа между дозами устройство гарантирует то, что следующая имеющаяся доза (например, в блистерной полоске) будет сделана доступной пациента при повторном прикреплении, так ЧТО дозы не пропускаются и не расходуются бесполезно.

[00112] Согласно предпочтительному варианту осуществления ингалятор по настоящему изобретению представляет собой ручное устройство, TO есть ОН имеет достаточно малый позволяющий удерживать его В руке человека. Это является отличием от обычных небулайзеров, которые, как правило, большие и громоздкие и позволяют пользователю удерживать только мундштук руке. Ингалятор ПО настоящему изобретению, например, предпочтительно имеет ширину, составляющую приблизительно 50 мм - приблизительно 100 мм или приблизительно приблизительно 90 мм, или приблизительно 60 mm приблизительно 100 мм, или приблизительно 60 мм - приблизительно 90 мм, или приблизительно 60 мм - приблизительно 80 мм, высоту, составляющую приблизительно 100 мм - приблизительно 140 приблизительно 100 мм - приблизительно 130 MM, ИЛИ приблизительно 100 MM приблизительно 120 MM, или приблизительно 110 приблизительно 140 MM MM, ИЛИ приблизительно 110 приблизительно 130 MMMM, ИЛИ 120 mm 130 приблизительно приблизительно MM, толщину

МУНДШТУК, который выступает ОТ поверхности (исключая устройства), составляющую приблизительно 50 мм - приблизительно 80 мм или приблизительно 50 мм - приблизительно 70 мм, приблизительно 50 мм - приблизительно 60 мм, или приблизительно приблизительно 80 мм, или приблизительно 60 мм приблизительно 70 мм. Например, ингалятор может иметь размеры, 100-140 составляющие приблизительно MM (по высоте) приблизительно 55-95 мм (по ширине) на приблизительно 45-75 мм исключением мундштука). Мундштук может иметь толщине за любой размер; МУНДШТУК предпочтительно выступает приблизительно 15 MM приблизительно 70 MM или на приблизительно 20 приблизительно 70 MMMM, ИЛИ на 30 70 приблизительно приблизительно MM, MMИЛИ на 15 60 приблизительно MMприблизительно MM, ИЛИ на приблизительно 15 MM приблизительно 50 MM, ИЛИ на приблизительно 15 приблизительно 40 MM, ИЛИ MM на 15 приблизительно 30 приблизительно MMMM \circ T поверхности устройства.

[00113] Согласно предпочтительному варианту осуществления ингалятор содержит блок управления, то есть один ИЛИ компонентов и соответствующих схем, интегрированных на одной или более схемных платах, для управления ингалятором, устройство для данных И интерфейс программирования. Ингалятор хранения предпочтительно содержит источник питания (например, солнечный элемент и т.д.), который сопряжен с блоком управления, так что питание подается ингалятору посредством батареи. Батарея предпочтительно является перезаряжаемой, при этом она может быть заряжена посредством внешнего адаптера питания и обеспечивает возможность ввода множества доз перед тем, как она потребует перезарядки. Батарея предпочтительно представляет собой литийионную перезаряжаемую батарею, которая обеспечивает питание для компонентов, продвижения электронных ДОЗ И активации вибрационного элемента (например, пьезоэлектрического преобразователя). Батарея предпочтительно соответствует следующим характеристикам: 0,1-450 мА и напряжению 3000-5000 мВ или 3500-4500 мВ, или 3700-4300 мВ.

[00114] Согласно предпочтительному варианту осуществления ингалятор имеет сопротивление потоку от приблизительно (0,040 см водяного столба) $^{0,5}/\pi/мин$ до приблизительно (0,1 CMводяного столба) $^{0,5}/л/мин$ (0,040 или \circ T приблизительно CMводяного столба) $^{0,5}/л/мин$ (0,090 приблизительно CMДО водяного столба) $^{0,5}/л/мин,$ приблизительно (0,050 ИЛИ CMводяного столба) $^{0,5}/л/мин$ приблизительно (0,1)ДО CMводяного столба) $^{0,5}/л/мин,$ приблизительно (0,050 ИЛИ OTCMводяного столба) $^{0,5}/л/мин$ (0,090 приблизительно ДО CMводяного столба) $^{0,5}/\pi/мин,$ приблизительно (0,040 ИЛИ CMводяного столба) $^{0,5}/л/мин$ ДО приблизительно (0,085 CMводяного столба) $^{0,5}/л/мин,$ приблизительно (0,050 ИЛИ \circ T CMводяного столба) $^{0,5}/л/мин$ (0,085 приблизительно CMДО водяного столба) $^{0,5}/л/мин,$ приблизительно (0,060 ИЛИ СМ водяного столба) ^{0,5}/л/мин приблизительно ДО (0,085 CMводяного столба) 0,5 /л/мин при скорости потока, составляющей приблизительно 30 литров в минуту (π/μ) . Сопротивление потоку может быть определено известными способами, такими как способ, описанный в Примере 2. Многие промышленно изготавливаемые и имеющиеся на рынке ингаляторы имеют сопротивление потоку, которые выше сопротивления потоку по настоящему изобретению. У большинства промышленно изготавливаемых и имеющихся на рынке ингаляторов с сопротивлением потоку, аналогичным настоящему изобретению, оптимальные характеристики, как правило, обеспечиваются скорости потока, составляющей 60 л/мин или более, но многие дети взрослые пациенты с нарушением функции легких не могут генерировать скорость потока, составляющую 60 л/мин, при данном уровне сопротивления, и такие неоптимальные скорости могут привести к неполному диспергированию сухого порошка, увеличению размера частиц и в конечном счете к меньшим дозам, ОД МИШКДОХОД КИНЖИН дыхательных путей. Как описано ниже, настоящему изобретению выполнен с возможностью ингалятор по доставки терапевтически эффективных доз сухого порошкообразного лекарственного препарата при скоростях потока, составляющих всего лишь 15 литров в минуту (л/мин или LPM) или всего лишь 20 л/мин, или всего лишь 25 л/мин, или всего лишь 30 л/мин, при

обеспечении предпочтительных профилей аэродинамического распределения частиц (APSD), описанных в данном документе (например, ММАД, мелкодисперсной фракции (FPF) и $\tau.д.$).

Как рассмотрено в данном документе, ингалятор одну или более доз СУХОГО порошкообразного содержит лекарственного препарата. Согласно одному варианту осуществления ингалятор содержит множество предварительно отмеренных отдельных доз сухого порошкообразного лекарственного препарата. Каждая отдельная доза может содержаться внутри контейнера, такого как блистер, при этом множество углублений блистеров расположены вдоль одной или более полосок блистеров (предпочтительно одной блистерной полоски). Согласно одному варианту осуществления ингалятор содержит от 1 до 70 доз или от 1 до 60 доз, или от 1 до 50 доз, или от 1 до 40 доз, или от 1 до 30 доз, или от 10 до 70 доз, или от 10 до 60 доз, или от 10 до 50 доз, или от 15 до 50 доз, или от 20 до 50 доз, или от 25 до 50 доз, или от 35 до 50 доз, или от 10 до 50 доз, или от 15 до 40 доз, или от 20 до 40 доз, предпочтительно от 25 до 40 доз или от 35 до 40 доз, или от 28 до 35 доз, или от 35 до 35 доз, при необходимости в виде предварительно отмеренных доз, содержащихся в блистерной полоске. Например, ингалятор может быть выполнен с возможностью ввода любого из данных количеств доз из одного картриджа, который выполнен с возможностью прикрепления к основанию. Согласно определенным вариантам осуществления, показанным на фигурах, блистерная полоска расположена вокруг направляющей (CM., например, фиг.2В). Также предусмотрены варианты осуществления, в которых блистерная полоска расположена вокруг двойной направляющей, при этом в ингаляторе размещается больше доз (например, направляющая выполнена более длинной за счет того, что она проходит вокруг наружной стороны или внутренней стороны первой направляющей), или блистер может храниться в виде витка внутри ингалятора вместо размещения вокруг направляющей.

[00116] Согласно варианту осуществления индивидуальная доза внутри ингалятора (например, количество сухого порошкообразного лекарственного состава в блистере) составляет приблизительно 10 мг или менее, более предпочтительно приблизительно 8 мг или

приблизительно 7 мг или менее, приблизительно 6 мг или менее, менее, приблизительно 5 мг или менее, приблизительно 4 мг или менее, приблизительно 3 мг или менее, приблизительно 2,5 мг или 2 мг или менее. Например, менее или приблизительно количество лекарственного состава в каждом блистере может составлять ОТ приблизительно 0,1 приблизительно 10 МΓ ДО МΓ ИЛИ ОТ 0,1 приблизительно приблизительно 5 МΓ ΠО $M\Gamma$. или OT 0,1 приблизительно МΓ ДО приблизительно 4 $M\Gamma$, ИЛИ ОТ 3 приблизительно 0,1 приблизительно $M\Gamma$, или МΓ ДО Γ O 0,1 2,5 приблизительно МΓ ДО приблизительно $M\Gamma$, ИЛИ ОТ приблизительно 0,1 МΓ ДО приблизительно 2 $M\Gamma$, ИЛИ ОТ 0,5 приблизительно приблизительно 10 МΤ ДО $M\Gamma$, ИЛИ ОТ 0,5 5 приблизительно приблизительно МΓ ДО $M\Gamma$, ИЛИ TO0,5 приблизительно ДО приблизительно 4 $M\Gamma$, ИЛИ МΤ ОТ 0,5 приблизительно МΓ ДО приблизительно 3 $M\Gamma$, или ОТ 0,5 приблизительно приблизительно 2,5 ΜГ ДΟ MΓ, ИЛИ \bigcirc T 0,5 2 приблизительно МΓ ДО приблизительно $M\Gamma$, ИЛИ TOприблизительно 1 МΓ ДО приблизительно 10 $M\Gamma$, ИЛИ ОТ 5 приблизительно 1 МΓ ДО приблизительно $M\Gamma$, ИЛИ ОТ 4 приблизительно 1 приблизительно $M\Gamma$ ДО $M\Gamma$, ОТ ИЛИ 3 приблизительно 1 приблизительно МΓ ДО $M\Gamma$, ИЛИ ОТ приблизительно 1 приблизительно 2,5 МΓ ДО $M\Gamma$, или OT приблизительно 1 мг до приблизительно 2 мг.

[00117] Конкретные варианты осуществления устройства выполнены С возможностью ввода доз СУХОГО порошкообразного лекарственного препарата, которые значительно меньше доз, обычных ингаляторов вводимых посредством СУХОГО порошка, частности, по сравнению с ингаляторами сухого порошка, которые обеспечивают ввод состава, содержащего носитель, такой лактоза. Haпример, Advair® Diskus содержит приблизительно 12,5 мг состава на блистер (содержащего моногидрат лактозы в качестве носителя); Breo® Ellipta содержит приблизительно 12,5 мг состава на блистер (содержащего моногидрат лактозы в качестве носителя), Foradil® Aerolizer обеспечивает ввод приблизительно состава (содержащего лактозу в качестве носителя). Напротив,

конкретные варианты осуществления устройства обеспечивают ввод 10 мг состава или менее на дозу или 8 мг состава или менее на дозу, или 6 мг состава или менее на дозу, или 5 мг состава или менее на дозу, или 4 мг состава или менее на дозу, или 3 мг состава или менее на дозу, или 2,75 мг состава или менее на ИЛИ 2,5 МΓ состава или менее на дозу, ОТ приблизительно 0,5 мг до приблизительно 2,5 мг на дозу. Например, конкретные варианты осуществления устройства обеспечивают ввод менее приблизительно 10 мг состава на блистер или менее приблизительно 8 мг состава на блистер, или менее приблизительно 6 мг состава на блистер, или менее приблизительно 5 мг состава на блистер, или менее приблизительно 4 мг состава на блистер, или менее приблизительно 3 мг состава на блистер, или менее приблизительно 2,75 мг состава на блистер, или менее приблизительно 2,5 мг состава на блистер, или от приблизительно 0,5 мг до приблизительно 2,5 мг на блистер. Кроме выполнено с устройство возможностью доставки каждой посредством нормального спокойного дыхания вместо глубокого или форсированного вдоха.

[00118] Согласно конкретному варианту осуществления сухой порошкообразный лекарственный состав в каждой дозе (например, в каждом блистере) по настоящему изобретению содержит, по меньшей мере, один лекарственный препарат и, по меньшей мере, один носитель, такой как лактоза (например, моногидрат Например, сухой порошкообразный лекарственный состав в каждой дозе (например, блистере) может содержать, по меньшей мере, один лекарственный препарат в комбинации с, по меньшей мере, 70% масс. носителя (например, лактозы) или, по меньшей мере, 75% масс. носителя, или, по меньшей мере, 80% масс. носителя, или, по меньшей мере, 85% масс. носителя, или, по меньшей мере, 90% масс. носителя, или, по меньшей мере, 92% масс. носителя, или, по меньшей мере, 95% масс. носителя, или, по меньшей мере, 96% масс. носителя, или, по меньшей мере, 97% масс. носителя, или, по меньшей мере, 97,5% масс. носителя, или, по меньшей мере, 98% масс. носителя, или, по меньшей мере, 98,5% масс. носителя, или, по меньшей мере, 99% масс. носителя, или, по меньшей мере, 99,5%

масс. носителя, или от 85% масс. до 99,9% масс., или от 90% масс. до 99,9% масс., или от 92% масс. до 99,9% масс., или от 95% масс. до 99,9% масс., или от 97% масс. до 99,9% масс., или от 97,5% масс. до 99,9% масс. носителя.

[00119] Согласно одному варианту осуществления носитель и лекарственный (-е) препарат (-ы) смешаны вместе посредством обычного процесса смешивания, такого как смешивание с большими сдвиговыми усилиями; например, они не смешаны посредством совместной сушки распылением носителя и лекарственного (-ых) препарата (-ов). Согласно одному варианту осуществления лактоза распределение частиц с приблизительно СЛЕДУЮЩИМИ характеристиками: D_{10} : 10 микрон или менее; D_{50} : 70 микрон или 200 микрон или менее. Согласно одному варианту D_{90} : осуществления лактоза имеет распределение приблизительно следующими характеристиками: D₁₀: 2 микрона или более; D_{50} : 30 микрон или более; D_{90} : 120 микрон или более. варианту осуществления лактоза Согласно одному имеет С распределение частиц приблизительно СЛЕДУЮЩИМИ характеристиками: D_{10} : 2-10 микрон; D_{50} : 30-70 микрон; D_{90} : 120-200 микрон. Согласно одному варианту осуществления лактоза имеет частиц С приблизительно распределение характеристиками: D_{10} : 3-7 микрон; D_{50} : 37-61 микрон; D_{90} : 124-194 Согласно одному варианту осуществления моногидрат микрона. лактозы, используемый в данном составе, представляет собой Respitose® ML001.

[00120] Согласно альтернативному варианту осуществления носитель (-и) и/или вспомогательное (-ые) вещество (-а) смешаны с лекарственным (-и) препаратом (-ами) посредством их совместного распыления, например, посредством сушки распылением.

[00121] Согласно конкретным вариантам осуществления общее количество данного, по меньшей мере, одного лекарственного препарата в составе лекарства/лекарственной форме (например, одного, двух или трех лекарственных препаратов) составляет от 0,1% масс. до 80% масс. или от 0,1% масс. до 70% масс., или от 0,1% масс. до 50% масс., или от 0,1% масс. до 50% масс., или от

0,1% масс. до 40% масс., или от 0,1% масс. до 35% масс., или от 0,1% масс. до 30% масс., или от 0,1% масс. до 25% масс., или от 0,1% масс. до 20% масс., или от 0,1% масс. до 15% масс., или от 0,1% масс. до 12% масс., или от 0,1% масс. до 10% масс., или от 0,1% масс. до 8% масс., или от 0,1% масс. до 6% масс., или от 0,1% масс. до 5% масс., или от 0,1% масс. до 4% масс., или от 0,1% масс. до 3% масс., или от 0,1% масс. до 2,5% масс., или от 0,1% масс. до 2% масс., или от 0,1% масс. до 1,5% масс., или от 0,1% масс. до 1% масс. При необходимости состав может содержать или более вспомогательных веществ, таких магния. Примеры активных фармацевтических ингредиентов которые могут быть включены в составы, описаны ниже И Примерах. Согласно варианту осуществления одному каждый лекарственный содержит (например, состав ДДМА гликопиррония бромид или тиотропия бромид) и/или ДДВА (например, формотерола другому Согласно варианту осуществления фумарат). каждый лекарственный состав содержит альбутерола сульфат.

[00122] Согласно определенным вариантам осуществления, которых устройство содержит блистерную полоску, каждый блистер содержит один и тот лекарственный состав в одном и TOMNGU) понимании TOPO, ЧТО МОГУТ количестве незначительные различия между блистерами вследствие изменчивости в процессе производства). Согласно альтернативным вариантам осуществления разные блистеры в устройстве могут содержать разные типы и/или количества лекарственного состава обеспечения альтернативных схем лечения; например, в блистерной полоске может содержать два разных лекарственных состава В чередующихся блистерах, ИЛИ группа блистеров может содержать первый состав, и вторая группа блистеров может содержать второй состав и т.д.

[00123] Согласно одному варианту осуществления способ использования ингалятора для ввода дозы лекарственного препарата (то есть терапевтически эффективного количества лекарственного препарата) включает полное выполнение ингаляционного цикла из от 2 до 30 следующих друг за другом ингаляций или от 2 до 20 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 30 следующих

друг за другом ингаляций, или от 3 до 20 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 15 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 15 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 12 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 12 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 10 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 10 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 8 следующих друг за ингаляций, или от 3 до 8 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 30 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 20 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 15 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 12 следующих друг другом ингаляций, или от 4 до 10 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 8 следующих друг за другом ингаляций, или от 5 до 30 следующих друг за другом ингаляций, или от 5 до 20 следующих друг за другом ингаляций, или от 5 до 10 следующих друг за другом ингаляций (предпочтительно 30 или менее следующих друг за другом ингаляций или 20 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 15 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 12 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 10 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 8 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 6 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 5 или менее следующих друг за другом ингаляций) из мундштука ингалятора при спокойном вдыхании, при этом ингалятор содержит одну или более доз сухого порошкообразного лекарственного препарата. Каждая отдельная доза может составлять приблизительно 10 мг или менее, приблизительно 8 мг или менее, приблизительно 7 мг или менее, приблизительно 6 мг или менее, приблизительно 5 мг или менее, приблизительно 4 мг или менее, приблизительно 3 мг или менее, приблизительно 2,5 мг или менее или приблизительно 2 мг или менее, и средство создания аэрозоля содержит вибрационный элемент для перевода дозы аэрозольное состояние, при доза вводится посредством ЭТОМ ингалятора в течение ингаляционного цикла.

[00124] Согласно одному варианту осуществления, в котором устройство содержит блистерную полоску, способ использования ингалятора для ввода дозы лекарственного препарата из блистера

(то есть терапевтически эффективного количества лекарственного препарата) включает полное выполнение ингаляционного цикла из от 2 до 30 следующих друг за другом ингаляций или от 2 до следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 30 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 20 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 15 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 15 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 12 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 12 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 10 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 10 следующих друг за другом ингаляций, или от 2 до 8 следующих друг за другом ингаляций, или от 3 до 8 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 30 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 20 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 15 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 12 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 10 следующих друг за другом ингаляций, или от 4 до 8 следующих друг за другом ингаляций, или от 5 до 30 следующих друг за другом ингаляций, или от 5 до 20 следующих друг за другом ингаляций, или от 5 до 10 следующих друг за другом ингаляций (предпочтительно 30 или менее следующих друг за другом ингаляций или 20 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 15 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 12 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 10 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 8 или другом ингаляций, менее следующих друг за ИЛИ 6 или менее следующих друг за другом ингаляций, или 5 или менее следующих друг за другом ингаляций) из мундштука ингалятора при спокойном вдыхании, при этом ингалятор содержит множество предварительно отмеренных доз сухого порошкообразного лекарственного препарата, при этом каждая отдельная доза составляет приблизительно 10 мг или менее, приблизительно 8 мг или менее, приблизительно 7 мг или менее, приблизительно 6 мг или менее, приблизительно 5 мг или менее, приблизительно 4 мг или менее, приблизительно 3 мг или менее, приблизительно 2,5 мг или менее или приблизительно 2 мг или менее и содержится внутри блистера, и средство создания аэрозоля содержит вибрационный элемент для перевода каждой дозы

в аэрозольное состояние, при этом доза вводится посредством ингалятора в течение ингаляционного цикла.

[00125] Согласно варианту осуществления передача энергии (например, в виде механических колебаний и/или акустической энергии) \circ T вибрационного элемента контейнеру (например, блистерной полоске) обеспечивает блистеру ИЛИ ввод терапевтически эффективной дозы лекарственного посредством устройства в течение ингаляционного цикла. Согласно варианту осуществления передача энергии (например, виде колебаний и/или акустической энергии) механических вибрационного элемента контейнеру (например, блистеру) обеспечивает ввод, по меньшей мере, 75% или, по меньшей мере, 80%, или, по меньшей мере, 85%, или, по меньшей мере, 90%, или, по меньшей мере, 95%, или, по меньшей мере, 96%, или, по меньшей мере, 97%, или, по меньшей мере, 98%, или, по меньшей мере, 99%, или 100% лекарственного состава в дозе (например, содержащейся внутри блистера) посредством устройства в течение ингаляционного цикла. Выраженная в процентах доля остающегося порошка в дозе может быть определена, например, взвешиванием контейнера до и 응. после ингаляционного цикла И определения разницы Предпочтительно сухой порошок, находящийся весь внутри контейнера, вводится В течение ингаляционного цикла понимании того, что малое, но обоснованное количество порошка может по-прежнему оставаться в контейнере после ввода всей дозы; небольшая пленка или пренебрежимо малое количество порошка может оставаться на поверхности контейнера), ИЛИ существу все содержимое вводится из контейнера.

[00126] Согласно предпочтительным вариантам осуществления ингалятор способен обеспечить данные уровни «очистки» блистера скоростей идп широком диапазоне потока, создаваемых пользователем, например, при скоростях потока, составляющих 15 всего лишь л/мин (LPM) или находящихся в диапазоне приблизительно 15 л/мин ДО приблизительно 90 л/мин или ОТ 15 приблизительно л/мин до приблизительно 60 л/мин, ИЛИ ОТ приблизительно 15 л/мин до приблизительно 30 л/мин, ИЛИ ОТ 22 л/мин до приблизительно 32 $\pi/мин$, приблизительно ИЛИ ОТ

л/мин до приблизительно 60 л/мин, или от приблизительно 30 30 л/мин до приблизительно 90 приблизительно л/мин. образом, согласно предпочтительным вариантам осуществления доза, содержащаяся внутри блистера, или почти вся доза может быть введена в течение ингаляционного цикла (например, за 5-10 следующих друг за другом ингаляций или за 4-8 вдохов, вызывающих дозирование, и т.д.) независимо от того, вдыхает ли пользователь через устройство посредством спокойного вдоха или посредством СИЛЬНОГО также независимо \circ вдоха, а TOPO, имеет ЛИ Устройство пользователь нарушение функции легких. предпочтительно также обеспечивает данные уровни блистеров устройства, содержащихся внутри ДЛЯ всех доз, например, для всех доз, содержащихся в блистерной полоске, или для, по меньшей мере, 90% доз, содержащихся внутри устройства. Эта способность доставлять постоянные дозы при широком диапазоне скоростей потока является отличием от обычных ингаляторов сухого порошка.

[00127] Согласно предпочтительным вариантам осуществления ингалятор по настоящему изобретению обеспечивает ввод от 65% до 135% или от 75% 125%, или от 80% до 120% от целевой ДО доставляемой дозы лекарственного препарата для каждой содержащейся в устройстве, и/или устройство обеспечивает ввод в среднем от 65% до 135% или от 75% до 125%, или от 80% до 120% от целевой доставляемой дозы лекарственного препарата для всех доз, содержащихся в устройстве, или для 90% доз, содержащихся устройстве. Например, устройство сохраняет однородность доставляемой дозы в пределах \pm 20% или \pm 25%, или \pm 35% для всех доз, содержащихся в устройстве, или для 90% доз, содержащихся в устройстве. Эта однородность доставляемой дозы предпочтительно обеспечивается при скоростях потока, составляющих всего лишь 15 л/мин или находящихся в диапазоне от приблизительно 15 л/мин до 90 л/мин или 15 приблизительно \circ приблизительно л/мин ΠО $\pi/мин$, приблизительно 60 или ОТ приблизительно 15 л/мин ПО $\pi/мин,$ приблизительно 30 или ОТ приблизительно 22 л/мин ДО приблизительно 32 $\pi/мин$, приблизительно 30 л/мин ИЛИ \circ T ДО

приблизительно 60 л/мин, или от приблизительно 30 л/мин до приблизительно 90 л/мин, или при скоростях потока, составляющих 15 л/мин и/или 30 л/мин, и/или 60 л/мин, и/или 90 л/мин. контексте данного документа целевая доставляемая доза предпочтительно относится к номинальной дозе лекарственного препарата, которая подлежит доставке посредством ингалятора в соответствии с предписанием врача. Целевая доставляемая доза лекарственного препарата необязательно такая же, как величина загруженной дозы, которая содержится внутри каждого блистера; содержать например, блистер тэжом загруженную лекарственного препарата с массой 5 мкг при целевой доставляемой дозе или номинальной дозе 4 мкг. Величина дозы, которая вводится доставляется посредством ингалятора, предпочтительно относится к количеству, которое выходит из ингалятора и которое может быть измерено методами испытаний в лабораторных условиях. Фактическое количество лекарства, доставляемого субъекта, будет зависеть от факторов, связанных с пациентом, таких как анатомические характеристики и профиля инспираторного потока.

[00128] Согласно предпочтительным вариантам осуществления ингалятор обеспечивает доставку мелкодисперсной фракции (FPF), составляющей, по меньшей мере, 30% или, по меньшей мере, 35%, или, по меньшей мере, 40%, или, по меньшей мере, 45%, или, по меньшей мере, 50%, или от приблизительно 30% до приблизительно 90%, или от приблизительно 30% до приблизительно 80%, или от приблизительно 30% до приблизительно 70%, или от приблизительно приблизительно 60%, или от приблизительно приблизительно 50%, или от приблизительно 40% до приблизительно 90%, или от приблизительно 40% до приблизительно 80%, или от приблизительно 40% до приблизительно 70%, или от приблизительно 40% приблизительно 60%. B контексте данного ДО документа мелкодисперсная фракция относится к выраженной в процентах доле доставляемой дозы, которая имеет аэродинамический который меньше или равен 5 микронам (мкм). Эта мелкодисперсная фракция предпочтительно обеспечивается при скоростях потока, составляющих всего лишь 15 л/мин или находящихся в диапазоне от

приблизительно 15 л/мин приблизительно 90 л/мин ДΟ или ОТ приблизительно 15 л/мин приблизительно 60 л/мин, ΠО или ОТ приблизительно 15 л/мин приблизительно 30 $\pi/мин,$ ДО ИЛИ ОТ 22 л/мин 32 приблизительно ДО приблизительно л/мин, ИЛИ ОТ 30 л/мин до приблизительно 60 приблизительно $\pi/мин,$ ИЛИ TOприблизительно 30 л/мин ДО приблизительно 90 л/мин, иди при скоростях потока, составляющих 15 л/мин и/или 30 л/мин, и/или 60 л/мин, и/или 90 л/мин. Устройство предпочтительно обеспечивает эту мелкодисперсную фракцию для одной дозы или для всех доз, ингалятора, например, содержащихся внутри для всех доз, содержащихся в блистерной полоске, или для, по меньшей мере, 90% доз, содержащихся внутри ингалятора. Эта мелкодисперсная фракция предпочтительно представляет собой среднее значение для всех доз, содержащихся внутри ингалятора.

[00129] Согласно предпочтительным вариантам осуществления ингалятор по настоящему изобретению обеспечивает доставку сухого порошкообразного лекарственного препарата, содержащего частицы, имеющие размер, достаточно малый для обеспечения их доставки в Для оптимальной доставки в легкие. легкие сухой предпочтительно должен быть подвергнут микронизации или сушке значения масс-медианного аэродинамического распылением ДО диаметра частиц порошка \circ T приблизительно 0,1 микрона приблизительно 10 микрон, предпочтительно от приблизительно 0,5 микрона до приблизительно 6 микрон. Однако также предпочтительно использованы другие способы получения быть контролируемым размером, например, процессы в сверхкритических т.д. контролируемое осаждение «Масс-медианный И аэродинамический диаметр» ИЛИ «ДАММ» В контексте данного документа предпочтительно относится К медианному аэродинамическому размеру множества частиц, как правило, полидисперсном скоплении. «Аэродинамический диаметр» предпочтительно представляет собой диаметр сферы единичной плотности, имеющей такую же скорость осаждения, как правило, в порошок, и, следовательно, представляет собой воздухе, как полезную величину для определения характеристик порошка аэрозольном состоянии или других диспергированных частиц или

состава в виде частиц с точки зрения их поведения при осаждении. В данном документе ММАД определяют методом распределения частиц на ступенях каскадного импактора.

[00130] Согласно предпочтительным вариантам осуществления ингалятор обеспечивает доставку сухих порошкообразных составов, имеющих ММАД, составляющий приблизительно 10 мкм (микрон) или менее или приблизительно 8 микрон или менее, или приблизительно 6 микрон или менее, или приблизительно 5 микрон или менее, или приблизительно 4 мкм или менее, или приблизительно 3,75 микрона приблизительно 3,5 микрона ИЛИ ИЛИ приблизительно 3,0 микрона или менее, или от приблизительно 0,1 мкм до приблизительно 10 мкм, или от приблизительно 0,1 мкм до 0,1 приблизительно 8 MKM, или от приблизительно MKM ДО приблизительно MKM, или от приблизительно 0,1 MKM ДО приблизительно 5 MKM, или от приблизительно 0,1 MKM ДО 4 приблизительно приблизительно MKM, \circ T 1 ИЛИ MKM ДО приблизительно 10 мкм, или \circ T приблизительно 1 MKM ДО приблизительно 8 MKM, ИЛИ приблизительно 1 \circ MKM ДО приблизительно 6 MKM, ИЛИ $\mathsf{T}\mathsf{O}$ приблизительно 1 MKM ДО 5 приблизительно ОТ приблизительно 1 MKM, ИЛИ MKM ДО приблизительно 4 мкм. Этот ММАД предпочтительно достигается при скоростях потока, составляющих всего лишь 15 л/мин, находящихся в диапазоне от приблизительно 15 л/мин до приблизительно л/мин или от приблизительно 15 л/мин до приблизительно 60 л/мин, или от приблизительно 15 л/мин до приблизительно 30 л/мин, или от приблизительно 22 л/мин до приблизительно 32 л/мин, или от приблизительно 30 л/мин до приблизительно 60 л/мин, приблизительно 30 л/мин до приблизительно 90 л/мин, или при скоростях потока, составляющих 15 л/мин и/или 30 л/мин, и/или 60 л/мин, и/или 90 л/мин. Устройство предпочтительно обеспечивает ланный ДАММ для всех доз, содержащихся внутри устройства, например, для всех доз, содержащихся в блистерной полоске, или для, по меньшей мере, 90% доз, содержащихся внутри устройства. Этот ММАД предпочтительно представляет собой среднее значение для всех доз, содержащихся внутри устройства.

[00131] Согласно предпочтительному варианту осуществления

вибрационный элемент ингалятора представляет собой пьезоэлектрический преобразователь, варианты осуществления которого описаны ниже более подробно. Согласно одному варианту осуществления величина размаха напряжения, подаваемого элемент вибрационный пьезоэлектрический (например, преобразователь) при его активации для колебаний, составляет приблизительно 180-260 В или приблизительно 190-250 B, или 200-240 предпочтительно приблизительно В. Согласно одному осуществления пьезоэлектрический преобразователь варианту вибрирует с частотой от приблизительно 36 кГц до приблизительно 43 кГц или от приблизительно 37 кГц до приблизительно 43 кГц, или от приблизительно 38 кГц до приблизительно 43 кГц, или от 36 42 приблизительно кГц приблизительно кГЦ, ДО ИЛИ TOприблизительно 36 кГи 41 ДО приблизительно кГЦ, ИЛИ ОТ приблизительно 36 кГц ДО приблизительно 40 кГц, ИЛИ ОТ приблизительно 36 кГц приблизительно 39 кГЦ, ДΟ ИЛИ ОТ 37 приблизительно 42 приблизительно кГц ДО кГц, или $^{\circ}$ приблизительно 37 кГц ДО приблизительно 41 кГц, или ОТ 37 40 приблизительно кГц ДО приблизительно кГц, ИЛИ ОТ 42 приблизительно 38 кГц приблизительно кГц, ДО ИЛИ ОТ 38 приблизительно кГц приблизительно 41 кГц, ДО ИЛИ ОТ приблизительно 38 кГц ДО приблизительно 40 кГц, или ОТ приблизительно 38 кГц до приблизительно 39 кГц.

[00132] Согласно ОДНОМУ варианту осуществления идп активации посредством вдоха, вызывающего дозирование, пьезоэлектрический преобразователь (пьезопреобразователь) активируется для колебаний в течение от приблизительно 50 мс до приблизительно 1000 мс при каждой ингаляции. Каждое активацию пьезопреобразователя в качестве реакции на вдох, вызывающий импульсом (burst) дозирование, можно назвать или импульсом (pulse). Это активацию или импульс предпочтительно является эффективным ДЛЯ перевода, ПО меньшей мере, части аэрозольное состояние к моменту начала вдыхания пользователем, так что остальная часть вдоха представляет собой втягиваемый воздух, который обеспечивает ввод дозы в аэрозольном состоянии (или ее части) в легкие пользователя. Согласно дополнительным

осуществления пьезоэлектрический преобразователь вариантам активируется для колебаний в течение от приблизительно 50 мс до приблизительно 1000 MC или ОТ приблизительно 50 ДО 900 50 приблизительно MC, или ОТ приблизительно MC ДО 800 50 приблизительно MC, приблизительно ИЛИ OTMC ДО приблизительно 700 приблизительно 50 MC, ИЛИ $^{\circ}$ MC ДО приблизительно 600 приблизительно 50 MC, или OTMC ПО 500 приблизительно MC, ИЛИ ОТ приблизительно 50 MC ДО 400 50 приблизительно приблизительно MC, или OTMC ДО 300 50 приблизительно MC, или ОТ приблизительно MC ДО приблизительно 200 MC, или ОТ приблизительно 50 MC ДО приблизительно 100 приблизительно 100 MC, ИЛИ ОТ MC. ДО 900 100 приблизительно приблизительно MC, ИЛИ Γ O MC ДО 800 100 приблизительно MC, ИЛИ ОТ приблизительно MC ДО приблизительно 700 MC, ИЛИ ОТ приблизительно 100 MC ДО приблизительно 600 приблизительно 100 MC, ИЛИ ОТ MC ДΟ 500 100 приблизительно MC, ИЛИ Γ O приблизительно MC ДО приблизительно 400 MC, ОТ приблизительно 100 ИЛИ MC ДО 300 100 приблизительно MC, ИЛИ TOприблизительно MC ДО приблизительно 200 мс при каждом вдохе, вызывающем дозирование.

[00133] В соответствии с разными вариантами осуществления схемы дозирования пьезопреобразователь может быть активирован в течение разных количеств времени на протяжении ингаляционного цикла или может быть активирован в течение одного и того же протяжении ингаляционного цикла. пьезопреобразователь может быть активирован в течение 100 мс для каждого из первых четырех вдохов, вызывающих дозирование, и 300 MC ДЛЯ каждого ИЗ последующих четырех вдохов, вызывающих на протяжении в общей сложности восьми вызывающих дозирование, в ингаляционном цикле (при этом общее пребывания во включенном состоянии составляет 1,6 время другому примеру пьезопреобразователь может Согласно активирован в течение 500 MC для каждого ИЗ общей сложности четырех вдохов, вызывающих дозирование, В ингаляционном (npu общее пребывания цикле MOTE время во 2 включенном состоянии составляет секунды). В одном варианте

осуществления преобразователь 150 активируется в течение от приблизительно 100 миллисекунд до приблизительно 500 миллисекунд во время первой серии импульсов (например, от 3 импульсов до 12 импульсов или от 3 импульсов до 10 импульсов, или от 3 импульсов до 8 импульсов, или от 3 импульсов до 6 импульсов) для доставки содержимого контейнера, такого как один блистер 130, в течение данной серии.

[00134] Время пребывания во включенном состоянии предпочтительно относится к общему количеству времени, в течение которого преобразователь включен/активирован при его резонансной достаточной для обеспечения искусственно созданной струи в дозирующей камере на протяжении ингаляционного цикла, то числу импульсов, которые генерируются при резонансной преобразователя, достаточной ДЛЯ обеспечения искусственно созданной струи, (например, 4 импульса) которое умножено на количество времени, приходящееся на один импульс (например, 500 мс) на протяжении ингаляционного цикла (4 \times 500 мс=2 секунды пребывания во включенном состоянии). Например, если преобразователь, имеющий резонансную частоту от 38 до 42 кГц, активируется в общей сложности 4 раза при данной частоте по 500 мс каждый раз, поскольку ингаляционный цикл включает 4 вдоха, вызывающих дозирование, И каждое ИЗ данных «включений» происходит при резонансной частоте преобразователя, достаточной генерирования искусственно созданной струи, общее пребывания во включенном состоянии для этого ингаляционного цикла составляет 2 секунды (с краткими перерывами, вызываемыми скачками ПО частоте, возникающими во время пребывания включенном состоянии, как описано в данном документе). Время пребывания в состоянии «выключено» не является частью времени пребывания во включенном состоянии и предпочтительно включает те промежутки времени В течение ингаляционного цикла, когда преобразователь не активирован, или преобразователь активирован при одной или более частотах, которые не вызывают резонанса в дозирующей камере, достаточного для обеспечения искусственно созданной струи, (например, преобразователь, который имеет

резонанс при 38-42 кГц, работает при частоте 10 кГц между вдохами, вызывающими дозирование, в течение в общей сложности 20-30 секунд времени пребывания в состоянии «выключено» на протяжении ингаляционного цикла), и эти периоды пребывания в состоянии «выключено» при активации не рассматриваются как часть времени пребывания во включенном состоянии.

Согласно варианту осуществления преобразователь активируется для колебаний в течение времени пребывания включенном состоянии, составляющего в общей сложности 5 секунд или менее, на протяжении ингаляционного цикла (согласно любой схеме дозирования, например, при 10 импульсах по 500 мс каждый и т.д.) или в течение в общей сложности 4 секунд или менее, или в течение в общей сложности 3 секунд или менее, или в течение в общей сложности 2 секунд или менее, или в течение в сложности от приблизительно 1 секунды до приблизительно 5 секунд или от приблизительно 1 секунды до приблизительно 4 секунд, или от приблизительно 1 секунды до приблизительно 3 секунд, или от приблизительно 1 секунды до приблизительно 2 секунд, приблизительно 1 секунды до приблизительно 1,8 секунды, или от приблизительно 1 секунды до приблизительно 1,6 секунды, или от приблизительно 1 секунды до приблизительно 1,4 секунды, или от приблизительно 1,2 секунды до приблизительно 3 секунд, или от приблизительно 1,2 секунды до приблизительно 2 секунд.

[00136] Согласно одному варианту осуществления средство аэрозоля выполнено С возможностью терапевтически эффективной зоны (например, из блистера 130) течение ингаляционного цикла, содержащего, по меньшей мере, три пьезоимпульса при его резонансной частоте, или свыше, по меньшей мере, четырех пьезоимпульсов, или свыше, по меньшей мере, пяти пьезоимпульсов, или свыше, ПО меньшей мере, шести пьезоимпульсов, или свыше, по меньшей мере, семи пьезоимпульсов, или свыше, по меньшей мере, восьми пьезоимпульсов, или свыше, по меньшей мере, девяти пьезоимпульсов, или свыше, по меньшей мере, десяти пьезоимпульсов, когда пьезопреобразователь активируется для колебаний в течение общего времени пребывания во включенном состоянии, составляющего 5 секунд или менее, на протяжении

ингаляционного цикла, как указано выше. Например, ингаляционный цикл может содержать от 3 до 12 пьезоимпульсов при резонансной частоте пьезопреобразователя или от 3 до 10 пьезоимпульсов, или от 3 до 8 пьезоимпульсов, или от 4 до 12 пьезоимпульсов, или от 4 до 10 пьезоимпульсов, или от 4 до 8 пьезоимпульсов, или от 4 до 6 пьезоимпульсов, или 30 пьезоимпульсов или менее, или 20 пьезоимпульсов или менее, или 15 пьезоимпульсов или менее, или 12 пьезоимпульсов или менее, или 6 пьезоимпульсов или менее, или 8 пьезоимпульсов или менее, или 6 пьезоимпульсов или менее, или 5 пьезоимпульсов или менее, или 4 пьезоимпульсов или менее, или 3 пьезоимпульсов или менее.

[00137] Согласно варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата обеспечивает доставку, по меньшей мере, микрограмма (MKT) ΝΦΑ на включение пьезопреобразователя или, ПО меньшей мере, 0,5 mkr ΑФИ импульс, или, по меньшей мере, 1 мкг АФИ на импульс, или, по меньшей мере, 2 мкг АФИ на импульс, или, по меньшей мере, 3 мкг АФИ на импульс, или, по меньшей мере, 4 мкг АФИ на импульс, или, по меньшей мере, 5 мкг АФИ на импульс, или, по меньшей мере, 6 мкг АФИ на импульс, или, по меньшей мере, 7 мкг АФИ на импульс, или, по меньшей мере, 8 мкг АФИ на импульс. Количество АФИ, доставляемое при 1 импульсе, может варьироваться в зависимости от количества или содержания АФИ в дозе, выраженного в % масс. Устройство доставки лекарственного препарата может обеспечить разных количеств ΑФИ на 1 импульс ингаляционного цикла; например, количество АФИ, доставляемое при первом импульсе или при первых двух импульсах, может быть больше количества АФИ, доставляемого соответственно при импульсе или последних двух импульсах. В ОДНОМ варианте осуществления импульс (например, первый импульс в качестве реакции на первый вдох, вызывающий дозирование) обеспечивает доставку, по меньшей мере, приблизительно 20% или, по меньшей мере, приблизительно 30%, или, по меньшей мере, приблизительно 40%, или, по меньшей мере, приблизительно 50%, или, по меньшей мере, приблизительно 60% от дозы.

[00138] Примеры разных схем активации приведены в Примере

4. В примере, в котором сухой порошкообразный лекарственный состав содержит, по меньшей мере, один АФИ в сочетании с, по меньшей мере, 90% масс. носителя (например, лактозы) меньшей мере, 92% масс. носителя, или, по меньшей мере, 95%масс. носителя, или, по меньшей мере, 96% масс. носителя, или, по меньшей мере, 97% масс. носителя, или, по меньшей мере, 97,5% масс. носителя, или, по меньшей мере, 98% масс. носителя, или, по меньшей мере, 98,5% масс. носителя, или, по меньшей мере, 99% масс. носителя, или, по меньшей мере, 99,5% масс. носителя, или от 85% масс. до 99,9% масс., или от 90% масс. до 99,9% масс., или от 92% масс. до 99,9% масс., или от 95% масс. до 99,9% масс., или от 97% масс. до 99,9% масс., или от 97,5% масс. до 99,9% масс. носителя, в одном варианте осуществления первый импульс обеспечивает доставку, по меньшей мере, 0,5 микрограмма АФИ или, по меньшей мере, 1 микрограмма АФИ, или, по меньшей мере, 1,5 микрограмма АФИ, или, по меньшей мере, 2 микрограммов АФИ, или, по меньшей мере, 3 микрограммов АФИ, или, по меньшей мере, 4 микрограммов АФИ, или, по меньшей мере, 5 микрограммов АФИ, или, по меньшей мере, 6 микрограммов АФИ, или, по меньшей мере, 7 микрограммов АФИ, или, по меньшей мере, 8 микрограммов на импульс, или от приблизительно 0,5 микрограмма приблизительно 8 микрограммов, или \circ T приблизительно микрограмма до приблизительно 6 микрограммов, от приблизительно 0,5 микрограмма до приблизительно 4 микрограммов АФИ.

[00139] Согласно одному варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата обеспечивает ввод, по меньшей мере, приблизительно 10% или, по меньшей мере, приблизительно 15%, или, по меньшей мере, приблизительно 20%, или, по меньшей мере, приблизительно 20%, или, по меньшей мере, приблизительно 30%, или, по меньшей мере, приблизительно 40%, или, по меньшей мере, приблизительно 60% от дозы лекарственного препарата в качестве реакции на первый вдох, вызывающий дозирование, (то есть при первом импульсе), и остальная часть дозы вводится в течение остальных вдохов, вызывающих дозирование, в ингаляционном цикле. Другими словами, устройство доставки лекарственного препарата может быть

выполнено с возможностью ввода, по меньшей мере, приблизительно 10% или, по меньшей мере, приблизительно 15%, или, по меньшей мере, приблизительно 20%, или, по меньшей мере, приблизительно 25%, или, по меньшей мере, приблизительно 30%, или, по меньшей мере, приблизительно 40%, или, по меньшей мере, приблизительно 50%, или, по меньшей мере, приблизительно 60% от дозы сухого порошкообразного лекарственного препарата в качестве реакции на первый вдох, вызывающий дозирование, в ингаляционном цикле.

порошкообразный [00140] В котором сухой В примере, лекарственный состав содержит, по меньшей мере, один АФИ в сочетании с, по меньшей мере, 90% масс. носителя (например, лактозы) или, по меньшей мере, 92% масс. носителя, или, меньшей мере, 95% масс. носителя, или, по меньшей мере, масс. носителя, или, по меньшей мере, 97% масс. носителя, или, по меньшей мере, 97,5% масс. носителя, или, по меньшей мере, 98% масс. носителя, или, по меньшей мере, 98,5% масс. носителя, или, по меньшей мере, 99% масс. носителя, или, по меньшей мере, 99,5% масс. носителя, или от 85% масс. до 99,9% масс., или от 90% масс. до 99,9% масс., или от 92% масс. до 99,9% масс., или от 95% масс. до 99,9% масс., или от 97% масс. до 99,9% масс., или масс. до 99,9% масс. носителя в одном варианте осуществления (например, Примере 4), преобразователь В активируется четыре раза В течение от приблизительно 400 миллисекунд до приблизительно 600 миллисекунд каждый раз для доставки полной дозы фармацевтического препарата. Первый импульс быть конфигурирован С возможностью доставки 70% до приблизительно 80% от дозы, приблизительно исходно содержащейся в блистере 130. Каждый из второго, третьего и четвертого импульсов может быть конфигурирован с возможностью доставки от приблизительно 5% до приблизительно 15% от дозы, исходно содержащейся в блистере 130.

[00141] В одном варианте осуществления (например, в Примере 4) первый импульс обеспечивает доставку, по меньшей мере, приблизительно 20% или, по меньшей мере, приблизительно 30%, или, по меньшей мере, приблизительно 40%, или, по меньшей мере, приблизительно 50%, или, по меньшей мере, приблизительно 60% от

целевой доставляемой дозы лекарственного препарата или приблизительно 40% до приблизительно 85% от целевой доставляемой Согласно другому варианту осуществления первый импульс обеспечивает доставку, по меньшей мере, приблизительно 20% или, по меньшей мере, приблизительно 30%, или, по меньшей мере, приблизительно 40%, или, по меньшей мере, приблизительно 50%, меньшей мере, приблизительно 60% лекарственного или, препарата, содержащегося в дозе (например, в блистере 130). В осуществления второй импульс обеспечивает ОДНОМ варианте доставку, по меньшей мере, приблизительно 5% или, по меньшей мере, приблизительно 10%, или, по меньшей мере, приблизительно 20% от исходного количества лекарственного препарата в блистере 130. В одном варианте осуществления каждый из третьего четвертого импульсов обеспечивает доставку, по меньшей мере, приблизительно 1% или, по меньшей мере, приблизительно 5%, или, меньшей мере, приблизительно 10% ОТ исходной лекарственного препарата В блистере. В ОДНОМ варианте осуществления остальные импульсы обеспечивают доставку оставшейся части исходной дозы лекарственного препарата блистере.

[00142] Согласно варианту осуществления, как описано ниже подробно, идп каждом активации пьезоэлектрического преобразователя, по меньшей мере, часть сухого порошкообразного лекарственного препарата переходит в аэрозольное состояние ИЗ блистера В дозирующую камеру, акустические волны вызывают вытеснение лекарственного препарата из одного или более отверстий в дозирующей камере в канал для воздушного потока, так что лекарственный препарат захватывается воздухом, вдыхаемым пациентом при вдохе. В ингаляторе настоящему изобретению предпочтительно используется искусственно создаваемая струя для содействия переводу порошкообразного аэрозольное состояние. Искусственно создаваемые лекарства в струи были описаны в патентах США №№ 7,318,434, 7,779,837, 7,334,577 и 8,322,338, которые включены в данный документ путем ссылки. Как описано в вышеуказанных патентах, если ограничена на одном конце устройством, генерирующим акустические

волны, и на другом конце жесткой стенкой с малым отверстием, при излучении акустических волн с достаточно высокой частотой и амплитудой из генератора может быть создана струя воздуха, которая выходит из отверстия наружу из камеры. Струя или так называемая искусственно созданная струя состоит из последовательности вихревых воздушных струй, которые образуются рядом с отверстием.

[00143] Согласно конкретным вариантам осуществления пьезопреобразователь расположен напротив дозирующей камеры и выполнен с возможностью обеспечения максимальных искусственно создаваемых струй, выходящих из отверстия (-й) в дозирующей камере, когда пьезопреобразователь активируется в течение всего лишь 50 мс или всего лишь 100 мс при одном импульсе или всего лишь 200 мс при одном импульсе, или всего лишь 300 мс при одном импульсе. Искусственно созданные струи предпочтительно вызывают напряжение, составляющее, по меньшей мере, 0,5 В или, по меньшей мере, 0,6 В, или, по меньшей мере, 0,7 В, или, по меньшей мере, 0,8 В, или, по меньшей мере, 0,9 В, или, по меньшей мере, 1,0 В, или, по меньшей мере, 1,1 В, или, по меньшей мере, 1,2 В, или, по меньшей мере, 1,3 В, или, по меньшей мере, 1,4 В, или, по меньшей мере, 1,5 В, или, по меньшей мере, 1,6 В, или, меньшей мере, 1,7 В, например, от 0,5 В до 1,7 В или от 0,5 В до 1,6 В, или от 0,5 В до 1,5 В, или от 0,5 В до 1,4 В, или от 0,5 В до 1,3 В, или от 0,5 В до 1,2 В, или от 0,5 В до 1,0 В, при количественной оценке, выполняемой посредством осциллоскопа, который преобразует сигналы давления в напряжение. Искусственно созданные струи можно наблюдать и количественно оценивать в соответствии с методикой, описанной в Примере 1. Как описано в Примере 1, средство создания аэрозоля соединено с с усилителем (РА-1) для пневмотахометра, который измеряет поток газа, выходящий из отверстия (-й) дозирующей камеры. Сигнал перепада давлений измеряется и усиливается для получения аналогового выходного сигнала, пропорционального скорости РА-1 соединен с осциллоскопом, который преобразует потока. сигнал в напряжение.

[00144] Как показано посредством исследований

лабораторных и клинических условиях, описанных В данном ингалятор выполнен с возможностью доставки терапевтически эффективных количеств СУХОГО лекарственного (-ых) препарата (-ов) порошкообразного (-ых) легкие субъекта предпочтительно для лечения заболевания или нарушения деятельности органов дыхания или их одного или более СИМПТОМОВ (например, выбранных ИЗ группы, содержащей состоящей из ХОБЛ, астмы, муковисцидоза, идиопатического фиброза легких (IPF) и т.д.) предпочтительно в случае, когда субъект вдыхает через ингалятор, используя спокойное вдыхание. Ингалятор выполнен возможностью доставки таких терапевтически эффективных количеств в пределах от 80% до 120% от средней доставляемой дозы в широком диапазоне скоростей (например, 15-90 л/мин или 15-60 л/мин, или 30-90 л/мин, или 30-И предпочтительно при широком ряде схем активации преобразователя, при этом схемы активации различаются по числу (например, 4-8 импульсов) импульсов И значению времени пребывания во включенном состоянии в расчете на (например, от 100 мс/импульс до 500 мс/импульс), например, при суммарном времени пребывания во включенном состоянии, В диапазоне приблизительно 1 находящемся \circ T секунды ДО приблизительно 5 секунд соответствующем общему И числу импульсов.

[00145] Устройство предпочтительно сохраняет постоянное распределение частиц (APSD) аэродинамическое при скоростях потока и предпочтительно при разных схемах активации, масс-медианный аэродинамический диаметр ЭТОМ (MMAII) постоянно составляет приблизительно 10 мкм (микрон) или менее или приблизительно 8 микрон или менее, или более предпочтительно приблизительно 6 микрон или менее или приблизительно 5 микрон или менее, или приблизительно 4 MKM или менее, или приблизительно 3,75 микрона или менее, или приблизительно 3,5 микрона или менее, или приблизительно 3,0 микрона или менее, или от приблизительно 0,1 мкм до приблизительно 10 мкм, ИЛИ ОТ приблизительно 0,1 MKM ДО приблизительно 8 MKM, ИЛИ TO0,1 6 приблизительно MKM ДО приблизительно MKM, ИЛИ ОТ

приблизительно приблизительно 0,1 MKM 5 ДО MKM, ИЛИ ОТ приблизительно 0,1 MKM приблизительно ДО 4 MKM, ИЛИ ОТ приблизительно 1 MKM ДО приблизительно 10 MKM, ИЛИ ОТ приблизительно приблизительно 8 1 MKM ДО MKM, ИЛИ \circ приблизительно 1 мкм приблизительно 6 MKM, ДО ИЛИ TOприблизительно 1 MKM приблизительно 5 ДО MKM, ИЛИ ОТ приблизительно 1 мкм до приблизительно 4 мкм. Мелкодисперсная фракция (FPF) также предпочтительно является постоянной при различных скоростях потока и схемах активации и составляет, например, по меньшей мере, 30% или, по меньшей мере, 35%, или, по меньшей мере, 40%, или, по меньшей мере, 45%, или, по меньшей мере, 50%, или от приблизительно 30% до приблизительно 90%, или 30% приблизительно 80%, приблизительно ДО приблизительно 30% до приблизительно 70%, или от приблизительно приблизительно 60%, или от приблизительно приблизительно 50%, или от приблизительно 40% до приблизительно 90%, или от приблизительно 40% до приблизительно 80%, или от приблизительно 40% до приблизительно 70%, или от приблизительно 40% до приблизительно 60%.

[00146] Согласно одному варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата содержит дозирующую камеру, содержащую внутреннюю часть, которая выполнена с возможностью сухого порошкообразного содержания В ней лекарственного препарата, преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при этом дозирующая камера и преобразователь настроены в акустический резонанс так, что дозирующая камера выполнена с возможностью перехода в режим резонанса в качестве реакции на преобразователя, и блок управления, активацию электрически соединенный с преобразователем и выполненный с возможностью электрического сигнала, который передачи активирует преобразователь, когда устройство распознает спокойный вдох субъекта (например, устройство содержит программный способный генерировать указанный электрический сигнал). доставки лекарственного препарата Устройство предпочтительно имеет сопротивление потоку в диапазоне от приблизительно (0,040 см водяного столба) 0,5 /л/мин до приблизительно (0,1 см водяного

столба) 0,5 /л/мин при 30 литрах в минуту (л/мин) и выполнено с возможностью доставки терапевтически эффективной дозы сухого порошкообразного лекарственного препарата в качестве реакции на 2-20 спокойных вдохов, при этом доза имеет масс-медианный аэродинамический диаметр (ММАД), составляющий приблизительно 6 микрон или менее, мелкодисперсную фракцию, составляющую, по меньшей мере, 30%.

[00147] Согласно другому варианту осуществления способ заболевания или патологического состояния лечения органов ховл, астмы, (например, муковисцидоза идиопатического фиброза легких (IPF) и т.д.) или их одного или более симптомов (например, способ увеличения $O\Phi B_1$ субъекта) терапевтически эффективной ингаляцию дозы включает порошкообразного лекарственного препарата посредством устройства лекарственного препарата при использовании спокойных вдохов в течение ингаляционного цикла, моте исп ингаляционный цикл включает вдохи, вызывающие дозирование, при этом устройство доставки лекарственного препарата содержит вибрационный элемент, который активируется при каждом вдохе, вызывающем дозирование, и обеспечивает перевод СУХОГО порошкообразного лекарственного препарата В аэрозольное состояние в дозирующей камере и его вытеснение из одного или более отверстий в дозирующей камере в канал для воздушного потока, при этом колебания давления в дозирующей камере являются достаточно большими рядом с данными одним или более отверстиями перевода В аэрозольное состояние и вытеснения порошкообразного лекарственного препарата посредством искусственно созданной струи. Устройство доставки лекарственного препарата предпочтительно имеет сопротивление потоку в диапазоне водяного столба) $^{0,5}/л/мин$ приблизительно (0,040 CMприблизительно (0,1) см водяного столба) 0,5/ л/мин при 30 литрах в минуту (л/мин) и выполнено с возможностью доставки дозы сухого порошкообразного лекарственного препарата в качестве реакции на спокойный вдох (например, в качестве реакции на скорости потока, меньшей находящиеся, ПО мере, В пределах диапазона приблизительно 15 л/мин до приблизительно 30 л/мин), при этом

порошкообразного лекарственного поза CVXOFO препарата, доставляемого посредством устройства доставки лекарственного препарата, имеет масс-медианный аэродинамический диаметр (ММАД), приблизительно 6 составляющий микрон ИЛИ менее, мелкодисперсную фракцию, составляющую, по меньшей мере, 30%. Доза лекарственного препарата предпочтительно доставляется за 5 минут или менее или за 4 минуты или менее, или за 3 минуты или менее, или за 2 минуты или менее, или предпочтительно в течение 90 секунд или менее, или в течение 60 секунд или менее, или в течение 45 секунд или менее, или в течение 30 секунд или менее. Устройство доставки лекарственного препарата предпочтительно выполнено с возможностью ввода, по меньшей мере, приблизительно 10% или, по меньшей мере, приблизительно 15%, или, по меньшей мере, приблизительно 20%, или, по меньшей мере, приблизительно 25%, или, по меньшей мере, приблизительно 30%, или, по меньшей мере, приблизительно 40%, или, по меньшей мере, приблизительно 50%, или, по меньшей мере, приблизительно 60% от дозы сухого порошкообразного лекарственного препарата в качестве реакции на первый вдох, вызывающий дозирование, в ингаляционном цикле.

[00148] Согласно еще одному варианту осуществления способ лечения ХОБЛ или ее одного или более симптомов (например, для длительной поддерживающей бронхолитической терапии обструкции дыхательных путей у пациентов с хронической обструктивной болезнью легких (XOBЛ), включая хронический бронхит и/или эмфизему) включает полное выполнение ингаляционного цикла из от 2 до 20 следующих друг за другом ингаляций из ингалятора при спокойном Ингалятор предпочтительно дыхании. содержит предварительно отмеренные дозы СУХОГО порошка И создания аэрозоля, содержащее вибрационный элемент для перевода каждой дозы в аэрозольное состояние. Доза, содержащаяся внутри блистера, может составлять приблизительно 5 мг или менее, при препарата вводится лекарственного ингалятора течение ингаляционного цикла. Ингалятор предпочтительно обеспечивает ввод приблизительно такого же или большего количества АФИ на дозу по сравнению с пассивным устройством, которое выполнено с возможностью доставки такого же

количества АФИ на дозу (например, при этом пассивное устройство не имеет вибрационного элемента и обеспечивает доставку большего СУХОГО порошка на дозу). Устройство лекарственного препарата предпочтительно имеет сопротивление диапазоне от приблизительно (0,040 см потоку в водяного столба) ^{0,5}/л/мин ДО приблизительно (0,1)CMстолба) $^{0,5}/\pi/мин$ при 30 литрах в минуту ($\pi/mин$) и выполнено с возможностью доставки дозы СУХОГО порошкообразного лекарственного препарата в качестве реакции на спокойный вдох (например, в качестве реакции на скорости потока, находящиеся, по меньшей мере, в пределах диапазона от приблизительно 15 л/мин 30 приблизительно $\pi/мин)$, при MOTE доза порошкообразного лекарственного препарата, доставляемого посредством устройства доставки лекарственного препарата, имеет масс-медианный аэродинамический диаметр (ММАД), составляющий приблизительно 6 микрон или менее, и мелкодисперсную фракцию, мере, 30%. составляющую, ПО меньшей Доза лекарственного препарата предпочтительно доставляется за 5 минут или менее или за 4 минуты или менее, или за 3 минуты или менее, или за 2 минуты или менее, или предпочтительно в течение 90 секунд или менее, или в течение 60 секунд или менее, или в течение 45 секунд или менее, или в течение 30 секунд или менее.

[00149] Время до максимального $O\Phi B_1$ после использования ингалятора настоящему изобретению для ПО ввода дозы предпочтительно меньше времени ДО максимального О Φ В₁ использования пассивного ингалятора для ввода дозы, содержащей такое же количество АФИ. Ингалятор по настоящему изобретению предпочтительно обеспечивает большее значение C_{max} после ввода дозы по сравнению со значением C_{max} , обеспечиваемым пассивным ингалятором, используемым для ввода дозы, содержащей такое же количество АФИ. Использование ингалятора настоящему ПО изобретению для ввода дозы предпочтительно приводит к более быстрому появлению ΑФИ В плазме, чем при использовании пассивного ингалятора, применяемого для ввода дозы, содержащей такое же количество $A\Phi M$, что показано посредством t_{max} .

[00150] Варианты осуществления настоящего изобретения

блистерной полоске, выполненной с возможностью относятся К ингаляторе. Согласно конкретным использования вариантам размеры блистерной полоски, объем углублений осуществления блистеров И объем пеллет лекарства, поданных в блистерную у конкурирующих изделий. полоску, меньше, чем Пеллеты углубления блистеров, имеющие меньший размер, могут потребовать точных способов изготовления для гарантирования выдачи пеллет надлежащих размеров. Полоска предпочтительно удерживается направляющей вместо спирали в отличие от конкурирующих изделий, однако предусмотрены варианты осуществления, в которых полоска удерживается в виде спирали внутри ингалятора. В соответствии с вариантами осуществления блистерной полоски были ДОСТИГНУТЫ следующие цели: минимизация размера полостей для минимизации длины полоски при обеспечении достаточного места для загрузки заполнении посредством автоматизированного лекарства при ингалятор, оборудования, максимизация числа доз на ОДИН обеспечение достаточного места для хранения как неиспользованных, так и использованных блистеров, уменьшение отделяющего усилия для снижения требований к крутящему моменту электродвигателя без ухудшения целостности уплотнения и снижения устойчивости и устранение проблем, связанных с целостностью уплотнения и обусловленных малой площадью уплотнения. Несмотря на малый объем полостей блистеров по отношению к большему объему дозирующей камеры, устройство точно выполнено с возможностью перемещения сухого порошкообразного лекарственного препарата из полости блистера в дозирующую камеру и перевода лекарственного препарата в аэрозольное состояние и его вытеснения из одного или более отверстий в дозирующей камере.

[00151] Согласно варианту осуществления ингалятор содержит блистерную полоску, при этом блистерная полоска содержит: (i) базовый лист, в котором образованы блистеры, определяющие границы углублений в них, при этом в углублениях содержится сухой порошкообразный лекарственный препарат, и (ii) закрывающий лист, который выполнен с возможностью механического отделения от базового листа, и ингалятор содержит: (i) дозирующую камеру, подобную описанной в данном документе и выполненную с

возможностью приема лекарственного препарата из блистера, (ii) преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при преобразователь выполнен С возможностью обеспечения перевода лекарственного препарата в аэрозольное состояние при активации преобразователя, и (ііі) индексирующее средство, нижней выполненное возможностью отделения поверхности листа верхней поверхности базового закрывающего OTлиста 110° предпочтительно ПОД УГЛОМ ОТ приблизительно ДΟ приблизительно 160° между нижней поверхностью закрывающего листа и верхней поверхностью базового листа. Отношение внутреннего объема дозирующей камеры к внутреннему объему каждого блистера предпочтительно составляет ОТ приблизительно 20:1 ПО приблизительно 80:1. Как описано в данном документе, дозирующая предпочтительно содержит туннель, выполненный возможностью приема лекарственного препарата ИЗ блистера. Как описано в данном документе, дозирующая камера отверстий, которых содержит одно или более ENвытесняется лекарственный препарат в аэрозольном состоянии, при этом данные одно или более отверстий имеют диаметр, составляющий, например, от приблизительно 0,01 дюйма (0,25 мм) до приблизительно 0,05 дюйма (1,3 мм).

[00152] Согласно одному варианту осуществления блистерная полоска, выполненная с возможностью использования в ингаляторе, содержит: базовый лист, в котором блистеры образованы так, что они определяют границы углублений в них, при этом углубления содержат ингаляционный лекарственный препарат в виде порошка, и закрывающий лист, который выполнен с возможностью механического отделения \circ T базового листа для обеспечения возможности выпуска указанного ингаляционного лекарственного препарата, при этом каждый блистер имеет объем полости ОТ приблизительно 6 MM^3 приблизительно 15 MM^3 ДО ИЛИ ОТ MM^3 приблизительно 6 приблизительно 12 MM^3 , ДО ИЛИ OTприблизительно 6 MM^3 приблизительно 10 MM^3 , ДО ИЛИ OT приблизительно 7 мм³ приблизительно 15 MM^3 , ДО ИЛИ \bigcirc T 7 MM^3 приблизительно MM^3 , приблизительно 12 ДО ИЛИ ОТ

 MM^3 приблизительно MM^3 , приблизительно 7 10 или ДΟ ОТ приблизительно 8 MM^3 приблизительно 14 MM^3 , ΠО или ОТ приблизительно MM^3 приблизительно MM^3 , 8 13 ИЛИ ДО ОТ приблизительно 8 MM^3 приблизительно 12 MM^3 , ДО ИЛИ ОТ приблизительно 8 MM^3 приблизительно 10 MM^3 , ДО ИЛИ ОТ MM^3 , приблизительно 9 MM^3 приблизительно 14 ИЛИ ДО ОТ MM^3 MM^3 . приблизительно 9 приблизительно 13 или ДО OT MM^3 приблизительно 9 приблизительно 12 ДО MM^3 , ИЛИ ОТ 9 $\mathbf{M}\mathbf{M}^3$ MM^3 , приблизительно приблизительно 11 ДО или ОТ приблизительно 10 мм³. Согласно одному приблизительно 9 мм³ до осуществления каждый блистер имеет объем MM^3 MM^3 9 приблизительно приблизительно 14 ДО или ОТ $\mathbf{M}\mathbf{M}^3$ 9 приблизительно 13 MM^3 , приблизительно ДО ИЛИ TO MM^3 13 MM^3 . приблизительно 10 приблизительно Эти ДО объемы полостей блистерной полоски предпочтительно меньше объемов полостей по предшествующему уровню техники, предназначенных для блистер Advair имеет объем ингаляторов; например, полости, составляющий приблизительно 18 мм³, и блистер Forspiro имеет объем полости, составляющий приблизительно 115 мм³.

[00153] Согласно варианту осуществления глубины полостей блистеров составляют от приблизительно 1 мм до приблизительно 3 более предпочтительно ОТ приблизительно MM ДО 2,5 приблизительно MM или ОТ приблизительно 1 MM ДО приблизительно 2 MM, ИЛИ \circ приблизительно 1 MM ДО приблизительно 1,5 приблизительно MM, или \circ приблизительно 1,75 мм. Объем пеллета лекарственного препарата, поданного в полость блистера, может составлять от приблизительно 1 мм^3 до приблизительно 5 мм^3 или от приблизительно $1,5 \text{ мм}^3$ приблизительно MM^3 , приблизительно 1,5 MM^3 или \circ ДО MM^3 приблизительно 3 MM^3 , приблизительно ИЛИ ОТ ДО приблизительно 4 MM^3 , или ОТ приблизительно MM^3 ДО приблизительно 3 мм^3 , или приблизительно 2,4 мм^3 в отличие объема порошка, составляющего приблизительно 18 MM^3 , подан в полости блистеров Advair.

[00154] Согласно одному варианту осуществления базовый лист (и предпочтительно закрывающий лист) имеет ширину от

приблизительно 4 приблизительно 10 MM ДΟ MM ИЛИ ОТ приблизительно приблизительно 8 4 MM, MM ДО ИЛИ ОТ приблизительно 4 приблизительно 6 MM, MMДО ИЛИ ОТ приблизительно 5 приблизительно 10 MM ДО MM, ИЛИ ОТ 5 приблизительно 8 приблизительно MMДО MM, ИЛИ TOприблизительно 5 приблизительно 7 MMДО MM, ИЛИ ОТ приблизительно 5 мм до приблизительно 6 мм. Закрывающий лист предпочтительно имеет приблизительно такую же ширину, как базовый лист. Согласно альтернативному варианту осуществления (и предпочтительно закрывающего листа) ширина базового листа составляет от приблизительно 5 мм до приблизительно 12 мм, более предпочтительно от приблизительно 5 мм до приблизительно 11 5 мм до приблизительно 10 MM, или от приблизительно ИЛИ TOприблизительно 7 приблизительно 12 MM ДО MM, ИЛИ ОТ 7 приблизительно MM ДО приблизительно 11 MM, ИЛИ ОТ приблизительно 7 приблизительно 10 MM ДО MM, ИЛИ ОТ приблизительно 8 приблизительно 12 MMДО MM, ИЛИ $^{\circ}$ 8 приблизительно MM ДО приблизительно 11 MM, ИЛИ ОТ 8 мм до приблизительно 10 мм. приблизительно Форма полости блистера предпочтительно является круглой, овальной ИЛИ продолговатой, более предпочтительно продолговатой, существует тенденция уменьшения возникновения напряжений. Варианты осуществления блистерной полоски показаны на фиг. 38А и 38В, при этом фиг.38А иллюстрирует овальные полости, и фиг.38В иллюстрирует продолговатые полости.

[00155] Согласно одному варианту осуществления блистерная полоска содержит от 10 до 50 блистеров или от 15 до 50 блистеров, или от 20 до 50 блистеров, или от 25 до 50 блистеров, или от 35 до 50 блистеров, или от 10 до 50 блистеров, или от 15 до 40 блистеров, или от 20 до 40 блистеров, предпочтительно от 25 до 40 блистеров или от 35 до 40 блистеров, или от 28 до 35 блистеров, или от 30 до 35 блистеров.

[00156] Согласно одному варианту осуществления базовый лист имеет многослойную структуру, содержащую слой алюминиевой фольги и слой полимерного материала; например, базовый лист может содержать, по меньшей мере, нижеуказанные следующие друг за

другом слои: слой ориентированного полиамида (ОРА), приклеенный к алюминиевой фольге, приклеенной к слою полимерного материала (например, ПВХ). Согласно варианту осуществления лист имеет многослойную структуру, содержащую, по меньшей мере, нижеуказанные следующие друг за другом слои: слой бумаги, приклеенный к пластиковой пленке, приклеенной к алюминиевой фольге. Слой покрытия предпочтительно обеспечивает прикрепление закрывающего листа к базовому листу; слой покрытия может быть выбран, например, из группы, содержащей термосвариваемый лак, пленку и покрытие, наносимое экструзией, или состоящей пленки термосвариваемого лака, И покрытия, наносимого экструзией.

[00157] Согласно варианту осуществления закрывающий лист имеет верхнюю поверхность и нижнюю поверхность, при этом нижняя поверхность 1410 закрывающего листа приклеена с возможностью отделения верхней поверхности 1412 базового K листа, показано, например, на фиг.38С. При отделении закрывающего листа от базового листа посредством механизма продвижения блистерной 1410 полоски **ККНЖИН** поверхность закрывающего листа предпочтительно отделяется под углом У относительно поверхности 1412 базового листа, который составляет приблизительно 110° до приблизительно 160° или от приблизительно 110° до приблизительно 150° , или от приблизительно 110° приблизительно 140°, или от приблизительно 120° до приблизительно 160° , или от приблизительно 120° до приблизительно 150° , или от приблизительно 120° до приблизительно 140°.

[00158] Согласно одному варианту осуществления ингалятор содержит дозирующую камеру, выполненную с возможностью приема блистера, лекарственного препарата ИЗ В сочетании преобразователем, расположенным напротив дозирующей камеры, при камера преобразователь И дозирующая выполнены возможностью перевода лекарственного препарата в аэрозольное при активации преобразователя, и отношение дозирующей камеры к объему блистера составляет от приблизительно 5:1 до приблизительно 50:1 или от приблизительно 10:1

50:1, 20:1 приблизительно или ОТ приблизительно ДΟ приблизительно 50:1, приблизительно 30:1 ИЛИ ОТ ПО 50:1, приблизительно приблизительно ИЛИ 10:1 \circ ДО приблизительно 40:1, приблизительно ИЛИ $\mathsf{T}\mathsf{O}$ 10:1 ДО 30:1, приблизительно приблизительно 20:1 ИЛИ \circ T ДО приблизительно 30:1. Согласно альтернативному варианту осуществления, в котором дозирующая камера имеет больший объем (например, как показано на фиг. 43B, от приблизительно 550 мм^3 до приблизительно 700 мм³), отношение объема дозирующей камеры к объему блистера может составлять от приблизительно приблизительно 70:1 или от приблизительно 30:1 до приблизительно 80:1, или от приблизительно 45:1 до приблизительно 70:1, или от 50:1 70:1, приблизительно ДО приблизительно ИЛИ приблизительно 50:1 приблизительно 65:1, ДО ИЛИ ОТ приблизительно 60:1 ДО приблизительно 60:1. Как правило, отношение объема дозирующей камеры к объему блистера может составлять от приблизительно 20:1 до приблизительно 80:1 или от приблизительно 20:1 до приблизительно 70:1.

[00159] Вариант осуществления механизма продвижения блистеров выполнен с возможностью перемещения блистера в такое положение, чтобы компоненты ингалятора 100 могли обеспечить перевод фармацевтического препарата из каждого блистера 130 в И аэрозольное состояние его доставку пользователю, разъяснено ниже более подробно. Варианты осуществления механизма блистерной полоски, описанные ниже, иллюстративными, и другие механизмы для продвижения каждой дозы могут быть использованы в соответствии с настоящим изобретением.

[00160] Элементы, показанные на фигурах, необязательно начерчены в масштабе и предназначены только для иллюстрации предотвращения Один функционирования. способ чрезмерного продвижения блистерной полоски СОСТОИТ В использовании механического индексирующего средства, такого как индексирующий зубчатый механизм, предложенный в данном документе и описанный в документе US2016/0296717, который включен в данный документ путем ссылки.

[00161] Такой индексирующий зубчатый механизм приводится в

действие помощью приводного С средства, такого как электродвигатель, например, шаговый электродвигатель ИЛИ двигатель постоянного тока (DC). Управление приводным средством может осуществляться посредством электронного блока управления включения и выключения для продвижения блистерной ДЛЯ его полоски на один блистер. Этот электронный блок управления может команду, вводимую пользователем, реагировать на или на воспринимающее средство (такое как механический переключатель), выполненное с возможностью распознавания ситуации, когда блистер успешно размещен в позиции дозирования, в которой он может быть опорожнен. Например, позиция дозирования может соответствовать входу в дозирующую камеру, в которую лекарственный препарат (такой как сухой порошкообразный фармацевтический препарат), содержащийся в блистере, должен быть выпущен так, чтобы он мог быть захвачен воздухом, вдыхаемым пользователем, и доставлен в Например, его дыхательные пути. сухой порошкообразный лекарственный препарат может вытесняться из ингалятора искусственно созданных струях счет за активации пьезоэлектрического элемента во время ингаляции.

[00162] На другом конце зубчатого механизма по отношению к приводному средству предусмотрена ступица с, по меньшей мере, одним углублением, при этом каждое углубление выполнено контактного взаимодействия с одним возможностью блистером из блистерной полоски так, что другой (второй) блистер из полоски может быть перемещен в позицию дозирования и при необходимости может удерживаться у стенки туннеля для доз помощью поджимающего средства. Таким образом, ступица удерживает блистерную полоску на месте при (втором) блистере, находящемся в позиции дозирования, и пустом (первом) блистере в ступице при опорожнении (второго) блистера, находящегося В позиции дозирования. Таким образом, в этой иллюстративной конструкции ступица и отверстие дозирующей камеры расположены на расстоянии друг друга, соответствующем одному блистеру. (Второй) блистер, находящийся в позиции дозирования, расположен так, что имеется герметичное уплотнение между стенками чашеобразного углубления блистера и стенками дозирующей камеры,

лекарственный препарат из блистера предпочтительно выходит камеру. Это предотвращает потерю лекарственного забивание механизма препарата лекарственным препаратом. Возможное, НΟ необязательное поджимающее средство (подпружиненная лапка 172 на фиг.11) может быть предусмотрено для улучшения уплотнения за счет поджима блистерной полоски по направлению к дозирующей камере (или для ввода в контакт с дозирующей камерой).

[00163] Приводной механизм выполнен так, что после перемещения второго блистера в позицию дозирования приводной механизм временно отсоединяется от ступицы. Это означает, что избегают чрезмерного продвижения блистерной полоски при условии, что индексирующий зубчатый механизм выполнен с возможностью обеспечения такой продолжительности OTOTO временного разъединения, которая равна ИЛИ больше времени, которое требуется электронной системе управления для получения сигнала и реагирования на сигнал, указывающий на то, что второй блистер находится в позиции дозирования. Это уменьшает потребность в высокой скорости электродвигателя и точности управления, поскольку имеется большой промежуток времени, в течение которого электродвигатель остановлен, чтобы не вызывать чрезмерного или недостаточного продвижения блистера. Это также предотвращает случайное перемещение блистерной полоски при отделении картриджа между событиями, связанными с доставкой дозы.

[00164] Механизм для временного отсоединения ступицы приводного средства может содержать одно или более прямозубых цилиндрических зубчатых колес И одно ИЛИ более секторных зубчатых колес. Прямозубое цилиндрическое зубчатое зубья, проходящие радиальном содержит В направлении расположенные по существу равномерно на всей его окружной периферии. Секторное зубчатое колесо фактически представляет собой прямозубое цилиндрическое зубчатое колесо, у зубья ОТСУТСТВУЮТ на ОДНОМ ИЛИ более участков окружной периферии. Когда вращающееся секторное зубчатое колесо приводит в движение прямозубое цилиндрическое зубчатое колесо, прямозубое цилиндрическое зубчатое колесо приводится в движение только

когда зубчатая (-ые) часть (-и) секторного зубчатого тогда, колеса входят в зацепление с ним. Когда не имеющая зубьев часть секторного зубчатого колеса будет совмещена С прямозубого цилиндрического зубчатого колеса, прямозубое цилиндрическое зубчатое колесо перестает вращаться. Секторное зубчатое колесо продолжает вращаться до тех пор, пока зубчатая часть не войдет в контакт и в зацепление с зубьями прямозубого цилиндрического зубчатого колеса. После OTOTE прямозубое цилиндрическое зубчатое колесо и секторное зубчатое вращаются вместе, пока не имеющая зубьев часть зубчатого колеса снова не войдет в контакт С прямозубым цилиндрическим зубчатым колесом. Следовательно, если вращение ступицы вызывается прямозубым цилиндрическим зубчатым колесом, временное отсоединение ступицы от приводного средства может быть обеспечено, если приводное средство обеспечивает приведение в движение секторного зубчатого колеса, которое, в свою очередь, приводит в движение прямозубое цилиндрическое зубчатое колесо, которое, в свою очередь, приводит в движение ступицу.

[00165] Ступица может быть выполнена, например, в виде эвольвентного зубчатого элемента 110, как показано на или смещенного зубчатого элемента 120, как показано на фиг.1С. эвольвентным зубчатым элементом подразумевается предназначенное для блистера гнездо открытого типа в ступице, блистерная полоска будет входить внутрь В гнездо закручиванием и затем выходить ИЗ него с закручиванием значительной степени подобно TOMY, как зубья шестерен С эвольвентным зацеплением входят в зацепление при их приближении к точке соприкосновения и затем поворачиваются друг от друга). Смещенный зубчатый элемент В ОДНОМ варианте осуществления представляет собой конструктивный элемент с вырезом, в котором блистерная полоска наматывается вокруг ступицы, при этом пустые углубления на ступице без закручивания блистеры входят в полоски; OTC конструкция, проиллюстрированная на фиг.4А. образованные на окружной периферии Углубления, зубчатого элемента любой из двух форм, могут быть выполнены с размером, 130 блистерной ПОЗВОЛЯЮЩИМ принять один блистер

подлежащей продвижению. Профиль смещенного зубчатого элемента предпочтительно не имеет тенденции к смещению или смятию блистеров или обеспечению выпучивания блистерной полоски. Фиг.1D иллюстрирует приведенную в качестве примера ступицу 120 при использовании. В этом примере путь, по которому перемещается блистерная полоска, проходит вокруг приблизительно половины окружной периферии ступицы так, что множество блистеров 130 входят в контакт со ступицей одновременно. Фиг.1E и 1F иллюстрируют альтернативные приведенные в качестве примера конструкции ступицы 110.

[00166] Фиг.1G и 1H (которая показывает фрагмент на фиг.1G) иллюстрируют пример того, как позиция дозирования из блистера может быть расположена относительно других элементов ингалятора 100. Блистер 130 показан в позиции дозирования, при этом его открытая (в результате отделения) сторона обращена к туннелю 141, который предназначен для дозы из блистера и обеспечивает пневматическое соединение позиции дозирования с иозирующей камерой 142. Пьезоэлектрический вибратор 150 в одном варианте осуществления расположен с возможностью обеспечения колебаний пленки, которая находится в контакте с краем нижней части дозирующей камеры 142, которая находится в контакте с головкой пьезоэлектрического вибратора 150, так что сухой порошкообразный лекарственный препарат, содержащийся в блистере 130 и дозирующей камере 142, вытесняется из дозирующей камеры 142 через отверстия (openings) (отверстия (holes)) в воздушный туннель 144. образом, вибрация пьезоэлектрического вибратора 150 воздействует на пленку. Таким образом, лекарственный препарат захватывается воздушным потоком, проходящим из впускного элемента воздушному туннелю 144 и из выпускного элемента 146 в мундштуке 160.

[00167] Фиг.1I показывает другой вид конструкции по фиг.1G и 1H с позицией дозирования, показанной относительно ступицы 120. Первый блистер 129 удерживается в ступице 120. Также показана подпружиненная лапка 172, которая поджимает второй блистер 130 по направлению к туннелю 141. В сочетании с тем, что в позиции дозирования открытая сторона второго блистера 130

удерживается приблизительно горизонтальной при использовании при полой части, проходящей вниз, это обеспечивает минимизацию высыпания лекарственного препарата из блистера в другое место, отличное от туннеля 141.

[00168] Механизм продвижения блистерной полоски может быть выполнен с возможностью пошагового перемещения следующих друг за блистеров ENблистерной полоски через другом ОИЦИКОП дозирования. То есть, как только второй блистер будет перемещен в позицию дозирования и опорожнен, ступица может быть повернута так, что пустой второй блистер будет «захвачен» ступицей, и третий (полный) блистер будет перемещен в позицию дозирования, и так далее до тех пор, пока не будут опорожнены все блистеры на полоске, при этом пустые блистеры освобождаются от ступицы в соответствующей точке до того, как ступица совершит полный оборот.

[00169] Как только второй блистер будет опорожнен, передний конец полоски (содержащий первый, пустой блистер) может быть подан наружу из ингалятора, где он может быть, например, отрезан ножницами или оторван (например, при использовании канавки для отрыва или линии надреза или перфорации в полоске между блистерами) и выброшен. (Если отдельные блистеры удерживаются вместе в виде полоски только посредством поддерживающей ленты, то не потребуется никакого отрезания или отрывания.) В альтернативном варианте ингалятор может содержать камеру для отходов, в которую подаются использованные блистеры. Части полоски с использованными блистерами могут быть, например, сложены гармошкой в такой камере или намотаны на катушку.

[00170] В качестве другой опции, если блистерная полоска является достаточно короткой по отношению к геометрическим характеристикам ингалятора, одновитковая направляющая может быть предусмотрена вместе со ступицей, расположенной где-либо внутри нее, при этом зубья ступицы выступают в направляющую. Это обеспечивает возможность удерживания использованных блистеров внутри ингалятора и избавления от них вместе с ингалятором, когда все блистеры будут использованы (или вместе с картриджем, если предусмотрен сменный картридж с блистерами, предназначенный

прикрепления к многократно используемой основной части ДЛЯ ингалятора). В такой конструкции передний конец полоски может подаваться в направляющую для отходов В ингаляторе. направляющая может представлять собой продолжение удерживающей направляющей, в которой блистерная полоска удерживается перед использованием и в которой задний конец полоски (содержащий один или более полных блистеров) находится во время продвижения полоски. Направляющая ДЛЯ ОТХОДОВ төжом проходить удерживающей направляющей, посредством этого образуется двойная направляющая, имеющая такие размеры и расположенная так, что передний конец блистерной полоски подается в часть направляющей, освобожденную от заднего конца.

[00171] Вариант конструкции двойной направляющей фиг.2A-2C. проиллюстрирован на Этот вариант обеспечивает уменьшение потребной площади, занимаемой направляющей, при той же длине блистерной полоски по отношению к варианту с одним витком И, таким образом, потенциальное уменьшение размера ингалятора/картриджа и/или увеличение его вместимости отношению к блистерам. Поскольку некоторые ингаляторы (например, ингаляторы для экстренной терапии и ингаляторы для частого необходимо постоянно, использования) носить OTC является так как ЭТО делает ингалятор предпочтительным, портативным. На фиг. 2А показана удерживающая направляющая 240, подача в которую осуществляется посредством двойной направляющей Удерживающая направляющая 240 приближается периферии ступицы 230 и следует вдоль части этой окружной затем становится направляющей 210 для отходов. периферии, и Направляющая 210 для отходов затем проходит обратно к двойной направляющей 220.

[00172] Фиг.2В и 2С иллюстрируют один вариант осуществления направляющей для блистерной полоски. Исходное положение блистерной полоски показано на фиг.2В, и конечное положение блистерной полоски (когда все блистеры опорожнены) показано на фиг.2С.

[00173] Как показано на фиг.2В, помимо первого блистера 299А ступица также входит в контактное взаимодействие с

блистерами 229В и 229С в исходном положении для улучшения контактного взаимодействия с блистерной полоской в целом. Любые блистеры, введенные в контактное взаимодействие со ступицей в исходном положении, могут быть соответственно предусмотрены пустыми для избежания рассыпания лекарственного препарата вокруг ступицы и на направляющую для отходов.

[00174] В качестве альтернативы по отношению к конструкции с двойной направляющей блистерная полоска может удерживаться на катушке, с которой она пошагово разматывается.

[00175] Блистерная полоска төжом быть образована EMмножества сравнительно жестких (например, пластиковых и.пи алюминиевых) куполообразных ИЛИ чашеобразных соединенных и закрытых полоской из поддерживающей ленты (иногда материалом). Лекарственный называемой закрывающим препарат (например, в виде жидкости или сухого порошка) может огражден в чашеобразных элементах. Отдельные блистеры могут быть посредством прокалывания поддерживающей куполообразного элемента или их обоих. В альтернативном варианте блистеры могут быть открыты посредством отделения поддерживающей ленты.

[00176] Если поддерживающую ленту отделяют для открывания блистеров, может быть предусмотрена катушка, вокруг которой наматывается отделенная поддерживающая лента. Такая катушка зубчатом колесе, удерживаться на обеспечивающем отделение/намотку на катушку. Передний конец блистерной полоски кромку содержать поддерживающей ленты или язычок, чашеобразного выступающий за дистальный конец элемента дистального блистера. Эта кромка или этот язычок может быть прикреплена/прикреплен катушке. Зубчатое K колесо, обеспечивающее отделение/намотку на катушку, тэжом быть во вращение посредством индексирующего приведено зубчатого механизма при повороте ступицы так, что поддерживающая лента будет отделяться от каждого блистера и наматываться вокруг катушки при перемещении чашеобразного элемента блистера позицию дозирования. Следовательно, чашеобразный элемент блистера будет открыт в позиции дозирования, ЧТО делает

лекарственный препарат доступным для дозирующей камеры.

[00177] Для гарантирования TOPO, YTO MOMEHT соответствовать моменту времени отделения будет перемещения чашеобразного элемента блистера в позицию дозирования, зубчатое колесо, обеспечивающее отделение/намотку на катушку, может быть движение зубчатым колесом (например, секторным зубчатым колесом), которое также (напрямую или непрямым образом) приводит в движение ступицу.

[00178] Зубчатое колесо, обеспечивающее отделение/намотку на катушку, И ступица могут быть расположены поддерживающая лента будет отделяться от чашеобразного элемента каждого блистера под углом, близким к прямому углу, относительно поддерживающей остающейся чашеобразном ленты, на блистера, например, под углом от 40° до 140° (например, 135°), например, под углом от 60° до 120° , например, под углом, равным приблизительно 90°. Чем ближе угол отделения к 90°, тем меньше трение между поддерживающей лентой и краем, от которого она отделяется. Уменьшенное трение позволяет уменьшить нагрузку на электродвигатель, В результате чего ЭКОНОМИТСЯ энергия И уменьшается вероятность разрыва поддерживающей полоски.

[00179] По мере намотки ленты вокруг катушки катушки увеличивается. Это увеличивает окружную скорость катушки блистерной относительно ленты, по-прежнему находящейся на полоске, что создает натяжение, поскольку блистерная полоска удерживается ступицей. Чтобы избежать разрыва ленты на зубчатом колесе, обеспечивающем отделение/намотку на катушку, могут быть предохранительная муфта ИЛИ механический предусмотрены ограничитель 300 поворота, как показано фиг.3, на для периодического СНЯТИЯ напряжения И возврата конструкции исходное состояние. Проскальзывание в муфте задано меньшим, чем прочность поддерживающей муфты на разрыв, но большим, чем сопротивление ленты отслаиванию. Предохранительная муфта 300 образована z-образным компонентом 310, который вращается вместе с катушкой, и зубчатой кольцевой частью 320, показанной на фиг. 3В с пространственным разделением элементов. Кольцевая часть

320 зафиксирована относительно ингалятора так, что z-образный 310 совершает пошаговый поворот внутри взаимодействуя последовательно с внутренними зубьями кольцевой Вместо предохранительной муфты 320. может быть С гибкой периферией предусмотрена катушка ИЛИ рычаг регулирования натяжения.

[00180] Фиг.4А и 4В иллюстрируют приведенный в качестве примера, индексирующий зубчатый механизм в полном составе. Червяк 411 установлен на выходном валу 412 электродвигателя 413 червяк 411 вращается вокруг своей электродвигатель 413 включен. Червяк 411 входит в зацепление с первым прямозубым цилиндрическим зубчатым колесом 421, так что первое прямозубое цилиндрическое зубчатое колесо 421 вращается вместе с червяком 411. (В альтернативном примере цилиндрическое зубчатое колесо может быть использовано вместо червяка 411, при этом оно представляет собой цилиндрическое зубчатое колесо с зубьями зацепления первым наклонными для С прямозубым цилиндрическим зубчатым колесом 421). Первое секторное зубчатое установлено коаксиально с первым 422 колесо прямозубым цилиндрическим зубчатым колесом 421 так, что первое секторное зубчатое колесо 422 вращается вместе с первым прямозубым 421. цилиндрическим зубчатым колесом Второе прямозубое цилиндрическое зубчатое колесо 431 входит в зацепление с первым зубчатым колесом 422 так, что второе прямозубое секторным цилиндрическое зубчатое колесо 431 вращается вместе с первым секторным зубчатым колесом 422, когда зубчатая часть первого секторного зубчатого колеса 422 контактирует CO прямозубым цилиндрическим зубчатым колесом 431. Второе секторное зубчатое колесо 432 установлено коаксиально со вторым прямозубым цилиндрическим зубчатым колесом 431 так, что второе секторное зубчатое колесо 432 вращается вместе со вторым прямозубым цилиндрическим зубчатым колесом 431. Третье секторное зубчатое колесо 441, имеющее столько же зубчатых частей, сколько углублений для блистеров имеется на ступице 440 (в показанном примере шесть), входит в зацепление со вторым секторным зубчатым колесом 432 так, что третье секторное зубчатое

вращается вместе со вторым секторным зубчатым колесом 432, когда зубчатые части второго и третьего секторных зубчатых колес 432 и 441 контактируют друг с другом. Ступица 440 установлена коаксиально с третьим секторным зубчатым колесом 441 так, что ступица 440 вращается вместе с третьим секторным зубчатым колесом 441.

[00181] Фиг.4А показывает местоположение блистерной полоски 450 в тот момент, когда блистер 451 находится в позиции дозирования. Блистер 451 блистерной полоски 450 затем перемещается в углубление 442 ступицы 440.

[00182] Катушка 460 установлена коаксиально с зубчатым 461 (которое представляет собой колесом прямозубое зубчатое колесо), обеспечивающим цилиндрическое отделение/намотку на катушку, так, что катушка 460 вращается вместе с зубчатым колесом 461, обеспечивающим отделение/намотку Зубчатое колесо 461, обеспечивающее на катушку. отделение/намотку на катушку, входит в зацепление с первым секторным зубчатым колесом 422, так что зубчатое колесо 461, обеспечивающее отделение/намотку на катушку, вращается вместе с первым секторным зубчатым колесом 422, когда зубчатая часть первого секторного зубчатого колеса 422 контактирует с зубчатым 461, обеспечивающим отделение/намотку на Кромку, образованный концом поддерживающей ленты 452 блистерной полоски, подают через паз 471 в наружной стенке направляющей для блистерной полоски и прикрепляют в пазе 462 катушки 460. Такая кромка может быть упрочнена для содействия ее проскальзыванию через паз 471, например, посредством добавления пластикового или посредством загибания поддерживающего материала может быть, например, приварен нему посредством термосварки). При отделении поддерживающей ленты 452 от каждого блистера при повороте катушки 460 поддерживающая лента 452 скользит вокруг отделяющего края паза 471.

[00183] Следует отметить, что зубчатое колесо, ступица или катушка, установленные на другом зубчатом колесе, удерживаемые на другом зубчатом колесе или насаженные на другое зубчатое колесо так, что два элемента будут вращаться вместе, могут быть

посредством постоянного скрепления получены данных двух элементов вместе или скрепления их с возможностью разъединения (например, посредством одного/одной или более штифтов, болтов, винтов, адгезивов, муфт и т.д.) ИЛИ посредством образования данных двух элементов как одного целого (например, в виде деталей из пластика или металла, образованных в одной форме). Все зубчатые пары могут быть соединены одинаковым образом. В альтернативном варианте одна или более пар зубчатых колес, например, первые прямозубое цилиндрическое и секторное зубчатые колеса 421 и 422 и третье секторное зубчатое колесо 441 и ступица 440, могут быть образованы как одно целое, в то время как одна или более других пар зубчатых колес, например, вторые прямозубое цилиндрическое и секторное зубчатые колеса 431 и 432 461, обеспечивающее колесо отделение/намотку катушку, и катушка 460, могут быть образованы отдельно И впоследствии соединены для совместного вращения.

[00184] Как показано на фиг.4В, когда электродвигатель 413 включен, выходной вал 412 и, следовательно, червяк 411 вращаются по часовой стрелке, если смотреть со стороны торца червяка. Это приводит первое прямозубое цилиндрическое зубчатое колесо 421 и, следовательно, первое секторное зубчатое колесо 422 во вращение часовой стрелке. Это приводит зубчатое колесо обеспечивающее отделение/намотку на катушку, и, следовательно, катушку 460 во вращение против часовой стрелки. Вращение первого зубчатого колеса 422 часовой ПО стрелке вызывает вращение второго прямозубого цилиндрического зубчатого колеса 431 и, следовательно, второго секторного зубчатого колеса 432 против часовой стрелки. Это приводит третье секторное зубчатое колесо 441 и, следовательно, ступицу 440 во вращение по часовой стрелке. Это вызывает продвижение блистерной полоски 450 по часовой стрелке вокруг части ступицы по направляющей для блистерной полоски.

[00185] Фиг. 5А представляет собой выполненный с пространственным разделением элементов вид в перспективе части иллюстративного ингалятора. Печатная плата (РСВ) 520, третье секторное зубчатое колесо 541, ступица 540, катушка 560,

зубчатое колесо 561, обеспечивающее отделение/намотку 571 В наружной стенке части катушку, паз направляющей, предназначенной для блистерной полоски изогнутой И подпружиненная лапка 572 (для поджима блистерной СТУПИЦЫ, И полоски 530 так, чтобы блистер в позиции дозирования был поджат по направлению к отверстию дозирующей камеры) показаны все вместе с закрывающим элементом 580, базовой пластиной 590 и различными осями для зубчатых колес и крепежными средствами, гайки такими как винты, И болты, предназначенными ДЛЯ удерживания различных «слоев» ингалятора вместе.

[00186] Ингалятор может содержат многократно используемый корпус ингалятора и одноразовый картридж с блистерной полоской. Корпус ингалятора может содержать, например, дозирующую камеру, мундштук, электродвигатель, червяк, индексирующий механизм (включающий В себя, например, первое второе прямозубые цилиндрические зубчатые колеса, первое третье секторные зубчатые колеса и зубчатое колесо, обеспечивающее отделение/намотку на катушку), ступицу и катушку, в то время как картридж может содержать блистерную полоску, расположенную в направляющей. Эта конструкция минимизирует стоимость картриджа.

[00187] В альтернативном варианте одно или более зубчатых колес индексирующего зубчатого механизма и/или ступица (или одно или более зубчатых колес индексирующего зубчатого механизма и/или электродвигатель) могут быть размещены в картридже. В этом случае приводное средство будет отсоединяться от ступицы каждый раз при отделении картриджа. Это предотвратит вращение ступицы посредством электродвигателя, когда картридж не находится в заданном положении.

[00188] В качестве еще одной ОПЦИИ дозирующая (вместе с пьезоэлектрическим вибратором для выталкивания сухого порошкообразного лекарственного препарата в мундштук) и мундштук включены в одноразовую часть ингалятора. могут быть конструкция может быть предпочтительной по соображениям гигиены и уменьшает потребность в очистке мундштука и частей ингалятора, образующих канал для воздушного потока. Это может также создать возможность использования корпуса ингалятора

пациентов, каждый из которых прикрепляет свой собственный картридж со своим собственным мундштуком и лекарством, предписанным для него.

[00189] Фиг. 5В и 5С показывают иллюстративный ингалятор 500 с заменяемым картриджем с разделенными одноразовым картриджем 510 и многократно используемым компонентом 550, в то время как фиг. 5D показывает их соединенными вместе. На фиг. 5В-5D видны мундштук 511, дисплейный экран 551, кнопка 552 освобождения картриджа, соединительные зажимы 513 и соединительные пазы 553, в которые вставляются соединительные зажимы 513 для присоединения картриджа к многократно используемому компоненту.

[00190] В ингаляторе на основе картриджа с конструкцией, аналогичной той, которая показана на фиг.5А, при отсоединении индексирующий приводной механизм может вращаться. Это может быть нежелательным, если существует какаялибо возможность отделения картриджа до того, как он будет опорожнен, например, если множество разных картриджей (например, содержащих лекарственные препараты разных типов) могут быть прикреплены к корпусу ингалятора. Например, пользователю может потребоваться вводить лекарственные препараты двух или разных типов каждый день, и он может делать это, используя один корпус ингалятора, на котором он меняет местами множество разных картриджей. В этих обстоятельствах могут возникать проблемы, поскольку ступица может оказаться расположенной так, углубление не будет находиться в позиции дозирования, совмещенной С дозирующей камерой, когда картридж прикреплен к корпусу ингалятора. Фиг.6 иллюстрирует средство решения данной проблемы.

[00191] Фиг.6 показывает закрывающий элемент 680 над первым секторным зубчатым колесом 622 (установленным на невидимом первом прямозубом цилиндрическом зубчатом колесе), вторым прямозубым цилиндрическим зубчатым колесом 631, вторым секторным зубчатым колесом 632, третьим секторным зубчатым колесом 641 и зубчатым колесом 661, обеспечивающим отделение/намотку на катушку.

[00192] Верхняя поверхность показанного третьего секторного

зубчатого колеса 641 (то есть поверхность, поверх которой будет установлена ступица) содержит углубления 643. Закрывающий элемент 680, который установлен между третьим секторным зубчатым колесом 641 и ступицей (непоказанной), содержит стопор 681 на 682. Подпружиненный дистальном конце подпружиненного рычага рычаг 682 поджимает стопор 681 вниз к верхней поверхности третьего секторного зубчатого колеса 641. Стопор 681 расположен так, что он вставляется в одно из углублений 643, когда ступица в одном из положений ее останова (например, находится дозирования). 643 позиции Число углублений соответствует числу углублений для блистеров на ступице. Каждый раз, когда блистерная полоска продвигается на один блистер, стопор 681 выталкивается вверх из углубления 643, в котором он находился, и затем скачкообразно перемещается снова следующее углубление 643 вследствие поджима, обеспечиваемого подпружиненным рычагом 682.

[00193] Аналогичным образом, верхняя поверхность 661, показанного зубчатого колеса обеспечивающего отделение/намотку на катушку, (например, поверхность, поверх которой будет установлена катушка) содержит углубления 662. Закрывающий элемент 680, который установлен между колесом 661, обеспечивающим отделение/намотку на катушку, катушкой (непоказанной), содержит стопор 683 на дистальном конце подпружиненного рычага 684. Подпружиненный рычаг 684 поджимает стопор 683 вниз по направлению к верхней поверхности зубчатого колеса 661, обеспечивающего отделение/намотку на катушку. Стопор 683 расположен так, что он размещается в одном из углублений 662, когда катушка находится в одном из ее положений останова (например, когда блистер находится в позиции дозирования). Число углублений 662 задано в соответствии с соотношением размеров третьего секторного зубчатого колеса 641 и зубчатого колеса 661, обеспечивающего отделение/намотку на катушку, И углублений для блистеров на ступице. Каждый раз, когда блистерная полоска продвигается на один блистер, стопор 683 выталкивается вверх из углубления 662, в котором он находился, и затем скачкообразно перемещается снова вниз в следующее

углубление 662 вследствие поджима, обеспечиваемого подпружиненным рычагом 684.

Сила поджима, обеспечиваемая подпружиненными рычагами 682 и 684, и размеры стопоров 681 и 683 и углублений 643 и 662 заданы такими, чтобы приводное средство могло генерировать достаточное усилие для пошагового поворота зубчатого механизма, несмотря на стопоры, при этом стопоры удерживают приводной механизм на месте при его отсоединении от приводного средства. Это означает, что не требуется никакого СЛОЖНОГО распознавания положения для определения/задания фазового положения приводного механизма при повторном присоединении к корпусу ингалятора, поскольку гарантируется выравнивание. Мощность, выбираемая электродвигателя, должна быть сбалансирована с силами, которые, вероятно, будут возникать во время типовых транспортировки и использования ингалятора. Например, испытания на удар при падении могут показать, какой прочной должна быть фиксация, создаваемая подпружиненными рычагами и стопорами, для предотвращения смещения, вызываемого падением ингалятора со стола или его выпадением из кармана или сумки.

[00195] Кроме того, размещение стопора на третьем секторном зубчатом колесе предотвращает любой случайный поворот ступицы например, может быть вызван падением ингалятора), когда она отсоединена от электродвигателя. Аналогичным образом, размещение стопора на зубчатом колесе, обеспечивающем отделение/намотку на катушку, предотвращает случайный поворот катушки, когда она отсоединена от электродвигателя (который например, вызывать непреднамеренную размотку может, ленты с катушки). Следовательно, поддерживающей конструкции со стопорами также целесообразны в ингаляторе, выполненном не на основе картриджа.

[00196] Фиг.7А и 7В иллюстрируют, как механизм продвижения блистерной полоски может быть вставлен в ингалятор согласно одному варианту осуществления. Ингалятор 700 показан на фиг.7А со снятыми наружным корпусом 710 и крышкой 721 мундштука (которые показаны на фиг.7В). Фиг.7А показывает дозирующую

камеру 742, дисплейный экран 730, ступицу 740, кнопку 750 освобождения картриджа, катушку 760 и направляющую 770 ПЛЯ блистерной полоски. Бо́льшая часть направляющей для блистерной полоски расположена рядом с наружным краем ингалятора для максимизации ее длины и, следовательно, числа картридж/одноразовый ингалятор. Ступица 740 катушка 730 И расположены в пространстве между дозирующей камерой 742 дисплейным экраном 730.

[00197] Гнездо 780 для зарядки, показанное на фиг.7В, может батареей, находящейся внутри например, расположенной под дисплейным экраном 730. Печатная плата также может быть расположена под дисплейным экраном 730 для соединения некоторых или всех компонентов из дисплейного экрана 730, гнезда 780 для зарядки, батареи, электродвигателя и любых других электронных компонентов. Например, модка предусмотрен переключатель, который ступицей может быть выключает подачу питания к электродвигателю, когда блистер будет успешно размещен в позиции дозирования. Такой переключатель может быть, например, механическим, оптическим или содержать датчик на эффекте Холла. Может быть предусмотрено приводимое в действие пользователем средство управления для запуска электродвигателя, когда требуется продвижение Дисплейный экран 730 может представлять собой, сенсорный кран, кнопка или ползун может быть размещена/размещен наружной поверхности ингалятора, или датчик расположенный где-либо В канале для воздушного потока, проходящем через мундштук и дозирующую камеру, может определять, когда пользователь осуществляет вдох через мундштук, для запуска электродвигателя.

[00198] Фиг.8 иллюстрирует пример, указанный последним и используемый в ингаляторе сухого порошка, в котором опорожнение открытых блистеров происходит под действием пьезоэлектрического вибратора. Синусоида 810 представляет собой «след» воздушного потока, проходящего через мундштук. Ступенчатый прямоугольный сигнал 820 показывает логику функционирования датчика получающегося в результате, воздушного потока (например,

цифрового датчика давления). Линия 830 показывает промежуток которого измеряют частоту дыхательного течение паттерна. (Это тэжом быть выполнено, например, посредством процессора, реагирующего на логику функционирования датчика.) Линия 840 показывает промежуток времени, в течение которого осуществляется продвижение дозы. Линия 850 показывает промежуток времени, в течение которого пьезопреобразователь вибрирует. При необходимости ЭТО может повторяться в течение множества, например, 4-12, например, 8 циклов вдыхания-выдыхания. Точки 821 показывают моменты, когда обнаружен вдох, и точки 822 показывают моменты, когда обнаружен выдох. В точке 831 процессор выполняет проверку того, что дыхательный паттерн пользователя является дозирования, в соответствии для с некоторыми заданными параметрами и принимает решение о доставке лекарства. В точке 841 начинается доставка дозы. В точке 842 завершение продвижения дозы подтверждается, например, при использовании 851 В выполняется «фотоватвора».точке активацию пьезопреобразователя. Может быть задано, чтобы этот процесс происходил в определенный момент во время вдоха, например, для максимизации доставки лекарства в определенную часть дыхательных путей пациента.

[00199] Фиг.9 представляет собой схему последовательности операций, иллюстрирующую приведенный в качестве примера способ 900 продвижения блистерной полоски. На этапе 910 углубление ступицы входит в контактное взаимодействие с первым, ПУСТЫМ блистером блистерной полоски. На этапе 920 ступица поворачивается посредством индексирующего зубчатого механизма, действие с помощью приводного В средства, перемещения предшествующего второго, полного блистера блистерной позицию дозирования, в которой он может полоски в быть опорожнен. На этапе 930 приводное средство временно 940 ступицы. На этапе отсоединяется \circ T происходит соответствующее опорожнение второго блистера, находящегося позиции дозирования. Соответственно, на этапе 950 происходит дальнейший поворот ступицы для продвижения блистерной полоски. Затем способ может быть повторен соответствующим образом один

или более раз, пока все полные блистеры блистерной полоски не будут опорожнены.

иллюстрирует мальтийский механизм [00200] Фиг.10 который может быть использован вместо конструкции с прямозубыми цилиндрическими и секторными зубчатыми колесами для обеспечения временного отсоединения приводного средства Секторное зубчатое колесо 1022 установлено на цевочном зубчатом колесе 1021, которое несет штифт 1023. Цевочное зубчатое колесо 1021 и секторное зубчатое колесо 1022 приводятся во вращение (прямым или непрямым образом) с помощью приводного средства. Когда штифт 1023 входит в один из пазов 1033 в мальтийском кресте 1031, мальтийский крест 1031 приводится во вращение. (Это может происходить, поскольку в данный момент мальтийский крест секторным зубчатым колесом контактирует с 1022.) дальнейшем повороте цевочного зубчатого колеса 1021 штифт 1023 дальше паз 1033, и затем направление перемещается В перемещения изменяется на противоположное по отношению к пазу, пока он не выйдет снова из входной части паза. К тому моменту, как это произойдет, секторное зубчатое колесо 1022 будет снова контактировать с одним из углублений 1034 в мальтийском кресте, блокируя любой дальнейший поворот. Таким образом, мальтийский крест 1031 подвергается индексированному/пошаговому Если углубления 1034 выполнены с формой, позволяющей принимать 1031 может блистеры, мальтийский крест представлять собой ступицу.

[00201] Блистерная полоска для удерживания лекарственного препарата и механизм продвижения доз требуются не вариантов осуществления настоящего изобретения. В то время как определенные варианты осуществления ингалятора содержат отсоединяемый картридж, содержащий блистерную полоску и механизм продвижения доз, предусмотрены альтернативные варианты осуществления, в которых вместо блистерной полоски более ДОЗ СУХОГО порошкообразного лекарственного препарата контейнере или отсеке альтернативного содержатся В типа устройстве, предпочтительно в отсоединяемом картридже. Другими словами, ингалятор может содержать одну или более доз сухого

отонгьофооишофоп лекарственного препарата, содержащихся отсоединяемом картридже, при этом данные одна или более доз при необходимости хранятся В блистерной полоске. определенным вариантам осуществления в случае, когда данные одна хранятся в контейнере, отличном ИЛИ доз ${\rm TO}$ полости количество порошкообразного блистера, СУХОГО лекарственного препарата в дозе может быть больше и может составлять, например, приблизительно 1 МΓ ДО приблизительно 70 МΓ ИЛИ ОТ 1 приблизительно 60 приблизительно $M\Gamma$, ИЛИ $M\Gamma$ ДО ОТ 50 приблизительно 1 МΓ ДО приблизительно $M\Gamma$, ИЛИ ОТ приблизительно 1 МΓ ДО приблизительно 40 $M\Gamma$, ИЛИ ОТ приблизительно приблизительно 30 1 $M\Gamma$ ДО $M\Gamma$, ИЛИ ОТ приблизительно 1 приблизительно 20 $M\Gamma$ ДО $M\Gamma$, ИЛИ OTприблизительно 1 приблизительно 10 $M\Gamma$, $M\Gamma$ ДО ИЛИ ОТ приблизительно 1 МΓ ДО приблизительно 5 $M\Gamma$, ОТ ИЛИ приблизительно 1 приблизительно 4 ДΟ $M\Gamma$ $M\Gamma$, ИЛИ \bigcirc T 1 приблизительно МΓ ДО приблизительно 3 $M\Gamma$, ИЛИ TOприблизительно 1 МΓ ДО приблизительно 2,5 $M\Gamma$, ИЛИ ОТ приблизительно 1 мг до приблизительно 2 мг.

[00202] На фиг.11 показан вид в разрезе ингалятора 100 по фиг.1А. В одном варианте осуществления ингалятор 100 содержит направляющее средство (например, канал 1195 пля воздушного потока), выполненное с возможностью обеспечения перемещения воздуха через ингалятор 100, когда пользователь вдыхает через одном варианте осуществления ингалятор 100 1216. B включает в себя датчик 1278 (лучше всего видный на фиг.31), возможностью выполненный С обнаружения воздушного потока, проходящего по каналу 1195 для воздушного потока, и передачи сигнала блоку управления при обнаружении воздушного потока. В ОДНОМ варианте осуществления блок управления выполнен С возможностью приведения В действие механизма продвижения блистерной полоски, такого как разъясненный выше, идп обнаружении потока воздуха датчиком 1278 (в некоторых случаях при обнаружении первого потока воздуха). Механизм продвижения блистерной полоски выполнен С возможностью продвижения блистерной полоски 130 на фиксированное расстояние (например,

равное длине одного блистера) так, чтобы блистер 130 оказался в непосредственной близости от туннеля 1152 (или в одном варианте осуществления рядом или по существу рядом с туннелем 1152), текучей среде с дозирующей камерой сообщающегося (-имся) по 1122, например, подобной разъясненной выше. В одном варианте осуществления корпус 1102 содержит туннель 1152, и сообщается по текучей среде с дозирующей камерой 1122. Мембрана выполнена с возможностью закрывания открытого конца дозирующей камере 1122 в одном варианте осуществления. В одном варианте осуществления преобразователь 150 расположен напротив мембраны (лучше всего видной на фиг. 32). В некоторых вариантах осуществления разделительное средство (например, разделитель показанный фиг.32), предназначенное для отделения на средства от мембраны 1166, расположено между преобразователем 150 И мембраной 1166. В ОДНОМ варианте осуществления блок управления выполнен с возможностью активации 150 преобразователя при обнаружении события, вызывающего активацию. В одном варианте осуществления требуется обнаружение множества вдохов для инициирования активации преобразователя 150. Например, блок управления тэжом быть выполнен С возможностью активации преобразователя 150, когда поток воздуха обнаружен датчиком 1278 (в некоторых случаях обнаружении последующего потока воздуха, например, второго, третьего или более позднего). Преобразователь 150 выполнен с возможностью вибрирования, что вызывает колебания мембраны 1166 перевода фармацевтического препарата из блистера аэрозольное состояние и его перемещения из блистера 130 туннелю 1152 и в дозирующую камеру 1122. В одном варианте осуществления вибрация преобразователя 150 также обеспечивает доставку фармацевтического препарата в аэрозольном состоянии через отверстия 1148 в дозирующей камере 1122, по выходному каналу 1182 и K пользователю, как разъяснено ниже подробно. В одном варианте осуществления преобразователь С ВОЗМОЖНОСТЬЮ передачи акустических колебаний выполнен мембране. В некоторых вариантах осуществления преобразователь 150 выполнен с возможностью «передачи» колебаний мембране 1166

посредством акустических колебаний и/или механических колебаний. В одном варианте осуществления один или более элементов (например, дозирующая камера, преобразователь, мембрана, выходной канал) выполнены с возможностью эффективной передачи энергии посредством общей резонансной частоты и/или согласования полного акустического сопротивления, как разъяснено ниже более подробно.

[00203] Варианты осуществления настоящего изобретения относятся к дозирующей камере, которая может представлять собой предназначенную отформованную акустическую камеру, ультразвукового генерирования искусственно создаваемых струй. Согласно предпочтительным вариантам осуществления форма камеры оптимизирована для доставки порошка посредством струй. Предпочтительно используется искусственно созданных прецизионное литье для получения тонкой верхней части камеры и одного или более малых отверстий для струй, то есть отверстий, которые проходят через стенку камеры.

[00204] Согласно предпочтительным вариантам осуществления конструкция дозирующей камеры способствует достижению следующих целей: достаточного объема для обеспечения возможности доставки лекарства посредством искусственно созданной струи при наличии резонансной частоты, которая соответствует резонансной частоте изготавливаемого И имеющегося промышленно пьезоэлектрического преобразователя, обеспечения прохождения искусственно созданных струй ИЗ акустической камеры обеспечении достаточной выходной зоны ДЛЯ быстрой доставки лекарства и достаточной избыточности для предотвращения снижения функциональной возможности доставки, вызываемого периодическим забиванием отверстий.

[00205] В предпочтительных вариантах осуществления геометрические характеристики дозирующей камеры заданы такими, чтобы дозирующая камера переходила в режим резонанса при тех же частотах, что пьезоэлектрический преобразователь, или при И приблизительно 37 кГц аналогичных частотах (например, от ДО 42 кГц). Геометрия приблизительно камеры также может выполнена такой, чтобы обеспечить сильные искусственно созданные

струи и равномерную доставку доз. Как рассмотрено ниже более подробно, частота акустического резонанса предпочтительно отрегулирована для согласования с частотой механического резонанса пьезоэлектрического преобразователя, то есть для согласования с частотой, при которой потребляется максимальная эффективная мощность и, следовательно, обеспечивается заданное механическое смещение.

[00206] Геометрия, размер и схема расположения отверстий дозирующей камеры предпочтительно обеспечивают возможность перехода камеры в режим резонанса при определенной частоте, совпадающей с резонансной частотой пьезоэлектрического преобразователя, для обеспечения быстрого начала формирования искусственно создаваемых струй и максимальной устойчивости к воздействиям температуры, которые обуславливают тенденцию к смещению резонансных частот пьезоэлектрического преобразователя и акустической камеры в противоположных направлениях.

[00207] Согласно предпочтительным вариантам осуществления ви киньводивод киривоп контейнера (например, блистера) отношению к дозирующей камере отличается от ингаляторов сухого порошка предшествующему уровню техники, TO порошкообразный лекарственный препарат может быть не размещен непосредственно рядом с пьезоэлектрическим преобразователем, но может быть выпущен из контейнера посредством воздушного потока и проходить по туннелю в дозирующую камеру. В отличие от этого в в которых предшествующем уровне техники описаны конструкции, порошок размещается непосредственно рядом с вибрационным элементом.

[00208] Согласно одному варианту осуществления ингалятор содержит: дозирующую камеру, выполненную с возможностью приема лекарственного препарата, преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при этом преобразователь выполнен с возможностью обеспечения перевода лекарственного препарата в аэрозольное состояние при активации преобразователя, и мембрану между дозирующей камерой и преобразователем, при этом мембрана прикреплена к дозирующей камере, при этом ингалятор генерирует искусственно создаваемую струю для доставки лекарственного

препарата в аэрозольном состоянии пользователю при активации преобразователя.

[00209] Согласно одному варианту осуществления геометрия, размер и схема расположения отверстий дозирующей камеры заданы такими, что ингалятор генерирует искусственно создаваемые струи для доставки лекарственного препарата в аэрозольном состоянии идп активации преобразователя, пользователю NGU ЭТОМ искусственно созданные струи обеспечивают вытеснение лекарственного препарата в выходной канал в качестве реакции на активацию преобразователя (то есть, на импульс преобразователя) течение всего ЛИШЬ 100 миллисекунд (например, ОТ 100 1000 приблизительно MC ДО приблизительно MC ИЛИ OΤ 100 приблизительно 800 приблизительно MC ДО MC, ИЛИ OTприблизительно 100 мс до приблизительно 500 мс).

[00210] Согласно варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата содержит дозирующую камеру, содержащую внутреннюю часть, которая выполнена с возможностью удерживания сухого порошкообразного лекарственного препарата (например, дозирующая камера может содержать сухой порошкообразный лекарственный препарат, который был перемещен из блистера), и преобразователь, расположенный напротив дозирующей Дозирующая камера и преобразователь настроены в акустический резонанс так, что дозирующая камера переходит в режим резонанса в качестве реакции на активацию преобразователя. Дозирующая внутреннюю форму, внутреннюю высоту местоположение одного или более отверстий, которые заданы для обеспечения возможности перевода СУХОГО порошкообразного лекарственного препарата в аэрозольное состояние и его доставки из дозирующей камеры посредством искусственно созданной струи активации преобразователя. Внутренняя форма при дозирующей камеры предпочтительно, по меньшей мере частично, определяется нижней боковой стенкой, которая переходит в плечевую плечевая зона переходит в вершину, расположенную на расстоянии от нижней боковой стенки, и вершина сходится к точке, при этом данные одно или более отверстий в дозирующей камере расположены в вершине. Внутренняя высота дозирующей камеры задана такой,

чтобы колебания давления (например, в одной или более пучностях) были достаточно большими для обеспечения перевода сухого порошкообразного лекарственного препарата в аэрозольное состояния и его доставки из данных одного или более отверстий. Данные одно или более отверстий предпочтительно расположены в зоне одной или более пучностей в дозирующей камере, возникающих при активации преобразователя.

[00211] Согласно данному варианту осуществления каждый параметр из (1) внутренней формы, (2) внутренней высоты и (3) местоположения одного или более отверстий дозирующей влияет на деагрегацию и/или доставку порошка. Например, изменение одного или более из параметров, представляющих собой внутреннюю форму, внутреннюю высоту и местоположение одного или более отверстий дозирующей камеры, может влиять на один или более из параметров, представляющих собой скорость возникновения струй, искусственно создаваемых максимальную искусственно созданную струю, доставляемую дозу в расчете на импульс, общую доставленную дозу и аэродинамическое распределение частиц. Внутренняя форма и высота дозирующей камеры предпочтительно такими, чтобы комбинированный акустический заданы резонанс дозирующей камеры был преобразователя И достаточным обеспечения перевода в аэрозольное состояние и доставки сухого порошкообразного лекарственного препарата, имеющего ДАММ предпочтительных пределах, описанных в данном документе, приблизительно 6 мкм или менее, предпочтительно мелкодисперсной фракцией в предпочтительных пределах, описанных в данном документе, которая составляет, например, по меньшей 30%. мере, Максимальная искусственно созданная предпочтительно обеспечивается в течение времени, описанного в данном документе, например, в течение приблизительно 500 мс или менее от начала активации преобразователя.

[00212] Как проиллюстрировано в варианте осуществления, показанном на фиг.40, определенные зоны внутри дозирующей камеры (обозначенные "N" в случае узла (node)) имеют малое колебание или отсутствие колебания давления при активации преобразователя, в

то время как другие зоны (обозначенные "А" в случае пучности (anti-node)) имеют большие колебания давления при активации преобразователя. Наибольшая степень формирования искусственно создаваемых струй в дозирующей камере, то есть возникновение внутренних струй, которые вызывают возмущение содержимого дозирующей камеры, имеет место в тех зонах, в которых имеются большие колебания давления, при этом искусственно созданная струя не возникает (или возникает в минимальной степени) в тех зонах, в которых отсутствуют колебания давления или имеется очень малое колебание давления. Другими словами, пучности характеризуются большими колебаниями давления по отношению к (-я) в дозирующей камере предпочтительно узлам. Отверстие расположено (-ы) в одной или более зонах сильно колеблющегося давления («пучностях») вместо зон с малыми колебаниями или отсутствием колебаний давления («узлов»), так что искусственно создаваемые струи могут быть максимизированы рядом с отверстием Форма дозирующей камеры, включая (-MMR-)ee коническую конфигурацию рядом с отверстиями, предпочтительно предотвращает попадание порошка в узлы и обеспечивает соответствующую интенсивность колебаний давления в пучностях. Согласно осуществления предпочтительному варианту оптимальные искусственно созданные струи возникают, когда отверстие (-я) (-ы) в области конической дозирующей камеры расположено конфигурации в зоне пучности, в которой имеются бо́льшие колебания давления по сравнению с узлами. Местоположение узлов и пучностей внутри камеры может быть определено обычными методами анализа частоты собственных колебаний на основе размера и формы камеры (например, при использовании программного обеспечения Comsol®).

[00213] В диапазоне частот преобразователя (например, 37-42 кГц) не все значения внутренней высоты дозирующей камеры обеспечивают соответствующие искусственно создаваемые струи, доставку доз и аэродинамическое распределение частиц (APSD), поскольку внутренняя высота влияет на акустический резонанс системы, включая расположение узлов и пучностей. В некоторых

случаях, если внутренняя высота дозирующей камеры изменяется, частота активации преобразователя также должна быть изменена для согласования с новым акустическим резонансом, соответствующим новой форме дозирующей камеры. В других случаях частота активации преобразователя может оставаться одинаковой для разных обеспечивают высот, если NTC высоты достаточно большие колебания давления рядом с отверстием (-ями). Согласно варианту осуществления дозирующая камера, имеющая внутреннюю высоту Х, показанную на фиг.42, имеет резонансную частоту Ү, же, которая приблизительно такая как резонансная преобразователя, и дозирующая камера, имеющая внутреннюю высоту, которая составляет приблизительно 2X или от 1,7X до 2,3X (то есть при следующей приближенной гармонике), имеет приблизительно резонансную частоту Ү, поскольку при приближенной гармонике пучности (зоны больших колебаний давления) будут снова расположены рядом с отверстием (-ями) дозирующей камеры.

[00214] Согласно одному варианту осуществления внутренняя высота дозирующей камеры может быть отрегулирована посредством удлинения нижней боковой стенки 1126, как показано пунктирными линиями на фиг. 43В. Внутренняя высота дозирующей камеры может составлять, например, от приблизительно 8 мм до приблизительно 12 мм или от приблизительно 9 мм до приблизительно Согласно варианту осуществления, показанному фиг. 43А, на внутренняя высота составляет \circ T приблизительно приблизительно 6 мм или от приблизительно 5 мм до приблизительно 6 мм, когда дозирующая камера имеет резонансную частоту, которая приблизительно такая же, как резонансная частота преобразователя (от приблизительно 37 к Γ ц до приблизительно 42 к Γ ц). Согласно альтернативному варианту осуществления, показанному на фиг. 43В, при активации преобразователя с той же частотой, составляющей 37-42 кГц, внутренняя высота дозирующей камеры приблизительно в два раза больше внутренней высоты, показанной на фиг. 43А, или превышает данную внутреннюю высоту приблизительно в 1,7-2,3 раза или приблизительно в 1,7-2,1 раза и составляет, например, приблизительно 8 MMДО приблизительно 12 ИЛИ TO

приблизительно 9 мм до приблизительно 11 мм. Например, было обнаружено, что дозирующая камера с внутренней высотой, составляющей приблизительно 5,5 мм (X), имеет приблизительно такую же резонансную частоту, как и дозирующая камера с внутренней высотой от приблизительно 9,9 мм (приблизительно 1,8X) до приблизительно 10,5 мм (приблизительно 1,9X) вследствие аналогичных местоположений пучностей рядом с отверстием (-ями), о чем свидетельствуют аналогичные характеристики формирования искусственно созданных струй и доставки доз.

[00215] Согласно одному варианту осуществления искусственно струя имеет максимальную скорость при активации преобразователя в течение неограниченного количества времени. В некоторых вариантах осуществления максимальная скорость может достигнута за сравнительно короткое время преобразователя. В одном варианте осуществления максимальная скорость достигается, когда преобразователь активируется течение, например, от приблизительно 100 мс до приблизительно 1000 мс или от приблизительно 100 мс до приблизительно 800 мс, или от приблизительно 100 до приблизительно 500 миллисекунд.

[00216] Согласно одному варианту осуществления дозирующая камера включает в себя вертикальную боковую стенку, при этом вертикальная боковая стенка переходит в плечевую зону, при этом плечевая зона является вогнутой по отношению к внутреннему пространству дозирующей камеры. Плечевая зона предпочтительно переходит в наклонный участок, проходящий от боковой стенки и к центру дозирующей камеры. Другими словами, дозирующая камера 1122 предпочтительно включает в себя первую часть 1128, имеющую 1126 (например, вертикальную боковую ИИЖНЮЮ боковую стенку стенку), вторую часть 1130, имеющую промежуточную боковую стенку 1138 (например, содержащую плечевую зону), и третью часть 1132, боковую стенку 1140 (например, имеющую верхнюю наклонный участок, проходящий боковой стенки, расположенный \circ T радиальном направлении вокруг оси 1124 и сходящийся в точке 1136 образования конической части). В для ОДНОМ осуществления нижняя боковая стенка 1126 образует цилиндрическую часть, и верхняя боковая стенка 1140 образует коническую часть.

[00217] Согласно одному варианту осуществления наклонный участок переходит в вершину, имеющую радиус кривизны, который меньше радиуса плечевой зоны. Дозирующая камера дополнительно содержит одно или более отверстий в вершине (например, от 1 до 10 отверстий, от 1 до 8 отверстий, от 1 до 6 отверстий, от 1 до 4 отверстий, от 2 до 10 отверстий, от 2 до 8 отверстий, от 2 до 6 отверстий или от 2 до 4 отверстий). В иллюстративном варианте осуществления дозирующая камера имеет 4 отверстия. В контексте данного документа термин «вершина» предпочтительно относится к конической части дозирующей камеры, ограниченной верхней боковой стенкой 1140, которая сходится к точке 1136, то есть «вершина» относится не только к точке 1136, но и также к конической части, ограниченной верхней боковой стенкой, которая сходится к точке. Конечная точка вершины предпочтительно является скругленной или заостренной. Данные одно или более отверстий, расположенных в вершине, предпочтительно расположены ближе к конечной точке, чем к плечевой зоне.

[00218] Фиг.41А представляет пример дозирующей камеры с вершине 1136, отверстиями, расположенными в В отличие фиг.41В, которая показывает дозирующую камеру без вершины и с расположенными вместо В отверстиями, вершины куполообразной зоны, которая не сходится в точке. ЧТО в соответствии с определенными обнаружили, вариантами осуществления образование искусственно создаваемых (openings) (отверстия когда отверстия дозирующей камеры расположены в пределах вершины, а не в плоской верхней части или куполообразной зоне, которая не сходится в точке; например, максимальная скорость достигается при активации преобразователя, например, в течение от приблизительно 100 мс до 1000 мс или от приблизительно приблизительно 100 MC ДО приблизительно 800 ОТ приблизительно 100 MC, ИЛИ ДО приблизительно 500 миллисекунд. Не будучи ограниченными какойлибо теорией, полагают, что форма конической части способствует обеспечению соответствующих колебаний давления (одной или более пучностей) рядом с отверстием (-ями). Каждое $\mathbb{R}\mathbb{N}$ отверстий предпочтительно имеет центральную точку, расположенную

на одинаковом расстоянии на окружности, при этом центр окружности находится на оси, которая задается вершиной.

Вершина предпочтительно имеет ТОЛЩИНУ стенки вершины, которая меньше толщины стенки остальной части дозирующей камеры, то есть коническая часть дозирующей камеры, содержащая отверстие (-я)**,** имеет ТОЛЩИНУ стенки, представляет собой толщину вертикальной боковой стенки (также упоминаемой как нижняя боковая стенка) или меньше толщины стенки остальной части дозирующей камеры (например, толщины нижней промежуточной боковой стенки, боковой стенки плечевую часть). Соотношение размеров каждого отверстия, то есть отношение длины к площади поперечного сечения или диаметру проходного отверстия, предпочтительно составляет, по меньшей 0,5 и предпочтительно больше или равно приблизительно единице, и способствует обеспечению того, чтобы масса газа, который перемещается взад и вперед в проходном отверстии, создавалась в виде отдельных сформированных «скоплений» воздуха. Заявители обнаружили, что механическая и акустическая энергия преобразователя более эффективно передается дозирующей камере, когда стенки дозирующей камеры, отличные от вершины, не являются слишком тонкими и имеют толщину, которая больше толщины той части вершины, в которой расположено (-ы) отверстие (-я), для лучшего сохранения энергии колебаний.

[00220] Согласно одному варианту осуществления толщина стенки вершины составляет от приблизительно 0,002 дюйма (0,05 мм) до приблизительно 0,03 дюйма (0,8 мм), более предпочтительно от приблизительно 0,004 дюйма (0,10 мм) до приблизительно 0,02 дюйма (0,5 мм), более предпочтительно от приблизительно 0,004 дюйма (0,10 мм) до приблизительно 0,01 дюйма (0,25 мм), более предпочтительно от приблизительно 0,006 дюйма (0,15 мм) ΠО приблизительно 0,01 дюйма (0, 25)MM). В ОДНОМ варианте осуществления толщина стенки вершины составляет приблизительно 98% от толщины, представляющей собой наибольшую толщину стенки остальной части дозирующей камеры. В одном осуществления толщина стенки вершины составляет приблизительно 95% от толщины, представляющей собой наибольшую толщину стенки

остальной части дозирующей камеры. В одном осуществления толщина стенки вершины составляет приблизительно 90% от толщины, представляющей собой наибольшую толщину стенки остальной части дозирующей камеры. В одном варианте осуществления толщина стенки вершины составляет приблизительно 85% от толщины, представляющей собой наибольшую толщину стенки остальной части дозирующей камеры. В одном варианте осуществления толщина стенки вершины составляет приблизительно 80% от толщины, представляющей собой наибольшую толщину стенки дозирующей В части камеры. одном осуществления толщина стенки вершины составляет приблизительно 75% от толщины, представляющей собой наибольшую толщину стенки остальной части дозирующей камеры. В ОДНОМ осуществления толщина стенки вершины составляет приблизительно 70% от толщины, представляющей собой наибольшую толщину стенки остальной части дозирующей камеры. ОДНОМ В варианте осуществления толщина стенки вершины составляет приблизительно 65% от толщины, представляющей собой наибольшую толщину стенки остальной части дозирующей камеры. В одном варианте осуществления толщина стенки вершины составляет приблизительно 60% от толщины, представляющей собой наибольшую толщину стенки остальной части дозирующей камеры. В ОДНОМ варианте осуществления толщина стенки вершины составляет приблизительно 50% от толщины, представляющей собой наибольшую толщину стенки остальной части дозирующей камеры. В варианте осуществления толщина остальной части дозирующей камеры является по существу постоянной.

[00221] Согласно одному варианту осуществления отверстие (отверстия) обеспечивает (-ют) соединение дозирующей камеры по текучей среде с выходным каналом, при этом лекарственный препарат в аэрозольном состоянии доставляется из дозирующей камеры пользователю по выходному каналу в качестве реакции на активацию преобразователя. Согласно одному варианту осуществления каждое отверстие имеет диаметр от приблизительно 0,005 дюйма (0,13 мм) до приблизительно 0,005 дюйма (1,3 мм) или от приблизительно 0,008 дюйма (0,2 мм) до приблизительно 0,004

дюйма $(1,0\,\text{ мм})$, более предпочтительно от приблизительно 0,01 дюйма $(0,25\,\text{ мм})$ до приблизительно 0,05 дюйма $(1,3\,\text{ мм})$ или от приблизительно 0,01 дюйма $(0,25\,\text{ мм})$ до приблизительно 0,04 дюйма $(1,0\,\text{ мм})$, или от приблизительно 0,01 дюйма $(0,25\,\text{ мм})$ до приблизительно 0,03 дюйма $(0,76\,\text{ мм})$, например, приблизительно 0,019 дюйма $(0,48\,\text{ мм})$ $\pm 0,012$ дюйма $(0,30\,\text{ мм})$, предпочтительно от приблизительно $0,015\,$ дюйма $(0,38\,\text{ мм})$ до приблизительно $0,03\,$ дюйма $(0,76\,\text{ мм})$.

[00222] Согласно одному варианту осуществления ингалятор имеет, по меньшей мере, одно из: а) отношения объема дозирующей камеры между вертикальными боковыми стенками к объему дозирующей камеры над вертикальными боковыми стенками, составляющего от приблизительно 0,9 до приблизительно 1,5; b) отношения высоты вертикальных боковых стенок к высоте дозирующей камеры, составляющего от приблизительно 0,25 до приблизительно 0,5, и с) отношения высоты дозирующей камеры к диаметру нижней части дозирующей камеры, составляющего от приблизительно 0,5 до приблизительно 0,65.

[00223] Согласно одному варианту осуществления дозирующая камера содержит входную часть (предпочтительно проходящую через наклонный участок), выполненную С ВОЗМОЖНОСТЬЮ доставки лекарственного препарата в дозирующую камеру из контейнера (например, блистера). Входная часть предпочтительно продольную стенку, расположенную вокруг оси туннеля, контейнер имеет плоскость открывания, и ось туннеля является наклонной или перпендикулярной по отношению к плоскости открывания. Дозирующая камера предпочтительно имеет ось симметрии камеры, и ось камеры является поперечной к оси туннеля. Например, угол между осью входной части и осью камеры составляет от приблизительно 15° до приблизительно 25°. Термин «поперечный» предпочтительно означает проходящий поперек оси.

[00224] Согласно одному варианту осуществления входная часть содержит туннель, сообщающийся по текучей среде с дозирующей камерой, при этом туннель выполнен с такой конфигурацией, что он имеет, по меньшей мере, одно из (а)

длины верхней части К длине нижней части, отношения составляющего от приблизительно 4 до приблизительно 7,5; (b) верхней средней отношения длины части K длине составляющего от приблизительно 1,5 до приблизительно 3, и (C) части, отношения ДЛИНЫ средней части K длине нижней составляющего приблизительно 1,25 ДО приблизительно 3. \circ T Отношение диаметра туннеля к диаметру дозирующей камеры может составлять от приблизительно 0,2 до приблизительно 0,4.

[00225] Варианты осуществления дозирующей камеры описаны ниже более подробно со ссылкой на фигуры.

[00226] В некоторых вариантах осуществления, как показано, например, на фиг.11, ингалятор 100 включает в себя корпус 1102 дозирующей камеры. Предпочтительно, по меньшей мере, корпуса 1102 дозирующей камеры определяет форму камеры 1122. В одном варианте осуществления корпус дозирующей камеры образует границу канала 1195 для воздушного ЧТО воздух проходит через ингалятор потока, так 100 фармацевтический препарат, который выходит захватывает дозирующей камеры 1122, в выходной канал 1182 для доставки фармацевтического препарата пользователю. Далее рассматриваются фиг.12-13, на которых показан один вариант осуществления корпуса 1102. В одном варианте осуществления корпус 1102 имеет верхнюю поверхность 1104, которая образует часть канала 1195 воздушного потока (канал 1195 для воздушного потока лучше всего виден на фиг. 18). В одном варианте осуществления корпус включает в себя в себя основную часть 1103 под верхней поверхностью 1104, которая содержит дозирующую камеру 1122 (лучше всего видна на фиг.13). Граница части канала 1195 для воздушного потока может включать в себя боковые стенки 1106, которые проходят от верхней 1104 корпуса 1102. Переходная поверхности зона В месте соединения между верхней поверхностью 1104 (лучше всего видна на фиг.12) и боковой стенкой 1106 может иметь вид скругления или фаски. В одном варианте осуществления направляющее средство (например, канал для 1195 воздушного потока) выполнено с возможностью содействия обеспечению ламинарного потока воздуха, проходящего через ингалятор 100. В одном варианте осуществления

верхняя поверхность 1104 и боковая стенка 1106 являются гладкими для содействия обеспечению ламинарного потока, проходящего через 1195 для направляющее средство (например, канал потока), как разъяснено ниже более подробно. В одном варианте осуществления верхняя поверхность 1104 и боковые стенки 1106 ограничивают пространство 1107 корпуса. В ОДНОМ осуществления верхняя поверхность 1104 представляет собой первую 1107 границу пространства корпуса, боковые стенки 1106 представляют собой вторую границу пространства 1107 корпуса, и пространство 1107 корпуса является открытым, по меньшей мере, с одной стороны. В одном варианте осуществления участок верха 1110 камеры проходит от верхней поверхности 1104 напротив дозирующей камеры 1122. В одном варианте осуществления верх 1110 камеры верхнюю часть дозирующей камеры 1122, и плоскость, образуемая, по меньшей мере, частью верхней поверхности 1104, пересекает верх 1110 камеры и/или дозирующую камеру 1122. В одном варианте осуществления верх камеры расположен в одной плоскости с верхней поверхностью. В одном варианте осуществления верх 1110 камеры заглублен по отношению к верхней поверхности 1104. Верхняя поверхность 1104 может включать в себя углубление 1112, выполненное с конфигурацией, при которой оно окружает верх 1110 камеры. Углубление 1112 может быть заглублено по отношению как к верху 1110 камеры, так и к верхней поверхности 1104. В одном варианте осуществления корпус 1102 представляет собой цельный элемент, который включает в себя верхнюю поверхность 1104 и дозирующую камеру 1122. В одном варианте осуществления 1102 содержит первый элемент, содержащий дозирующую корпус камеру 1122, и второй элемент, содержащий верхнюю поверхность 1104, при этом первый элемент и второй элемент соединены друг с другом.

[00227] В ОДНОМ варианте осуществления корпус 1102 дозирующей камеры включает в себя ответвление 1114, которое проходит по существу от верхней поверхности 1104 для, по меньшей мере частичного, крепления корпуса 1102 к базовой пластине 590 (фиг.5А) посредством прессовой посадки, сварки, крепежных деталей (например, винтов, штифтов, анкеров, стержней,

присоединенных посредством нагрева), адгезива и т.д. Корпус 1102 себя кромку 1116, которая выполнена включать В возможностью контактирования с поддерживающей лентой 452 (лучше всего видна на фиг.4А) блистерной полоски 450 при отделении ленты от полоски, как описано ранее. Контакт между кромкой 1116 поддерживающей лентой 452 тэжом способствовать поддерживающей ленты 452 от блистерной полоски 450. В одном 1116 варианте осуществления кромка представляет скругленную кромку для предотвращения разрыва поддерживающей ленты или может иметь сравнительно малый радиус, чтобы между поддерживающей лентой 452 и кромкой 1116 была сравнительно малая площадь поверхности контакта, что может обеспечить уменьшение между ними. Ответвление 1114 тэжом трения противодействовать любой закручивающей силе, приложенной 1102 при отделении поддерживающей ленты 452 полоски 450. В варианте осуществления блистерной ОДНОМ ответвление 1114 включает в себя нижний край 1118 и зону 1120 закругления. В одном варианте осуществления нижний край 1118 и зона 1120 закругления представляют собой часть направляющей для направления блистерной полоски 450 при входе блистерной полоски в контактное взаимодействие со ступицей 440. В одном варианте осуществления зона 1120 закругления выбрана такой, чтобы она по существу соответствовала радиусу ступицы 440. Это может создать возможность использования блистеров разных размеров вместе с ингалятором.

[00228] В некоторых вариантах осуществления корпус 1102 дозирующей камеры включает в себя внутренний канал, сообщающийся по текучей среде с блистером 130 и выходным каналом 1182. Канал выполнен возможностью обеспечения, например, фармацевтического препарата ИЗ блистера 130 В аэрозольное состояние и его доставки пользователю. В некоторых вариантах осуществления канал включает в себя дозирующую камеру 1122 1152. Фиг.13 представляет собой вид корпуса разрезе по линии 13-13 на фиг.12. В одном варианте осуществления С камера 1122 выполнена возможностью фармацевтического препарата или другого вещества из блистера 130 (или контейнера) и доставки фармацевтического препарата по выходному каналу 1182 и к пользователю, как описано, например, ниже более подробно.

[00229] В одном варианте осуществления дозирующая камера 1122 включает в себя первую часть 1128, имеющую нижнюю боковую стенку 1126, вторую часть 1130, имеющую промежуточную боковую стенку 1138, и третью часть 1132, имеющую верхнюю боковую стенку 1140. В одном варианте осуществления нижняя боковая стенка 1126 образует цилиндрическую часть, и верхняя боковая стенка 1140 образует коническую часть. В одном варианте осуществления дозирующая камера 1122 имеет ось 1124 симметрии, вокруг которой расположены (например, радиально расположены), по меньшей мере, часть нижней боковой стенки 1126, промежуточная боковая стенка 1138 и верхняя боковая стенка 1140 дозирующей камеры 1122. Следовательно, дозирующая камера 1122 может иметь поперечное сечение, по меньшей мере, в одной плоскости. Нижняя боковая стенка 1126 может иметь вертикальную часть, которая проходит от наружной поверхности 1134 корпуса 1102. В одном варианте осуществления нижняя боковая стенка 1126 проходит от наружной поверхности 1134 по направлению к верхней поверхности 1104 корпуса 1102. Первая часть 1128, вторая часть 1130 и третья часть 1132 могут представлять собой цельный элемент или могут образовывать один или более отдельных элементов, соединены вместе для образования дозирующей камеры; например, нижняя боковая стенка 1126 или ее часть могут быть соединены с элементом, содержащим промежуточную боковую стенку верхнюю боковую стенку 1140, для образования дозирующей камеры.

[00230] В одном варианте осуществления корпус 1102 включает в себя венец 1135, который образует нижнюю часть нижней боковой стенки 1126. В одном варианте осуществления венец 1135 выполнен с возможностью выступания от нижней поверхности 1137 корпуса 1132 (лучше всего видно на фиг.13 и 16). Венец 1135 имеет внутреннюю поверхность 1139 и наружную поверхность Внутренняя поверхность 1139 и/и наружная поверхность 1141 выполнены с такой формой, UHO OHU имеют соответственно внутренний и наружный диаметры. В одном варианте осуществления внутренняя поверхность 1139 является смежной с частью нижней боковой стенки 1126. Несмотря на то, что нижняя боковая стенка 1126 показана на фиг.13 как по существу прямолинейная часть, нижняя боковая стенка также может быть криволинейной, имеющей наклон внутрь/наружу, когда боковая стенка проходит от наружной поверхности 1134, ступенчатой или иметь любую другую форму, которая обеспечивает достаточную искусственно созданную струю и доставку дозы. Дозирующая камера 1122 имеет высоту, измеренную вдоль оси 1124 симметрии от наружной поверхности 1134 корпуса 1102 до вершины 1136 камеры, как разъяснено ниже более подробно. В одном варианте осуществления верх 1110 камеры (лучше всего виден на фиг.12) содержит вершину 1136, которая имеет толщину стенки вершины, которая меньше толщины стенки остальных частей дозирующей камеры 1122.

[00231] В одном варианте осуществления высота дозирующей камеры 1122 представляет собой суммарную высоту первой части 1128, второй части 1130 и третьей части 1132. В одном варианте осуществления нижняя боковая стенка 1126 определяет высоту первой части, которая составляет от 10% - 75% от высоты камеры. В одном варианте осуществления высота первой части составляет от 20% - 70% от высоты камеры. В одном варианте осуществления высота первой части составляет от 30% - 65% от высоты камеры. В одном варианте осуществления высота первой части составляет от приблизительно 40% - 60% от высоты камеры. В одном варианте осуществления высота первой части составляет от приблизительно 50% - 55% от высоты камеры. В одном варианте осуществления отношение высоты дозирующей камеры 1122 к диаметру первой части 1128 составляет от приблизительно 0,5 до приблизительно 0,65. В одном варианте осуществления отношение высоты дозирующей камеры 1122 к диаметру первой части 1128 составляет от приблизительно 0,55 до приблизительно 0,6. В одном варианте осуществления отношение длины дозирующей камеры 1122 к диаметру первой части 1128 составляет от приблизительно 0,4 до приблизительно 0,75. В одном варианте осуществления отношение объема первой части 1128 к суммарному объему второй части 1130 и третьей части 1132 составляет от приблизительно 0,8 до приблизительно 1,3.

[00232] Приведенная в качестве примера, дозирующая камера 1122, проиллюстрированная на фиг.13, включает в себя вторую 1130, имеющую периферию, ограниченную промежуточной боковой стенкой 1138, примыкающей к нижней боковой стенке 1126. В одном варианте осуществления промежуточная боковая стенка 1138 выполнена вогнутой по отношению к внутреннему пространству камеры 1122, и вогнутая часть может быть образована посредством дуги с закругленной частью 1133, которую можно видеть, если смотреть на дозирующую камеру 1122 в сечении, подобном сечению по фиг.13. В одном варианте осуществления промежуточная боковая является вогнутой по отношению K внутреннему пространству камеры 1122, и промежуточная боковая стенка имеет радиус 1133 с центром во внутреннем пространстве камеры. В одном варианте осуществления промежуточная боковая стенка включает в себя закругленную часть 1133, непрерывную вдоль высоты йонготужемосп боковой стенки 1138. В ОДНОМ варианте осуществления промежуточная боковая стенка 1138 включает в себя части, каждая из которых имеет отличный от других радиус (не показано). В одном варианте осуществления промежуточная боковая стенка 1138 включает в себя первую закругленную часть, выпуклую по отношению к внутреннему пространству камеры 1122, и вторую закругленную часть (непоказанную), вогнутую по отношению внутреннему пространству камеры. В одном варианте осуществления промежуточная боковая стенка 1138 представляет собой ступенчатую часть, которая образует зону перехода от нижней боковой стенки 1126 верхней боковой стенке 1140. В ОДНОМ варианте промежуточная боковая стенка 1138 осуществления образует наклонную или скошенную зону перехода между верхней боковой стенкой 1140 и нижней боковой стенкой 1126. В одном варианте осуществления промежуточная боковая стенка 1138 образует наклонную часть между верхней боковой стенкой 1140 и нижней боковой стенкой 1126, при этом наклонная часть расположена под углом наклона относительно нижней боковой стенки 1126.

[00233] Третья часть 1132, как проиллюстрировано на фиг.13, ограничена верхней боковой стенкой 1140, расположенной радиально вокруг оси 1124 для образования конической части. Приведенная в

промежуточная боковая стенка 1138, качестве примера, проиллюстрированная на фиг.13, выполнена с возможностью перехода в верхнюю боковую стенку 1140, проходящую от нижней боковой стенки 1126. В одном варианте осуществления верхняя боковая стенка 1140 расположена под углом относительно оси 1124 камеры. В одном варианте осуществления верхняя боковая стенка 1140 имеет непрерывную наклонную часть, когда она тидоходп между промежуточной боковой стенкой 1138 и вершиной 1136. В одном варианте осуществления верхняя боковая стенка 1140 имеет первую наклонную часть, проходящую под первым углом относительно оси 1124, и вторую часть, проходящую под вторым углом (не показано) относительно оси 1124, который отличается от первого угла. В варианте осуществления верхняя боковая стенка 1140 включает в себя первую часть 1144, в которой корпус который образует верхнюю боковую стенку 1140, имеет первую толщину, и вторую часть 1146, имеющую вторую толщину, при этом первой толщины. В ОДНОМ вторая толщина меньше варианте осуществления углубление верхней 1112 на поверхности корпуса 1102 образует границу между первой частью 1144 и второй частью 1146.

[00234] Как также показано на фиг.13, часть верхней боковой стенки 1140 проходит за верхнюю поверхность 1104 корпуса 1102. В одном варианте осуществления вершина 1136 представляет собой ту часть верхней боковой стенки 1140, которая выступает за верхнюю поверхность 1104. Другими словами, верх 1110 камеры (лучше всего виден на фиг.12) содержит вершину, которая сходится к точке 1136. Несмотря на то, что верх 1110 камеры показан как имеющий предпочтительную коническую форму на фиг.13, верх камеры при желании может иметь альтернативные формы. В одном варианте осуществления часть верхней боковой стенки 1140, образующая вершину 1136, имеет постоянную толщину вдоль длины вершины 1136.

[00235] Одно или более отверстий 1148 выполнены так, что они проходят через верхнюю боковую стенку 1140 для обеспечения сообщения по текучей среде между дозирующей камерой 1122 и выходным каналом 1182. Предпочтительно, по меньшей мере, зона вершины, окружающая отверстие (-я), соответствует следующим

параметрам для формирования искусственно создаваемых US 7,318,434: 1) отношение размеров каждого описанных в есть отношение длины к поперечному сечению или отверстия, то диаметру проходного отверстия, составляет предпочтительно, 0,5 и предпочтительно больше меньшей мере, ИЛИ равно приблизительно единице, при ЭТОМ некоторых В осуществления это соотношение размеров способствует обеспечению того, чтобы масса газа, который перемещается взад и вперед в проходном отверстии, создавалась в виде отдельных сформированных «скоплений» воздуха; и 2) расстояние, которое проходит газ в направлении взад N вперед через проходное отверстие, предпочтительно превышает приблизительно удвоенный поперечного сечения или удвоенный диаметр проходного отверстия. способствует обеспечению TOPO, чтобы сухой дезагрегированный посредством созданного вихря, имел возможность «выйти» из имеющегося вихря до того, как газ пройдет обратно через проходное отверстие.

[00236] В одном варианте осуществления часть верхней 1140, содержащая вершину 1136, боковой стенки имеет уменьшающуюся толщину. Например, верхняя боковая стенка 1140 может иметь первую толщину в части, примыкающей к углублению 1112, и вторую толщину (отличающуюся от первой толщины) в части на конце вершины 1136. В одном варианте осуществления первая толщина больше второй толщины. В одном варианте осуществления меньше второй толщины. В толщина ОДНОМ осуществления верхняя боковая стенка 1140 может быть ступенчатой или резко изменяться между частью с первой толщиной и частью со второй толщиной. В одном варианте осуществления в верхней боковой стенке 1140 имеется постепенный переход между первой толщиной и второй толщиной. В одном варианте осуществления вершина 1136 имеет радиус 1151 кривизны в самой верхней точке вершины, который меньше радиуса закругленной части 1133 промежуточной боковой стенки 1138.

[00237] Одно или более отверстий 1148 выполнены так, что они проходят через верхнюю боковую стенку 1140 для обеспечения сообщения по текучей среде между дозирующей камерой 1122 и

выходным каналом 1182. В одном варианте осуществления каждое из отверстий 1148 имеет центральную точку, расположенную одинаковом расстоянии на окружности (непоказанной) с центром на оси 1124 камеры 1122 и радиусом от приблизительно 0,5 мм до приблизительно 1,0 мм. В одном варианте осуществления камера 1122 имеет одно отверстие 1148. В одном варианте осуществления дозирующая камера 1122 имеет четыре отверстия 1148. В одном варианте осуществления отверстия 1148 расположены асимметрично 1124. B вокруг оси одном варианте осуществления ОДНО 1148 расположено на оси 1124. В одном варианте осуществления отверстие 1148 имеет диаметр, составляющий приблизительно 0,019 дюйма (0,48 мм) $\pm 0,012$ дюйма (0,30 мм), предпочтительно от приблизительно 0,015 дюйма (0,38 мм) (0**,**76 0,03 MM) . дюйма В одном варианте приблизительно осуществления каждое из отверстий 1148 имеет боковую стенку отверстия, расположенную вокруг собственной оси 1150 симметрии отверстия. В одном варианте осуществления, по меньшей мере, одно из отверстий 1148 имеет ось 1150 симметрии отверстия, которая является поперечной к оси 1124 дозирующей камеры 1122. В одном варианте осуществления ось 1150, по меньшей мере, одного из отверстий 1148 перпендикулярна к верхней боковой стенке 1140. В одном варианте осуществления дозирующая камера 1122 имеет более одного отверстия 1148, каждое из которых имеет ось 1150, при этом все оси могут быть параллельными друг другу, одна из осей может быть непараллельной по отношению к остальным, каждая из осей может быть перпендикулярной к поверхности верхней боковой стенки 1140 и/или одна из осей может быть параллельна оси 1124 камеры. В одном варианте осуществления на диаметр отверстий 1148 может влиять число отверстий в вершине 1136. Например, камера 1122, имеющая два отверстия 1148, может иметь большие диаметры отверстий, чем камера, имеющая четыре отверстия, так ЧТО дозирующая камера будет иметь постоянную суммарную площадь пропускного сечения отверстий независимо от числа отверстий. Отверстия 1148 выполнены с любой заданной формой (например, круглой, эллиптической, прямоугольной и т.д.) при условии, что

они обеспечивают возможность прохождения фармацевтического препарата в аэрозольном состоянии через них. В одном варианте осуществления отверстия 1148 имеют размер, выбранный для обеспечения того, чтобы частицы фармацевтического препарата имели такой размер, который позволяет им проходить в легкие пользователя.

на фиг.13, один вариант [00238] Как также показано осуществления корпуса 1102 включает в себя туннель выполненный с возможностью обеспечения канала для сообщения по текучей среде между дозирующей камерой 1122 и блистером 130 (лучше всего видно на фиг.11) или другим источником материала, расположенным снаружи корпуса 1102. Туннель 1152 выполнен с конфигурацией, включающей в себя верхнюю стенку 1154 туннеля и нижнюю стенку 1156 туннеля. В одном варианте осуществления форма поперечного сечения туннеля 1152 является круглой. В одном варианте осуществления форма поперечного сечения туннеля 1152 представляет собой квадратную, эллиптическую, прямоугольную, любую многоугольную форму и т.д. В одном варианте осуществления туннель 1152 проходит через нижнюю боковую стенку 1126 является по существу перпендикулярным к нижней боковой стенке 1126, так что верхняя стенка 1154 туннеля и нижняя стенка 1156 туннеля имеют по существу одинаковую длину.

[00239] В одном варианте осуществления ось 1158 туннеля 1152 является наклонной по отношению к оси 1124 камеры. В одном осуществления туннель 1152 тидоходп через боковую стенку 1140 камеры 1122. В одном варианте осуществления ось 1158 туннеля является наклонной по отношению к оси 1124 верхняя стенка 1154 туннеля пересекается с верхней камеры, боковой стенкой 1140, и нижняя стенка 1156 туннеля пересекается с промежуточной боковой стенкой 1138 или нижней боковой стенкой 1126, так что длины верхней поверхности 1156 и нижней стенки 1156 туннеля отличаются друг от друга, и угол 1160 наклона 1154 туннеля относительно непосредственно верхней стенки примыкающей к ней, внутренней поверхности камеры отличается от 1162 наклона нижней стенки 1156 туннеля относительно соседней внутренней поверхности камеры. В ОДНОМ

осуществления верхняя стенка 1154 туннеля и нижняя стенка 1156 туннеля расположены в радиальном направлении единообразно вокруг оси 1158 туннеля. В одном варианте осуществления верхняя стенка 1156 туннеля и RRHЖNH стенка туннеля ПО существу параллельны друг другу. В одном варианте осуществления верхняя стенка 1154 туннеля и нижняя стенка 1156 туннеля сходятся по направлению к оси 1158 туннеля. В одном варианте осуществления одна из верхней стенки 1154 туннеля и нижней стенки 1156 туннеля является по существу прямолинейной, и другая из верхней стенки стенки 1156 туннеля и нижней туннеля не прямолинейной (например, является криволинейной, ступенчатой, изогнутой). В одном варианте осуществления ось 1158 туннеля является прямолинейной. В одном варианте осуществления ось 1158 туннеля включает изгибы, криволинейные участки и т.д.

[00240] В одном варианте осуществления отношение длины верхней стенки 1154 туннеля к среднему диаметру туннеля 1152 составляет от приблизительно 4 до приблизительно 7,5. В одном варианте осуществления отношение длины верхней стенки 1154 медианной длине туннеля 1152 туннеля к составляет \circ T 1,5 до приблизительно 3. В приблизительно ОДНОМ варианте осуществления отношение длины нижней стенки 1156 туннеля медианной длине туннеля 1152 составляет от приблизительно 1,25 до приблизительно 3. В одном варианте осуществления отношение диаметра туннеля 1152 к диаметру камеры 1122 составляет от приблизительно 0,2 до приблизительно 0,4. В одном осуществления угол 1164 между осью 1158 туннеля и осью 1124 камеры составляет от приблизительно 100° до приблизительно 150°. угол 1164 составляет ОДНОМ варианте осуществления приблизительно 100° до приблизительно 140°. В одном варианте осуществления угол 1164 составляет от приблизительно 100° приблизительно 130°. В одном варианте осуществления угол 1164 составляет приблизительно 20°. В одном варианте осуществления нижняя стенка 1156 туннеля расположена рядом с зоной пересечения боковой стенки 1126 и промежуточной боковой стенки 1138. В одном варианте осуществления нижняя стенка 1156 туннеля расположена

рядом с зоной пересечения промежуточной боковой стенки 1138 и верхней боковой стенки 1140. В одном варианте осуществления 1156 между нижней стенкой туннеля и поверхностью 1134 корпуса 1102 больше расстояния между точкой входа верхней стенки 1154 туннеля в дозирующую камеру 1124 и вершиной 1136. В одном варианте осуществления ось 1158 туннеля является наклонной ПО отношению К плоскости, содержащей поверхность 1168 блистера (лучше всего видно на фиг.1Н). В одном варианте осуществления верхняя стенка 1154 туннеля определяет плоскость верхней стенки туннеля, и нижняя стенка 1156 туннеля определяет плоскость нижней стенки туннеля, при этом продолжения каждой из плоскости верхней стенки туннеля и плоскости нижней стенки туннеля пересекаются снаружи дозирующей камеры 1122.

[00241] Корпус 1102 дозирующей камеры изготовлен материала, который способствует прохождению потока фармацевтического препарата аэрозольном В состоянии через дозирующую камеру 1122 и потока воздуха через, по меньшей мере, часть канала 1195 для воздушного потока при уменьшении или устранении осаждения фармацевтического препарата на поверхности канала для воздушного потока. В одном варианте осуществления корпус 1102 образован из сополимера акрилонитрила, бутадиена и стирола (ABS). Корпус 1102 может включать в себя антистатическую добавку или покрытие, такое как Permastat, изготавливаемое RTP Company, Winona, Миннесота. В других вариантах осуществления корпус 1102 изготовлен из ПВХ, майлара (ПЭТФ), ABS, нержавеющей стали или любого другого материала, который позволят избежать реакции с фармацевтическим препаратом в блистерной полоске. В одном варианте осуществления корпус 1102 передает колебания от преобразователя 150 блистерной полоске 131, как разъяснено ниже более подробно. Корпус 1102 может быть изготовлен из одного материала, или разные части могут быть изготовлены из разных материалов. Например, нижняя боковая стенка 1126, промежуточная боковая стенка 1138 и верхняя боковая стенка 1140 дозирующей 1122 могут содержать первый материал, поверхность 1104 корпуса 1102 может содержать второй материал.

[00242] Согласно предпочтительным вариантам осуществления

мембрана приклеена к дозирующей камере и соединяет камеру с вибрационным элементом. В контексте данного документа мембрана предпочтительно представляет собой лист материала, расположенный между торцом преобразователя и внутренней стороной дозирующей камеры (например, в виде перегородки), при этом данный лист податливым. материала предпочтительно является Мембрана предпочтительно удовлетворяет следующим критериям: является биологически совместимой; представляет собой податливый материал, который эффективно преобразует колебания акустические явления соответствующих уровней; обладает устойчивостью к повреждениям; надежно приклеивается к материалу камеры и имеет надлежащий коэффициент теплового предпочтительно Мембрана способна расширения. сохранять условиях натяжение и адгезионное сцепление при ожидаемых окружающей среды течение всего предусмотренного В срока использования ингалятора остается гладкой и ровной И эффективной передачи колебаний для акустического дозирующей камере. Таким образом, материал резонанса натяжение мембраны должны обеспечивать оптимизацию передачи энергии от преобразователя дозирующей камере так, чтобы можно было обеспечить быстрое возникновение искусственно создаваемой струи и однородность доставляемой дозы.

[00243] Согласно одному варианту осуществления ингалятор содержит: дозирующую камеру, выполненную с возможностью приема лекарственного препарата; преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при этом преобразователь выполнен с возможностью обеспечения перевода лекарственного препарата аэрозольное состояние при активации преобразователя, и мембрану между дозирующей камерой и преобразователем, при этом мембрана растянута от края от края отверстия дозирующей камеры дозирующей прикреплена K камере, при этом устройство обеспечивает получение искусственно созданной струи для доставки лекарственного препарата в аэрозольном состоянии пользователю при активации преобразователя.

[00244] Согласно другому варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата содержит дозирующую камеру,

содержащую внутреннюю часть, которая выполнена с возможностью удерживания сухого порошкообразного лекарственного препарата; преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при MOTE дозирующая камера И преобразователь настроены В акустический резонанс так, что дозирующая камера выполнена возможностью перехода в режим резонанса в качестве реакции на активацию преобразователя, и мембрану между дозирующей камерой и преобразователем, при этом мембрана растянута от края от края отверстия дозирующей камеры (и предпочтительно прикреплена дозирующей камере), при этом мембрана состоит из материала, имеющего некоторую толщину. Согласно данному варианту осуществления материал и толщина мембраны влияют на деагрегацию и/или доставку порошка. Изменение материала или толщины мембраны может повлиять, например, на один или более из параметров, представляющих собой скорость возникновения искусственно создаваемых струй, максимальную искусственно созданную струю, доставляемую дозу в расчете на импульс, суммарную доставляемую дозу и аэродинамическое распределение частиц. Материал мембраны M ee толщина предпочтительно выбраны такими, чтобы комбинированный акустический резонанс преобразователя, дозирующей камеры и мембраны был достаточным для обеспечения аэрозольное СУХОГО перевода состояние И доставки порошкообразного лекарственного препарата, имеющего ПАММ предпочтительных пределах, описанных данном В документе, например, приблизительно 6 мкм или менее, предпочтительно мелкодисперсной фракцией В пределах, описанных В данном документе, которая составляет, например, по меньшей мере, Максимальная искусственно созданная струя предпочтительно обеспечивается в течение предпочтительного времени, описанного в данном документе, например, в течение приблизительно 500 мс или менее от начала активации преобразователя.

[00245] Согласно одному варианту осуществления мембрана имеет предел прочности при растяжении (в направлении МD или машинном направлении), составляющий, по меньшей мере, 30 МПа, более предпочтительно, по меньшей мере, 40 МПа или, по меньшей мере, 50 МПа, или, по меньшей мере, 60 МПа, или, по меньшей

мере, 70 МПа, или, по меньшей мере, 80 МПа, или, по меньшей мере, 90 МПа, или, по меньшей мере, 100 МПа, или, по меньшей мере, 120 МПа, или, по меньшей мере, 150 МПа, или, по меньшей МПа, например, от приблизительно мере, МПа ДО 200 МПа или от приблизительно приблизительно 40 МΠа ДО приблизительно 200 МПа. Согласно одному варианту осуществления мембрана имеет модуль упругости при растяжении, составляющий 7,0 ГПа или менее или 6,0 ГПа или менее, или 5,0 ГПа или менее, например, от приблизительно 1,0 ГПа до приблизительно 7,0 ГПа или от приблизительно 1,0 ГПа до приблизительно 6,0 ГПа. одному варианту осуществления мембрана относительное удлинение при растяжении при пределе текучести (в направлении MD или машинном направлении), составляющее, по меньшей мере, 50% или, по меньшей мере, 75%, или, по меньшей мере, 100%, например, относительное удлинение при пределе текучести, составляющее от приблизительно 50% до приблизительно 300%, или относительное удлинение идп пределе текучести, составляющее от приблизительно 75% до приблизительно 300%, или относительное удлинение при пределе текучести, составляющее от приблизительно 100% до приблизительно 300%. Согласно одному варианту осуществления мембрана имеет коэффициент теплового расширения, составляющий менее 120 миллионных долей (м.д.) на 1°C или менее 100 м.д./°С, или менее 90 м.д./°С, или менее 80 м.д./ $^{\circ}$ С, или менее 70 м.д./ $^{\circ}$ С, например, от приблизительно 10 м.д./°С до приблизительно 100 м.д./°С или от приблизительно 10 м.д./ $^{\circ}$ С до приблизительно 90 м.д./ $^{\circ}$ С, или от приблизительно 10 м.д./ $^{\circ}$ С до приблизительно 80 м.д./ $^{\circ}$ С, или от приблизительно 10 м.д./°С до приблизительно 70 м.д./°С. Согласно одному варианту осуществления мембрана имеет То (температуру стеклования), составляющую, по меньшей мере, 60°С или, по меньшей мере, 70°С, или, по меньшей мере, 80°C, или, по меньшей мере, 90°C, или, по меньшей мере, 100°С, например, от приблизительно 50°С приблизительно 250°C или от приблизительно 60°C до приблизительно 250°C, или от приблизительно 60°C до приблизительно 200°C, или от

приблизительно 60°C до приблизительно 175°C.

[00246] Согласно одному варианту осуществления мембрана имеет одну или более из следующих характеристик: предел прочности при растяжении (в направлении MD), составляющий, по меньшей мере, 30 МПа, модуль упругости при растяжении, составляющий 7,0 ГПа или менее, относительное удлинение при растяжении (в направлении MD), составляющее, по меньшей мере, 50%, коэффициент теплового расширения, составляющий менее 100 м.д./°С, и Tg, составляющую, по меньшей мере, Неограничивающие примеры таких материалов включают полиэтилентерефталат (ПЭТ) (например, Mylar® 813), полиэфирэфиркетон (ПЭЭК) (например., APTIV® 2000-050), поликарбонат (например, LEXAN® SD8B14), полисульфон (например, Udel®), полиэфиримид (например, ULTEM®), поливинилиденфторид (например, KYNAR®) и поливинилхлорид.

[00247] Согласно другому варианту осуществления мембрана имеет одну или более из следующих характеристик: предел прочности при растяжении (в направлении MD), составляющий, по меньшей мере, 40 МПа, модуль упругости при растяжении, составляющий 6,0 ГПа или менее, относительное удлинение при растяжении (в направлении MD), составляющее, по меньшей мере, 75%, коэффициент теплового расширения, составляющий менее 100 м.д./°С, и Тд, составляющую, по меньшей мере, 70°С. Мембрана предпочтительно представляет собой материал, который может быть прикреплен к дозирующей камере посредством термосварки. В одном варианте осуществления мембрана изготовлена из ОДНОГО полиэтилентерефталата (ПЭТ) (например, Mylar® 813), полиэфирэфиркетона (ПЭЭК) (например., APTIV® 2000-050), поликарбоната (например, LEXAN® SD8B14), полисульфона (например, Udel®), полиэфиримида (например, ULTEM®), поливинилиденфторида (например, KYNAR®), поливинилхлорида или аналогичного материала с одной или более из характеристик, описанных в данном документе (например, пределом прочности при растяжении, модулем упругости при растяжении, относительным удлинением при растяжении,

коэффициентом теплового расширения, Тд и т.д.).

[00248] Согласно одному варианту осуществления мембрана ПОД растягивающим усилием, составляющим приблизительно 0,15 Н/мм до приблизительно 1,0 Н/мм или от 0,2 Н/мм до приблизительно 1,0 Н/мм, или от приблизительно 0,2 Н/мм до приблизительно 0,8 Н/мм, или от приблизительно 0,2 Н/мм до приблизительно 6 Н/мм (измеренным в состоянии, когда она собрана вместе дозирующей камерой). Согласно одному варианту осуществления мембрана имеет толщину от приблизительно 30 мкм до приблизительно 150 МКМ ИЛИ \circ T приблизительно 40 ДО приблизительно 100 мкм, или от приблизительно 40 mkm ДО приблизительно 70 приблизительно 40 мкм, или \circ T MKM ДО 60 приблизительно MKM, приблизительно 50 ИЛИ \circ T MKM приблизительно 80 мкм. Согласно одному варианту осуществления материал мембраны выбран из, по меньшей мере, одного из ПЭТ, поликарбоната и ПЭЭК. Согласно другому варианту осуществления материал мембраны выбран из, по меньшей мере, одного из ПЭТ и поликарбоната. Согласно одному варианту осуществления мембрана имеет толщину мембраны, которая составляет от приблизительно приблизительно 0,43% 0,38% до \circ T высоты камеры. Варианты осуществления мембраны описаны ниже более подробно со ссылкой на фигуры.

[00249] В одном варианте осуществления мембрана 1166 присоединена к корпусу и закрывает вход в дозирующую камеру 1122 так, что мембрана колеблется при активации преобразователя 150. Далее рассматриваются фиг.14-15, на которых показана мембрана 1166 (или пленка). Мембрана 1166 выполнена с возможностью присоединения к наружной поверхности 1134 корпуса 1102 так, что мембрана 1166 будет закрывать открытый конец 1170 (лучше всего виден на фиг.16) дозирующей камеры 1122. Мембрана 1166 выполнена возможностью присоединения к корпусу 1102 посредством адгезива, сварки, анкерных элементов и т.д. В одном варианте осуществления мембрана 1166 имеет форму, аналогичную открытому концу 1170 дозирующей камеры 1122, так что мембрана полностью закрывает данный открытый конец. В одном варианте осуществления мембрана 1166 имеет постоянную толщину, как показано на фиг.15.

В одном варианте осуществления некоторые части мембраны 1166 являются более толстыми или более тонкими, чем другие части. В одном варианте осуществления, например, наружная зона 1165 мембраны 1166 является более толстой, чем внутренняя зона 1167. В одном варианте осуществления наружная зона 1165 является более тонкой, чем внутренняя зона 1167. В одном варианте осуществления мембрана 1166 изменяется по толщине от более толстой из наружной зоны 1165 и внутренней зоны 1167 до более тонкой из наружной зоны 1165 и внутренней зоны 1167. В одном варианте осуществления зона перехода между наружной зоной 1165 и внутренней зоной 1167 является ступенчатой, когда она зона толще другой.

[00250] В одном варианте осуществления мембрана 1166 изготовлена из материала, который обеспечивает возможность ее растягивания от края до края отверстия дозирующей камеры для содействия эффективной передаче энергии между преобразователем и мембраной при колебаниях преобразователя. В одном варианте 1166 изготовлена осуществления мембрана ИЗ одного ИЗ полиэтилентерефталата $(\Pi \Im T)$ (Hampumep, Mylar® 813), полиэфирэфиркетона (ПЭЭК) (например., APTIV® 2000-050), поликарбоната (например, LEXAN® SD8B14), полисульфона (например, Udel®), полиэфиримида (например, ULTEM®), поливинилиденфторида (например, KYNAR®), поливинилхлорида или аналогичного материала при условии, что мембрана может быть растянута поперек, меньшей мере, части открытого конца 1170. В одном варианте осуществления мембрана 1166 находится под растягивающей нагрузкой, когда она исходно растянута от края до края открытого конца 1170. В одном варианте осуществления растягивающее усилие составляет от приблизительно 0,17 до приблизительно 1,09 Н/мм. В одном варианте осуществления растягивающее усилие составляет от приблизительно 0,17 Н/мм до приблизительно 1,09 Н/мм, когда ингалятор 100 не используется. Значение растягивающего усилия может быть выбрано в зависимости, по меньшей мере частично, от материала или толщины мембраны 1166. Например, растягивающее усилие может быть выбрано в зависимости от материала мембраны и получающейся в результате, резонансной частоты мембраны, имеющей

выбранные материал и натяжение, так, чтобы резонансная частота приближенно резонансной была равна преобразователя 150, как разъяснено ниже более подробно. В одном варианте осуществления мембрана 1166 является непрозрачной. В осуществления 1166 варианте мембрана является ОДНОМ просвечивающей или полупросвечивающей. В ОДНОМ варианте 1166 содержит более осуществления мембрана одного слоя из одинаковых или разных материалов.

[00251] 1166 предпочтительно Мембрана выполнена С возможностью ее присоединения к венцу 1135. Сопротивление отслаиванию между мембраной 1166 и венцом 1135 может выбрано таким, чтобы гарантировать то, что мембрана 1166 не отсоединится от венца 1135 после выбранного числа применений, мембрана колебаниям. подвергается отслаиванию также может быть выбрано для уменьшения вероятности проникновения воздуха в дозирующую камеру 1122 или выхода воздуха из дозирующей камеры 1122 между мембраной 1166 и венцом 1135. Сопротивление отслаиванию в одном варианте осуществления задано равным от приблизительно 75 г до приблизительно 250 г. В одном варианте осуществления часть мембраны, присоединяемую к обрабатывают (например, посредством химического травления, образования царапин физическими методами) присоединением для улучшения соединения между элементами. одном варианте осуществления наружная зона 1165 мембраны толще внутренней зоны 1167, и наружную зону 1165 обрабатывают (например, посредством химического травления, образования царапин физическими методами) перед присоединением мембраны 1166 к венцу 1135. В одном варианте осуществления мембрана 1166 содержит лист, который прикрепляют к венцу 1135 и обрезают на месте так, чтобы мембрана имела такой же наружный диаметр, как венец 1135. В одном варианте осуществления мембрану 1166 загибают вокруг краев и прикрепляют к сторонам венца 1135. В одном варианте осуществления мембрана 1166 включает в себя зону 1171 мембраны. В варианте эффективную осуществления, проиллюстрированном на фиг.16, эффективная зона 1171 мембраны 1166 внутри внутренней представляет собой часть мембраны

поверхности 1139 венца 1135 над открытым концом 1170 дозирующей 1122, ЧТО эффективная зона так мембраны перемещаться (или колебаться/вибрировать) без контакта с венцом 1135. В одном варианте осуществления толщина мембраны составляет приблизительно 0,1% до приблизительно 1% ИЛИ OT0,8%, приблизительно 0,2% ДО приблизительно ИЛИ ОТ 0,1% приблизительно до приблизительно 0,6%, или ОТ приблизительно 0,2% до приблизительно 1%, или от приблизительно 0,1% до приблизительно 0,8%, или от приблизительно 0,2% ДО приблизительно 0,6%, ИЛИ \circ T приблизительно 0,38% ДО приблизительно 0,43% от высоты камеры.

[00252] Согласно одному варианту осуществления материал мембраны представляет собой ПЭТ-материал, имеющий толщину от приблизительно приблизительно 10 MKM ДО 40 MKM, ИЛИ поликарбонатный материал, имеющий толщину от приблизительно 20 мкм до приблизительно 60 мкм, при этом материал присоединен термосваркой к дозирующей камере посредством адгезива (например, Loctite® 4310). Например, было установлено, что ПЭТ-материал (Mvlar® 813), имеющий номинальную толщину, составляющую приблизительно 23 \pm 10 мкм, или поликарбонатный материал (LEXAN® Sabic SD8B14), имеющий номинальную толщину, составляющую приблизительно 50 ± 15 мкм, обеспечивали возможность оптимального генерирования искусственно создаваемых струй (например, максимальной искусственно созданной струи, соответствующей, по мере, 0,5 В, качестве реакции на меньшей В активацию преобразователя) и оптимальной доставки дозы, как продемонстрировано, например, в Примере 9.

[00253] Передняя часть 101 ингалятора 100 включает в себя задний закрывающий элемент, который в некоторых вариантах осуществления включает в себя окна доступа, которые оставляют дозирующую камеру и зубчатые колеса механизма продвижения блистеров открытыми для взаимодействия с преобразователем 150 и соответствующими зубчатыми колесами задней части 102. Далее рассматривается фиг.17, на которой показан изолированный вид сзади передней части 101 ингалятора 100. Согласно

предпочтительным вариантам осуществления передняя часть 101 представляет собой заменяемый компонент (также упоминаемый как съемный картридж) ингалятора. Передняя часть 101 выполнена с возможностью включения в нее заднего закрывающего элемента 1174, имеющего проходное отверстие 1172, выровненное относительно дозирующей камеры 1122. Проходное отверстие 1172 обеспечивает возможность размещения мембраны 1166 и преобразователя 150 рядом или в контакте друг с другом, когда ингалятор 100 собран, как разъяснено ниже более подробно. В одном варианте осуществления венец 1135 корпуса 1102 частично проходит в проходное отверстие 1172 (лучше всего видно на фиг.18). Задний закрывающий элемент 1174 выполнен с конфигурацией, имеющей окна 1176 доступа для секторного зубчатого колеса 441 и обеспечивающего намотку на катушку, зубчатого колеса 461 механизма продвижения блистерной полоски. В одном варианте осуществления в собранном состоянии венец 1135 заглублен от задней поверхности 1178 заднего 1174. В ОДНОМ варианте осуществления закрывающего элемента мембрана 1166 заглублена на приблизительно 0,5 - приблизительно 1,5 мм от задней поверхности 1178.

[00254] Согласно конкретным вариантам осуществления, В частности, тем вариантам осуществления, в которых используется блистерная полоска, взаимное расположение компонентов ингалятора (например, положение блистера относительно вибрационного элемента, дозирующей камеры, элементов для впуска и положение канала для воздушного форма отличаются от предшествующих устройств доставки сухого порошка. некоторых устройствах контейнер для Например, в лекарства (капсула или блистер) был размещен перед вибрационным элементом некоторых случаях в прямом контакте с вибрационным элементом, так ЧТО энергия колебаний передавалась непосредственно \circ вибрационного элемента контейнеру для лекарства при отсутствии каких-либо конструкций, расположенных между ними. См., например, патенты США №№ 6,026,809 и 6,142,146. устройств отличие от ПО предшествующему уровню согласно вариантам осуществления настоящего изобретения лекарства (например, блистер) не контейнер для находится

непосредственно перед вибрационным элементом; вместо OTOTO ингалятор содержит дозирующую камеру, расположенную между вибрационным элементом и контейнером. Например, ингалятор может содержать блистер, расположенный вокруг оси блистера, дозирующую камеру, расположенную вокруг оси камеры, и преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при MOTE преобразователь выполнен с возможностью обеспечения перевода лекарственного препарата в аэрозольное состояние при активации преобразователя, при этом ось камеры является поперечной по отношению к оси блистера, когда блистер находится в позиции Взаимное дозирования. расположение XNTE компонентов предпочтительно обеспечивает получение конструкции, в которой воздушного потока подобен дымовой трубе канал ДЛЯ 90° относительно часть находится под воздухоприемная УГЛОМ выходной части, обращенной к субъекту. Это отличается от канала для воздушного потока с поперечными потоками, в котором выходная часть имеет ось, приблизительно такую же, как ось блистера, или совпадает с осью блистера, или находится под небольшим углом относительно оси блистера.

[00255] Согласно варианту осуществления устройство доставки CYXOFO порошкообразного лекарственного препарата содержит блистер, расположенный вокруг оси блистера; дозирующую камеру, выполненную С возможностью приема сухого порошкообразного лекарственного препарата из блистера, при этом дозирующая камера расположена вокруг оси камеры; преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при этом дозирующая камера преобразователь настроены в акустический резонанс так, дозирующая камера выполнена с возможностью перехода в режим резонанса В качестве реакции на активацию преобразователя; выходной канал, сообщающийся по текучей среде с дозирующей камерой, при этом выходной канал расположен вокруг оси выходного канала, и туннель, расположенный вокруг средней оси туннеля и сообщающийся по текучей среде с дозирующей камерой и блистером, так что сухой порошкообразный лекарственный препарат из блистера может проходить по туннелю и в дозирующую камеру при активации

преобразователя, при этом ось выходного канала и ось камеры являются по существу параллельными, ось камеры и ось выходного канала являются поперечными по отношению к оси блистера, и средняя ось туннеля является наклонной по отношению к оси блистера и поперечной по отношению к оси камеры и оси выходного канала.

[00256] Согласно предпочтительным вариантам осуществления взаимное расположение компонентов ингалятора способствует достижению следующих целей: получения приемлемых характеристик аэрозоля в широком диапазоне спокойных дыхательных паттернов, сопротивления потоку, которое является комфортным для пациентов повторяющимся, обеспечения доступа к датчику минимального накопления лекарственного состава на поверхностях канала для воздушного потока и минимальных зон застаивания воздушного потока, которые могут привести K осаждению лекарственного состава.

[00257] Согласно одному варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата (или ингалятор) по настоящему изобретению содержит: блистер, расположенный вокруг оси блистера; дозирующую камеру, выполненную с возможностью приема лекарственного препарата из блистера, при этом дозирующая камера расположена вокруг оси камеры, и преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при этом преобразователь выполнен с возможностью обеспечения перевода лекарственного препарата аэрозольное состояние при активации преобразователя, при этом ось камеры является поперечной к оси блистера, когда блистер позиции дозирования. Согласно предпочтительному находится в варианту осуществления блистеры расположены вдоль блистерной полоски, и блистерная полоска не находится в прямом физическом контакте с преобразователем, то есть блистерная полоска касается торца преобразователя. Несмотря на это отсутствие физического контакта, порошок из блистера может переводиться в аэрозольное состояние; полагают, что переход в аэрозольное состояние происходит, поскольку механические колебания И акустический резонанс эффективно передаются от преобразователя к дозирующей камере и к блистеру. Эта конструкция отличается от многих устройств по предшествующему уровню техники, в которых блистерная полоска находится в физическом контакте с вибрационным элементом.

[00258] Согласно одному варианту осуществления включает в себя боковую стенку, расположенную вокруг оси камеры так, что ось камеры представляет собой ось симметрии. Согласно одному варианту осуществления блистер включает в себя боковую стенку блистера, расположенную вокруг оси блистера так, что ось блистера является осью симметрии. Согласно одному варианту осуществления блистер включает В себя кромку, окружающую отверстие блистера, при этом кромка блистера расположена на расстоянии от преобразователя, например, на расстоянии приблизительно 2 мм до приблизительно 5 мм от преобразователя перед активациюм преобразователя.

[00259] Согласно одному варианту осуществления устройство дополнительно содержит выходной канал, расположенный вокруг оси выходного канала, при этом лекарственный препарат в аэрозольном состоянии перемещается из дозирующей камеры по выходному каналу и к пользователю. Ось выходного канала и ось дозирующей камеры предпочтительно являются параллельными. Преобразователь предпочтительно расположен вокруг оси симметрии преобразователя, при этом ось дозирующей камеры и ось симметрии преобразователя совпадают.

[00260] Согласно одному варианту осуществления устройство дополнительно содержит туннель, расположенный вокруг средней оси туннеля и сообщающийся по текучей среде с дозирующей камерой и блистером, так что лекарственный препарат из блистера перемещается по туннелю и в дозирующую камеру при активации преобразователя, при этом средняя ось туннеля является наклонной по отношению к оси блистера. Средняя ось туннеля предпочтительно является поперечной по отношению к оси камеры.

[00261] Согласно одному варианту осуществления туннель включает в себя верхнюю стенку и нижнюю стенку, при этом туннель выполнен с такой конфигурацией, что он имеет, по меньшей мере, одно из (а) отношения длины верхней стенки к длине нижней стенки, составляющего от приблизительно 4 до приблизительно 7,5;

(b) отношения длины верхней стенки к медианной длине, составляющего от приблизительно 1,5 до приблизительно 3, и (с) отношения медианной длины к длине нижней стенки, составляющего от приблизительно 1,25 до приблизительно 3. Отношение диаметра входной части туннеля K диаметру дозирующей камеры предпочтительно \circ T приблизительно 0,2 составляет ДО приблизительно 0,4.

[00262] Ингалятор по настоящему изобретению содержит канал воздушного потока (данный термин используется ДЛЯ как взаимозаменяемый с термином «проточный канал»), предпочтительно проходит от элемента для впуска воздуха (отверстия, через которое воздух всасывается в канал воздушного потока, когда пользователь вдыхает через устройство) выпускного элемента (отверстия, через которое воздух, котором захвачен сухой порошкообразный лекарственный препарат, выходит из мундштука ингалятора). Вариант осуществления канала 1195 для воздушного потока, элемента 1191 для впуска воздуха и выпускного элемента как части мундштука 1216 проиллюстрирован на фиг.18. Размер и форма канала для воздушного потока заданы чтобы обеспечить заданное сопротивление такими, (например, соответствующее для пациентов с ХОБЛ), обеспечить для размещения средства создания аэрозоля ингалятора и обеспечить проточный канал от дозирующей камеры к выпускному элементу, который не создает препятствий для потока сухого порошка. Сопротивление потоку, создаваемое каналом для воздушного потока, предпочтительно является достаточно низким, чтобы это было комфортным для пациентов с затруднениями дыхания (например, пациентов с ХОБЛ, пациентов с муковисцидозом и т.д.), достаточно высоким для обеспечения возможности обнаружения датчиком потока. Как рассмотрено в данном документе, ингалятор не является пассивным устройством, поскольку содержит датчик потока, который может обнаружить вдох через устройство при низких скоростях потока и передать средству создания аэрозоля, которое переводит сухой порошок в аэрозольное состояние в качестве реакции на обнаруженный вдох. Таким образом, пользователю не требуется генерировать сильный

инспираторный поток (то есть вдыхать с усилием) или использовать медленный глубокий вдох через устройство для инициирования доставки дозы и деагрегации порошка (например, посредством турбулентности), генерирования И пользователь вдыхает посредством спокойного вдыхания, то есть при нормальном вдыхании приложения дополнительного усилия, в том числе который является более медленным, более глубоким, более быстрым или более сильным, чем нормальное дыхание в состоянии покоя. Это является противоположным по отношению к обычным ингаляторам сухого порошка, которые часто требуют увеличенных скоростей инспираторного потока при уменьшении сопротивления или которые требуют медленного, глубокого вдоха для инициирования доставки дозы и эффективной деагрегации лекарства для получения частиц оптимальных размеров (см. например, US 6,116,237; Roberto W Dal Negro, Multidisciplinary Respiratory Medicine, 2015, 10:13, и Tiddens, H.A., et al., Journal of Aerosol Medicine, 19:4, 2006, pp. 456-465).

[00263] Согласно иллюстративному варианту осуществления канал для воздушного потока обеспечивает сопротивление потоку от (0,040 столба) $^{0,5}/л/мин$ приблизительно CMводяного ДО водяного столба) $^{0,5}/_{\pi}/_{muh}$ приблизительно (0,1) CM ИЛИ ОТ приблизительно (0,040 СМ водяного столба) ^{0,5}/л/мин ДО (0,090 cm)столба) $^{0,5}/$ л/мин, приблизительно водяного ОТ (0,050 столба) $^{0,5}/л/мин$ приблизительно СМ водяного ДО столба) $^{0,5}/л/мин,$ приблизительно (0, 1)водяного ОТ столба) $^{0,5}/л/мин$ приблизительно (0,050 СМ водяного ДО водяного столба) $^{0,5}/\pi/мин$, приблизительно (0,090 СМ TOстолба) $^{0,5}/л/мин$ приблизительно (0,040 водяного СМ ДО (0.085 cm)водяного столба) $^{0,5}/\pi/мин$, приблизительно ОТ столба) $^{0,5}/л/мин$ приблизительно (0,050 водяного СМ ДО водяного столба) $^{0,5}/л/мин$, приблизительно (0,085) CM или ОТ столба) ^{0,5}/л/мин (0,060 водяного приблизительно СМ (0,085 см водяного столба) $^{0,5}/_{\rm Л}/_{\rm МИН}$ при скорости приблизительно потока, составляющей приблизительно 30 литров в минуту (л/мин).

[00264] Согласно варианту осуществления канал для воздушного потока имеет суженную часть 1400 с площадью

поперечного сечения, которая существенно меньше площади (-ей) поперечного сечения остальной части канала для воздушного потока обеспечивает сопротивление потоку. осуществления суженной части 1400 проиллюстрированы на фиг.18 и фиг.37, которых общее направление воздушного на потока проиллюстрировано стрелкой 1403, при этом воздух проходит направлении от входной стороны (например, от впускного элемента) к выходной стороне (например, к выпускному элементу). Суженная часть 1400 может быть образована, например, посредством, меньшей мере, одного уступа 1194 или, по меньшей мере, одного выступа, который проходит в канал для воздушного потока создает зону с малым поперечным сечением (например, может быть предусмотрен один уступ, как показано на фиг.37, альтернативном варианте более одного уступа, проходящего в канал воздушного потока для создания суженной части Суженная часть 1400 предпочтительно расположена во входной зоне 1401 канала для воздушного потока, то есть по ходу перед зоной канала для воздушного потока, в которую сухой порошкообразный лекарственный препарат вытесняется из отверстия (-й) дозирующей камеры. Суженная часть 1400 предпочтительно расположена также по потоку перед датчиком потока или перед отверстием 1190, которое обеспечивает сообщение по текучей среде между каналом воздушного потока и датчиком потока. Суженная часть 1400 может быть расположена, например, в элементе 1191 для впуска воздуха (см., например, фиг.37) или рядом с элементом 1191 для впуска воздуха (например, по потоку за элементом для впуска воздуха и перед датчиком потока). Суженная предпочтительно часть расположена в выходной зоне 1402 канала для воздушного потока, зоне канала для воздушного потока, в сухой порошкообразный вытесняется лекарственный препарат (например, рядом с дозирующей камерой или в выходном канале), поскольку перепад давлений в дозирующей камере, который может вызываться уменьшенной площадью поперечного сечения, не ДЛЯ втягивания порошка дозирующей требуется ENкамеры В проточный канал.

[00265] Площадь поперечного сечения канала для воздушного

потока за исключением суженной зоны может быть постоянной или может варьироваться на длине канала для воздушного потока, например, от приблизительно $40~{\rm mm}^2$ до приблизительно $120~{\rm mm}^2$ или от приблизительно 40 мм² до приблизительно $100 \, \text{мм}^2$, или от приблизительно 50 мм² приблизительно 100 mm^2 . Фиг. 37 ДО показывает пример пяти поперечных сечений 1-5, имеющих следующие площади поперечных сечений: Поперечное сечение 1: 0,0840 кв. дюйма $(54,2204 \text{ мм}^2)$, Поперечное сечение 2=0,0858 кв. $(55,3790 \text{ мм}^2)$, Поперечное сечение 3=0,0854 кв. дюйма (55,0889) мм^2), Поперечное сечение 4=0,1054 кв. дюйма $(67,9824 \text{ мм}^2)$, Поперечное сечение 5=0,0974 кв. дюйма $(62,8359 \text{ мм}^2)$. Форма поперечного сечения может варьироваться вдоль длины канала для воздушного потока; поперечное сечение может быть, круглым, эллиптическим, прямоугольным и т.д. Согласно одному варианту осуществления часть выходного канала, расположенная между дозирующей камерой и выпускным элементом, имеет среднюю площадь поперечного сечения, которая больше средней площади поперечного сечения канала для воздушного потока, расположенного между элементом для впуска воздуха и дозирующей камерой (за исключением суженной зоны); выходной канал может иметь среднюю площадь поперечного сечения, составляющую, например, по меньшей мере, 75 мм^2 или от приблизительно 75 мм^2 до приблизительно 100 ${\rm MM}^2$, в то время как средняя площадь поперечного сечения канала для воздушного потока, расположенного между элементом для впуска воздуха и дозирующей камерой (за исключением суженной зоны), может составлять, по меньшей мере, 50 мм² или от приблизительно 50 мм^2 до приблизительно 70 мм^2 .

[00266] Суженная зона предпочтительно обеспечивает наименьшую площадь поперечного сечения канала для воздушного потока. Остальная часть канала для воздушного потока за исключением суженной зоны предпочтительно имеет минимальную площадь поперечного сечения, которая больше средней площади поперечного сечения суженной зоны (включая самую верхнюю часть суженной зоны до самой нижней части суженной зоны). Согласно варианту осуществления наименьшая площадь поперечного сечения канала для воздушного потока за исключением суженной зоны

превышает, по меньшей мере, приблизительно в 1,75 раза (то есть составляет $1,75\times$), по меньшей мере, приблизительно в 2 раза (то есть составляет 2x) или, по меньшей мере, приблизительно в 2,5 раза, или, по меньшей мере, приблизительно в 3 раза, или, по меньшей мере, приблизительно в 3,5 раза, или, по меньшей мере, приблизительно в 4 раза, или, по меньшей мере, приблизительно в меньшей мере, приблизительно в или, по наименьшую площадь поперечного сечения суженной зоны. Например, наименьшая площадь поперечного сечения суженной зоны может составлять от приблизительно $18~{\rm mm}^2$ до приблизительно $30~{\rm mm}^2$ или от приблизительно 20 мм^2 до приблизительно 25 мм^2 , и наименьшая плошаль поперечного сечения канала для воздушного потока исключением суженной зоны может составлять от приблизительно 40 ${\rm mm}^2$ до приблизительно 100 ${\rm mm}^2$ или от приблизительно 50 ${\rm mm}^2$ приблизительно 90 мм^2 . Площадь поперечного сечения канала для воздушного потока может изменяться вдоль его длины. Согласно осуществления воздушного варианту канал для потока исключением суженной зоны имеет площадь поперечного сечения, составляющую, по меньшей мере, приблизительно $40~{\rm mm}^2$ или, меньшей мере, приблизительно 45 мм², или, по меньшей мере, приблизительно 50 мм², например, площадь поперечного сечения, которая находится в диапазоне от приблизительно MM^2 ДО приблизительно 150 MM^2 ИЛИ ОТ приблизительно MM^2 ДО приблизительно 120 MM^2 , приблизительно 40 MM^2 ИЛИ \circ T ДО 100 MM^2 , 50 приблизительно ИЛИ \circ T приблизительно MM^2 ДО MM^2 , 50 приблизительно 150 или приблизительно MM^2 \circ T ДО 120 MM^2 , 50 приблизительно или приблизительно MM^2 OTДО приблизительно 100 мм² вдоль его длины.

[00267] Как описано ниже более подробно, согласно варианту осуществления входная зона 1401 канала для воздушного потока (то есть расположенная по потоку перед зоной канала для воздушного потока, в которую сухой порошкообразный лекарственный препарат вытесняется из отверстия (-й) дозирующей камеры) содержит, по меньшей мере, часть верхнего проточного канала 1180, например, включая первый участок 1184 верхнего проточного канала, который

имеет ось 1185 первого участка, расположенную над дозирующей ииньолоди 1180 камерой. Верхний канал входной зоны предпочтительно содержит элемент для впуска воздуха, зону и или датчик потока, или отверстие, сообщающееся по текучей среде с датчиком потока. При необходимости верхний проточный канал 1180 дополнительно содержит второй участок 1186 и, меньшей мере, часть третьего участка 1188 (TO есть часть третьего участка 1188, расположенная над дозирующей камерой, может быть расположена в верхнем проточном канале, в то время как нижняя часть третьего участка может проходить в выходную зону канала для воздушного потока), как описано ниже более подробно. Может быть предпочтительным, чтобы канал ДЛЯ воздушного потока включал в себя второй участок и третий участок в зависимости от местоположения дозирующей камеры в ингаляторе, например, в случае необходимости направления воздушного потока вокруг верха дозирующей камеры посредством второго участка и третьего участка. Выходная зона 1402 канала для воздушного потока (то есть зона канала для воздушного потока, в которую сухой порошкообразный лекарственный препарат вытесняется из дозирующей камеры) предпочтительно расположена в выходном канале 1182.

[00268] Согласно одному варианту осуществления ингалятор по настоящему изобретению содержит: дозирующую камеру, выполненную с возможностью приема лекарственного препарата из блистера, при этом дозирующая камера расположена вокруг оси дозирующей камеры; преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при преобразователь выполнен с ВОЗМОЖНОСТЬЮ обеспечения перевода лекарственного препарата в аэрозольное состояние при активации преобразователя; выходной канал, расположенный вокруг оси выходного канала и соединенный по текучей среде с дозирующей фармацевтический препарат камерой, так ЧТО В моналоводьном состоянии доставляется из дозирующей камеры пользователю выходному каналу В качестве реакции на активацию верхний проточный канал, сообщающийся преобразователя, И текучей среде с выходным каналом, при этом верхний проточный канал включает в себя первый участок, расположенный вокруг оси первого участка, поперечной по отношению к оси выходного канала. Выходной канал предпочтительно выполнен с возможностью минимизации накопления фармацевтического препарата в аэрозольном состоянии на поверхности выходного канала.

[00269] Согласно другому варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата содержит дозирующую камеру, внутреннюю часть, выполненную С содержащую возможностью удерживания сухого порошкообразного лекарственного препарата, при этом дозирующая камера расположена вокруг оси дозирующей преобразователь, расположенный напротив камеры; дозирующей при MOTE дозирующая камера И преобразователь камеры, предпочтительно настроены в акустический резонанс, так дозирующая камера выполнена с возможностью перехода в режим резонанса в качестве реакции на активацию преобразователя, и канал для воздушного потока, проходящий от элемента для впуска воздуха до выпускного элемента. Канал для воздушного потока предпочтительно содержит (і) входную зону, расположенную по потоку перед зоной канала для воздушного потока, в которую сухой порошкообразный лекарственный препарат вытесняется из дозирующей камеры, и (іі) выходную зону, расположенную по потоку за зоной канала для воздушного потока, в которую сухой порошкообразный лекарственный препарат вытесняется из дозирующей камеры, этом выходная зона содержит выпускной элемент и выходной канал, расположенный вокруг ОСИ выходного канала. Входная зона предпочтительно содержит элемент для впуска воздуха и первый канала, сообщающийся участок верхнего проточного ПО среде с выходным каналом, при этом первый участок расположен вокруг оси первого участка, поперечной по отношению как к оси выходного канала, так и к оси дозирующей камеры. Как описано в данном документе, канал для воздушного потока предпочтительно обеспечивает сопротивление потоку от приблизительно (0,040 см водяного столба) $^{0,5}/\pi/мин$ до приблизительно (0,1 см водяного столба) 0,5 /л/мин при скорости потока, составляющей приблизительно 30 литров в минуту (LPM).

[00270] Согласно одному варианту осуществления отношение длины первого участка к длине выходного канала составляет от

0,6 приблизительно 0,9. Согласно приблизительно ДО ОДНОМУ варианту осуществления верхний проточный канал включает в себя второй участок, соединенный по текучей среде с первым участком. Второй участок предпочтительно расположен вокруг оси второго участка, при этом ось второго участка является поперечной по оси первого участка, и колено соединяет варианту участок CO вторым участком. Согласно одному осуществления верхний проточный канал включает в себя третий участок, соединенный по текучей среде со вторым участком. Третий участок предпочтительно расположен вокруг оси третьего участка, при этом ось третьего участка является поперечной по отношению к оси второго участка и параллельной по отношению к оси первого участка.

[00271] Согласно одному варианту осуществления канал для воздушного потока, содержащий первый участок, второй участок, третий участок и выходной канал, обеспечивает ПУТЬ ДЛЯ перемещения воздуха через устройство доставки к пользователю (например, ОТ элемента для впуска воздуха К выпускному элементу/мундштуку). одном варианте осуществления верхний В проточный канал включает в себя первый участок, второй участок и третий участок. В одном варианте осуществления воздух проходит верхнему проточному каналу при вдохе. В одном варианте осуществления воздух, проходящий по верхнему проточному каналу, соединяется С фармацевтическим препаратом В монаповодьном состоянии В выходном канале, И комбинация воздуха фармацевтического препарата доставляется пользователю. Согласно одному варианту осуществления первый участок, второй участок и третий участок имеют разные длины.

[00272] Согласно одному варианту осуществления йшнготоп канал И выходной канал выполнены C такой конфигурацией, что они имеют суммарное сопротивление потоку от столба) $^{0,5}/л/мин$ (0,040 приблизительно СМ водяного ДО столба) $^{0,5}/$ л/мин приблизительно (0,1 CMводяного ОТ (0,040 столба) $^{0,5}/л/мин$ приблизительно СМ водяного ДО столба) $^{0,5}/$ л/мин, приблизительно (0,090 cm)водяного ИЛИ TOстолба) $^{0,5}/л/мин$ (0,050 приблизительно CMводяного ДО

водяного столба) $^{0,5}/$ л/мин, приблизительно (0,1 СМ или ОТ приблизительно (0,050 водяного столба) $^{0,5}/л/мин$ СМ ΠО приблизительно (0,090 столба) $^{0,5}/$ л/мин, водяного ОТ приблизительно (0,040 водяного столба) $^{0,5}/л/мин$ CMДО столба) $^{0,5}/$ л/мин, приблизительно (0,085 водяного СМ ИЛИ TOстолба) ^{0,5}/л/мин приблизительно (0,050 СМ водяного ДО водяного столба) $^{0,5}/\pi/мин$, (0,085 приблизительно ОТ (0,060 водяного столба) $^{0,5}/$ л/мин приблизительно СМ ДО приблизительно (0,085 см водяного столба) $^{0,5}/$ л/мин при скорости потока, составляющей приблизительно 30 литров в минуту (л/мин).

[00273] Согласно одному варианту осуществления выходной канал криволинейный участок соединяет С первым участком. Криволинейный участок предпочтительно расположен над камерой. Криволинейный участок предпочтительно представляет собой S-образный криволинейный участок. Согласно варианту осуществления плоскость, заданная ОДНОМУ осью дозирующей камеры, находится между плоскостью, заданной осью первого участка, и плоскостью, заданной осью третьего участка. Согласно одному варианту осуществления блистер расположен вокруг оси блистера, при этом первый участок расположен над блистером, и ось первого участка смещена от оси блистера. Ось блистера и ось первого участка предпочтительно являются параллельными.

[00274] Согласно одному варианту осуществления преобразователь перемещается вдоль оси перемещения при активации преобразователя, и ось перемещения параллельна оси выходного канала. Согласно одному варианту осуществления первый участок элемент для впуска воздуха, через который содержит воздух устройство при вдыхании пользователем. Согласно поступает в одному варианту осуществления ось выходного канала является коаксиальной с вершиной дозирующей камеры, и ОСЬ третьего участка по существу перпендикулярна к оси выходного канала. Согласно одному варианту осуществления ось выходного канала параллельна оси второго участка, ось первого участка параллельна третьего участка, и ось третьего участка ПО существу перпендикулярна к оси выходного канала. Варианты осуществления взаимного расположения компонентов ингалятора варианты осуществления канала для воздушного потока описаны ниже более подробно со ссылкой на фигуры.

[00275] Ингалятор 100 в некоторых вариантах осуществления включает в себя канал 1195 для воздушного потока, выполнен с конфигурацией, обеспечивающей путь для прохождения воздуха через ингалятор. В одном варианте осуществления канал воздушного потока сообщается по текучей среде дозирующей камерой 1122, так что фармацевтический препарат в аэрозольном состоянии захватывается воздухом, проходящим каналу для воздушного потока, и доставляется пользователю. Фиг.18 представляет собой вид в разрезе по линии 18-18 (лучше всего видна на фиг.17) передней части 101 ингалятора 100. В одном варианте осуществления канал 1195 для воздушного потока включает в себя верхний проточный канал 1180, который включает в себя первый участок 1184, второй участок 1186 и третий участок 1188. Первый участок 1184, второй участок 1186 и третий участок 1188 могут иметь соответственно ось 1185 первого участка, ось 1187 второго участка и ось 1189 третьего участка. В одном варианте осуществления канал 1195 для воздушного потока выполнен конфигурацией (например, с конструкцией, материалами, размерами), позволяющей (-ими) избежать зон застаивания потока, которые могут привести к осаждению лекарственного состава во время использования ингалятора 100. Например, конструкция канала воздушного потока может предусматривать использование отверстия и избежание использования материалов или физических элементов, которые МОГЛИ бы задерживать фармацевтический препарат при его выходе из ингалятора. Канал 1195 для воздушного потока также может быть образован при С использованием материала, обладающего свойствами, антистатическими для уменьшения возможности осаждения лекарственного состава. В одном варианте осуществления задний закрывающий элемент 1174 передней части 101 содержит часть первого участка 1184. В одном варианте осуществления закрывающий элемент 1175 для первого участка образует заднюю поверхность первого участка 1184, и закрывающий элемент 1175 для первого участка выступает за задний закрывающий элемент 1174

первой части 101.

[00276] В некоторых вариантах осуществления ингалятор 100 включает в себя датчик 1278 потока для обнаружения ситуации, некоторых когда пользователь вдыхает через устройство. В датчик 1278 вариантах осуществления передает сигнал управления для продвижения блистерной полоски и/или активации преобразователя для перевода фармацевтического препарата из блистера 130 в аэрозольное состояние. В ОДНОМ варианте осуществления датчик 1278 выполнен с возможностью обнаружения воздушного потока, проходящего через ингалятор 100, и датчик выполнен с возможностью обнаружения воздушного потока при любом или обоих из событий, представляющих собой вдох или выдох. В одном варианте осуществления датчик выполнен с возможностью определения различий между вдохом и выдохом. Первый участок 1184 включает в себя в одном примере отверстие 1190 для обеспечения сообщения по текучей среде между каналом 1195 для воздушного потока (или верхним проточным каналом 1180) и датчиком 1278 потока (датчик потока лучше всего виден на фиг.31). В одном варианте осуществления отверстие 1190 расположено так, что воздух, проходящий в верхнем проточном канале 1180, проходит мимо места расположения отверстия 1190 перед прохождением через место, в котором фармацевтический препарат вводится в канал 1195 для воздушного потока, для избежания ситуации, при которой фармацевтический препарат мешает работе датчика потока. описано выше, один вариант осуществления ингалятора 100 включает в себя закрывающий элемент 1192 передней части 101, имеющий выступ 1194 (лучше всего виден на фиг.19), который уменьшает площадь поперечного сечения первого участка 1184 для увеличения сопротивления потоку в канале 1195 для воздушного потока и, следовательно, для обеспечения возможности обнаружения датчиком 1278 изменения давления.

[00277] В одном варианте осуществления сопротивление потоку в ингаляторе составляет от приблизительно (0,040 см водяного столба) 0,5 /л/мин до приблизительно (0,1 см водяного столба) 0,5 /л/мин или от приблизительно (0,040 см водяного столба) 0,5 /л/мин до приблизительно (0,090 см водяного

столба) $^{0,5}/л/мин,$ или ОТ приблизительно (0,050 см водяного столба) $^{0,5}/л/мин$ приблизительно (0,1 ДО CM водяного столба) $^{0,5}/л/мин,$ (0,050)ИЛИ приблизительно СМ водяного столба) ^{0,5}/л/мин приблизительно (0**,**090 ДО CMводяного столба) $^{0,5}/л/мин,$ приблизительно (0,040 ИЛИ CMводяного столба) ^{0,5}/л/мин приблизительно (0,085)ДО CMводяного столба) $^{0,5}/л/мин,$ или приблизительно (0,050 CMводяного столба) ^{0,5}/л/мин (0,085 ДО приблизительно CM водяного столба) $^{0,5}/\pi/мин,$ приблизительно (0,060 ИЛИ \circ T CMводяного столба) $^{0,5}/л/мин$ приблизительно (0,085 ДО СМ столба) 0,5 /л/мин при скорости потока, составляющей приблизительно 30 литров в минуту (л/мин). Сопротивление потоку может быть определено известными способами, такими как способ, описанный в Примере 2. В одном варианте осуществления первый участок 1184 имеет ширину 1202 и глубину 1204, как лучше всего видно на фиг. 20, которая показывает вид в перспективе сверху и спереди заднего закрывающего элемента 1174. Первый участок 1184 может иметь любую заданную форму поперечного сечения (например, круглую, прямоугольную, эллиптическую) для обеспечения элемента для впуска воздуха, через который воздух поступает в устройство при вдыхании пользователем. В одном варианте осуществления участок 1184 имеет длину от входа 1191 проточного канала до оси 1187 второго участка, составляющую от приблизительно 13 мм до приблизительно 18 мм. В одном варианте первый участок 1184 является наклонным осуществления перпендикулярным по отношению к выходному каналу 1182 и соединен по текучей среде с выходным каналом.

[00278] Верхний проточный канал 1180 включает в себя второй 1186, который в некоторых вариантах осуществления выполнен с возможностью изменения направления воздушного потока, проходящего ИЗ дистальной части первого участка 1184 K проксимальной части третьего участка 1188, так что канал 1195 для воздушного потока имеет достаточную длину для того, чтобы у пользователя была возможность наблюдать за индикатором 554 во время использования ингалятора 100 пользователем. Как также показано на фиг.18, переходная зона между первым участком 1184 и

вторым участком 1186 выполнена с конфигурацией, включающей колено 1196 первого участка для уменьшения или минимизации сопротивления потоку и содействия обеспечению ламинарного потока при перемещении воздуха между первым участком и вторым участком. В одном варианте осуществления колено 1196 образует закругленную часть, часть эллипса или иной плавный переход между первым участком 1184 И вторым участком 1186. В ОДНОМ варианте осуществления задний закрывающий элемент 1174 содержит первую часть второго участка 1186. В одном варианте осуществления корпус 1102 включает в себя коленообразную часть 1108 (лучше всего видна на фиг.12 и 18), которая в сочетании с промежуточным элементом 1206 передней части 101 образует вторую часть второго 1186. В одном варианте осуществления коленообразная часть 1108 содержит закругленную часть, часть эллипса или другую форму, которая образует переход между вторым участком и третьим участком. В одном варианте осуществления второй участок 1186 является наклонным или перпендикулярным по отношению к первому участку 1184. В одном варианте осуществления второй участок 1186 является перпендикулярным к первому участку 1184. В одном йодота участок 1186 варианте осуществления имеет форму поперечного сечения (лучше всего видна на фиг.21), аналогичную форме поперечного сечения первого участка 1184. В одном варианте осуществления все участки верхнего проточного канала 1180 имеют одинаковую или схожую площадь поперечного сечения в каждом даже если один или более участков поперечном сечении, частей) верхнего проточного канала имеют разную форму. В одном варианте осуществления все участки верхнего проточного канала 1180 имеют одинаковую среднюю площадь поперечного сечения. В одном варианте осуществления все участки верхнего проточного 1180 имеют одинаковое поперечное сечение. В канала одном варианте осуществления все участки верхнего проточного канала 1180 имеют постоянное поперечное сечение, и верхний проточный канал имеет по существу одинаковое поперечное сечение вдоль его длины. Постоянная площадь поперечного сечения во всем верхнем проточном канале может способствовать ламинарному воздушному верхнему проточному потоку, проходящему ПО каналу.

альтернативном варианте площадь поперечного сечения верхнего проточного канала может изменяться вдоль его длины, но пообеспечивается содействие сохранению воздушного потока при условии, что выполняется требование по минимальной площади поперечного сечения, составляющей, например, меньшей мере, приблизительно 40 MM^2 , ΠO меньшей мере, приблизительно 50 мм^2 или, по меньшей мере, приблизительно 60 мм². В одном варианте осуществления средняя площадь поперечного сечения второго участка 1186 отличается от средней площади поперечного сечения первого участка 1184. Фиг. 22 показывает вид первой части 101 в разрезе по линии 22-22 на фиг.17 иллюстрации вида второго участка 1186 в направлении сверху вниз. В одном варианте осуществления второй участок 1186 имеет длину от приблизительно 7 мм до приблизительно 12 мм, измеренную между осью 1185 первого участка и осью 1189 третьего участка. В одном варианте осуществления длина второго участка 1186 составляет от приблизительно 50% до приблизительно 60% от длины первого участка 1184.

[00279] Третий участок 1188 верхнего проточного канала 1180, который проиллюстрирован на фиг.18, соединяет второй участок 1186 с выходным каналом 1182 для доставки воздуха и фармацевтического препарата пользователю. В одном варианте осуществления коленообразная часть 1108 корпуса 1102 образует переходную зону между вторым участком 1186 и третьим участком 1188. В одном варианте осуществления второй участок 1186 третий участок 1188 объединены в один криволинейный участок, соединяющий первый участок 1184 с выходным каналом 1182. Данный один криволинейный участок может представлять собой S-образный криволинейный участок, который соединяет первый участок 1184 и выходной канал 1182, которые являются поперечными по отношению друг к другу. Верхняя коленообразная часть 1200 промежуточного элемента 1206 выполнена с конфигурацией, образующей другую часть переходной зоны между вторым участком 1186 и третьим участком 1188. В одном варианте осуществления радиус коленообразной части 1108 равен радиусу верхней коленообразной части 1200. В одном варианте осуществления радиус коленообразной части 1108 равен

радиусу колена 1196 первого участка. В одном варианте колена 1196 осуществления все радиусы первого участка, коленообразной части 1108 и верхней коленообразной части 1200 равны. В одном варианте осуществления третий участок 1188 имеет длину, измеренную от оси 1187 второго участка до оси 1210 выходного канала, составляющую от приблизительно 10 mm приблизительно 15 мм. В одном варианте осуществления отношение длины третьего участка 1188 к длине второго участка составляет от приблизительно 1,0 до приблизительно 1,5. В одном варианте осуществления отношение длины третьего участка 1188 к длине первого участка 1184 составляет от приблизительно 0,5 до приблизительно 1,0. В одном варианте осуществления участок 1188 имеет форму поперечного сечения (лучше всего видна на фиг.23, которая показывает вид первой части 101 в разрезе по линии 23-23 на фиг.17), аналогичную форме поперечного сечения или первого участка 1184, или второго участка 1186. В одном варианте осуществления третий участок 1188 параллелен первому участку 1184. В одном варианте осуществления третий участок 1188 является наклонным или перпендикулярным по отношению ко второму участку 1186. В одном варианте осуществления третий участок 1188 является наклонным или перпендикулярным по отношению к выходному каналу 1182.

[00280] Выходной канал 1182 канала 1195 для воздушного который проиллюстрирован на фиг.18, относительно дозирующей камеры 1122 и обеспечивает проход для смешивания воздуха, проходящего по каналу 1195 для воздушного потока, и фармацевтического препарата в аэрозольном состоянии из дозирующей камеры и их доставки пользователю через мундштук. В одном варианте осуществления переходная зона между участком 1188 и выходным каналом 1182 включает в себя верхнюю коленообразную часть 1212 для образования выходного канала и 1214 для образования нижнюю коленообразную часть Промежуточный элемент 1206 содержит верхнюю коленообразную часть 1212 для образования выходного канала. поверхность 1104 корпуса 1102 содержит ООНЖИН коленообразную часть 1214 для образования выходного канала. В

одном варианте осуществления переходная зона между участком 1188 и выходным каналом 1182 включает в себя выпуклое качестве перехода от относительно более третьего участка к относительно более узкому выходному каналу. В одном варианте осуществления выходной канал 1182 имеет длину от приблизительно 20 мм до приблизительно 25 мм. В одном варианте осуществления длина выходного канала 1182 приблизительно 30% до приблизительно 35% от длины канала 1195 для воздушного потока. В одном варианте осуществления выходной канал 1182 имеет круглое поперечное сечение (лучше всего видно на фиг.24) с диаметром от приблизительно 8 мм до приблизительно 13 мм. В одном варианте осуществления длина выходного канала 1182 и длина второго участка 1186 таковы, что это создает возможность для пользователя визуально наблюдать за индикатором (лучше всего виден на фиг.5В) во время использования время, ингалятора 100 (например, в когда мундштук 1216 TOнаходится во рту пользователя). Индикатор 554 может представлять собой светодиодный индикатор и может передавать пользователю, относящийся к ингаляции. Индикатор 554 может, например, мигать, изменять цвет, изменять характер мигания, изменять интенсивность, отображать текст и т.д., чтобы выдать указание пользователю продолжать вдыхать, перестать вдыхать, вдыхать сильнее и т.д. В одном варианте осуществления выходной канал 1182 соединен по текучей среде с дозирующей камерой 1122 посредством отверстий 1148, так что фармацевтический препарат в моналоводеь СОСТОЯНИИ доставляется из дозирующей камеры выходному каналу 1182 при активации преобразователя 150.

[00281] В некоторых вариантах осуществления выходной канал и дозирующая камера выровнены для содействия ламинарному потоку фармацевтического препарата В аэрозольном состоянии ИЗ дозирующей камеры и по выходному каналу. В случае выходного канала 1182 канала 1195 для воздушного потока по фиг. 18 выходной канал предпочтительно имеет ширину, которая препятствует контакту или предотвращает контакт фармацевтического препарата в аэрозольном состоянии с поверхностью выходного канала, и длину, которая позволяет искусственной струе, созданной в дозирующей

камере, переносить фармацевтический препарат из выходного канала, даже когда имеется только минимальный воздушный поток, проходящий по каналу для воздушного потока. В одном варианте осуществления ось 1210 выходного канала и ось 1124 дозирующей камеры являются совпадающими или параллельными. В одном варианте осуществления ось 1210 выходного канала и одно из отверстий 1148 дозирующей камеры 1122 являются коаксиальными. Выравнивание оси 1210 выходного канала и оси 1124 дозирующей камеры может способствовать осаждения уменьшению ИЛИ устранению фармацевтического материала во время использования ингалятора 100. В одном варианте осуществления ось 1210 выходного канала и ось 1124 дозирующей камеры смещены друг от друга, по меньшей мере, в одной плоскости. В одном варианте осуществления ось 1210 выходного канала и ось 1124 дозирующей камеры параллельны и смещены друг от друга. В одном варианте осуществления ось 1210 канала ось 1124 дозирующей камеры выходного И являются поперечными ПО отношению друг к другу. В ОДНОМ варианте 1210 выходного канала и ось 1185 первого осуществления ось участка перпендикулярны друг другу. В одном варианте 1210 выходного канала и 1187 второго осуществления ось ось участка параллельны, так что длина выходного канала такой, чтобы обеспечить эффективную доставку фармацевтического препарата в аэрозольном состоянии (как разъяснено ниже), когда ингалятор имеет общую длину, которая достаточно большая, чтобы создать для пользователя возможность визуального наблюдения за индикатором 554 при использовании ингалятора 100. варианте осуществления дозирующая камера 1122 имеет более одного отверстия 1148.

[00282] В одном варианте осуществления закрывающий элемент 1192 включает в себя мундштук 1216. Мундштук 1216 может составлять одно целое с закрывающим элементом 1192 первой части 101 ингалятора 100, как лучше всего видно на фиг.24. Мундштук 1216 выполнен с конфигурацией с внутренним отверстием 1218, форма которого аналогична форме поперечного сечения выходного канала 1182, так что мундштук 1216 не создает препятствий для воздушного потока из выходного канала 1182. В одном варианте

осуществления мундштук 1216 имеет эллиптическую наружную форму (или квадратную, круглую, треугольную или любую другую заданную форму), так что мундштук удобно размещается во рту пользователя во время использования ингалятора 100. В варианте осуществления внутреннее отверстие 1218 содержит кромку фиг.18), которая заглублена 1222 (лучше всего видна на отношению к эллиптической наружной форме 1220. В некоторых 1216 вариантах осуществления мундштук приспособлен для назального применения, так что пользователь может вдыхать через ингалятора. В для использования одном осуществления мундштук может быть выполнен с такой конфигурацией (например, может иметь такие размер или форму), что мундштук будет закрывать нос пользователя или будет вставлен в ноздри или прилегать к ноздрям пользователя. В одном варианте осуществления пользователь при HOTE может вдыхать через свой HOC использования ингалятора способом, описанным в данном документе. В одном варианте осуществления мундштук 1216 может закрывать рот и нос пользователя, так что пользователь может вдыхать через один или оба из носа и рта для использования ингалятора, или на мундштук может быть надета маска так, что пользователь сможет дышать через один или оба из носа и рта.

[00283] Устройство доставки лекарственного препарата настоящему изобретению содержит систему установки для вибрационного элемента (например, преобразователя). иαП разработке соответствующей системы установки, которая обеспечит вибрационного соединение элемента с корпусом ингалятора приложение достаточного давления к вибрационному элементу для передачи его механической и акустической энергии блистеру, без приложения такого большого давления, которое вызвало уменьшение энергии колебаний, имелся ряд проблем. Например, пьезоэлектрический преобразователь должен быть установлен В ингаляторе способом, который не оказывает отрицательного воздействия на вибрационное выходное воздействие, совместим с технологиями крупносерийного производства и который обеспечивает возможность удерживания преобразователя ингаляторе, когда съемный картридж не прикреплен.

настоящему изобретению имеет установки ПО конструкцию, обеспечивающую минимальный контакт с корпусом преобразователя предотвращения ослабления колебаний. предпочтительному варианту осуществления спиральная пружина обеспечивает усилие при низком профиле и обоснованно низкой жесткости пружины для экономии места и обеспечения надлежащей устойчивости, например, цилиндрическая винтовая пружина, правило, потребовала бы большей длины для обеспечения усилия той величины. Система установки преобразователя же удерживать преобразователь на месте, когда картридж не прикреплен, при сохранении достаточного усилия предварительного нагружения В течение всего срока полезного использования ингалятора.

[00284] Согласно одному варианту осуществления ингалятор содержит: корпус; дозирующую камеру, выполненную с возможностью приема лекарственного препарата; преобразователь, расположенный напротив камеры, при этом преобразователь выполнен с возможностью обеспечения перевода фармацевтического препарата в аэрозольное состояние при активации преобразователя; держатель, выполненный с возможностью фиксации преобразователя относительно корпуса, и поджимающий элемент между держателем и корпусом.

[00285] Согласно другому варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата содержит корпус; дозирующую камеру, выполненную с возможностью содержания в ней сухого порошкообразного лекарственного препарата; преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при этом дозирующая преобразователь предпочтительно камера И настроены акустический резонанс, так что дозирующая камера выполнена возможностью перехода в режим резонанса в качестве реакции на активацию преобразователя, и узел для установки преобразователя. Узел для установки преобразователя предпочтительно содержит (i) держатель, выполненный с возможностью прикрепления преобразователя K корпусу, И (ii) поджимающий элемент, расположенный между держателем и корпусом. Поджимающий элемент поджимает преобразователь по направлению к дозирующей камере с усилием, достаточным для обеспечения передачи энергии колебаний

преобразователя дозирующей камере при активации преобразователя так, чтобы сухой порошкообразный лекарственный препарат мог быть переведен в аэрозольное состояние и доставлен из дозирующей камеры посредством искусственной созданной струи (например, дозирующая камера переходит в режим резонанса акустической энергии, свидетельствует посредством 0 чем искусственно созданная струя, и механических колебаний). Держатель обеспечивает дополнительную площадь поверхности для взаимодействия поджимающего С элемента преобразователем; например, если поджимающий элемент представляет собой пружину, пружина может не иметь достаточной площади поверхности, которой она соприкасается с преобразователем, для достаточного поджима преобразователя к дозирующей камере. Преобразователь находится в контакте с держателем предпочтительно на менее чем половине площади наружной поверхности преобразователя.

[00286] Согласно предпочтительному варианту осуществления подузел способствует обеспечению сохранения тесного контакта торца преобразователя с задней стороной дозирующей (например, наружной поверхностью 1134 корпуса 1102 дозирующей моте исп не предназначен для жесткой фиксации камеры) И преобразователя В заданном положении в устройстве. образом, если торец преобразователя будет незначительно смещен относительно задней стороны дозирующей камеры, имеется достаточная свобода перемещения для поджима преобразователя обратно в заданное положение посредством поджимающего элемента так, чтобы торец преобразователя и задняя сторона дозирующей камеры (например, включающая в себя мембрану) оставались по существу копланарными. Как описано в данном документе, задняя сторона корпуса 1102 дозирующей камеры может включать в себя венец 1135, который образует нижнюю часть нижней боковой стенки 1126. Венец 1135 в одном варианте осуществления выполнен с такой конфигурацией, что он выступает от нижней поверхности корпуса 1132 (лучше всего видно на фиг.13 и 16). Согласно осуществления подузел обеспечивает поджим торца преобразователя к задней стороне дозирующей камеры так, чтобы, по меньшей мере, наружная часть торца преобразователя была

поджата к венцу 1135 корпуса дозирующей камеры и внутренняя часть торца преобразователя могла быть поджата к мембране 1166, к венцу 1135. Подузел предпочтительно присоединена обеспечивает концентричность преобразователя И дозирующей камеры, то есть торец преобразователя и наружная поверхность дозирующей камеры являются по существу концентрическими, так что ось дозирующей камеры по существу совпадает с осью симметрии преобразователя, например, торец преобразователя И задняя сторона дозирующей камеры (например, венец 1135) являются по существу концентрическими. Узел для установки преобразователя предпочтительно расположен вокруг оси симметрии узла установки, которая по существу совпадает с осью 1124 дозирующей камеры и осью симметрии преобразователя.

[00287] Хорошо известно, что акустический резонанс объекта изменится, если объект будет прикреплен к другому объекту, поскольку общая масса конструкции изменяется. Предпочтительно менее половины площади наружной поверхности преобразователя находится в контакте с держателем, более предпочтительно менее трети площади наружной поверхности преобразователя находится в контакте с держателем. Преобразователь может быть выполнен, например, с формой, подобной цилиндру, как показано на фиг.25, при этом площадь его наружной поверхности включает переднюю поверхность (то есть торец 1284 преобразователя), поверхность 1282 цилиндрического тела и заднюю поверхность, противоположную предпочтительному поверхности. Согласно осуществления только задняя поверхность преобразователя или ее часть входит в физический контакт с держателем. В альтернативном варианте малая часть поверхности цилиндрического тела может также входить в контакт с держателем при сохранении по-прежнему TOPO, ЧТО менее половины площади наружной поверхности преобразователя будет находиться в контакте с держателем. При площади поверхности преобразователя, иицьєиминим величины которая находится в контакте с держателем, также минимизируется эффект уменьшения вибрационного выходного воздействия преобразователя. Macca держателя и поджимающего элемента предпочтительно также является достаточной малой, чтобы они не

вызывали уменьшения выхода энергии колебаний из преобразователя. Колебания узла для установки преобразователя, включающего в себя держатель и поджимающий элемент, предпочтительно обеспечиваются при активации преобразователя, например, параллельно оси 1298 перемещения преобразователя.

[00288] Узел для установки преобразователя предпочтительно обеспечивает поджим преобразователя к дозирующей камере достаточным усилием и минимальный эффект уменьшения энергии колебаний, обеспечивающей перевод аэрозольное В состояние доставку сухого порошкообразного лекарственного препарата, имеющего ММАД в предпочтительных пределах, описанных в данном документе, например, приблизительно 6 мкм или менее, предпочтительно с мелкодисперсной фракцией в предпочтительных пределах, описанных В данном документе, которая составляет, меньшей мере, 30%. Максимальная искусственно например, по созданная предпочтительно обеспечивается в течение струя интервала времени, описанного в данном документе, например, в течение приблизительно 500 мс или менее от начала активации преобразователя.

[00289] Поджимающий элемент предпочтительно выполнен с конфигурацией, обеспечивающей жесткость пружины от приблизительно 1,0 фунт/дюйм (0,18 кг/см) до приблизительно 4,0 фунт/дюйм (0,71 кг/см). Согласно одному варианту осуществления отношение высоты держателя к высоте дозирующей камеры составляет от приблизительно 2 до приблизительно 3,5.

[00290] Согласно одному варианту осуществления держатель содержит проксимальный конец, дистальный конец и боковую стенку, проходящую от проксимального конца до дистального конца, при ЭТОМ боковой стенке образовано гнездо, выполненное возможностью приема преобразователя. Согласно одному варианту осуществления ингалятор дополнительно содержит опору, возможностью выполненную обеспечения соединения преобразователя С держателем. Согласно одному варианту включает в осуществления корпус себя консольный элемент, выполненный с возможностью крепления держателя к корпусу. Держатель предпочтительно включает в себя отверстие боковой стенки, и корпус включает в себя консольный элемент, имеющий первую часть, проходящую от корпуса, и вторую часть, проходящую от первой части, при этом вторая часть является по существу параллельной корпусу, при этом вторая часть расположена в отверстии боковой стенки. Согласно одному варианту осуществления ингалятор дополнительно содержит гребнеобразный выступ, выступающий от корпуса, при этом гребнеобразный выступ образует принимающую зону, выполненную с возможностью приема, по меньшей мере, части держателя.

[00291] Согласно одному варианту осуществления ингалятор дополнительно содержит кромку, выступающую от боковой стенки, при этом кромка является смежной с гребнеобразным выступом, когда держатель прикреплен к корпусу. Кромка предпочтительно имеет некоторую толщину кромки, и держатель имеет некоторую высоту держателя, при этом отношение толщины кромки к высоте держателя составляет от приблизительно 0,07 до приблизительно 0,12.

[00292] Согласно одному варианту осуществления поджимающий элемент расположен в принимающей зоне, когда держатель прикреплен к корпусу. Поджимающий элемент предпочтительно содержит, по меньшей мере, одну из цилиндрической винтовой пружины, пластинчатой пружины, спиральной пружины и сильфонной пружины. Согласно одному варианту осуществления отношение высоты высоте дозирующей камеры K составляет приблизительно 2 до приблизительно 3,5 или от приблизительно 1 до приблизительно 2. Согласно одному варианту осуществления держатель имеет некоторую толщину кромки, кромка имеет И некоторую высоту держателя, и отношение толщины кромки к высоте держателя составляет от приблизительно 0,07 до приблизительно 0,12.

[00293] Как показано на фиг.25-27, ингалятор 100 включает в себя систему 1223 для установки преобразователя, предназначенную для крепления преобразователя 150 внутри ингалятора 100 при обеспечении возможности незначительного перемещения преобразователя для улучшения передачи энергии в ингаляторе, как разъяснено ниже более подробно. В одном варианте осуществления

система 1223 для установки преобразователя включает в себя 150, держатель 1224 преобразователя преобразователь 1234. поджимающий элемент Установочная 1223 предпочтительно выполнена С возможностью прикрепления преобразователя к задней части 102 (или корпусу) ингалятора 100, даже когда передняя часть 101 (например, съемный картридж) и задняя часть 102 (например, основание) отсоединены друг от друга. Система 1223 для установки преобразователя выполнена с возможностью уменьшения, минимизации ИЛИ устранения воздействия нежелательного на выход энергии колебаний преобразователя 150. В одном варианте осуществления держатель 1224 включает в себя основную часть 1226, имеющую боковую стенку 1228 для крепления и отверстиями 1230 с отверстиями проводов, проходящими через боковую стенку. В одном варианте осуществления отверстия 1228 для крепления и отверстия 1230 для проводов имеют одинаковые размеры, форму, ориентацию и т.д., и отверстия 1228, 1230 расположены на одинаковом расстоянии друг от друга вокруг держателя 1224. В одном варианте осуществления отверстие 1228 для крепления больше отверстия 1230 для проводов. В одном варианте осуществления фланец 1232 выступает от основной части 1226 и образует поверхность контактного взаимодействия для поджимающего элемента 1234 (например, пластинчатой пружины, спиральной пружины, поршня, упругого материала) для сохранения положения преобразователя 150 во время использования ингалятора 100. В одном варианте осуществления фланец 1232 проходит вокруг всей основной части 1226. В одном варианте осуществления фланец 1232 содержит одну или более частей, которые проходят вокруг части основной части 1226. Фланец 1232 может иметь такую же форму (например, круглую, прямоугольную, многоугольную, произвольную), как основная часть 1226, но может быть больше основной части 1226, так что фланец 1232 проходит вокруг основной части 1226.

[00294] В одном варианте осуществления пальцеобразный выступ 1236 проходит от фланца 1232 для выставления держателя 1224 относительно задней части 102. Например, пальцеобразный выступ 1236 может контактировать с выступом или другим элементом

корпуса для предотвращения поворота держателя 1224 вокруг центральной оси держателя, который может вызывать нежелательное взаимодействие проводов (непоказанных) с держателем 1224 или другим элементом (например, при намотке вокруг держателя 1224 элемента) 1223 системы для установки ИЛИ другого преобразователя. Держатель 1224 включает в себя верхнюю часть имеющую одно или более сквозных отверстий 1240 для обеспечения возможности прохода выводов 1241 преобразователя 150 через верхнюю часть 1238 и обеспечения возможности установки преобразования на верхней части 1238 (лучше всего видно фиг. 27). Основная часть 1224 содержит полую часть для приема печатной платы (РСВ) 1242, которая может передавать активации преобразователю 150. В одном варианте осуществления выпуклый элемент 1244 выступает от нижней поверхности верхней части 1238 держателя и входит в вырез 1246 на печатной плате для поддержания выставленного положения печатной платы на держателе 1224. Основная часть 1226 выполнена с такой конфигурацией, что она имеет внутреннюю поверхность 1246, в которое образована полость для приема печатной платы 1242. В одном варианте осуществления фиксатор 1248 проходит в радиальном направлении внутрь от внутренней поверхности 1246 для фиксации печатной платы между фиксатором и нижней поверхностью верхней части 1238 варианте осуществления фиксатор держателя. В ОДНОМ представляет собой опускаемый клин, выполненный с возможностью сжатия при прохождении печатной платы 1242 мимо фиксатора 1248 и возврата в его несжатое состояние после прохождения печатной платы, и предотвращает перемещение печатной платы в обратном направлении.

[00295] Во время изготовления преобразователь 150 может быть размещен так, чтобы выводы 1241 проходили через сквозные отверстия 1240, и печатная плата 1242 может быть размещена в полости держателя 1224 и зафиксирована фиксатором 1248. В одном варианте осуществления вывод 1241 припаивают к печатной плате 1242 через отверстие 1230 для проводов или до, или после прикрепления держателя 1224 к задней части 102 ингалятора 100. В одном варианте осуществления выводы 1241 припаивают к печатной

плате 1242 перед прикреплением держателя 1224 к задней части 102, и, следовательно, отверстия 1230 для проводов могут быть исключены. В одном варианте осуществления внутренняя поверхность 1246 держателя 1224 содержит углубление 1249 для приема выступа (непоказанного), выступающего от задней части 102 ингалятора 100, для дополнительной фиксации держателя 1224 в положении. Поджимающий элемент 1234 включает в себя полость 1250, которая принимает нижнюю часть 1252 основной части 1226 держателя 1224, находящуюся ниже фланца 1232. В одном варианте осуществления поджимающий элемент 1234 имеет жесткость пружины, составляющую от приблизительно 1,0 фунт/дюйм (0,18 кг/см) приблизительно 4,0 фунт/дюйм (0,71 кг/см). В одном варианте осуществления поджимающий элемент 1234 имеет высоту в свободном состоянии от приблизительно 0,1 дюйма (2,5 мм) до приблизительно 0,8 дюйма (20,3 мм) или от приблизительно 0,1 дюйма (2,5 мм) до приблизительно 0,6 дюйма (15,2 мм), или от приблизительно 0,1 дюйма (2,5 мм) до приблизительно 0,4 дюйма (10,2 мм), или от приблизительно 0,2 дюйма (5,2 мм) до приблизительно 0,3 дюйма (7,6 мм). В одном варианте осуществления поджимающий элемент 1234 имеет рабочую высоту от приблизительно 0,075 дюйма (1,9 мм) до приблизительно 0,3 дюйма (7,6 мм) или от приблизительно 0,1 дюйма (2,5 мм) до приблизительно 0,2 дюйма (5,1 мм). В одном варианте осуществления усилие пружины может составлять приблизительно 0,25 (0,11 кг) до приблизительно 0,75 фунта (0,34 кг) при рабочей высоте от приблизительно 0,075 дюйма (1,9 мм) до приблизительно 0,3 дюйма (7,6 мм) или от приблизительно 0,1 дюйма (2,5 мм) до приблизительно 0,2 дюйма (5,1 MM)при составляющей жесткости пружины, предпочтительно \circ приблизительно 0,75 фунт/дюйм (0,13 кг/см) до приблизительно 5,0 фунт/дюйм (0,89 кг/см), более предпочтительно от приблизительно 1,0 фунт/дюйм (0,18 кг/см) до приблизительно 4,0 фунт/дюйм (0,71 кг/см). Поджимающий элемент предпочтительно сжимается от высоты в свободном состоянии до его рабочей высоты при прикреплении основания и картриджа друг к другу, при этом торец преобразователя поджимается к мембране.

[00296] Задняя часть 102 ингалятора 100 включает в себя

наружную стенку 1254 (или закрывающий элемент) для фиксации внутренних компонентов внутри ингалятора и обеспечения элементов взаимодействия контактного для фиксации компонентов в заданном положении. На фиг.28 показан один вариант осуществления наружной стенки 1254 задней части 102. Наружная стенка 1254 может быть выполнена с конфигурацией, включающей в себя консольный элемент 1256, который входит в предназначенное для крепления отверстие 1228 держателя 1224 для прикрепления держателя к наружной стенке 1254 или корпусу. В одном варианте 1256 осуществления консольный элемент включает клинообразную переднюю часть 1258 с промежуточной боковой стенкой 1260, которая является по существу поперечной отношению к консольному элементу 1256. Консольный элемент 1256 выполнен гибким, так что когда клинообразная форма передней части 1258 обеспечивает изгибание консольного элемента внутрь, консольный элемент входит во внутреннюю полость держателя 1224. В одном варианте осуществления консольный элемент 1256 выполнен с возможностью возврата в его неизогнутое состояние, когда передняя часть 1258 выровнена относительно отверстия 1228 для крепления. В одном варианте осуществления промежуточная боковая стенка 1260 выполнена с возможностью контактного взаимодействия границей отверстия 1228 для крепления для предотвращения отделения держателя 1224. В одном варианте осуществления расстояние между промежуточной боковой стенкой 1224 и наружной 1254 больше расстояния между отверстием 1228 крепления и нижней частью основной части 1226, так что держатель 1224 не контактирует с основанием 1262 наружной стенки, когда вместе, данные два элемента соединены И обеспечивается возможность некоторого вертикального перемещения держателя при колебаниях преобразователя 150. В одном варианте осуществления наружная стенка 1254 включает в себя выступы 1264 рядом с консольным элементом 1256, которые, по меньшей мере частично, входят в полость держателя 1224, когда держатель присоединен к наружной стенке 1254. В одном варианте осуществления выступы 1264 и консольный элемент 1256 образуют форму, аналогичную форме, образованной внутренней поверхностью 1246 держателя 1224,

но с немного меньшими размерами, для сохранения выставленного держателя на наружной стенке. В одном осуществления гребнеобразный выступ 1266 проходит вверх основания 1262 наружной стенки. В одном варианте осуществления принимающая зона 1268 для поджимающего элемента 1234 и/или держателя 1224 имеет свободное пространство между гребнеобразным выступом 1266 и консольным элементом 1256/выступами 1264. одном варианте осуществления наружная стенка 1254 включает в себя стержнеобразный элемент 1270, проходящий от гребнеобразного выступа 1266. Стержнеобразный элемент 1270 может быть выполнен с возможностью контактирования с фланцем 1232, если держатель 1224 перемещается слишком далеко по направлению к стержнеобразному элементу. В одном варианте осуществления стержнеобразный элемент 1270 непрерывно контактирует с фланцем 1232 для обеспечения фрикционного сопротивления перемещению (например, вертикальному) держателя 1224. В одном варианте осуществления поджимающий элемент 1234 выполнен с возможностью размещения в принимающей зоне 1268 так, что нижняя часть поджимающего элемента 1234 будет находиться в контакте с основанием 1262 наружной стенки. В одном варианте осуществления держатель 1224 выполнен с возможностью его размещения вокруг консольного элемента 1256 и выступов 1264, описанных выше, так, что передняя часть 1258 будет находиться в отверстии 1228 для крепления и фланец 1232 будет находиться в контакте с поджимающим элементом 1234 (лучше всего видно на варианте осуществления фиг.29). В ОДНОМ отверстие крепления имеет немного большую ширину, чем передняя часть 1258, для обеспечения возможности небольшого поворота держателя, чтобы преобразователь оставался на одном уровне с мембраной 1166 при колебаниях преобразователя. В одном варианте осуществления поджимающий элемент 1234 не сжат или сохраняет свою длину в несжатом состоянии, держатель 1224 присоединен когда K 1256. В одном варианте осуществления консольному элементу поджимающий элемент 1234 сжимается, когда передняя часть 1258 находится в отверстии 1228 для крепления. Передняя часть 1258 может быть расположена ближе к нижней зоне отверстия 1228 для крепления для обеспечения возможности вертикального перемещения

держателя 1224 относительно передней части 1258 при активации преобразователя 150. Дополнительные выступы (непоказанные) могут основания 1262 наружной \circ T стенки пальцеобразного выступа 1236 и предотвращения вращательного (или перемещения 1224. В держателя ОДНОМ варианте осуществления консольный элемент 1256 расположен так, ЧТО держатель 1224 будет находиться внутри кольца, создаваемого 1256, и передняя часть 1258 КОНСОЛЬНЫМИ элементами контактно взаимодействовать с фланцем 1232 при присоединении держателя 1224 к основанию 1262. В одном варианте осуществления отношение высоты держателя 1224 к высоте дозирующей камеры составляет от приблизительно 2 до приблизительно 3,5. В одном варианте осуществления отношение толщины фланца K высоте 1224 приблизительно 0,07 держателя составляет \circ T ДО приблизительно 0,12.

фиг.30, в [00297] Как показано на ОДНОМ варианте осуществления преобразователь 150 выступает за поверхность 1272 задней части 102 ингалятора 100. Расстояние 1274, на которое преобразователь 150, выступает может составлять ОТ приблизительно 0,1 приблизительно 5,0 MMДО MM ИЛИ TO0,5 4,0 приблизительно MM ДО приблизительно MM, TOприблизительно 1,0 MM ДО приблизительно 4,0 MM, приблизительно 1,0 мм до приблизительно 3,0 мм. В одном варианте расстояние 1274 равно осуществления доле или находится пределах доли расстояния от мембраны 1166 до задней поверхности 1178 передней части 101 (лучше всего видно на фиг.18). В одном варианте осуществления преобразователь 150 находится на одном поверхностью 1272 заглублен уровне ИЛИ относительно поверхности 1272 задней части 102 в собранном состоянии. В одном варианте осуществления преобразователь 150 выступает за заднюю часть 102 так, что часть преобразователя 150 будет находиться в проходном отверстии 1172 передней части 101 (лучше всего видно на фиг.18).

[00298] В одном варианте осуществления передняя часть 101 включает в себя закрывающий элемент 1175 для первого участка, который выступает за задний закрывающий элемент 1174 для

содействия выравниванию передней части 101 и задней части 102 фиг.31, в одном ингалятора. Как показано на осуществления задняя часть 102 включает в себя вырез 1276 или углубление для приема закрывающего элемента для первого участка. В одном варианте осуществления закрывающий элемент 1175 для первого участка в вырезе 1276 содействует установке передней и задней частей в заданном положении друг относительно друга, так что преобразователь 1172 будет расположен напротив мембраны 1166, когда ингалятор 100 находится в собранном состоянии. одном варианте осуществления в вырезе 1276 находится датчик 1278 (например, в виде датчика давления, датчика скорости воздушного потока или датчика температуры, предпочтительно датчика давления на основе микроэлектромеханической системы (MEMS) или датчика давления на основе наноэлектромеханической системы (NEMS)) для обнаружения того, когда пользователь вдыхает и/или выдыхает посредством канала 1195 для воздушного потока. В одном варианте 1278 осуществления датчик выполнен С возможностью его выставления относительно отверстия 1190 первого участка 1184 для обеспечения возможности измерения параметров воздуха в первом участке посредством датчика 1278. В одном варианте осуществления прокладка 1280 может окружать датчик 1278 для эффективного уплотнения первого участка 1184 и уменьшения или устранения падения давления, вызываемого отверстием 1190.

[00299] Как рассмотрено в данном документе, в ингаляторе по настоящему изобретению предпочтительно используется искусственно созданная струя для перевода порошкообразного лекарства аэрозольное состояние. Существует потребность в 1) сокращении времени до начала возникновения искусственно созданной струи и доставки лекарства в качестве реакции на активизацию, вызываемую дыханием пациента (инициирование дозирования); 2) экономии 3) более эффективной деагломерации лекарственного энергии; состава для обеспечения соответствующего распределения частиц доставляемой дозы и 4) обеспечения постоянного дозирования и распределения частиц в течение всего срока службы устройства. Во время создания настоящего изобретения были проведены обширные обеспечения передачи энергии вибрационного исследования для

элемента (преобразователя) дозирующей камере так, чтобы эти цели достигнуты. При обеспечении воздушного столба, быть который проходит между преобразователем и мембраной и границы, которого образованы разделительным меньшей мере, части средством (например, разделителем 1286), было обнаружено, что столб увеличивает передаваемую энергию воздушный счет обеспечения возможности большего смещения торца преобразователя и мембраны без контакта между данными двумя элементами. Также было обнаружено, что в предпочтительных вариантах осуществления столб сокращает время ДО начала возникновения искусственно создаваемой струи и доставки лекарства в качестве реакции на активизацию, вызываемую дыханием пациента. обнаружено, что это является особым преимуществом пациентов, которые выполняют короткие вдохи через устройство во время спокойного дыхания. Иллюстративный разделитель, который может быть использован в одном варианте осуществления, описан в документе WO 2016/007356, который включен в данный документ путем ссылки.

[00300] Разделитель не требуется для того, чтобы средство создания аэрозоля обеспечило достаточную искусственно созданную струю, доставку дозы и аэродинамическое распределение частиц, но он является возможным элементом, который может увеличить общую устойчивость средства создания аэрозоля. Например, средство создания аэрозоля в ингаляторе может по-прежнему обеспечить максимальную искусственно созданную струю в течение менее 1000 менее 500 MC или менее 100 мс без разделителя, акустический резонанс системы в целом обеспечивает возможность достаточной передачи энергии \circ T преобразователя дозирующей Согласно определенным вариантам осуществления разделитель сокращает количество времени до возникновения максимальной искусственно созданной струи и/или обеспечивает увеличение максимальной искусственной созданной струи; например, количество времени до возникновения максимальной искусственно созданной струи может быть уменьшено на, по меньшей мере, 10 мс или на, по меньшей мере, 20 мс, или на, по меньшей мере, 30 мс, или на, по меньшей мере, 40 мс, или на, по меньшей мере, 50 мс

при использовании разделителя.

[00301] Согласно варианту осуществления ингалятор настоящему изобретению содержит дозирующую камеру, выполненную с возможностью приема лекарственного препарата; преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, MOTE преобразователь выполнен с возможностью обеспечения перевода лекарственного препарата в аэрозольное состояние при активации преобразователя; мембрану, расположенную между дозирующей камерой и преобразователем, при этом мембрана прикреплена дозирующей камере, И воздушный столб, проходящий преобразователем и мембраной, при этом границы, по меньшей мере, воздушного столба образованы разделительным средством разделителем), при MOTE ингалятор образует (например, искусственно созданную струю ДЛЯ доставки лекарственного препарата в аэрозольном состоянии пользователю при активации преобразователя.

[00302] Согласно другому варианту осуществления ингалятор содержит дозирующую камеру, содержащую внутреннюю часть, которая выполнена с возможностью удерживания сухого порошкообразного лекарственного препарата, и преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при ЭТОМ дозирующая камера преобразователь настроены в акустический резонанс, так дозирующая камера выполнена с возможностью перехода в режим резонанса в качестве реакции на активацию преобразователя, при торец преобразователь имеет преобразователя, который изгибается при активации преобразователя; мембрану, расположенную между дозирующей камерой и преобразователем, разделитель, расположенный между мембраной и преобразователем, MOTE разделитель находится В контакте торцом при преобразователя и мембраной и определяет границы воздушного столба между торцом преобразователя и мембраной. Как описано подробно данном документе, В первая часть торца преобразователя изгибается в большей степени, чем вторая часть преобразователя при активации преобразователя, разделитель расположен на второй части торца преобразователя, собой при MOTE первая часть представляет центр торца

преобразователя, и вторая часть представляет собой наружную периферию торца преобразователя. Было обнаружено, что согласно определенным вариантам осуществления устройство обеспечивает максимальную искусственно созданную струю, которая больше, чем в таком же устройстве с разделителем, расположенным на первой части торца преобразователя вместо второй части, при измерении активации преобразователя. ОТ момента начала Согласно определенным вариантам осуществления было обнаружено, чтο устройство обеспечивает максимальную искусственно созданную струю, которая больше, чем В таком же устройстве без разделителя, при измерении \circ T момента начала активации Комбинированный преобразователя. акустический резонанс преобразователя, дозирующей камеры, мембраны и воздушного столба предпочтительно является достаточным для обеспечения перевода в аэрозольное состояние И доставки СУХОГО порошкообразного ММАД лекарственного препарата, имеющего В предпочтительных пределах, описанных в данном документе, например, приблизительно 6 мкм или менее, предпочтительно с мелкодисперсной фракцией в предпочтительных пределах, описанных в данном документе, которая например, по меньшей 30%. составляет, мере, Максимальная искусственно созданная струя предпочтительно обеспечивается в течение интервала времени, описанного в панном документе, например, в течение приблизительно 500 мс или менее от начала активации преобразователя.

[00303] Каждая из фиг. 36A, 36B и 36C иллюстрирует вариант осуществления преобразователя с разделителем, расположенным центре торца преобразователя (A)**,** и преобразователей С разделителем, расположенным на наружной периферии торца преобразователя, в случае сегментированного разделителя несегментированного разделителя (С). В одном примере устройства согласно вариантам В и С осуществления обеспечивают бо́льшую максимальную искусственно созданную струю, чем вариант осуществления, и большую максимальную искусственно созданную струю, чем устройство без разделителя.

[00304] Разделитель может, по меньшей мере частично, определять границу воздушного столба, проходящего между торцом

преобразователя и мембраной. Согласно предпочтительному варианту осуществления разделитель расположен на торце преобразователя (например, диэлектрические чернила, нанесенные путем печати на преобразователь). Согласно альтернативному варианту осуществления разделитель расположен на мембране или на части дозирующей камеры. Разделитель предпочтительно, по меньшей мере частично, определяет границу воздушного столба, которых проходит между торцом преобразователя и мембраной. Например, разделитель материал, который тэжом содержать является отдельным ОТ преобразователя и присоединен к торцу преобразователя, материал, который не является отдельным от преобразователя, то представлять собой он может неотъемлемую часть преобразователя, которая является выпуклой/приподнятой.

Согласно конкретным вариантам осуществления преобразователь содержит жесткий корпус, образованный, например, из алюминия, который закрыт на одном конце стенкой, при этом наружная поверхность стенки представляет собой торцевую поверхность/торец 1284 преобразователя. Жесткий корпус предпочтительно является цилиндрическим. Пьезоэлектрический (например, керамический материал, такой как элемент титанат цирконат-титанат свинца) предпочтительно размещен бария или внутри цилиндра в контакте с внутренней поверхностью стенки. Согласно варианту осуществления торец преобразователя включает в себя первую часть и вторую часть. Первая часть представляет собой ту часть торца преобразователя, которая имеет внутреннюю поверхность, соединенную с пьезоэлектрическим элементом, вторая часть представляет собой ту часть торца преобразователя, соединенной которая не имеет внутренней поверхности, пьезоэлектрическим элементом. Как правило, торец преобразователя смещается (изгибается) при активации преобразователя, при этом первая часть торца преобразователя изгибается в большей степени, преобразователя, вторая часть торца идп преобразователя. Например, первая часть расположена в центре преобразователя, и представляет торца вторая часть собой наружную периферию торца преобразователя. Согласно ОДНОМУ 0 % варианту осуществления \circ T ДО 25% площади поверхности

разделителя расположено на первой части, и от 75% до 100% от площади поверхности разделителя расположено на второй части, или от 0% до 10% площади поверхности разделителя расположено на 100% от первой части, 90% ДО площади поверхности \circ T разделителя расположено на второй части. Согласно предпочтительному варианту осуществления разделитель расположен полностью на второй части, а не на первой части. Полагают, что если слишком большое количество материала разделителя будет расположено на первой части торца преобразователя, это окажет демпфирующее воздействие на пьезоэлектрический элемент.

[00306] осуществления Согласно конкретным вариантам разделитель является непрерывным, что означает, что отсутствуют зазоры вдоль периферии разделителя, например, как показано на фиг.36С. Например, разделитель тэжом представлять непрерывное кольцо, непрерывный овал, квадрат или прямоугольник. Разделитель предпочтительно является прерывистым, что означает, что имеются один или более зазоров или «щелей» вдоль периферии разделителя. Например, разделитель может представлять собой прерывистое кольцо, прерывистый овал, квадрат или прямоугольник с одним или более зазорами, например, как показано на фиг.36В. Согласно предпочтительному варианту осуществления разделитель представляет собой прерывистое кольцо, которое расположено на торце преобразователя.

[00307] Воздушный столб предпочтительно оптимизирован для эффективной передачи механических колебаний от преобразователя в зону акустического резонанса дозирующей камеры, например, так, чтобы передача энергии от преобразователя дозирующей камере и, возможно, блистеру могла быть максимизирована, и для обеспечения возможности более раннего начала передачи энергии ультразвука в дозирующую камеру так, чтобы доставка лекарства происходила быстрее в качестве реакции на короткую продолжительность импульса преобразователя.

[00308] Согласно одному варианту осуществления ингалятора, содержащего разделитель, сухой порошкообразный лекарственный препарат выталкивается $_{\rm NS}$ ОДНОГО или более отверстий дозирующей камере качестве реакции на В активацию

преобразователя за меньшее время (измеренное от начала активации) по сравнению с таким же ингалятором без разделителя. Согласно одному варианту осуществления ингалятор обеспечивает максимальную искусственно созданную струю быстрее, когда ингалятор имеет разделитель между торцом преобразователя мембраной дозирующей камеры, чем в случае, такой же когда ингалятор не имеет разделителя между торцом преобразователя и мембраной дозирующей камеры. Например, ингалятор может обеспечить максимальную искусственно созданную струю в течение 200 MC активации ОТ начала преобразователя (предпочтительно в течение 175 мс или менее или 150 мс или менее, или 125 мс или менее, или 100 мс или менее, или в течение 50-175 мс или 50-150 мс, или 50-125 мс, или 50-100 мс, или 100-175 мс, или 100-150 мс), когда ингалятор имеет разделитель между торцом преобразователя и мембраной дозирующей камеры. Напротив, согласно определенным было обнаружено, ЧТО вариантам осуществления в случае, когда разделитель не использовался в таком же ингаляторе, максимальная искусственно созданная струя не достигалась до тех пор, пока продолжительность активации преобразователя не достигала 200 мс или более. В соответствии с осуществления использование вариантами разделителя обеспечивает более быстрое выталкивание лекарства из дозирующей камеры посредством искусственно созданной струи, в результате обеспечивается возможность более раннего лекарственного препарата воздухом, вдыхаемым пациентом ингаляции. Это особенно предпочтительно для тех пользователей, которые имеют вдохи короткой продолжительности и ограниченное количество захватываемого воздуха для переноса лекарственного препарата легкие. Согласно одному варианту осуществления ингалятор с разделителем обеспечивает получение максимальной искусственно созданной струи в течение времени (от начала активации преобразователя), которое, по меньшей мере, на 10% меньше или, по меньшей мере, на 20%, или, по меньшей мере, на 30%, или, по меньшей мере, на 40%, или, по меньшей мере, на 50% меньше по сравнению с таким же ингалятором без разделителя.

[00309] Согласно другому варианту осуществления ингалятор с

разделителем обеспечивает получение максимальной искусственно созданной струи в качестве реакции на активацию преобразователя, которая больше максимальной искусственно созданной получаемой таким же ингалятором без разделителя. Например, было обнаружено согласно определенным вариантам осуществления, что ингалятор, содержащий разделитель, обеспечивает максимальную искусственно созданную струю, соответствующую, по меньшей мере, 0,5 В, в качестве реакции на активацию преобразователя (например, по меньшей мере, 0,5 В или, по меньшей мере, 0,6 В, или, по меньшей мере, 0,7 В, или, по меньшей мере, 0,8 В, или, по меньшей мере, 0,9 В, или, по меньшей мере, 1,0 В, или, по меньшей мере, 1,1 В, или, по меньшей мере, 1,2 В, или, ПО меньшей мере, 1,3 В, или, по меньшей мере, 1,4 В, или, ПО меньшей мере, 1,5 В, или, по меньшей мере, 1,6 В, или, меньшей мере, 1,7 В, например, от 0,5 В до 1,7 В или от 0,5 В до 1,6 В, или от 0,5 В до 1,5 В, или от 0,5 В до 1,4 В, или от 0,5 В до 1,3 В, или от 0,5 В до 1,2 В, или от 0,5 В до 1,0 В, или между 0,6 В и 1,7 В или 0,6 В и 1,6 В, или 0,6 В и 1,5 В, или 0,6 В и 1,4 В, или 0,6 В и 1,3 В, или 0,6 В и 1,2 В, или 0,6 В и 1,0 В), в то время как такой же ингалятор без разделителя обеспечивает максимальную искусственно созданную струю, которая COOTBETCTBYET менее 0,5 В. Согласно ОДНОМУ варианту осуществления отношение максимальной искусственно созданной обеспечиваемой ингалятором без разделителя, максимальной искусственно созданной струе, обеспечиваемой таким же ингалятором с разделителем, составляет приблизительно 0,9:1 или менее или приблизительно 0,8:1 или менее, или приблизительно 0,7:1 или менее, или приблизительно 0,6:1 или менее, или 0,01:1 приблизительно ДΟ приблизительно 0,9:1, ИЛИ ОТ 0,01:1 0,8:1, приблизительно ДО приблизительно ИЛИ ОТ приблизительно 0,01:1 приблизительно 0,7:1, ДО ИЛИ ОТ 0,6:1, приблизительно 0,01:1 приблизительно ДО ИЛИ ОТ приблизительно 0,1:1 ДО приблизительно 0,9:1, ИЛИ ОТ приблизительно 0,1:1 приблизительно 0,8:1, ДО ИЛИ TO0,7:1, приблизительно 0,1:1 ДО приблизительно ИЛИ TOприблизительно 0,1:1 до приблизительно 0,6:1.

[00310] Варианты осуществления разделителя описаны ниже более подробно со ссылкой на фигуры. Разделитель предпочтительно находится в контакте как с торцом преобразователя, мембраной. Как описано ниже, высота разделителя (например, торцом преобразователя и мембраной) измеренная между составляет приблизительно 10 предпочтительно \circ T MKM приблизительно 100 мкм. Искусственно созданная струя может быть измерена в соответствии с известными методами, такими как метод, описанный в Примере 1.

[00311] В некоторых вариантах осуществления ингалятор 100 включает в себя разделитель 1286 между преобразователем 150 и мембраной 1166 для улучшения передачи акустических колебаний и механических колебаний между преобразователем 150 и мембраной 1166. В некоторых вариантах осуществления наличие воздуха между преобразователем 150 и мембраной 1166 улучшает передачу энергии колебаний между данными двумя элементами, таким образом, некоторых вариантах осуществления ингалятор 100 не включает в себя разделитель, но предусмотрен зазор между преобразователем и фиг.25, мембраной. Как показано на В ОДНОМ варианте осуществления преобразователь 150 содержит пьезоэлектрический преобразователь. Пьезоэлектрические преобразователи известны и легко доступны для специалистов в данной области Согласно ОДНОМУ варианту техники. осуществления пьезоэлектрический преобразователь переходит в режим резонанса при приблизительно 37 - приблизительно 43 кГц или приблизительно приблизительно 41 кГц. В одном варианте осуществления преобразователь 150 включает в себя цилиндрический корпус 1282 и торец 1284 преобразователя, имеющий ось 1285 симметрии. В одном варианте осуществления разделитель 1286 расположен на торце 1284 преобразователя. В одном варианте осуществления разделитель 1286 и торец 1284 преобразователя представляют собой цельный элемент. В одном варианте осуществления разделитель 1286 представляет собой диэлектрические чернила (например, чернила, не обладающие электрической проводимостью, Acheson ML25240 UV Cure Dielectric Ink) и нанесен посредством трафаретной печати на торец 1284 преобразователя.

[00312] Разделитель 1286 может быть выполнен с возможностью формирования зоны сопряжения между преобразователем мембраной 1166. В некоторых вариантах осуществления разделитель мембране 1166. присоединен К В некоторых вариантах осуществления разделитель 126 присоединен к преобразователю 150. В вариантах осуществления, в которых разделитель присоединен или к преобразователю, или к мембране, соответствующую прочность соединения выбирают так, чтобы обеспечить непрерывность соединения во время функционирования.

[00313] В некоторых вариантах осуществления разделитель выполнен с возможностью осуществления передачи механических колебаний от преобразователя 150 через мембрану 1166 и к корпусу дозирующей камеры. В одном варианте осуществления разделитель 1286 является твердым ИЛИ жестким, разделитель не деформируется, когда он находится в контакте преобразователя 150 ОДНИМ или обоими из И корпуса 1102 дозирующей камеры. Разделитель 1286 может представлять собой металлический или пластиковый элемент и может быть прикреплен к корпусу 1282 преобразователя посредством торцу 1284 ИЛИ адгезива, сварки, крепежных элементов или тому подобного. В некоторых вариантах осуществления разделитель 1286 выполнен с возможностью деформирования, когда разделитель контактирует мембраной 1166, и возврата в его недеформированное состояние, когда разделитель больше не находится в контакте с мембраной.

В некоторых вариантах осуществления разделитель 1286 выполнен с возможностью отделения мембраны 1166 от торца преобразователя при одновременном поддержании контакта между торцом 1284 преобразователя и мембраной 1166. В некоторых вариантах осуществления разделитель 1286 имеет внутреннее торец преобразователя отверстие, так ЧТО будет расположен напротив эффективной зоны 1171 мембраны для обеспечения беспрепятственной передачи колебаний возможности ОТ преобразователя мембране. Разделитель 1286 тэжом содержать прерывистое кольцо с частями 1288, разделенными щелью 1290. В одном варианте осуществления щель 1290 проходит через весь 1286, части 1288 разделитель так ЧТО представляют

друг друга. В ОДНОМ элементы, отдельные \circ T варианте осуществления щель 1290 не проходит через весь разделитель, а собой часть разделителя, имеющую уменьшенную толщину. В одном варианте осуществления части 1288 разделителя и щели 1290 расположены по существу в виде кольца, и отношение длины дуги частей 1288 разделителя к длине дуги щелей 1290 составляет от приблизительно 18 до приблизительно 20. В одном варианте осуществления разделитель 1286 имеет любую заданную треугольную, умаоф (например, круглую, ОУНАПОПУОМКОП или произвольные формы). Преобразователь и разделитель могут быть видны, когда передняя часть 101 и задняя часть 102 ингалятора 100 отделены друг от друга, и разделитель 1286 тэжом быть С формой логотипа или других знаков. Торец 1284 преобразователя может иметь некоторую площадь поверхности торца преобразователя, и разделитель может иметь площадь поверхности разделителя, которая эквивалентна \circ T приблизительно 45% приблизительно 55% от площади поверхности торца преобразователя. Разделитель 1286 может иметь высоту разделителя, измеренную в преобразователя. 1284 направлении вверх \circ T торца Высота разделителя тэжом составлять ОТ приблизительно 10 MKM ДО приблизительно 100 приблизительно 20 MKM ИЛИ ОТ MKM ДО приблизительно 100 MKM, приблизительно 30 MKM или OTДО приблизительно 100 приблизительно MKM, или 20 ОТ MKM ДО приблизительно 90 MKM, ИЛИ \circ приблизительно 30 MKM ДО приблизительно 90 приблизительно 40 MKM, ИЛИ ОТ MKM ДО приблизительно 100 MKM, ИЛИ ОТ приблизительно 40 MKM ДО приблизительно 90 приблизительно 50 MKM, ИЛИ ОТ MKM ДО приблизительно 100 приблизительно 50 MKM, ИЛИ OTMKM ДО 90 50 приблизительно MKM, или ОТ приблизительно MKM ДО приблизительно 80 приблизительно 50 MKM, ИЛИ ОТ MKM ДО приблизительно 70 MKM, приблизительно 50 ИЛИ ОТ MKM ДО 60 25 приблизительно приблизительно MKM, ИЛИ ОТ MKM ДО приблизительно 80 MKM. В одном варианте осуществления разделитель 1286 имеет внутренний диаметр от приблизительно 7 мм MMИ наружный диаметр от приблизительно 10 приблизительно 11 мм. Площадь поверхности торца преобразователя

может составлять от приблизительно 0,1 кв. дюйма (65 мм^2) 0,3 кв. дюйма (194 $\mathbf{M}\mathbf{M}^2$). приблизительно Торец 1284 преобразователя может изгибаться при колебаниях преобразователя. В одном варианте осуществления некоторые участки торца преобразователя могут изгибаться в большей степени, чем другие. Например, первая часть или центр торца 1284 преобразователя может изгибаться в большей степени, чем вторая часть или наружная периферия. В одном варианте осуществления разделитель 1286 может быть расположен йодота части 1284 на торца преобразователя для избежания ИЛИ устранения уменьшения расстояния при изгибании, обеспечиваемого разделителем на торце 1284 преобразователя. Разделитель 1286 может изгибаться вместе с торцом 1284 преобразователя, когда разделитель 1286 присоединен к торцу преобразователя и преобразователь 150 активирован. одном варианте осуществления разделитель 1286 расположен рядом с наружной периферией 1292 торца 1284 преобразователя. В одном варианте осуществления разделитель 1286 расположен на расстоянии 1294 от наружной периферии 1292. В одном варианте осуществления разделитель 1286 имеет внутреннюю периферию 1296 разделителя. В одном варианте осуществления торец 1284 преобразователя имеет эффективную зону 1297 преобразователя (лучше всего видна фиг. 27), которая включает в себя часть торца преобразователя, 1286, закрыта разделителем или зону не преобразователя, которая находится внутри внутренней периферии 1296 разделителя.

[00315] Фиг.11 показывает вид в разрезе ингалятора 100, 1122 взаимное расположение дозирующей камеры преобразователя 150. Фиг. 32 показывает увеличенный вид в разрезе ингалятора 100. Торец 1286 преобразователя выполнен возможностью его размещения напротив дозирующей камеры 1122 (или мембраны 1166), когда передняя часть 101 и задняя часть 102 соединены друг с другом. В некоторых вариантах осуществления наружный диаметр 1292 преобразователя 150 равен размеру, немного превышает размер или немного меньше размера наружной поверхности 1141 венца корпуса 1102. В некоторых вариантах осуществления размер внутренней поверхности 1139 венца равен размеру, немного

превышает размер или немного меньше размера внутренней периферии 1296 разделителя. Другими словами, площадь эффективной зоны 1171 мембраны может быть равна площади, может немного превышать площадь или может быть немного меньше площади эффективной зоны 1297 торца преобразователя. В одном варианте осуществления площадь эффективной зоны 1297 торца преобразователя составляет от приблизительно 0,05 кв. дюйма (32 мм²) до приблизительно 0,09 кв. дюйма (58 мм²). Разделитель 1286 предпочтительно контактирует с мембраной 1166, когда ингалятор 100 собран, и отделяет торец 1284 преобразователя от мембраны 1166 во время функционирования ингалятора 100. В одном варианте осуществления воздушный столб находится внутри внутренней периферии 1296 разделителя 1284 между торцом 1284 преобразователя и мембраной 1166.

[00316] В одном варианте осуществления при использовании преобразователь 150 изгибается (или колеблется) вдоль оси 1298, когда передняя часть 101 и задняя часть 102 соединены друг с другом и преобразователь 150 активирован. В одном варианте 150 изгибается на осуществления преобразователь величину, приблизительно 0,03 дюйма (0,76 составляющую от MM) ДО приблизительно 0,08 дюйма (2,03 мм), когда передняя часть 101 и задняя часть 102 соединены друг с другом. В одном варианте осуществления поджимающий элемент 1234 противодействует изгибанию преобразователя 150, так что энергия от поджимающего элемента передается через преобразователь 150 мембране 1166.

[00317] В некоторых вариантах осуществления механические колебания передаются от преобразователя 150 через корпус 1102 и в конце концов блистеру 120. В некоторых вариантах осуществления механические колебания блистера 130, по меньшей мере частично, способствуют переводу фармацевтического препарата в нем в аэрозольное состояние. В одном варианте осуществления блистерная полоска 131 находится в контакте с корпусом 1102 дозирующей камеры, и блистер 130 выровнен относительно туннеля 1152, когда ингалятор 100 собран и блистерная полоска была перемещена в позицию дозирования, как разъяснено выше. В одном варианте осуществления подпружиненная лапка 172 (лучше всего видна на фиг.11) поджимает блистерную полоску 131 для ее ввода в контакт

с корпусом 1102. Таким образом, обеспечивается возможность установления непрерывной физической связи между держателем 1224 150, преобразователя, преобразователем возможным, необязательным разделителем 1284, мембраной 1166, корпусом 1102 дозирующей камеры, туннелем 1152 и блистерной полоской 131, ингалятор 100 собран. Акустический резонанс когда непрерывного физического «звена» создает возможность того, что энергия колебаний, передаваемая от преобразователя, обеспечит состояние И перевод В аэрозольное вытеснение СУХОГО порошкообразного лекарственного препарата ПО направлению пользователю, в некоторых вариантах осуществления из блистера к пользователю, предпочтительно посредством механических колебаний и акустических волн (искусственно созданной струи).

[00318] В одном варианте осуществления край 1300 блистерной полоски находится на расстоянии от торца 1284 преобразователя, составляющем от приблизительно 0,1 мм до приблизительно 5,0 мм или от приблизительно $0,1\,$ мм до приблизительно $4,0\,$ мм, или от 0,1 приблизительно MM ДО приблизительно 3,0 MM, ИЛИ ОТ 0,1 2,0 приблизительно MM ДО приблизительно MM, ИЛИ ОТ 0,5 5,0 приблизительно приблизительно MMДО MM, ИЛИ ОТ 0,5 приблизительно приблизительно 4,0 MMДО MM, ИЛИ TOприблизительно 0,5 приблизительно 3,0 MM ДО MM, ИЛИ ОТ 0,5 2,0 приблизительно приблизительно MMДО MM, ИЛИ ОТ 0,5 приблизительно ДО приблизительно 1,5 MM, MMкогда 150 находится преобразователь В СОСТОЯНИИ покоя. варианте осуществления блистер 130 расположен между плоскостью, которая задана осью 1185 первого участка, и плоскостью, которая 1189 третьего задана осью участка. В ОДНОМ варианте осуществления поверхность 1168 блистерной полоски параллельна одной или обеим из оси 1187 второго участка и оси 1210 выходного канала. В ОДНОМ варианте осуществления поверхность 1168 блистерной полоски параллельна одной или более из оси симметрии торца преобразователя, оси 1124 симметрии дозирующей 1210 оси выходного канала. В одном камеры И варианте осуществления ось 1158 туннеля является наклонной по отношению к 1168 блистерной поверхности полоски. В ОДНОМ варианте

осуществления первый участок 1184 перпендикулярен к оси 1124 симметрии дозирующей камеры. В одном варианте осуществления второй участок 1186 параллелен оси 1124 симметрии дозирующей В одном варианте осуществления третий участок 1188 камеры. перпендикулярен к оси 1124 симметрии дозирующей камеры. В одном варианте осуществления торец 1284 преобразователя параллелен одной или обеим из оси 1185 первого участка и оси 1189 третьего участка. В одном варианте осуществления дозирующая камера 1122 расположена между плоскостью, которая задана осью 1185 первого участка, и плоскостью, которая задана осью 1189 участка. В одном варианте осуществления ось 1285 симметрии торца параллельна оси 1124 симметрии преобразователя дозирующей камеры. В одном варианте осуществления ось 1285 симметрии торца преобразователя, ось 1124 симметрии дозирующей камеры и ось 1210 выходного канала по существу параллельны друг другу. В одном варианте осуществления блистер 130 имеет ось 132 блистера, перпендикулярную к оси 1124 дозирующей камеры. В одном варианте осуществления ось 1298 перемещения преобразователя параллельна оси 1210 выходного канала. В одном варианте осуществления блистерная полоска 131 расположена на расстоянии от дозирующей камеры 1122 и преобразователя 150, когда блистер находится в позиции дозирования. Другими словами, блистерная полоска 131 может не находиться в контакте ни с дозирующей камерой 1122, ни с преобразователем 150, когда блистер 130 находится в позиции В другом варианте осуществления блистерной полоски, окружающая углубление, входит в контакт с туннелем и не имеет никакого контакта с дозирующей камерой или преобразователем, находясь в позиции дозирования. В варианте осуществления канал 1195 для воздушного потока расположен над блистером 130, когда пользователь вдыхает фармацевтический препарат из ингалятора 100. В одном варианте осуществления криволинейный участок, образованный участком 1186 и третьим участком 1188, расположен над дозирующей камерой 1122. В одном варианте осуществления поджимающий элемент 1224 преобразователя, преобразователь держатель 150, возможный, но необязательный разделитель 1286, мембрана 1166,

дозирующая камера 1122 и выходной канал 1182 расположены друг над другом, и каждый (-ая) из них имеет центральную ось, которая остальными центральными осями ИЛИ параллельна совпадает с остальным центральным осям. В одном варианте осуществления каждый (-ая) из поджимающего элемента 1234, держателя 1224 преобразователя 150, преобразователя, возможного, необязательного разделителя 1286, мембраны 1166 и дозирующей камеры 1122 имеет центральную ось, и все центральные оси совпадают. В одном варианте осуществления поджимающий элемент 1224 преобразователя, преобразователь держатель разделитель 1286, мембрану 1166, дозирующую камеру выходной канал 1182 размещают друг над другом в порядке от элемента K дистальному элементу при проксимального ингалятора 100.

[00319] В предпочтительном варианте осуществления колебания преобразователя 150 обеспечивают возможность передачи энергии колебаний посредством механический колебаний корпуса 1102, также посредством акустических колебаний, как описано ранее. Более эффективная передача энергии колебаний через ингалятор 100 быть обеспечена посредством согласования тэжом резонансных частот различных компонентов системы. Колебания элемента при его резонансной частоте обеспечивают усиление колебаний элемента. Некоторые колебания гасятся, когда элемент совершает колебания при частоте, отличной от его резонансной частоты. Система элементами, которые все имеют одинаковую (или общую) резонансную частоту, может обеспечить получение искусственно созданной струи быстрее при активации системы при общей резонансной частоте по сравнению с системой С элементами, имеющими несовпадающие резонансные частоты. В некоторых вариантах осуществления 100 отпистни включает В себя элементы (например, преобразователь, дозирующую камеру, мембрану и воздушный столб), которые имеют общую резонансную частоту для эффективной передачи энергии колебаний через всю систему. Преобразователь 150 может характеризоваться частотой акустического резонанса (или резонансной частотой). В одном варианте осуществления характеристики (например, размеры, материалы, ориентация)

каждого (-ой) из разделителя 1286, мембраны 1166 и дозирующей отрегулированы так, чтобы резонансная камеры 1122 каждого компонента, а также резонансная частота состоящей ИЗ данных компонентов, совпадала С резонансной частотой преобразователя 150 или была близка к данной частоте. ограничиваясь какой-либо определенной не можно утверждать, что изменение материала, используемого для любого из компонентов, может повлиять на резонансную частоту каждого компонента и/или всей системы. Однако это не означает, резонансная частота для системы не может обеспечена просто потому, что заменены материалы, образующие элементы. Вместо OTOTE другие элементы ИЛИ характеристики повторного согласования системы могут быть изменены ДЛЯ резонансной частоты системы. Например, изменение высоты или ширины или толщины стенки дозирующей камеры также влияет на резонансную частоту дозирующей камеры 1122 и системы. образом, материал, используемый для изготовления корпуса 1102, содержащего дозирующую камеру 1122, может быть изменен, размеры дозирующей камеры также могут быть изменены для поддержания резонансной частоты дозирующей камеры и системы. Любой элемент системы может быть изменен и один или более из элементов системы также могут быть остальных изменены поддержания общей резонансной частоты каждого элемента и во всей системе. Отдельные элементы, части системы и/или система в целом могут быть выполнены с такой конфигурацией, что они будут иметь более одной резонансной частоты или гармоники, которая может быть кратной первой резонансной частоте.

[00320] В ОДНОМ варианте осуществления желательную резонансную частоту выбирают посредством выбора преобразователя 150, определения его резонансной часты И последующего конфигурирования системы, которая имеет аналогичную резонансную частоту. В одном варианте осуществления дозирующая выполнена с возможностью встраивания в заданный ингалятор, или камера изготовлена ИЗ определенного материала, дозирующая который позволяет избежать негативных взаимодействий с выбранным фармацевтическим препаратом, и остальные компоненты и система

конфигурированы для обеспечения совпадения с резонансной частотой дозирующей камеры. В одном варианте осуществления резонансную частоту системы определяют, когда в дозирующей камере отсутствует фармацевтический препарат. В одном варианте осуществления резонансную частоту системы определяют, когда фармацевтический препарат в аэрозольном состоянии находится в дозирующей камере. В одном варианте осуществления система, имеющая одинаковый или аналогичный акустический резонанс, уменьшает время до начала возникновения искусственно созданной струи и уменьшает энергию батареи, необходимую для доставки фармацевтического препарата пользователю посредством ингалятора.

[00321] Полное акустическое сопротивление, как представляет собой соотношение между акустическим давлением, приложенным к системе, и получающейся в результате скоростью перемещения частиц в направлении приложения данного давления в точке его приложения. Полное акустическое сопротивление, как правило, определяют как $Z_0 = \rho_0 \cdot c_0$, где Z_0 - полное акустическое сопротивление в рейлах (Па \cdot с/м), ρ_0 - плотность среды (кг/м 3) и с $_0$ - скорость звука в данной среде (M/C). Система, которая имеет идентичное полное акустическое сопротивление или небольшую изменчивость акустического сопротивления полного системы, обеспечивает более эффективную передачу энергии (или перенос энергии) во время работы системы. Время до начала возникновения искусственно созданной струи уменьшается в системе с бояьшим согласованием полных акустических сопротивлений по сравнению с системой с меньшим согласованием полных акустических сопротивлений. Полное акустическое сопротивление МОЖНО рассматривать как «жесткость» каждого элемента. Когда полное акустическое сопротивление согласовано или находится в пределах узкого диапазона, элементы системы (например, воздушный столб, мембрана и воздух в камере) могут перемещаться относительно при колебаниях преобразователя, следовательно, согласованно каждое колебание преобразователя может обеспечить передачу большей энергии колебания воздуху в дозирующей камере.

[00322] В одном варианте осуществления преобразователь 150

сопротивлением полным акустическим характеризуется преобразователя. В одном варианте осуществления воздушный столб в пределах разделителя 1286 между торцом 1284 преобразователя и 1166 мембраной характеризуется ПОЛНЫМ акустическим сопротивлением воздушного столба. В одном варианте осуществления полное акустическое сопротивление воздушного столба меньше полного акустического сопротивления преобразователя. В одном варианте осуществления мембрана 1166 характеризуется полным акустическим сопротивлением мембраны, которое меньше полного акустического сопротивления преобразователя. В одном варианте осуществления полное акустическое сопротивление мембраны больше полного акустического сопротивления воздушного столба. В одном варианте осуществления воздух в дозирующей камере 1122 имеет полное акустическое сопротивление, которое меньше одного или более из полных акустических сопротивлений преобразователя 150, 1166. В воздушного столба И мембраны ОДНОМ варианте осуществления полное акустическое сопротивление преобразователя по существу эквивалентно, по меньшей мере, одному из полного акустического сопротивления камеры, полного акустического сопротивления мембраны и полного акустического сопротивления воздушного столба. В ОДНОМ варианте осуществления полное акустическое сопротивление преобразователя представляет собой максимальное полное акустическое сопротивление ингалятора. Полное акустическое сопротивление дозирующей камеры может быть измерено при наличии или отсутствии фармацевтического препарата в аэрозольном состоянии в дозирующей камере.

[00323] Заявители обнаружили, что согласно конкретным вариантам осуществления настоящего изобретения сухой порошок имеет склонность «застаиваться» в узлах дозирующей камеры с низким давлением (тех зонах, в которых имеются малые колебания отсутствуют колебания давления), приводит или ЧТО K существенному уменьшению искусственно созданной СТРУИ получающейся в результате, доставляемой дозы. Кроме TOPO, заявители обнаружили, что схема активации может быть изменена так, чтобы решить данную проблему; в частности, резонансную частоту преобразователя периодически «устраняют» или переключают

нерезонансную частоту «скачкообразно на (или измененную согласно конкретным вариантам частоту») осуществления. Переключение резонансной частоты вызывает прерывание подъема частиц, так что они не остаются «захваченными» в узлах с низким Согласно предпочтительным вариантам осуществления давлением. скачкообразного изменения использование частоты обеспечивает существенное улучшение гравиметрического выхода порошка из дозы. Например, схема активации без скачкообразного изменения частоты может привести к гравиметрическому выходу, составляющему менее 50% или менее 40% порошка из дозы (например, дозы, содержащейся блистере), В TOвремя как схема активации, включающая скачкообразное изменение частоты, тэжом привести гравиметрическому превышающему 60왕, выходу, предпочтительно превышающему 70% или превышающему 80%, или превышающему 90%, или превышающему 95% порошка из дозы (например, дозы, содержащейся в блистере).

[00324] Согласно одному варианту осуществления способ пьезоэлектрического преобразователя в активации устройстве доставки лекарственного препарата включает: активацию преобразователя посредством подачи электрического сигнала преобразователю в течение некоторого промежутка времени, при этом электрический сигнал обеспечивает первую частоту, которая вызывает колебания преобразователя при его резонансной частоте, и вторую частоту, которая отличается от первой частоты и не вызывает колебаний преобразователя при его резонансной частоте, при этом частота электрического сигнала попеременно изменяется между первой частотой и второй частотой во время указанного промежутка времени. Согласно дополнительному осуществления устройство доставки лекарственного препарата содержит дозирующую камеру, содержащую внутреннюю часть, которая выполнена с возможностью удерживания сухого порошкообразного преобразователь, лекарственного препарата; расположенный напротив дозирующей камеры, при этом дозирующая камера настроены в акустический резонанс, преобразователь так ЧТО дозирующая камера выполнена с возможностью перехода в режим резонанса в качестве реакции на активацию преобразователя,

выполненный С блок управления, возможностью передачи преобразователю, электрического сигнала частота которого попеременно изменяется между первой частотой и второй частотой во время активации преобразователя, при этом первая частота вызывает колебания преобразователя при его резонансной частоте, и вторая частота отличается от первой частоты и не вызывает колебаний преобразователя при его резонансной частоте (например, устройство содержит программный код, обеспечивающий возможность генерирования указанного электрического сигнала).

[00325] Попеременное изменение частоты электрического сигнала между первой частотой и второй частотой предпочтительно происходит множество раз во время активации преобразователя. Вторая частота может быть названа «скачкообразно измененной Использование скачкообразно измененной частотой». предпочтительно обеспечивает перевод в аэрозольное состояние и сухого порошкообразного лекарственного доставку препарата, имеющего ММАД в предпочтительных пределах, описанных в данном документе, например, приблизительно 6 MKM ИЛИ менее, предпочтительно с мелкодисперсной фракцией в предпочтительных пределах, описанных в данном документе, которая составляет, меньшей мере, 30%. Максимальная искусственно например, по созданная струя предпочтительно обеспечивается в течение интервала времени, описанного в данном документе, например, в течение приблизительно 500 мс или менее от начала активации преобразователя. Согласно варианту осуществления максимальная искусственно созданная струя и/или скорость возникновения искусственно созданной струи будут большими для устройства, в котором используется скачкообразное изменение частоты, чем для устройства, в котором не используется скачкообразное изменение частоты. Доставляемая доза в расчете на импульс, суммарная доставляемая доза и аэродинамическое распределение частиц также могут быть улучшены при использовании скачкообразного изменения частоты.

[00326] Первая частота предпочтительно по существу эквивалентна резонансной частоте пьезоэлектрического преобразователя, и вторая частота по существу не эквивалентна

резонансной частоте пьезоэлектрического преобразователя. Частота, которая по существу эквивалентна резонансной частоте пьезоэлектрического преобразователя, относится K которая равна резонансной частоте пьезоэлектрического преобразователя или достаточно близка к резонансной частоте пьезоэлектрического преобразователя в такой степени, что обеспечивает колебания преобразователя, которые достаточны для генерирования искусственно созданной струи.

примеру резонансная [00327] Согласно ОДНОМУ частота преобразователя составляет от 37 до 42 кГц во время вдоха, вызывающего дозирование, преобразователь активируется электрическим сигналом, имеющим первую частоту, которая также составляет от 37 до 42 кГц, и первая частота впоследствии переключается на вторую частоту, которая находится вне диапазона 37-42 кГц, то есть она составляет менее 37 кГц или более 42 кГц. время вдоха, вызывающего дозирование, первая частота большей обеспечивается В течение части времени пребывания преобразователя в состоянии «включено», при этом первая частота на короткое время и периодически «прерывается» второй частотой, так что частицы сухого порошка не остаются «захваченными» узлах с низким давлением внутри дозирующей камеры. В течение которых используется вторая «перерывы», («скачкообразно измененная частота»), также рассматриваются как часть времени пребывания в состоянии «включено».

Согласно одному варианту осуществления включает активацию преобразователя в течение от приблизительно 50 мс до приблизительно 1000 мс при каждом вдохе, вызывающем дозирование, например, от приблизительно 50 мс до приблизительно 900 мс, или от приблизительно 50 мс до приблизительно 800 мс, или от приблизительно 50 мс до приблизительно 700 мс, или от приблизительно приблизительно 50 MC 600 MC, ДО ИЛИ ОТ 50 500 приблизительно приблизительно MC, MC ДО ИЛИ ОТ приблизительно 50 MC ДО приблизительно 400 MC, ИЛИ ОТ приблизительно 50 приблизительно 300 MC ДО MC, ИЛИ ОТ приблизительно 50 ДО приблизительно 200 MC, MC ИЛИ ОТ 50 100 приблизительно MC ДО приблизительно MC, ИЛИ ОТ

900 приблизительно 100 ДО приблизительно MC, или MC ОТ приблизительно 100 приблизительно 800 MC ДО MC, или ОТ приблизительно 100 приблизительно 700 MC ДО MC, ИЛИ ОТ приблизительно 100 приблизительно 600 MC ДО MC, ИЛИ ОТ приблизительно 100 приблизительно 500 MC, MC ДО ИЛИ TOприблизительно 100 приблизительно 400 MC, MC ДО ИЛИ ОТ 300 приблизительно 100 MC ДО приблизительно MC, или ОТ приблизительно 100 мс до приблизительно 200 мс при каждом вдохе, вызывающем дозирование. Как описано В данном документе, ингаляционный цикл предпочтительно включает множество вызывающих дозирование.

[00329] Согласно одному варианту осуществления включает обеспечение первой частоты в течение, по меньшей мере, приблизительно 70% или, по меньшей мере, приблизительно 75%, или, по меньшей мере, приблизительно 80%, или, по меньшей мере, приблизительно 85%, или, по меньшей мере, приблизительно 90% от времени, В течение промежутка которого преобразователь активирован, и обеспечение второй частоты в течение самое большее приблизительно 30% или самое большее приблизительно 25%, большее приблизительно 20%, или ИЛИ самое самое большее приблизительно 15%, или самое большее приблизительно промежутка времени, В течение которого преобразователь активирован. Например, способ может включать обеспечение первой частоты в течение приблизительно 90% от промежутка времени, в течение которого преобразователь активирован, второй частоты в течение приблизительно 10% от промежутка времени, в течение которого преобразователь активирован.

[00330] Согласно одному варианту осуществления способ включает активацию преобразователя в течение приблизительно 500 мс, причем в течение этого времени сигнал обеспечивает первую частоту в течение приблизительно 90 мс и вторую частоту в 10 мс, например, сигнал попеременно течение приблизительно изменяется пять раз между первой частотой, обеспечиваемой течение приблизительно 90 мс, и второй частотой, обеспечиваемой 10 MC. течение приблизительно Согласно другому осуществления способ включает активацию преобразователя

течение приблизительно 100 мс, причем в течение этого времени сигнал попеременно изменяется между обеспечением первой частоты в течение приблизительно 90 мс и обеспечением второй частоты в течение приблизительно 10 мс.

[00331] Согласно одному варианту осуществления первая частота составляет от приблизительно 37 кГц до приблизительно 42 кГц, и вторая частота составляет или 36 кГц или менее, или 43 кГц или более. Например, вторая частота может составлять от 0 кГц до приблизительно 30 кГц или от приблизительно 45 кГц до приблизительно 75 кГц, или от приблизительно 50 кГц до приблизительно 60 кГц.

[00332] Согласно варианту осуществления способ лечения заболевания или нарушения деятельности органов дыхания (например, ХОБЛ, астмы, муковисцидоза, идиопатического фиброза легких и т.д.) включает использование варианта осуществления ингалятора, описанного в данном документе (например, посредством выполнения следующих друг за другом вдохов через ингалятор) для ввода терапевтически эффективного количества одного или более лекарственных препаратов.

[00333] Ингалятор по настоящему изобретению пригоден для классов лекарственных препаратов посредством ввода МНОГИХ может быть использован для лечения ингаляции И различных заболеваний и расстройств. Согласно предпочтительным вариантам осуществления ингалятор используется для лечения нарушений деятельности органов дыхания (например, хобл, муковисцидоза, идиопатического фиброза легких и т.д.). Ингалятор для лечения расстройств, также может быть использован связанных с органами дыхания.

[00334] Согласно конкретным вариантам осуществления способы, описанные в данном документе, включают способы лечения заболевания нарушения деятельности органов ИЛИ дыхания, посредством поддающегося лечению доставки порошкообразного состава в дыхательные пути, как описано данном документе. Например, композиции, способы и системы, данном документе, могут быть использованы описанные ДЛЯ лечения воспалительных или обструктивных болезней или

заболеваний легких. В определенных вариантах осуществления композиции, способы и системы, описанные в данном документе, могут быть использованы для лечения пациентов, страдающих от заболевания или нарушения деятельности, выбранного из астмы, хронической обструктивной болезни легких (ХОБЛ), обострения гиперреактивности дыхательных путей вследствие другой лекарственной терапии, аллергического ринита, синусита, легочной вазоконстрикции, воспаления, аллергий, затрудненного дыхания, дыхательной недостаточности, легочной гипертензии, синдрома легочной вазоконстрикции и любой другой болезни, заболевания, признака, генотипа или фенотипа, связанных с органами дыхания, которые могут поддаваться лечению посредством ввода, например, ДДМА, ДДБА, кортикостероида или другого действующего вещества, данном документе, или самого по себе, терапией. В сочетании С другой определенных вариантах осуществления композиции, системы и способы, описанные в данном документе, могут быть использованы для лечения воспаления легких и обструкции легких, связанных с муковисцидозом. В контексте данного документа термины «ХОБЛ» или «хроническая обструктивная болезнь легких» охватывают хроническое обструктивное заболевание легких (COLD), хроническую обструктивную болезнь дыхательных путей (COAD), хроническое снижение поступления воздуха (CAL) и хроническое обструктивное заболевание дыхательных путей (CORD) и включают хронический бронхит, бронхоэктаз И эмфизему. контексте данного документа термин «астма» относится к астме с включая генезисом любого типа, эндогенную бронхиальную астму и экзогенную (аллергическую) (неаллергическую) астму, астму легкой степени, астму средней степени, тяжелую астму, астматический бронхит, бронхиальную астму физического напряжения, профессиональную бронхиальную астму и вызванную астмой, последующую бактериальную инфекцию. Астму также следует понимать как охватывающую синдром бронхообструкции у младенца.

[00335] Согласно предпочтительному варианту осуществления ингалятор обеспечивает доставку одного или более лекарственных препаратов для лечения ХОБЛ, в частности, для длительной поддерживающей бронхолитической терапии обструкции дыхательных

путей у пациентов с хронической обструктивной болезнью легких (XOEJ), включая хронический бронхит и/или эмфизему.

[00336] Был разработан ряд классов лекарственных препаратов для лечения нарушений деятельности органов дыхания, и каждый класс имеет отличные от других цели и эффекты.

[00337] Бронхолитики используются для расширения бронхов и бронхиол, уменьшения сопротивления в дыхательных путях, посредством чего увеличивается приток воздуха легкие. Бронхолитики могут быть бронхолитиками короткого действия длительного действия. Как правило, бронхолитики короткого действия обеспечивают быстрое снятие острого бронхоспазма, в то время как бронхолитики длительного действия способствуют борьбе предотвращению симптомов, проявляющихся продолжительном периоде.

[00338] Разные классы бронхолитиков воздействуют на разные рецепторы в дыхательных путях. Двумя широко используемыми классами являются антихолинергетики и β 2-агонисты.

[00339] Антихолинергетики (или «антимускариновые средства») блокируют нейротрансмиттерный ацетилхолин путем селективного блокирования его рецептора в нервных клетках. При местном применении антихолинергетики действуют преимущественно мускариновые рецепторы типа М3, находящиеся в дыхательных путях, для обеспечения релаксации гладкой мускулатуры, тем самым обеспечивается бронхолитический эффект. Неограничивающие примеры антагонистов мускариновых рецепторов длительного действия (ДДМА) и йипостоит его фармацевтически приемлемые включают (например, тиотропия бромид), окситропий и его фармацевтически приемлемые соли (например, окситропия бромид), аклидиниум и его фармацевтически приемлемые соли (например, аклидиниума бромид), ипратропий и его фармацевтически приемлемые соли (например, ипратропия бромид), гликопирроний фармацевтически $_{
m N}$ его приемлемые СОЛИ (например, гликопиррония бромид, также называемый гликопирролатом), оксибутинин и его фармацевтически (например, оксибутинина приемлемые СОЛИ гидрохлорид ИЛИ оксибутинина гидробромид), толтеродин и его фармацевтически

приемлемые соли (например, толтеродина тартрат), троспий и его фармацевтически приемлемые соли (например, троспия хлорид), солифенацин и его фармацевтически приемлемые соли (например, солифенацина сукцинат), фезотеродин и его фармацевтически приемлемые соли (например, фезотеродина фумарат), дарифенацин и его фармацевтически приемлемые соли (например, дарифенацина гидробромид) и умеклидиниум и его фармацевтически приемлемые соли (например, умеклидиниума бромид).

[00340] β2-адренергические агонисты (или $\ll \beta 2$ -агонисты») действуют на β2-адренорецепторы и вызывают релаксацию гладкой приводящую к расширению бронхиальных каналов. мускулатуры, Неограничивающие примеры β2-адренергических агонистов длительного (ДДБА) включают формотерол и действия его фармацевтически приемлемые соли (например, формотерола фумарат), салметерол и фармацевтически приемлемые соли (например, салметерола ксинофоат), индакатерол и его фармацевтически приемлемые соли (например, индакатерола малеат), бамбутерол его фармацевтически приемлемые СОЛИ (например, бамбутерола гидрохлорид), кленбутерол и его фармацевтически приемлемые соли кленбутерола гидрохлорид), олодатерол (например, его фармацевтически приемлемые СОЛИ (например, олодатерола гидрохлорид), кармотерол и его фармацевтически приемлемые соли (например, кармотерола гидрохлорид), тулобутерол И его фармацевтически приемлемые (например, тулобутерола СОЛИ гидрохлорид) и вилантерол и его фармацевтически приемлемые соли (например, вилантерола трифенилацетат). Неограничивающие примеры eta2-агонистов короткого действия (КДБА) включают альбутерол и его фармацевтически приемлемые соли (например, альбутерола сульфат) и левальбутерол и его фармацевтически приемлемые соли (например, левальбутерола тартрат). Согласно одному варианту осуществления состав содержит альбутерол (сульфат).

[00341] Еще одним классом лекарственных препаратов, используемых при лечении нарушений деятельности органов дыхания, являются ингаляционные кортикостероиды (ICS). Ингаляционные кортикостероиды представляют собой стероидные гормоны,

используемые длительном лечении нарушений деятельности ичп дыхания. Они функционируют посредством органов уменьшения воспаления дыхательных путей. Неограничивающие примеры ингаляционных кортикостероидов включают будесонид И его беклометазон фармацевтически приемлемые соли, И его фармацевтически приемлемые СОЛИ (например, беклометазона дипропионат), флутиказон и его фармацевтически приемлемые соли (например, флутиказона пропионат), мометазон его фармацевтически приемлемые соли (например, мометазона фуроат), циклесонид и его фармацевтически приемлемые соли и дексаметазон и его фармацевтически приемлемые соли (например, дексаметазон натрия).

[00342] Согласно варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата обеспечивает доставку одного или более лекарственных препаратов, выбранных ИЗ группы, содержащей фармацевтически приемлемые ииподтоит И его СОЛИ (например, тиотропия бромид), окситропий и его фармацевтически приемлемые соли (например, окситропия бромид), аклидиниум его фармацевтически приемлемые соли (например, аклидиниума бромид), фармацевтически приемлемые ипратропий и его СОЛИ (например, ипратропия бромид), гликопирроний И его фармацевтически (например, гликопиррония бромид, приемлемые СОЛИ также называемый гликопирролатом), оксибутинин и его фармацевтически приемлемые СОЛИ (например, оксибутинина дидолходил оксибутинина гидробромид), толтеродин и его фармацевтически приемлемые соли (например, толтеродина тартрат), троспий и его фармацевтически приемлемые соли (например, троспия хлорид), солифенацин и его фармацевтически приемлемые соли (например, солифенацина сукцинат), фезотеродин И его фармацевтически приемлемые соли (например, фезотеродина фумарат), дарифенацин и фармацевтически приемлемые соли (например, дарифенацина его гидробромид), умеклидиниум и его фармацевтически приемлемые соли (например, умеклидиниума бромид), формотерол фармацевтически приемлемые соли (например, формотерола фумарат), салметерол и его фармацевтически приемлемые соли (например, салметерола ксинофоат), индакатерол И его фармацевтически

приемлемые соли (например, индакатерола малеат), бамбутерол и фармацевтически приемлемые соли (например, бамбутерола гидрохлорид), кленбутерол и его фармацевтически приемлемые солей (например, кленбутерола гидрохлорид), олодатерол его (например, фармацевтически приемлемые СОЛИ олодатерола гидрохлорид), кармотерол и его фармацевтически приемлемые соли (например, кармотерола гидрохлорид), тулобутерол его фармацевтически приемлемые СОЛИ (например, тулобутерола гидрохлорид), вилантерол и его фармацевтически приемлемые соли трифенилацетат), альбутерол (например, вилантерола фармацевтически приемлемые соли (например, альбутерола сульфат), левальбутерол и его фармацевтически приемлемые соли (например, тартрат), беклометазон и его фармацевтически левальбутерола приемлемые СОЛИ (например, беклометазона дипропионат), флутиказон и его фармацевтически приемлемые соли (например, флутиказона пропионат), мометазон фармацевтически И его приемлемые соли (например, мометазона фуроат), циклесонид и его фармацевтически приемлемые СОЛИ И дексаметазон его фармацевтически приемлемые соли (например, дексаметазон натрия) и их комбинацию или состоящую из вышеуказанных лекарственных препаратов и их комбинации.

[00343] Согласно варианту осуществления устройство доставки препарата обеспечивает доставку состава, лекарственного содержащего дезоксирибонуклеазу (ДНКазу фермент, который ускоряет процесс расщепления ДНК), предпочтительно ДНКазу I или ее вариант, наиболее предпочтительно ДНКазу І человека или ее может вариант. ДНКаза быть получена известными методами технологии рекомбинантных ДНК. ДНКаза может быть введена для лечения заболевания или нарушения деятельности органов дыхания, такого как муковисцидоз (СF) или пневмония. Устройство доставки лекарственного препарата предпочтительно обеспечивает ввод количестве, которое эффективно ДЛЯ уменьшения вязкоупругости содержимого легких (СЛИЗИ) при таких (CF) заболеваниях, как муковисцидоз или пневмония, ЧТО способствует очистке дыхательных путей. В контексте документа термин «ДНКаза I человека» относится к полипептиду,

имеющему последовательность аминокислот нативной ДНКазы Ι человека (см. например, SEQ. ID NO. 1 патента US 6,348,343). «Вариантом» нативной ДНКазы I человека является полипептид, имеющий последовательность аминокислот, отличающуюся ОТ последовательности аминокислот нативной ДНКазы І человека, например, при, по меньшей мере, 80%-й идентичности (гомологии) последовательностей, предпочтительно при, по меньшей мере, 90%-й идентичности последовательностей, более предпочтительно при, по меньшей мере, 95%-й идентичности последовательностей и наиболее предпочтительно при, по меньшей мере, 98%-й идентичности последовательностей с нативной ДНКазой I человека. ДНКаза I человека или ее вариант проявляет активность, обеспечивающую гидролиз ДНК.

[00344] Согласно варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата обеспечивает доставку состава, содержащего один или более антибиотиков. Антибиотик (-и) может (могут) быть введен (-ы) для лечения заболевания или нарушения деятельности органов дыхания, такого как муковисцидоз. Неограничивающие примеры классов антибиотиков, которые могут быть доставлены посредством устройства доставки лекарственного включают тетрациклин (например, препарата, доксициклин, миноциклин, окситетрациклин, тигециклин), фторхинолон (например, ципрофлоксацин, гемифлоксацин, левофлоксацин, моксифлоксацин, норфлоксацин, офлоксацин, ситафлоксацин), карбапенем (например, меропенем, имипенем), полимиксин (например, колистин, полимиксин и их комбинации. Например, лекарственный состав может группы, антибиотик, выбранный содержать ENсодержащей доксициклин, миноциклин, окситетрациклин, тигециклин, ципрофлоксацин, гемифлоксацин, левофлоксацин, моксифлоксацин, норфлоксацин, офлоксацин, ситафлоксацин, меропенем, имипенем, колистин, полимиксин В и их комбинацию или состоящей ИЗ вышеуказанных антибиотиков и их комбинации. Лекарственный состав дополнительно содержать один или более адъювантов (усилителей активности антибиотиков) в сочетании с одним или антибиотиками. Согласно варианту осуществления лекарственный состав содержит два или более антибиотиков в

комбинации из одного и того же класса или разных классов антибиотиков. Лекарственный состав может содержать одно или более пролекарств (предшественников) любого из вышеуказанных лекарственных препаратов.

[00345] Согласно одному варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата обеспечивает доставку состава, содержащего колистиметат натрия (форма колистина) для лечения муковисцидоза, или состава, содержащего доксициклина моногидрат лечения муковисцидоза, ИЛИ состава, содержащего колистиметат натрия, так и доксициклина моногидрат. Согласно варианту осуществления устройство доставки другому лекарственного препарата обеспечивает доставку состава, содержащего пирфенидон для лечения идиопатического фиброза легких (IPF) или его симптома.

[00346] Согласно конкретным вариантам осуществления ингалятор обеспечивает доставку комбинации из, по меньшей мере, двух разных лекарственных препаратов (двух, трех, четырех и т.д.), которые принадлежат одному и тому же или разным классам. Согласно одному варианту осуществления устройство доставки лекарственного препарата обеспечивает доставку «трехкомпонентной комбинации» из трех разных лекарственных препаратов. Данные три лекарственных препарата могут принадлежать трем разным классам лекарственных препаратов (например, ДДМА, ДДВА, ингаляционным кортикостероидам (ICS)); в альтернативном варианте два или три из лекарственных препаратов могут принадлежать одному и тому же классу.

[00347] Согласно предпочтительному варианту осуществления ингалятор обеспечивает доставку одного или более лекарственных препаратов, выбранных ENгруппы, содержащей антагонист мускариновых рецепторов длительного действия/м-холиноблокатор (ДДМА), β2-агонист длительного действия длительного действия/бета-2-адреномиметик длительного действия (ДДБА) и их комбинацию или состоящей из вышеуказанных препаратов и XNкомбинации. Таким образом, устройство доставки лекарственного препарата может обеспечить доставку состава, содержащего один или более ДДМА в сочетании с одним или более ДДБА. Особенно подходящая комбинация содержит гликопиррония бромид (то есть гликопирролат) И формотерола фумарат. Другая подходящая комбинация содержит тиотропия бромид и формотерола фумарат. Такие комбинации могут быть использованы для лечения ХОБЛ, длительной поддерживающей бронхолитической частности, для терапии обструкции дыхательных путей у пациентов с хронической обструктивной болезнью легких (XOBЛ), включая хронический бронхит и/или эмфизему. Согласно одному варианту осуществления комбинацию гликопирролата и формотерола фумарата или тиотропия бромида и формотерола фумарата вводят дважды в день посредством спокойной ингаляции. Комбинация оральной предпочтительно клинически существенное расширение обеспечивает бронхов сравнении с плацебо при наибольшей и наименьшей концентрации (например, >100 мл) и/или значительно лучшее расширение бронхов $(O\Phi B_1)$ при наибольшей и наименьшей концентрации, чем монотерапия с использованием только ДДБА (например, формотерола фумарата) ИЛИ только ДДМА (например, гликопирролата ИЛИ бромида), и/или начало расширения бронхов по сравнению с плацебо через 5 минут после первой дозы.

[00348] Согласно дополнительным вариантам осуществления ингалятор обеспечивает доставку одного или более лекарственных выбранных содержащей препаратов, ИЗ группы, антагонист мускариновых рецепторов длительного действия/м-холиноблокатор длительного действия (ДДМА), β2-агонист длительного действия/бета-2-адреномиметик длительного действия ингаляционный кортикостероид (ICS) и их комбинацию или состоящей из вышеуказанных лекарственных препаратов и их комбинации. Таким устройство доставки лекарственного препарата может обеспечить доставку состава, содержащего один или более ДДМА, ДДБА ОДИН ИЛИ более И ОДИН ИЛИ более ингаляционных кортикостероидов. То есть, устройство может обеспечить доставку двухкомпонентной комбинации из ДДМА И ДДБА, ДДМА ингаляционного кортикостероида, ИЛИ ДДБА И ингаляционного кортикостероида или трехкомпонентной комбинации из ДДМА, ДДБА и ингаляционного кортикостероида.

[00349] Как рассмотрено в данном документы, частицы порошкообразного лекарственного препарата, подходящие для доставки в бронхиальную или альвеолярную зону легкого, как правило, имеют аэродинамический диаметр, составляющий менее 10 мкм, предпочтительно менее 6 мкм. Частицы другого размера могут быть использованы, если желательна доставка в другие части дыхательных путей, такие как носовая полость, рот или горло. Лекарственный препарат может быть доставлен в виде лекарства без но в альтернативном варианте может быть вместе с одним или более носителями и/или одним или более вспомогательными веществами, которые пригодны для ингаляции.

[00350] Согласно предпочтительным вариантам осуществления порошка (также упоминаемый в данном документе «композиция препарата», «композиция», «лекарственная форма», «фармацевтическая композиция», «состав лекарственного препарата» или «состав АФИ») содержит лекарственный препарат в сочетании с ОДНИМ ИЛИ более носителями и/или ОДНИМ более ИЛИ вспомогательными веществами. Например, доза лекарственного препарата может быть доставлена в виде состава, содержащего, по меньшей мере, один лекарственный препарат, по меньшей мере, один носитель (например, лактозу) и при необходимости, по меньшей вспомогательное вещество. ОДНО Согласно конкретным вариантам осуществления каждый блистер в блистерной полоске содержит дозу состава в виде порошка, при этом каждая доза состава содержит, по меньшей мере, один лекарственный препарат (например, один лекарственный препарат или комбинацию из двух лекарственных препаратов, таких как ДДМА и ДДБА), по меньшей мере, один носитель (например, лактозу) и при необходимости, по меньшей мере, одно вспомогательное вещество (например, стеарат магния). Согласно одному примеру каждая доза может содержать, по лекарственный меньшей мере, один препарат (например, лекарственный препарат или комбинацию из двух лекарственных ДДМА препаратов, таких как И ДДБА) И носитель (например, лактозу) без каких-либо вспомогательных ИЛИ веществ тэжом состоять по существу из или состоять из, по меньшей мере, одного

лекарственного препарата (например, одного лекарственного препарата или комбинации из двух лекарственных препаратов, таких как ДДМА и ДДБА) и носителя (например, лактозы) без каких-либо вспомогательных веществ.

[00351] Фармацевтически приемлемые носители И вспомогательные вещества для сухих порошкообразных составов известны В данной области техники. Лактоза является предпочтительным носителем, и стеарат магния является предпочтительным вспомогательным веществом. Частицы лекарственного состава могут содержать поверхностно-активные вещества, материалы, образующие стенки, или другие компоненты, рассматриваемые как желательные средними специалистами в данной техники. Частицы порошкообразного лекарственного препарата и/или порошкообразного состава могут быть получены тонким обычными способами, например, очень измельчением/микронизацией, измельчением, просеиванием ИЛИ сушкой распылением. Кроме того, порошкообразные лекарственные препараты и/или составы могут быть разработаны с определенными плотностями, диапазонами размеров или характеристиками.

[00352] Лекарственные составы по настоящему изобретению предпочтительно свободны от пропеллентов (например, свободны от пропеллента, широко используемого в ингаляторах, такого как пропеллент гидрофторалкан ($\Gamma\Phi A$)).

[00353] Дополнительное понимание вариантов осуществления настоящего изобретения может быть обеспечено с учетом Примеров, приведенных ниже.

ПРИМЕРЫ

[00354] Если не указано иное, устройство доставки лекарственного препарата, используемое в нижеприведенных примерах, (например, "Tidal Inhaler") представляет собой вариант осуществления ручного устройства, описанного в данном документе, имеющего основание и съемный картридж, содержащий блистерную полоску, и приводимого в действие посредством перезаряжаемой батареи, которое аналогично устройству, проиллюстрированному на фиг.5A-D. Пьезоэлектрический преобразователь имеет разделитель

из диэлектрических чернил, нанесенных трафаретной печатью на его обладающих электрической (например, не проводимостью чернил Acheson ML25240 UV Cure Dielectric Ink) с рисунком в виде прерывистого кольца, расположенного на периферии или рядом с периферией торца преобразователя аналогично фиг.25. Номинальная толщина разделителя, нанесенного на торец пьезопреобразователя, составляет приблизительно 53 мкм \pm 25 мкм. Пьезопреобразователь поджат к мембране дозирующей камеры посредством системы для установки, содержащей держатель и пружину, аналогично фиг.25-27. Алюминиевый пьезопреобразователь активируется при резонансной частоте от 38 до 42 к Γ ц при скачкообразном изменении частоты до приблизительно 54 кГц И величине размаха напряжения, составляющей 200-240 В. Мембрана представляет собой подвергнутый совместной экструзии полиэтилентерефталат (ПЭТ, DuPont Mylar® 813) с аморфным ПЭТ на одной стороне, поддающимся термосварке, и имеет номинальную толщину, составляющую приблизительно 23 мкм ± 10 мкм. Дозирующая камера и канал для воздушного потока устройстве аналогичны проиллюстрированным на фиг.12, 13, 16 и 18. Дозирующая камера имеет четыре отверстия в вершине диаметрами, составляющими 0,019 дюйма $(0,48\,\mathrm{mm})\pm0,012$ дюйма (0,30 мм). Сопротивление потоку составляет (0,050-0,090 водяного столба) 0,5 /л/мин при скорости потока, составляющей 30 л/мин. Для тестов в лабораторных условиях, описанных ниже, если не указано иное, была использована скорость потока, составляющая 30 л/мин.

[00355] Все аэродинамические распределения частиц (ASPD) были определены при использовании импактора нового поколения (NGI). Образцы были проанализированы при использовании калибровки по одной точке С использованием системы высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) УФдетектированием при 220 нм.

[00356] Пример 1: Методика испытаний для определения характеристик искусственно созданной струи

[00357] Ссылочный материал: Service and Instruction Manual, Rudolph Pneumotachometers (PNT) and Heater Controllers ISO

9001/ISO 13485.

[00358] Материалы и оборудование:

Линейный пневмотахометр 3500 Series 0-35 л/мин от компании Hans Rudolph, Inc. (или аналог)

Усилитель Pneumotach Amplifier 1 Series 1110 от компании Hans Rudolph, Inc. (или аналог)

Осциллоскоп с цифровым запоминающим устройством (или аналог)

Подузел ингалятора со средством создания аэрозоля, содержащим приспособление для создания струи (или аналог)

Комплект S0363 из коммутационной платы и плоской гибкой перемычки (или аналог)

Дистанционный пусковой переключатель (или аналог)

Коаксиальный кабель, подсоединяемый посредством BNCконнектора (или аналог)

Устройство S0627 для вставки ленты (или аналог)

Соединительный фиксатор Р2767 (или аналог)

[00359] Пример установки проиллюстрирован на фиг.35. Шлейф (FFC) обеспечивает передачу управляющих сигналов и сигналов обратной связи, так что сигнал струи может быть синхронизирован с активациюм пьезоэлектрического преобразователя в осциллоскопе. Пневмотахометр предпочтительно установлен так, результирующая струя, выходящая из отверстия мундштука, генерирует положительный сигнал в осциллоскопе. Пневмотахометр размещен над отверстиями дозирующей камеры использованием порта для маски (mask port) и улавливает результирующий поток, выходящий из всех отверстий дозирующей камеры. Результирующий поток представляет собой суммарное воздействие количества движения каждой из отдельных частоте активации пьезопреобразователя возникающих идп (например, приблизительно 37-42 кГц).

[00360] Пример установки оборудования:

1. Присоединить фиксирующий рычаг перемычки для шлейфа (FFC) к ингалятору. Устройство для вставки ленты может быть использовано для направления шлейфа в ингалятор. Синий изолятор на конце шлейфа должен быть обращен к ингалятору. Фиксирующий

рычаг может быть использован для фиксации шлейфа в заданном положении. Средство создания аэрозоля/приспособление для создания струи должно быть надежно зажато в заданном положении.

- 2. Присоединить пневмотахометр (PNT) к ингалятору. Сторона с портом #2 пневмотахометра должна быть обращена в сторону от устройства.
- 3. Присоединить трубку РNТ для соединения пневмотахометра с усилителем для пневмотахометра. Трубка с белой маркировкой должна быть присоединена к входу РNТ, обозначенному «1» и входу «Р+» на усилителе для пневмотахометра. Трубка с черной маркировкой должна быть присоединена к входу РNТ, обозначенному «2» и входу «Р-» на усилителе для пневмотахометра.
- 4. Использовать коаксиальный кабель, подсоединяемый посредством ВNC-коннектора, для соединения порта "Flow Out" усилителя с портом "CH1" на осциллоскопе.
 - 5. Запустить осциллоскоп при следующей настройке:
 - а. Временной режим: «Самописец» (Roll)
- 6. Удостовериться в том, что исходное напряжение находится на нулевом уровне. Если нет, использовать отвертку для регулировки установки на отметку "ZERO" (нуль) на усилителе для пневмотахометра до тех пор, пока не будет отображаться нулевое напряжение.
- 7. Присоединить коаксиальный кабель, присоединенный к штырю ТР1 и штырю заземления на коммутационной плате, к порту "CH2" на осциллоскопе.
 - 8. Отрегулировать настройки осциллоскопа следующим образом:
 - а. СН1: 50 мВ/дел. при смещении 150 мВ
 - b. CH2: 200 мВ/дел. при смещении 600 мВ
- с. Временной режим: Нормальный с периодом блокировки запуска, составляющим 100 мс
 - d. TRIG: передний фронт для СН2 при 850 мВ
 - е. HORZ: 5 мс/дел. с задержкой на 10 мс в левом положении.
- 9. Нажать кнопку "Quick Measure" на осциллоскопе и выбрать измерение размаха напряжения Источника 1.
 - 10. Соединить дистанционный пусковой переключатель со

штырем SW1 и штырем заземления коммутационной платы.

- 11. Нажать дистанционный пусковой переключатель для включения устройства. Удостовериться в том, что устройство включено, посредством наблюдения за индикацией последовательности запуска на прозрачном экране устройства (device overlay).
- 12. Нажать и удерживать дистанционный пусковой переключатель в течение, по меньшей мере, 5 секунд, пока не произойдет запуск устройства. Когда это произойдет, на осциллоскопе появится осциллограмма.
- 13. Зарегистрировать размах (1) напряжения в качестве максимального сигнала PNT.
 - 14. При необходимости повторить этапы 11-13.
- [00361] Пример 2: Методика испытания для определения сопротивления потоку в канале для воздушного потока
- [00362] Ссылочные материалы, каждый из которых полностью включен в данный документ путем ссылки:
- 1. United States Pharmacopia General Chapters <601> Aerosols, Nasal Sprays, Meter- Dose Inhalers, and Dry Powder Inhalers;
- 2. "Testing Inhalers" David Harris, Pharmaceutical Technology Europe, Sept 2007, pg 29-35;
- 3. A.R. Clarke and A.M. Hollingworth, J. Aerosol Med., 6 $99-110 \ (1993)$.

[00363] Материалы и оборудование:

- 1. Переходник между каналом для воздушного потока и мундштуком ингалятора и испытательной аппаратурой (или аналог);
- 2. Переходная камера для канала для воздушного потока с напорным отверстием Р1 деталь #1987A в качестве части подузла \$50417A\$ (или аналог);
- 3. Измеритель перепада давления Digitron модели #2020Р или 2000Р для диапазона 0-10 дюймов (0-25,4 см) водяного столба и модели #2022Р для > 10 дюймов (25,4 см) водяного столба (или аналог)
 - 4. Pacxoдомер Cole Parmer Model# 32908-75 (или аналог)

- 5. Клапан регулирования потока с Cv \geq 1,0 Parker Hannifin type 8F-V12LN-SS (или аналог)
- 6. Вакуумный насос Gast Type 1023, 1423 или 2565 (или аналог)
- 7. Трубки Тудоп B-44-4X с внутренним диаметром 10 мм и Тудоп с внутренним диаметром 4 мм (5/32') (или аналог)

[00364] Методика:

Смонтировать систему в соответствии со схемой, показанной на фиг.39.

- 1. Подать питание как к расходомеру, так и к датчику давления и обеспечить возможность прогрева в течение 10 минут. После прогрева обнулить как датчик давления, так и расходомер.
- 2. Обеспечить воздухонепроницаемость всех соединений. При размещении большого пальца на отверстии у переходной камеры для канала для воздушного потока расходомер должен показывать нулевое значение.
- 3. Для измерения сопротивления потоку в ингаляторе вставить пустой блистер в ингалятор и вставить ингалятор в переходную камеру для канала для воздушного потока. Включить вакуумный насос и регулировать клапан F регулирования потока, пока расходомер не покажет требуемую проверяемую скорость потока. Зарегистрировать перепад давлений (PI) на измерителе перепада давления в дюймах водяного столба, преобразовать в см водяного столба.
- 4. Рассчитать сопротивление потоку в ингаляторе, используя следующее выражение:

Сопротивление потоку=Корень квадратный (Давление в см водяного столба)/Скорость потока в л/мин=Корень квадратный $(P1\times2,54^*)$ /скорость потока=(см водяного столба $)^{1/2}$ \cdot (л/мин $)^{-1}$

* Преобразование из дюймов в сантиметры; 1 дюйм=2,54 см

[00365] Пример 3: Лекарственные формы гликопиррония бромида и формотерола фумарата

[00366] Лекарственная форма гликопиррония бромида: Микронизированный гликопиррония бромид (GB) получен в виде сухого порошка для ингаляций посредством смешивания

лекарственных веществ с лактозой для ингаляций (RESPITOSE® ML001, DFE Pharma). Диапазон дозировок составляет от малой дозировки, составляющей приблизительно 5 мкг (при массовой доле 0,25% масс. GB), до большой дозировки, составляющей приблизительно 30 мкг (1,5% масс. GB).

[00367] Лекарственная форма формотерола фумарата (FF): Микронизированный дигидрат FF получен в виде сухого порошка для ингаляций посредством смешивания лекарственных веществ с лактозой для ингаляций (RESPITOSE® ML001, DFE Pharma). Диапазон дозировок составляет от малой дозировки, составляющей приблизительно 5 мкг (0,26% масс. дигидрата FF), средней дозировки, составляющей приблизительно 10 мкг (0,52% масс. дигидрата FF), до большой дозировки, составляющей приблизительно 12 мкг (0,62% масс. дигидрата FF).

[00368] Комбинация гликопиррония бромида и формотерола фумарата: Микронизированные GB и дигидрат FF получены в виде сухого порошка для ингаляций посредством смешивания лекарственных веществ с лактозой для ингаляций (RESPITOSE® ML001, DFE Pharma). Дозировки аналогичны показанным выше для составов для монотерапии.

[00369] Блистерные полоски из ламината на основе алюминия и полимера заполняют смесями действующих веществ с обеспечением соответствия заданному диапазону доз, представленному в Таблице 1. Целевая доставляемая доза относится к количеству GB и дигидрата FF в микрограммах, которое выходит из мундштука ингалятора. Блистерные полоски содержат 32 заполненных углубления блистеров.

Таблица 1

| Описание | Гликопирро | ония бромид | Формотерола фумарата дигидрат | |
|-------------------|---------------------------|-------------------------|----------------------------------|-------------------------|
| | Загруженная доза (мкг) | Целевая доставляемая | Загруженная доза (мкг) | Целевая доставляемая |
| | | дова (мкг) | | дова (мкг) |
| Малая дозировка | 5 | 4 | 5 | 4 |
| Средняя дозировка | 15 | 12 | 10 | 8 |
| Большая дозировка | 30 | 24 | 12 | 10 |
| Плацебо | 0 | 0 | 0 | 0 |

[00370] Пример 4: Схемы активации пьезопреобразователя

[00371] Лекарственная форма формотерола фумарата (FF):

Микронизированный дигидрат FF получен в виде сухого порошка для посредством смешивания лекарственных ингаляций веществ лактозой для ингаляций (RESPITOSE® ML001, DFE Pharma). Состав, используемый для исследования схемы активации, приблизительно 12 мкг FF (0,62% масс. дигидрата FF), при этом лактоза. остальное составляла Целевая доставляемая доза составляла приблизительно 10 мкг.

фиг.44 показывает [00372] График на различные схемы активации пьезопреобразователя ингалятора. Для схем активации, которые соответствовали 100/300/500 100/400/500 MC, 500/500/500 мс, три числа показывают число миллисекунд (мс) на импульс для трех импульсов. Каждый из импульсов после данных первых трех импульсов имел длительность 500 мс (то есть в данных примерах каждый из импульсов 4-8 имел длительность «Действующая схема активации» на графике по фиг.44 относится к активации, которая включает себя 4 В импульса С длительностью 100 мс, 4 за которыми следуют импульса С длительностью 300 мс.

[00373] В случае каждой схемы дозирования вся доза была доставлена после 8 импульсов, и, по меньшей мере, 4 мкг лекарства были доставлены при первом импульсе. В некоторых случаях вся доза была доставлена после 4 импульсов, 5 импульсов, 6 импульсов или 7 импульсов, как показано на фиг.44. В случае схем активации 100/300/500 мс, 100/400/500 мс и 500/500/500 мс вся доза или почти вся доза была доставлена после 4 или 5 импульсов. В случае схемы активации 500/500/500 мс, по меньшей мере, 8 мкг лекарства были доставлены при первом импульсе, и вся доза была доставлена после 4 импульсов.

[00374] Пример 5. Схемы активации для Tidal Inhaler при использовании гликопирролата и формотерола

[00375] Схемы активации были протестированы для исследования доставки гликопирролата И формотерола. Согласно «контрольной» схеме дозирования пьезопреобразователь активируют в течение 8 импульсов с заданной длительностью (4 импульсов по 100 которыми следуют 4 импульса по 300 MC) мс, за для

обеспечения доставки порошка пользователю. Вместе с двумя исходными вдохами, необходимыми для подтверждения дыхания продвижения дозы, потребовались 10 вдохов для завершения однократного сеанса. Для определения того, можно ли уменьшить число вдохов при сохранении приемлемых характеристик аэрозоля, базовый модуль, запрограммированный с модифицированной схемой активации, содержащей 4 импульса с заданной продолжительностью импульса пьезопреобразователя, составляющей 500 мс (всего вдохов с учетом двух первоначальных вдохов для подтверждения дыхания и продвижения дозы), был протестирован вместе контрольным базовым модулем, запрограммированным с первым программным обеспечением для дозирования (с всего 10 вдохами).

[00376] Требования к представлению данных по APSD для импактора нового поколения (NGI):

- 1. Привести данные по осаждению массы с точностью до $\pm 0,001$ мкг.
- 2. Для Tidal Inhaler/дозы рассчитать полученную доставленную дозу (DDD) до трех значащих цифр.
- 3. Аэрозольное распределение частиц (использовать значение DDD на дозу для вычисления мелкодисперсной фракции (FPF))
- а. Доза мелкодисперсных частиц (FPD) \leq 5,0 мкм: с точностью до \pm 0,01 мкг
 - b. %FPF \leq 5,0 мкм: с точностью до \pm 1%
- с. Привести данные по ММАД и геометрическому стандартному отклонению (GSD) с точностью до ± 0 ,1 мкм
- ${
 m d.}$ Привести данные по полному профилю NGI (от входного порта до микродиафрагменного сборника (МДС), средние значения и стандартное отклонение (SD)).

[00377] Картриджи, содержащие две дозировки гликопиррония 5 мкг и 10 мкг, были протестированы для (GPB), однородности доставляемой дозы определения (DDU, аэродинамического распределения частиц (APSD) посредством импактора нового поколения (NGI) (n=3) при использовании каждого из базовых модулей. Как показано в нижеприведенных Таблицах 2 и 3, результаты по доставляемой дозе

аэродинамическому распределению частиц (APSD) для картриджей с $5~\rm Mkr$ GPB были аналогичными при контрольной схеме активации и схеме активации с $500~\rm Mc$ (для $4~\rm импульсов)$, что указывает на то, что схема активации с $500~\rm Mc$ может быть использована для доставки полной дозы, и измененная схема активации не влияет на APSD.

[00378] Устойчивость устройства обеспечивает возможность доставки дозы в пределах от 75% до 125% или от 80% до 120% от средней доставляемой дозы при широком диапазоне схем активации, этом схемы активации различаются ПО числу (например, 4-8 импульсов) и количеству времени активации на один 500 импульс (например, 100 MC MC) . Устройство обеспечивает сохранение существу ПО ПОСТОЯННОГО аэродинамического распределения частиц (APSD) при разных схемах активации, при этом ММАД постоянно составляет 6 мкм (микрон) или менее или 5 мкм или менее, или 4 мкм или менее, или 3,75 мкм или менее, или 3,5 мкм или менее, или 3,0 мкм или менее.

Таблица 2: Испытание для определения однородности доставляемой дозы (DDU) 5 мкг GPB

| Схема активации: | Контрольная | 500 мс (4 импульса) |
|--|-------------|------------------------|
| Среднее значение (величина доставляемой дозы, мкг) | 3,23 | 3,33 |
| Относительное стандартное отклонение, % (доставляемая доза) | 3,7 | 3,3 |
| Минимальный процент от общего среднего, % | 95 | 95 |
| Максимальный процент от общего среднего, % | 108 | 108 |

Таблица 3: Испытание посредством NGI для 5 мкг GPB

| Схема активации: | Контрольная | 500 мс (4 импульса) |
|---|---------------|------------------------|
| Средняя полученная доставляемая доза (DDD), мкг | 3 , 06 | 3,17 |
| Средняя доза мелкодисперсных частиц (FPD) < 5,0 мкм, мкг | 1,27 | 1,33 |
| Средняя мелкодисперсная фракция(FPF) < 5,0 мкм, % | 41 | 42 |
| Средний масс-медианный аэродинамический диаметр (ММАД), мкм | 3,5 | 3,5 |
| Среднее геометрическое стандартное отклонение (GSD) | 1,9 | 1,9 |

[00379] Как показано в нижеприведенных Таблицах 4 и 5, доставляемой дозе аэродинамическому результаты ПО И распределению частиц (APSD) для картриджей с 5 мкг GPB при схеме 500 4 импульсов) MC (для продемонстрировали улучшение характеристик аэрозоля по сравнению с контрольной схемой активации. Эти данные показывают, что схема активации с

500 мс может быть использована для доставки полной дозы при сопоставимом APSD.

Таблица 4: Испытание для определения однородности доставляемой дозы (DDU) 30 мкг GPB

| Схема активации: | Контрольная | 500 мс (4 импульса) |
|---|-------------|------------------------|
| Среднее значение (величина доставляемой дозы, мкг) | 18,0 | 18,8 |
| Относительное стандартное отклонение, % (доставляемая доза) | 3,6 | 6,2 |
| Минимальный процент от общего среднего, % | 93 | 93 |
| Максимальный процент от общего среднего, 🖇 | 106 | 118 |

Таблица 5: Испытание посредством NGI для 30 мкг GPB

| Схема активации: | Контрольная | 500 мс (4 импульса) |
|---|-------------|------------------------|
| Средняя полученная доставляемая доза (DDD), мкг | 18,4 | 18,5 |
| Средняя доза мелкодисперсных частиц (FPD) < 5,0 мкм, мкг | 8,84 | 9 , 58 |
| Средняя мелкодисперсная фракция(FPF) < 5,0 мкм, % | 48 | 52 |
| Средний масс-медианный аэродинамический диаметр (ММАД), мкм | 3,3 | 3,2 |
| Среднее геометрическое стандартное отклонение (GSD) | 1,8 | 1,8 |

[00380] Картриджи, содержащие две дозировки формотерола фумарата дигидрата (FFD), 5 мкг и 12 мкг, были протестированы для определения однородности доставляемой дозы (DDU, n=10) и аэродинамического распределения частиц (APSD) посредством импактора нового поколения (NGI) (n=3) при использовании каждого из базовых модулей. Как показано в нижеприведенных Таблицах 6 и 7, данные по однородности доставляемой дозы были аналогичными для картриджей с 5 мкг FFD при контрольной схеме 500 и схеме активации с MC. активации Данные аэродинамическому распределению частиц (APSD) показали небольшое увеличение полученной доставляемой дозы, мелкодисперсных частиц (FPD) и мелкодисперсной фракции (FPF) при схеме активации с 500 мс по сравнению с данными для контрольной схемы активации. Отсутствовало различие по ММАД при двух схемах активации.

Таблица 6: Испытание для определения однородности доставляемой дозы (DDU) 5 мкг FFD

| Схема активации: | Контрольная | 500 мс (4 импульса) |
|---|---------------|------------------------|
| Среднее значение (величина доставляемой дозы, мкг) | 4 , 53 | 4,60 |
| Относительное стандартное отклонение, % (доставляемая доза) | 3,5 | 4,6 |
| Минимальный процент от общего среднего, % | 103 | 104 |
| Максимальный процент от общего среднего, % | 119 | 124 |

Таблица 7: Испытание посредством NGI для 5 мкг FFD

| Схема активации: | Контрольная | 500 мс (4 импульса) |
|---|-------------|------------------------|
| Средняя полученная доставляемая доза (DDD), мкг | 4,20 | 4,34 |
| Средняя доза мелкодисперсных частиц (FPD) < 5,0 мкм, мкг | 1,91 | 2,01 |
| Средняя мелкодисперсная фракция(FPF) < 5,0 мкм, % | 45 | 46 |
| Средний масс-медианный аэродинамический диаметр (ММАД), мкм | 2,9 | 2,9 |
| Среднее геометрическое стандартное отклонение (GSD) | 2,2 | 2,2 |

[00381] Как показано в нижеприведенных Таблицах 8 и 9, однородность доставляемой дозы и аэродинамическое распределение

частиц (APSD) для картриджей с 12 мкг FFD были аналогичными при контрольной схеме активации и схеме активации с 500 мс.

Таблица 8: Испытание для определения однородности доставляемой дозы (DDU) 12 мкг FFD

| Схема активации: | Контрольная | 500 мс (4 импульса) |
|---|-------------|------------------------|
| Среднее значение (величина доставляемой дозы, мкг) | 10,5 | 10,5 |
| Относительное стандартное отклонение, % (доставляемая доза) | 4,1 | 5 , 7 |
| Минимальный процент от общего среднего, % | 104 | 103 |
| Максимальный процент от общего среднего, % | 126 | 127 |

Таблица 9: Испытание посредством NGI для 12 мкг FFD

| Схема активации: | Контрольная | 500 мс (4 импульса) |
|---|-------------|------------------------|
| Средняя полученная доставляемая доза (DDD), мкг | 9,34 | 9,70 |
| Средняя доза мелкодисперсных частиц (FPD) < 5,0 мкм, мкг | 4,69 | 5,16 |
| Средняя мелкодисперсная фракция(FPF) < 5,0 мкм, % | 50 | 53 |
| Средний масс-медианный аэродинамический диаметр (ММАД), мкм | 2,7 | 2,6 |
| Среднее геометрическое стандартное отклонение (GSD) | 2,1 | 2,1 |

[00382] Пример 6: Анализ скорости потока

[00383] Характеристики ви вповодеь Tidal Inhaler определены при испытаниях при следующих скоростях инспираторного потока: 15 л/мин, 30 л/мин, 60 л/мин и 90 л/мин. Характеристики аэрозоля были определены посредством однородности доставляемой дозы (DDU) и аэродинамического распределения частиц (APSD) при использовании картриджей с 5 микрограммами (мкг) формотерола фумарата дигидрата. Микронизированный дигидрат FF был получен в порошка для ингаляций посредством смешивания виле СУХОГО лекарственного вещества (0,26% масс. дигидрата FF) с лактозой для ингаляций (RESPITOSE® ML001, DFE Pharma). Схема активации включала В общей СЛОЖНОСТИ 8 сигналов активации пьезопреобразователя (импульсов): 4 импульса ПО 100 последующими 4 импульсами по 300 мс. Результаты показаны на фиг.45А-С и в нижеприведенных Таблицах 10 и 11. Увеличение доставляемой дозы наблюдалось при скоростях потока, превышающих однако устройство сохраняло однородность доставляемой дозы в пределах $\pm 20\%$ при четырех скоростях потока, то есть в пределах от 80% до 120% от целевой доставляемой дозы, составляющей 4 MKT. ДАММ составлял менее мелкодисперсная фракция превышала 30% при всех четырех скоростях

потока.

[00384] Таблица 10 - Доставляемая доза

| Скорость потока (л/мин) | 15 | 30 | 60 | 90 |
|---|-----------------|-----------------|--------|--------|
| Количество доз при определении DDU | 45 | 45 | 45 | 45 |
| Доставляемая доза | 4,09 | 4,18 | 4,68 | 4,70 |
| (Относительное стандартное отклонение, %) | (6 , 8%) | (6 , 5%) | (6,0%) | (4,0%) |
| Средний диапазон (%) доставляемых доз | 85-114 | 89-117 | 86-110 | 89-107 |
| Средний % от целевой доставляемой дозы | 102 | 105 | 117 | 118 |
| (4,00 MKr) | 102 | 100 | 11/ | 110 |

[00385] Таблица 11 - Распределение частиц

| Скорость потока (л/мин) | 15 | 30 | 60 | 90 |
|--|--------|--------|--------|-----------------|
| Количество доз, собранных в импакторе нового поколения (NGI) | 9 | 9 | 9 | 9 |
| Полученная доставляемая доза, мкг | 4,01 | 4,1 | 4,24 | 4,26 |
| (Относительное стандартное отклонение, %) | (2,7%) | (3,9%) | (2,4%) | (2,8%) |
| Доза мелкодисперсных частиц ≤ 5 мкм, мкг | 1,56 | 1,80 | 2,1 | 2,18 |
| (Относительное стандартное отклонение %) | (9,6%) | (5,6%) | (4,8%) | (5 , 5%) |
| Мелкодисперсная фракция ≤ 5 мкм, % | 39 | 44 | 49 | 51 |
| ММАД, мкм | 3,3 | 3,0 | 2,4 | 2,2 |

[00386] Пример 7: Целевая доставляемая доза для Tidal Inhaler для формотерола фумарата

[00387] Однородность содержимого дозы (DCU) картриджей Tidal Inhaler с 5 мкг формотерола фумарата дигидрата (FFD) (0,26% масс.) оценивали посредством сбора первой дозы после трех продувочных доз для 189 картриджей. Как показано в нижеприведенной Таблице 12, средняя доставляемая доза составляла 3,99 мкг при относительном стандартном отклонении 4,0%. Средняя DCU составляла 100% от целевой доставляемой дозы (4,00 мкг), и диапазон составляет 86% – 110% от целевой доставляемой дозы (оставляемой дозы (п=189).

Таблица 12: Однородность содержимого дозы

| Общее среднее (мкг): | 3,99 |
|---|------|
| Общее стандартное отклонение: | 0,16 |
| Общее относительное стандартное отклонение, %: | 4,0 |
| Количество: | 189 |
| Целевая доставляемая доза (мкг) | 4,00 |
| Средний % от целевой доставляемой дозы: | 100 |
| Минимальный 🖇 от целевой доставляемой дозы: | 86 |
| Максимальный $\%$ от целевой доставляемой дозы: | 110 |

[00388] Однородность содержимого дозы (DCU) картриджей Tidal Inhaler с 10 мкг формотерола фумарата дигидрата (FFD) (0,52% масс.) оценивали для 32 картриджей. Как показано в нижеприведенной Таблице 13, средняя доставляемая доза составляла 8,57 мкг при относительном стандартном отклонении 4,0%. Средняя DCU составляла 100% от целевой доставляемой дозы (8,60 мкг), и диапазон составлял 91% – 108% от целевой доставляемой дозы

(n=32). Из этих 32 картриджей 3 картриджа были протестированы в течение срока службы для определения однородности доставляемой дозы (DDU) и аэродинамического распределения частиц посредством импактора нового поколения (NGI). Как показано в нижеприведенных Таблицах 14 и 15, все критерии приемлемости, заданные планом исследования, были выполнены. Критерии приемлемости включали: Отсутствие условий возникновения ошибок во время дозирования (указываемых посредством сообщения «Заменить лекарство» ("Replace drug") на жидкокристаллическом дисплее многократно используемого базового узла) и Значение индивидуальной доставляемой дозы в пределах $\pm 25\%$ от общего среднего.

Таблица 13: Испытание для определения DCU

| Общее среднее (мкг): | 8,57 |
|--|------|
| Общее стандартное отклонение: | 0,34 |
| Общее относительное стандартное отклонение, %: | 4,0 |
| Количество: | 32 |
| Целевая доставляемая доза (мкг) | 8,60 |
| Средний % от целевой доставляемой дозы: | 100 |
| Минимальный % от целевой доставляемой дозы: | 91 |
| Максимальный % от целевой доставляемой дозы: | 108 |

Таблица 14: Испытание для определения DDU (3 картриджа)

| Общее среднее (мкг): | 8,83 |
|--|------|
| Общее стандартное отклонение: | 0,60 |
| Общее относительное стандартное отклонение, %: | 6,8 |
| Минимальный % от целевой доставляемой дозы: | 89 |
| Максимальный % от целевой доставляемой дозы: | 109 |

Таблица 15: Испытание в течение срока службы посредством импактора нового поколения (3 картриджа)

| | | Относитель- |
|--|-----------|---------------|
| | | ное стан- |
| | | дартное |
| | | отклонение, % |
| Средняя полученная доставляемая доза (DDD) (мкг) | 7,86 | 4,0 |
| Диапазон для DDD (минимальная - максимальная, мкг) | 7,29-8,19 | |
| Средняя доза мелкодисперсных частиц (FPD) ≤ 5 мкм (мкг) | 4,24 | 5 , 7 |
| Диапазон для FPD (минимальная - максимальная, мкг) | 3,87-4,54 | |
| Средняя мелкодисперсная фракция \leq 5 мкм, $%$ от DDD | 54 | |
| Средний ММАД (мкм) | 2,5 | |
| Среднее стандартное геометрическое отклонение | 2,0 | |

[00389] Однородность содержимого дозы (DCU) картриджей Tidal Inhaler с 12 мкг формотерола фумарата дигидрата (FFD) (0,62% масс.) оценивали посредством сбора первой дозы после трех продувочных доз для 197 картриджей. Как показано в нижеприведенной Таблице 16, средняя доставляемая доза составляла 9,32 мкг при относительном стандартном отклонении 4,5%. Средняя

DCU составляла 100% от целевой доставляемой дозы $(9,30~{\rm Mkr})$, и диапазон составляет 87% – 110% от целевой доставляемой дозы (n=197).

Таблица 16: Однородность содержимого дозы

| Общее среднее (мкг): | 9,32 |
|---|------|
| Общее стандартное отклонение: | 0,42 |
| Общее относительно стандартное отклонение, %: | 4,5 |
| Количество: | 197 |
| Целевая доставляемая доза (мкг) | 9,30 |
| Средний % от целевой доставляемой дозы: | 100 |
| Минимальный % от целевой доставляемой дозы: | 87 |
| Максимальный $\%$ от целевой доставляемой дозы: | 110 |

[00390] Пример 8: Доставляемая доза для Tidal Inhaler для гликопиррония бромида

[00391] Устройства Tidal Inhaler, содержащие дозы, составляющие 18 мкг гликопиррония бромида (0,94% масс.), были протестированы для определения однородности доставляемой дозы (DDU) и аэродинамического распределения частиц посредством импактора нового поколения (NGI). Результаты показаны в нижеприведенной Таблице 17.

Таблица 17 - Доставляемая доза и аэродинамическое распределение частиц для 18 доз по 18 мкг GPB, доставляемых посредством Tidal Inhaler

| Общее среднее значение доставляемой дозы (мкг) | 12,3 |
|---|------|
| Минимальный % от доставляемой дозы в пределах среднего | 96 |
| Максимальный % от доставляемой дозы в пределах среднего | 104 |
| Средняя полученная доставляемая доза (мкг) | 11,6 |
| Средняя доза мелкодисперсных частиц (FPD) ≤ 5 мкм (мкг) | 4,96 |
| Средняя мелкодисперсная фракция, % (%FPF) | 43 |
| Средний ММАД (мкм) | 3,0 |

[00392] Пример 9: Сравнение материалов мембран

[00393] Был протестирован ряд материалов мембран, предназначенных для использования вместе с ингалятором, как показано в Таблице 18:

| Основа | Пленка | Предел прочност и при растяжен ии в направле нии MD (МПа) | Модуль упругос- ти при растяже- нии (ГПа) | Относитель ное удлинение при растяжении в направлени и MD (%) | Впитыван ие воды (%) | Tg (°C) |
|--------|-----------------|--|--|--|----------------------------|------------|
| ПЭТ | Mylar® 813 | 165 | 5,0 | 116 | 0,10 | 70 |
| пээк | APTIV® 2000-050 | 200 | 1,8 | 200 | 0,21 | 143 |
| Поли- | LEXAN® SD8B14 | | | | | |

| Поли- сульфо н | Udel®/Thermalux® (Полисульфон) | 75 | 2 , 5 | 100 | 0,30 | 190 |
|-----------------------|---------------------------------------|-----|--------------|-----|---------------|-----|
| Поли- мидифе ди | ##################################### | 116 | 2,5 | 50 | 0 , 25 | 217 |
| ПВДФ | KYNAR® (Поливинилиден- фторид) | 38 | 2,2 | 300 | 0,04 | 160 |

[00394] Предпочтительные технические характеристики материала мембраны включали:

- 1. Предел прочности при растяжении=двухосно-ориентированная;
- 2. Модуль упругости при растяжении < 5 ГПа (бо́льшая деформация);
 - 3. Относительное удлинение > 100%;
 - 4. Коэффициент теплового расширения < 100 м.д./°С;
- $5.~{\rm Tg} > 100 {\rm ^{\circ}C}$ (более высокая ${\rm Tg}$ уменьшает остроту проблем, связанных со стабильностью размеров).

[00395] Мембраны из поликарбоната (РС) с несколькими значениями толщины были испытаны для определения характеристик искусственно созданных струй, когда мембраны были собраны в ингаляторе, В соответствии испытанием для определения С характеристик искусственно созданной струи, описанным в Примере 1. Были испытаны образцы мембраны из поликарбоната (PC) (LEXAN® толщиной 30, 50, 75, 100 и 150 мкм. Результаты проиллюстрированы фиг. 46А, которая на показывает, ЧТО максимальная струя возникала при толщине 50 микрон.

Также были проведены испытания для определения характеристик доставляемой дозы при дозирующих камерах, собранных с мембранами из поликарбоната с толщиной 50 мкм и мембранами из Mylar® 813 с толщиной 23 мкм. Обе мембраны имели аналогичные результаты по доставке доз. Результаты показаны на фиг. 46В, на которой каждое обозначение из С305, СМ64 и СМ65 представляет отличный от других образец мембраны. Мембрана из поликарбоната (LEXAN® Sabic SD8B14) с толщиной, составляющей приблизительно 50 микрон, и мембрана из ПЭТ (Mylar® 813) с толщиной, составляющей приблизительно 23 микрона, характеристики образования оптимальные С ТОЧКИ зрения

искусственно созданных струй и доставляемой дозы.

[00397] Пример 10: Фаза 1b клинического исследования применения формотерола фумарата

[00398] Клиническое исследование представляло собой однодозовое, двойное слепое, рандомизированное, выполняемое с плацебо-контролем и контролем по активному препарату, перекрестное с 5 вариантами лечения, выполняемое с целью подбора дозы исследование для оценки эффективности, фармакокинетики и безопасности ингаляционного формотерола фумарата, вводимого при использовании Tidal Inhaler и FORADIL® AEROLIZER® пациентам с хронической обструктивной болезнью легких.

[00399] Каждая доза сухого порошкообразного лекарственного состава в Tidal Inhaler доставлялась в течение восьми вдохов, дозирование. При обнаружении вызывающих каждого вызывающего дозирование, пьезоэлектрический преобразователь активировался для колебаний в течение 100 мс при первых четырех вдохах, вызывающих дозирование, и 300 мс при последующих четырех вдохах, вызывающих дозирование, на протяжении в общей сложности восьми вдохов, вызывающих дозирование (в общей течение в СЛОЖНОСТИ 1,6 секунды). Перед восемью вдохами, вызывающими дозирование, первые два вдоха представляли собой проверочный вдох для приведения в действие устройства, за которым следовал вдох, вызывающий продвижение дозы, для продвижения блистера в позицию дозирования.

[00400] Пациентам, участвующим в клиническом исследовании, было предписано вставить мундштук в рот и вдыхать из Tidal Inhaler так, как будто они выполняют нормальный вдох (то есть не быстро и не глубоко, а посредством спокойного вдыхания), и затем вынуть мундштук изо рта и выдохнуть на удалении от Tidal Inhaler. Пациентам было предписано повторять нормальные вдохи и выдыхать на удалении от Tidal Inhaler в течение 10-12 ингаляций. Индикаторная лампа на устройстве мигала синим цветом во время каждого обнаруженного вдоха и мигала зеленым цветом, когда ввод дозы был завершен.

[00401] FORADIL® AEROLIZER® обеспечивает доставку

формотерола фумарата в виде сухого порошка посредством оральной ингаляции. Ингаляционный порошок упакован в прозрачные твердые желатиновые капсулы; каждая капсула содержит СУХУЮ 12 мкг порошкообразную смесь формотерола фумарата и 25 МΓ лактозы в качестве носителя. Количество лекарства, доставляемого в легкие, зависит от таких факторов, как скорость инспираторного потока и продолжительность вдыхания. При стандартизированных испытаниях в лабораторных условиях при фиксированной скорости потока, составляющей 60 л/мин, в течение 2 секунд ингалятор AEROLIZER обеспечивает доставку 10 мкг формотерола фумарата из мундштука. Для использования системы доставки капсулу FORADIL размещают в кармане ингалятора AEROLIZER и капсулу прокалывают посредством нажатия и отпускания кнопок на стороне устройства. формотерола фумаратом диспергируется потоке, когда пациент вдыхает быстро и глубоко через мундштук.

собой [00402] Исследование представляло перекрестное исследование с 10 последовательностями, 5 вариантами лечения, 5 Дизайн Williams периодами. был использован ДЛЯ оптимального сочетания периода, варианта лечения И влияния терапии предшествующей первой линии. В контексте данного документа "FFTI" относится к формотерола фумарату в Tidal Inhaler и "PTI" относится к плацебо в Tidal Inhaler. Варианты лечения включали: Вариант А лечения: FFTI (5 мкг); Вариант В лечения: (10 мкг); Вариант С лечения: FFTI (12 мкг); Вариант D лечения: FORADIL® AEROLIZER® с открытой маркировкой (12 мкг) (1 капсула для ингаляции); Вариант Е лечения: PTI. Во время визитов в период лечения пациенты выполняли последовательную спирометрию в заданные моменты времени вплоть до 24 часов после приема дозы.

[00403] В обследуемую группу пациентов входили мужчины или женщины с хронической обструктивной болезнью легких (ХОБЛ) от 40 лет. Рандомизация: была запланирована рандомизация пациентов для получения всего 50 пациентов, прошедших полное из 15 пациентов для получения лечение (включая подмножество данных ПО фармакокинетике). Было запланировано назначить безвыборочным методом пять пациентов для каждой ИЗ 10

последовательностей введения препарата. Периоды лечения были опнолозовыми.

[00404] Основная цель исследования состояла в определении дозы FFTI, которая обеспечивает эффективность, сопоставимую с FORADIL® AEROLIZER®. Дополнительные цели исследования состояли в оценке безопасности и фармакокинетики после лечения с введением FFTI и FORADIL® AEROLIZER®.

[00405] Учитываются следующие показатели эффективности: под 12-часовой кривой стандартизированного площадь объема ϕ орсированного выдоха за 1 секунду (FEV $_1$ AUC $_{0-12}$) с поправкой на 24-часовой исходное значение; площадь ПОД стандартизированного объема форсированного выдоха за 1 секунду $(FEV_1 \ AUC_{0-24})$ с поправкой на исходное значение; минимальный объем ϕ орсированного выдоха за 1 секунду (FEV $_1$) в течение 12 часов, с поправкой на исходное значение; минимальный FEV_1 в течение 24 часов, с поправкой на исходное значение; максимальное изменение FEV₁ до применения препарата в течение 6 часов после применения препарата; 12- и 24-часовая скорости форсированного выдоха с поправкой на исходное значение между 25% и 75% (FEF $_{25-75}$) от форсированной жизненной емкости легких (FVC); максимальное изменение FEF_{25-75} от значения перед применением препарата в течение 6 часов после применения препарата; 12- и 24-часовая FVC поправкой на исходное значение; и время достижения максимальной реакции (FEV₁, FVC и FEF₂₅₋₇₅).

[00406] Учитываются следующие фармакокинетические результаты: площадь кривой плазменной оцениваемые ПОД концентрации-времени с момента 0 до 0,5 часов после приема исследуемого лекарства ($AUC_{0-0.5}$); площадь под кривой плазменной концентрации-времени с момента 0 до 12 часов после исследуемого лекарства (AUC_{0-12}); площадь под кривой плазменной концентрации-времени с момента 0 до 24 часов после приема исследуемого лекарства (AUC $_{0-24}$); максимальная наблюдаемая концентрация лекарства в плазме (C_{max}) ; площадь ПОП плазменной концентрации-времени с момента 0 до момента времени последней измеримой концентрации (AUC_{0-t}); площадь под кривой плазменной концентрации-времени с момента 0 до бесконечности $(AUC_{0-\infty})$; время достижения максимальной наблюдаемой концентрации лекарства в плазме (t_{max}) ; процентное выражение $AUC_{0-\infty}$ в результате экстраполяции (% AUC_{extrap}); и кажущаяся константа скорости терминальной элиминации из плазмы (λz) и соответствующий кажущийся период полувыведения $(t_{1/2})$.

[00407] Результаты клинического исследования:

[00408] В нижеприведенной Таблице 19 представлены оцениваемые результаты для FEV_1 , и в Таблице 20 представлены оцениваемые результаты, не имеющие отношения к FEV_1 . Фиг. 46 иллюстрирует среднее изменение от исходного FEV_1 (мл) в результате лечения и в течение контрольного времени до 12 часов после принятия лекарства.

[00409] Таблица 19

| Оцениваемый результат | FFTI 5 MKP | FFTI 10 MKr | FFTI 12 MKF | Foradil Aerolizer 12 мкг |
|--|------------|-------------|-------------|--------------------------------|
| Отличие от плацебо, 95% ДИ, р-значение | | | | |
| FEV ₁ AUC ₀₋₁₂ (мл) | 133 | 175 | 169 | 176 |
| | (103-160) | (146, 203) | (140-197) | (148, 204) |
| | <0,001 | <0,002 | <0,001 | <0,001 |
| FEV ₁ AUC ₀₋₂₄ (мл) | 104 | 133 | 132 | 135 |
| | (76, 132) | (105, 161) | (104, 160) | (107, 163) |
| | <0,001 | <0,001 | <0,001 | <0,001 |
| Минимальный FEV_1 в течение 12 часов, с поправкой на исходное значение (мл) | 82 | 125 | 114 | 131 |
| | (40-125) | (82, 167) | (71, 156) | (88, 173) |
| | <0,001 | <0,001 | <0,001 | <0,001 |
| Минимальный FEV_1 в течение 24 часов, с поправкой на исходное значение (мл) | 53 | 45 | 70 | 48 |
| | (13-93) | (6, 85) | (30, 110) | (9, 88) |
| | 0,009 | 0,025 | <0,001 | 0,017 |
| Максимальное изменение ${\sf FEV}_1$ в течение б часов (мл) | 160 | 183 | 188 | 190 |
| | (125, 195) | (148, 218) | (153, 223) | (155, 225) |
| | <0,001 | <0,001 | <0,001 | <0,001 |
| Время достижения максимального FEV_1 (ч): медианное/медианное PTI р-значение | 2,0/4,0 | 2,0/4,0 | 2,0/4,0 | 4,0/4,0 |
| | 0,034 | 0,022 | 0,13 | 0,462 |

[00410] Таблица 20

| Оцениваемый результат | FFTI 5 MKr | FFTI | FFTI 12 MKr | Foradil |
|-----------------------------------|------------|---------|-------------|-----------|
| | | 10 мкг | | Aerolizer |
| | | | | 12 мкг |
| Отличие от плацебо, 95% | | | | |
| ДИ, р-значение | | | | |
| 12-часовая FEF ₂₅₋₇₅ с | 0,049 | 0,080 | 0,057 | 0,066 |
| поправкой на исходное | (0,017, | (0,048, | (0,025, | (0,034, |
| значение (л/с) | 0,081) | 0,112) | 0,088) | 0,098) |
| | <0,001 | <0,001 | <0,001 | <0,001 |
| 24-часовая FEF ₂₅₋₇₅ с | 0,027 | 0,041 | 0,045 | 0,031 |

| поправкой на исходное | (0,004, | (0,019, | (0,023, | (0,008, |
|--|----------|----------|---------|-----------------|
| значение (л/с) | 0,050) | 0,064) | 0,068) | 0,053) |
| | 0,019 | <0,001 | <0,001 | 0,008 |
| Максимальное изменение | 0,070 | 0,125 | 0,091 | 0,098 |
| \mathtt{FEF}_{25-75} в течение б часов | (0,039, | (0,094, | (0,061, | (0,067, |
| (π/c) | 0,100) | 0,0156) | 0,122) | 0,128) |
| | <0,001 | <0,001 | <0,001 | <0,001 |
| 12-часовая FVC с поправкой | 0,135 | 0,184 | 0,168 | 0,181 |
| на исходное значение (л) | (0,059, | (0,109, | (0,092, | (0,106, |
| | 0,211) | 0,260) | 0,243) | 0 , 257) |
| | <0,001 | <0,001 | <0,001 | <0,001 |
| 24-часовая FVC с поправкой | 0,056 | 0,024 | 0,078 | 0,038 |
| на исходное значение (л) | (-0,020, | (-0,052, | (0,002, | (-0,038, |
| | 0,132) | 0,099) | 0,154) | 0,114) |
| | 0,150 | 0,533 | 0,044 | 0,323 |
| Время достижения | 2,0/4,0 | 2,1/4,0 | 2,0/4,0 | 3,0/4,0 |
| максимальной FVC (ч): | 0,084 | 0,044 | 0,044 | 0,406 |
| медианное/медианное PTI | | | | |
| р-значение | | | | |
| Время достижения | 2,1/7,0 | 3,9/7,0 | 2,2/7,0 | 4,0/7,0 |
| максимальной FEF_{25-75} (ч): | 0,012 | 0,027 | 0,011 | 0,022 |
| медианное/медианное PTI | | | | |
| р-значение | | | | |

[00411] В нижеприведенной Таблице 21 представлены фармакокинетические оцениваемые результаты. Фиг. 47 и 48 иллюстрируют временную зависимость среднеарифметической концентрации формотерола в плазме в результате лечения в течение 24 часов (фиг. 47) и первых 4 часов (фиг. 48).

[00412] Таблица 21

| Оцениваемый результат | FFTI 5 MKP | FFTI 10 MKr | FFTI 12 MKF | Foradil Aerolizer 12 мкг |
|--|--------------------------------------|---|---|--------------------------------|
| Геометрическое среднее, GMR (соотношение геометрических средних) % в сравнении с Foradil, | | | | |
| при 90% ДИ для GMR % | | | | |
| AUC _{0-0,5} (час×пг/мл) | 2,227 104,86 (88,82, | 4,211 198,30 (167,19, | 5,482 258,15 (218,12, | 2,124 |
| | 123,79) | 235,20) | 305,53) | |
| AUC ₀₋₁₂ (час×пг/мл) | 22,832 59,50 (53,97, 65,59) | 43,465 113,27 (102,46, 125,21) | 53,894 140,44 (127,18, 155,09) | 38,374 |
| AUC ₀₋₂₄ (час×пг/мл) | 28,332 59,43 (53,67, 65,81) | 54,895 115,15 (103,68, 127,88) | 67,026 140,59 (126,74, 155,96) | 47,674 |
| C _{max} (пг/мл) | 6,012 85,67 (72,68, 100,98) | 10,996 156,68 (132,31, 185,53) | 15,821 225,43 (190,78, 266,37) | 7,018 |
| t _{max} (y) | 0,15 | 0,27 | 0,28 | 0,97 |
| Среднее | 0,17 | 0,17 | 0,17 | 0 , 98 |
| Медианное Мин, макс | 0,05, 0,25 | 0,08, 1,95 | 0,08, 1,92 | 0,08, 2,00 |

| t _{1/2} (ч) | 7,57 | 8,60 | 8 , 78 | 7,73 |
|----------------------|---------------|-------------|---------------|-------|
| Среднее | 6 , 87 | 9,02 | 8,42 | 8,12 |
| Медианное | 2,45, 13,12 | 4,67, 14,04 | 3,97, 13,81 | 4,08, |
| Мин, макс | | | | 10,30 |

[00413] По всем параметрам функции легких, применение 10 и 12 формотерола фумарата посредством Tidal обеспечивало эффективность, аналогичную применению посредством FORADIL AEROLIZER. Для всех трех доз формотерола фумарата, примененных посредством Tidal Inhaler, достижения максимального FEV_1 , время достижения максимальной FVCи время достижения максимальной FEF_{25-75} были короче в численном выражении (приблизительно, на 1-2 часов), в сравнении 12 мкг посредством FORADIL AEROLIZER. применением достижения максимального FEV_1 при применении 12 мкг формотерола фумарата посредством Tidal Inhaler было короче, и различие было статистически значимым сравнении с применением посредством FORADIL AEROLIZER.

[00414] После применения формотерола фумарата посредством Tidal Inhaler, временная зависимость средней концентрации формотерола в плазме для каждой дозы характеризовалась быстрой фазой всасывания, за которой следовала фаза биэкспоненциальной элиминации. Средние концентрации формотерола в плазме повышались с каждым увеличением дозы, при использовании Tidal Inhaler. Медианное значение t_{max} составляло 0,167 часов во всем 5-12-мкг диапазоне доз, примененных с использованием Tidal Inhaler, и наступало раньше, чем медианное значение t_{max} при применении 12 мкг посредством FORADIL AEROLIZER (0,983 часов).

[00415] Среднее значение t_{12} для формотерола было одинаковым по всему диапазону доз, при использовании Tidal Inhaler, (в диапазоне: 7,6-8,8 часов) и было сравнимым с t_{12} для формотерола, принятого с использованием FORADIL AEROLIZER (7,7 часов). Как СL/F (видимый устный клиренс), так и Vz/F (кажущийся объем распределения) для формотерола были, в общем, сравнимыми по всем уровням доз, при использовании Tidal Inhaler и между группами лечения с использованием Tidal Inhaler и FORADIL AEROLIZER.

[00416] При 12-мкг уровне дозы, геометрические средние, рассчитанные методом LS (наименьших квадратов), для концентрации

формотерола в плазме крови (т.е. AUC_{0-12} , AUC_{0-t} , AUC_{0-24} , и AUC_{0-inf}) были, приблизительно, в 1,4-1,5 раз выше для группы лечения с использованием Tidal Inhaler, по сравнению с группой лечения с FORADIL AEROLIZER. использованием Однако, 10-мкг примененная с использованием Tidal Inhaler, обеспечивала для формотерола площади под фармакокинетической кривой, которые были сравнимы с таким же параметром при применении AEROLIZER, использованием FORADIL так как отношение геометрических средних, рассчитанных методом LS, составляло 1,1-1,2. Геометрические средние, рассчитанные методом LS, для $AUC_{0-0.5}$ формотерола были в 2,0 и 2,6 раз выше для группы лечения с использованием Tidal Inhaler, при 10 и 12 мг, соответственно, по сравнению с таким же параметром при применении 12 задержку использованием FORADIL AEROLIZER, ЧТО отражает при использовании FORADIL AEROLIZER. всасывания формотерола Геометрические средние, рассчитанные методом LS, для максимальной концентрации формотерола в плазме (C_{max}) были в 1,6 и 2,3 раз выше для группы лечения с использованием Inhaler, при 10 и 12 мг, соответственно, по сравнению с группой лечения, получавшей 12 мкг с использованием FORADIL AEROLIZER.

[00417] Выводы из клинического исследования:

Все варианты лечения активным препаратом, включающие в себя одобренное устройство сравнения с активным препаратом сравнения, FORADIL AEROLIZER, показали отличие от по характеристикам эффективности функции легких, демонстрирует чувствительность анализа в данном исследовании. Применение 10-мкг дозы формотерола фумарата с использованием Tidal Inhaler обеспечивало наиболее сравнимую эффективность применением 12 мкг с использованием FORADIL AEROLIZER, так как в таком случае не наблюдалось статистически значимого различия ни по одному из параметров эффективности между упомянутыми двумя вариантами лечения. Применение 12-мкг дозы формотерола фумарата использованием Tidal Inhaler также показало сравнимые характеристики эффективности, без статистически отомичьны отличия от применения 12 мкг с использованием FORADIL AEROLIZER, за исключением времени достижения максимального FEV_1 , которое

достигалось значительно быстрее при применении 12 мкг формотерола фумарата с использованием Tidal Inhaler.

[00419] Tidal Inhaler с 10 мкг формотерола фумарата создавал площади под фармакокинетической кривой формотерола (т.е. AUC_{0-12} , AUC_{0-24} , AUC_{0-t} и AUC_{0-inf}), которые были сравнимы с действием FORADIL AEROLIZER с 12 мкг, так как отношение геометрических средних, рассчитанных методом LS, составляло 1,1-1,2. Tidal Inhaler с 10 и 12 мкг формотерола фумарата демонстрировал статистически значимо более высокую величину Стах, чем FORADIL AEROLIZER с 12 мкг. Tidal Inhaler приводил к появлению формотерола в плазме быстрее, чем FORADIL AEROLIZER, что проявляется в t_{max} .

[00420] Однократные дозы 5, 10 и 12 мкг формотерола фумарата, примененные с использованием Tidal Inhaler, и 12-мкг доза формотерола фумарата, примененная с использованием FORADIL AEROLIZER, были, в общем, безопасными и хорошо переносимыми пациентами с хронической обструктивной болезнью легких (ХОБЛ) в настоящем исследовании, и профиль безопасности соответствовал предыдущим исследования вдыхаемого форматерола фумарата.

[00421] Специалистам В данной области техники будет понятно, что изменения иллюстративных вариантов осуществления, показанных и описанных выше, могут быть выполнены без отхода от идей изобретения в широком смысле. Таким образом, следует понимать, что изобретение не ограничено показанными и описанными иллюстративными вариантами осуществления, а предназначено для охвата модификаций, находящихся в пределах сущности и объема настоящего изобретения, определяемых формулой изобретения. Например, конкретные признаки иллюстративных вариантов осуществления могут быть или не быть частью заявленного изобретения, и различные признаки раскрытых вариантов осуществления могут быть скомбинированы. Выбранные признаки любого иллюстративного варианта осуществления МОГУТ включены в дополнительный вариант осуществления, если явным утверждается противоположное. Слова образом не «правый», «левый», «нижний» и «верхний» означают направления на чертежах, на которые сделана ссылка. Слова «внутрь» и «наружу» относятся к

направлениям соответственно к геометрическому центру ингалятора и от него. Если иное не указано конкретно в данном документе, термины "a", "an" и "the" не ограничены одним элементом, а вместо этого должны рассматриваться как означающие «по меньшей мере, один». Элементы, показанные на фигурах, необязательно начерчены в масштабе, и они предназначены только для иллюстрации функционирования.

В контексте данного документа [00422] и в формуле изобретения термины «содержащий» и «включающий в себя» являются неограничивающими охватывающими ИЛИ И не исключают дополнительных неупомянутых элементов, компонентов состава или способа. Соответственно, термины «содержащий» этапов «включающий в себя» охватывают более ограничивающие термины «состоящий по существу из» и «состоящий из». Если не указано иное, все значения, приведенные в данном документе, включают значения до приведенных конечных точек и включают приведенные конечные точки, количества составляющих ИЛИ компонентов составов выражены в массовых процентах каждого ингредиента в составе.

[00423] Следует понимать, что, по меньшей мере, некоторые из фигур и описаний изобретения были упрощены для сосредоточения внимания на элементах, которые имеют существенное значение для четкого понимания изобретения, при исключении - для ясности элементов, которые, как будет понятно специалистам в данной области техники, могут также составлять часть изобретения. Однако, поскольку такие элементы ошодох известны в данной области техники и поскольку они необязательно изобретения, способствуют лучшему пониманию описание элементов не приведено в данном документе.

[00424] Кроме того, при условии, что способы по настоящему изобретению не основаны на конкретном порядке этапов, приведенных в данном документе, данный конкретный порядок этапов не следует рассматривать как ограничение формулы изобретения. Любые пункты формулы изобретения, направленные на способы по настоящему изобретению, не должны быть ограничены выполнением

приведенных в них этапов в описанном порядке, и специалист в данной области техники может без труда понять, что этапы могут варьироваться и по-прежнему оставаться в пределах сущности и объема настоящего изобретения.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Устройство доставки сухого порошкообразного лекарственного препарата, содержащее:

блистер, расположенный вокруг оси блистера;

дозирующую камеру, выполненную с возможностью приема сухого порошкообразного лекарственного препарата из блистера, при этом дозирующая камера расположена вокруг оси камеры;

преобразователь, расположенный напротив дозирующей камеры, при этом дозирующая камера и преобразователь настроены в акустический резонанс так, что дозирующая камера выполнена с возможностью перехода в режим резонанса в качестве реакции на активацию преобразователя;

выходной канал, сообщающийся по текучей среде с дозирующей камерой, при этом выходной канал расположен вокруг оси выходного канала; и

туннель, расположенный вокруг средней оси туннеля и сообщающийся по текучей среде с дозирующей камерой и блистером, так что сухой порошкообразный лекарственный препарат из блистера может проходить по туннелю и в дозирующую камеру при активации преобразователя,

при этом ось выходного канала и ось камеры являются по существу параллельными, ось камеры и ось выходного канала являются поперечными по отношению к оси блистера, и средняя ось туннеля является наклонной по отношению к оси блистера и поперечной по отношению к оси камеры и оси выходного канала.

- 2. Устройство доставки сухого порошкообразного лекарственного препарата по п.1, в котором преобразователь расположен вокруг оси преобразователя, и ось камеры и ось преобразователя совпадают.
- 3. Устройство доставки сухого порошкообразного лекарственного препарата по любому из $\pi.\pi.1-2$, в котором ось камеры представляет собой ось симметрии.
- 4. Устройство доставки сухого порошкообразного лекарственного препарата по любому из $\pi.\pi.1-3$, в котором ось блистера представляет собой ось симметрии.
 - 5. Устройство доставки сухого порошкообразного

лекарственного препарата по п.2, в котором ось преобразователя представляет собой ось симметрии.

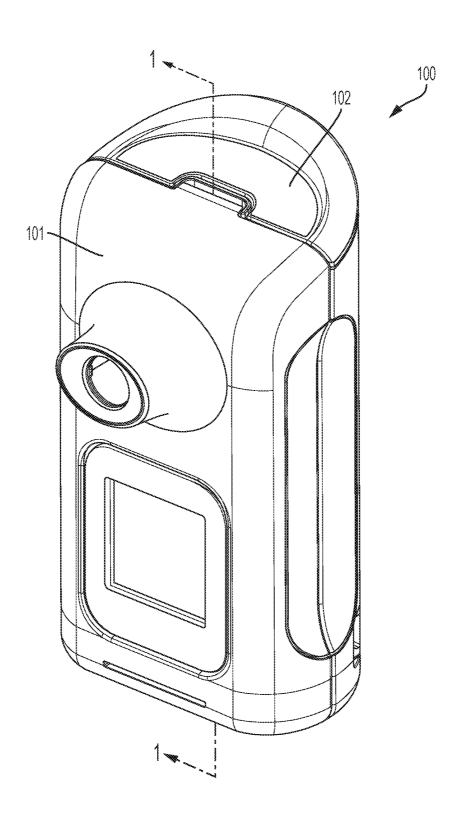
- 6. Устройство доставки сухого порошкообразного лекарственного препарата по любому из п.п.1-5, в котором блистер включает в себя кромку, окружающую отверстие блистера, при этом кромка блистера расположена на расстоянии от преобразователя и не находится в прямом физическом контакте с преобразователем.
- 7. Устройство доставки сухого порошкообразного лекарственного препарата по любому из п.п.1-6, в котором угол между средней осью туннеля и осью камеры составляет приблизительно 100° приблизительно 140° .
- Устройство доставки СУХОГО порошкообразного п.п.1-7, лекарственного препарата по любому из при MOTE съемный содержит картридж И основание, индивидуальные дозы лекарственного препарата содержатся В съемном картридже.
- 9. Способ использования устройства доставки сухого порошкообразного лекарственного препарата по любому из п.п.1-8 для ввода терапевтически эффективного количества одного или более лекарственных препаратов, включающий полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из устройства.
- 10. Способ лечения заболевания или нарушения деятельности органов дыхания или их симптома, включающий полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из устройства доставки лекарственного препарата по любому из п.п.1при MOTE устройство обеспечивает ввод терапевтически эффективного количества одного ИЛИ более лекарственных препаратов в течение ингаляционного цикла.
- 11. Способ увеличения $O\Phi B_1$ (объема форсированного выдоха за 1 секунду) у пациента, включающий полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из устройства доставки лекарственного препарата по любому из $\pi.\pi.1-8$, при этом устройство обеспечивает ввод терапевтически эффективного количества одного или более лекарственных

препаратов в течение ингаляционного цикла.

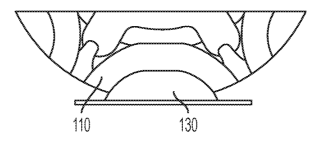
- 12. Способ лечения ХОБЛ или ее симптома, включающий полное ингаляционного цикла следующих друг за ингаляций из устройства доставки лекарственного препарата по любому из п.п.1-8, при этом устройство обеспечивает ввод эффективного количества одного терапевтически ИЛИ более лекарственных препаратов в течение ингаляционного цикла, этом данные один или более лекарственных препаратов выбраны из группы, содержащей ДДМА, ДДБА, КДБА, кортикостероид и XNкомбинацию.
- 13. Способ лечения астмы или ее симптома, включающий полное ингаляционного цикла следующих друг за ингаляций из устройства доставки лекарственного препарата по любому из п.п.1-8, при этом устройство обеспечивает терапевтически эффективного количества одного ИЛИ более лекарственных препаратов в течение ингаляционного цикла, этом данные один или более лекарственных препаратов выбраны из группы, содержащей ДДМА, ДДБА, КДБА, кортикостероид и комбинацию.
- 14. Способ лечения муковисцидоза или его симптома, включающий полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из устройства доставки лекарственного препарата по любому из $\pi.\pi.1-8$, при этом устройство обеспечивает ввод терапевтически эффективного количества одного или более антибиотиков в течение ингаляционного цикла.
- 15. Способ лечения муковисцидоза или его симптома, включающий полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из устройства доставки лекарственного препарата по любому из п.п.1-8, при этом устройство обеспечивает ввод терапевтически эффективного количества ДНКазы (дезоксирибонуклеазы) в течение ингаляционного цикла.
- 16. Способ лечения идиопатического фиброза легких/синдрома Хаммена-Рича или его симптома, включающий полное выполнение ингаляционного цикла следующих друг за другом ингаляций из устройства доставки лекарственного препарата по любому из п.п.1-8, при этом устройство обеспечивает ввод терапевтически

эффективного количества пирфенидона в течение ингаляционного цикла.

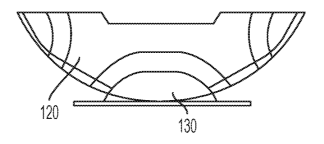
По доверенности



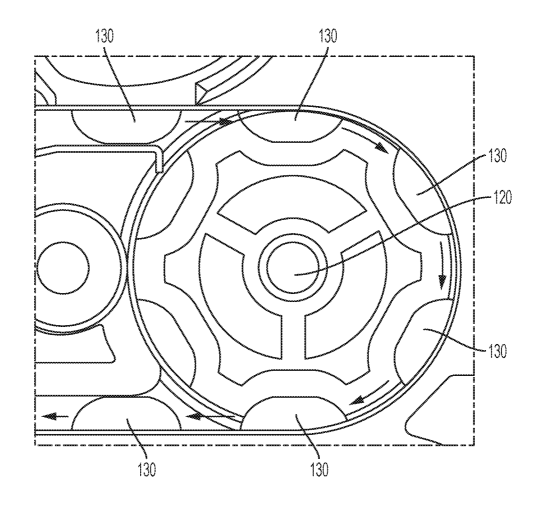
ФИГ. 1А



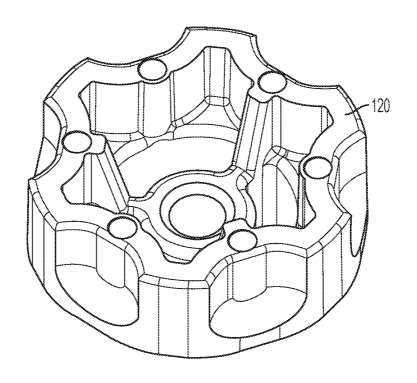
ФИГ. 1В



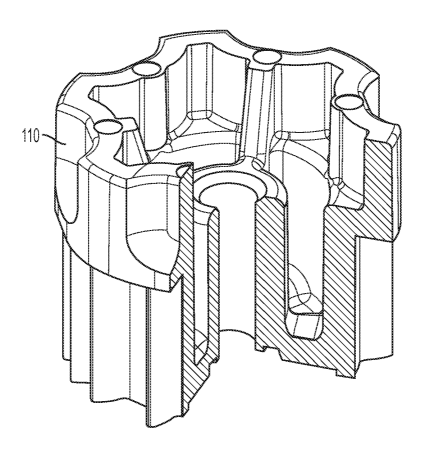
ФИГ. 1С



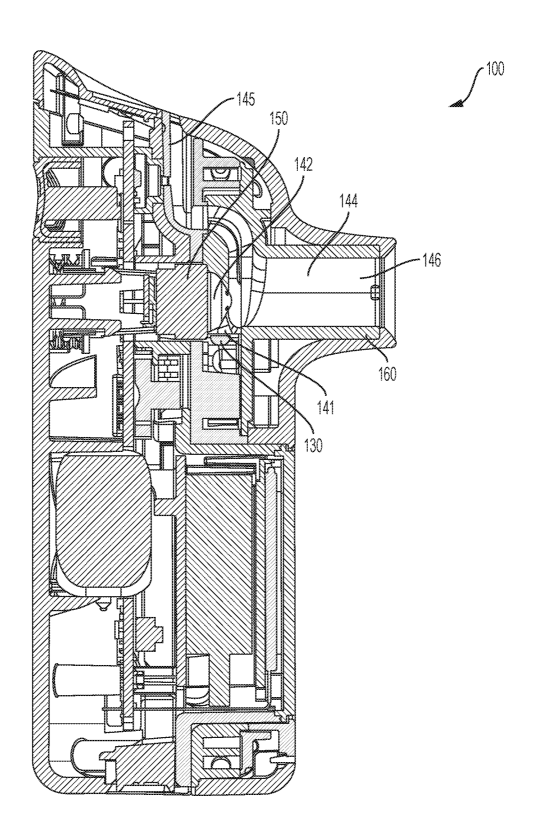
ФИГ. 1D



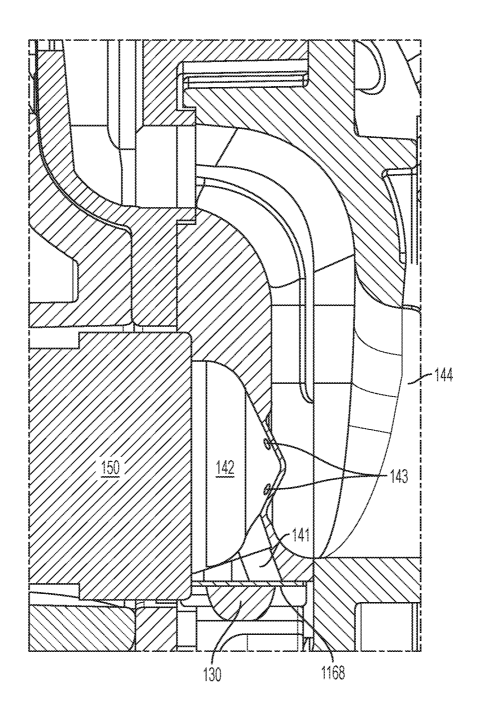
ФИГ. 1Е



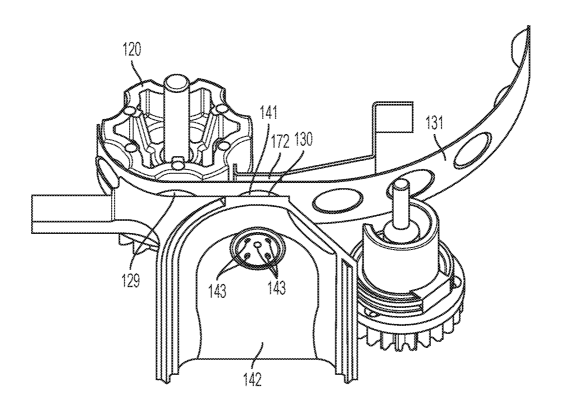
ФИГ. 1F



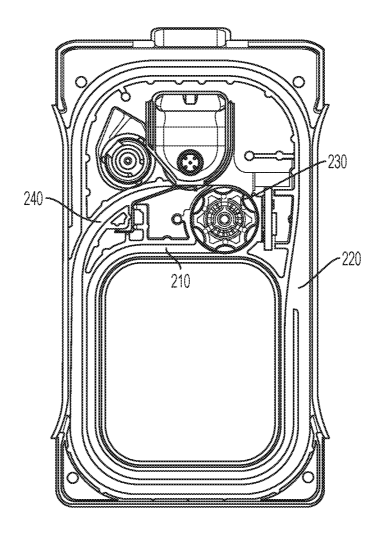
ФИГ. 1G



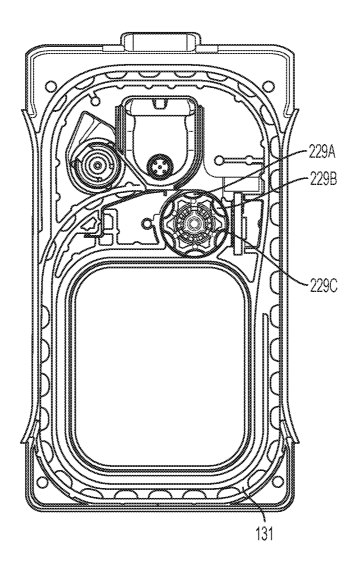
ФИГ. 1Н



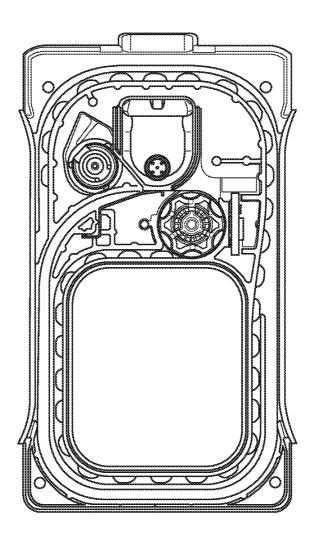
ФИГ. 1I



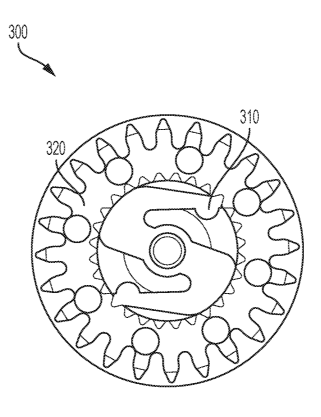
ФИГ. 2А



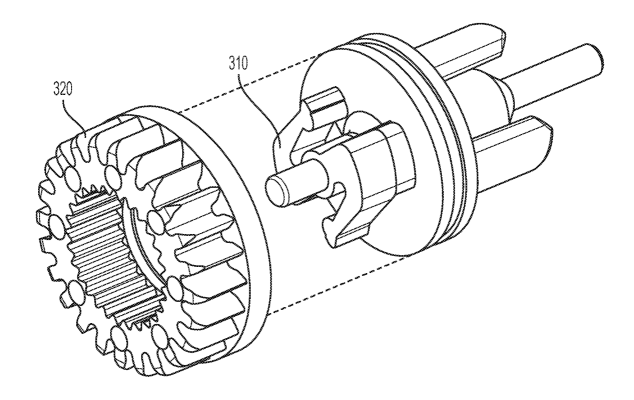
ФИГ. 2В



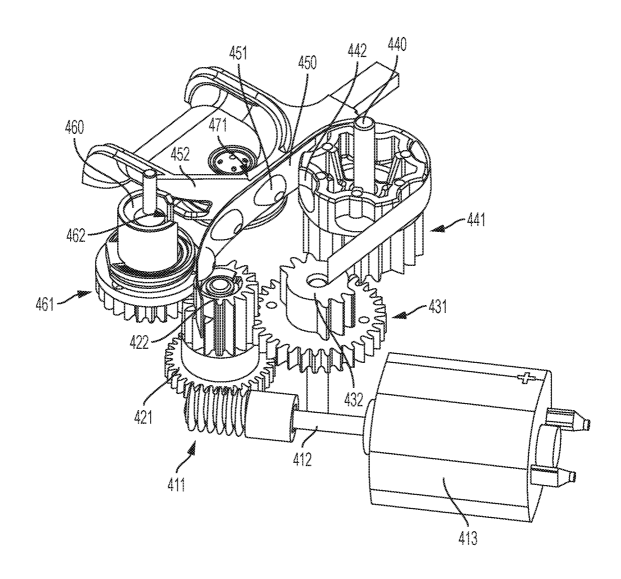
ФИГ. 2С



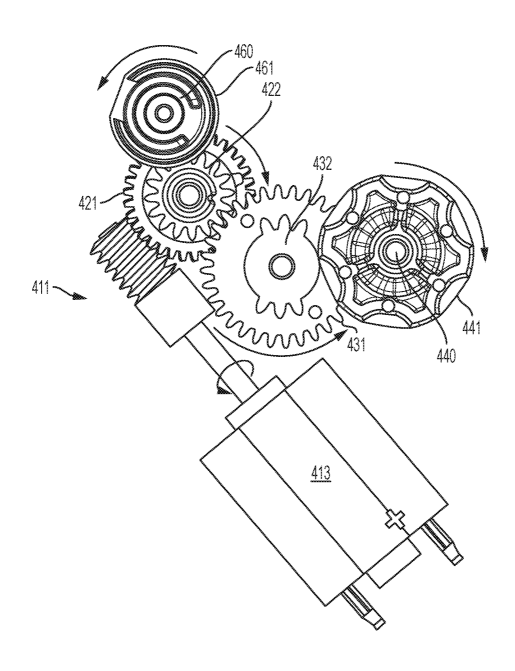
ФИГ. ЗА



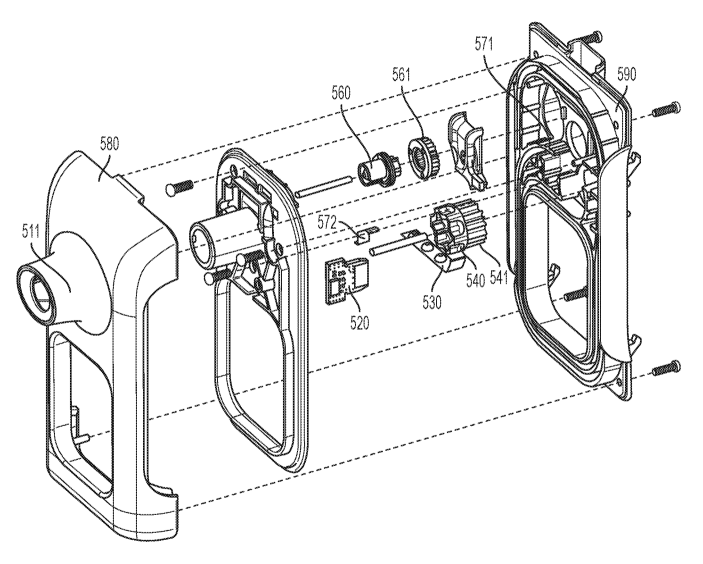
ФИГ. 3В



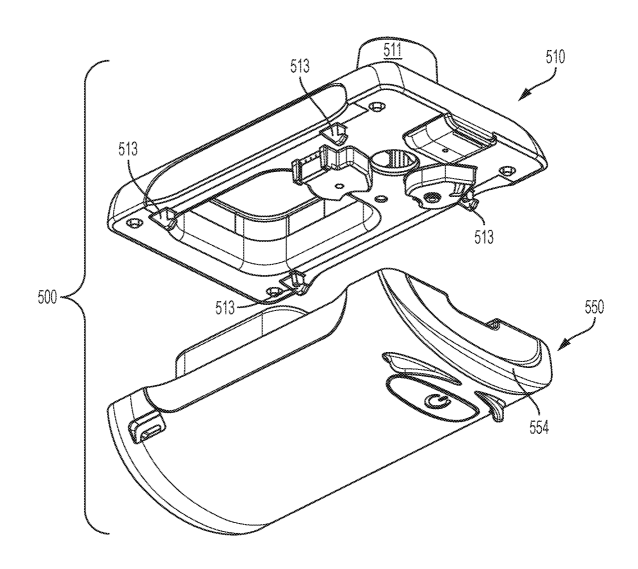
ФИГ. 4А



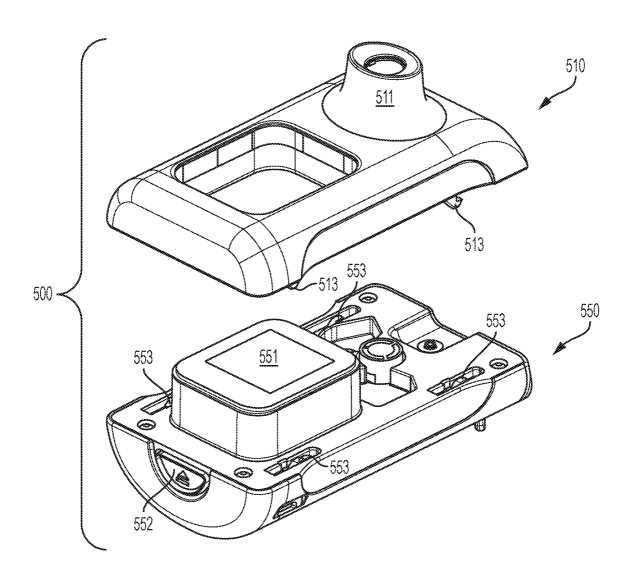
ФИГ. 4В



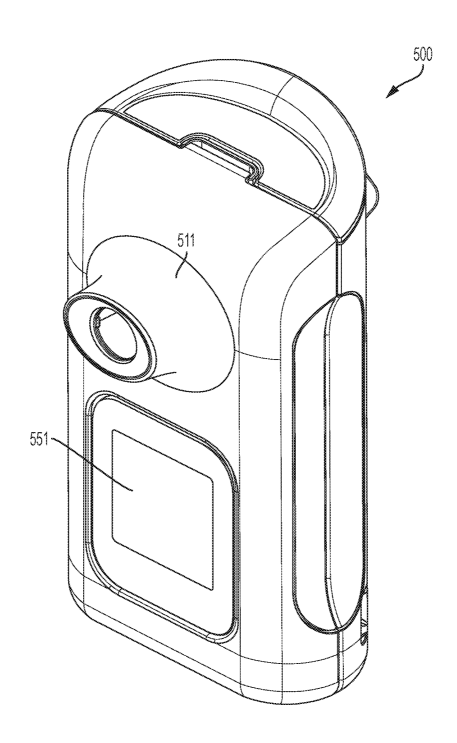
ФИГ. 5А



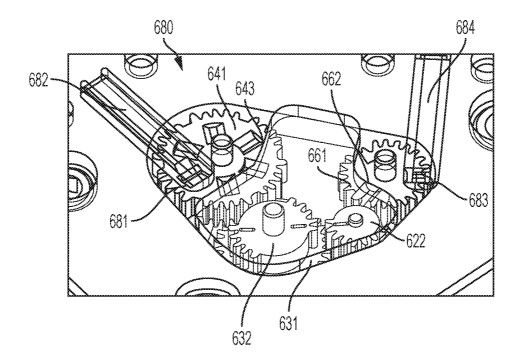
ФИГ. 5В



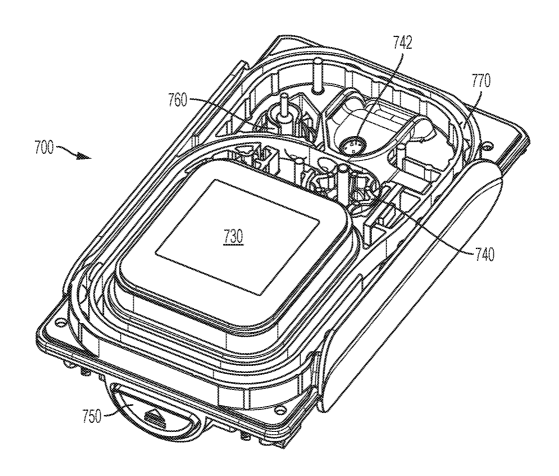
ФИГ. 5С



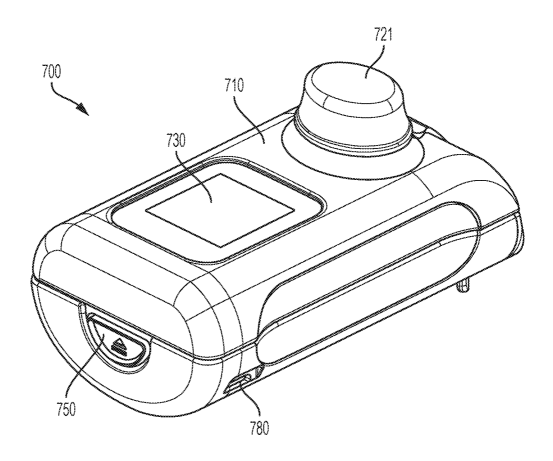
ФИГ. 5D



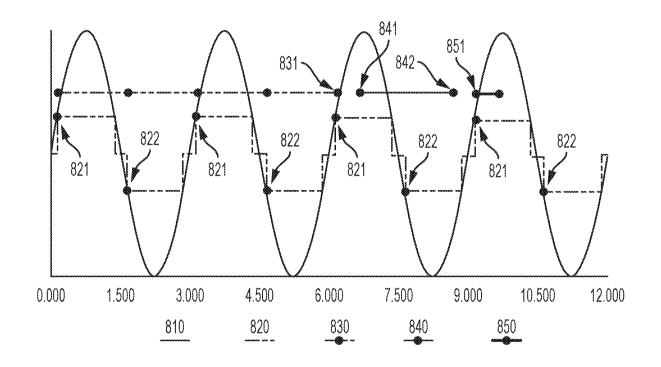
ФИГ. 6



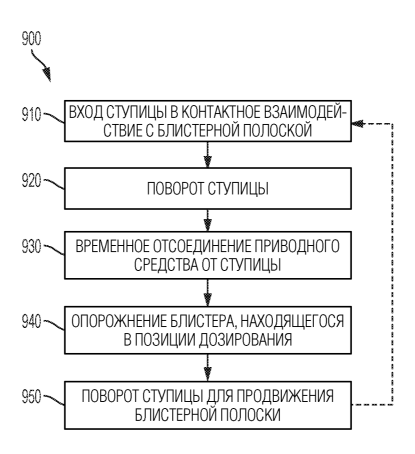
ФИГ. 7А



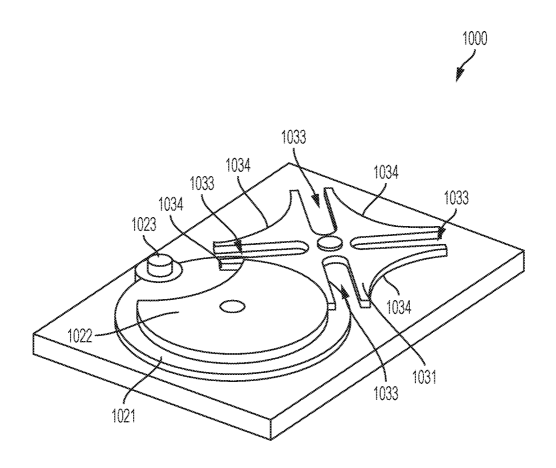
ФИГ. 7В



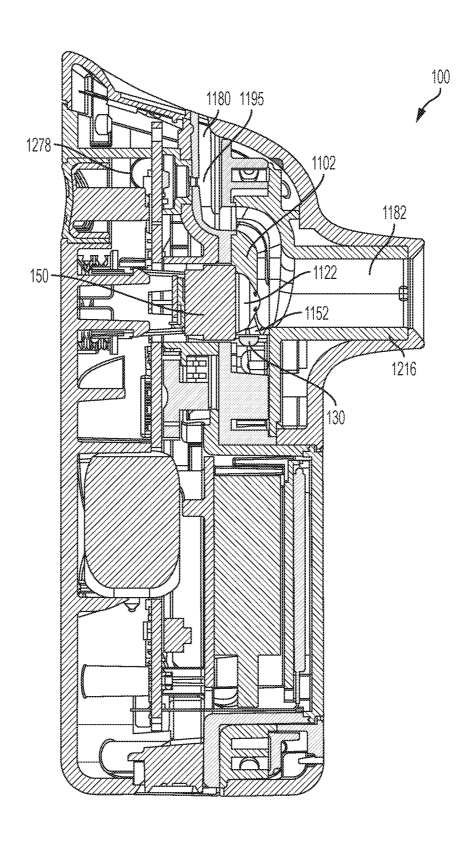
ФИГ. 8



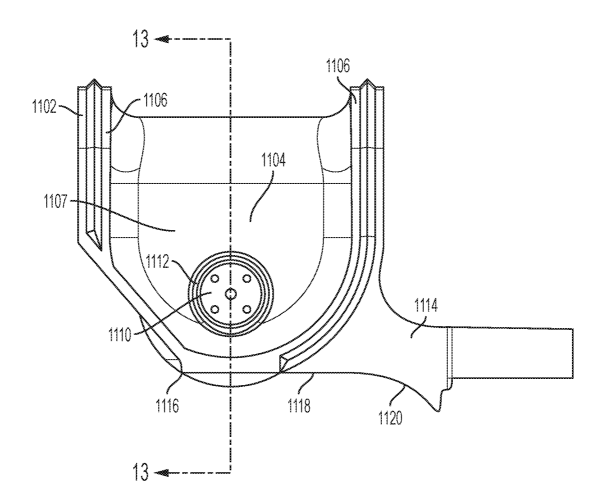
ФИГ. 9



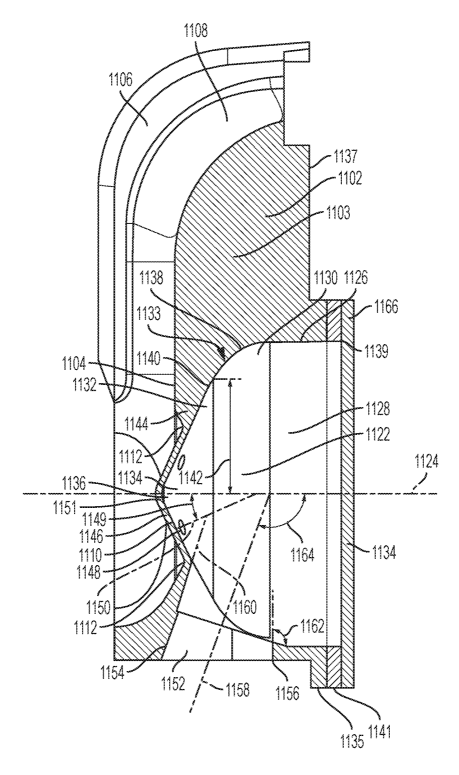
ФИГ. 10



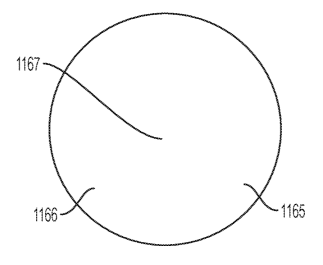
ФИГ. 11



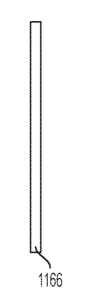
ФИГ. 12



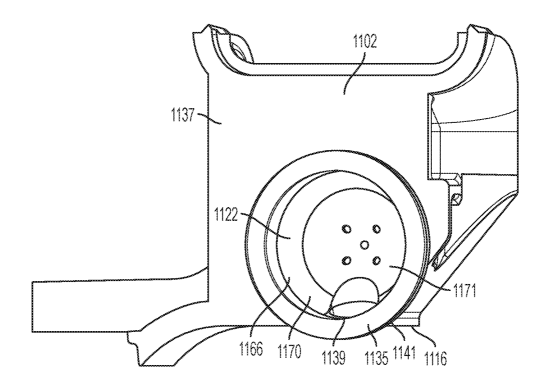
ФИГ. 13



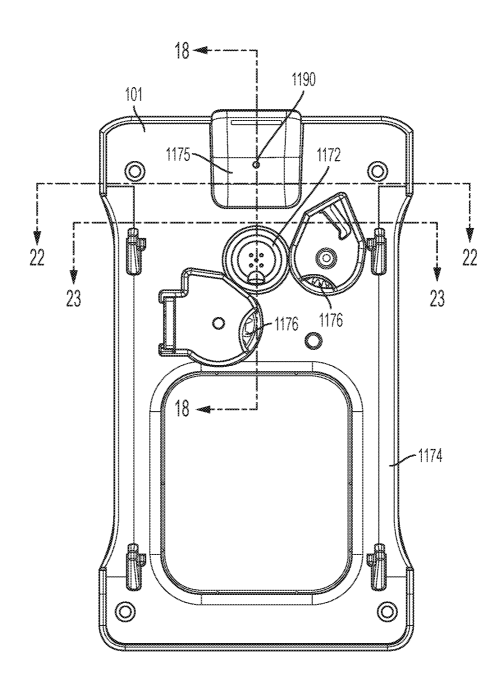
ФИГ. 14



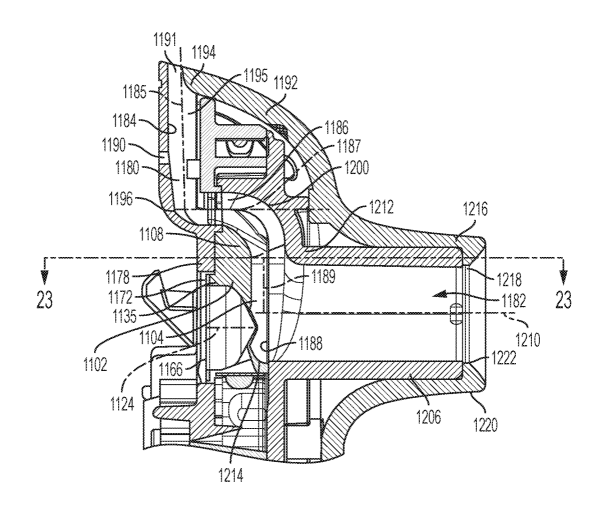
ФИГ. 15



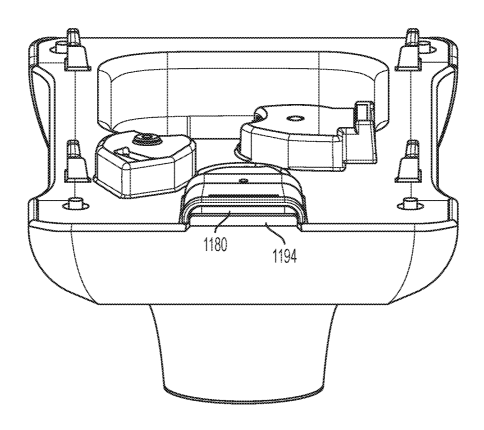
ФИГ. 16



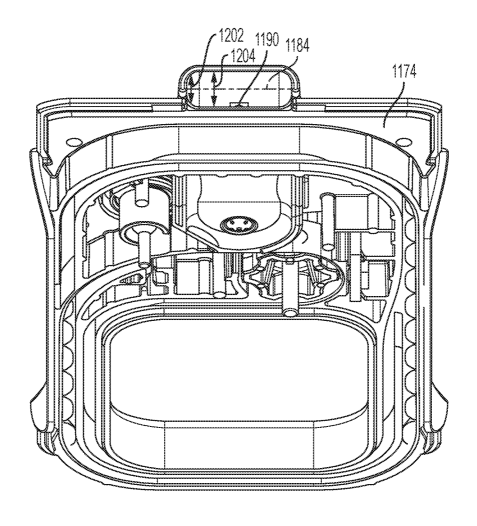
ФИГ. 17



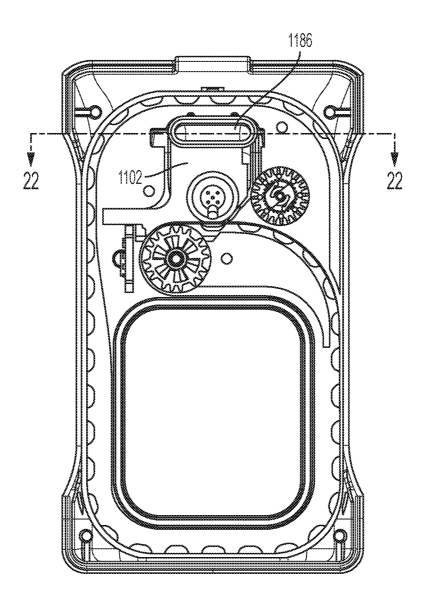
ФИГ. 18



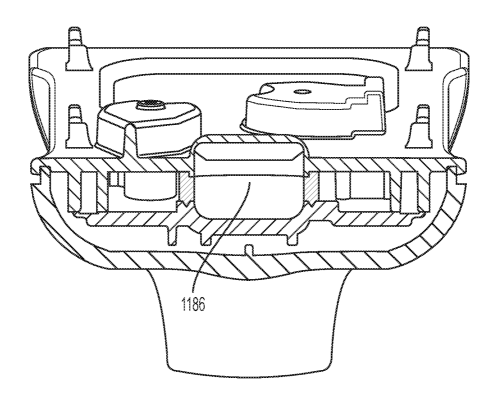
ФИГ. 19



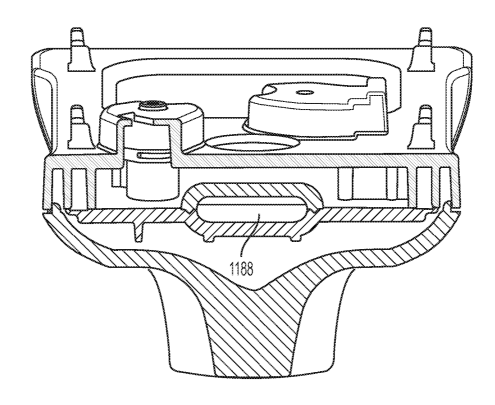
ФИГ. 20



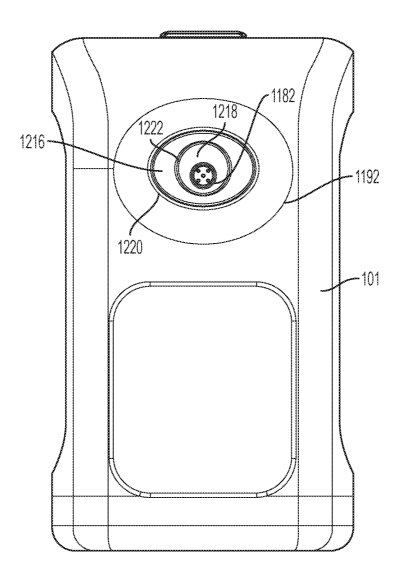
ФИГ. 21



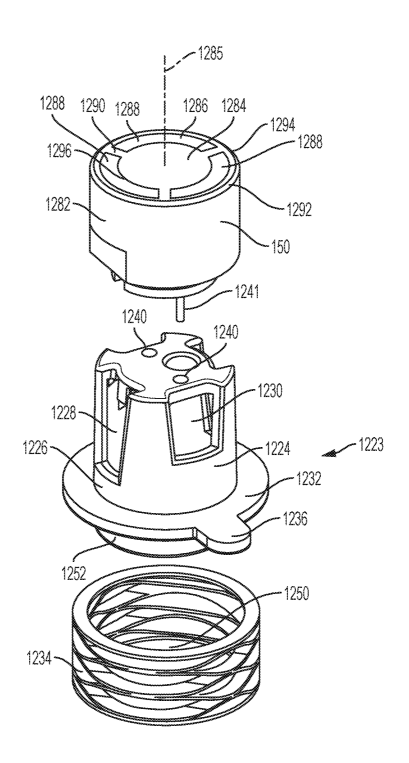
ФИГ. 22



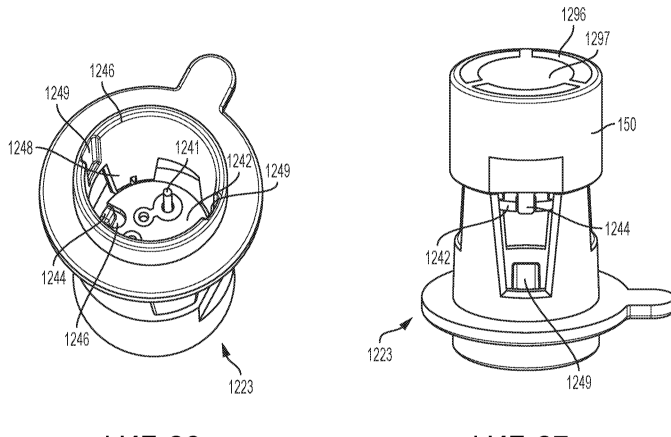
ФИГ. 23



ФИГ. 24

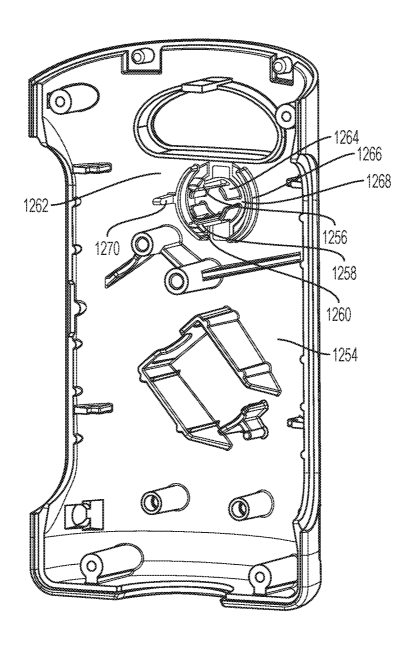


ФИГ. 25

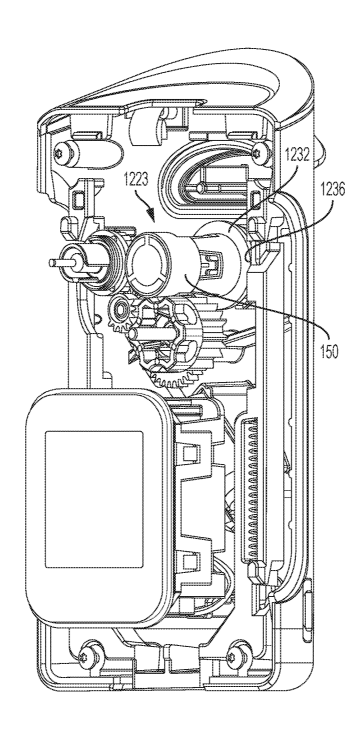


ФИГ. 26

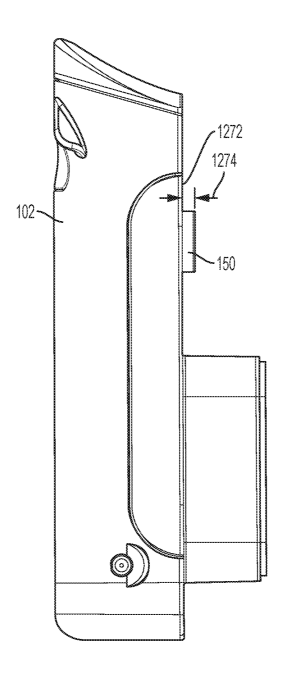
ФИГ. 27



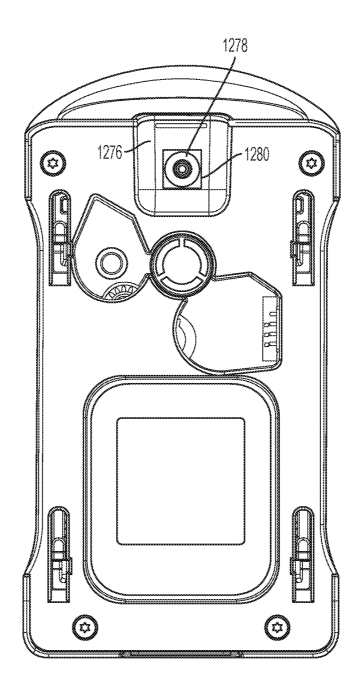
ФИГ. 28



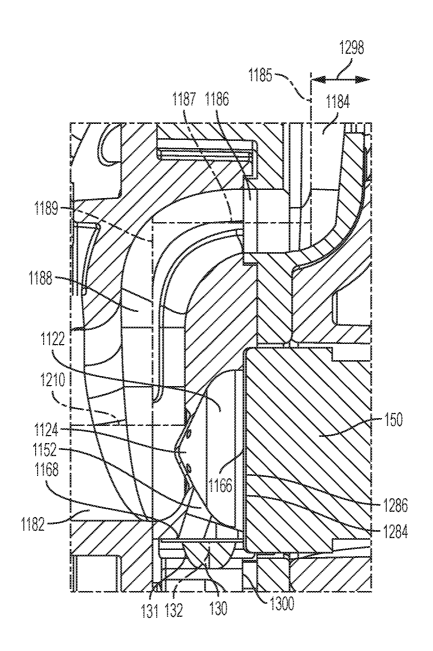
ФИГ. 29



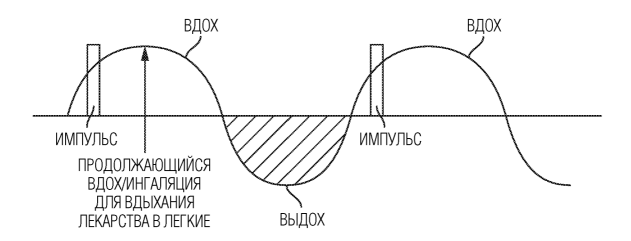
ФИГ. 30



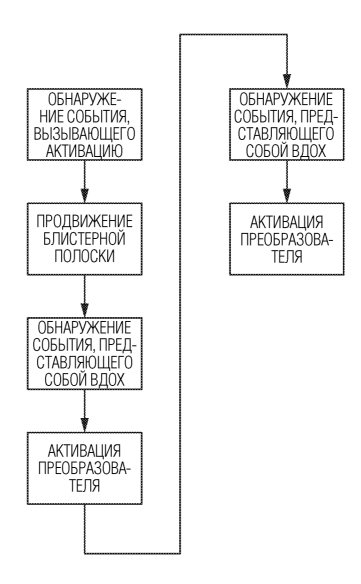
ФИГ. 31



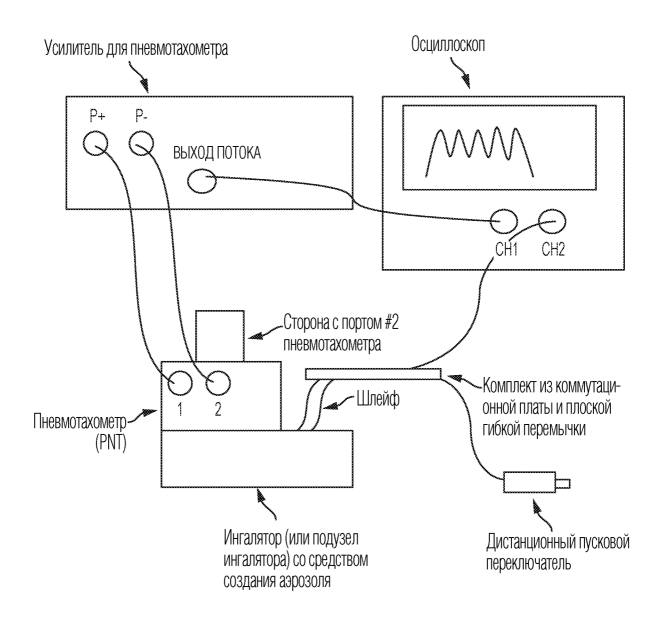
ФИГ. 32



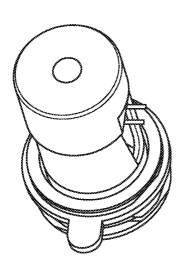
ФИГ. 33



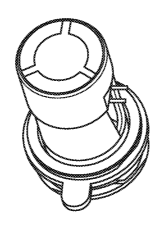
ФИГ. 34



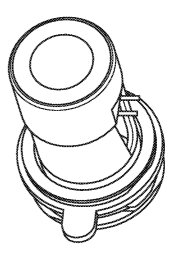
ФИГ. 35



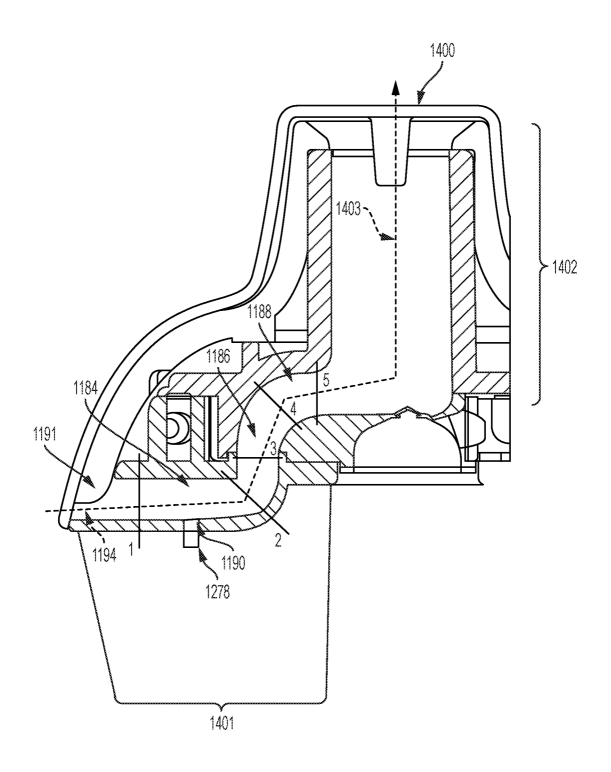
ФИГ. 36А



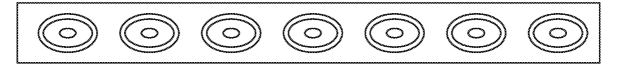
ФИГ. 36В



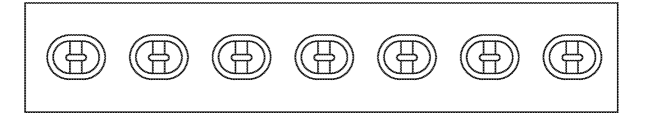
ФИГ. 36С



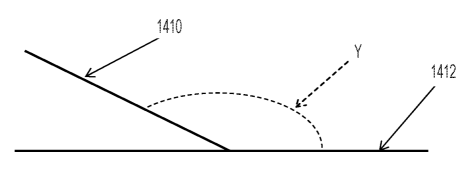
ФИГ. 37



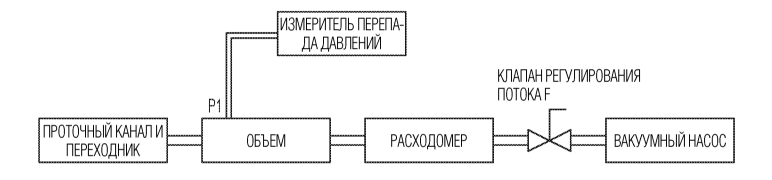
ФИГ. 38А



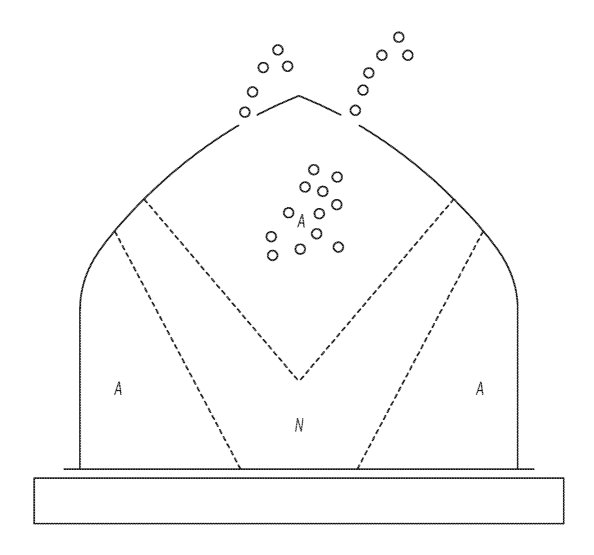
ФИГ. 38В



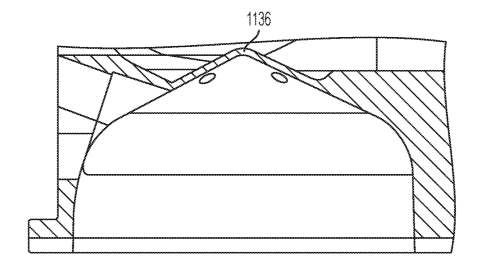
ФИГ. 38С



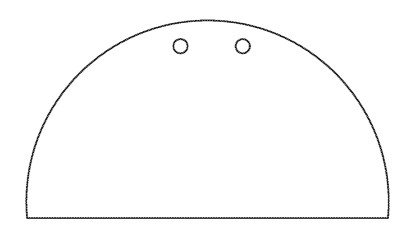
ФИГ. 39



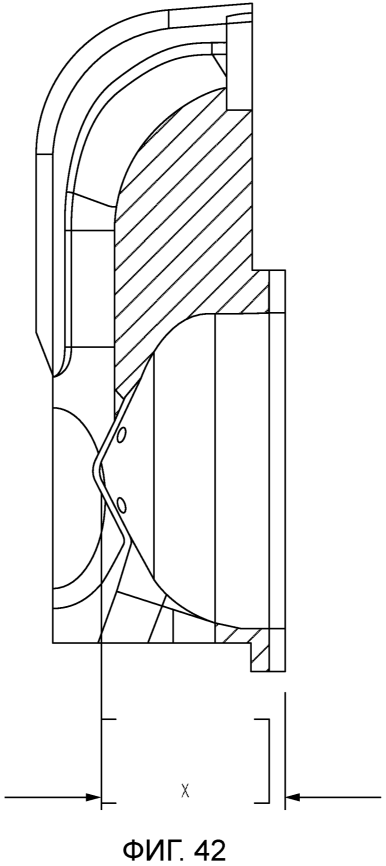
ФИГ. 40

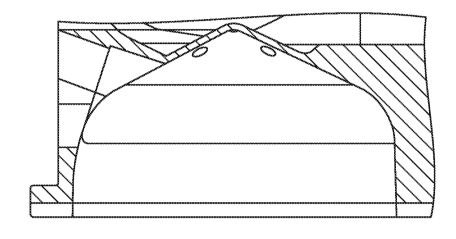


ФИГ. 41А

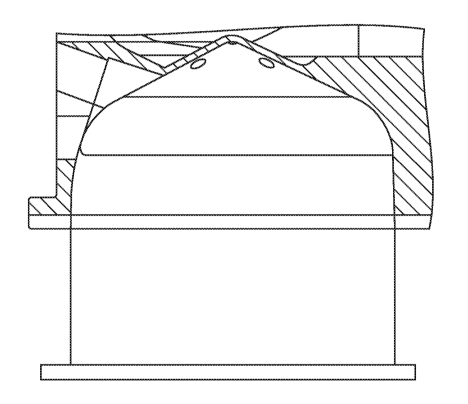


ФИГ. 41В

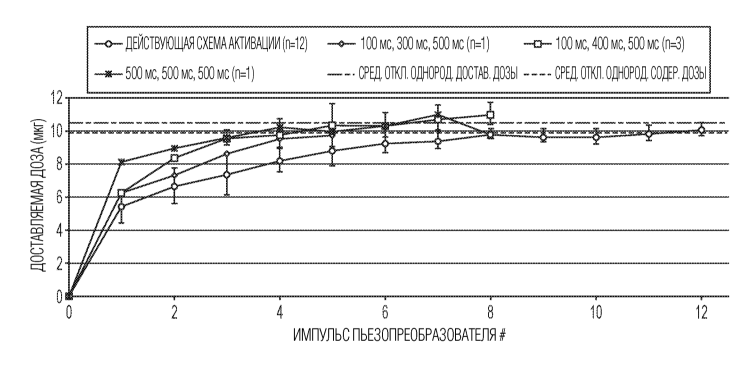




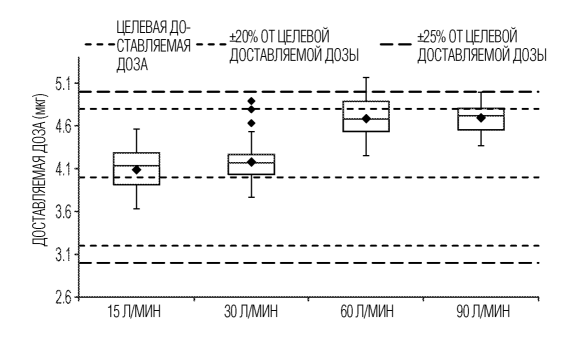
ФИГ. 43А



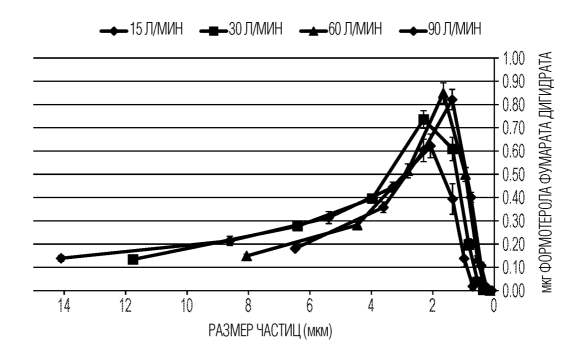
ФИГ. 43В



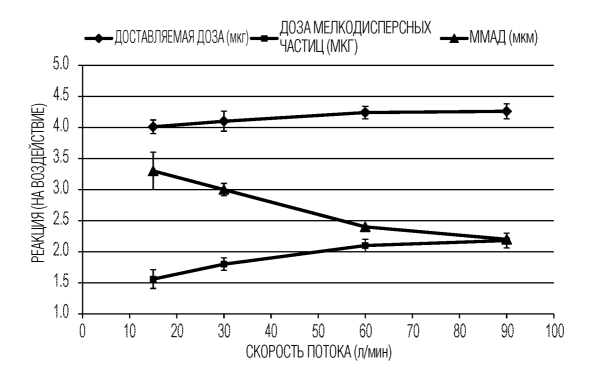
ФИГ. 44



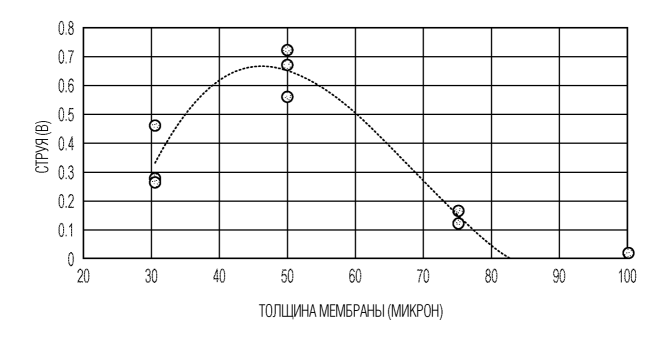
ФИГ. 45А



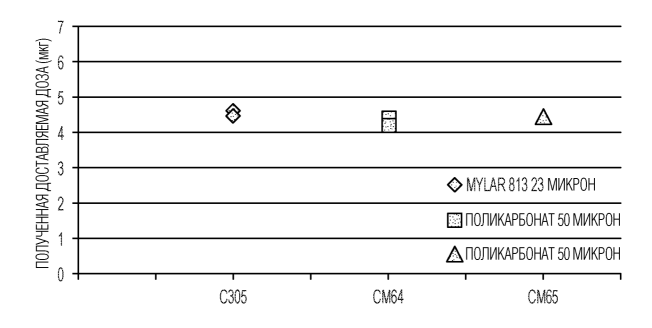
ФИГ. 45В



ФИГ. 45С

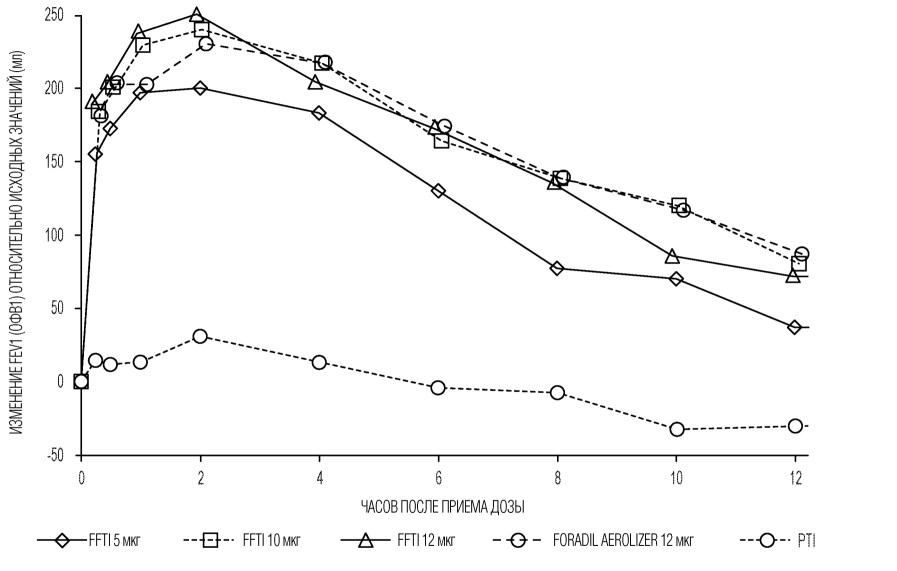


ФИГ. 46А



ФИГ. 46В





ФИГ. 47



