(43)

Дата публикации заявки 2020.11.30

**A61K 9/10** (2006.01) **A61K 9/66** (2006.01)

(22) Дата подачи заявки

A61P 35/00 (2006.01)

2015.03.13

ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ КОМПОЗИЦИИ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИ АКТИВНЫХ (54) СОЕДИНЕНИЙ

61/953,480 (31)

(32)2014.03.14

(33) US

(62)201691844; 2015.03.13

(71) Заявитель:

АДЖИОС ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ,

ИНК (US)

**(72)** Изобретатель:

Гу Чун-Хой (US)

(74) Представитель:

Медведев В.Н. (RU)

Представлены соединения и фармацевтические композиции, пригодные для лечения рака, и (57) способы лечения рака, включающие введение нуждающемуся в этом субъекту соединения или фармацевтической композиции, описанной в данном документе.

# ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ КОМПОЗИЦИИ ТЕРАПЕВТИЧЕСКИ АКТИВНЫХ СОЕДИНЕНИЙ

#### ЗАЯВЛЕНИЕ О ПРИОРИТЕТ

Данная заявка заявляет приоритет по заявке США № 61/953480, поданной 14 марта 2014 г., которая включена в данном документе в качестве ссылки во всей ее полноте.

#### УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

Изоцитратдегидрогеназы (IDHs) катализируют окислительное декарбоксилирование изоцитрата до 2-оксоглутарата (т.е. α-кетоглутарата). Эти ферменты относятся к двум различным подклассам, один из которых использует NAD(+) в качестве акцептора электронов, а другой NADP(+). Сообщалось о пяти изоцитратдегидрогеназах: три NAD(+)-зависимых изоцитратдегидрогеназах, которые локализуются в митохондриях, а также двух NADP(+)-зависимых изоцитратдегидрогеназах, одна из которых является митохондриальной, а другая преимущественно цитозольной. Каждый NADP(+)-зависимый изофермент представляет собой гомодимер.

IDH1 (изоцитратдегидрогеназа 1 (NADP+), цитозольная) также известна как IDH; IDP; IDCD; IDPC или PICD. Белок, кодируемый этим геном, является NADP(+)-зависимой изоцитратдегидрогеназой, обнаруженной в цитоплазме и пероксисомах. Он содержит пероксисомально направленную сигнальную последовательность PTS-1. Присутствие этого фермента в пероксисомах предполагает роли в регенерации NADPH для внутрипероксисомальных восстановлений, таких как преобразование 2, 4-диеноил- CoAs в 3-еноил-CoAs, а также в пероксисомальных реакций, потребляющих 2-оксоглутарат, а именно альфа-гидроксилирование фитановой кислоты. Цитоплазматический фермент играет значительную роль в цитоплазматической генерации NADPH.

Ген IDH1 человека кодирует белок из 414 аминокислот. Нуклеотидные и аминокислотные последовательности для человеческой IDH1 могут быть найдены как GenBank записи NM\_005896.2 и NP\_005887.2, соответственно. Последовательности нуклеотидных и аминокислотных последовательностей для IDH1 также описаны в, например, Nekrutenko *et al.*, Mol. Biol. Evol. 15:1674-1684(1998); Geisbrecht *et al.*, J. Biol. Chem. 274:30527-30533(1999); Wiemann *et al.*, Genome Res. 11:422-435(2001); The MГС Project Team, Genome Res. 14:2121-2127(2004); Lubec *et al.*, подано (декабрь, 2008) в UniProtKB; Kullmann *et al.*, подано (июнь, 1996) в базы данных EMBL/GenBank/DDBJ; и Sjoeblom *et al.*, Science 314:268-274(2006).

Немутантная, например, дикого типа, IDH1, катализирует окислительное декарбоксилирование изоцитрата в  $\alpha$ -кетоглутарат, тем самым восстанавливая NAD $^+$  (NADP $^+$ ) в NADH (NADPH), например, в прямой реакции:

Изоцитрат + NAD+ (NADP+)  $\rightarrow \alpha$ -KG + CO<sub>2</sub> + NADH (NADPH) + H<sup>+</sup>.

Было обнаружено, что мутации IDH1, присутствующие в некоторых раковых клетках, приводят к новой способности фермента катализировать NADPH-зависимое восстановление  $\alpha$ -кетоглутарата в R(-)-2-гидроксиглутарат (2HG). Производство 2HG, как полагают, способствуют образованию и прогрессированию рака (Dang, L et al, Nature 2009, 462:739-44).

Таким образом ингибирование мутантной IDH1 и ее неоактивности является потенциальным терапевтическим средством для лечения рака. Соответственно, существует постоянная потребность в ингибиторах IDH1 мутантов с альфа-гидроксильной неоактивностью.

Публикация РСТ WO 2013/107291 и публикация США 2013/0190249, которые включены в данный документ в качестве ссылки во всей их полноте, описывают соединения, которые ингибируют IDH1 мутанты (например, IDH1R132H или IDH1R132C). Эти заявки дополнительно раскрывают способы получения ингибиторов мутантных IDH1, фармацевтические композиции, содержащие эти соединения, и способы лечения заболеваний, расстройств или состояний (например, рака), связанных с повышенной экспрессией и/или амплификацией мутантной IDH1.

Существует потребность в фармацевтических композициях, которые имели бы свойства, подходящие для крупномасштабного производства и разработки, а также использования при лечении распространенных солидных опухолей, таких как глиомы, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), каждая из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1.

# КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ СУЩНОСТИ ИЗОБРЕТЕНИЯ

В данном документе раскрыты способы лечения распространенных солидных опухолей, таких как глиомы, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК) хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), каждая из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1, включающие введение нуждающемуся в этом субъекту твердой дисперсии или фармацевтической композиции, содержащей твердую дисперсию и по меньшей мере один фармацевтически приемлемый носитель.

Также в данном документе раскрыты твердые дисперсии, содержащие ингибитор мутантной IDH1 или ее фармацевтически приемлемой соли и один или более полимеров. Также в данном документе раскрыты способы получения таких твердых дисперсий. Эти твердые дисперсии имеют лучшую растворимость и усиливают воздействие терапевтически активного соединения относительно чистых кристаллических форм терапевтически активного соединения.

Также в данном документе раскрыто фармацевтическое использование этих твердых дисперсий для лечения распространенных солидных опухолей, таких как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), каждая из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1.

Также в данном документе раскрыты фармацевтические композиции, содержащие твердую дисперсию и по меньшей мере один фармацевтически приемлемый носитель. Также в данном документе раскрыты способы получения фармацевтических композиций.

#### КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ГРАФИЧЕСКИХ МАТЕРИАЛОВ

ФИГУРА 1 представляет собой рентгеновскую порошковую дифрактограмму (РПД) Формы 1.

ФИГУРА 2 представляет собой кривую дифференциальной сканирующей калориметрии (ДСК) Формы 1.

ФИГУРА 3 представляет собой кривую термогравиметрического анализа (ТГА) Формы 1.

ФИГУРА 4 представляет собой рентгеновскую порошковую дифрактограмму (РПД) Формы 2.

ФИГУРА 5 представляет собой кривую дифференциальной сканирующей калориметрии (ДСК) Формы 2.

Фигура 6 представляет собой кривую термогравиметрического анализа (ТГА) Формы 2.

# ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ СУЩНОСТИ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Подробное описание конструкций и расположения компонентов, изложенных в последующем описании или проиллюстрированных на графических материалах, не предназначены для ограничения. Другие варианты реализации изобретения и различные способы реализации изобретения включены в явной форме. Также, фразеология и терминология, используемые в настоящем документе, приведены для целей описания и не должны рассматриваться как ограничивающие. Использование выражений "включая", "содержащий" или "имеющий", "содержащий", "включающий" до их вариации в данном

документе предназначены для охвата элементов, перечисленных после них и их эквивалентов, а также дополнительных элементов.

## Определения:

Использованные выше и во всем описании изобретения следующие термины, если не указано иное, следует понимать как имеющие следующие значения.

Используемый в данном документе термин "кристаллический" относится к твердому веществу, иомеющему химическую структуру высокого порядка. В частности, кристаллическое свободное основание или солевая форма могут быть получены в виде одной или более монокристаллических форм. Для целей настоящей заявки термины "кристаллическая форма", "монокристаллическая форма" и "полиморф" являются синонимами; термины, различающие кристаллы, которые обладают различными свойствами (например, различные образцы XRPD и/или различные результаты DSC сканирования). Термин "полиморф" включает псевдополиморфы, которые, как правило, представляют собой различные сольваты материала и, таким образом их свойства Таким образом, каждый отдельный полиморф и отличаются друг от друга. псевдополиморф свободного основания или в форме соли считается особой монокристаллической формой в данном описании.

Термин "по существу кристаллический" относится к формам, которые могут иметь по меньшей мере определенный массовый процент кристалличности. Конкретные массовые проценты составляют 10 %, 20 %, 30 %, 40 %, 50 %, 60 %, 70 %, 75 %, 80 %, 85 %, 87 %, 88 %, 89 %, 90 %, 91 %, 92 %, 93 %, 94 %, 95 %, 96 %, 97 %, 98 %, 99 %, 99,5 %, 99,9 % или любой процент от 10 % до 100 %. В некоторых вариантах реализации изобретения, по существу кристаллический, относится к форме свободного основания или к форме соли, которая по меньшей мере на 70 % является кристаллической. В других вариантах реализации изобретения, по существу кристаллический относится к форме свободного основания или к форме соли, которая является на по меньшей мере 90 % кристаллической.

"Форма 1" или "Форма 1 Соединения 1" могут быть использованы взаимозаменяемо до описывают кристаллическую форму, синтезированную в примере 2, в разделе Примеры ниже и как описано ниже ио представлено данными, показанными на ФИГ. 1, 2 и 3.

"Форма 2" или "Форма 2 Соединения 1" используются взаимозаменяемо и описывают кристаллическую форму, синтезированную в Примере 3, в разделе Примеры ниже и как описано ниже и представлено данными, показанными на ФИГ. 4, 5 и 6.

Используемый в данном описании термин "аморфный" относится к твердому веществу, не имеющему дальнего порядка в положении его атомов. Аморфные твердые вещества, как правило, представляют собой переохлажденные жидкости, в которых молекулы расположены случайным образом так, что не существует четко определенная упорядоченность и отсутствует дальний порядок. Аморфные твердые вещества, как правило изотропные, т.е. обладают сходными свойствами во всех направлениях и не имеют определенных точек плавления. Например, аморфный материал представляет собой твердый материал, не имеющий острых характеристичных кристаллических пиков на его рентгеновской порошковой рентгенограмме (XRPD) (т.е. не кристаллический, как определено по XRPD). Вместо этого один или более широких пиков (например, ореолы) появляются на его XRPD. Широкие пики являются характеристичными для аморфного твердого вещества. Аморфный препарат соединения, описанного в данном документе, по существу, не содержит примесей и/или кристаллическое соединение.

Термин "по существу не содержащий" относится к формам и композициям, которые могут, по меньшей мере на конкретные массовые проценты, не содержать примеси и/или кристаллическое соединение. Конкретные массовые проценты представляют собой 60 %, 70 %, 75 %, 80 %, 85 %, 87 %, 88 %, 89 %, 90 %, 91 %, 92 %, 93 %, 94 %, 95 %, 96 %, 97 %, 98 %, 99 %, 99,5 %, 99,9 % или любой процент от 60 % до 100 %, без примесей и/или кристаллического соединения. В некоторых вариантах реализации изобретения, по существу не содержащий относится к форме свободного основания или в форме соли, которая имеет по меньшей мере 70 % чистоту. В других вариантах реализации изобретения, по существу кристаллический относится к форме свободного основания или в форме соли, которая является по меньшей мере на 90 % чистой. В других вариантах реализации изобретения, по существу не содержащий кристаллического соединения относится к композиции иомеющей менее чем примерно 30 %, менее чем примерно 20 %, менее чем примерно 10 %, менее чем примерно 5 %, менее чем примерно 1 % кристаллического соединения.

Используемый в настоящем описании термин "выделенный" относится к формам, которые могут составлять по меньшей мере определенный массовый процент конкретной кристаллической формы соединения. Конкретные массовые проценты составляют 90 %, 91 %, 92 %, 93 %, 94 %, 95 %, 96 %, 97 %, 98 %, 99 %, 99,5 %, 99,9 % или любой процент от 90 % до 100 %.

Термин "сольват или сольватированный" означает физическую ассоциацию соединения, включая его кристаллическую форму, в соответствии с данным изобретением с одной или более молекулами растворителя. Эта физическая ассоциация включает

образование водородных связей. В некоторых случаях сольват может быть выделен, например, если молекулы одного или более растворителей включены в кристаллическую решетку кристаллического твердого вещества. "Сольват или сольватированный" охватывает как фазу расвора, так и выделяемые сольваты. Типичные сольваты включают, например, гидрат, этанолят или метанолят.

Термин "гидрат" представляет собой сольват, в котором молекулой растворителя является  $H_2O$ , которая присутствует в определенном стехиометрическом количестве и может, например, включать полугидрат, моногидрат, дигидрат или тригидрат.

Термин "смесь" используется для обозначения комбинированных элементов смеси, независимо от фазового состояния комбинации (например, жидкость или жидкость/кристалл).

Термин "затравка" используется для обозначения добавления кристаллического материала для инициирования перекристаллизации или кристаллизации.

Термин "антирастворитель" используется для обозначения растворителя, в котором соединения, включая кристаллические формы, являются плохо растворимыми.

Используемый в данной заявке термин "примерно" означает примерно, в области, ориентировочно или около. Если термин "примерно" используется в сочетании с числовым диапазоном, он модифицирует этот диапазон путем расширения границ выше и ниже изложенных числовых значений. В общем, термин "примерно" используется в данном документе для модификации числового значения, выше и ниже указанного значения с помощью вероятной погрешности 10 %.

Используемый в данном описании термин "повышенные уровни 2HG" означает 10 %, 20 %, 30 %, 50 %, 75 %, 100 %, 200 %, 500 % или более 2HG, чем присутствует у субъекта, который не несет мутантный IDH1 аллель. Термин "повышенные уровни 2HG" может относиться к количеству 2HG внутри клетки, в опухоли, в органе, содержащем опухоль или в жидкости организма.

Термин "биологическая жидкость" включает одно или более из амниотической жидкости, окружающей плод, внутриглазной жидкости, крови (например, плазмы крови), сыворотки, спинно-мозговой жидкости, ушной серы, химуса, жидкости куперовой железы, женского эякулята, тканевой жидкости, лимфы, грудного молока, слизи (например, носового дренажа или мокротф), плевральной жидкости, гноя, слюны, кожного сала, спермы, сыворотки, пота, слез, мочи, вагинального секрета или рвоты.

Используемые в данном документе термины "ингибировать" или "предотвратить" включают как полное, так и частичное ингибирование и профилактику. Ингибитор может полностью или частично ингибировать целевую мишень.

Термин «лечить» означает снижение, подавление, ослабление, уменьшение, стабилизацию приостановку или развития или прогрессирования заболевания/расстройства (например, распространенной солидной опухоли, такой как внутрипеченочные холангиокарциномы  $(B\Pi XK)$ , хондросаркома, предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), каждое из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1), снижение тяжести заболевания/расстройства (т.е. распространенной солидной опухоли, такой как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легких (НМКРЛ), каждое из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1) или болезнью/расстройством улучшение симптомов, связанных (например, распространенной солидной опухолью, такой глиома, внутрипеченочные как холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), каждое из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1.

Используемое в данном документе количество соединения, эффективного для лечения расстройства или термин "терапевтически эффективное количество" относится к количеству соединения, которое является эффективным, при однократном или многократном введении дозы пациенту, при лечении клетки или при лечении, облегчении, смягчении или улучшении состояния субъекта с расстройством, выше ожидаемого при отсутствии такого лечения.

Используемый в данном документе термин " % мас./мас." используется для обозначения по массе в процентах от общей массы, которая используется в качестве основы для вычисления массового процента отдельного компонента. В качестве примера, для объемной композиции, % мас./мас. отдельного компонента может быть рассчитан как процент от общей массы всех компонентов объемной композиции. В качестве другого примера, для одной пероральной лекарственной формы, % мас./мас. отдельного компонента может быть рассчитан как процент от общей массы всех компонентов одной пероральной лекарственной формы. Например, если одна пероральная лекарственная форма представляет собой таблетку, общая масса может быть общей массой всех компонентов таблетки.

Используемый в данном описании термин "субъект" предназначен для обозначения человека. Примеры человеческих субъектов включают пациента-человека (называемого пациентом) имеющего расстройство, например, расстройство, описанное в данном документе, или нормального субъекта.

Термин "физически стабильный", как используется в данном документе, означает, что конкретная форма свободного основания или соли не изменяется в одну или более различных физических форм (например, различные твердые формы, как измерено с помощью XRPD, DSC до т.д.) при воздействии указанных условий, например, влажности окружающей среды при комнатной температуре или 40 ° C/75 % относительной влажности, в течение определенного периода времени, например, 1 день, 2 дня, 3 дня, 1 неделя, 2 недели, 1 месяц, 2 месяца, 3 месяца, 6 месяцев, 12 месяцев, 18 месяцев, 24 месяца или более. В некоторых вариантах реализации изобретения, менее 25 % формы соединения изменяется в оду или более различных физических форм, при воздействии определенных условий. В некоторых вариантах реализации изобретения, менее чем примерно 20 %, менее чем примерно 15 %, менее чем примерно 10 %, менее чем примерно 5 %, менее чем примерно 3 %, менее чем примерно 1 %, менее чем примерно 0,5 % вида конкретного соединения переходит в одну или более различных физических форм этого конкретного соединения при воздействии определенных условий. В некоторых вариантах реализации изобретения не обнаруживаемое количество конкретной формы соединения не изменяется в одну или более различных физических форм соединения.

Термин "химически стабильный", как он использован в данном документе, означает, что химическая структура конкретного соединения не изменяется в другое соединение (например, не разлагается) при воздействии определенных условий, например, влажности окружающей среды при комнатной температуре или 40 °C/75 % относительной влажности, в течение определенного периода времени, например, 1 день, 2 дня, 3 дня, 1 неделя, 2 недели, 1 месяц, 2 месяца, 3 месяца, 6 месяцев, 12 месяцев, 18 месяцев, 24 месяцев или более. В некоторых вариантах реализации изобретения, менее 25 % формы конкретного соединения изменяется в одно или более других соединений, при воздействии определенных условий. В некоторых вариантах реализации изобретения, менее чем примерно 20 %, менее чем примерно 15 %, менее чем примерно 10 %, менее чем примерно 5 %, менее чем примерно 3 %, менее чем примерно 1 %, менее чем примерно 0,5 % формы конкретного соединения изменяется в одно или более других соединений, при воздействии определенных условий. В некоторых вариантах реализации изобретения не обнаруживаемое количество формы конкретного соединения не изменяется в одну или более различных физических форм данного конкретного соединения.

Термин «дисперсия» относится к дисперсной системе, в которой одно вещество, диспергированная фаза, распределено в дискретных единицах по всему второму веществу (дисперсионная среда или основа). Размер диспергированной фазы может значительно

варьироваться (например, коллоидные частицы нанометрового размера, до нескольких микрон). В общем, диспергированные фазы могут быть твердыми веществами, жидкостями или газами. В случае твердой дисперсии, диспергированные и непрерывные фазы являются твердыми веществами. В фармацевтических применениях, твердая дисперсия может включать кристаллическое терапевтически активное соединение (дисперсная фаза) в аморфном полимере(ах) (непрерывная фаза) или альтернативно, аморфное терапевтически активное соединение (дисперсная фаза) в аморфном полимере (непрерывная фаза),

Термин "аморфная твердая дисперсия» обычно относится к твердой дисперсии двух или более компонентов, как правило, терапевтически активного соединения и полимера (или нескольких полимеров), но, возможно, содержащих другие компоненты, поверхностно-активные вещества или фармацевтические такие как другие вспомогательные вещества, где терапевтически активное соединение находится в аморфной фазе, а физическая стабильность и/или растворение и/или растворимость аморфного терапевтически активного соединения усиливается другими компонентами. В некоторых вариантах реализации изобретения дисперсия аморфного твердого вещества содержит полимер(ы) (и необязательно поверхностно-активное вещество), составляющие фазу и терапевтически активное соединение представляет собой дисперсную непрерывную фазу. В некоторых вариантах реализации изобретения, аморфная твердая дисперсия содержит полимер(ы) (и необязательно поверхностно-активное вещество), составляющие непрерывную фазу и терапевтически активное соединение представляет собой дисперсную фазу.

Иллюстративная твердая дисперсия представляет собой совместный осадок или совместный сплав конкретного терапевтически активного соединения с одним или более полимером(ами). "Совместный осадок" получают после растворения терапевтически активного соединения и одного или более полимера(ов), в растворителе или смеси растворителей, с последующим удалением растворителя или смеси растворителей. Иногда один или более полимеров может быть суспендирован в растворителе или смеси растворителей. Растворитель или смесь растворителей включает органические растворители и сверхкритические жидкости. Растворитель или смесь растворителей может также содержать нелетучий растворитель. "Совместный расплав" производится после нагревания терапевтически активного соединения и одного или более полимеров, для расплавления, необязательно в присутствии растворителя или смеси растворителей, с последующим смешиванием, удалением по меньшей мере части растворителя, если это применимо, и охлаждения до комнатной температуры, при выбранной скорости. В

некоторых случаях твердые дисперсии получают путем добавления раствора терапевтически активного соединения и твердых полимеров с последующим смешиванием и удалением растворителя или смеси растворителей. Для удаления растворителя или смеси растворителей могут быть применены вакуумная сушка, сушка распылением, сушка на стеллажах, лиофилизация, а также другие процедуры сушки. Применение любого из этих методов с использованием подходящих параметров обработки, в соответствии с настоящим описанием, будет обеспечивать конкретное терапевтически активное соединение в аморфном состоянии в конечной твердой дисперсии.

Используемый в данном описании термин "лекарственная форма прямого прессования", как правило, относится к форме (например, таблетке), полученной в результате прессования сухой смеси порошков (например, твердой дисперсии, например, агломерированной дисперсии), которые содержат соединение, например, терапевтическое соединение (например, плохо растворимое терапевтическое соединение, например, Соединение 1, например, аморфное Соединение 1, например, в виде твердой дисперсии, например, которое также содержит один или более полимеров и необязательно одно или более поверхностно-активных веществ) и необязательно один или более эксципиентов. Например, продукт (например, твердая дисперсия), полученный в результате процесса, описанного в настоящем документе, может иметь улучшенные свойства (например, сыпучесть), которые позволяют ему быть непосредственно прессованным, например, в пероральную лекарственную форму, например, таблетки или быть получены в виде капсул или саше.

## Фармацевтические композиции и способы лечения

Представлен способ лечения распространенных солидных опухолей, таких как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК) хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), каждая из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1, включающий введение нуждающемуся в этом субъекту фармацевтической композиции, содержащей: (a) соединение ((S)-N-((S)-1-(2-хлорофенил)-2-((3,3дифтороциклобутил)амино)-2-оксоэтил)-1-(4-цианопиридин-2-ил)-N-(5-фторопиридин-3ил)-5-оксопирролидине-2-карбоксамид (Соединение 1) или его фармацевтически приемлемую соль, как часть твердой дисперсии и необязательно (b) один или более фармацевтически приемлемых носителей.

Также представлены композиции, содержащие Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль в качестве части твердой дисперсии (например,

аморфной твердой дисперсии). Также представлены фармацевтические композиции, содержащие: (a) Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль, как часть твердой дисперсии и (b) один или более фармацевтически приемлемых носителей.

Эти методы лечения и фармацевтические композиции дополнительно проиллюстрированы подробными описаниями и иллюстративными примерами, приведенными ниже.

Фармацевтические композиции, содержащие твердые дисперсии терапевтически активного соединения в матрице, могут обеспечить улучшенные физические и химические свойства до могут быть получены путем образования однородного раствора или расплава терапевтически активного соединения и материала матрицы с последующим отверждением смеси путем охлаждения или удаления растворителя. Такие твердые дисперсии терапевтически активных соединений часто показывают повышенную биологическую доступность при пероральном введении по сравнению с пероральными композициями, содержащими недиспергированое соединение.

Распылительная сушка является наиболее широко используемым промышленным процессом, включающим образование частиц и сушку и может быть использована для получения твердых дисперсий терапевтически активных соединений. Она хорошо подходит для непрерывного производства сухих твердых веществ в виде порошка, гранул или агломератной формы из жидких исходных материалов в виде растворов, эмульсий и перекачиваемых суспензий. Таким образом, распылительная сушка является полезным процессом, в котором конечный продукт должен соответствовать установленным стандартам качества в отношении распределения частиц по размерам, остаточной влажности, объемной плотности и вида частиц.

Критические характеристики качества дисперсии высушенной распылением включают эффективные, связанные вещества, остаточное содержание растворителя, гомогенность, отсутствие кристалличности, способность к растворению, морфологию частиц и свойства текучести объемного порошка.

Критические параметры процесса включают состав распыляемого раствора и вязкость, тип сопла и размеры, давление распыления, скорость подачи распыляемого раствора, скорость сушки потока газа, входную и выходную температуры, температуры конденсатора (например, для сушки процессов с замкнутым циклом), а также вторичные параметры сушки,

В одном из вариантов реализации изобретения по меньшей мере определенный процент от массы Соединения 1 является кристаллическим. Конкретные массовые проценты могут составлять 10%, 20%, 30%, 40%, 50%, 60%, 70%, 75%, 80%, 85%, 87

%, 88 %, 89 %, 90 %, 91 %, 92 %, 93 %, 94 %, 95 %, 96 %, 97 %, 98 %, 99 %, 99,5 %, 99,9 % или любой процент от 10 % до 100 %. Если конкретный процент по массе Соединения 1 является кристаллическим, то остаток Соединения 1 является аморфным видом Соединения 1. Не ограничивающие примеры кристаллического Соединения 1 включают монокристаллическую форму Соединения 1 или смесь различных монокристаллических форм. В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 является по меньшей мере на 90 % по массе кристаллическим. В некоторых других вариантах реализации изобретения Соединение 1 является по меньшей мере на 95 % по массе кристаллическим. В некоторых других вариантах реализации изобретения Соединение 1 является по меньшей мере на 99 % по массе кристаллическим.

В другом варианте реализации изобретения, определенный процент по массе кристаллического Соединения 1 представляет собой специфическую монокристаллическую форму или сочетание монокристаллических форм. Конкретные массовые проценты могут составлять 10 %, 20 %, 30 %, 40 %, 50 %, 60 %, 70 %, 75 %, 80 %, 85 %, 87 %, 88 %, 89 %, 90 %, 91 %, 92 %, 93 %, 94 %, 95 %, 96 %, 97 %, 98 %, 99 %, 99,5 %, 99,9 % или любой процент от 10 % до 100 %. В другом варианте реализации изобретения Соединение 1 является по меньшей мере на 90 % по массе монокристаллическим. В другом варианте реализации изобретения Соединение 1 является по меньшей мере на 95 % по массе монокристаллическим. В другом варианте реализации изобретения Соединение 1 является по меньшей мере на 99 % по массе монокристаллическим.

В приведенном ниже описании Соединения 1, варианты реализации настоящего изобретения могут быть описаны со ссылкой на конкретную кристаллическую форму Соединения 1, как охарактеризовано одним или более свойствами, как описано в настоящем документе. Описания, характеризующие кристаллические формы, могут быть также использованы для описания смеси различных кристаллических форм, которые могут присутствовать в виде кристаллического Соединения 1. Тем не менее, конкретные кристаллические формы Соединения 1 также могут быть охарактеризованы одним или более из характеристик кристаллической формы, как описано в данном документе, с учетом или без учета ссылок на конкретную кристаллическую форму.

Кристаллические формы дополнительно проиллюстрированы подробными описаниями и иллюстративными примерами, приведенными ниже. Пики XRPD, описанные в Таблицах 1 и 2, могут варьироваться на  $\pm$  0,2 в зависимости от используемого инструмента для получения данных.

## Форма 1

В одном варианте реализации изобретения монокристаллическая форма, форма 1, Соединения 1 характеризуется рентгенограммой порошковой дифракции (XRPD), показанной на ФИГ 1 и данные, которые приведены в Таблице 1, получены с использованием СиКа излучения. В конкретном варианте реализации изобретения полиморф можно охарактеризовать одним или более из пиков, взятых из ФИГ. 1, как показано в Таблице 1. Например, полиморф можно охарактеризовать с помощью одного или двух или трех, четырех или пяти или шести или семи или восьми или девяти из пиков, показанных в Таблице 1.

Таблица 1

Угол	Интенсивность
2-тэта°	%
8,6	90,3
13,2	60,0
15,6	85,5
18,5	72,5
19,6	31,5
20,6	71,6
21,6	100,0
26,4	64,2
27,3	45,6

В другом варианте реализации изобретения форма 1 может быть охарактеризована пиками, идентифицированными при  $2\theta$  углах 8,6, 15,6, 18,5, 20,6, 21,6 и 26,4°. В другом варианте реализации изобретения форма 1 может быть охарактеризована пиками, идентифицированными при  $2\theta$ углах 8,6, 15,6, 18,5 и 21,6°.

В другом варианте реализации изобретения форма 1 может характеризоваться кривой дифференциальной сканирующей калориметрии (ДСК), показанной на ФИГ. 2. График ДСК отображает поток тепла в виде функции температуры от образца, изменение скорости температуры составляет примерно 10 °С/мин. Кривая характеризуется эндотермическим переходом с начальной температурой примерно 140,1 °С с расплавлением при температуре примерно 149,9 °С.

В другом варианте реализации изобретения форму 1 можно охарактеризовать термогравиметрическиим анализом (ТГА), показанным на ФИГ. 3. Кривая ТГА показывает на графике процент потерь массы образца в зависимости от температуры, при скорости изменения температуры примерно 10 °С/мин. Потеря массы представляет собой потерю примерно 0,44 % массы образца, так как температура изменяется примерно от 29,0 °С до 125,0 °С.

#### Форма 2

В одном варианте реализации изобретения монокристаллическая форма, Форма 2, Соединения 1 характеризуется рентгенограммой порошковой дифракции (ХРРD), показанной на ФИГ. 4 и данные, которые приведены в Таблице 2, получены с использованием СиКа излучения. В конкретном варианте реализации изобретения полиморф можно охарактеризовать одним или более из пиков, взятых из ФИГ. 4, как показано в Таблице 2. Например, полиморф можно охарактеризовать с помощью одного или двух или трех, четырех или пяти или шести или семи или восьми или девяти или десяти пиков, показанных в Таблице 2.

Таблица 2

Угол	Интенсивность
2-тэта°	%
9,8	85,6
11,6	100,0
14,9	11,4
16,5	15,3
19,6	75,2
20,1	7,3
22,5	32,6
23,0	69,4
25,0	8,9
31,4	22,0

В другом варианте реализации изобретения, форма 2 может быть охарактеризована пиками, идентифицированными при  $2\theta$  углах 9.8, 11.6, 19.6, 22.5, 23.0 до 31.4 °. В другом варианте реализации изобретения, форма 2 может быть охарактеризована пиками, идентифицированными при  $2\theta$ углах 9.8, 11.6, 19.6 и 23.0 °.

В другом варианте реализации изобретения форма 2 может характеризоваться кривой дифференциальной сканирующей калориметрии (ДСК), показанной на ФИГ. 5. График ДСК отображает поток тепла в виде функции температуры от образца, иозменение скорости температуры составляет примерно 10 °С/мин. Кривая характеризуется эндотермическим переходом с начальной температурой примерно 62,7 ° С с расплавлением при температуре примерно 72,5 °С и эндотермическим переходом с начальной температурой примерно 145,6 °С с расплавлением при температуре примерно 153,6 °С.

В другом варианте реализации изобретения, форма 2 может быть охарактеризована с помощью термического гравиметрического анализа (ТГА), показанного на ФИГ. 6. Профиль ТГА показывает на графике процент потерь массы образца в зависимости от температуры, при скорости изменения температуры примерно 10 °С/мин. Потеря массы

представляет собой потерю примерно 0,57 % по массе образца, так как температура изменяется примерно от 29,3 °C до 170,3 °C.

Другие варианты реализации изобретения направлены на монокристаллическую форму Соединения 1, которая характеризуется сочетанием вышеуказанных характеристик любой из монокристаллических форм, описанных в данном документе. Характеристика может быть любой комбинацией одного или более из XRPD, ТГА и ДСК, как описано для конкретной полиморфной формы. Например, монокристаллическую форму Соединения 1 можно характеризовать любой комбинацией результатов XRPD относительно положения основных пиков в XRPD скане; и/или любой комбинацией одного или более параметров, полученных из данных, полученных путем XRPD сканирования. Монокристаллическая форма Соединения 1 также может быть охарактеризована ТГА определениями потерь массы, связанными с образцом в течение заданного диапазона температур; и/или температурой, при которой начинается конкретный переход потери массы. ДСК определения температуры, связанной с максимальным расходом тепла при переходе теплового потока и/или температуры, при которой образец начинает испытывать переход теплового потока, могут также охарактеризовать кристаллическую форму. Изменение массы в образце и/или изменение сорбции/десорбции воды на молекулу Соединения 1, как определено с помощью измерений сорбции/десорбции воды в диапазоне относительной влажности (например, от 0 % до 90 %), также могут характеризовать монокристаллическую форму Соединения 1.

# Твердые дисперсии

Представлены композиции, содержащие Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль и один или более полимеров в составе твердой дисперсии (например, аморфной твердой дисперсии). В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия содержит Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль и один или более полимеров. В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия содержит Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль, один или более полимеров, а также одно или более поверхностно-активных веществ. В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия содержит Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль и один полимер. В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия содержит Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль, один полимер и поверхностно-активное вещество.

Твердые дисперсии. представленные в данном документе, содержащие Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль, могут повышать растворимость Соединения 1 по отношению к чистой кристаллической форме Соединения 1 (например,

Форма 1 или Форма 2) и, таким образом, обеспечивают улучшенное воздействие при пероральном дозировании твердой дисперсии субъекту. В одном из вариантов реализации изобретения твердая дисперсия содержит Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль, один или более полимеров и необязательно одно или более повышающие растворимость поверхностно-активных веществ.

Например, растворимость в воде Формы 1 составляет от примерно 0,025 мг/мл до примерно 0,035 мг/мл до растворимость в воде Формы 2 составляет от примерно 0,008 мг/мл до примерно 0,010 мг/мл.

Форма 2 имеет растворимость примерно 0,018 мг/мл в имитированной в голодном состоянии кишечной жидкости (FASSIF) при рН 6,1 при 4 часах. Для сравнения, аморфные высушенные распылением дисперсии имеют растворимость от примерно 0,05 мг/мл до примерно 0,50 мг/мл в FASSIF при 3 часах.

В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия проявляет по меньшей мере примерно 20 %, по меньшей мере примерно 30 % по меньшей мере примерно 60 % по меньшей мере примерно 60 % по меньшей мере примерно 70 % по меньшей мере примерно 80 % или по меньшей мере примерно на 90 % более сильное воздействия Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, при введении субъекту, по сравнению с введением *in situ* аморфного Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли. В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия имеет по меньшей мере примерно 20 %, по меньшей мере примерно 30 % по меньшей мере примерно 40 %, по меньшей мере примерно 50 % по меньшей мере примерно 60 % по меньшей мере примерно 70 % по меньшей мере примерно 80 % или по меньшей мере примерно на 90 % более сильное воздействие Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, при введении субъекту, по сравнению с введением чистого кристаллического Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли.

В фармакокинетических исследованиях крыс и обезьян, умеренное улучшение воздействия наблюдается при введении твердой дисперсии пероральных лекарственных форм по сравнению с показателями *in situ* аморфных дозировок. Например, твердая дисперсия, содержащая 50 % мас./мас. Соединения 1 и 50 % мас./мас. фталата поливинилацетата (PVAP) имеет примерно в два раза более сильное воздействие по сравнению с *in situ* аморфным Соединением 1 у самцов крыс Спрэг-Доули. Отсутствует существенная разница в воздействии между твердой дисперсией, содержащей 70 % мас./мас. Соединения 1 и 30 % мас./мас. пероральной лекарственной формой по сравнению с *in situ* аморфным Соединением 1, у самцов макак, воздействие твердой

дисперсии, содержащей 50 % мас./мас. Соединения 1 и 50 % мас./мас. Ацетат сукцината гидроксипропилметилцеллюлозы, также известный как ацетат сукцинат гипромеллозы (HPMCAS), не показывает существенной разницы по сравнению с *in situ* аморфным Соединением 1. Аналогичным образом, твердая дисперсия, содержащая 50 % мас./мас. Соединения 1 и 50 % мас./мас. гидроксипропилметилцеллюлозы, также известная как гипромеллоза фталат (HPMC -фталат), не показывает существенной разницы по сравнению с *in situ* аморфным Соединением 1. В то время как *in situ* аморфные терапевтические соединения обычно используются для дозирования в исследованиях на животных, они не пригодны как лекарственные формы для дозирования в организме человека.

Как было описано в фармакокинетическом исследовании на крысах Примера 4, воздействие Соединения 1 улучшается, если дозированные формы твердой дисперсии вводят по сравнению с чистой Формой 2 кристаллического Соединения 1.

В некоторых вариантах реализации изобретения по меньшей мере часть Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, в твердой дисперсии находится в аморфном состоянии (например по меньшей мере примерно 50 % по меньшей мере примерно 55 % по меньшей мере примерно 60 %, в меньшей мере, примерно 65 % по меньшей мере примерно 75 % по меньшей мере примерно 75 % по меньшей мере примерно 80 % по меньшей мере примерно 85 %, по меньшей мере примерно 90 % по меньшей мере примерно 95 % по меньшей мере примерно 98 % или по меньшей мере примерно 99 %). В других вариантах реализации изобретения твердая дисперсия по существу не содержит кристаллического Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли.

В некоторых вариантах реализации настоящего изобретения композиция представляет собой аморфную твердую (например, высушенную распылением) дисперсию, содержащую Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль и полимер. Аморфная твердая дисперсия может содержать, например, менее чем примерно 30 %, менее чем примерно 20 %, менее чем примерно 15 %, менее чем примерно 10 %, менее чем примерно 5 %, менее чем примерно 4 %, менее чем примерно 3 %, менее чем примерно 2 % или менее чем примерно 1 % кристаллического Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, например, ПО существу, не содержать кристаллическое Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль.

В одном из вариантов реализации изобретения твердая дисперсия проявляет заранее определенный уровень физической и/или химической стабильности. Например, твердая дисперсия сохраняет примерно 50 %, примерно 60 %, примерно 70 %, примерно 80 %,

примерно 90 %, примерно 95 %, примерно 98 % или примерно 99 %, аморфного Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, при хранении при температуре 25 °C в плотно закрытой таре с водой, например, флаконе из янтарного стекла, контейнере из полиэтилена высокой плотности (HDPE) или двойных мешков из полиэтилена с витыми нейлоновыми стяжками, помещенных в HDPE контейнер с осущителем.

В некоторых вариантах реализации изобретения полимер повышает химическую или физическую стабильность (например, как измерено с помощью модулированного дифференциального сканирующего калориметра) Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, при хранении (например, при температуре 2-8 °C, например, 4°C или при комнатной температуре) по меньшей мере примерно на 10 % (например, по меньшей мере примерно на 20 % по меньшей мере примерно на 30 % по меньшей мере примерно на 40 %, по меньшей мере примерно на 50 % по меньшей мере примерно на 60 % по меньшей мере примерно на 70 % по меньшей мере примерно на 80 % или по меньшей мере примерно на 90 %) по сравнению с аморфным Соединением 1 или его фармацевтически приемлемой солью, не в присутствии полимера.

Твердая дисперсия, как правило, имеет температуру стеклования, где дисперсия осуществляет переход из стеклообразного твердого вещества в каучуковую композицию. В общем случае, чем выше температура стеклования, тем больше физическая стабильность дисперсии. Существование температуры стеклования обычно указывает, что по меньшей мере, большая часть композиции (например, дисперсии) находится в аморфном состоянии. Температура стеклования (Тg) твердой дисперсии, подходящей для фармацевтического применения, как правило составляет по меньшей мере примерно 50 °C. В некоторых вариантах реализации изобретения предпочтительны более высокие температуры. Таким образом, в некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия, раскрытая в данном документе имеет Тg по меньшей мере примерно 100 ° С (например по меньшей мере примерно 100 °C по меньшей мере примерно 105 °C по меньшей мере примерно 110 °C, по меньшей мере примерно 115 °C по меньшей мере примерно 120 °C по меньшей мере примерно 125 °C по меньшей мере примерно 130 °C по меньшей мере примерно 135 °C по меньшей мере примерно 140 °C по меньшей мере примерно 150 °C по меньшей мере примерно 160 °C по меньшей мере примерно 170 °C по меньшей мере примерно 175 °C по меньшей мере примерно 180 °C или по меньшей мере примерно 190 °C). В некоторых вариантах реализации изобретения Тg составляет до примерно 200 °C. В некоторых вариантах реализации изобретения Тg составляет до примерно 130 ° С (например по меньшей мере примерно 110 °С по меньшей мере примерно 111 °C, по меньшей мере примерно 112 °C, по меньшей мере примерно 113 °C

по меньшей мере примерно 114 ° С по меньшей мере примерно 115 °C по меньшей мере примерно 116 °C по меньшей мере примерно 117 °C по меньшей мере примерно 118 °C по меньшей мере примерно 120 °C по меньшей мере примерно 120 °C по меньшей мере примерно 121 °C по меньшей мере примерно 122 °C по меньшей мере примерно 123 °C по меньшей мере примерно 125 °C по меньшей мере примерно 125 °C по меньшей мере примерно 126 °C по меньшей мере примерно 127 °C по меньшей мере примерно 128 °C, при меньшей мере, примерно 129 °C или по меньшей мере примерно 130 °C). Если не указано иное, температуры стеклования, раскрытые в данном документе, измеряют в сухих условиях.

В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия имеет более высокую температуру стеклования по сравнению с температурой стеклования аморфного Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, не в присутствии полимера (ов). В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия имеет скорость релаксации, которая ниже, чем скорость релаксации аморфного Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, не в присутствии полимера (ов).

Примеры полимеров в твердой дисперсии включают производные целлюлозы (например, гидроксипропилметилцеллюлозу, также известную как гипромеллоза, (НРМС), фталат гидроксипропилметилцеллюлозы, также известный как гипромеллоза фталат (НРМСР), ацетат-сукцинат гидроксипропилметилцеллюлозы, также известный как гипромеллоза сукцинат, (HPMCAS), гидроксипропилцеллюлоза (HPC)),ацетат ацетат-фталат этилцеллюлоза или целлюлозы; поливинилпирролидоны  $(\Pi B \Pi);$ полиэтиленгликоли (ПЭГ); поливиниловые спирты (PVA); поливиниловые сложные поливинилацетат-фталат (PVAP); эфиры, такие как акрилаты, такие как полиметилметакрилат (например, Eudragit.RTM. E); циклодекстрины (например, бетациклодекстрин); поли (D, L-лактид) (PLA), поли (D,L-лактид, со-гликолидная кислота (PLGA), a также их сополимеры и их производные, включая, например, поливинилпирролидон-винилацетат (ПВП-VA), поливинил капролактам-поливинил до ацетат-полиэтиленгликолевый сополимер, метилакрилат/сополимер метакриловой кислоты; Soluplus; коповидон до их смеси. В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия содержит один водорастворимый полимер.

В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия содержит один частично растворимый в воде полимер. В некоторых вариантах реализации изобретения полимер представляет собой полимер целлюлозы.

В некоторых вариантах реализации изобретения полимер является HPMCAS (например, HPMCAS различных марок: HPMCAS-M, HPMCAS-MG или HPMCAS-HG). В

некоторых вариантах реализации изобретения полимер является PVAP. В некоторых вариантах реализации изобретения полимер представляет собой HPMC (например, HPMC различных марок: HMPC60SH50, HPMCE50 или HPMCE15). В некоторых вариантах реализации изобретения полимер является HPMCP (например, HPMCP различных марок: например, HMPCP-HP55).

В некоторых вариантах реализации изобретения полимер представляет собой рНзависимый растворимый в кишечнике полимер. Такие рН-зависимые растворимые в кишечнике полимеры включают, но не ограничиваются ими, производные целлюлозы (например, ацетат-фталат целлюлозы (CAP)HPMCP, HPMCAS, карбоксиметилцеллюлозу (СМС) или их соли (например, натриевую соль, такую как (CMC-Na)); (CAT), ацетаттримеллитат целлюлозы ацетат фталат гидроксипропилцеллюлозы (НРСАР), ацетат фталат гидроксипропилметилцеллюлозы (НРМСАР) до ацетат фталат метилцеллюлозы (МСАР), полиметакрилаты (например, Eudragit S) или их смеси.

В некоторых вариантах реализации изобретения полимер представляет собой ацетат-сукцинат гидроксипропилметилцеллюлозы, также известный как ацетат сукцинат гипромеллозы, (HPMCAS), например, HMPCAS-HG.

В другом варианте реализации изобретения полимер(ы) представляет собой нерастворимый поперечно-сшитый полимер, например поливинилпирролидон (например, кросповидон). В другом варианте реализации изобретения полимер(ы) представляет собой поливинилпирролидон (ПВП).

В некоторых вариантах реализации изобретения один или более полимер(ов) присутствует в твердой дисперсии в количестве примерно от 10 % мас./мас. до 90 % мас./мас. (например, от примерно 20 % мас./мас. до примерно 80 % мас./мас., от примерно 30 % мас./мас. до примерно 40 % мас./мас. до примерно 60 % мас./мас. до примерно 15 % мас./мас. до примерно 35 % мас./мас.). В некоторых вариантах реализации изобретения полимер (ы) присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 10 % мас./мас. до примерно 80 % мас./мас., например, от примерно 30 % мас./мас. до примерно 75 % мас./мас. или от примерно 40 % мас./мас. до примерно 65 % мас./мас. или от примерно 45 % мас./мас. до примерно 55 % мас./мас., например, примерно 46 % мас./мас., примерно 47 % мас./мас., примерно 48 % мас./мас., примерно 51 % мас./мас., примерно 52 % мас./мас., примерно 53 % мас./мас. или примерно 54 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения полимер(ы) присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 48 % мас./мас., примерно 48,5 % мас./мас., примерно 49 % мас./мас., примерно 48,5 % мас./мас., примерно 49 % мас./мас., примерно

49,5 % мас./мас., примерно на 50 % мас./мас., примерно 50,5 % мас./мас., примерно 51 % мас./мас., примерно 51,5 % мас./мас., примерно 52 % мас./мас. или примерно 52,5 % мас./мас.

В некоторых вариантах реализации изобретения полимер(ы) присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 30 % мас./мас. до примерно 70 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения полимер(ы) присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 35 % мас./мас. до примерно 65 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения полимер(ы) присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 40 % мас./мас. до примерно 60 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения полимер(ы) присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 45 % мас./мас. до примерно 55 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения полимер(ы) присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 45 % мас./мас. до примерно 55 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения полимер(ы) присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 50 % мас./мас.

В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 10 % мас./мас. до 90 % мас./мас. (например, от примерно 20 % мас./мас. до примерно 80 % мас./мас., от примерно 30 % мас./мас. до примерно 70 % мас./мас., от примерно 40 % мас./масс. до примерно 60 % мас./мас. или от примерно 15 % мас./мас. до примерно 35 % мас./мас.). В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 10 % мас./мас. до примерно 80 % мас./мас., например, от примерно 30 % мас./мас. до примерно 75 % мас./мас. или от примерно 40 % мас./мас. до примерно 65 % мас./мас. или от примерно 45 % мас./мас. до примерно 55 % мас./мас., например, примерно 46 % мас./мас., примерно 47 % мас./мас., примерно 48 % мас./мас., примерно 49 % мас./мас., примерно 50 % мас./мас., примерно 51 % мас./мас., примерно 52 % мас./мас., примерно 53 % мас./мас. или примерно 54 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в твердой дисперсии в количестве примерно 48 % мас./мас., примерно 48,5 % мас./мас., примерно 49 % мас./мас., примерно 49,5 % мас./мас., примерно 50 % мас./мас., примерно 50,5 % мас./мас., примерно 51 % мас./мас., примерно 51,5 % мас./мас., примерно 52 % мас./мас. или примерно 52,5 % мас./мас.

В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 30 % мас./мас. до примерно 70 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в

твердой дисперсии в количестве от примерно 35 % мас./мас. до примерно 65 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 40 % мас./мас. до примерно 60 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 45 % мас./мас. до примерно 55 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемой соли, присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 50 % мас./мас.

В другом варианте реализации изобретения твердая дисперсия содержит от примерно 20 % мас./мас. до примерно 80 % мас./мас. Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли до от примерно 20 % мас./мас. до примерно 80 % полимера (ов). В другом варианте реализации изобретения твердая дисперсия содержит от примерно 25 % мас./мас. до примерно 75 % мас./мас. Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли до от примерно 25 % мас./мас. до примерно 75 % полимера (ов). В другом варианте реализации изобретения твердая дисперсия содержит от примерно 30 % мас./мас. до примерно 70 % мас./мас. Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли до от примерно 30 % мас./мас. до примерно 70 % полимера(ов). В другом варианте реализации изобретения твердая дисперсия содержит от примерно 35 % мас./мас. до примерно 65 % мас./мас. Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли до от примерно 35 % мас./мас. до примерно 65 % полимера(ов). В другом варианте реализации изобретения твердая дисперсия содержит от примерно 40 % мас./мас. до примерно 60 % мас./мас. Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли до от примерно 40 % мас./мас. до примерно 60 % полимера (ов). В другом варианте реализации изобретения твердая дисперсия содержит от примерно 45 % мас./мас. до примерно 55 % мас./мас. Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли до от примерно 45 % мас./мас. до примерно 55 % полимера (ов). В другом варианте реализации изобретения твердая дисперсия содержит от примерно 50 % мас./мас. Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, а также от примерно 50 % мас./мас. полимера (ов).

В другом варианте реализации изобретения твердая дисперсия содержит от примерно 45 % мас./мас. до примерно 55 % мас./мас. Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли до от примерно 45 % мас./мас. до примерно 55 % мас./мас. НРМСАS (например, HPMCAS -МГ или HPMCAS-НG или другие сорта, такие как LF, MF, HF или LG) или PVAP. В другом варианте реализации изобретения твердая

дисперсия содержит примерно 50 % мас./мас. Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, а также примерно 50 % мас./мас. НРМСАS.

В некоторых вариантах твердая дисперсия также содержит поверхностно-активное вещество или инертнок фармацевтически приемлемое вещество. Примеры поверхностно-активных веществ в твердой дисперсии включают лаурилсульфат натрия (SLS), витамин Е или его производное (например, витамин Е TPGS), докузат натрия, додецилсульфат натрия, полисорбаты (например, Tween 20 и Tween 80), полоксамеры (такие как полоксамер 335 и полоксамер 407), глицерил моноолеат, Span 65, Span 25, Каприол 90, плюроновые сополимеры (например, Pluronic F108, Pluronic P-123) и их смеси. В некоторых вариантах реализации изобретения поверхностно-активное вещество является SLS. В некоторых вариантах реализации изобретения поверхностно-активное вещество является витамином Е или его производным (например, витамином Е ТРGS).

В некоторых вариантах реализации изобретения поверхностно-активное вещество присутствует в твердой дисперсии в количестве от примерно 0,1 % мас./мас. до примерно 10 % мас./мас., например, от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 2 % мас./мас. или от примерно 1 % мас./мас. до примерно 3 % мас./мас., от примерно 1 % мас./мас. до примерно 4 % мас./мас. или от примерно 1 % мас./мас. до примерно 5 % мас./мас. В вариантах реализации изобретения поверхностно-активное некоторых присутствует в твердой дисперсии в количестве примерно 0,1 % мас./мас., примерно 0,2 % мас./мас., примерно 0,3 % мас./мас., примерно 0,4 % мас./мас., примерно 0,5 % мас./мас., примерно 0,6 % мас./мас., примерно 0,7 % мас./мас., примерно 0,8 % мас./мас., примерно 0,9 % мас./мас. или примерно 1 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения поверхностно-активное вещество присутствует в твердой дисперсии в количестве примерно 0,5 % мас./мас., примерно 1 % мас./мас., примерно 1,5 % мас./мас., примерно 2 % мас./мас., примерно 2,5 % мас./мас., примерно 3 % мас./мас., примерно 3,5 % мас./мас., примерно 4 % мас./мас., примерно 4,5 % мас./мас. или примерно 5 % мас./мас. Способы получения твердых дисперсий

В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия может быть получена в соответствии со способом, описанным в настоящем документе. В общем, методы, которые могут быть использованы, включают те, которые включают быстрое удаление растворителя или смеси растворителей из смеси или охлаждение расплавленного образца. Такие способы включают, но не ограничиваются ими, выпаривание вращением, сублимационную сушку (т.е. лиофилизацию), вакуумную сушку, отвердевание после расплавления и экструзию из расплава. Один из вариантов реализации изобретения настоящего раскрытия включает твердую дисперсию, полученную с помощью

распылительной сушки. В одном варианте реализации изобретения продукт, полученный путем распылительной сушки, сушат, чтобы удалить растворитель или смесь растворителей.

Препараты, описанные в данном документе, например, фармацевтическая композиция, может быть получена путем сушки распылением смеси, содержащей Соединение 1 или его фармацевтически приемлемой соли, один или более полимеров и соответствующий растворитель или смесь растворителей. Распылительная сушка включает распыление жидкой смеси, содержащей, например, твердое вещество и растворитель или смесь растворителей и удаление растворителя или смеси растворителей. Растворитель или смесь растворителей может также содержать нелетучий растворитель, такой как ледяная уксусная кислота. Распыление может быть выполнено, например из двух жидкостей или под давлением или из электроультразвукового сопла или на вращающемся диске.

Распылительная сушка преобразует жидкое сырье в сухую гранулированную форму. Распылительная сушка обычно включает распыление раствора для подачи жидкости в брызги из капель и контактирование капель с горячим воздухом или газом в сушильной камере. Брызги обычно получают либо вращением (колеса) или при помощи распылительных форсунок. Испарение влаги из капелек и образование сухих частиц протекают в условиях регулируемой температуры и условиях расхода воздуха.

Необязательно, вторичный процесс сушки, такой как сушка с псевдоожиженным слоем или вакуумная сушка, могут быть использованы для уменьшения остаточных растворителей (и других добавок, такие как ледяная уксусная кислота) до фармацевтически приемлемых уровней. Как правило, распылительная сушка включает контактирование высокодисперсной жидкой суспензии или раствора (например, распыленного раствора) и достаточного объема горячего воздуха или газа (например, азота, например, чистого азота), чтобы произвести испарение и сушку жидких капель. Препарат для высушивания распылением может представлять собой любой раствор, грубую суспензию, суспензию, коллоидную дисперсию или пасту, которые можно распылять с использованием выбранной распылительной сушилки. В стандартной процедуре, препарат распыляют в поток теплого фильтрованного воздуха (или в газ, например, азот), который испаряет растворитель и передает высушенный продукт в коллектор (например, циклон). Отработанный воздух или газ затем выходят с растворителем (или смесью растворителей, в том числе любыми добавками, такими как ледяная уксусная кислота), (которые, например, затем фильтруют) или в качестве альтернативы, отработанным воздухом или газом. который направляется в конденсатор,

чтобы захватить и потенциально переработать растворитель или смесь указанных растворителей. Например, если используется газ (например, азот), газ затем может быть возвращен, снова нагрет и возвращен в блок в системе с замкнутым контуром. Коммерчески доступные типы аппаратов могут быть использованы для проведения распылительной сушки. Например, коммерческие распылительные сушилки производятся Buchi Ltd. и Niro (например, PSD линия распылительных сушилок производства Niro).

Распылительная сушка обычно использует твердые нагрузки материала от примерно 1 % до примерно 30 % или до примерно 50 % (т.е. терапевтически активное соединение плюс и эксципиенты), предпочтительно по меньшей мере примерно 10 %. В некоторых вариантах реализации изобретения твердые нагрузки менее чем на 10 % могут привести к снижению выходов и неприемлемо долгосрочных периодам прогона. В общем, верхний предел твердых нагрузок определяется вязкостью (например, возможностью прокачивать) полученный раствор и растворимостью компонентов в растворе. Как правило, вязкость раствора может определять размер частиц в полученном порошковом продукте.

Методы и способы распылительной сушки можно найти в Perry's Chemical Engineering Handbook, 6th Ed., R. H. Perry, D. W. Green & J. O. Maloney, eds., McGraw-Hill Book Co. (1984); и Marshall "Atomization and Spray-Drying" 50, Chem. Eng. Prog. Monogr. Series 2 (1954). В общем, распылительную сушку проводят при температуре на входе от примерно 40 °C до примерно 200 °C, например, от примерно 70 °C до примерно 150 °C, предпочтительно от примерно 40 °C до примерно 60 ° C, от примерно 50 ° c до примерно 55 °C или от примерно 80 °C до примерно 110 ° C, например, примерно 90 °C. Распылительную сушку обычно проводят при температуре на выходе от примерно 20 °C до примерно 100 °C, например от примерно 25 °C до примерно 30 °C (например, примерно 26 °C), от примерно 40 °C до примерно 50 °C, от примерно 50 °C до примерно 65 °C, например, от примерно 56 °C до примерно 58 °C.

Удаление растворителя или смеси растворителей, может потребовать последующей стадии высушивания, такой как высушивание на стеллаже, высушивание в псевдоожиженном слое (например, от комнатной температуры до примерно 100 °C), вакуумная сушка, СВЧ-сушка, сушка в ротационном барабане или биконическая вакуумная сушка (например, от комнатной температуры до примерно 200 °C).

В одном из вариантов реализации изобретения распылительная сушка представляет собой распылительную сушку в псевдоожиженном слое (FSD). Стадии, описанные в FSD, могут включать, например: приготовление раствора жидкого корма (например, содержащего Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль и необязательно

полимер(ы) и/или поверхностно-активное вещество(а), растворенное или суспендированное в растворителе (растворителях)); распыление (например, с насадкой под давлением, центробежным распылителем или диском, форсункой с двумя жидкостями или другими методами распыления) раствора исходного материала при доставке в сушильную камеру распылительной сушилки, например, работающей в режиме FSD; высушивание раствора исходного материала в сушильной камере с нагретым воздухом или нагретым газом (например, азотом) для получения продукта, в котором более крупные частицы продукта отделяются, например, выпадают, в то время как мелкие частицы переносятся потоком воздуха или газа вверх в верхнюю часть сушильной камеры (например, за счет естественной конвекции) и в циклоне и повторное введение (например, в верхней части сушильной камеры или в осевом направлении к середине камеры) мелких частиц в сушильную камеру, в которой повторно введенные мелкие частицы могут агломерироваться co вновь образованным продуктом формирования для агломерированного продукта, в котором, если агломерированный продукт является достаточно большим, он будет отделяться, если он не является достаточно большим, чтобы отделяться, то агломерированный продукт будет переноситься за счет конвекции к верхней камере и в циклон и вновь в камеру. Этот процесс повторяется до тех пор, пока не сформируется агломерированной продукт, который достаточно велик, чтобы выпасть. Мелкие частицы могут быть повторно введены из циклона в сушильную камеру через впускную трубу.

В некоторых вариантах реализации изобретения, скорее чем высушивание раствора исходного материала с нагретым воздухом или нагретым газом, питающий раствор может вместо того этого быть отвержден распылением, например, камера находится при комнатной температуре (например,  $21\pm4$  °C) или охлаждается, например, охлажденный газ (например, азот) используется для процесса.

FSD может дополнительно включать сбор агломерированного продукта в первой псевдоожижающей камере; с последующей разгрузкой агломерированного продукта из первой псевдоожижающей камеры во вторую псевдоожижающую камеру, в которой может происходить процесс после сушки.

Агломерированный продукт (например, который осаждается в сушильной камере) затем может быть передан из второй псевдоожижающей камеры в третью псевдоожижающую камеру, где охлаждается агломерированный продукт. Агломерированный продукт (например, твердая дисперсия аморфного соединения) может затем быть подвергнут дополнительной обработке. Например, продукт может быть непосредственно спрессован. Продукт может быть дополнительно смешан

поверхностно-активным веществом, вспомогательным веществом или фармацевтически приемлемым носителем, например, до прямого прессования. Продукт может быть необязательно дополнительно обработан, например измельчен, гранулирован, смешан до/или перемешан с расплавом гранулята, поверхностно-активным веществом, эксципиентом и/или фармацевтически приемлемым носителем.

FSD может быть выполнена в коммерческой распылительной сушилке, работающей в режиме псевдоожиженной распылительной сушки (режим FSD). FSD может быть выполнена в любом режиме открытого цикла или в режиме замкнутого цикла (например, сушильный газ, например, азот, рециркулируют). Примеры подходящих распылительных сушилок для использования в FSD включают следующие сушилки: от Niro (например, PSD линия распылительных сушилок изготовленных Niro: PHARMASD.TM .; Химическая или SD линия сушилок). FSD может существенно быть выполнена в любой распылительной сушилке, которая настроена, чтобы позволить повторное введение мелких частиц в сушильную камеру.

Дополнительная пост-сушка, например, в вакууме или сушилке с псевдоожиженным слоем или сушилке двойного конуса или биконической пост-сушилке или сушильном барабане, могут быть выполнены при необходимости/применимости для удаления дополнительных растворителей. В некоторых вариантах реализации изобретения выполняется стадия пост-сушки.

Для удаления растворителя или смеси растворителей, вакуумная сушка, сушка распылением, сушка в псевдоожиженном спрей, сушка на стеллажах, лиофилизация, выпаривание при вращение до другие процедуры сушки могут быть применены. Применение любого из этих методов с использованием подходящих параметров обработки, в соответствии с настоящим описанием, будет обеспечивать Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль в аморфном состоянии в готовой твердой дисперсии. При использовании соответствующих условий (например, низкие температуры на выходе в распылительной сушилке использование растворителей с низкой температурой кипения использование нагретого газа), которые приводят к дисперсии, например, порошка, с желательными свойствами (например, средний размер частиц (d50) 40-200 микрон 9 например, 40-150 мкм), порошок с насыпной плотностью 0,2 г/мл (например, от 0.2 до 0.5 г/мл) или > 0.25 г/мл, порошку с улучшенной текучестью (например, низкие силы сцепления, низкое внутреннее трение между частицами); и/или сухой порошок с низкими OVI (органические летучие примеси), например, ниже пределов ІСН и/или спецификаций пользователей), дисперсия может быть непосредственно спрессована в лекарственную форму.

В некоторых вариантах реализации изобретения температура на входе составляет от примерно 50 °C до примерно 200 °C, например, от примерно 60 °C до примерно 150 °C, от примерно 70 °C до примерно 100 °C, от примерно 60 °C до примерно 95 °C, от примерно 65 °C до примерно 85 °C, от примерно 70 °C до примерно 90 °C, от примерно 85 °C до примерно 95 °C или от примерно 70 °C до примерно 85 °C.

В некоторых вариантах реализации изобретения температура на выходе составляет от примерно комнатной температуры (например, USP комнатной температуры (например,  $21 \pm 4$  ° C)) до примерно 80 °C, например, от примерно 25 °C до примерно 75 °C, от примерно 30 °C до примерно 65 °C, от примерно 35 °C до примерно 70 °C, от примерно 40 °C до примерно 65 °C, от примерно 45 °C до примерно 60 °C, от примерно 35 °C до примерно 45 °C, от примерно 35 °C до примерно 40 °C или от примерно 37 °C до примерно 40 °C.

В некоторых вариантах реализации изобретения заданные температуры псевдоожиженных слоев (температуру для каждого слоя выбирают независимо от температуры, выбранной для другого слоя) составляют от примерно комнатной температуры (например, USP комнатной температуры (например,  $21 \pm 4$  °C)) до примерно 100 °C, например, от примерно 30 °C до примерно 95 °C, от примерно 40 °C до примерно 90 °C, от примерно 90 °C, от примерно 90 °C до примерно 90 °C.

FSD может быть выполнена на смеси, содержащей рассматриваемое соединение (например, терапевтический агент (например, терапевтически активное соединение), например, Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль). Например, FSD могут быть выполнены на смеси, содержащей Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль (например до один или более полимеров и необязательно одно или более поверхностно-активных веществ и необязательно один или более дополнительных эксципиентов для получения твердой дисперсии аморфного Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, например, которые могут быть непосредственно спрессованы в пероральную лекарственную форму (например, таблетка). В качестве альтернативы, дисперсия может быть смешана с одним или более эксципиентоами перед прессованием.

В одном из вариантов реализации изобретения способ получения твердой дисперсии Соединения 1 включает :

а) образование смеси Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, одного или более полимеров и одного или более растворителей; а также

b) быстрое удаление растворителя (ей) из раствора с получением твердой аморфной дисперсии, содержащей Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль и один или более полимеров. Один или более полимеров и один или более растворителей могут быть любыми из раскрытых в данном документе.

В некоторых вариантах реализации данного изобретения растворитель удаляют с помощью распылительной сушки. В некоторых вариантах реализации изобретения твердую дисперсию высушивают на стеллажах с помощью конвекционной центробежной сушилки. В некоторых вариантах твердую дисперсию просеивают.

В одном варианте реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль являются кристаллическими. В другом варианте реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль являются аморфными.

Как будет понятно специалисту в данной области техники, сушка распылением может быть выполнена до это часто делается в присутствии инертного газа, такого как азот. В некоторых вариантах реализации изобретения процессы, которые включают сушку распылением, могут быть выполнены в присутствии сверхкритической жидкости с участием диоксида углерода или их смеси, содержащей диоксид углерода.

В другом варианте реализации изобретения способ получения твердой дисперсии Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли включает:

- а) образование смеси Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, полимера и растворителя; а также
- b) распылительную сушку смеси с получением твердой дисперсии, содержащей Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль и полимер.

После сушки и/или полирования могут быть необязательно выполнены аэрозольное высушивание дисперсии ниже ICH или заданных спецификаций для остаточных растворителей.

Эти процессы могут быть использованы для получения фармацевтических композиций, раскрытых в данном документе. Количества и признаки компонентов используемых в процессах, могут быть такими, как описано в данном документе.

В некоторых вариантах реализации изобретения растворитель включает один или более летучих растворителей, чтобы растворить или суспендировать Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль до полимер(ы). В некоторых вариантах реализации изобретения один или более растворителей полностью растворяют Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль и полимер(ы).

В некоторых вариантах реализации изобретения один или более растворителей представляет собой летучий растворитель (например, метиленхлорид, ацетон, метанол,

этанол, хлороформ, тетрагидрофуран (THF) или их смесь). Примеры подходящих летучих растворителей включают те, которые растворяются или суспендируют терапевтически активное соединение, либо индивидуально, либо в сочетании с другим сорастворителем. В некоторых вариантах реализации изобретения растворитель (растворители) полностью растворяют терапевтически активное соединение. В некоторых вариантах реализации изобретения растворитель представляет собой ацетон. В некоторых вариантах реализации изобретения растворителем является метанол.

В некоторых вариантах реализации изобретения растворитель представляет собой нелетучий растворитель (например, органические кислоты, такие как ледяная уксусная кислота, диметилсульфоксид (DMSO), диметилформамид (DMF) или воду). В некоторых вариантах реализации изобретения нелетучий растворитель является одним из компонентов в системе растворителей. Например нелетучий растворитель присутствует в качестве компонента в растворителе, от примерно 1 % до примерно 20 % мас./мас. (например, от примерно 3 % мас./мас. до примерно 15 % мас./мас., от примерно 4 % мас./мас. до примерно 12 % мас./мас. или от примерно 5 % мас./мас. до примерно 10 % мас./мас.).

В некоторых вариантах реализации изобретения растворитель представляет собой смесь растворителей. Например, растворитель может содержать от примерно 0 % до примерно 30 % ацетона и от примерно 70 % до примерно 100 % метанола или растворитель может содержать от примерно 0 % до примерно 40 % ацетона и от примерно 60 % до примерно 100 % метанола. Другие иллюстративные соотношения метанола в ацетоне включают 80:20, 75:25, 70:30, 60:40, 55:45 и 50:50.

В некоторых вариантах реализации изобретения растворитель представляет собой комбинацию растворителей, в том числе по меньшей мере, один нелетучий растворитель. Например, растворитель представляет собой комбинацию компонентов, которые содержат как летучий растворитель, так и нелетучий растворитель. В некоторых вариантах реализации изобретения система растворителей представляет собой комбинацию летучего растворителя или комбинации растворителей, таких как метанол и ацетон с нелетучим растворителем, таком как ледяная уксусная кислота. Например, система растворителей содержит от примерно 40 % до примерно 80 % метанола, от примерно 20 % до примерно 35 % ацетона и от примерно 1 % до примерно 15 % ледяной уксусной кислоты (например, от примерно 50 % до примерно 70 % метанола, от примерно 25 % до примерно 30 % ацетона и от примерно 3 % до примерно 12 % ледяной уксусной кислоты).

В некоторых вариантах реализации изобретения система растворителей представляет собой комбинацию летучего растворителя или комбинации растворителей,

таких как метанол и ацетон с нелетучим растворителем, таким как вода. Например, система растворителей содержит от примерно 40~% до примерно 80~% метанола, от примерно 20~% до примерно 35~% ацетона и от примерно 0,1~% до примерно 15~% воды (например, от примерно 50~% до примерно 70~% метанола, от примерно 25~% до примерно 30~% ацетона и от примерно 1~% до примерно 5~% воды).

## Фармацевтические композиции

Фармацевтические композиции твердой дисперсии могут быть получены способом, описанным в настоящем документе. Например, твердая дисперсия: (а) Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли до (b) одного или более полимеров до необязательно одного или более поверхностно-активных веществ до необязательно одного или более дополнительных эксципиентов.

В данном документе представлены фармацевтические композиции, содержащие: (а) твердую дисперсию, содержащую Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль до полимер; и (b) один или более фармацевтически приемлемых носителей. Примеры фармацевтически приемлемых носителей представляют собой наполнители, разрыхлители, увлажняющие агенты, агенты скольжения до смазывающие вещества.

В некоторых вариантах реализации изобретения, фармацевтические композиции могут быть введены перорально в любой перорально приемлемой лекарственной форме, включая, но не ограничиваясь ими, капсулы, таблетки, эмульсии и водные суспензии, дисперсии и растворы.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция представляет собой таблетку.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит лекарственную форму прямого прессования Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит Наполнителем также наполнитель. может быть, например, микрокристаллическая целлюлоза, лактоза, маннитол, этилцеллюлоза, сорбит, крахмал, порошкообразная целлюлоза, сахароза, фосфат кальция, силикатированная микрокристаллическая целлюлоза дозомальт или их смеси. В некоторых вариантах реализации изобретения наполнитель представляет собой микрокристаллическую целлюлозу.

В некоторых вариантах реализации изобретения наполнитель присутствует в фармацевтической композиции в количестве от примерно 10 % мас./мас. до 50 % мас./мас.

(например, от примерно 15 % мас./мас. до примерно 45 % мас./мас., от примерно 20 % мас./мас. до примерно 40 % мас./мас., от примерно 25 % мас./мас. до примерно 35 % мас./мас., или от примерно 28 % мас./мас. до примерно 32 % мас./мас.). В некоторых вариантах реализации изобретения наполнитель присутствует в фармацевтической композиции в количестве от примерно 20 % мас./мас. до примерно 35 % мас./мас., например, от примерно 25 % мас./мас. до примерно 34 % мас./мас., от примерно 26 % мас./мас. до примерно 33 % мас./мас., от примерно 27 % мас./мас. до примерно 32 % мас./мас., например, примерно 28 % мас./мас., примерно 28,5 % мас./мас., примерно 29 % мас./мас., примерно 29,5 % мас./мас. примерно 30 % мас./мас., примерно 30,5 % мас./мас., примерно 31 % мас./мас., или примерно 31,5 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения наполнитель присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 29 % мас./мас., примерно 29,1 % мас./мас., примерно 29,2 % мас./мас., примерно 29,3 % мас./мас., примерно 29,4 % мас./мас., примерно 29,5 % мас./мас., примерно 29,6 % мас./мас., примерно 29,7 % мас./мас., примерно 29,8 % мас./мас., примерно 29,9 % мас./мас. или примерно 30 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения наполнитель присутствует в фармацевтической композиции в количестве от примерно 25 % мас./мас. до примерно 35 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения наполнитель присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 29,5 % мас./мас.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция также содержит разрыхлитель. Разрыхлитель может представлять собой, например, коллоидный диоксид кремния, порошкообразную целлюлозу, силикат кальция, кросповидон, альгинат кальция, метилцеллюлоза, хитозан, карбоксиметилцеллюлозу, кроскармеллозу натрия, карбоксиметилкрахмал, альгинат натрия, крахмалгликолят натрия, прежелатинизированный крахмал или их смеси. В некоторых вариантах реализации изобретения разрыхлитель представляет собой кроскармеллозу натрия.

В некоторых вариантах реализации изобретения разрыхлитель присутствует в фармацевтической композиции в количестве от примерно 1 % мас./мас. и 15 % мас./мас. (например, от примерно 3 % мас./мас. до примерно 12 % мас./мас., от примерно 4 % мас./мас. до примерно 10 % мас./мас., от примерно 5 % мас./мас. до примерно 7 % мас./мас. до примерно 6 % мас./мас. до примерно 7 % мас./мас.). В некоторых вариантах реализации изобретения разрыхлитель присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 3 % мас./мас., примерно 3,5 % мас./мас., примерно 4 % мас./мас., примерно 49,5 % мас./мас. примерно 5 % мас./мас., примерно 5,5 % мас./мас., примерно 6 % мас./мас. или примерно 6,5 % мас./мас., примерно 7 % мас./мас., примерно

7,5 % мас./мас., примерно 8 % мас./мас., примерно 8,5 % мас./мас., примерно 9 % мас./мас., примерно 9,5 % мас./мас. или примерно 10 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения разрыхлитель присутствует в фармацевтической композиции в количестве от примерно 5 % мас./мас. до примерно 7 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения разрыхлитель присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 6 % мас./мас.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция также содержит смачивающий агент. Смачивающий агент может представлять собой, например, лаурилсульфат натрия, додецилсульфат натрия, полисорбаты (например, Тween 20 и Tween 80), полоксамеры (например, полоксамер 335 и полоксамер 407), глицерил моноолеат или их смеси. В некоторых вариантах реализации изобретения смачивающий агент является лаурилсульфатом натрия.

В некоторых вариантах реализации изобретения смачивающий агент присутствует в фармацевтической композиции в количестве от примерно 0,1 % мас./мас. до 2 % мас./мас. (например, от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 2 % мас./мас., от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас. или от примерно 1 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас.). В некоторых вариантах реализации изобретения смачивающий агент присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 0,1 % мас./мас., примерно 0,2 % мас./мас., примерно 0,3 % мас./мас., примерно 0,4 % мас./мас. примерно 0,5 % мас./мас., примерно 0,6 % мас./мас., примерно 0,7 % мас./мас. или примерно 0,8 % мас./мас., примерно 0,9 % мас./мас., примерно 1 % мас./мас., примерно 1,1 % мас./мас., примерно 1,2 % мас./мас., примерно 1,3 % мас./мас., примерно 1,4 % мас./мас., примерно 1,5 % мас./мас., примерно 1,6 % мас./мас., примерно 1,7 % мас./мас., примерно 1,8 % мас./мас., примерно 1,9 % мас./мас. или примерно 2 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения смачивающий агент присутствует в фармацевтической композиции в количестве от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения смачивающий агент присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 1 % мас./мас.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция также содержит скользящее вещество. Скользящее вещество может представлять собой, например, диоксид кремния, коллоидный диоксид кремния, трикальцийфосфат, стеарат магния, трисиликат магния, порошкообразную целлюлозу, тальк, крахмал и их смеси. В некоторых вариантах реализации изобретения скользящее вещество представляет собой коллоидный диоксид кремния.

изобретения некоторых вариантах реализации скользящее присутствует в фармацевтической композиции в количестве от примерно 0,1 % мас./мас. до 5 % мас./мас. (например, от примерно 1 % мас./мас. до примерно 4 % мас./мас., от примерно 1 % мас./мас. до примерно 3 % мас./мас. или от примерно 1,5 % мас./мас. до примерно 2,5 % мас./мас.). В некоторых вариантах реализации изобретения скользящее вещество присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 0,5 % мас./мас., примерно 1 % мас./мас., примерно 1,5 % мас./мас., примерно 2 % мас./мас. примерно 2,5 % мас./мас., примерно 3 % мас./мас., примерно 3,5 % мас./мас. или примерно 4 % мас./мас., примерно 4,5 % мас./мас. или примерно 5 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения скользящее вещество присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 1,1 % мас./мас., примерно 1,2 % мас./мас., примерно 1,3 % мас./мас., примерно 1,4 % мас./мас., примерно 1,5 % мас./мас., примерно 1,6 % мас./мас., примерно 1,7 % мас./мас., примерно 1,8 % мас./мас., примерно 1,9 % мас./мас., примерно 2 % мас./мас., 2,1 % мас./мас., примерно 2,2 % мас./мас., об 2,3 % мас./мас., примерно 2,4 % мас./мас., примерно 2,5 % мас./мас., примерно 2,6 % мас./мас., примерно 2,7 % мас./мас., примерно 2,8 % мас./мас., примерно 2,9 % мас./мас. или примерно 3 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения скользящее вещество присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 1 % мас./мас. до примерно 3 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения скользящее вещество присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 2 % мас./мас.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит также смазывающее вещество. Смазывающее вещество может представлять собой, например, стеарат магния, тальк, стеарилфумарат натрия, глицерилбегенат, гидрогенизированное растительное масло, стеарат цинка, стеарат кальция, стеарат сахарозы, поливиниловый спирт, лаурил сульфат магния или их смеси. В некоторых вариантах реализации изобретения смазывающее вещество представляет собой стеарат магния.

В некоторых вариантах реализации изобретения смазывающее вещество присутствует в фармацевтической композиции в количестве от примерно 0,1 % мас./мас. до 5 % мас./мас. (например, от примерно 1 % мас./мас. до примерно 4 % мас./мас., от примерно 1 % мас./мас. до примерно 3 % мас./мас. или от примерно 1 % мас./мас. до примерно 2 % мас./мас.). В некоторых вариантах реализации изобретения смазывающее вещество присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 0,5 % мас./мас., примерно 1 % мас./мас., примерно 1,5 % мас./мас., примерно 2 % мас./мас.

примерно 2,5 % мас./мас., примерно 3 % мас./мас., примерно 3,5 % мас./мас. или примерно 4 % мас./мас., примерно 4,5 % мас./мас. или примерно 5 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения смазывающее вещество присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 0,1 % мас./мас., примерно 0,2 % мас./мас., примерно 0,3 % мас./мас., примерно 0,4 % мас./мас., примерно 0,5 % мас./мас., примерно 0,6 % мас./мас., примерно 0,7 % мас./мас., примерно 0,8 % мас./мас., примерно 0,9 % мас./мас., примерно 1 % мас./мас., примерно 1,1 % мас./мас., примерно 1,2 % мас./мас., примерно 1,3 % мас./мас., примерно 1,4 % мас./мас., примерно 1,5 % мас./мас., примерно 1,6 % мас./мас., примерно 1,7 % мас./мас., примерно 1,8 % мас./мас., примерно 1,9 % мас./мас., примерно 2,4 % мас./мас., примерно 2,2 % мас./мас., примерно 2,3 % мас./мас., примерно 2,4 % мас./мас. или примерно 2,5 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения смазывающее вещество присутствует в фармацевтической композиции в количестве от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 2,5 % мас./мас. В некоторых вариантах реализации изобретения смазывающее вещество присутствует в фармацевтической композиции в количестве примерно 1,5 % мас./мас.

В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия составляет от примерно 25 % до примерно 85 % по массе от общей массы фармацевтической композиции. В некоторых вариантах твердая дисперсия составляет от примерно 50 % до примерно 70 % по массе от общей массы фармацевтической композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль составляет от примерно 15 % до 45 % от общей массы фармацевтической композиции, а также один или более полимеров составляют от примерно 15 % до 45 % от общей массы фармацевтической композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль составляет примерно 20 % мас./мас. фармацевтической композиции, один или более полимеров составляют примерно 40 % мас./мас. фармацевтической композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль составляет примерно 25 % мас./мас. фармацевтической композиции, один или более полимеров составляют примерно 35 % мас./мас. фармацевтической композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль составляет примерно 30 % мас./мас. фармацевтической композиции, один или более полимеров составляют примерно 30 % мас./мас. фармацевтической композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль составляет примерно 35 % мас./мас. фармацевтической композиции, один или более полимеров составляют ляет примерно 25 % мас./мас. фармацевтической композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия составляет от примерно 50 % мас./мас. до примерно 70 % мас./мас. фармацевтической композиции, наполнитель составляет от примерно 25 % мас./мас. до примерно 35 % мас./мас. фармацевтической композиции, разрыхлитель составляет от примерно 5 % мас./мас. до примерно 7 % мас./мас. фармацевтической композиции, увлажняющий агент составляет от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас. фармацевтической композиции, скользящее вещество составляет от примерно 1 % мас./мас. до примерно 3 % мас./мас. фармацевтической композиции, увлажняющий агент составляет от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 2,5 % мас./мас. фармацевтической композиции, таким образом, составляя 100 % по массе композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия составляет примерно 60 % мас./мас. фармацевтической композиции, наполнитель составляет примерно 29,5 % мас./мас. фармацевтической композиции, разрыхлитель составляет примерно 6 % мас./мас. фармацевтической композиции, смачивающий агент составляет примерно 1 % мас./мас. фармацевтической композиции, скользящее вещество, составляет примерно 2 % мас./мас. фармацевтической композиции, смазывающее вещество составляет примерно 1,5 % мас./мас. фармацевтической композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит, от примерно 25 % мас./мас. до примерно 35 % мас./мас. Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, от примерно 25 % мас./мас. до примерно 35 % мас./мас. сукцинат ацетата гипромеллозы (HPMCAS), от примерно 25 % мас./мас. до примерно 35 % мас./мас. микрокристаллической целлюлозы, от примерно 5 % мас./мас. до примерно 7 % мас./мас. кроскармеллозы натрия, от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас. лаурилсульфата натрия, от примерно примерно 1 % мас./мас. до примерно 3 % мас./мас. коллоидного диоксида кремния, и от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 2,5 % мас./мас. стеарата магния, таким образом, составляя 100 % по массе композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит примерно 30 % мас./мас. Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, примерно 30 % мас./мас. сукцинат ацетата гипромеллозы (HPMCAS), примерно 29,5 % мас./мас. микрокристаллической целлюлозы, примерно 6 % мас./мас. кроскармеллозы

натрия, примерно 1 % мас./мас. лаурилсульфата натрия, примерно 2 % мас./мас. коллоидного диоксида кремния и примерно 1,5 % мас./мас. стеарата магния.

В некоторых вариантах реализации изобретения твердая дисперсия, наполнитель, разрыхлитель, смачивающий агент, скользящее вещество и смазывающее вещество добавляют внутригранулярно. В некоторых вариантах реализации изобретения дополнительное количество наполнителя, дезинтегратора, скользящего вещества, и смазывающего вещества добавляют экстрагранулярно.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит следующие внутригранулярно добавленные компоненты: твердая дисперсия составляет от примерно 50 % мас./мас. до примерно 70 % мас./мас. фармацевтической композиции, наполнитель составляет от примерно 18 % мас./мас. до примерно 26 % мас./мас. фармацевтической композиции, разрыхлитель составляет от примерно 2 % мас./мас. до примерно 6 % мас./мас. фармацевтической композиции, увлажняющий агент составляет от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас. фармацевтической композиции, скользящее вещество составляет от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас. до примерно 0,25 % мас./мас. до примерно 1 % мас./мас. фармацевтической композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит следующие экстрагранулярно добавленные компоненты: дополнительное количество наполнителя составляет от примерно 4 % мас./мас. до примерно 12 % мас./мас. фармацевтической композиции, дополнительное количество разрыхлителя составляет от примерно 1 % мас./мас. до примерно 3 % мас./мас. фармацевтической композиции, дополнительно количество скользящего вещества составляет от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас. фармацевтической композиции, а также дополнительное количество смазочного материала составляет от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас. фармацевтической композиции добавляют экстрагранулярно.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит следующие внутригранулярно добавленные компоненты: твердая дисперсия составляет примерно 60 % мас./мас. фармацевтической композиции, наполнитель составляет примерно 21,5 % мас./мас. фармацевтической композиции, разрыхлитель составляет примерно 4 % мас./мас. фармацевтической композиции, увлажняющего агента, составляет примерно 1 % мас./мас. фармацевтической композиции, скользящее вещество составляет примерно 1 % мас./мас. фармацевтической композиции и смазывающее вещество составляет примерно 0,5 % мас./мас. фармацевтической композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит следующие экстрагранулярно добавленные компоненты: дополнительное количество наполнителя составляет примерно 8 % мас./мас. фармацевтической композиции, дополнительное количество разрыхлителя составляет примерно 2 % мас./мас. фармацевтической композиции, дополнительное количество скользящего вещества составляет примерно 1 % мас./мас. фармацевтической композиции, а также дополнительное количество смазывающего вещества составляет примерно 1 % мас./мас. фармацевтической композиции, и их добавляют экстрагранулярно.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит следующие внутригранулярно добавленные компоненты: твердую дисперсию, содержащую Соединение 1 или ее фармацевтически приемлемую соль, и ацетат сукцинат гипромеллозы (HPMCAS), составляя от примерно 50 % мас./мас. до примерно 70 % мас./мас. фармацевтической композиции, микрокристаллическая целлюлоза составляет от примерно 18 % мас./мас. до примерно 26 % мас./мас. фармацевтической композиции, кроскармеллоза натрия составляет от примерно 2 % мас./мас. до примерно 6 % мас./мас. фармацевтической композиции, лаурилсульфат натрия составляет от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас. фармацевтической композиции, коллоидный диоксид кремния составляет от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас. фармацевтической композиции и стеарат магния составляет от примерно 0,25 % мас./мас. до примерно 1 % мас./мас. фармацевтической композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит следующие экстрагранулярно добавленные компоненты: дополнительное количество микрокристаллической целлюлозы составляет от примерно 4 % мас./мас. до примерно 12 % мас./мас. фармацевтической композиции, дополнительное количество натрий кроскармеллозы составляет от примерно 1 % мас./мас. до примерно 3 % мас./мас. фармацевтической композиции, дополнительное количество коллоидного диоксида кремния составляет от примерно 0,5 % мас./мас. до примерно 1,5 % мас./мас. фармацевтической композиции и дополнительное количество стеарата магния составляет от примерно 0,5 % мас./мас. фармацевтической композиции, и их добавляют экстрагранулярно.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит следующие внутригранулярно добавленные компоненты: твердую дисперсию, содержащую Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль, и ацетат сукцинат гипромеллозы (HPMCAS), составляя примерно 60 % мас./мас. фармацевтической композиции, микрокристаллическая целлюлоза составляет примерно 21,5 % мас./мас.

фармацевтической композиции, кроскармеллоза натрия составляет примерно 4 % мас./мас. фармацевтической композиции, лаурилсульфат натрия составляет примерно 1 % мас./мас. фармацевтической композиции, коллоидный диоксид кремния составляет примерно 1 % мас / мас фармацевтической композиции и стеарат магния составляет примерно 0,5 % мас./мас. фармацевтической композиции.

В некоторых вариантах реализации изобретения фармацевтическая композиция содержит следующие экстрагранулярно добавленные компоненты: дополнительное количество микрокристаллической целлюлозы составляет примерно 8 % мас./мас. фармацевтической композиции, дополнительное количество кроскармеллозы натрия составляет примерно 2 % мас./мас. фармацевтической композиции, дополнительное количество коллоидного диоксида кремния составляет примерно 1 % мас./мас. фармацевтической композиции, а также дополнительное количество стеарата магния составляет примерно 1 % мас./мас. фармацевтической композиции, и их добавляют экстрагранулярно.

Субъекту может быть введена доза Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, как описано в Примере 5. Более низкие или высокие дозы, чем указано выше, могут потребоваться. Конкретные дозировки и схемы лечения для любого конкретного субъекта будут зависеть от целого ряда факторов, включая активность конкретного используемого соединения, возраст, массу тела, общее состояние здоровья, пол, диету, время введения, скорость выведения, комбинацию лекарственных средств, тяжесть и течение заболевания, состояние или симптомы, расположенность субъекта к заболеванию, состоянию или симптомах, и суждение лечащего врача.

При улучшении состояния субъекта, поддерживающая доза соединения, композиции или комбинации одного из аспектов настоящего изобретения могут быть введены, если это необходимо. Соответственно, доза или частота приема или оба, могут быть уменьшены, в зависимости от симптомов, до уровня, при котором улучшенное состояние сохраняется, когда симптомы были облегчены до желаемого уровня. Субъектам, однако, может потребоваться прерывистое лечение на долгосрочной основе при любом рецидиве симптомов заболевания.

#### Способы применения

Ингибирующие активности Соединения 1 и их фармацевтически приемлемых солей, представленные в данном документе по сравнению с IDH1 мутантами (например, IDH1R132H или IDH1R132C) могут быть проверены с помощью методов, описанных в Примере А, приведенным в публикации PCT WO 2013/107291 и публикации US

2013/0190249, включены в данный документ в качестве ссылки во всей их полноте или аналогичными способами.

Представлен способ лечения распространенной солидной опухоли, такой, как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК) хондросаркома, предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), каждая из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1, включающий введение нуждающемуся в этом субъекту фармацевтической композиции, содержащей: (а) Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль, как часть твердой дисперсии и необязательно (b) один или более фармацевтически приемлемый носитель (носители). В одном из вариантов реализации изобретения, распространенная солидная опухоль, такая как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК) хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), подлежащая лечениюе, характеризуется мутантным аллелем IDH1, в котором мутация IDH1 приводит к новой способности фермента катализировать NADPH-зависимое восстановление α-кетоглутарата R(-)-2-гидроксиглутарата у пациента. В одном из аспектов данного варианта, мутантный IDH1 имеет мутацию R132X. В одном из аспектов этого варианта реализации изобретения мутация R132X выбрана из R132H, R132C, R132L, R132V, R132S и R132G. В другом аспекте мутация R132X является R132H или R132C. В еще одном аспекте мутация R132X является R132H.

Распространенные солидные опухоли, такие как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), каждая из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1, могут быть проанализированы с помощью секвенирования клеточных образцов для определения присутствия и конкретной природы (например, измененной аминокислоты, присутствующей в положении) мутации в аминокислоте 132 IDH1.

Не желая быть связанными теорией, заявители полагают, что мутантные аллели IDH1, где IDH1 мутация приводит к новой способности фермента катализировать NADPH-зависимое восстановление  $\alpha$ —кетоглутарата до  $R(\mathbb{-})$ -2-гидроксиглутарата и, в частности R132H мутации IDH1, характеризуют подмножество всех видов рака, независимо от их клеточного характера или места нахождения в организме. Таким образом, соединения и способы в соответствии с одним из аспектов настоящего изобретения могут быть использованы для лечения распространенных солидных опухолей, таких как глиома, внутрипеченочная холангиокарцинома (ВПХК)

хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рака легкого (НМКРЛ), каждая из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1, придающих такую активность и, в частности, с IDH1 R132H или R132C мутацией.

В одном из вариантов реализации изобретения, эффективность лечения распространенных солидных опухолей, таких как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК) хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), каждая из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1, контролируется путем измерения уровней 2HG у субъекта. Обычно уровни 2HG измеряются до лечения, при этом повышенный уровень показан для использования Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, для лечения распространенных солидных опухолей, таких как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак простаты, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легких (НМКРЛ), каждая из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1. После того, как повышенные уровни установлены, уровень 2НG определяется в процессе и/или после прекращения лечения для установления эффективности. В некоторых вариантах реализации изобретения уровень 2HG определяется только во время и/или после прекращения лечения. Снижение уровней 2HG в течение курса лечения и после лечения является показателем эффективности. Аналогичным образом, определение того, что уровни 2НG не повышаются в процессе или после лечения, также свидетельствует об эффективности. Как правило, эти измерения 2НG будут использованы вместе с другими хорошо известными определениями эффективности лечения рака, такими как уменьшение количества и размера опухолей и/или других ассоциированных поражений железы, оценка биопсий и/или аспиратов костного мозга, полный анализ крови и осмотр периферических мазков крови, улучшение общего состояния здоровья субъекта, а также изменения других биомаркеров, которые связаны с эффективностью лечения рака.

2HG можно обнаружить в образце методами, описанными в публикации PCT WO/2011/050210 и публикации US2012/0121515, которые включены в данный документ в качестве ссылки в полном объеме, или аналогичными способами.

Методы оценки образцов и/или субъектов

В этом разделе приведены методы получения и анализа проб и анализа субъектов.

Варианты реализации способа включают оценку одного или более параметров, связанных с IDH1, альфа-гидрокси неоактивности, например, 2HG неоактивности, например, чтобы оценить генотип или фенотип неоактивности IDH1 2HG. Оценка может

быть выполнена, например, чтобы выбрать, диагностировать или прогнозировать субъект, чтобы выбрать терапевтический агент, например, ингибитор, или оценить ответ на лечение или прогрессирование заболевания. В одном варианте реализации изобретения оценка, которая может быть выполнена до и/или после того, как лечение началось, основана по меньшей мере частично, на анализе образца опухоли, образце клеток рака или образца предраковых клеток, от субъекта. Например, образец от пациента может быть проанализирован на наличие или уровень альфа-гидрокси неоактивности продукта, например, 2НG, например, R-2HG, путем вычисления параметра, который коррелирует с наличием или уровнем альфа-гидрокси неоактивности продукта, например, 2НG, например, R-2HG. Альфа-гидрокси неоактивный продукт, например, 2HG, например, R-2НG, в образце, может быть определен с помощью хроматографического метода, например, с помощью анализа ЖХ-МС. Также может быть определено путем контакта со специфическим связывающим агентом, например, антитело, которое связывается с альфагидрокси неоактивным продуктом, например, 2HG, например, R-2HG, и позволяет детекцию. В одном варианте реализации изобретения образец анализируется на уровень неоактивности, например, альфа-гидрокси неоактивности, например, 2HG неоактивности. В варианте реализации изобретения образец анализируют на присутствие мутантного IDH1, белка, имеющего альфа-гидрокси неоактивность, например, 2HG неоактивность (или соответствующей РНК). Например, специфический реагент на мутантный белок, например, антитело, которое специфически связывает мутантный белок IDH1, например, антитело, которое специфически связывает мутантный белок IDH1-R132H, может быть использовано для обнаружения неоактивного мутантного фермента в варианте реализации нуклеиновой кислоты, секвенируют из образца, чтобы определить, присутствует ли выбранный аллель или мутация IDH1, описанные в данном документе. В варианте реализации изобретения анализ отличается от прямого определения наличия мутантного белка IDH1 (или соответствующей РНК) или секвенирования гена IDH1. В варианте реализации изобретения анализ является отличается от прямого определения, например, кроме секвенирования геномной ДНК или кДНК, наличия мутации в остатке 132 IDH1. Например, анализ может быть обнаружением альфа-гидрокси неоактивности продукта, например 2HG, например, R-2HG или измерением мутации этой альфа гидрокси неоактивности, например, 2HG неоактивности. В варианте реализации изобретения образец извлекают из пациента и анализируют. В варианте реализации изобретения оценка может включать одно или более из выполнения анализа образца, запроса анализа образца, запроса результатов анализа образца или получения результатов анализа образца. (Как правило, в настоящем документе, анализ может включать один или оба из

выполнения базового метода или получения данных от другого, который выполнил основной метод. )

В одном варианте реализации изобретения оценки, которая может быть выполнена до и/или после того, как лечение началось, основана по меньшей мере частично, на анализе ткани (например, ткани, кроме образца опухоли) или телесной жидкости или телесного продукта. Иллюстративные ткани включают лимфатический узел, кожу, волосяные фолликулы и ногти. Иллюстративные биологические жидкости включают кровь, плазму, мочу, лимфу, слезы, пот, слюну, сперму и спинномозговую жидкость. Иллюстративные телесные продукты включают выих. Например, ткань, жидкость или продукт могут быть проанализированы на наличие или уровень альфа-гидрокси неоактивности продукта, например, 2HG, например, R-2HG, путем вычисления параметра. который коррелирует с наличием или уровнем альфа-гидрокси неоактивности продукта, например, 2HG, например, R-2HG. Альфа-гидрокси неоактивный продукт, например, 2HG, например, R-2HG в образце может быть определен с помощью хроматографического метода, например, с помощью анализа ЖХ-МС. Он также может быть определен путем приведения в контакт со специфическим связывающим агентом, например, антителом, которое связывается с альфа-гидрокси неоактивным продуктом, например, 2HG, например, R-2HG, и позволяет детекцию. В вариантах реализации изобретения, где присутствует достаточное число уровней, ткань, жидкость или продукт могут быть проанализированы на уровень неоактивности, например, альфа-гидрокси неоактивности, например 2НG неоактивности. В варианте реализации изобретения образец анализируют на присутствие мутантного белка IDH1, имеющего альфа-гидрокси неоактивность, например, 2HG неоактивность (или соответствующую PHK). Например, специфический реагент на мутантный белок, например, антитело, которое специфически связывает мутантный белок IDH, например, антитело, которое специфически связывает мутантный белок IDH1-R132H может быть использовано для обнаружения неоактивного мутантного фермента. В одном варианте реализации изобретения нуклеиновую кислоту из образца секвенируют, чтобы определить, присутствует ли выбранный аллель или мутация IDH1, описанные в данном документе. В одном варианте реализации изобретения анализ прямого определения наличия мутантного белка отличается от соответствующей РНК) или секвенирования гена IDH1. Например, анализ может быть детекцией альфа-гидрокси неоактивности продукта, например, 2HG, например, R-2HG или измерение 2HG неоактивности. В одном варианте реализации изобретения ткань, жидкость или продукт удаляют из пациента и анализируют. В одном варианте реализации изобретения оценка может включать одно или более из выполнения анализа ткани,

жидкости или продукта, запроса анализа ткани, жидкости или продукта, запроса результатов анализа ткани, жидкости или продукта или получения результатов анализа ткани, жидкости или продукта.

В варианте реализации изобретения оценка, которая может быть выполнена до и/или после того, как лечение началось, основана по меньшей мере частично, на альфа-гидрокси неоактивности продукта, например, 2HG, например, R-2HG, визуализации объекта. В вариантах реализации изобретения магнитно-резонансные методы используются для оценки присутствия, распределения или уровня альфа-гидрокси неоактивности продукта, например 2HG, например, R-2HG, в субъекте. В варианте реализации изобретения субъект подвергается визуализации и/или спектроскопическому анализу, например, анализу на основе магнитного резонанса, например, MPT и/или MPC, например, анализа и, возможно формируется изображение, соответствующее наличию, распределению или уровню альфа гидрокси неоактивности продукта, например, 2HG, например, R-2HG или опухоли. Необязательно изображение или значение, связанное с изображением, хранится на материальном носителе и/или его передают на второй участок. В варианте реализации изобретения оценка может включать одно или более из проведения анализа изображений, запроса анализа изображений, запроса результатов визуализации анализа или получения результатов анализа изображений.

В одном из вариантов реализации изобретения 2НG непосредственно оценивается.

В другом варианте реализации изобретения производное 2HG формируется в процессе выполнения аналитического метода оценки. В качестве примера такого производного может быть производное, полученное в анализе МС. Производные могут включать солевой аддукт, например, аддукт Na, вариант гидратации или вариант гидратации, который также является солевым аддуктом, например, с образованием аддукта Na, например, как образовано в анализе МС.

В другом варианте реализации изобретения оценивается метаболическое производное 2HG. Примеры включают виды, которые накапливаются или повышаются или уменьшаются, в результате присутствия 2HG, такие как глутарат или глутамат, которые будут соотнесены с 2HG, например, R-2HG.

Иллюстративные производные 2HG включают дегидратированные производные, такие как соединения, указанные ниже или его соли аддукты:

В одном варианте реализации изобретения распространенная солидная опухоль, такая как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), представляет собой опухоль, в которой по меньшей мере 30, 40, 50, 60, 70, 80 или 90 % опухолевых клеток несут мутацию IDH1 и в частности IDH1 R132H или мутацию R132C, на момент постановки диагноза или во время проведения лечения.

В другом варианте реализации изобретения распространенная солидная опухоль, подлежащая лечению, представляет собой глиому, которая характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1. В другом варианте реализации изобретения глиома является реккурентной после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения глиома прогрессировала после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения глиома не реагировала на стандартную терапию.

В другом варианте реализации изобретения распространенные солидные опухоли, подлежащие лечению, представляют собой ВПХК, который характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1. В другом варианте реализации изобретения ВПХК была реккурентной после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения ВПХК прогрессировала после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения ВПХК не реагировала на стандартную терапию.

В другом варианте реализации изобретения распространенная солидная опухоль, подлежащая лечению, представляет собой хондросаркому, которая характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1. В другом варианте реализации изобретения хондросаркома является реккурентной после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения хондросаркома прогрессировала после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения хондросаркома не реагировала на стандартную терапию.

В другом варианте реализации изобретения распространенная солидная опухоль, подлежащая лечению. Представляет собой рак предстательной железы, который характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1. В другом варианте реализации изобретения рак простаты является реккурентным после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения рак простаты прогрессировал после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения рак простаты не реагировал на стандартную терапию.

В другом варианте реализации изобретения распространенная солидная опухоль, подлежащая лечению, представляет собой рак толстой кишки, который характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1. В другом варианте реализации изобретения рак

толстой кишки является реккурентным после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения рак толстой кишки прогрессировал после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения, рак толстой кишки не реагировал на стандартную терапию.

В другом варианте реализации изобретения распространенная солидная опухоль, подлежащая лечению, представляет собой меланому, котопая характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1. В другом варианте реализации изобретения меланома является реккурентной после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения меланома прогрессировала после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения меланома не реагирует на стандартную терапию.

В другом варианте реализации изобретения распространенная солидная опухоль, подлежащая лечению, представляет собой немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1. В другом варианте реализации изобретения немелкоклеточный рак легких (НМКРЛ) является реккурентной после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ) прогрессировал после проведения стандартной терапии. В другом варианте реализации изобретения немелкоклеточный рак легких (НМКРЛ) не реагировал на стандартную терапию.

Способы лечения, описанные в данном документе, могут дополнительно включать различные стадии оценки до и/или после лечения фармацевтической композицией, содержащей: (а) Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую солю, как часть твердой дисперсии и необязательно (b) один или более фармацевтически приемлемый носитель (носители).

В одном варианте реализации изобретения, до и/или после лечения с помощью фармацевтической композиции, содержащей: (а) Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль в качестве части твердой дисперсии и необязательно (b) один или более фармацевтически приемлемых носителей, при этом способ дополнительно включает и/или веса, инвазивности, стадии оценку роста, размера, другого фенотипа распространенной солидной опухоли, такой, внутрипеченочные как глиома, холангиокарциномы (ВПХК) хондросаркоме, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), каждая из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1.

В одном варианте реализации изобретения, до и/или после лечения с помощью фармацевтической композиции, содержащей: (а) Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль в качестве части твердой дисперсии и необязательно (b) один или более

фармацевтически приемлемых носителей, способ дополнительно включает стадии оценки IDH1 генотипа распространенных солидных опухолей, таких как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), каждая из которых характеризуется наличием мутантного аллеля IDH1. Это может быть достигнуто с помощью обычных в данной области способов, таких как секвенирование ДНК, иммунологический анализ и/или оценка присутствия, распределения или уровня 2HG.

В одном варианте реализации изобретения, до и/или после лечения с помощью фармацевтической композиции, содержащей: (а) Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль в качестве части твердой дисперсии и необязательно (b) один или более фармацевтически приемлемых носителей, способ дополнительно включает определение уровня 2HG в субъекте. Это может быть достигнуто с помощью спектроскопического анализа, например, анализа на основе магнитного резонана, например, МРТ и/или измерения МРС, анализа образца биологической жидкости, такой как кровь, плазма, моча или анализ спинномозговой жидкости или анализ хирургического материал, например, с помощью масс-спектрометрии (например, ЖХ-МС, ГХ-МС) или любым из способов, описанных в настоящем документе.

### Примеры

## Общие методы

В следующих примерах, реагенты могут быть приобретены из коммерческих источников (в том числе Alfa, Acros, Sigma Aldrich, TCI и Shanghai Chemical Reagent Company) и их использовали без дополнительной очистки.

Параметры рентгеновсой порошковой дифракции (XRPD): анализ XRPD выполняется с использованием PANalytical Empyrean рентгеновского порошкового дифрактометра (XRPD) с 12 стадиями аутосэмплинга. Используемые параметры XRPD приведены в Таблице 3.

Таблица 3.

	Параметры для режима отражения
Длина волны	Cu, kα,
рентгеновского	Κα1 (Å): 1,540598, Κα2 (Å): 1,544426
излучения	Кα2/Κα1 соотношение интенсивностей: 0,50
Установки	45 v.D. 40 v.A
рентгеновской трубки	45 кВ, 40 мА
Дивиргентная щель	Автоматическая

Режим сканирования	Непрерывный
Диапазон сканирования	3°-40°
(°2TH)	
Размер шага (°2ТН)	0.0170
Скорость сканирования	примерно 10
(°/мин)	примерно то

Параметры дифференциальной сканирующей калориметрии (ДСК): ДСК анализ выполняется с помощью TA Q100 или Q200/Q2000 DSC от TA Instruments. Температура линейно возрастает от комнатной температуры до желаемой температуры при скорости нагрева  $10~^{\circ}$ С/мин с использованием  $N_2$  в качестве продувочного газа, при помощи гофрированной кюветы.

Параметры термогравиметрического анализа (ТГА): ТГА-анализ выполняется с помощью ТА Q500/Q5000 TGA от ТА Instruments. Температура линейно возрастает от комнатной температуры до желаемой температуры при скорости нагрева  $10 \, ^{\circ}$ С/мин или  $20 \, ^{\circ}$ С /мин с использованием  $N_2$  в качестве продувочного газа.

## Пример 1

Соединение 1 и различные количества ацетосукцинат гипромеллозного МГ (гипромеллоза ацетосукцинат, МГ сорта, Shin-Etsu Chemical Co.) полимера могут быть использованы для получения аморфного промежуточного вещества твердой дисперсии и композиции, представленный в этом Примере 1. Показатели эффективности включать производство партий с разумными выходами (> 60%), низкие остаточные растворители (≤3000 ppm), а также соответствие спецификациям для анализа и чистоты.

#### Стадия 1: Получение аморфного твердой дисперсии Соединения 1

Форму 1 и ацетат сукцинат гипромеллозы (HPMCAS) (50 % / 50 %, мас./мас.) взвешивают и растворяют в метаноле и высушивают распылением (Büchi B-290) с получением аморфного Соединения 1 и твердой дисперсии гипромеллоза ацетат-сукцината (HPMCAS). Параметры сушки распылением включают азот в качестве сушильного газа, температуру на входе примерно от 85 °C до 95 °C, при температуре на выходе от примерно 37 °C до 40 °C, концентрацию спрея в растворе примерно 5 % мас./мас./, вторичную сушку от 12 до 18 часов при температуре 40 ° С. Полученную аморфную твердую дисперсию дополнительно сушат в вакуумной печи и затем просеивают. Полученная аморфная твердая дисперсия может быть упакована в двойные полиэтиленовые мешки с витым нейлоновым шнуром и помещен в контейнер из

полиэтилена высокой плотности (HDPE), содержащий осушитель, и его хранят при температуре 2-8 ° C до следующей стадии обработки.

# Стадия 2: Производство таблеток Соединения 1

Соединение 1 и аморфное промежуточное вещество твердой дисперсии ацетат сукцината гипромеллозы и все другие наполнители, описанные в таблице 4, взвешивают и просеивают для смешивания.

# Взвешивание и скрининг интрагранулированных ингредиентов

Соединение 1 и аморфную твердую дисперсию ацетат сукцината гипромеллозы смешивают с микрокристаллической целлюлозой, кроскармеллозой натрия, лаурилсульфатом натрия, коллоидным диоксидом кремния и стеаратом магния в подходящем смесителе.

Таблица 4: Состав композиции партии

Компонент		Функция	Количество на партию (г)	
			50 мг таблетка	200 мг таблетка
Интрагранулированно	оединение 1*	Терапевтически активное соединение	241,75	1204.01
	Ацетат сукцинат гипромеллозы*	Стабилизатор	241,75	1204.01
	Микрокристаллическая целлюлоза	Наполнитель	173,26	862.87
	Натрий кроскармелоза	Разрыхлитель	32,23	160.53
	Натрий лаурил сульфат	Увлажняющий агент agent	8,06	40.13
	Коллоидный диоксид кремния	Скользящее вещество	8,06	40.13
	Стеарат магния	Смазывающее вещество	4,03	20.07
Экрагранулированно	Микрокристаллическая целлюлоза	Filler	64,47	321.07
	Натрий кроскармелоза	Разрыхлитель	16,12	80.27
	Коллоидный диоксид кремния	Скользящее вещество	8,06	40.13
	Стеарат магния	Смазывающее вещество	8,06	40.13
Всего			805,85	4013,36
Теоретическое количеств	о таблеток		4835	6020

\*Соединение 1 и гипромеллоза ацетосукцинат аморфный промежуточный продукт твердой дисперсии

# Интрагранулированное смешивание

Интрагранулированную смесь уплотняли валиком и спрессованный материал имеет такой размер, чтобы производить гранулы.

## Сухое гранулированное/распределение по размерам

Экстрагранулированную микрокристаллическую целлюлозу, кроскармеллозу натрия, коллоидный диоксид кремния и стеарат магния взвешивают и просеивают для смешивания.

## Взвешивание и скрининг экстрагранулированных ингредиентов

Просеянные гранулы и экстрагранулированные эксципиенты добавляют в подходящий смеситель и смешивают.

## Экстрагранулированное смешивание

Смесь прессуют с использованием роторного таблеточного пресса, установленного для изготовления таблеток соответствующей формы/ размера и необходимой массы, толщины и твердости.

## Прессование

Сухие таблетки Соединения 1 упакованы в двойные герметичные полиэтиленовые мешки, содержащие 30 г силикагелевые пакеты, которые помещены в ламинированные барабаны и их хранят при температуре 2 - 8  $^{\circ}$  С. Таблетки затем упаковывают.

Таблица 5: Композиция таблетки

Компонент	Функция	50 мг таблетка		200 мг таблетка	
		Количеств	Содержани	Количеств	Содержани
		о на	e	о на	e
		таблетку	( %)	таблетку	
		(мг)		(мг)	( %)
Соединение 1*	Терапевтическ	50,0	30	200,0	30
	и активное				
	соединение				
Гипромеллоза ацетат	Стабилизатор	50,0	30	200,0	30
сукцинат*					
Микрокристаллическ	Наполнитель	49,2	29,5	196,7	29,5
ая целлюлоза					
Натрий	Разрыхлитель	10,0	6	40,0	6
кроскармелоза					

Натрий лаурил	Увлажняющи	1,7	1	6,8	1
сульфат	й агент				
Колоидный диоксид	Скользящее	3,3	2	13,2	2
кремния	вещество				
Стеарат магния	Смазывающее	2,5	1,5	10,0	1,5
	вещество				
Всего		166.7	100,0	666,7	100,0

# Пример 2 Синтез Формы 1

Смесь Соединения 1 (3,5 кг, 7,28 моль) в 1,4-диоксане (35 л) дегазируют  $N_2$  путем барботирования в течение максимум 20 мин. 2-хлор-4-цианопиридин (1,21 кг, 8,73 моль), трис (дибензилиденацетон)-дипалладий (0) (167 г, 0,18 моль) и 4,5-бис (дифенилфосфино) -9,9-диметилксантен (ксантфос) (211 г, 0,36 моль) и реакционную смесь дегазируют путем  $N_2$  барботирования в течение максимум 10 мин.  $K2CO_3$  (1,21 кг, 8,73 моль) добавляют и реакционную смесь дегазируют путем  $N_2$  барботирования в течение максимум 30 мин. Реакционную смесь нагревают при температуре 90-100 °C в течение от 4 до 24 часов до тех пор, пока реакция не завершится. Реакционную смесь затем охлаждают до 15-25 °C и фильтруют через целит и промывают этилацетатом, а объединенный фильтрат и промывочную жидкость концентрируют.

1,4-диоксан удаляют и остаточное твердое вещество растворяют в этилацетате (77,5 л). Этилацетатный раствор промывают последовательно 5 % водным раствором NaHSO<sub>3</sub>, 2 % водным раствором ЭДТА динатрия и 1 % водным раствором ЭДТА динатриевой соли. Органическую фазу обрабатывают активированным углем при 55-65 °C в течение не более 2 ч и очищают с помощью хроматографии на силикагеле. После хроматографии, полученный продукт очищают с помощью двух перекристаллизаций: сначала Соединение 1 растворяют в этилацетате и нагревают до 60-70 °C и добавляют гептан. Реакционную смесь охлаждают до 15-25 °C и перемешивают в течение 1-3 ч. Продукт отфильтровывают и растворяют в дихлорметане, затем фильтруют и осаждают гептаном, фильтруют и сушат с получением Формы 1.

## Пример 3 Синтез Формы 2

#### Способ А:

Примерно 100 мг Соединения 1 смешивают с 0,4 мл MeOH и перемешивают при комнатной температуре в течение 12 ч. Суспензию затем центрифугируют и белое твердое вещество выделяют.

#### Метод В:

Примерно 10 мг Соединения 1 в 0,2-0,4 мл смеси MeOH:  $H_2O$  (9:1) в стеклянной виале на 3 мл. Полученный в результате визуально прозрачный раствор закрывают колпачком и подвергают медленному испарению, чтобы вызвать осаждение. Твердое вещество выделяют.

#### Метод С:

Примерно 15 мг Соединения 1 растворяют в смеси  $EtOH:H_2O$  (8:7 объем/объем) или метилэтилкетоне (МЭ) при 50 °C и перемешивают при 50 °C в течение 30 мин. Затем раствор медленно охлаждают до 5 °C со скоростью 0,1 °C/мин и перемешивают при 5 °C в течение ночи. Твердое вещество выделяют.

# Пример 4

Предусмотрены три следующие гомогенные суспензии Соединения 1:

Форма 2 в основе (1 % d-альфа-токоферол полиэтиленгликоль 1000 сукцинат (TPGS): 1 % HPMCAS в воде), аморфная твердая дисперсия 25 % мас./мас. Формы 2 и 75 % мас./мас.: HPMCAS-M (Твердая дисперсия A) в основе до аморфной твердой дисперсии 25 % масс./мас. Формы 2 и 75 % мас./мас. PVAP (Твердая дисперсия B) в основе (200 мг/кг в 10 мл/кг).

Каждую суспензию готовят в день введения дозы, и крыс Спрэга-Доули дозируют перорально. Серийные образцы плазмы берут в различные моменты времени после дозирования. Концентрацию Соединения 1 в плазме определяют с помощью чувствительного и специфичного метода ЖХ/МС. РК параметры, включая AUC<sub>0-72ч</sub> и Смакс. рассчитывают с использованием программного обеспечения WinNonlin.

Для получения Формы 2,  $C_{\text{макс}}$  составляет 1600 нг/мл и  $AUC_{0\text{-}72\text{ч}}$  составляет 21700 ч\*нг/мл. Для твердой дисперсии A,  $C_{\text{макс}} = 6820$  нг/мл и  $AUC_{0\text{-}72\text{ч}}$  составляет 105635 ч\*нг/мл. Для твердой дисперсии B,  $C_{\text{макс}}$  составляет 30467 нг/мл;  $AUC_{0\text{-}72\text{ч}}$  составляет 406841 ч\*нг/мл.

Соотношение  $AUC_{0-724}$  твердой дисперсии В и Формы 2 составляет 19. Соотношение  $AUC_{0-724}$  твердой дисперсии А и Формы 2 составляет 5.

# Пример 5

Безопасность, ФК/ФД и оценку клинической активности Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли оценивают у субъектов с распространенными солидными опухолями, такими как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), которые несут мутацию IDH1. Основные задачи исследования включают: 1) оценку безопасности и переносимости лечения Соединением 1 или его фармацевтически приемлемой солью, при непрерывном введении в качестве единственного агента, который вводили перорально дважды в день (примерно каждые 12

часов) в дни с 1 по 28 28-дневного цикла и 2) определение максимальной переносимой дозы (МПД) и/или рекомендуемой Фазы 2 дозы Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли у субъектов.

Дополнительные цели исследования включают: 1) описание дозоограничивающих токсичностей (ДОТ) Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, у распространенными солидными опухолями, такими глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), которые несут мутацию IDH1, характеристику фармакокинетики (ФК) Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, у пациентов с распространенными солидными опухолями, такими как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), которые несут мутацию IDH1, 3) оценку ПК/фаракодинамиечского (ФД) соотношения Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли и 2-гидроксиглутарата(2-НG) до 4) характеристика клинической активности, связанной с Соединением 1 или его фармацевтически приемлемой соли, у распространенными солидными опухолями, такими как глиома, субъектов с внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), которые несут мутацию IDH1.

Цели поискового исследовния включают: 1) оценку изменений уровней Кі67 в образцах опухолей, 2) характеристику ФД эффектов Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, у субъектов с распространенными солидными опухолями, такими как глиома, внутрипеченочные холангиокарциномы (ВПХК), хондросаркома, рак предстательной железы, рак толстой кишки, меланома или немелкоклеточный рак легкого (НМКРЛ), которые несут мутацию IDH1 по оценке изменений в характере клеточной дифференциации изоцитрат дегидрогеназа-1 (IDH1) мутированных опухолевых клеток и изменений профилей метилирования гистона и дезоксирибонуклеиновой кислоты (ДНК) в IDH1-мутированных опухолевых клетках, а также изменения 2-НG концентрации, по результатам детекции протонной магнитнорезонансной спектроскопии <sup>1</sup>H-MPC) на 3 тесла (3T) магнитно-резонансных изображениях (МРТ) у субъектов с глиомой, 3) оценку статуса мутации гена, глобальных профилей экспрессии генов и других потенциальных прогностических маркеров (цитогенетиков) в IDH1-мутированных опухолевых клетках, а также субклональных популяциях не-IDH1 мутированных опухолевых клетках, чтобы исследовать предикторы

противоопухолевой активности и/или устойчивости и 4) контроль холестерина в плазме и 4β-OH-уровней холестерина в качестве потенциального маркера CYP3A4 индукции.

Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль вводят перорально дважды в день (примерно через каждые 12 часов) в дни с 1 по 28 в 28-дневных циклах. Если свидетельства основаны на формирующихся данных, альтернативные графики дозирования (например, один раз в день или трижды в день), включая введение такой же общей суточной дозы, используя различные схемы дозирования в параллельных когортах, могут быть изучены. Начиная с С1D1, дозирование является непрерывным; периоды отдыха между циклами отсутствуют.

Субъекты, которые не соответствуют ни одному из стандартных клинических критериев лечения синдрома отмены, могут продолжить лечение вне Цикла 1.

Субъектам будет распределено соответствующее количество таблеток в течение 28 дней после введения дозы (плюс дополнительный 2-дневный запас, чтобы позволить планирование посещений) в 1-й День каждого цикла. Субъекты должны вернуть все неиспользованные таблетки (или пустые бутылки) в 1-й День каждого цикла лечения. Субъектам будет предоставлен дневник дозирования для каждого цикла лечения. Они должны записать соответствующую информацию, касающуюся их исследуемого препарата в дневнике (например, подтверждение того, что была принята каждая суточная доза, причины пропущенных доз). Соблюдение режима лечения будет оцениваться на основе возврата неиспользованного препарата и дневника дозирования.

Субъекты должны быть проинструктированы принимать их ежедневную дозу примерно в одно и то же время каждый день. Каждую дозу следует принимать со стаканом воды и потреблять в течение настолько короткого времени, насколько это возможно. Субъекты должны быть проинструктированы проглатывать таблетки целиком и не жевать таблетки. Субъекты могут принимать Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль с пищей или без. Если субъект забывает принять дозу ежедневно утром (или вечером), то он должен принять Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль в течение 6 часов после пропущенных дозы. Если прошло более чем 6 часов, то доза должна быть пропущена, а субъект должен возобновить лечение следующей дозой по графику.

Исследование включает фазу эскалации дозы для определения МПД с последующим расширением когорт для дальнейшей оценки безопасности и переносимости МПД. Фаза эскалации дозы будет использовать стандарт "3 + 3" дизайн. Во время фазы эскалации дозы, давшие согласие правомочные субъекты будут включены в последовательные когорты эскалации доз Соединения 1 или его фармацевтически

приемлемой соли. В каждую когорту дозирования планируется зарегистрировать как минимум 3 субъекта. Первые 3 субъекта, зарегистрированные в каждую когорту дозирования во время фазы эскалации доз исследования, первоначально будут получать одну дозу исследуемого препарата в День 3 (то есть, за 3 дня до начала суточной дозы) и проходить оценку ФК/ФД через 72 часа для оценки концентраций лекарственного средства и уровней 2-НG. Следующая доза исследуемого препарата будет в День 1 Цикла 1 (С1D1) и в это время начнется ежедневное дозирование. Первоначальный режим дозирования будет дважды в день (примерно через каждые 12 часов). Если свидетельства основаны на формирующихся данных, альтернативные графики дозирования (например, один раз в день или трижды в день), включая введение такой же общей суточной дозы, используя различные схемы дозирования в параллельных когортах, могут быть изучены..

Если в процессе скрининга присутствуют несколько субъектов, в то время как третий субъект в когорте начинает лечение, вплоть до 2-х дополнительных субъектов могут быть зачислены послу утверждения медицинского монитора. Для данных дополнительных псубъектов, оценки на День 3 — День 1 ФК/ФД не являются обязательными после обсуждения с медицинским монитором. Планируемая схема эскалации доз показана в Таблице 6.

Таблица 6: Схема эскалации доз

Уровень когорты	Доза <sup>1</sup> Соединения 1	Количество субъектов	
-1	50 мг <sup>2</sup>	3 - 6	
1 (Начальная доза)	100 мг	3 - 6	
2	200 мг	3 - 6	
3	400 мг	3 - 6	
4, и т.д.	800 мг <sup>3</sup>	3 - 6	
Увеличение	МТД4	36 <sup>5</sup>	

<sup>1</sup>Соединение 1 или его фармацевтически приемлемую соль можно вводить дважды в день (примерно через каждые 12 часов). Если свидетельства основаны на формирующихся данных, альтернативные графики дозирования (например, один раз в день или трижды в день), включая введение такой же общей суточной дозы, используя различные схемы дозирования в параллельных когортах, могут быть изучены.

<sup>2</sup>Если ДЛТ (наблюдаются при Уровне 1 Дозы (100 мг), доза для второй когорты будет снижена до 50 мг (Уровень Дозы - 1).

<sup>3</sup> Продолжение удвоения дозы. Пока не будет наблюдаться связанная с Соединением 1 NCI CTCAE версия 4.03 ≥класс 2 токсичности. После оценки события (ий) с помощью Группы клинического исследования, последующие увеличения дозы будут определяться

наблюдаемой токсичностью и потенциально ФК и ФК/ФД данными, пока МТД не будет определен. Абсолютное процентное увеличение в дозе будет определяться группой клинического исследования, на основе прогноза типа и тяжести любой токсичности, наблюдаемой в предыдущих когортах дозировок. Эскалация дозы никогда не будет превышать 100 %.

<sup>4</sup>Определяется как наибольшая доза, которая вызывает ДТЛ у <1 из 3 или <2 из 6 субъектов. Если никакие ДТЛ не идентифицируются, дозирование будет продолжаться для по меньшей мере 2-х уровней доз выше прогнозируемого максимума биологически эффективного воздействия, как определено с помощью текущей оценки  $\Phi$ К/ $\Phi$ Д и любой наблюдаемой клинической активности для определения рекомендуемой  $\Phi$ азы 2дозы.

<sup>5</sup>Чтобы включить 3 когорты по примерно 12 субъектов каждая.

Тяжесть токсичности будет классифицирована в соответствии с критериями общей терминологии Национального института рака для неблагоприятных событий (НС) (NCI СТСАЕ) версия 4.03. ДЛТ определяется следующим образом. Не-гематологические включают все клинически значимые не-гематологические токсичности СТСАЕ ≥степень 3. Все НС, которые не могут быть четко определены как не имеющие отношения к соединению 1 или его фармацевтически приемлемой соли, будут считаться относящимся к определению ДЛТ.

Если, после того, как третий субъект завершит 28-дневный период оценки ДЛТ (т.е. Цикл 1), не наблюдается ДЛТ, то исследование будет продолжаться с эскалацией дозы для следующей группы после рассмотрения безопасности группой клинических исследований. Если 1 из 3 субъектов испытывает ДЛТ в течение первого цикла, 3 дополнительных субъекта будут зачислены в эту когорту. Если ни один из дополнительных 3-х субъектов не испытывает ДЛТ, эскалация дозы может продолжаться для следующей когорты после обзора безопасности. Если 2 или более субъектов в когорте испытвают ДЛТ в течение первого цикла, эскалация дозы будет остановлена и следующий более низкий уровень дозы будет объявлен МТД. В качестве альтернативы, уровень дозы, промежуточный между уровнем дозы, превышающей МТД и предыдущий уровень дозы, может быть изучен и объявлен МТД, если <2 из 6 пациентов испытывают ДЛТ при этой дозе. Если когорта МТД включает только 3 субъекта, дополнительные 3 субъекта будут зачислены при этом уровне дозы, чтобы подтвердить, что <2 из 6 субъектов испытывают ДЛТ при этой дозе.

Увеличение дозы Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли для каждой когорты дозировок не будет контролироваться схемой ускоренного титрования,

где доза будет удвоена (100 % увеличение) от одной когорты до другой, пока связанная с Соединением 1 NCI СТСАЕ версия 4.03 степень 2 или большая токсичность не будет наблюдаться у любого субъекта в когорте. Последующие увеличение дозы будет контролироваться наблюдаемой токсичностью и потенциальными ФК и ФК/ФД данными, до тех пор, пока МТД не определится. Абсолютное процентное увеличение суточной дозы будет определяться на основе прогноза типа и тяжести любой токсичности, наблюдаемой в предыдущих когортах дозировок (но никогда не будет превышать 100 %). Если свидетельства основаны на формирующихся данных, альтернативные графики дозирования (например, один раз в день или трижды в день), включая введение такой же общей суточной дозы, используя различные схемы дозирования в параллельных когортах, могут быть изучены. МПД представляет собой наибольшую дозу, которая вызывает ДЛТ у <2 из 6 субъектов.

Если ДЛТ не определены во время фазы эскалации доз, эсклация доз может продолжаться для 2 уровней доз выше прогнозируемого максимума биологически эффективной дозы, как определено с помощью текущей оценки ФК/ФД и любой наблюдаемой клинической активности, для определения рекомендуемой ФазФ 2 дозы.

Для оптимизации количества субъектов, которых лечат потенциально клинически значимой дозой, будет разрешена внутрисубъектная эскалация дозы. После определения рекомендуемой Фазы 2дозы, 3 или более когорт расширения (например, с глиомой, внутрипеченочный холангиокарциномой (ВПХК), хондросаркомой, раком предстательной железы, раком толстой кишки, меланомой или немелкоклеточным раком легкого (НМКРЛ)) примерно 12 субъектов каждая, будет проходить лечение при этой дозе. Цель расширения когорт заключается в оценке и подтверждении безопасности и переносимости рекомендованной Фазы 2 дозы при конкретных показаниях заболеваний. Субъекты, зачисленные в эти когорты, будут проходить те же процедуры, что и субъекты в когортаъ эскалации доз, с тем исключением, что оценки ФК/ФД в День 3 - День 1 будут необязательными.

Субъекты будут проходить процедуры скрининга в течение 28 дней до начала исследования лекарственной терапии для определения приемлемости. Скрининговые процедуры включают истории болезни, истории хирургических вмешательств, лекарственный анамнез, подтверждение мутации IDH1 через опухолевые биопсии или лейкозные бласты (если не документированы ранее), физическое обследование, основные показатели жизнедеятельности, общее состояние (ОС) согласно Восточной объединеннй онкологической группе (ЕСОС), 12-канальную электрокардиограмму (ЭКГ), оценку фракции выброса левого желудочка (ФВЛЖ), клинические лабораторные оценки

(гематология, химия, коагуляция, анализ мочи и тест сыворотки на беременность), биопсию и аспират костного мозга, а также образцы крови и мочи для измерения 2-HG; и образцы крови для определения плазменного холестерина и уровней 4β-OH-холестерина.

За три дня до начала дозирования Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли (День -3) дважды в день первые 3 субъекта, зарегистрированные в каждой группе в фазе с эскалацией дозировок, получают однократную дозу Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли в клинике и имеют серийные образцы крови и мочи, полученные для определения концентрации в крови и моче Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, его метаболита, а также 2-НG. Полный 72-часовой профиль ФК/ФД будет проведен: субъекты должны будут оставаться на месте проведения исследования в течение 10 часов в День -3 и вернуть в Дни -2, -1 и 1 в течение 24, 48 и 72 часов образцы, соответственно.

Ежедневное лечение Соединением 1 или его фармацевтически приемлемой солью, начнется на С1D1; субъекты, которые не прошли оценки ФК/ФД в День-3, будут наблюдаться в клинике в течение 4 часов после дозы С1D1. Первоначальный режим дозирования будет два раза в день (примерно через каждые 12 часов). Оценки безопасности, проведенные в течение периода лечения, включают физическое обследование, основные показатели жизнедеятельности, ЕСОG ОС, 12-канальную ЭКГ, ФВЛЖ и клинические лабораторные оценки (гематологию, химию, коагуляцию и анализ мочи).

Все субъекты будут проходить оценку  $\Phi$ К/ $\Phi$ Д в течение 10-часового периода как на C1D15, так и на C2D1. Дополнительные предварительные отборы доз мочи и/или заборы крови будут проводиться на C1D8, C1D22, C2D15, C3D1, C3D15 и в День 1 всех последующих циклов. Доступные образцы биопсии костного мозга также будут оцениваться на уровнях 2-HG.

Субъекты будут проходить рентгенографические оценки (КТ/МРТ), а также оценку аспирата и биопсии костного мозга и периферической крови для оценки степени заболевания, при скрининге, на 15 день, 29 день и 57 день и каждые 56 дней после этого во время и исследования медикаментозного лечения, независимо от задержек доз и/или перерывов доз до/или в любое время при подозрении на прогрессирование заболевания. Две основные опухолевые биопсии будут получены при скрининге, в момент первой оценки ответа и во время прогрессирования заболевания в пределах окна ±3 дней около намеченной точки времени оценки.

Субъекты могут продолжать лечение Соединением 1 или его фармацевтически приемлемой солью до прогрессирования заболевания, появления ДЛТ или развития

другой неприемлемой токсичности. Все субъекты должны дойти до конца оценки лечения (в течение примерно 5 дней после последней дозы исследуемого препарата); кроме того, последующая оценка должна быть запланирована через 28 дней после последней дозы.

По оценкам, примерно 51 субъект будет включен в исследование. Если предположить, что идентификация МТД требует оценки 4 уровней доз Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, с только 3 субъектами на уровень доз, за исключением того, что МТД требует 6 субъектов, то 15 субъектов будут зарегистрированы для части исследования эскалации дозы. Три когорты из примерно 12 дополнительных субъектов каждая с ВПХК, хондросаркомой и глиомой, которые были рецидивирующими или прогрессировали после проведения стандартной терапии (всего 36 человек) будут зачислены в часть исследования увеличения когорты. Дополнительные субъекты могут быть необходимы для расширения когорты во время эскалации дозы, для замены не поддающихся оценке субъектов или для оценки альтернативных режимов дозировок, кроме запланированной схемы эскалации или МТД, для оптимизации рекомендуемой Фазы 2 дозы.

Пациент должен соответствовать всем следующим критериям включения, чтобы быть зачисленным в клиническое исследование. 1) Субъект должен быть 18 лет; 2) Субъекты должен иметь гистологически или цитологически подтвержденную солидную опухоль, включая глиому, которая была рецидивирующей или прогрессировала после проведения стандартной терапии или которая не ответила на стандартную терапию; 3) субъекты должны иметь документально подтвержденные заболевания с IDH1 генными мутациями на основе местной оценки. Анализ опухолевых клеток для генной мутации IDH1 должен быть оценен при скрининге (если не были оценены ранее) в местной лаборатории на месте чтобы определить субъект, приемлемый для исследования. Если на месте отсутствует локальный доступ в лабораторию для анализа мутаций гена IDH1, оценка, произведенная центральной лабораторией, является приемлемой. Образец опухоли до лечения будет требоваться для всех субъектов для скрининга для анализа биомаркеров центральной лабораторией. Анализ генной мутации образца опухоли (из крови или костного мозга) необходимо повторить в конце лечения и представить в центральную лабораторию для анализа биомаркеров; 4) субъекты должны иметь оцениваемое заболевание по RECIST v1.1 для субъектов без глиомы или по критериям RANO для субъектов с глиомой; 5) Субъекты должны быть приемлемы для серийного периферийного забора крови, мочи, отбора проб и биопсий в ходе исследования; 6) субъекты или их законные представители должны быть в состоянии понять и подписать информированное согласие; 7) субъекты должны иметь ECOG OC от 0 до 1 и ожидаемое

выживание по меньшей мере 3 месяца; 8) субъекты должны иметь адекватную функцию костного мозга (абсолютное количество нейтрофилов 1,5 х109/л; гемоглобин 9 г/дл; тромбоциты≥ 75 х 109/л (трансфузии для достижения этих уровней разрешены)); 9) субъекты должны иметь адекватную функцию костного мозга, о чем свидетельствует: а) абсолютное количество нейтрофилов≥ 1,5 х 109 / л; b) гемоглобин> 9 г/дл (субъектам разрешены трансфузии до этих уровней) и с) тромбоциты≥ 75 х 109/л; 10) Субъекты должны иметь адекватную функцию печени, о чем свидетельствует: а) уровень общего билирубина ≤1,5 х верхний предел нормы (ULN), если не рассматривать в связи с болезнью Гилберта или лейкозными поражениями b) органов, a также аспартатаминотрансферазу, ALT и щелочную фосфатазу (ALP) ≤3,0 х ULN, если не рассматривать в связи с лейкозным поражением органов; 11) субъекты должны иметь адекватную функцию почек, о чем свидетельствует сывороточный креатинин ≤2,0 x ULN или клиренс креатинина> 40 мл/мин на основе оценки скорости клубочковой фильтрации Кокрофт-Голта (СК $\Phi$ ): (140 - возраст) х (вес в кг) х (0,85, если женщина)/72 х креатинин в сыворотке крови; 12) субъекты должны быть восстановлены из каких-либо клинически значимых токсических эффектов любой предварительного хирургии, лучевой терапии или другой терапии, предназначенной для лечения рака. (Субъекты с остаточной токсичностью 1 класса, например, периферической невропатией или остаточной аллопецией 1 класса, допускаются с разрешения медицинского монитора); и 13) женские субъекты с репродуктивным потенциалом должны иметь отрицательный тест на беременность в сыворотке крови в течение 7 дней до начала терапии. Субъекты с репродуктивным потенциалом определяются как те, которые биологически способны стать беременными. Женщины детородного потенциала, а также плодородные мужчины и их партнеры должны согласиться воздерживаться от половых сношений или использовать эффективные формы контрацепции во время исследования и в течение 90 дней (женщины и мужчины) после последней дозы Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли.

Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль будет представлена как таблетки 50 и 200 мг концентрации, для перорального введения, дважды в день или один раз в день.

Первые 3 субъекта в каждой когорте в части исследования эскалации дозы будут получать одну дозу исследуемого препарата в День -3; их следующая доза исследуемого препарата будет вводиться на С1D1, в это время субъекты будут начинать дозирование дважды в день (примерно через каждые 12 часов) в дни с 1 по 28 в 28 дневных циклах. Начиная с С1D1, дозирование непрерывно; отсутствуют периоды отдыха между циклами.

Субъекты, которые не должны подвергаться оценкам ФК/ФД на День 3, будут инициировать дозирование дважды в день (примерно через каждые 12 часов) с Соединением 1 или фармацевтически приемлемой солбю на ClDl.

Дозу Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, которую вводят субъекту, будет зависеть от того, какая когорта доз открыта для приема, когда субъект квалифицирован для проведения исследования. Начальная доза Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли для введения первой когорте пациентов составляет 100 мг концентрацию, которую вводят перорально дважды в день (200 мг/день).

Субъекты могут продолжать лечение Соединением 1 или его фармацевтически приемлемой солью до прогрессирования заболевания, появления ДЛТ или развития другой неприемлемой токсичности.

## Критерии оценки

#### Безопасность:

ПЭ, в том числе определение ДЛТ, серьезных побочных эффектов (СПЭ) и ПЭ, приводящих к прекращению; лабораторные параметры безопасности; данные физического обследования; основные показатели жизнедеятельности; 12-канальные ЭКГ; ФВЛЖ; и ЕСОG ОС будет контролироваться в ходе клинического исследования. Тяжесть ПЭ будет оцениваться по NCI СТСАЕ, версия 4.03.

Соединение 1 или его фармацевтически приемлемая соль может вызвать чувствительность к прямому и непрямому солнечныому свету. Субъекты должны быть предупреждены, чтобы избежать прямого воздействия солнца. Когда ожидается воздействие солнечного света дольше 15 минут, пациент должен быть проинструктирован применять солнцезащитный крем с фактором 30 или выше на открытые участки кожи и носить защитную одежду и солнцезащитные очки.

## Фармакокинетика и фармакодинамика:

Серийные образцы крови будут оценены для определения профилей концентрация-время Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли. Образцы мочи будут оценены для определения экскреции Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли. Кровь, костный мозг и образцы мочи будут оценены для определения уровней 2-НG. Биопсии опухоли будут приняты для оценки 2-HG и Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли.

### Фармакокинетические оценки:

Серийные образцы крови будут отобраны до и после введения дозы Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, для того, чтобы определить циркулирующие в плазме крови концентрации Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли. Образцы

крови также будут использоваться для определения 2-HG концентраций и для оценки уровней холестерина и 4β-OH-холестерина.

Для первых 3 субъектов, включенных в когорту в фазе эскалации дозировки, однократную дозк Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли вводят в День -3 (то есть, за 3 дня до их запланированной дозы С1D1). Образцы крови будут взяты до введения однократной дозы Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли и в следующие моменты времени после введения: через 30 минут и 1, 2, 3, 4, 6, 8, 10, 24, 48 до 72 часа. Через 72 часа после забора образца крови испытуемые начнут пероральное дозирование Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли (то есть, С1D1) дважды в день. Профиль ФК/ФД за День -3 — День-1 не является обязательным для дополнительных субъектов, включенных в фазу эскалации дозы (то есть, для каких-либо субъектов, кроме 3 первоначальных субъектов, включенных в когорту) и не является обязательным для субъектов, включенных в программу расширения когорт.

Все субъекты будут проходить 10-часовой отбор проб ФК/ФД на C1D15 и C2D1 (то есть, в дни 15 и 29 дозирования дважды в день). Для этого профиля, один образец крови будет взят непосредственно перед первой дневной дозы Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли (то есть дозирование Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли будет происходить на клиническом участке); последующие образцы крови будут взяты в следующие моменты времени после введения дозы: 30 минут и 1, 2, 3, 4, 6, 8 и 10 часов. Образцы крови также будут взяты в дни 8 и 22 Цикла 1, День 15 Цикла 2, дни 1 и 15 Цикла 3 и День 1 каждого цикла после этого; все образцы будут получены до дозирования. Дополнительно, один образец крови будет взят в конце визита во время лечения.

Временной режим отбора проб крови для Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли для определения концентрации может быть изменен, если получаемые данные указывают на необходимость изменения в схеме отбора, чтобы лучше охарактеризовать профиль ФК Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли. Фармакодинамические оценки:

Серийные образцы крови будут отобраны до и после введения дозы Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли, для того, чтобы определить концентрации циркулирующего 2-HG. Образцы, собранные для оценки ФК, будут также использоваться для оценки уровней 2-HG. Дополнительно, у субъектов будут отобраны образцы крови для определения 2-HG уровней при скрининговой оценке.

Временной режим отбора образцов крови, отобранных для определения концентрации 2-НG, может быть изменен, если получаемые данные указывают на необходимость изменения в схеме отбора проб, чтобы лучше охарактеризовать ответ 2-HG на лечение Соединением 1 или его фармацевтически приемлемой солью.

Моу будут собирать для определения концентраций 2-HG уровней при скрининговой оценке и до дозирования в День 15 Цикла 1 и в День 1 Цикла 2 и каждый цикл в последующий период. По меньшей мере 20 мл мочи будут собраны для каждого образца.

Объем каждого отбора образцов будет измерен и зарегистрирован и направлен в центральную лабораторию для определения концентрации 2-HG в моче. Аликвота каждого отбора образцов будет проанализирована для определения концентрации креатинина в моче.

Образцы биопсий опухоли будут отобраны и оценены на 2-НG уровни, при скрининговой оценке, во время первой оценки заболевания, а также в любое время при подозрении на прогрессирование заболевания. Окно ±3 дня около запланированного момента времени оценки является приемлемым для всех образцов биопсии. Биопсии опухолей будут оценены на морфологию и клеточную дифференциацию путем окрашивания гематоксилином и эозином (Н & Е) и ІСН для специфических маркеров клеточного типа. Образцы опухолей также могут быть оценены на уровни 2-НG, уровни Кі67 и, если это приемлемо, внутри-опухолевые урови Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли.

Серийные образцы крови будут отобраны для получения уровней холестерина и  $4\beta$ -ОН-холестерина в плазме в качестве потенциального маркера СҮРЗА4 индукции. Образцы, полученные в День -3 (в течение 30 минут), через 24, 48 и 72 часа ( $\pm 1$  час), а также в Дни 8, 15 и 22 Цикла 1, Дни 1 и 15 циклов 2 и 3 и День 1 каждого цикла после этого.

#### Клиническая активность:

Рентгенографические оценки (КТ или МРТ) для полученияь размеров опухоли будут оценены в ходе клинического исследования, чтобы определить реакцию на лечение в соответствии с оценкой ответа на лечение Соединением 1 или его фармацевтически приемлемой солью в соответствии с RECIST v1.1 (Eisenhauer, et al. *Eur J Cancer*. 2009;45(2):228-47) для субъектов без глиомы или при помощи модифицированных критериев RANO для пациентов с глиомой (Wen, et al. *J Clin Oncol*. 2010;28(11):1963-72).

Рентгенографические оценки (КТ или МРТ) для получения измерения опухоли будут проводиться при скрининге и через каждые 56 дней после этого во время лечения Соединением 1 или его фармацевтически приемлемой солью, независимо от задержки

дозы и/или перерывов в дозировках до/или в любое время при подозрении на прогрессирование болезни. Оценка также будет проводиться в конце лечебного визита для субъектов, которые прекращают исследование по причинам, отличным от прогрессирование заболевания. Для пациентов с глиомой, 1H-MPC также будет осуществляться в рамках поискового анализа по той же схеме, что и КТ/МРТ с дополнительным сканированием на 29-й день; результаты 1H-MPC сканирования не будут использоваться для принятия решений в отношении статуса продолжения лечения.

#### Статистический анализ

Статистический анализ будет иметь в основном описательный характер, так как цель исследования состоит в том, чтобы определить максимально переносимую дозу Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли. Табулирование будет производиться для надлежащего расположения, демографической, базовой линии, безопасности, ПК, ФД и параметров клинической активности и будет представлен уровень дозы и общий. Категориальные переменные будут суммированы по распределениям вероятности (количества и проценты субъектов) и непрерывные переменные будут обобщены при помощи описательной статистики (среднее отклонение, стандартное отклонение, срединное отклонение, минимум и максимум).

Побочные эффекты будут обобщены по системно-органному классу Medical Dictionary for Regulatory Activities (MedDRA) н системы и предпочтительным условиям. Отдельные табуляции будут произведены для всех появившихся во время лечения ПЭ (ТЕАЕs), связанных с лечением ПЭ (те, которые считаются исследователем по меньшей мере возможно связанными с лекарственными средствами), SAEs, прекращениями лечения из-за ПЭ по меньшей мере 3 степени тяжести. По-субъектные списки будут предоставлены для смертей, SAEs, ДЛТ и ПЭ, приводящих к прекращению лечения.

Будет представлена описательная статистика для клинической лаборатории, ЭКГ интервала, ФВЛЖ, а также показатели жизненно-важных функций, в виде как фактических значений, так и изменений от исходного уровня по отношению к каждой оценке во время исследования и последней оценки при исследовании. Анализ сдвигов будут проводиться для лабораторных параметров и ECOG OC.

Описательная статистика будет использоваться для обобщения параметров ФК для каждой группы дозировки и, в случае необходимости, для всей популяции. Потенциальная взаимосвязь между уровнями в плазме Соединения 1 или его фармацевтически приемлемой соли и 2-HG уровнями в крови, плазме или моче, будет изучена при помощи описательных и графических методов.

Ответ на лечение по оценке местных исслеодвателей, RECIST (для субъектов без глиомы) или модифицированных критерикв RANO (для субъектов с глиомой) будут сведены в таблицу. Двухсторонние 90 % доверительные интервалы на скорости ответов будут рассчитываться для каждого уровня дозы и в целом. Данные будут также кратко подытожены по типу злокачественногсти для субъектов в фазе расширения когорты. Описательная статистика будет использоваться для обобщения уровней Кіб7 из опухолевых биопсий.

Хотя описанное выше изобретение было описано более подробно для целей ясности и понимания, эти конкретные варианты реализации изобретения следует рассматривать как иллюстративные, а не ограничивающие. Специалисту в данной области техники следует принять во внимание при чтении данного описания, что различные изменения в форме и деталях могут быть выполнены, не выходя за пределы истинного объема настоящего изобретения, которое должно быть определено в прилагаемой формуле изобретения, а не конкретными варианты реализации изобретения.

Патентной и научная литература, приведенная в данном документе, устанавливает знания, которые доступны специалистам в данной области техники. Если иное не определено, то все технические и научные термины, используемые в данном документе, имеют такое же значение, как обычно понимает средний специалист в данной области техники, к которой относится данное изобретение. Выданные патенты, заявки и ссылки, которые процитированы в данном документе, включены в данный документ в качестве ссылки в той же степени, как если бы каждый из них был конкретно и отдельно указан для включения в качестве ссылки. В случае расхождений, настоящее описание, включая определения, будет превалировать.

#### ИЗМЕНЕННАЯ ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1. Кристаллическая форма 1 (S)-N-((S)-1-(2-хлорфенил)-2-((3,3-дифторциклобутил)амино)-2-оксоэтил)-1-(4-цианопиридин-2-ил)-N-(5-фторпиридин-3-ил)-5-оксопирролидин-2-карбоксамида (Соединения 1), характеризующаяся одним или более из пиков рентгенограммы порошковой дифракции (XRPD) при  $2\theta$  углах ( $\pm$  0,2°), выбранных из 8,6°, 13,2°, 15,6°, 18,5°, 19,6°, 20,6°, 21,6°, 26,4° и 27,3°.
- 2. Кристаллическая форма 1 по п. 1, где кристаллическая форма 1 характеризуется рентгенограммой порошковой дифракции (XRPD), содержащей пики при  $2\theta$  углах ( $\pm$  0,2°)  $8,6^{\circ}$ ,  $15,6^{\circ}$ ,  $18,5^{\circ}$  и  $21,6^{\circ}$ .
- 3. Кристаллическая форма 1 по п. 2, где рентгенограмма порошковой дифракции (XRPD) кристаллической формы 1 дополнительно содержит пики при  $2\theta$  углах ( $\pm$  0,2°) 20,6° и 26,4°.
- 4. Кристаллическая форма 1 по п. 1, где кристаллическая форма 1 соединения 1 характеризуется рентгенограммой порошковой дифракции (XRPD), представленной на ФИГ. 1, и данными, представленными в Таблице 1.
- 5. Кристаллическая форма 2 (S)-N-((S)-1-(2-хлорфенил)-2-((3,3-дифторциклобутил)амино)-2-оксоэтил)-1-(4-цианопиридин-2-ил)-N-(5-фторпиридин-3-ил)-5-оксопирролидин-2-карбоксамида (Соединения 1), характеризующаяся одним или более из пиков рентгенограммы порошковой дифракции (XRPD) при  $2\theta$  углах ( $\pm$  0,2°), выбранных из 9,8°, 11,6°, 14,9°, 16,5°, 19,6°, 20,1°, 22,5°, 23,0°, 25,0° и 31,4°.
- 6. Кристаллическая форма 2 по п. 5, где кристаллическая форма 2 характеризуется рентгенограммой порошковой дифракции (XRPD), содержащей пики при  $2\theta$  углах ( $\pm 0,2^{\circ}$ )  $9,8^{\circ}$ ,  $11,6^{\circ}$ ,  $19,6^{\circ}$  и  $23,0^{\circ}$ .
- 7. Кристаллическая форма 2 по п. 6, где рентгенограмма порошковой дифракции (XRPD) кристаллической формы 2 дополнительно содержит пики при  $2\theta$  углах ( $\pm$  0,2°)  $22,5^{\circ}$  и  $31,4^{\circ}$ .
- 8. Кристаллическая форма 2 по п. 1, где кристаллическая форма 2 соединения 1 характеризуется рентгенограммой порошковой дифракции (XRPD), представленной на ФИГ. 4, и данными, представленными в Таблице 2.
- 9. Фармацевтическая композиция, содержащая кристаллическую форму 1 Соединения 1 по любому из п.п. 1-4.
- 10. Фармацевтическая композиция, содержащая кристаллическую форму 2 Соединения 1 по любому из п.п. 5-8.

- 11. Фармацевтическая композиция по п. 9 или 10, в которой по меньшей мере определенный процент по массе Соединения 1 является кристаллическим.
- 12. Фармацевтическая композиция по п. 11, в которой конкретный массовый процент Соединения 1 составляет 10 %, 20 %, 30 %, 40 %, 50 %, 60 %, 70 %, 75 %, 80 %, 85 %, 87 %, 88 %, 89 %, 90 %, 91 %, 92 %, 93 %, 94 %, 95 %, 96 %, 97 %, 98 %, 99 %, 99,5 % или 99,9 %.
- 13. Фармацевтическая композиция по п. 11, в которой конкретный массовый процент Соединения 1 составляет от 10 % до 100 %.
- 14. Фармацевтическая композиция по любому из п.п. 9-13, в которой определенный процент по массе Соединения 1 является кристаллическим, а остальная часть Соединения 1 является аморфной формой Соединения 1.
- 15. Фармацевтическая композиция по любому из п.п. 9-14, в которой Соединение 1 содержит одну монокристаллическую форму Соединения 1 или смесь различных монокристаллических форм.
- 16. Фармацевтическая композиция по любому из п.п. 9-14, в которой Соединение 1 по меньшей мере на 90 % по массе является кристаллическим.
- 17. Фармацевтическая композиция по любому из п.п. 9-14, в которой Соединение 1 по меньшей мере на 95 % по массе является кристаллическим.
- 18. Фармацевтическая композиция по любому из п.п. 9-14, в которой Соединение 1 по меньшей мере, на 99 % по массе является кристаллическим.
- 19. Способ получения твердой дисперсии Соединения 1, включающий формирование смеси кристаллической формы Соединения 1, как описано в любом из п.п. 1-8, одного или более полимеров и одного или более растворителей; и быстрое удаление одного или более растворителей для формирования твердой дисперсии, содержащей Соединение 1.
- 20. Способ по п. 19, в котором один или более растворителей удаляют посредством распылительной сушки.
- 21. Способ по п. 20, в котором один или более растворителей удаляют посредством распылительной сушки в псевдоожиженном слое.
- 22. Способ по любому из п.п. 19-21, в котором твердая дисперсия содержит 20% 80% мас./мас. Соединения 1.
- 23. Способ по любому из п.п. 19-21, в котором твердая дисперсия содержит примерно 50% мас./мас. Соединения 1.
- 24. Способ по любому из п.п. 19-23, в котором полимер является водорастворимым или частично растворимым в воде полимером.

- 25. Способ по любому из п.п. 19-23, в котором полимер выбран из ацетат-сукцинат гидроксипропилметилцеллюлозы (HPMCAS) и гидроксипропилметилцеллюлозы (HPMC).
- 26. Способ по любому из п.п. 19-23, в котором полимер представляет собой ацетат-сукцинат гидроксипропилметилцеллюлозу (HPMCAS).
- 27. Фармацевтическая композиция, содержащая твердую дисперсию, где твердая дисперсия получена при помощи способа по любому из п.п. 19-26.
- 28. Способ лечения распространенной солидной опухоли, характеризующейся наличием мутантного аллеля IDH1, у субъекта-человека, нуждающегося в этом, включающий введение субъекту терапевтически эффективного количества фармацевтической композиции по любому из п.п. 9-18 и 27.
- 29. Способ по п. 28, в котором распространенные солидные опухоли выбраны из глиомы, внутрипеченочной холангиокарциномы (ВПХК) хондросаркомы, рака предстательной железы, рака толстой кишки, меланомы и немелкоклеточного рака легких (НМКРЛ).
- 30. Способ по п. 28, где солидная опухоль представляет собой внутрипеченочную холангиокарциному (ВПХК).
- 31. Способ по п. 28, где солидная опухоль представляет собой хондросаркому.
- 32. Способ по любому из п.п. 28-31, в котором распространенные солидные опухоли характеризуются мутантным аллелем IDH1, причем IDH1-мутация приводит к новой способности фермента катализировать NADPH-зависимое восстановление  $\alpha$ -кетоглутарата до R(-)-2-гидроксиглутарата (2HG) у пациента.
- 33. Способ по п. 32, в котором мутант IDH1 имеет мутацию R132X.
- 34. Способ по п. 33, в котором мутация R132X выбрана из R132H, R132C, R132L, R132V, R132S и R132G.
- 35. Способ по п. 33, в котором мутация R132X представляет собой R132H или R132C.

По доверенности

# ОТЧЕТ О ПАТЕНТНОМ ПОИСКЕ

(статья 15(3) ЕАПК и правило 42 Патентной инструкции к ЕАПК)

Номер евразийской заявки:

202090098

Α.	КЛАССИ	ФИКА	<b>КИЦА</b>	ПРЕД	META	<b>ИЗОБРЕТЕНИЯ</b>	:

**CO7D 401/04** (2006.01)

A61K 31/444 (2006.01)

**A61K 9/10** (2006.01)

**A61K 9/66** (2006.01)

**A61P 35/00** (2006.01)

Согласно Международной патентной классификации (МПК)

#### Б. ОБЛАСТЬ ПОИСКА:

Просмотренная документация (система классификации и индексы МПК) A61K, C07D

Электронная база данных, использовавшаяся при поиске (название базы и, если, возможно, используемые поисковые термины) ЕАПАТИС, REAXYS, PatentScope, Google Scholar

# В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ

, релевантных частей О	Этносится к пункту №
C. [US]) 2013-07-25 - [0113], [0119], [0120], -17 формулы изобретения	1-18, 28-35
f-l-d	19-27
r improving oral bioavaila- MACY RESEARCH, v. 6, 2013.04.008 (реферат; с.	19-27
примеры; формула изоб-	19-27

 последующие	документы	указаны в	продолжении

<sup>\*</sup> Особые категории ссылочных документов:

«Т» - более поздний документ, опубликованный после даты приоритета и приведенный для понимания изобретения

«Х» - документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий новизну или изобретательский уровень, взятый в отдельности

 «Y» - 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

Дата проведения патентного поиска: 05/10/2020

Уполномоченное лицо:

Заместитель начальника Управления экспертизы

Начальник Отдела химии и медицины

А.В. Чебан

<sup>«</sup>А» - документ, определяющий общий уровень техники

<sup>«</sup>D» - документ, приведенный в евразийской заявке

<sup>«</sup>Е» - более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее

<sup>«</sup>О» - документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д.

<sup>&</sup>quot;Р" - документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета"