

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- Дата публикации заявки (43)2020.08.31
- Дата подачи заявки (22)2019.02.25

- (51) Int. Cl. A61K 9/00 (2006.01) **A61K 31/167** (2006.01) A61K 31/4422 (2006.01) **A61K 47/10** (2006.01) **A61K 47/14** (2006.01) A61P 23/02 (2006.01)
- (54) ГЕЛЬ ДЛЯ РЕКТАЛЬНОГО И НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ВКЛЮЧАЮЩИЙ НИФЕДИПИН И ЛИДОКАИНА ГИДРОХЛОРИД (ВАРИАНТЫ), СПОСОБ ЕГО ПОЛУЧЕНИЯ (ВАРИАНТЫ) И ПРИМЕНЕНИЕ
- PCT/RU2019/000120 (86)
- (71)Заявитель: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА" (RU)
- (72) Изобретатель: Иксанов Рустам Мунирович, Рудько Александр Иосифович, Сысуев Борис Борисович (RU)
- (74) Представитель: Ловнов С.В., Левчук Л.В., Вилесов А.С., Коптева Т.В., Ясинский С.Я., Гавриков К.В., Стукалова В.В. (RU)
- Изобретение относится к фармацевтике, в том числе к фармацевтическим композициям, составляющим основу гелей, и способам производства гелей, предназначенных в основном для предотвращения и/или лечения анальных трещин, геморроя и связанных с ним заболеваний, снижения болевых ощущений после геморроидэктомии. В частности, изобретение относится к составам и способам приготовления, а также к применению гелей, включающих нифедипин и лидокаин. Технический результат достигнут получением состава геля, включающего нифедипин и лидокаина гидрохлорид, каждый вариант которого обеспечивает устойчивость гелеобразных свойств, прозрачность, сохранение стабильности свойств на срок не менее трех лет, применение которого позволяет обеспечить снижение клинических симптомов геморроя, вплоть до полного их исключения, заживление анальной трещины и купирование болевого синдрома, в том числе, после геморроидэктомии. Все предложенные изобретения промышленно применимы, лабораторные испытания показали, что представленные объекты реализуемы практически и найдут широкое применение в фармацевтической промышленности.

ГЕЛЬ ДЛЯ РЕКТАЛЬНОГО И НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ВКЛЮЧАЮЩИЙ НИФЕДИПИН И ЛИДОКАИНА ГИДРОХЛОРИД (ВАРИАНТЫ), СПОСОБ ЕГО ПОЛУЧЕНИЯ (ВАРИАНТЫ) И ПРИМЕНЕНИЕ

Изобретения относятся к области фармацевтики, а именно к фармацевтическим композициям, составляющим основу гелей для ректального и наружного применения, а также к способам получения указанных гелей, предназначенных для использования при лечении геморроя и анальных трещин, основными действующими веществами, используемыми в предлагаемых изобретениях, являются нифедипин и лидокаина гидрохлорид.

Одним из актуальных направлений фармацевтики является создание новых лекарственных форм для ректального и наружного применения, в том числе, лекарственных форм на жировой основе, например, гелей, мазей, эмульсий.

Известны, лекарственные средства, представленные в форме мазей или эмульсий для наружного применения с использованием жировой основы, в том числе, содержащие нифедипин [1-3].

Исследования в этом направлении продолжаются и в настоящее время. Так, механизм действия нифедипина позволяет успешно использовать его при различных заболеваниях, требующих сосудорасширяющего действия, в том числе, в проктологии [4, 5].

Нифедипин, являясь блокатором кальциевых каналов, предотвращает транспорт ионов кальция внутрь клеток и тем самым уменьшает тонус анального сфинктера. Снижение спастичности анального сфинктера является основным способом снижения болевых ощущений у пациентов с геморроем и анальной трещиной [6]. Фармакологическая активность нифедипина также обусловливает уменьшение интенсивности воспалительной реакции [7], оказывает модулирующий эффект на микроциркуляцию [8], предотвращает развитие дефектов слизистой оболочки анального канала [9].

Преимуществом лекарственных форм, представленных в виде гелей, мазей, суспензий является их пролонгированное действие, наличие увлажняющего эффекта и удобство применения. При этом гели, попадая на кожу, в отличие от мазей, легко смываются водой, что позволяет предпочесть гель при выборе вида лекарственного средства в данном случае [10].

Из уровня техники [11] известна лекарственная композиция для лечения анальных трещин, включающая основу, препарат, снижающий спазмы гладкой мышечной мускулатуры, лидокаин, в качестве основы содержит аквакомплекс глицеросольвата титана, а в качестве препарата, снижающего спазмы гладкой мышечной мускулатуры, — нифедипин или нитроглицерин, причем компоненты в композиции содержатся в определенном соотношении в граммах. Изобретение обеспечивает эффективное лечение при снижении концентрации действующих веществ, снижение побочных эффектов, уменьшение сроков лечения.

Как известно, причиной анальной трещины является повреждение стенки анального канала, в том числе, при запорах, поэтому обычно для профилактики и лечения применяют, как правило, слабительные препараты, а также мазь нитроглицериновую 0,2%, которая в настоящее время считается одним из важных компонентов консервативного лечения анальной трещины, поскольку нитроглицерин расслабляет мускулатуру анального сфинктера, снимая его спазм, который является одним из патогенетических факторов развития трещины, так как он приводит к ишемии, то есть, к нарушению притока крови. Однако при использовании нитроглицериновой мази необходимо применять небольшое ее количество, так как в больших дозах она может всосаться в системный кровоток и вызвать головные боли, головокружение [12].

Известно также применение блокаторов кальциевых каналов, в том числе, например, нифедипина, дилтиазема или других препаратов, которые применяются в лечении заболеваний сердца, и в последнее время нашли свое применение в лечении анальной трещины, принцип действия которых такой же, как и у нитроглицериновой мази — они снимают спазм анального сфинктера [12].

При использовании нифедипина в составе геля для ректального и наружного применения необходимо учитывать тот факт, что ввиду гидрофобности такого активного вещества, как нифедипин, создание фармацевтических композиций нифедипина в водной среде, в том числе, гелей, имеет некоторые особенности, вызванные растворением нифедипина в водной среде.

При этом из уровня техники известен способ растворении нифедипина в водной среде и фармацевтическая композиция, содержащая раствор нифедипина в водной

среде [13], указанный способ включает приготовление водного раствора, содержащего нифедипин, полоксамер 407, макрогол 400, полоксамер 188 при температуре 20-37°C, который обеспечивает растворение нифедипина до концентрации порядка 0,8-4,0 мг/г.

Указанные в [13] способ и состав соответствующей фармацевтической композиции были взяты за основу для разработки различных вариантов способа получения геля и различных вариантов самого геля, включающего, в качестве основных действующих веществ, нифедипин и лидокаина гидрохлорид (патент RU2641570, [14]), предназначенных для профилактики и лечении анальных трещин, геморроя, для снижения болевых ощущений, сопровождающих подобные заболевания.

Таким образом, способ приготовления геля, включающего нифедипин, лидокаин, полоксамер 407, макрогол 400, полоксамер 188, а также гель, полученный упомянутым способом согласно патенту RU2641570 по совокупности существенных признаков являются наиболее близкими к предлагаемым в настоящем изобретении гелю и способу его получения, и могут быть выбраны в качестве прототипа.

К недостаткам прототипа можно отнести:

- сложность и использование в способе приготовления геля большого количества эксципиентов.
- сравнительно невысокую стабильность композиции даже с учетом наличия в композиции загустителей и/или стабилизаторов, таких как Cekol 2000 Т или Карбапол Ультрез 10).

Дальнейшие клинические испытания показали, что можно достичь терапевтических результатов, используя и другие гелеобразующие вспомогательные вещества, как по составу, так и по количеству.

Возникает необходимость создания способа и состава препарата, который обеспечивал бы устойчивость достигаемых свойств, прозрачность, сохранение стабильности на срок, заметно превышающий два года (не менее трех лет), и который также обеспечивал бы снижение болевых симптомов при наличии анальных трещин, геморроя, до полного их прекращения, способствовал заживлению анальных трещин на различной стадии, купирование боли, в том числе, после геморроидэктомии, в котором содержание вспомогательных веществ, было бы меньшим, чем в прототипе, а требуемая биодоступность обеспечивалась бы растворением действующего вещества в водной среде.

Задачей настоящего изобретения является получение такого состава геля, включающего нифедипин и лидокаина гидрохлорид в качестве активных веществ, каждый вариант которого обеспечивал бы устойчивость гелеобразных свойств, прозрачность, сохранение стабильности свойств более двух лет, применение которого позволяло бы обеспечить снижение клинических симптомов геморроя, вплоть до полного их исключения, заживление анальных трещин, купирование болевого синдрома, в том числе, после геморроидэктомии, в котором содержание как активных, так и вспомогательных веществ, было бы оптимальным, а требуемая биодоступность обеспечивалась бы растворением действующего вещества в водной среде.

Кроме того, задачей настоящего изобретения является создание такого способа приготовления геля, включающего нифедипин и лидокаина гидрохлорид, в котором требуемая биодоступность обеспечивалась бы растворением действующего вещества в водной среде, и который обеспечивал бы устойчивость гелеобразных свойств готового геля без использования загустителей и/или стабилизаторов, и который обеспечивал бы повышенную стабильность композиции.

Техническим результатом, на достижение которого направлена данная группа изобретений, является повышение устойчивости и стабильности гелеобразных свойств, а также прозрачности, при сохранении фармакологических свойств препарата.

Задача решается, а технический результат достигается созданием способа получения геля для ректального и наружного применения, который включает:

- (а) получение водного раствора 1 путем смешивания 1,0-19,0 массовых частей полоксамера 407 с 0,01-10,0 массовыми частями полоксамера 188 и с 1,0-30,0 массовыми частями воды;
- (б) получение водного раствора 2 путем растворения 1,5-3,2 массовых частей гидрохлорида лидокаина в 1,0-30,0 массовых частях воды;
- (в) получение раствора 3 путем смешивания 0,25-0,55 массовых частей нифедипина с 0,01-34,0 массовыми частями низкомолекулярного полиэтиленгликоля;
 - (г) соединение раствора 2 с раствором 3 с получением однородного раствора,
- (д) соединение объединенного раствора, полученного на предыдущем этапе, с раствором 1 при перемешивании,
 - (е) добавление в смесь, полученную на предыдущем этапе, 0,01-0,072 массовых

частей метилпарагидроксибензоата (нипагина) и 0,01-0,032 массовых частей пропилпарагидроксибензоата (нипазола);

- (ж) добавление в смесь, полученную на предыдущем этапе, 1,0-19,0 массовых частей полоксамера 407 и перемешивание до однородности,
- (3) коррекцию значения рН полученной на предыдущем этапе смеси посредством добавления вещества, корректирующего рН,

причем каждый из этапов (а)-(з) проводят при интенсивном перемешивании не менее 5 минут до получения однородной массы;

причем этап (а) проводят при температуре 8-17°C, при давлении от 10 до 99 кПа и без доступа света; этапы (б) и (в) проводят при температуре 18-25°C; этапы (г) и (д) проводят при температуре 8-17°C;

причем на этапе (3) коррекцию значения pH смеси проводят до значения в интервале от 3,5 до 7,5;

причем этап (e) добавления нипагина и нипазола может осуществляться перед этапом (б);

причем вязкость полученного упомянутым способом геля находится в интервале от 3 до 75 Па·с.

Согласно предпочтительным вариантам реализации указанный технический результат также достигается тем, что:

- на этапе (д) или перед этапом (ж) к смеси добавляют 0,01-10,0 массовых частей низкомолекулярного полиэтиленгликоля;
- низкомолекулярный полиэтиленгликоль выбирают из полиэтиленгликоля 400 и полиэтиленгликоля 600;
- вещество, корректирующее pH, выбирают из натрия гидроксида и кислоты хлористоводородной;
 - общее время этапов (а)-(3) получения геля не превышает 4-6 часов;
- упомянутый способ дополнительно включает этап (и) контроля качества полученного геля;
- упомянутый этап (и) включает определение по меньше мере одного из следующей совокупности:
 - количественное содержание лидокаина гидрохлорида 0,25-0,55% и нифедипина 1,5-3,2%.

- содержание идентифицированной примеси лидокаина не превышает 0,1%;
- содержание идентифицированных примесей нифедипина суммарно не превышает 2,5%;
- содержание единичной неидентифицированной примеси не превышает 0,2%;
- размер частиц компонентов полученного геля не более 100 мкм,
- pH в интервале 3,5-7,5,
- вязкость геля в интервале от 3 до 75 Па·с,
- микробиологическая чистота согласно действующему изданию Государственной фармакопеи соответствует категории нестерильных лекарственных средств.

Задача также решается, а технический результат достигается созданием геля для ректального и наружного применения, обеспечивающего предотвращение и/или лечение анальных трещин и геморроя и связанных с ним заболеваний, снижение болевых ощущений после геморроидэктомии, полученного упомянутым способом, включающего нифедипин, лидокаина гидрохлорид, полоксамер 188, низкомолекулярный полиэтиленгликоль, нипагин, нипазол, полоксамер 407, вещество, корректирующее значение рН, и воду очищенную, при соотношении ингредиентов, масс.%:

нифедипин	0,25-0,55
лидокаина гидрохлорид	1,5-3,2
полоксамер 407	1,0-19,0
полоксамер 188	0, 01-10,0
низкомолекулярный полиэтиленгликоль	0,01-34,0
нипагин	0,01-0,072
нипазол	0,01-0,032
вещество, корректирующее значение рН	до рН 3,5-7,5
вода очищенная	до 100,0

Согласно предпочтительным вариантам реализации указанный технический результат также достигается тем, что:

- низкомолекулярный полиэтиленгликоль выбирают из полиэтиленгликоля 400

и полиэтиленгликоля 600;

- вещество, корректирующее pH, выбирают из натрия гидроксида и кислоты хлористоводородной;
- упомянутый гель имеет следующее соотношение ингредиентов на 1 г готового лекарственного средства:

лидокаина гидрохлорид моногидрат	0,0213 г
нифедипин	0,0030 г
полоксамер 188	0,0500 г
полоксамер 407	0,1750 г
полиэтиленгликоль 400	0,3000 г
нипагин	0,0007 г
нипазол	0,0003 г
натрия гидроксид или кислота хлористоводородная	до рН 7,0
вода очищенная	до 1,0 г.

Задача также решается, а технический результат достигается применением вышеупомянутого геля для снижения клинических симптомов геморроя, вплоть до полного их исключения, заживления анальных трещин, купирования болевого синдрома после геморроидэктомии.

Задача решается, а технический результат достигается созданием способа получения геля для ректального и наружного применения, который включает:

- (i) получение водного раствора 1 путем смешивания 1,0-19,0 массовых частей полоксамера 407 с 0,01-10,0 массовыми частями полоксамера 188 и с 1,0-30,0 массовыми частями воды;
- (ii) получение водного раствора 2 путем растворения 1,5-3,2 массовых частей гидрохлорида лидокаина в 1,0-30,0 массовых частях воды;
- (iii) получение раствора 3 путем смешивания 0,25-0,55 массовых частей нифедипина с 0,01-34,0 массовыми частями низкомолекулярного полиэтиленгликоля;
- (iv) соединение раствора 2 с раствором 3, а также с 0,01-0,072 массовых частей метилпарагидроксибензоата (нипагина) и 0,01-0,032 массовых частей пропилпарагидроксибензоата (нипазола), с получением однородного раствора,
 - (v) соединение раствора, полученного на предыдущем этапе, с раствором 1 при

перемешивании,

- (vi) добавление в смесь, полученную на предыдущем этапе, 1,0-19,0 массовых частей полоксамера 407 и последующее перемешивание до однородности,
- (vii) коррекцию значения рН полученной на предыдущем этапе смеси посредством добавления вещества, корректирующего рН,

причем каждый из этапов (i)-(vii) проводят при интенсивном перемешивании не менее 5 минут до получения однородной массы;

причем этап (i) проводят при температуре 8-17°C, при давлении на 1-80% ниже атмосферного и без доступа света; этапы (ii) и (iii) проводят при температуре 18-25°C; этапы (iv) и (v) проводят при температуре 8-17°C;

причем на этапе (vi) коррекцию значения pH смеси проводят до значения в интервале от 3,5 до 7,5;

причем вязкость полученного упомянутым способом геля находится в интервале от 3 до 75 Па·с.

Согласно предпочтительным вариантам реализации указанный технический результат также достигается тем, что:

- низкомолекулярный полиэтиленгликоль выбирают из полиэтиленгликоля 400 и полиэтиленгликоля 600;
- вещество, корректирующее pH, выбирают из натрия гидроксида и кислоты хлористоводородной;
- общее время осуществления этапов (i)-(vii) получения геля не превышает 4-6 часов;
- упомянутый способ дополнительно включает этап (viii) контроля качества полученного геля;
- упомянутый этап (viii) включает определение по меньше мере одного из следующей совокупности:
 - количественное содержание лидокаина гидрохлорида 0,25-0,55% и нифедипина 1,5-3,2%.
 - содержание идентифицированной примеси лидокаина не превышает 0,1%;
 - содержание идентифицированных примесей нифедипина суммарно не превышает 2,5%;

- содержание единичной неидентифицированной примеси не превышает 0,2%;
- размер частиц компонентов полученного геля не более 100 мкм,
- pH в интервале 3,5-7,5,
- вязкость геля в интервале от 3 до 75 Па·с,
- микробиологическая чистота согласно действующему изданию Государственной фармакопеи соответствует категории нестерильных лекарственных средств.

Задача также решается, а технический результат достигается созданием геля для ректального и наружного применения, обеспечивающего предотвращение и/или лечение анальных трещин и геморроя и связанных с ним заболеваний, снижение болевых ощущений после геморроидэктомии, полученного упомянутым способом, включающиго нифедипин, лидокаина гидрохлорид, полоксамер 188, низкомолекулярный полиэтиленгликоль, нипагин, нипазол, полоксамер 407, вещество, корректирующее значение рН, и воду очищенную, при соотношении ингредиентов, масс.%:

нифедипин	0,25-0,55
лидокаина гидрохлорид	1,5-3,2
полоксамер 407	1,0-19,0
полоксамер 188	0, 01-10,0
низкомолекулярный полиэтиленгликоль	0,01-34,0
нипагин	0,01-0,072
нипазол	0,01-0,032
вещество, корректирующее значение рН	до рН 3,5-7,5
вода очищенная	до 100,0

Согласно предпочтительным вариантам реализации указанный технический результат также достигается тем, что:

- низкомолекулярный полиэтиленгликоль выбирают из полиэтиленгликоля 400 и полиэтиленгликоля 600;
- вещество, корректирующее pH, выбирают из натрия гидроксида и кислоты хлористоводородной;
 - упомянутый гель имеет следующее соотношение ингредиентов на 1 г готового

лекарственного средства:

лидокаина гидрохлорид моногидрат	0,0213 г
нифедипин	0,0030 г
полоксамер 188	0,0500 г
полоксамер 407	0,1750 г
полиэтиленгликоль 400	0,3000 г
нипагин	0,0007 г
нипазол	0,0003 г
натрия гидроксид или кислота хлористоводородная	до рН 7,0
вода очищенная	до 1,0 г.

Задача также решается, а технический результат достигается применением вышеупомянутого геля для снижения клинических симптомов геморроя, вплоть до полного их исключения, заживления анальных трещин, купирования болевого синдрома после геморроидэктомии.

Способ получения геля для ректального и наружного применения включает получение водного раствора №1 путем смешивания полоксамера 407 и полоксамера 188 с водой. Далее готовят раствор №2 путем растворения лидокаина гидрохлорида в воде. Далее готовят смесь №3 путем смешивания нифедипина и низкомолекулярного полиэтиленгликоля. Далее проводят совмещение полученных растворов – раствор №2 с раствором №3, получают однородный раствор, который соединяют при перемешивании с раствором №1. Все операции смешивания проводят на магнитной мешалке или верхнеприводной мешалке, или в смесителе для вязких жидкостей до получения однородной массы, но не менее 5 минут. Гомогенизацию проводят при температуре ≤ 15 °C и вакууме от 10 до 99 кПа. После получения гомогенной смеси добавляют нипагина и нипазола, оставшееся количество полоксамера 407 и перемешивают до однородности. Нипагин и нипазол могут добавляться также к раствору №1 до соединения с объединенным раствором №2 и №3 или вместе с объединенным раствором №2 и №3.

В предпочтительном варианте осуществления изобретения этап получения раствора 1 проводят при температуре 8-17°С при давлении от 10 до 99 кПа и при отсутствии освещения (или в ёмкости из темного стекла). Данное технологическое решение,

как это было неожиданно обнаружено авторами изобретения, позволяет снизить содержание пузырьков воздуха, что в свою очередь увеличивает стабильность системы из-за отсутствия кислорода воздуха и снижения потенциала окислительно-восстановительных реакций. Растворы 2 и 3 готовят при температуре 18-25°C. Смешивание растворов проводят при температуре 8-17°C.

После получения итоговой смеси (геля) проводят коррекцию значения рН до интервалов 3,5-7,5 водным раствором натрия гидроксида либо водным раствором кислоты хлористоводородной при температуре 8-17°C. При этом контролируют вязкость продукта, которая должна быть в интервале от 3 до 75 Па·с.

Предлагаемый гель для ректального и наружного применения во всех представленных вариантах обеспечивает высокую эффективность в устранении симптомов хронической анальной трещины, наружного геморроя, снижении болевых ощущений после геморроидэктомии.

Предложенная технология позволяет повысить стабильность композиции геля, а также не требует загустителей и/или стабилизаторов.

При получении геля согласно настоящему изобретению вместо полоксамера 407 можно использовать эквивалентные блок-сополимеры этиленоксида и пропиленоксида (проксанолы) с содержанием полиоксиэтиленовых блоков не более 20-40% по массе.

Следует отметить существенные отличия в технологии получения геля по сравнению с прототипом и с патентом №2606858. С целью уменьшения вязкости промежуточного продукта полоксамера за счет использования того факта, что соответствующее промежуточное соединение полоксамера является термообратимой структурой, то есть она претерпевает термотропный фазовый переход при определенной температуре, при которой гель, является полоксамерной мицеллярной сетью и превращается в простую жидкую мицеллярную суспензию за счет поддержания температурного режима в интервале 8-17°С, что в свою очередь позволяет существенно сократить время технологического процесса (до 4-6 часов) и улучшить реологическую структуру получаемого геля за счет получения сначала мицеллярной суспензии, которая в свою очередь позволяет быстрее провести дегазацию геля, что в итоге приводит к получению более устойчивой формы геля и самое главное — повысить стабильность геля по сравнению с прототипом. Поскольку используемые ингредиенты нечувствительны к колебаниям рН,

вплоть до полного уравновешивания структуры геля, все промежуточные корректировки рН были исключены в пользу окончательной нейтрализации непосредственно для нефасованного готового геля. Это значительно сокращает время технологического процесса (на 3-5 часов).

Далее приводятся примеры осуществления изобретения, которые, однако, не охватывают все возможные варианты осуществления изобретения и не ограничивают заявленное изобретение.

Примеры осуществления изобретения и реализации назначения Пример 1.

Способ получения геля для ректального и наружного применения включает получение водного раствора №1 путем смешивания 0,7 массовых частей полоксамера 407 с 0,01 массовыми частями полоксамера 188 и 1,0 массовой частью воды. Далее готовят раствор №2 путем растворения 1,5 массовых частей лидокаина гидрохлорида в 1,0 массовой части воды. Далее готовят смесь №3 путем смешивания 0,25 массовых частей нифедипина и 0,01 массовых частей полиэтиленгликоля 400. Далее осуществляют совмещение раствора №2 с раствором №3, получают однородный раствор, который соединяют при перемешивании с раствором №1. Все операции смешивания осуществляют при перемешивании на верхнеприводной мешалке до получения однородной массы 15 минут. Смесь 0,01 массовых частей нипагина и 0,01 массовых частей нипазола, оставшееся количество полоксамера 407 (0,3 массовых частей) добавляют в объединенный раствор №2 и 3 при перемешивании..

Операцию по получению раствора №1 осуществляют при температуре 8°C при давлении ниже атмосферного (99,0 кПа) и при отсутствии освещения. Растворы №2 и №3 готовят при температуре 18°C. Смешивание растворов проводят при температуре 8°C.

После получения итогового раствора (геля) осуществляют коррекцию значения рН до 4,5 водным раствором натрия гидроксида при температуре 8°C. При этом контролируют вязкость продукта, которая должна быть в интервале от 3 до 75 Па·с.

Пример геля, полученного вышеупомянутым способом, представлен в Таблице 1.

Таблица 1. Примеры предлагаемых вариантов состава геля для ректального и

наружного применения

№ п/п	Состав ингредиентов для приготовления геля	Соотношение ингредиентов, г на 100 г геля
1.	нифедипин	0,25
2.	лидокаина гидрохлорид моногидрат	1,5
3.	полоксамер 407	1,0
4.	полоксамер 188	0, 01
5.	полиэтиленгликоль 400	0,01
6.	нипагин	0,01
7.	нипазол	0,01
8.	натрия гидроксид (кислота хлористоводородная)	до рН 4,5
9.	вода очищенная	до 100,0

Пример 2.

Способ получения геля для ректального и наружного применения включает получение водного раствора №1 путем смешивания 12,0 массовых частей полоксамера 407 с 10,0 массовыми частями полоксамера 188 и 30,0 массовыми частями воды. Далее готовят раствор №2 путем растворения 3,2 массовых частей лидокаина гидрохлорида в 30,0 массовых частей воды. Далее готовят смесь №3 путем смешивания 0,55 массовых частей нифедипина и 34,0 массовыми частями полиэтиленгликоля 400. Далее осуществляют совмещение раствора №2 с раствором №3, получают однородный раствор, который соединяют при перемешивании с раствором №1. Все операции смешивания осуществляют при перемешивании на магнитной мешалке до получения однородной массы 5 минут. Смесь 0,072 массовых частей нипагина и 0,03 массовых частей нипазола, оставшееся количество полоксамера 407 (0,5 массовых частей) добавляют в объединенный раствор №2 и 3 при перемешивании.

Операцию по получению раствора №1 осуществляют при температуре 17°C при давлении ниже атмосферного (80 кПа) и при отсутствии доступа света (в посуде темного стекла). Растворы №2 и №3 готовят при температуре 25°C. Смешивание растворов осуществляют при температуре 17°C.

После получения итогового раствора (геля) осуществляют коррекцию значения

рН до 7,5 водным раствором натрия гидроксида при температуре 17°С. При этом контролируют вязкость продукта, которая должна быть в интервале от 3 до 75 Па⋅с.

Пример геля, полученного вышеупомянутым способом, представлен в Таблице 2.

Таблица 2. Примеры предлагаемых вариантов состава геля для ректального и наружного применения

№ п/п	Состав ингредиентов для приготовления геля	Соотношение ингредиентов на 100 г водного раствора, г
1.	нифедипин	0,4
2.	лидокаина гидрохлорид моногидрат	2,35
3.	полоксамер 407	19,0
4.	полоксамер 188	10,0
5.	полиэтиленгликоль 400	34,0
6.	нипагин	0,072
7.	нипазол	0,03
8.	натрия гидроксид (кислота хлористоводородная)	до рН 7,5
9.	вода очищенная	до 100,0

Пример 3. Получение геля

Способ получения геля для ректального и наружного применения включает получение водного раствора №1 путем смешивания 7,0 массовых частей полоксамера 407 с 5,0 массовыми частями полоксамера 188 и 25,0 массовыми частями воды. Затем в раствор №1 добавляют смесь 0,03 массовых частей нипагина и 0,02 массовых частей нипазола. Далее готовят раствор №2 путем растворения 3,2 массовых частей лидоканиа гидрохлорида в 15,0 массовых частей воды. Далее готовят смесь №3 путем смешивания 0,55 массовых частей нифедипина и 17,0 массовыми частями полиэтиленгликоля 400. Далее осуществляют совмещение раствора №2 с раствором №3, получают однородный раствор, который соединяют при перемешивании с раствором №1, содержащим нипагин и нипазол. Все операции смешивания осуществляют при перемешивании

в смесителе для вязких жидкостей до получения однородной массы 15 минут. оставшееся количество полоксамера 407 (0,3 массовых частей) добавляют в полученный раствор при перемешивании.

Операцию по получению раствора №1 осуществляют при температуре 12°C при давлении 10,0 кПа и при отсутствии освещения. Растворы №2 и №3 готовят при температуре 20°C. Смешивание растворов осуществляют при температуре 12°C.

После получения итогового раствора (геля) осуществляют коррекцию значения рН до 6,5 водным раствором натрия гидроксида при температуре 12°С. При этом контролируют вязкость продукта, которая должна быть в интервале от 3 до 75 Па·с.

Пример геля, полученного вышеупомянутым способом, представлен в Таблице 3.

Таблица 3. Примеры предлагаемых вариантов состава геля для ректального и наружного применения

№ п/п	Состав ингредиентов для приготовления геля	Соотношение ингредиентов на 100 г водного раствора, г
1.	Нифедипин	0,55
2.	Лидокаина гидрохлорид моногидрат	3,2
3.	Полоксамер 407	9,0
4.	Полоксамер 188	5,0
5.	Полиэтиленгликоль 400	17,0
6.	Нипагин	0,03
7.	Нипазол	0,02
8.	Натрия гидроксид (кислота хлористоводородная)	до рН 6,5
9.	Вода очищенная	до 100,0

Пример 4.

Способ получения геля для ректального и наружного применения включает получение водного раствора №1 путем смешивания 10,5 массовых частей полоксамера 407 с 5,0 массовыми частями полоксамера 188 и 35,0 массовыми частями воды. Далее готовят раствор №2 путем растворения 3,2 массовых частей лидокаина гидрохлорида

в 15,0 массовых частей воды. Далее готовят смесь №3 путем смешивания 0,40 массовых частей нифедипина и 17,0 массовыми частями полиэтиленгликоля 600. Далее проводят совмещение раствора №2 с раствором №3, получают однородный раствор, который соединяют при перемешивании с раствором №1. Все операции смешивания осуществляют при перемешивании в смесителе для вязких жидкостей до получения однородной массы 20 минут. В полученную однородную смесь при перемешивании добавляют смесь 0,05 массовых частей нипагина и 0,032 массовых частей нипазола, оставшееся количество полоксамера 407 (4,5 массовых частей).

Операцию по получению раствора №1 осуществляют при температуре 15°C при давлении 50,0 кПа и при отсутствии освещения. Растворы №2 и №3 готовят при температуре 22°C. Смешивание растворов осуществляют при температуре 15°C.

После получения итогового раствора (геля) осуществляют коррекцию значения рН до7,5 водным раствором натрия гидроксида при температуре 8-17°С. При этом контролируют вязкость продукта, которая должна быть в интервале от 3 до 75 Па⋅с.

Пример геля, полученного вышеупомянутым способом, представлен в Таблице 4.

Таблица 4. Примеры предлагаемых вариантов состава геля для ректального и наружного применения

№ п/п	Состав ингредиентов для приготовления геля	Соотношение ингредиентов на 100 г водного раствора, г
1.	Нифедипин	0,55
2.	Лидокаина гидрохлорид моногидрат	3,2
3.	Полоксамер 407	15,0
4.	Полоксамер 188	5,0
5.	Полиэтиленгликоль 600	17,0
6.	Нипагин	0,05
7.	Нипазол	0,032
8.	Натрия гидроксид (кислота хлористоводородная)	до рН 7,5
9.	Вода очищенная	до 100,0

Пример 5. Изучение стабильности полученных гелей

Увеличение срока стабильности предлагаемого состава подтверждаются данными (среднее значение 5 измерений) таблицы 5.

Таблица 5.

Показат	Наименовани	1 r	од	2 го	 да	3 года	
ель/	е показателя	Предлагае	Состав			Предлага	Состав
Метод		мый	согласно	мый	согласно	емый	согласно
испыта		состав	прототипу	состав	прототи	состав	прототипу
ний					пу		
	Идентифици-	0,492%	0,494%	0,543%	0,541%	0,586%	1,906%
	руемые при-						
	меси нифеди-						
	пина						
	Идентифици-	Менее	Менее	Менее	Менее	Менее	0,11 %
Род-	руемая при-	0,05 %	0,05 %	0,05 %	0,05 %	0,05 %	,
ствен-	месь лидока-	, , , , , ,	,	, , , , , ,	, , , , , ,		
ные	ина (2,6-диме-						
при-	тиланилин)						
меси /	Единичная не-	0,040%	0,042%	0,05%	0,052%	0,02%	0,16%
ВЭЖХ	идентифици-	0,04070	0,04270	0,0370	0,03270	0,0270	0,1070
DOMA	рованная при-						
	•						
	месь	N. 6. 1	N. 5. 0.1	N 5	3.5		0.2.0/
	Сумма не-	1	Менее 0,1		Менее	Менее	0,3 %
	идентифици-	%	%	%	0,1 %	0,1 %	
	рованных						
	примесей						
	Нифедипина в	2,82	2,81	2,82	2,81	2,81	2,71
Voru	1 г/мг						
Коли-	Лидокаина	20,93	20,94	20,92	20,95	20,90	18,45
че-	гидрохлорида						
ствен-	в 1 г/мг						
ное	Метилпара-	0,680	0,686	0,675	0,685	0,640	0,612
опреде-	гидроксибен-	,	ĺ	,		,	,
ление/	зоат в 1 г/мг						
ВЭЖХ	Пропилпара-	0,290	0,288	0,280	0,287	0,271	0,255
	гидроксибен-	,,,,,,	,200	,200	,207	5,2,1	",===
	зоат в 1 г/мг						
Размер	Размер ча-	80	95	80	95	80	95
частиц	стиц, мкм						
частиц	стиц, мкм						

Вяз-	Вязкость, Па·с	45	94	45	95	46	95
кость/в							
искози-							
метрия							

Примечание: ВЭЖХ – метод определения веществ методом высокоэффективной жид-костной хроматографии.

Таким образом, предлагаемый способ позволяет увеличить стабильность состава как минимум до трёх лет, в связи с тем, что содержание родственных примесей, количественного содержания лидокаина и нифедипина, в отличие от прототипа, не изменяются, а примеси остаются в допустимых пределах.

Пример 6.

Способ получения геля для ректального и наружного применения включает получение водного раствора №1 путем смешивания 0,7 массовых частей полоксамера 407 с 0,01 массовыми частями полоксамера 188 и 1,0 массовой частью воды. Далее готовят раствор №2 путем растворения 1,5 массовых частей лидокаина гидрохлорида в 1,0 массовой части воды. Далее готовят смесь №3 путем смешивания 0,25 массовых частей нифедипина и 0,01 массовыми частями полиэтиленгликоля 400. Далее осуществляют совмещение раствора №2 с раствором №3, а также со смесью 0,01 массовых частей нипагина и 0,01 массовых частей нипазола, получают однородный раствор, который соединяют при перемешивании с раствором №1. Все операции смешивания осуществляют при перемешивании на верхнеприводной мешалке до получения однородной массы 15 минут. Гомогенизацию осуществляют при температуре 8°С и вакууме. Оставшееся количество полоксамера 407 (0,3 массовых частей) добавляют в полученный раствор при перемешивании.

Операцию по получению раствора №1 осуществляют при температуре 8°C при давлении ниже атмосферного (99,0 кПа) и при отсутствии освещения. Растворы №2 и №3 готовят при температуре 18°C. Смешивание растворов осуществляют при температуре 8°C.

После получения итогового раствора (геля) осуществляют коррекцию значения рН до 4,5 водным раствором натрия гидроксида при температуре 8°С. При этом контролируют вязкость продукта, которая должна быть в интервале от 3 до 75 Па⋅с.

Пример геля, полученного вышеупомянутым способом, представлен в Таблице

6.

Таблица 6. Примеры предлагаемых вариантов состава геля для ректального и наружного применения

№ п/п	Состав ингредиентов для приготовления геля	Соотношение ингредиентов, г на 100 г геля
1.	нифедипин	0,25
2.	лидокаина гидрохлорид моногидрат	1,5
3.	полоксамер 407	1,0
4.	полоксамер 188	0,01
5.	полиэтиленгликоль 400	0,01
6.	нипагин	0,01
7.	нипазол	0,01
8.	натрия гидроксид (кислота хлористоводородная)	до рН 4,5
9.	вода очищенная	до 100,0

Пример 7.

Способ получения геля для ректального и наружного применения включает получение водного раствора №1 путем смешивания 12,0 массовых частей полоксамера 407 с 10,0 массовыми частями полоксамера 188 и 30,0 массовыми частями воды. Далее готовят раствор №2 путем растворения 3,2 массовых частей лидокаина гидрохлорида в 30,0 массовых частях воды. Далее готовят смесь №3 путем смешивания 0,55 массовых частей нифедипина с 34,0 массовыми частями полиэтиленгликоля 400. Далее осуществляют совмещение раствора №2 с раствором №3, а также со смесью 0,072 массовых частей нипагина и 0,03 массовых частей нипазола, получают однородный раствор, который соединяют при перемешивании с раствором №1. Все операции смешивания осуществляют при перемешивании на магнитной мешалке до получения однородной массы 5 минут. Оставшееся количество полоксамера 407 (0,5 массовых частей) добавляют в полученный раствор при перемешивании.

Операцию по получению раствора №1 осуществляют при температуре 17°C при давлении ниже атмосферного (80 кПа) и при отсутствии доступа света (в посуде темного стекла). Растворы №2 и №3 готовят при температуре 25°C. Смешивание растворов

осуществляют при температуре 17°C.

После получения итогового раствора (геля) осуществляют коррекцию значения рН до 7,5 водным раствором натрия гидроксида при температуре 17°С. При этом контролируют вязкость продукта, которая должна быть в интервале от 3 до 75 Па·с.

Пример геля, полученного вышеупомянутым способом, представлен в Таблице 7.

Таблица 7. Примеры предлагаемых вариантов состава геля для ректального и наружного применения

№ п/п	Состав ингредиентов для приготовления геля	Соотношение ингредиентов на 100 г водного раствора, г
1.	Нифедипин	0,4
2.	Лидокаина гидрохлорид моногидрат	2,35
3.	Полоксамер 407	19,0
4.	Полоксамер 188	10,0
5.	Полиэтиленликоль 400	34,0
6.	Нипагин	0,072
7.	Нипазол	0,03
8.	Натрия гидроксид (кислота хлористоводородная)	до рН 7,5
9.	Вода очищенная	до 100,0

Пример 8.

Способ получения геля для ректального и наружного применения включает получение водного раствора №1 путем смешивания 7,0 массовых частей полоксамера 407 с 5,0 массовыми частями полоксамера 188 и 25,0 массовыми частями воды. Далее готовят раствор №2 путем растворения 3,2 массовых частей лидокаина гидрохлорида в 15,0 массовых частей воды. Далее готовят смесь №3 путем смешивания 0,55 массовых частей нифедипина и 17,0 массовыми частями полиэтиленгликоля 400. Далее осуществляют совмещение раствора №2 с раствором №3, а также со смесью 0,03 массовых частей нипагина и 0,02 массовых частей нипазола, получают однородный раствор, который соединяют при перемешивании с раствором №1. Все операции смешивания проводят при перемешивании в смесителе для вязких жидкостей до получения однородной

массы 15 минут. Оставшееся количество полоксамера 407 (0,3 массовых частей) добавляют в полученный раствор при перемешивании.

Операцию по получению раствора №1 осуществляют при температуре 12°C при давлении ниже атмосферного (10,0 кПа) и при отсутствии освещения. Растворы №2 и №3 готовят при температуре 20°C. Смешивание растворов осуществляют при температуре 12°C.

После получения итогового раствора (геля) осуществляют коррекцию значения рН до6,5 водным раствором натрия гидроксида при температуре 12°C. При этом контролируют вязкость продукта, которая должна быть в интервале от 3 до 75 Па·с.

Пример геля, полученного вышеупомянутым способом, представлен в Таблице 8.

Таблица 8. Примеры предлагаемых вариантов состава геля для ректального и наружного применения

№ п/п	Состав ингредиентов для приготовления геля	Соотношение ингредиентов на 100 г водного раствора, г
1.	Нифедипин	0,55
2.	Лидокаина гидрохлорид моногидрат	3,2
3.	Полоксамер 407	9,0
4.	Полоксамер 188	5,0
5.	Полиэтиленгликоль 400	17,0
6.	Нипагин	0,03
7.	Нипазол	0,02
8.	Натрия гидроксид (кислота хлористоводородная)	до рН 6,5
9.	Вода очищенная	до 100,0

Пример 9.

Способ получения геля для ректального и наружного применения включает получение водного раствора №1 путем смешивания 10,5 массовых частей полоксамера 407 с 5,0 массовыми частями полоксамера 188 и 35,0 массовыми частями воды. Далее готовят раствор №2 путем растворения 3,2 массовых частей лидокаина гидрохлорида

в 15,0 массовых частей воды. Далее готовят смесь №3 путем смешивания 0,40 массовых частей нифедипина и 17,0 массовыми частями полиэтиленгликоля 600. Далее осуществляют совмещение раствора №2 с раствором №3, а также со смесью 0,05 массовых частей нипагина и 0,032 массовых частей нипазола, получают однородный раствор, который соединяют при перемешивании с раствором №1. Все операции смешивания осуществляют при перемешивании в смесителе для вязких жидкостей до получения однородной массы 20 минут. Оставшееся количество полоксамера 407 (4,5 массовых частей) добавляют в полученный раствор при перемешивании.

Операцию по получению раствора №1 осуществляют при температуре 15°C при давлении 50,0 кПа и при отсутствии освещения. Растворы №2 и №3 готовят при температуре 22°C. Смешивание растворов осуществляют при температуре 15°C.

После получения итогового раствора (геля) осуществляют коррекцию значения рН до7,5 водным раствором натрия гидроксида при температуре 8-17°С. При этом контролируют вязкость продукта, которая должна быть в интервале от 3 до 75 Па∙с.

Пример геля, полученного вышеупомянутым способом, представлен в Таблице 9.

Таблица 9. Примеры предлагаемых вариантов состава геля для ректального и наружного применения.

№ п/п	Состав ингредиентов для приготовления геля	Соотношение ингредиентов на 100 г водного раствора, г
1.	Нифедипин	0,55
2.	Лидокаина гидрохлорид моногидрат	3,2
3.	Полоксамер 407	15,0
4.	Полоксамер 188	5,0
5.	Полиэтиленгликоль 600	17,0
6.	Нипагин	0,05
7.	Нипазол	0,032
8.	Натрия гидроксид (кислота хлористоводородная)	до рН 7,5
9.	Вода очищенная	до 100,0

Пример 10. Изучение стабильности полученных гелей

Увеличение срока стабильности предлагаемого состава подтверждаются данными (среднее значение 5 измерений) таблицы 10.

Таблица 10. Изучение срока стабильности полученных гелей

Показат	Наименовани 1 год 2 года		ла	3 года			
ель/	е показателя	Предлагае	Состав	Предлагае	Состав	Предлага	Состав
Метод		мый	согласно	мый	согласно	емый	согласно
испыта		состав	прототипу	состав	прототи	состав	прототипу
ний					пу		
	Идентифици-	0,493%	0,495%	0,542%	0,542%	0,585%	1,907%
	руемые при-						
	меси нифеди-						
	пина						
	Идентифици-	Менее	Менее	Менее	Менее	Менее	0,11 %
Род-	руемая при-	0,05 %	0,05 %	0,05 %	0,05 %	0,05 %	
ствен-	месь лидока-		,	,	,	<u> </u>	
ные	ина						
при-	Единичная не-	0,040%	0,042%	0,05%	0,052%	0,02%	0,16%
меси /	идентифици-	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	.,	,,,,,,,,	,	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	,
ВЭЖХ	рованная при-						
	месь						
	Сумма не-	Мацаа () 1	Мацаа () 1	Менее 0,1	Менее	Менее	0,3 %
	идентифици-	%	%	%	0,1 %	0,1%	0,5 /0
	^	/0	/0	/0	0,1 /0	0,1 /0	
	рованных						
	примесей	2.02	2.01	2.92	2.01	2.01	2.71
	нифедипина в	2,82	2,81	2,82	2,81	2,81	2,71
	1 г/мг	20.02	• • • • •	20.02	20.05	• • • • •	10.15
Коли-	лидокаина	20,93	20,94	20,92	20,95	20,90	18,45
че-	гидрохлорида						
ствен-	в 1 г/мг						
ное опреде-	метилпара-	0,680	0,686	0,675	0,685	0,640	0,612
ление/	гидроксибен-						
ВЭЖХ	зоат в 1 г/мг						
	Пропилпара-	0,290	0,288	0,280	0,287	0,271	0,255
	гидроксибен-						
	зоат в 1 г/мг						
Размер	Размер ча-	80	95	80	95	80	95
частиц	стиц, мкм						
Вяз-	Вязкость, Па с	45	94	45	95	46	95
кость/в	ĺ						
искози-							
метрия							

Примечание: ВЭЖХ – метод определения веществ методом высокоэффективной жидкостной хроматографии.

Таким образом, предлагаемый способ позволяет увеличить стабильность состава как минимум до трёх лет, в связи с тем, что содержание родственных примесей, количественного содержания лидокаина и нифедипина, в отличие от прототипа, не изменяются.

Пример 11. Результаты анализа показателей качества составов, полученных в примерах 1-4 и 6-9.

Таблица 11. Результаты анализа показателей качества составов, полученных в примерах 1-4 и 6-9.

Метод	Спецификация	Результат
Описание	Желтая гомогенная гелеобразная мазь, допускается наличие пузырьков воздуха	Соответствует
Вязкость (Па·с)	Регистрируют результат	45
Плотность (г/см3)	Регистрируют результат	1,083
рН	3,5-7,5	4,5
Подлинность нифедипина	Время удерживания соответствует стандартному образцу	соответствует
Подлинность лидокаина гидрохлорида	Время удерживания соответствует стандартному образцу	соответствует
Подлинность нипагина	Время удерживания соответствует стандартному образцу	соответствует
Подлинность нипазола	Время удерживания соответствует стандартному образцу	соответствует
Количественное определение нифедипина (мг/100 г)	250-550	301
Количественное определение лидокаина гидрохлорида (г/100 г)	1,50-3,20	2,01
Количественное определение нипагина (мг/100 г)	10,0-72,0	70,6
Количественное определение нипазола (мг/100 г)	10,0-32,0	30,2

Пример 12. Изучение эффективности составов геля, полученных в примерах 1-4 и 6-9, в экспериментах in vivo

Эффективность предлагаемых составов геля, полученных в примерах 1-4 и 6-9, была испытана на крысах.

Гель наносили перианально, дважды в день на протяжении четырнадцати дней крысам с моделью анальной фиссуры. Применение геля позволило полностью устранить морфологические изменения, характерные для анальной трещины, то есть добиться полного заживления у 95% испытуемых крыс. В группе контроля, в которой применяли гелевую основу без активных действующих веществ – нифедипина и лидокаина, доля животных с разрешением симптомов анальной трещины составила 15%.

Гель наносили перианально и ректально, дважды в день на протяжении четырнадцати дней крысам с моделью острого геморроя. Применение геля позволило полностью устранить проявления геморроя у 92,5% животных, тогда как в контрольной группе, получающей лечение гелевой основой полное разрешение проявлений геморроя удалось достичь у 45% животных.

Эффективность применения геля в снижении болевых ощущений после геморроидэктомии оценивалась у крыс косвенным способом. Известно, что основной причиной боли после оперативного вмешательства по удалению геморроидальных узлов является спазм анального сфинктера. Поэтому разрешение болевых ощущений у крыс с моделью геморроя оценивалось как стабильное восстановление показателя аноректальной манометрии к исходному уровню. Гель наносили перианально и ректально, дважды в день на протяжении четырнадцати дней. Применение геля позволило вернуть показатель аноректальной манометрии на исходный уровень у 100% животных, тогда как в контрольной группе, получающей лечение гелевой основой полное восстановление показателя было отмечено только у 17,5% животных. При этом все составы геля, полученные вышеописанными способами, показывали одинаковую эффективность *in vivo*.

Вышеуказанные примеры вариантов предложенных гелей и способов их получения иллюстрируют, но не исчерпывают все возможные варианты применения предлагаемых изобретений.

Технический результат достигнут получением вариантов составов геля ректаль-

ного и для наружного применения, включающего нифедипин и лидокаина гидрохлорид, каждый вариант которого обеспечивает устойчивость гелеобразных свойств, прозрачность, сохранение стабильности свойств на срок не менее 3 лет, применение вариантов геля позволяет обеспечить снижение клинических симптомов геморроя, вплоть до полного их исключения, заживление анальной трещины и купирование болевого синдрома, в том числе, после геморроидэктомии, увеличивает ассортиментный перечень гелей с разными гелиевыми свойствами.

Кроме того, технический результат достигнут созданием такого способа получения геля ректального и для наружного применения, включающего нифедипин и лидокаина гидрохлорид, который обеспечивает устойчивость гелеобразных свойств, прозрачность, сохранение стабильности свойств на срок не менее 3 лет.

Предлагаемые фармацевтические композиции, составляющие основу гелей, способ производства гелей, предназначены, в основном, для предотвращения и/или лечения анальных трещин, геморроя и связанных с ним заболеваний, снижения болевых ощущений после геморроидэктомии. Изобретения относятся к составам и способам получения, а также к применению гелей, включающих нифедипин и лидокаина гидрохлорид в качестве основных действующих веществ.

Предлагаемый гель, во всех представленных вариантах, полученный предлагаемым способом, обеспечивает, при его использовании для ректального или наружного применения, высокую эффективность в устранении симптомов хронической анальной трещины, наружного геморроя, снижении болевых ощущений, вплоть до их устранения.

Все представленные изобретения промышленно применимы, прошли лабораторные испытания, реализуемы практически и найдут широкое применение в фармацевтической промышленности.

Список литературы

1. Perrotti P, Dominici P, Grossi E, Cerutti R, Antropoli C. "Topical nifedipine with

lidocaine ointment versus active control for pain after hemorrhoidectomy: results of a multi-centre, prospective, randomized, double-blind study" // Can J Surg, 2010, 53(1): 17-24.

- 2. Katsinelos P, Kountouras J, Paroutoglou G, Beltsis A, Chatzimavroudis G, Zavos C, Katsinelos T, Papaziogas B. "Aggressive treatment of acute anal fissure with 0.5% nifedipine ointment prevents its evolution to chronicity" // World J Gastroenterol, 2006, 12(38): 6203-6.
- 3. Almeida H, Amaral MH, Lobão P, Sousa Lobo JM. "Pluronic F-127 and Pluronic Lecithin Organogel (PLO): Main Features and their Applications in Topical and Transdermal Administration of Drugs" // *J Pharm Pharmaceut Sci*, 2012, 15(4), 592-605.
- 4. ESH Scientific Council: ESC Committee for Practice Guidelines. 2013 ESH/ESC Guidelines for the management of arterial hypertension. *European Heart Journal*, 2013, 34: 2159-2219.
- 5. Cook TA, Brading AF, Mortensen NJ. "Differences in contractile properties of anorectal smooth muscle and the effects of calcium channel blockade" // *Br J Surg*, 1999; 86(1): 70-75.
- 6. Gorfine SR. "Treatment of benign anal disease with topical nitroglycerin" // Dis Colon Rectum, 1995, 38: 453-457.
- 7. Katoh N, Hirano S, Kishimoto S, Yasuno H. "Calcium channel blockers suppress the contact hypersensitivity reaction (CHR) by inhibiting antigen transport and presentation by epidermal Langerhans cells in mice" // Clin Exp Immunol, 1997; 108: 302-8
- 8. Oshiro H, Kobayashi I, Kim D, Takenaka H, Hobson RW 2nd, Duran WN. "L-type calcium channel blockers modulate the microvascular hyperpermeability induced by plateletactivating factor in vivo" // *J Vasc Surg*, 1995; 22: 723-39.
- 9. Schouten WR, Briel JW, Auwerda JJ. Relationship between anal pressure and anodermal blood flow "The vascular pathogenesis of anal fissures" // Dis Colon Rectum, 1994; 37:664-669.
- 10. Перцев И.М., Зупанец И.А. "Фармацевтические и медико-биологические аспекты лекарств". Т.1. Харьков: Изд-во НФАУ; 1999.
 - 11. Патент РФ № 2483721, опубл. 10.06.2013.
 - 12. "Консервативное и оперативное лечение анальной трещины", Проктология,

2009, Интернет-сайт eurodoctor.ru, URL: http://proctology.eurodoctor.ru/analfissuretreatment

- 13. Патент РФ № 2606858, опубл. 10.01.2017.
- 14. Патент РФ № 2641570, опубл. 18.01.2018.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1. Способ получения геля для ректального и наружного применения, который включает:
- (а) получение водного раствора 1 путем смешивания 1,0-19,0 массовых частей полоксамера 407 с 0,01-10,0 массовыми частями полоксамера 188 и с 1,0-30,0 массовыми частями воды;
- (б) получение водного раствора 2 путем растворения 1,5-3,2 массовых частей гидрохлорида лидокаина в 1,0-30,0 массовых частей воды;
- (в) получение раствора 3 путем смешивания 0,25-0,55 массовых частей нифедипина с 0,01-34,0 массовыми частями низкомолекулярного полиэтиленгликоля;
 - (г) соединение раствора 2 с раствором 3 с получением однородного раствора,
- (д) соединение объединенного раствора, полученного на предыдущем этапе, с раствором 1 при перемешивании,
- (е) добавление в смесь, полученную на предыдущем этапе, 0,01-0,072 массовых частей метилпарагидроксибензоата (нипагина) и 0,01-0,032 массовых частей пропилпарагидроксибензоата (нипазола);
- (ж) добавление в смесь, полученную на предыдущем этапе, 1,0-19,0 массовых частей полоксамера 407 и перемешивание до однородности,
- (3) коррекцию значения pH полученной на предыдущем этапе смеси посредством добавления вещества, корректирующего pH,

причем каждый из этапов (а)-(з) осуществляют при интенсивном перемешивании не менее 5 минут до получения однородной массы;

причем этап (а) осуществляют при температуре 8-17°C, при давлении от 10 до 99 кПа и без доступа света; этапы (б) и (в) осуществляют при температуре 18-25°C; этапы (г) и (д) осуществляют при температуре 8-17°C;

причем на этапе (3) коррекцию значения pH смеси осуществляют до значения в интервале от 3,5 до 7,5;

причем этап (e) добавления нипагина и нипазола может осуществляться перед этапом (б);

причем вязкость полученного упомянутым способом геля находится в интервале от 3 до 75 Па·с.

- 2. Способ по п. 1, отличающийся тем, что на этапе (д) или перед этапом (ж) к раствору или смеси добавляют 0,01-10,0 массовых частей низкомолекулярного полиэтиленгликоля.
- 3. Способ по п. 1 или 2, отличающийся тем, что низкомолекулярный полиэтиленгликоль выбирают из полиэтиленгликоля 400 и полиэтиленгликоля 600.
- 4. Способ по п. 1, отличающийся тем, что вещество, корректирующее рН, выбирают из натрия гидроксида и кислоты хлористоводородной.
- 5. Способ по п. 1, отличающийся тем, что общее время осуществления этапов (a)-(3) получения геля не превышает 4-6 часов.
- 6. Способ по п.1, отличающийся тем, что упомянутый способ дополнительно включает этап (и) контроля качества полученного геля.
- 7. Способ по п.6, отличающийся тем, что упомянутый этап (и) включает определение по меньше мере одного из следующей совокупности показателей:
 - количественное содержание лидокаина гидрохлорида 0,25-0,55% и нифедипина 1,5-3,2%.
 - содержание идентифицированной примеси лидокаина не превышает 0,1%;
 - содержание идентифицированных примесей нифедипина суммарно не превышает 2,5%;
 - содержание единичной неидентифицированной примеси не превышает 0,2%;
 - размер частиц компонентов полученного геля не более 100 мкм;
 - pH в интервале от 3,5 до 7,5;
 - вязкость геля в интервале от 3 до 75 Па·с;

- микробиологическая чистота соответствует требованиям категории нестерильных лекарственных средств действующего издания Государственной фармакопеи.
- 8. Гель для ректального и наружного применения, обеспечивающий предотвращение и/или лечение анальных трещин и геморроя и связанных с ним заболеваний, снижение болевых ощущений после геморроидэктомии, полученный способом по любому из пп. 1-7, включающий нифедипин, лидокаина гидрохлорид, полоксамер 188, низкомолекулярный полиэтиленгликоль, нипагин, нипазол, полоксамер 407, вещество, корректирующее рН, и воду очищенную, при соотношении ингредиентов, масс.%:

нифедипин	0,25-0,55
лидокаина гидрохлорид	1,5-3,2
полоксамер 407	1,0-19,0
полоксамер 188	0,01-10,0
низкомолекулярный полиэтиленгликоль	0,01-34,0
нипагин	0,01-0,072
нипазол	0,01-0,032
вещество, корректирующее значение рН	до рН 3,5-7,5
вода очищенная	до 100,0.

- 9. Гель по п. 8, отличающийся тем, что низкомолекулярный полиэтиленгликоль представляет собой полиэтиленгликоль 400 или полиэтиленгликоль 600.
- 10. Гель по п. 8, отличающийся тем, что вещество, корректирующее рН, выбирают из натрия гидроксида и кислоты хлористоводородной.
- 11. Гель по п. 8, отличающийся тем, что упомянутый гель имеет следующее соотношение ингредиентов на 1 г готового лекарственного средства:

лидокаина гидрохлорид моногидрат	0,0213 г
нифедипин	0,0030 г
полоксамер 188	0,0500 г
полоксамер 407	0,1750 г

полиэтиленгликоль 400	0,3000 г
нипагин	0,0007 г
нипазол	0,0003 г
натрия гидроксид или кислота хлористоводородная	до рН 7,0
вода очищенная	до 1,0 г.

- 12. Применение геля по любому из пп. 8-11 для снижения клинических симптомов геморроя, вплоть до полного их исключения, для заживления анальных трещин, для купирования болевого синдрома после геморроидэктомии.
- 13. Способ получения геля для ректального и наружного применения, который включает:
- (i) получение водного раствора 1 путем смешивания 1,0-19,0 массовых частей полоксамера 407 с 0,01-10,0 массовыми частями полоксамера 188 и с 1,0-30,0 массовыми частями воды;
- (ii) получение водного раствора 2 путем растворения 1,5-3,2 массовых частей гидрохлорида лидокаина в 1,0-30,0 массовых частей воды;
- (iii) получение раствора 3 путем смешивания 0,25-0,55 массовых частей нифедипина с 0,01-34,0 массовыми частями низкомолекулярного полиэтиленгликоля;
- (iv) соединение раствора 2 с раствором 3, а также с 0,01-0,072 массовых частей метилпарагидроксибензоата (нипагина) и 0,01-0,032 массовых частей пропилпарагидроксибензоата (нипазола), с получением однородного раствора,
- (v) соединение раствора, полученного на предыдущем этапе, с раствором 1 при перемешивании,
- (vi) добавление в смесь, полученную на предыдущем этапе, 1,0-19,0 массовых частей полоксамера 407 и последующее перемешивание до однородности,
- (vii) коррекцию значения рН полученной на предыдущем этапе смеси посредством добавления вещества, корректирующего рН,

причем каждый из этапов (i)-(vii) осуществляют при интенсивном перемешивании не менее 5 минут до получения однородной массы;

причем этап (i) осуществляют при температуре 8-17°C, при давлении на 1-80% ниже атмосферного и без доступа света; этапы (ii) и (iii) осуществляют при температуре

18-25°C; этапы (iv) и (v) осуществляют при температуре 8-17°C;

причем на этапе (vi) коррекцию значения pH смеси осуществляют до значения в интервале от 3,5 до 7,5;

причем вязкость готового геля находится в интервале от 3 до 75 Па·с.

- 14. Способ по п. 13, отличающийся тем, что низкомолекулярный полиэтиленгликоль выбирают из полиэтиленгликоля 400 и полиэтиленгликоля 600.
- 15. Способ по п. 13, отличающийся тем, что вещество, корректирующее рН, выбирают из натрия гидроксида и кислоты хлористоводородной.
- 16. Способ по п. 13, отличающийся тем, что общее время осуществления этапов (i)-(vii) получения геля не превышает 4-6 часов.
- 17. Способ по п. 13, отличающийся тем, что упомянутый способ дополнительно включает этап (viii) контроля качества полученного геля.
- 18. Способ по п. 17, отличающийся тем, что упомянутый этап (vii) включает определение по меньше мере одного из следующей совокупности показателей:
 - количественное содержание лидокаина гидрохлорида 0,25-0,55% и нифедипина 1,5-3,2%.
 - содержание идентифицируемой примеси лидокаина не превышает 0,1%;
 - содержание идентифицируемых примесей нифедипина не превышает 2,5%;
 - содержание единичной неидентифицированной примеси не превышает 0,2%;
 - размер частиц компонентов полученного геля составляет не более 100 мкм;
 - pH в интервале от 3,5 до 7,5;
 - вязкость геля в интервале от 3 до 75 Па·с;

- микробиологическая чистота соответствует требованиям категории нестерильных лекарственных средств действующего издания Государственной фармакопеи.
- 19. Гель для ректального и наружного применения, обеспечивающий предотвращение и/или лечение анальных трещин и геморроя и связанных с ним заболеваний, снижение болевых ощущений после геморроидэктомии, полученный способом по любому из пп. 13-18, включающий нифедипин, лидокаина гидрохлорид, полоксамер 188, низкомолекулярный полиэтиленгликоль, нипагин, нипазол, полоксамер 407, вещество, корректирующее значение рН, и воду очищенную, при соотношении ингредиентов, масс.%:

нифедипин	0,25-0,55
лидокаина гидрохлорид	1,5-3,2
полоксамер 407	1,0-19,0
полоксамер 188	0,01-10,0
низкомолекулярный полиэтиленгликоль	0,01-34,0
нипагин	0,01-0,072
нипазол	0,01-0,032
вещество, корректирующее значение рН	до рН 3,5-7,5
вода очищенная	до 100,0.

- 20. Гель по п. 19, отличающийся тем, что низкомолекулярный полиэтиленгликоль представляет собой полиэтиленгликоль 400 или полиэтиленгликоль 600.
- 21. Гель по п. 19, отличающийся тем, что вещество, корректирующее pH, выбирают из натрия гидроксида и кислоты хлористоводородной.
- 22. Гель по п. 19, отличающийся тем, что упомянутый гель имеет следующее соотношение ингредиентов на 1 г готового лекарственного средства:

лидокаина гидрохлорид моногидрат	0,0213 г
нифедипин	0,0030 г
полоксамер 188	0,0500 г

полоксамер 407	0,1750 г
полиэтиленгликоль 400	0,3000 г
нипагин	0,0007 г
нипазол	0,0003 г
натрия гидроксид или кислота хлористоводородная	до рН 7,0
вода очищенная	до 1,0 г.

23. Применение геля по любому из пп. 19-22 для снижения клинических симптомов геморроя, вплоть до полного их исключения, для заживления анальных трещин, для купирования болевого синдрома после геморроидэктомии.

ОТЧЕТ О ПАТЕНТНОМ ПОИСКЕ

(статья 15(3) ЕАПК и правило 42 Патентной инструкции к ЕАПК) Номер евразийской заявки:

201991220

Название изобретения: ГЕЛЬ ДЛЯ РЕКТАЛЬНОГО И НАРУЖНОГО ПРИМЕНЕНИЯ, ВКЛЮЧАЮЩИЙ НИФЕДИТИНИ ИЛИДОКАИНА ГИДРОХЛОРИЯ (ВАРИАНТЫ), СПОСОБ ЕГО ПОЛУЧЕНИЯ (ВАРИАНТЫ) И ПРИМЕНЕНИЕ Заявитель: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА" Некоторые пункты формузы не полажеят понку (кем. раздел I дополнительного листв) АКЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ: МПК: А61К 9/00 (2013-01) А61К 31/167 (2006.01) А61К 31/167 (2006.01) А61К 31/167 (2006.01) А61К 31/167 (2006.01) А61К 47/10 (2013-01) А61К 47/10 (2006.01) А61К 47/10 (2013-01) А61К 47/10 (2016-01) А61К 47/10 (2006.01) А61К 47/10 (2013-01) А61К 47/10 (2006.01) А61К 47/10 (2013-01) А61К 47/							
НИФЕДИЛИИН И ЛИДОКАННА ГИДРОХЛОРИД (ВАРИАНТЫ), СПОСОБ ЕГО ПОЛУЧЕНИЯ (ВАРИАНТЫ) И ПРИМИЕНЕНИЕ Завлитель: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА" □ Некоторые пункты формузы не поднежат понеку (см. раздел I дополнительного листя) □ Единство избортения не соблюденое (см. раздел II дополнительного листя) А. КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ: МПК. 461К 9/00 (2013-01) А61К 31/167 (2006.01) А61К 31/167 (2006.01) А61К 31/167 (2006.01) А61К 47/14 (2017-08) А61К 47/14 (2018-01) А61К 4	Дата подачи: 25 февраля 2019 (25.02.2019) Дата испрашиваемого приоритета:						
ПОЛУЧЕНИЯ (ВАРИАНТЫ) И ПРИМЕНЕНИЕ Вавлитель: ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА" Некоторые пункты формулы не подлежат поиску (см. раздел I дополнительного листа) Валиство изобретения не соблюдею (см. раздел II дополнительного листа) А. КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ: МПК: А61К 9/00 (2006.01) А61К 31/167 (2006.01) А61К 31/167 (2006.01) А61К 31/167 (2006.01) А61К 31/167 (2006.01) А61К 47/10 (2006.01) А61К 47/10 (2006.01) А61К 47/10 (2006.01) А61К 47/10 (2007.08) А61К 47/11 (2017-08) А61К 47/10 (2017-08) А61							
Важителы: ОБІЦЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА"							
Некоторые пункты формулы ие подлежат понску (см. раздел I дополнительного листа) □ Диниство изборстения не соблюдено (см. раздел II дополнительного листа) Λ. Κ.ΠΑССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ: МПК: Аб1К 9/00 (2006.01) Λ61К 31/167 (2013-01) Λ61К 47/10 (2006.01) Λ61К 47/10 (2006.01) Λ61К 47/10 (2006.01) Λ61К 47/10 (2006.01) Λ61К 47/10 (2007.08) Λ61К 47/10 (2017.08) Λ61Κ 47/10							
Петрическое изобретення и е соблюдено (см. раздел II дополнительного листа) А. КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ: МПК: А61К 9/00 (2006.01)							
А. КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ: МПК: А61К 9/00 (2006.01)						ного листа)	
МПК: А61К 9/00 (2006.01) СПК: А61К 9/00 (2013-01) А61К 3/1/167 (2006.01) А61К 3/1/142 (2006.01) А61К 9/0031 (2013-01) А61К 47/10 (2006.01) А61К 47/14 (2006.01) А61К 47/14 (2006.01) А61К 47/14 (2007-08) А61К 47/14 (2017-08) А61К 23/02 (2018-01) Согласно Международию В патентной классификации (МПК) или национальной классификации и индексы МПК) В ОБЛАСТЬ ПОИСКА: Минимум просмотренной документации (енстема классификации и индексы МПК) А61К 9/003 (2018-01) Согласно Международию В той мере, в какой она включена в область поиска: В ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория* Ссылки на документация в той мере, в какой она включена в область поиска: В ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория* Ссылки на документы с указанием, тде это поэможно, редевантных частей Относится к пункту № 1 категория в Сольки на документы с указанием, тде это поэможно, редевантных частей Относится к пункту № 3 категория Счалки на документы с указанием, тде это поэможно, редевантных частей Относится к пункту № 1 категория Счалки на документы (2 категория) документы указания в приложении графы В "НОБАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки Фиссарио. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, ПРРПС] [ондайн] найдено в < http://grafs.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid=60371fbb-b7re-4abe-9c12-24al 88385z-b&;т=> А W0 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ 1-23 ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 В данные о патентах-яналогах указаныя в приложении графы В "Просментах пиними предоретите в предостительский уковень, взятый в отдельности или предоретительский уковень к предмету пояка, порочащий выяболее бизкое отношение к п					ьного листа)		·····
А61К 31/167 (2006.01) А61К 9/0031 (2013-01) А61К 9/0031 (2013-01) А61К 47/10 (2006.01) А61К 47/10 (2006.01) А61К 47/10 (2017-08) А61К	1		• •		OF774		(2012-01)
А61К 3/1/422 (2006.01) А61К 9/0031 (2013-01) А61К 9/1031 (2013-01) А61К 47/10 (2006.01) А61К 47/10 (2017-08) А61К 47/10 (2017-08) А61К 47/10 (2017-08) А61К 47/10 (2017-08) А61К 47/14 (2017-08) А61К 9/00, 3 1/167, 31/4422, 47/10, 47/14, А61Р 23/02 (2018-01) (2	l .		,		СПК:		'
А61К 47/10 (2006.01) А61К 47/14 (2006.01) А61К 47/14 (2006.01) А61К 47/14 (2017-08) А61К 92/02 (2018-01) Сотласно Международной патентной классификации (МПК) или национальной классификации и МПК Б. ОБЛАСТЬ ПОИСКА: Минимум просмотренной документации в гой мере, в какой она включена в область поиска: В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория* Категория* Соллаки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей ТОНОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарию. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-dabe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 А1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 В данные о пятентых-яналогах указыны в приложении Томе поледия двикумент, опубликованный па дату приверитета и корумент, опубликованный для помивания для помивания полем нее и валяки, по после датям продоления и из обрететельский уровень, взутый в отдельности и же житегории Затам, по после даты исперавиной и т.д. и промумент, приведенный для помивания после датям приска, порочащий нобретательский уровень, взуты и приверенный для помивания для помивания продотенния """ документ, приведенный для помивания протеньности """ документ, промеденнай для помиваний робретенны """ документ, промеденный для помив			,				,
А61К 47/14 (2006.01) А61К 47/10 (2017-08) А61К 47/10 (2017-08) А61К 47/10 (2017-08) А61К 47/11 (2017-08) А61К 47/11 (2017-08) А61К 47/12 (2018-01) Согласно Международной патентной классификации (МПК) или национальной классификации и МПК Б. ОБЛАСТЬ ПОИСКА: Минимум просмотренной документации (система классификации и индексы МПК) А61К 9/00, 31/167, 31/4422, 47/10, 47/14, А61Р 23/02 Другая проверенная документация в той мере, в какой она включена в область поиска: В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория* Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей "НОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарию. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_view_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении гряфы В *Особые категории ссылочных документов: """ документ, определающий общий уровень техники "В" более ранний документ, опубликованный до даты подачи свразийской заявки пле полее и т.д. """ документ, определенный для опредень к предмету поиска, порочащий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий новизи или пообретательский уровень в сочетании с дружент, пинкендий для поинкамии изобретательский уровень в сочетании с дружент, пинкендий для доктики поже к категорые. Взятый в отдельности """ документ, пинкендий для документ обретательский уровень в сочетании с дружент, приведенный для поинкамии и обретательский уровень в сочетании с дружент, приведенный для поинкамии и обретательский уровень в сочетании с дружент, пинкендий для для той же категорожень взятый в отдельности """ документ, пинкендий дл			· ·				,
АбІК 47/10 (2017-08)			•				•
АбІК 47/14 (2017-08) АбІР 23/02 (2018-01) Согласно Международной патентной классификации (МПК) или национальной классификации и МПК Б. ОБЛАСТЬ ПОИСКА: Минимум просмотренной документации (система классификации и индексы МПК) АбІК 9/00, 31/167, 31/4422, 47/10, 47/14, АбІР 23/02 Друтая проверенная документация в той мере, в какой она включена в область поиска: В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория* Сылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей "НОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарию. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9e12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 А1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 последующие документы указаны в продолжении графы В *Особые категории сылючных документов: "А" документ, определяющий общий уровень техники "Со достраний документ, определяющий бедий уровень техники "Со достраний документ, определяющий бедий уровень техники "Со достраний документ, определяющий общий уровень техники "Со достраний документ, определяющий побретательский уровень пехники "Со достраний документ, определяющий виболее бизкое отношение к предмету поиска, порочащий нобизее бизкое отношение к предмету поиска, порочащий нобизее бизкое отношение к предмету поиска, порочащий нобизее бизкое отношение к предмету поиска, порочащий наиболее бизкое отношение к предмету поиска, порочащий н			,				,
АбІР 23/02 (2018-01) Согласно Международной патентной классификации (МПК) или национальной классификации и МПК Б. ОБЛАСТЬ ПОИСКА: Минимум просмотренной документации (система классификации и индексы МПК) Аб ІК 9/00, 31/167, 31/4422, 47/10, 47/14, Аб ІР 23/02 Друтая проверенняя документация в той мере, в какой она включена в область поиска: В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория* Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей "НОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп. 1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарио. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ТРЛС] [онлайн] найдено в < http://gris.rosmin.zdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в прадолжении графы В Оссобые категории ссылочных документов: "А" документ, опредалющий общий уорвень техники "Бе более равний документ и полое даты исполеванной и т.д. Последующие документы указаны в прадолжении графы В Оставизи, по после даты исполеванной по даты подачи евразийской заявки или после отношение к предмету поиска, порочащий новокати или нообретательский уровень, взятай в отдельности """ документ, приведенный в сервазийской заявки и по после даты исправиваемого присроитета и приведенный для понимания ихобретения с дакумент, приоритеты и приведенный для понимания ихобретения присомет, иле присомет, иле прочими наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий наиболее близкое отношение к предмету	ĺ	A61P 23/02	(2006.01)				,
Согласно Международной патентной классификации (МПК) или национальной классификации и МПК Б. ОБЛАСТЬ ПОИСКА: Минимум просмотренной документации (система классификации и индексы МПК) А61К 9/00, 31/167, 31/4422, 47/10, 47/14, А61Р 23/02 Другая проверенная документация в той мере, в какой она включена в область поиска: В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория* Категория* Категория* Категория* Категория Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей Относится к пункту № Х RU 2641570 С2 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарио. Номер лП-004782, дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_view_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ 1-23 ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 В последующие документы указаны в продолжении графы В осменений документ, опоредизацийн добиденный долженты после нее "То более паланий документ, опотранованный после нее "Солее паланий документ, опотранованный после нее "То более раний документ, опотранованный после нет примеденный должент и приведенный должент и приведенный должент упоснение к предмету покаж, порочащий наболее бликое отношение к предмету покумент, прибеденный д сервативности """ "Документ, пиноший наболее бликое отношение к предмету покумент, прибеденный д серватий наболее бликое отношение к предмету покумент, примеденный д сервати приверенный долженти нем об ноже, порочащий наболее бликое отношение к предмету покумент, примеденный д сервати нем сервати примеренный должент, вызопанный инстентувати об нежегории """ "Документ, примеденный д постенный д по						A61K 47/14	(2017-08)
Б. ОБЛАСТЬ ПОИСКА: Минимум промогренной документации (система классификации и индексы МПК) А61К 9/00, 31/167, 31/4422, 47/10, 47/14, А61Р 23/02 Другая проверенная документация в той мере, в какой она включена в область поиска: В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория* Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей Темерова (Относится к пункту № 1-23 "НОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата фиссарию. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [ондайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid=60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ 1-23 Последующие документы указаны в продолжении графы В Особые категории сеключных документов: "А" документ, определающий общий уровень техники графы В Особые категории сеключных документов: "А" документ, попределяющий общий уровень техники графы в Особые категории сеключных документов: "А" документ, определяющий общий уровень техники графы в Особые категории сеключных документов: "А" документ, определяющий общий уровень техники графы в оразинов даль и г.д. "О" документ, оптосящийся к устному раскрытию, экспоннование и т.д. "О" документ, спотосящийся к устному раскрытию, экспоннование и т.д. "О" документ, спотосящийся к устному раскрытию, экспоннование и т.д. "О" документ, спотосящийся к устному раскрытию, экспоннование и т.д. "О" документ, спотосящийся корытом раскрытию, экспоннование и т.д. "О" документ, спотосящийся корытом раскрытию, экспоннование и т.д. "О" документ, спотосящийся корытом раскрытию и т.д. "О документ, приведенный в серазийской заявке "От документ, приведенный в ототновение к предмету поиска, пороченное или от зажня и документ, залющий изобретательский уровень в сочетании с докуме						A61P 23/02	(2018-01)
Минимум просмотренной документации (система классификации и индексы МПК) Аб IK 9/00, 31/167, 31/4422, 47/10, 47/14, Аб IP 23/02 Друтая проверенная документация в той мере, в какой она включена в область поиска: В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория* Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей Темератичем (Сылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей Темератичем (Сылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей Темератичем (Сылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей Темератичем (Сылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей Темератичем (Сылки на документы по декарственного препарата обиссарию. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [ондайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указани в продолжении графы В ответственной общий уровень техники "Е" более ранний документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, определяющий общий уровень техники "В" более подний документ, определяющий побретательский уровень, заятий в отдельности и приведенный документ и приведенный документ приведенный в сразийской заявки или после как категории """ документ, инеощий наиболее близкое отношение к предмету покака, порочащий ноборетательский уровень в сочетании с документ, приведенный в другихи целях (тык к категории "") документ, приведенный в другихи целях (тык к категории "") документ, приведенный в другихи целях (тык к матегории "") документ, приведенный в другихи целях (б ноябра 2019 (06.11.2019) Упольмоченное лицо: Федеральный институт			тной классификации (МП	К) или наци	ональной класс	ификации и МПК	
Аб1К 9/00, 31/167, 31/4422, 47/10, 47/14, Аб1Р 23/02 Другая проверенная документация в той мере, в какой она включена в область поиска: В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория* Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей Относится к пункту № X RU 2641570 C2 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, A Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарио. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> A WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В Особые категории сылочных документов: "В более ранний документ, потобликованный па дату подячи сваразийской азаявки или поле нее "О" документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "В документ, оптобликованный до даты подачи евразийской заявки или поле нее "О" документ, оптобликованный до даты подачи евразийской заявки полеса, порочащий новобретательский уровень в сочетании с другими документы аналогом "L" документ, приведенный в других целях "У" документ, пионощий наиболее близкое отношение к предмету помека, порочащий новобретательский уровень в сочетании с другими документым наиболее близкое отношение к предмету помека, порочащий новобретательский уровень в сочетании с другими документальный в серазийской заявке "В документ, пионощий наиболее близкое отношение к предмету помека, порочащий новобретательский уровень в сочетании с другими документальный в других целях "У" документ, приведенный в других целях "У" документ, приведенный в других целях "У" документ, валючимит, валючимит, валючимит, валючимит, валючимит наиболее близкое отношение к предмету помека, порочащий наиболее близкое отношение к предмету помека, порочащий наиболее близкое отношение к предмету помека, порочащий наиболее близко							
Другая проверенная документация в той мере, в какой она включена в область поиска: В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей Относится к пункту № X RU 2641570 C2 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, A Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарио. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> A WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 последующие документы указаны в продолжении графы В "О" документ, определяций общий уровень техники "Е" более раяний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, оптосящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "Р" документ, оптосящийся к устному раскрытию, экспонирований ноними и плиса, порочащий новизму или изобретательский уровень, в зятый в отдельности """ документ, приведенный в евразийской заявке """ документ, приведенный в евразийской заявке """ документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Уполномоченное лицо: Федеральный институт					дексы МПК)		
В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория* Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей ТНОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарию. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В Данные о патентвх-аналогах указаны в приложении "Т" более поздний документ, опубликованный после даты приоритета и приведенный для понимания изобретения приоритета и приведенный для понимания изобретения "Х" документ, опрочащий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с двятый в отдельности "У" документ, приведенный в свразийской заявке Федеральный институт В Сособые категории сылочных документу порочащий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с двугими документ, пираеденный в свразийской заявке "А" документ, приведенный в свразийской заявке "В" документ, приведенный в свразийской заявке "А" документ, приведенный в свразийской заявке "В" документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Уполномоченное лицо : Федеральный институт			·· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
Категория* Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей Относится к пункту № X RU 2641570 C2 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарио. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В *Особые категории ссылочных документов: "A" документ, определающий общий уровень техники "Е" более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, отгосащийся к устному раскрытию, экспонированию и т.Д. "P" документ, отгосащийся к устному раскрытию, экспонированию и т.Д. "P" документ, отгосащийся к устному раскрытию, экспонированию и т.Д. "P" документ, приведенный для полачи евразийской заявки или после нее "О" документ, отгосащийся к устному раскрытию, экспонированию и т.Д. "P" документ, приведенный в сервазийской заявке "V" документ, инфесиций наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документами той же категории "&" документ, вызлюций в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Уполномоченное лицо: Уполномоченное лицо: Уполномоченное лицо: Уполномоченное лицо: Уполномоченное лицо: Уполномоченное лицо: 1-23 Относится к пункту № 1-23 Относится к пункт					область поиск	a:	
X RU 2641570 C2 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарио. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 □ последующие документы указаны в продолжении графы В *Особые категории ссылочных документов: "А" документ, определающий общий уровень техники "Е" более поздний документ, опубликованный после даты пориоритета и приведенный для понимания изобретения "X" документ, опубликованный после нее "О" документ, опубликованный для подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, опубликованный для понимания изобретательский уровень, взятый в отдельности "Y" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий новизну или изобретательский уровень в сочетании с даты подачи евразийской заявки по после даты подачи евразийской заявки или полачи евразийской заявки или полачи евразийской заявки или полачи евразийской заявки по после даты подачи евразийской заявки по даты подачи евразийской заявки по даты подачи евразийской заявки по после даты подачи евразийской заявки по даты подачи по даты подачи подачи подачи подачи подачи подачи подачи			······································	**			T
"НОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарио. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid=60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ 1-23 ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы документов: придолжении графы В ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы документов: придолжений придолжений придолжений придолжений придолжений придолжений придолжений придолжений придолжений придоритета и приведенный для понимания изобретения "Х". Локумент, инвершения после вызывать в отдельности """ документ, инвершеный в заразийской заявке """ документ, инвершеный в серазийской заявке """ документ, приведенный в серазийской заявке """ документ, приведенный в серазийской заявке """ документ, приведенный в ручки документом-аналогом """ документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Наименование и адрес Международного поискового органа: Федеральный институт	Категория*	Ссылки на	а документы с указанием,	где это возм	ожно, релевант	ных частей	Относится к пункту №
"НОВАМЕДИКА") 18.01.2018, формула: пп.1, 2, с. 4, строки 38-44, с. 11, строки 10-40, А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарио. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid=60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ 1-23 ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы документов: придолжении графы В ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы документов: придолжений придолжений придолжений придолжений придолжений придолжений придолжений придолжений придолжений придоритета и приведенный для понимания изобретения "Х". Локумент, инвершения после вызывать в отдельности """ документ, инвершеный в заразийской заявке """ документ, инвершеный в серазийской заявке """ документ, приведенный в серазийской заявке """ документ, приведенный в серазийской заявке """ документ, приведенный в ручки документом-аналогом """ документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Наименование и адрес Международного поискового органа: Федеральный институт	,	DII 2641570 CC	(APILIPATRA A APRA	Hanner	പ് വസംസ്ഥാന	DEILLOCTIO	1.00
А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата Фиссарию. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В Особые категории ссылочных документов: "А" документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, опрофикованный после даты приоритета приоритета и приведенный для понимания изобретения "Х" документ, опноващийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки или после евразийской заявки, но после даты испращиваемого приоритета "У" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска. порочащий изобретательский уровень, взятый в отдельности "У" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска. порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документ, являющийся патентом-аналогом "L" документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Наименование и ядрес Международного поискового органа: Федеральный институт			•				1-23
А Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата фиссарио. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ 1-23 ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В Особые категории ссылочных документов: "А" документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, ополивованный на дату подачи свразийской заявки или после нее "О" документ, оптобликованный дату порачи свразийской заявки или после нее "О" документ, оптобликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета "">" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки """ документ, опубликованный на дату приоритета и приведенный для понимания изобретательский уровень взятый в отдельности """ документ, опубликованный для понимания изобретательский уровень взятый в отдельности """ документ, порочащий наиболее близкое отношение к предмету понска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документ, являющийся патентом-аналогом ""." документ дведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Наименование и адрес Международного поискового органа: Федеральный институт				рмула: пп. І	, ∠, с. 4, строк	и	
Фиссарио. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В Особые категории ссылочных документов: "A" документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, по оптубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, оптубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты подачи евразийской заявки подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета "D" документ, приведенный в свразийской заявке "Дата действительного завершения патентного поиска: Федеральный институт Подачи евразийской заявке Об ноября 2019 (06.11.2019) Танные о патентах-аналогах указаны в приложении "Т" более поздний документ, опубликованный после даты приоритета и приведенный для понимания изобретения "Х" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документ, являющийся патентом-аналогом "L" документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Наименование и адрес Международного поискового органа: Федеральный институт		36-44, C. 11	, строки 10-40,				
Фиссарио. Номер ЛП-004782, Дата регистрации 03.04.2018, [ГРЛС] [онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В Особые категории ссылочных документов: "A" документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, по оптубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, оптубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты подачи евразийской заявки подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета "D" документ, приведенный в свразийской заявке "Дата действительного завершения патентного поиска: Федеральный институт Подачи евразийской заявке Об ноября 2019 (06.11.2019) Танные о патентах-аналогах указаны в приложении "Т" более поздний документ, опубликованный после даты приоритета и приведенный для понимания изобретения "Х" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документ, являющийся патентом-аналогом "L" документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Наименование и адрес Международного поискового органа: Федеральный институт	_	Инструкция	MARININGOVANO TRANSPORTAN	ашио памо с	OTDAUIIAPA TT	эпопото	1.22
[онлайн] найдено в < http://grls.rosminzdrav.ru/Grls_View_v2.aspx?routingGuid= 60371fbb-b77e-4abe-9c12-24a18838b2eb&t=> A WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 Последующие документы указаны в продолжении графы В *Особые категории ссылочных документов: "А" документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, оптослицийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки или после нее "У" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки или после дать испрациваемого приоритета "У" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень, взятый в отдельности "У" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документами той же категории "&" документ, приведенный в других целях Дата действительного завершения патентного поискового органа: Федеральный институт	^						1-23
А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ 1-23 ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 □ последующие документы указаны в продолжении графы В Особые категории ссылочных документов: "А" документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки и т.д. "Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты подачи евразийской заявки "Y" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету понска, порочащий новизну или изобретательский уровень, взятый в отдельности "Y" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету понска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документами той же категории "%" документ, приведенный в других целях Дата действительного завершения патентного поискового органа: Федеральный институт		-		•		-	
А WO 2016/118040 A1 (ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 последующие документы указаны в продолжении графы В * Особые категории ссылочных документов: "A" документ, определяющий общий уровень техники "E" более ранний документ, но опубликованный после даты приоритета и приведенный для понимания изобретения приоритета и приведенный для понимания изобретения "X" документ, инсющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий новизну или изобретательский уровень, взятый в отдельности "Y" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испращиваемого приоритета "D" документ, приведенный в евразийской заявке Дата действительного завершения патентного поиска: Федеральный институт 1-23 Данные о патентах-аналогах указаны в приложении "T" более поздний документ, опубликованный после даты приоритета и приведенный для понимания изобретения "X" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень, взятый в отдельности "Y" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документ, влялющийся патентом-аналогом "L" документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Уполномоченное лицо:					,_ + 10 w_v2.asp	A.ToutingOulu-	
ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 □ последующие документы указаны в продолжении графы В * Особые категории ссылочных документов: "А" документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испращиваемого приоритета "D" документ, приведенный в евразийской заявке "Дата действительного завершения патентного поиска: Федеральный институт "Т" более поздний документ, опубликованный после даты приоритета и приведенный для понимания изобретения "X" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документами той же категории "&" документ, являющийся патентом-аналогом "L" документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Уполномоченное лицо :		005/1100-07/6-	-1400-7012-2 - 4410030020				
ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ "НОВАМЕДИКА") 28.07.2016 □ последующие документы указаны в продолжении графы В * Особые категории ссылочных документов: "А" документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испращиваемого приоритета "D" документ, приведенный в евразийской заявке "Дата действительного завершения патентного поиска: Федеральный институт Дато документ инсование и адрес Международного поискового органа: Федеральный институт □ документ инсование и приведенный в приложении "Т" более поздний документ, опубликованный после даты приоритета и приведенный для понимания изобретения "Х" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документ аналогом "L" документ, являющийся патентом-аналогом "L" документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Уполномоченное лицо :) A	WO 2016/11804	40 A1 (OBILIECTRO C C	ОГРАНИЧЕ	нной		1-23
тоследующие документы указаны в продолжении графы В * Особые категории ссылочных документов: "А" документ, определяющий общий уровень техники "Е" более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета "D" документ, приведенный в евразийской заявке "Дата действительного завершения патентного поиска: Федеральный институт "Дато документы и приведенный в приложении "Т" более поздний документ, опубликованный после даты приоритета и приор			, ,				1 23
*Особые категории ссылочных документов: "A" документ, определяющий общий уровень техники "E" более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "O" документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "P" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета "D" документ, приведенный в евразийской заявке "Дата действительного завершения патентного поискового органа: Федеральный институт		0.22.01			,,		
*Особые категории ссылочных документов: "A" документ, определяющий общий уровень техники "E" более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "O" документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "P" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета "D" документ, приведенный в евразийской заявке "Дата действительного завершения патентного поиска: "A" более поздний документ, опубликованный после даты приоритета и приоритет				данные	патентах-анало	гах указаны в приложе	нии
"Е" более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета "D" документ, приведенный в евразийской заявке "Дата действительного завершения патентного поиска: Федеральный институт "X" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документ, приведенный в сочетании с "%" документ, являющийся патентом-аналогом "L" документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Уполномоченное лицо:	* Особые катего	рии ссылочных доку	ментов:				
подачи евразийской заявки или после нее "О" документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета "D" документ, приведенный в евразийской заявке "Дата действительного завершения патентного поиска: Федеральный институт поиска, порочащий новизну или изобретательский уровень, взятый в отдельности "У" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень, взятый в отдельности "У" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий новизну или изобретательский уровень, взятый в отдельности "У" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий новизну или изобретательский уровень, взятый в отдельности "У" документ, приочащий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий наибометь наибометь наибометь н	"А" документ, с	пределяющий общи	й уровень техники				•
"О" документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д. "Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета "D" документ, приведенный в евразийской заявке "Дата действительного завершения патентного поиска: Федеральный институт """ документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документами той же категории "&" документ, являющийся патентом-аналогом "L" документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Уполномоченное лицо:							• • • •
"Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета "D" документ, приведенный в евразийской заявке "&" документ, приведенный в евразийской заявке "L" документ, приведенный в других целях Дата действительного завершения патентного поиска: 06 ноября 2019 (06.11.2019) Наименование и адрес Международного поискового органа: Федеральный институт				взятый в	отдельности	•	
заявки, но после даты испрашиваемого приоритета "D" документ, приведенный в евразийской заявке """ документ, приведенный в других целях Дата действительного завершения патентного поиска: Об ноября 2019 (06.11.2019) Наименование и адрес Международного поискового органа: Федеральный институт Другими документами той же категории """ документ, приведенный в других целях Об ноября 2019 (06.11.2019) Уполномоченное лицо:		рованию и т.д. "Ү" документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету					• • • •
"D" документ, приведенный в евразийской заявке "&" документ, являющийся патентом-аналогом "L" документ, приведенный в других целях Дата действительного завершения патентного поиска: Об ноября 2019 (06.11.2019) Уполномоченное лицо: Федеральный институт							
Дата действительного завершения патентного поиска: 06 ноября 2019 (06.11.2019) Наименование и адрес Международного поискового органа: Уполномоченное лицо: Федеральный институт							
Наименование и адрес Международного поискового органа: Уполномоченное лицо : Федеральный институт	Пата пайоте:						
Федеральный институт				T		.017)	
$\frac{1}{2}$							
	_	•	ru	M	W/	А.Р. Комарова	
РФ, 125993, Москва, Г-59, ГСП-3, Бережковская наб.,				1 100	Y /	. x.i . Nomaposa	
д. 30-1.Факс: (499) 243-3337, телетайп: 114818 ПОДАЧА Телефон № (499) 240-25-91				Телепон М	(499) 240-25-	91	
Transfer of the state of the st		, = 000 1, 100		1	1 20		