## (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

Дата публикации заявки (43)

2020.09.08

Дата подачи заявки (22) 2016.04.06

**(51)** Int. Cl. *A61K 31/422* (2006.01) A61K 9/00 (2006.01) A61K 47/10 (2006.01)

A61P 33/00 (2006.01) A61P 33/14 (2006.01)

- ИНЪЕЦИРУЕМЫЕ ПРЕПАРАТЫ ЗАМЕДЛЕННОГО ВЫСВОБОЖДЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ ИЗОКСАЗОЛИНОВОЕ ДЕЙСТВУЮЩЕЕ ВЕЩЕСТВО, СПОСОБЫ И ПРИМЕНЕНИЕ
- 62/144,871 (31)
- (32)2015.04.08
- (33)US
- (62)201792235; 2016.04.06
- (71) Заявитель: МЕРИАЛ, ИНК. (US)

(72) Изобретатель:

Кэйди Сьюзан Манчини, Чейфец Питер, Галеска Изабела, Де Фалуа Лоик Лё Ир (US)

(74)Представитель:

Фелицына С.Б. (RU)

Настоящее изобретение касается инъецируемых препаратов замедленного высвобождения для (57) борьбы с паразитами у животных, содержащих по меньшей мере одно изоксазолиновое действующее вещество, фармацевтически приемлемый полимер и растворитель. В настоящем изобретении описаны также улучшенные способы устранения, борьбы и предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, включающие введение инъецируемых препаратов замедленного высвобождения по настоящему изобретению животным, нуждающимся в этом.

# ИНЪЕЦИРУЕМЫЕ ПРЕПАРАТЫ ЗАМЕДЛЕННОГО ВЫСВОБОЖДЕНИЯ, СОДЕРЖАЩИЕ ИЗОКСАЗОЛИНОВОЕ ДЕЙСТВУЮЩЕЕ ВЕЩЕСТВО, СПОСОБЫ И ПРИМЕНЕНИЕ

#### Перекрестная ссылка на родственные заявки

Настоящая заявка истребует приоритет, заявленный в предварительной заявке на Патент США № 62/144,871, поданной 8 апреля 2015 г, которая включена в настоящий текст посредством ссылки.

#### Область техники, к которой относится изобретение

В настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения, содержащие по меньшей мере одно изоксазолиновое действующее вещество, фармацевтически приемлемый полимер и растворитель; применение данных препаратов против паразитов (включая эктопаразитов (например, блохи или клещи) и/или эндопаразитов), и способы предотвращения или лечения паразитарных инфекций и заражений у животных.

#### Предшествующий уровень техники

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

- блохи (например, Ctenocephalides spp., такие как Ctenocephalides felis и т.п.);
- паразитиформные клещи (например, *Rhipicephalus* spp., *Ixodes* spp., *Dermacentor* spp., *Amblyoma* spp. и т.п.);
- акариформные клещи (например, *Demodex* spp., *Sarcoptes* spp., *Otodectes* spp., и т.п.);
  - вши (например, Trichodectes spp., Cheyletiella spp., Linognathus spp. и т.п.);
  - москиты (Aedes spp., Culex spp., Anopheles spp. и т.п.); и
- мухи (Hematobia spp., Musca spp., Stomokcus spp., Dermatobia spp., Cochliomyia spp. и т.п.).

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

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

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

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

стадии Strogyloides, Toxocara и Trichinella.

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

Кроме того, в опубликованных заявках на патент US 2010/0254960 A1, WO 2007/070606 A2, WO 2007/123855 A2, WO 2010/003923 A1, US7951828 & US7662972, US 2010/0137372 A1, US 2010/0179194 A2, US 2011/0086886 A2, US 2011/0059988 A1, US 2010/0179195 A1 и WO 2007/075459 A2, и в патентах США 7,951,828 и 7,662,972 описаны различные другие паразитицидные изоксазолиновые соединения. Другие опубликованные заявки на патент, в которых описаны различные другие паразитицидные изоксазолиновые соединения и содержащие их препараты, включают WO 2007/079162 A1, WO 2008/154528 A1, WO 2009/002809 A2, WO 2011/149749 A1, WO 2014/439475 A1, US 8,466,115, WO 2012/120399, WO 2014/039484, WO 2014/189837 (Zoetis) и WO2012 120135A1 (Novartis). В WO 2012/089623 описаны изоксазолиновые препараты для наружного местного применения, содержащие гликофурол. В WO 2013/039948 A1 описаны ветеринарные композиции для наружного применения, содержащие по меньшей мере одно изоксазолиновое действующее вещество, а в WO 2013/119442 A1 описаны пероральные ветеринарные композиции, такие как мягкие жевательные композиции, которые содержат по меньшей мере одно изоксазолиновое действующее вещество.

Помимо дозированных форм для наружного и перорального применения, иногда возможно ввести действующие вещества в состав инъецируемых препаратов замедленного высвобождения, в зависимости от, например, физико-химических свойств индивидуального действующего вещества. Такие свойства включают, например, растворимость, биодоступность и т.д. В некоторых случаях возможно ввести действующие вещества в препараты замедленного высвобождения, содержащие фармацевтически приемлемый полимер, который контролирует высвобождение действующего вещества из препарата в организме животного в течение продолжительного

периода времени. Смысл препаратов "замедленного высвобождения" в области ветеринарной медицины является предметом статьи "Terminology Challenges: Defining Modified Release Dosage Forms in Veterinary Medicine" авторов Marilyn N. Martinez, Danielle Lindquist u Sanja Modric (Journal of Pharmaceutical Sciences, vol. 99, no. 8, August 2010). Предложенное в статье определение дозированной формы "замедленного высвобождения" как "Дозированной формы, которая изготовлена таким образом, чтобы высвобождать содержащееся в ней действующее вещество в течение продолжительного периода времени» согласуется с применением данного термина в настоящей заявке, где компоненты препарата делают характеристики высвобождения действующего вещества, а не свойства самого действующего вещества, ответственными за длительное действие препарата. Например, в патентах US 6,733,767 и US 8,362,086 описаны инъецируемые препараты длительного действия, содержащие биоактивное вещество, такое как, например, авермектин или милбемицин, и биологически приемлемый полимер. В патенте U.S. 5,330,768 описаны разлагаемые полимерные материалы для доставки лекарственных соединений, полученные смешиванием полимеров, разлагающихся при гидролизе (например, поли(L-молочная кислота)), неионных поверхностно-активных веществ и блок-сополимеров полиэтиленоксида и полипропиленоксида.

Фторированные соединения, такие как некоторые из изоксазолиновых соединений, описанных в препаратах по настоящему изобретению, часто вызывают допонительные сложности по сравнению с их нефторированными аналогами при введении таких соединений в состав инъецируемых препаратов замедленного высвобождения, поскольку присутствие фторированых групп делает более сложным достижение целевых характеристик высвобождения соединения из полимерных матриксов, формирущих депо. Фторированные органические соединения очень гидрофобные. Частично это происходит вследствие низких значений поверхностной энергии, которые делают такие соединения менее смачиваемыми. См., например, работу N. L. Jarvis and W. A. Zisman, "Surface Chemistry of Фторсhemicals", U.S. Naval Research Laboratory, Washington, D.C. (1965). Это свойство затрудняет смачивание полимеров, таких как поли(L-молочная кислота), что замедляет разложение данного полимера и замедляет высвобождение фторированного соединения из депо.

Несмотря на известные композиции, содержащие изоксазолиновые действующие вещества в отдельности или в комбинации с другими действующими веществами, описанные в приведенных выше документах, существует потребность в ветеринарных композициях и способах с улучшенной эффективностью, биодоступностью и спектром действия для защиты животных от эндопаразитов и/или эктопаразитов. Более конкретно,

существует потребность в разработке инъецируемого препарата длительного действия, содержащего изоксазолиновое соединение, которое имеет хорошую биодоступность и обеспечивает высокий уровень эффективности против эктопаразитов (например, блохи и клещи) в течение длительного времени (например, от трех (3) до двенадцати (12) месяцев), в то же время характеризуется меньшим раздражением в месте инъекции у животного.

#### Включение посредством ссылки

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

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

#### Сущность изобретения

В настоящем изобретении описаны новые и инновационные инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения или предотвращения паразитарных инфекций или заражений у животного, содержащие противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, фармацевтически приемлемый полимер и, необязательно, растворитель. В одном варианте осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, фармацевтически приемлемый биоразлагаемый полимер, и растворитель. При использовании в настоящем тексте, термин "полоксамер" означает блок-сополимер этиленоксида и пропиленоксида. При использовании в настоящем тексте, полоксамеры, которые не сополимеризованы с другими фармацевтически приемлемыми полимерами, считаются растворителями или поверхностно-активными веществами, а не фармацевтически приемлемым полимер.ом

Различные марки, источники и названия блок-сополимеров этиленоксида и пропиленоксида могут применяться в инъецируемых препаратах замедленного высвобождения по настоящему изобретению. Также, в контексте настоящей заявки на патент, жидкие полиэтиленгликоли (ПЭГ), не сополимеризованные с другими фармацевтически приемлемыми полимерами, считаются растворителем и не считаются фармацевтически приемлемым полимером.

Согласно настоящему изобретению, было обнаружено, что инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению в целом показывают желаемую биодоступность и длительность действия. Кроме того, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению не вызывают нежелательного раздражения в месте инъекции у животного. Описанные композиции имеют также желаемый профиль безопасности в отношении теплокровных животных и птиц. Кроме того, было обнаружено, что однократное введение таких препаратов в целом обеспечивает достаточную активность в отношении одного или больше паразитов (например, эктопаразитов), в то же время обеспечивая быстрое начало действия, длительность действия и/или желаемый профиль безопасности высвобождения.

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

В настоящем изобретении описаны также способы лечения или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, включающие введение эффективного количества инъецируемых препаратов замедленного высвобождения, содержащих противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения вместе с фармацевтически приемлемым полимером и растворителем. Неожиданно было обнаружено, что инновационные изоксазолин-содержащие инъецируемые препараты замедленного высвобождения, описанные в настоящем изобретении, демонстрируют более широкий спектр эффективности в отношении наносящих ущерб паразитов (например, эктопаразитов, таких как блохи и клещи), действуя быстрее и в течение более долгого времени по сравнению с другими инъецируемыми препаратами, содержащими изоксазолиновые действующие вещества, известными в данной области, в то же время демонстрируя приемлемые характеристики

раздражения в месте инъекции.

В настоящем изобретении описано также применение изоксазолина в приготовлении инъецируемых препаратов замедленного высвобождения для лечения или предотвращения паразитарных инфекций у животных

В одном варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения, содержащие противопаразитарно эффективные количества по меньшей мере одного изоксазолина, имеющего приведенную ниже формулу (I), в комбинации, и фармацевтически или ветеринарно приемлемый полимер и растворитель, где переменные  $B^1$ ,  $B^2$ ,  $B^3$ ,  $R^1$ , Y и Q имеют указанные в настоящем тексте значения, и звездочка обозначает, что атом углерода является четвертичным.

$$\begin{array}{c}
B^1 \\
B^2 \\
B^3
\end{array}$$
(I)

В других вариантах осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат эффективные количества по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу:

(III)

$$F_3C$$
 $CH_3$ 
 $CF_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

где переменные  $A^1$ ,  $A^2$ ,  $A^3$ ,  $A^4$ ,  $A^5$ ,  $A^6$ ,  $B^1$ ,  $B^2$ ,  $B^3$ ,  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ ,  $R^5$ , W, n,  $X^1$ ,  $X^2$ ,  $X^3$ ,  $R_1$ , X,  $A_1$ ,  $A_2$ , G, Y, T,  $R^{3a}$  и  $R^{3b}$  для каждой формулы имеют указанные в настоящем тексте значения.

В некоторых вариантах осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения и описанные способы включают 4-[5-[3-хлор-5-(трифторметил)фенил]-4,5-дигидро-5-(трифторметил)-3-изоксазолил]-N-[2-оксо-2-[(2,2,2-

трифторэтил)амино]этил]-1-нафталинкарбоксамид (соединение, имеющее формулу IIс) в качестве действующего вещества. Данные соединения описаны в Патентах США № 7,964,204 В2 и 8,410,153 В2, которые оба включены в настоящий текст в полном объеме посредством ссылки.

В других вариантах осуществления, инъецируемые препараты длительного действия могут дополнительно содержать одно или больше дополнительных действующих веществ, обладающих системной активностью. Действующие вещества системного действия МОГУТ включать (но не ограничиваются только ими) изоксазолиновые действующие вещества различного строения, неоникотиноидное действующее вещество системного действия, 1-N-арилпиразольное действующее вещество системного действия, макроциклические лактоны, такие как авермектин и милбемицин, циклический депсипептид, такой как эмодепсид или PF1022A или их аналоги, бензимидазолы, имидазотиазолы, тетрагидропиримидиновое действующее вещество, органофосфатное действующее вещество, левамизол, парагерквиамид и/или маркфортин, празиквантел, клозантел, хлорсулон, пирантел, спинозин или спинозинод, амин-ацетонитрильное действующее вещество, арилоазол-2-ил цианоэтил, регулятор роста насекомых системного действия. В одном варианте осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения содержат ПО меньшей макроциклический лактон, включая (но не ограничиваясь только ими) авермектины или милбемицины. В некоторых вариантах осуществления, авермектины или милбемицины представляют собой эприномектин, ивермектин, абамектин, селамектин, дорамектин, милбемектин, милбемицин D, милбемицин оксим или моксидектин.

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

В другом варианте осуществления, описанные композиции и способы включают по меньшей мере циклическое депсипептидное действующее вещество, включая (но не ограничиваясь только ими) эмодепсид и PF1022A, или его аналоги.

Целью настоящего изобретения является не включать в настоящее изобретение никакой ранее известный продукт, способ получения или способ применения продукта, так что заявители сохраняют права и отказываются от прав на какой-либо ранее известный продукт, способ или метод. Также следует отметить, что настоящее изобретение не включает в свой объем никакой продукт, способ получения продукта или

способ применения продукта, который не соответствует письменному описанию и требованиям USPTO (35 U.S.C. §112, первый абзац) или EPO (Статья 83 в EPC), так что заявители сохраняют права и отказываются от прав на какой-либо ранее известный продукт, способ получения продукта или способ применения продукта.

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

#### Подробное описание изобретения

В настоящем изобретении описаны новые и инновационные инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения или профилактики паразитарных инфекций или заражений у животного, содержащие противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, фармацевтически приемлемый полимер и необязательно растворитель или смесь растворителей.

В настоящем изобретении описаны также способы и применение для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, включающие введение животному, нуждающемуся в этом, препарата с замедленным высвобождением, содержащего противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, фармацевтически приемлемый полимер и необязательно растворитель или смесь растворителей.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения и эффективное количество по меньшей мере одного дополнительного действующего вещества системного действия, фармацевтически приемлемый полимер и необязательно растворитель или смесь растворителей.

В предпочтительном варианте осуществления настоящего изобретения, фармацевтически приемлемый полимер представляет собой фармацевтически приемлемый биоразлагаемый полимер.

В одном варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, которое представляет собой:
  - i) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (I):

$$\begin{array}{c}
B^1 \\
B^2 \\
B^3
\end{array}$$
(I)

где:

 ${\bf B}^1,\,{\bf B}^2$  и  ${\bf B}^3$  каждый независимо представляют собой C-R или N;

каждый R независимо представляет собой H, галоген, циано-группу, -NO<sub>2</sub>, алкил, галогеналкил, алкокси-группу, галогеналкокси-группу, алкилтио-группу, галогеналкилтио-группу, алкилсульфинил, галогеналкилсульфинил, алкиламино-группу или алкоксикарбонил;

 $R^1$  представляет собой  $C_1$ - $C_3$ алкил или  $C_1$ - $C_3$ галогеналкил;

У представляет собой необязательно замещенный фенилен, нафтилен, инданилен, 5- или 6-членный гетероарилен или 8-10-членный конденсированный гетеробициклилен, где опциональные заместители выбраны из группы, состоящей из галогена, алкила, галогеналкила, циклоалкила, галогенциклоалкила, алкокси-группы, галогеналкоксигруппы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы, алкилсульфинила, галогеналкилсульфонила, алкиламино-группы, диалкиламино-группы, -CN или -NO<sub>2</sub> и NH<sub>2</sub>-C(=S)-;

Q представляет собой  $X-NR^2R^3$ , группу (-CH<sub>2</sub>-)(-CH<sub>2</sub>-)N-R<sup>3</sup>, OH, NH<sub>2</sub>, алкоксиалкиламино-группу, галогеналкокси-группу, галогеналкиламино-группу, диалкиламино-группу, галогендиалкиламино-группу, тиол, алкилтио-группу, галогеналкилтио-группу, алкилсульфинил, галогеналкилсульфинил, алкилсульфонил, 5галогеналкилсульфонил или необязательно замещенное 6-членное ИЛИ карбоциклильное, гетероциклильное или гетероарильное кольцо;

X представляет собой (CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>, CH(CH<sub>3</sub>), CH(CN), C(=O) или C(=S);

 $R^2$  представляет собой H, алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил, циклоалкил, алкилкарбонил или алкоксикарбонил;

 $R^3$  представляет собой H,  $OR^7$ ,  $NR^8R^9$  или  $Q^1$ ; или алкил, галогеналкил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил, циклоалкил, алкиликарбонил, алкилкарбонил, алкиламинокарбонил, каждый из которых необязательно замещен одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^4$ ; или

 ${
m R}^2$  и  ${
m R}^3$  объединены вместе с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием цикла, содержащего 2 - 6 атомов углерода и необязательно один

дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, указанный цикл необязательно замещен 1 - 4 заместителями, выбранными из группы, состоящей из алкила, галогена, -CN, -NO<sub>2</sub> и алкокси-группы;

каждый R4 независимо представляет собой галоген; алкил, циклоалкил, алкоксигруппу, алкилтио-группу, галогеналкилтио-группу, алкилсульфинил, галогеналкилсульфинил, алкилсульфонил, галогеналкилсульфонил, алкиламино-группу, галогеналкиламино-группу, диалкиламино-группу, дигалогеналкиламино-группу, циклоалкиламино-группу, алкилкарбонил, алкоксикарбонил, алкиламинокарбонил, диалкиламинокарбонил, галогеналкилкарбонил, галогеналкоксикарбонил, галогеналкиламинокарбонил, дигалогеналкиламинокарбонил, гидрокси-группу, -NH<sub>2</sub>, -CN или  $-NO_2$ ; или  $Q^2$ ;

каждый  $R^5$  независимо представляет собой галоген, алкокси-группу, галогеналкокси-группу, алкилтио-группу, галогеналкилтио-группу, алкилсульфинил, галогеналкилсульфонил, алкилсульфонил, галогеналкилсульфонил, алкиламино-группу, диалкиламино-группу, алкоксикарбонил, -CN или -NO<sub>2</sub>;

каждый  $R^6$  независимо представляет собой галоген, алкил, галогеналкил, циклоалкил, галогенциклоалкил, алкокси-группу, галогеналкокси-группу, алкилтио-группу, галогеналкилтио-группу, алкилсульфинил, галогеналкилсульфинил, алкиламино-группу, диалкиламино-группу, - CN, - $NO_2$ , фенил или пиридинил;

 ${
m R}^7$  представляет собой H; или алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых необязательно замещен одним или больше атомами галогена;

R<sup>8</sup> представляет собой H, алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил, циклоалкил, алкилкарбонил или алкоксикарбонил;

 $R^9$  представляет собой H;  $Q^3$ ; или алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых необязательно замещен одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^4$ ; или

 $R^8$  и  $R^9$  объединены вместе с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием цикла, содержащего 2 - 6 атомов углерода и необязательно один дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, указанный цикл необязательно замещен 1 - 4 заместителями, выбранными из группы, состоящей из алкила, галогена, -CN, -NO $_2$  и алкокси-группы;

Q<sup>1</sup> представляет собой фенильное кольцо, 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, или 8-, 9- или 10-членную конденсированную бициклическую систему,

необязательно содержащую 1 - 3 гетероатомов, выбранных из до 1 атома O, до 1 атома S и до 3 атомов N, каждое кольцо или циклическая система необязательно замещены одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^5$ ;

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

 ${
m Q}^3$  представляет собой фенильное кольцо или 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, каждое кольцо необязательно замещено одним или больше заместителями, независимо выбранными из  ${
m R}^6$ ; и

п равен 0, 1 или 2;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, касающемся композиций с замедленным высвобождением, содержащих изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (I), Y выбран из Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, где Z представляет собой азот или CH, Y-5 или Y-6, изображенные ниже:

$$Y-4$$
  $Y-5$   $Y-6$ 

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, включающем изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (I), группа Q представляет собой X- $NR^2R^3$ . В другом варианте осуществления, Q представляет собой X- $NR^2R^3$ , где  $R^2$ представляет собой H или  $C_1$ - $C_3$ алкил, и  $R^3$  представляет собой  $C_1$ - $C_3$ алкил, необязательно замещенный заместителем R<sup>4</sup>. В другом варианте осуществления, Q представляет собой  $X-NR^2R^3$ , где  $R^2$  представляет собой H, и  $R^3$  представляет собой  $C_1$ -Сзалкил, необязательно замещенный алкилтио-группой, галогеналкилтио-группой, алкилсульфинилом, галогеналкилсульфинилом, алкилсульфонилом, галогеналкилсульфонилом, алкилкарбонилом, алкоксикарбонилом, галогеналкилкарбонилом, алкиламинокарбонилом, диалкиламинокарбонилом, галогеналкоксикарбонилом, галогеналкиламинокарбонилом или дигалогеналкиламинокарбонилом. В другом варианте осуществления, О представляет собой  $X-NR^2R^3$ , где  $R^2$  представляет собой H, и  $R^3$  представляет собой  $C_1-C_3$ алкил, алкилтио-группой, необязательно замещенный галогеналкилтио-группой, алкиламинокарбонилом, диалкиламинокарбонилом, галогеналкиламинокарбонилом или дигалогеналкиламинокарбонилом. В другом варианте осуществления, О представляет собой -С(О)NHCH2C(О)NHCH2CF3. В другом варианте осуществления, О представляет собой -C(O)CH<sub>2</sub>S(O)<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>. В другом варианте осуществления, Q представляет собой -C(O)NHCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>SCH<sub>3</sub>. В другом варианте осуществления, Q представляет собой группу  $(-CH_2-)(CH_2-)N(CO)CH_2S(O)_2CH_3.$ 

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, которое представляет собой:
  - і) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (І):

где:

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

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

W представляет собой O или S;

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

каждый  $R^2$  независимо представляет собой H, галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу,  $C_2$ - $C_4$  алкоксикарбонил, -CN или -NO2;

каждый  $R^3$  независимо представляет собой H, галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_3$ - $C_6$  циклоалкил,  $C_3$ - $C_6$  галогенциклоалкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу, -CN или -NO<sub>2</sub>;

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

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

 ${
m R}^4$  и  ${
m R}^5$  объединены вместе с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием цикла, содержащего 2 - 6 атомов углерода и необязательно один

дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, указанный цикл необязательно замещен 1 - 4 заместителями, выбранными из группы, состоящей из  $C_1$ - $C_2$  алкила, галогена, -CN, -NO $_2$  и  $C_1$ - $C_2$  алкокси-группы;

каждый  $R^6$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  алкоксигруппу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил, -CN или -  $NO_2$ ;

каждый  $\mathbb{R}^7$  независимо представляет собой галоген;  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_6$  алкил,  $\mathbb{C}_3$ - $\mathbb{C}_6$  циклоалкил,  $C_1$ - $C_6$ алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$ алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$ алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_8$  диалкиламино-группу,  $C_3$ - $C_6$ циклоалкиламино-группу,  $C_2$ - $C_7$  алкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$  алкоксикарбонил,  $C_2$ - $C_7$ алкиламинокарбонил, С<sub>3</sub>-С<sub>9</sub> диалкиламинокарбонил, С<sub>2</sub>-С<sub>7</sub> галогеналкилкарбонил, С<sub>2</sub>-С<sub>7</sub> галогеналкоксикарбонил,  $C_2$ - $C_7$ галогеналкиламинокарбонил,  $C_3-C_9$ дигалогеналкиламинокарбонил, гидрокси-группу, -NH<sub>2</sub>, -CN или -NO<sub>2</sub>; или Q<sup>2</sup>;

каждый  $R^8$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу,  $C_2$ - $C_4$  алкоксикарбонил, -CN или -NO<sub>2</sub>;

каждый  $R^9$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_3$ - $C_6$  циклоалкил,  $C_3$ - $C_6$  галогенциклоалкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу, -CN, -NO2, фенил или пиридинил;

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

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

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

 ${\bf R}^{11}$  и  ${\bf R}^{12}$  объединены вместе с атомом азота, к которому они присоединены, с

образованием цикла, содержащего 2 - 6 атомов углерода и необязательно один дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, указанный цикл необязательно замещен 1 - 4 заместителями, выбранными из группы, состоящей из  $C_1$ - $C_2$  алкила, галогена, -CN, - $NO_2$  и  $C_1$ - $C_2$  алкокси-группы;

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

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

 ${
m Q}^3$  представляет собой фенильное кольцо или 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, каждое кольцо необязательно замещено одним или больше заместителями, независимо выбранными из  ${
m R}^9$ ; и

п равен 0, 1 или 2; или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

іі) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (III):

$$X$$
 $A_2$ 
 $A_1$ 
 $A_2$ 
 $A_3$ 
 $A_4$ 
 $A_4$ 
 $A_5$ 
 $A_5$ 

где:

 $R_1$  представляет собой алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, галогенциклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых незамещенный или имеет один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкинила, галогеналкинила, галогеналкинила, галогеналкинила, галогеналкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)_2$ -,  $R_7C(O)_2$ -,  $R_7C(O)_2$ -,  $R_7C(O)_3$ -,  $R_7C(O)_4$ -,  $R_7C(O)_5$ -,  $R_7C(O)_7$ -,  $R_7C$ 

Х представляет собой арил или гетероарил, которые могут быть незамещенными или иметь один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкенила, алкинила, галогеналкокси-

группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)$ -,  $R_7S(O)$ 2-,  $R_7C(O)$ -,  $R_7R_8NC(O)$ -,  $R_7OC(O)$ -,  $R_7C(O)O$ -,  $R_7C(O)NR_8$ -, -CN или -NO2;

А1 представляет собой атом кислорода; и

A<sub>2</sub> представляет собой атом кислорода, NR<sub>2</sub> или CR<sub>7</sub>R<sub>8</sub>;

G представляет собой G-1 или G-2;

В<sub>1</sub>, В<sub>2</sub>, В<sub>3</sub>, В<sub>4</sub> и В<sub>5</sub> независимо представляют собой N или C-R<sub>9</sub>;

У представляет собой атом водорода, галоген, -CN; или У представляет собой алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил, циклоалкилалкил, арил, или гетероциклил или гетероарил, каждый из которых незамещенный или имеет один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкенила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы, R7S(O)-, R7S(O)2-, R7C(O)-, R7R8NC(O)-, R7OC(O)-, R7C(O)O-, R7C(O)NR8-, -CN или -NO2; или У представляет собой У-1, У-2, У-3, У-4, У-5, У-6, У-7, У-8, У-9, У-10, У-11, У-12 или У-13;

 $R_2$ ,  $R_3$  независимо представляют собой атом водорода, алкил, галогеналкил, тиоалкил, алкилтиоалкил, гидроксиалкил, алкоксиалкил, алкенил, галогеналкенил,

алкинил, галогеналкинил, циклоалкил,  $R_{10}S(O)$ -,  $R_{10}S(O)$ 2-,  $R_{10}C(O)$ -,  $R_{10}C(S)$ -,  $R_{10}R_{11}NC(S)$ -,  $R_{10}R_{11}NC(S)$ -,  $R_{10}R_{11}NC(S)$ -,  $R_{10}R_{11}NC(S)$ -,

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

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

 $R_9$  представляет собой атом водорода, галоген, -CN, или алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, галогенциклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых незамещенный или имеет один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)$ -,  $R_7S(O)$ 2-,  $R_7C(O)$ -,  $R_7R_8NC(O)$ -,  $R_7OC(O)$ -,  $R_7C(O)$ 0-,  $R_7C(O)$ 0

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

 $R_{10}$  вместе с  $R_{11}$  формируют =O, =S или =N $R_2$ ; или

 $R_{12}$  вместе с  $R_{13}$  формируют =O, =S или =N $R_{2}$ ;

W представляет собой O, S или NR<sub>2</sub>;

п равен 1-4; и

т равен 0, 1 или 2; или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

ііі) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (IV)

$$X_1$$
 $X_2$ 
 $X_3$ 
 $CH_3$ 
 $CIV)$ 

где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой H, галоген,  $C_1$ - $C_3$ алкил или  $C_1$ - $C_3$ галогеналкил, или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

iv) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (V)

$$X^1$$
 $X^2$ 
 $X^3$ 
 $(V)$ 

где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой H, галоген,  $C_1$ - $C_3$ алкил или  $C_1$ - $C_3$ галогеналкил, или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

v) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (VI):

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $C(O)NH-T$ 
 $(VI)$ 

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

Ү представляет собой дирадикальную группу

Т представляет собой  $C_1$ - $C_6$ -алкильную группу, которая является незамещенной или имеет в качестве заместителей галоген, циано-группу, нитро-группу, амино-группу, гидроксил,  $C_1$ - $C_6$ -алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$ -алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$ -алкилтио-группу, карбамоильную или  $C_2$ - $C_6$ -алканоильную группу, которые могут быть незамещенными или замещенными в алкильном фрагменте атомом галогена, или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

vi) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (VII):

$$R^2$$
 $R^1$ 
(VII)

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

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

 $R^2$  представляет собой метил, фторметил, трифторметил или перфторэтил;

 $R^{3a}$  и  $R^{3b}$  независимо выбраны из атома водорода, метила, этила или фторметила; или  $R^{3a}$  и  $R^{3b}$  вместе объединены с атомом углерода, к которому они присоединены, образуя циклопентильное кольцо или циклогексильное кольцо; или его фармацевтически приемлемую соль;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

Соединение, имеющее формулу (III), описано в патенте США № 7,662,972 и в опубликованной заявке США № US 2011/0059988 А1, оба документа включены в настоящий текст посредством ссылки. Соединение, имеющее формулу (IV), описано в патенте США № 8,466,115 В2, который включен в настоящий текст посредством ссылки. Соединение, имеющее формулу (VI), описано в патенте США № 8,383,659, который также включен в настоящий текст посредством ссылки. Соединение, имеющее формулу (VII), описано в патенте США № 8,853,186 В2, который включен в настоящий текст посредством ссылки.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего формулу (II):

$$(R^{2})_{n}$$

$$B^{1}$$

$$B^{2}$$

$$B^{3}$$

$$(III)$$

$$A^{6}$$

$$A^{5}$$

$$A^{4}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{3}$$

$$A^{5}$$

$$A^{5}$$

$$A^{5}$$

$$A^{6}$$

$$A^{7}$$

$$A^{7}$$

$$A^{7}$$

$$A^{7}$$

$$A^{8}$$

$$A^{7}$$

$$A^{8}$$

$$A^{7}$$

$$A^{8}$$

$$A^{7}$$

$$A^{8}$$

$$A^{8}$$

$$A^{9}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{5}$$

$$A^{7}$$

$$A^{8}$$

$$A^{8}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{5}$$

$$A^{7}$$

$$A^{8}$$

$$A^{8}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{5}$$

$$A^{5}$$

$$A^{6}$$

$$A^{7}$$

$$A^{7}$$

$$A^{7}$$

$$A^{8}$$

$$A^{8}$$

$$A^{8}$$

$$A^{8}$$

$$A^{8}$$

$$A^{9}$$

$$A^{9}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{5}$$

$$A^{7}$$

$$A^{8}$$

$$A^{8}$$

$$A^{9}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{5}$$

$$A^{5}$$

$$A^{7}$$

$$A^{8}$$

$$A^{8}$$

$$A^{9}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{4}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{5}$$

$$A^{4}$$

$$A^{5}$$

$$A^{7}$$

$$A^{8}$$

$$A^{8}$$

$$A^{9}$$

где:

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

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

W представляет собой О или S;

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

каждый  $R^2$  независимо представляет собой H, галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу,  $C_2$ - $C_4$  алкоксикарбонил, -CN или -NO<sub>2</sub>;

каждый  $R^3$  независимо представляет собой H, галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_3$ - $C_6$  циклоалкил,  $C_3$ - $C_6$  галогенциклоалкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу, -CN или -NO<sub>2</sub>;

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

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

 $R^4$  и  $R^5$  объединены вместе с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием цикла, содержащего 2 - 6 атомов углерода и необязательно один дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, указанный цикл необязательно замещен 1 - 4 заместителями, выбранными из группы, состоящей из  $C_1$ - $C_2$  алкокси-группы;

каждый  $R^6$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  алкоксигруппу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил, -CN или -  $NO_2$ ;

каждый  $\mathbb{R}^7$  независимо представляет собой галоген;  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_6$  алкил,  $\mathbb{C}_3$ - $\mathbb{C}_6$  циклоалкил,  $C_1$ - $C_6$ алкокси-группу, алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_8$  диалкиламино-группу, алкилсульфонил,  $C_3$ - $C_6$ циклоалкиламино-группу, С2-С7 алкилкарбонил, С2-С7 алкоксикарбонил,  $C_2$ - $C_7$ алкиламинокарбонил,  $C_3$ - $C_9$  диалкиламинокарбонил,  $C_2$ - $C_7$  галогеналкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$  $C_2$ - $C_7$ галогеналкоксикарбонил, галогеналкиламинокарбонил,  $C_3$ - $C_9$ дигалогеналкиламинокарбонил, гидрокси-группу, -NH<sub>2</sub>, -CN или -NO<sub>2</sub>; или Q<sup>2</sup>;

каждый  $R^8$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу,  $C_2$ - $C_4$  алкоксикарбонил, -CN или -NO<sub>2</sub>;

каждый  $R^9$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_3$ - $C_6$  циклоалкил,  $C_3$ - $C_6$  галогенциклоалкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу, -CN, -NO2, фенил или пиридинил;

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

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

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

или

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

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

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

 ${
m Q}^3$  представляет собой фенильное кольцо или 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, каждое кольцо необязательно замещено одним или больше заместителями, независимо выбранными из  ${
m R}^9$ ; и

п равен 0, 1 или 2

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего формулу (Па):

$$(\mathbb{R}^2)_n$$
 $F_3C$ 
 $O$ 
 $N$ 
 $R^4$ 
 $R^5$ 
(IIa)

или его фармацевтически приемлемой соли

где

 $R^2$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил или  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил  $R^4$  представляет собой H или  $C_1$ - $C_6$  алкил;

 $R^5$  представляет собой  $C_1$ - $C_4$  алкил, необязательно замещенный одним или больше  $R^7$ ; и  $R^7$  представляет собой  $C_2$ - $C_7$  алкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$  алкоксикарбонил,  $C_3$ - $C_9$  диалкиламинокарбонил,  $C_2$ - $C_7$  галогеналкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$  галогеналкиламинокарбонил,  $C_3$ - $C_9$  галогеналкиламинокарбонил,  $C_3$ - $C_9$ 

дигалогеналкиламинокарбонил (например, -CH<sub>2</sub>C(O)NHCH<sub>2</sub>CF<sub>3</sub>); и

п равен 0, 1 или 2

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового действующего вещества, имеющего формулу (IIb)

(IIb)

где  $X^1,\ X^2$  и  $X^3$  каждый независимо представляют собой H, галоген,  $C_1$ - $C_3$ алкил или  $C_1$ - $C_3$ галогеналкил

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

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

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения,

имеющего формулу (IId):

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

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

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и

f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

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

$$F_3C$$
 $CI$ 
 $F_3C$ 
 $CF_3$ 
 $(IIIf)$ 

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего формулу (III):

$$X \xrightarrow{A_1} A_1$$
  $X \xrightarrow{A_2} G$ 

где:

 $R_1$  представляет собой алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, галогенциклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых незамещенный или имеет один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкинила, галогеналкинила, галогеналкинила, галогеналкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)_2$ ,  $R_7C(O)_2$ ,  $R_7C(O)_2$ ,  $R_7C(O)_3$ ,  $R_7C(O)_4$ ,  $R_7C(O)_5$ ,  $R_7C(O)_7$ ,  $R_$ 

X представляет собой арил или гетероарил, которые могут быть незамещенными или иметь один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкенила, алкинила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)$ -,  $R_7S(O)$ 2-,  $R_7C(O)$ -,  $R_7R_8NC(O)$ -,  $R_7OC(O)$ -,  $R_7C(O)$ O-,  $R_7C(O)$ NR<sub>8</sub>-, -CN или -NO<sub>2</sub>;

А1 представляет собой атом кислорода; и

A<sub>2</sub> представляет собой атом кислорода, NR<sub>2</sub> или CR<sub>7</sub>R<sub>8</sub>;

G представляет собой G-1 или G-2;

 $B_1$ ,  $B_2$ ,  $B_3$ ,  $B_4$  и  $B_5$  независимо представляют собой N или C-R<sub>9</sub>;

У представляет собой атом водорода, галоген, -CN; или У представляет собой алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил, циклоалкил, арил, или гетероциклил или гетероарил, каждый из которых незамещенный или имеет один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкенила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)$ -,  $R_7S(O)$ 2-,  $R_7C(O)$ -,  $R_7R_8NC(O)$ -,  $R_7OC(O)$ -,  $R_7C(O)$ O-,  $R_7C(O)$ NR<sub>8</sub>-, -CN или -NO<sub>2</sub>; или У представляет собой Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, Y-5, Y-6, Y-7, Y-8, Y-9, Y-10, Y-11, Y-12 или Y-13;

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

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

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

 $R_9$  представляет собой атом водорода, галоген, -CN, или алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, галогенциклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых незамещенный или имеет один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)$ -,  $R_7S(O)$ 2-,  $R_7C(O)$ -,  $R_7R_8NC(O)$ -,  $R_7OC(O)$ -,  $R_7C(O)$ 0-,  $R_7C(O)$ 0

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

 $R_{10}$  вместе с  $R_{11}$  формируют =O, =S или =N $R_2$ ; или  $R_{12}$  вместе с  $R_{13}$  формируют =O, =S или =N $R_2$ ;

W представляет собой O, S или NR<sub>2</sub>;

п равен 1-4; и

т равен 0, 1 или 2; или его фармацевтически приемлемую соль;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего формулы III-1.001 - III-1.025 и III-2,001 - III-2,018:

Соединения III-1.001 - III-1.025

Соединение	$(Z)_p$	$\mathbf{B}^{5}$	${f B}^4$	$\mathbf{B}^3$	$\mathbf{B}^2$	$\mathbf{B}^1$	$R^{15}$	$R^{16}$
1.001	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.002	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.003	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	CH <sub>3</sub>	CH <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
1.004	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	CH <sub>3</sub>	CH <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> H
1.005	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	CH <sub>3</sub>	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.006	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.007	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1.008	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.009	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1.010	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.011	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.012	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.013	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>

1.014	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.015	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.016	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1.017	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.018	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.019	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1.020	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.021	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.022	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1.023	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.024	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.025	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>

### Соединения III-2,001 - III-2,018

Соединение	$(Z)_p$	$\mathbf{B}^5$	$\mathbf{B}^4$	$\mathbf{B}^3$	$\mathbf{B}^2$	$\mathbf{B}^1$	$R^{15}$	$R^{16}$
2,001	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,002	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,003	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,004	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,005	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,006	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,007	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,008	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,009	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,010	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,011	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,012	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,013	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,014	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,015	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,016	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,017	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,018	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных,

#### содержащие:

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

$$F_3C$$
 $CF_3$ 
 $CH_3$ 
 $(IV)$ 

где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой H, галоген,  $C_1$ - $C_3$ алкил или  $C_1$ - $C_3$ галогеналкил, или его фармацевтически приемлемую соль;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

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

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;

- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

iv) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего формулу (V)

$$X^{1}$$
 $X^{2}$ 
 $X^{3}$ 
 $X^{3}$ 
 $X^{3}$ 
 $X^{4}$ 
 $X^{5}$ 
 $X^{2}$ 
 $X^{3}$ 
 $X^{4}$ 
 $X^{5}$ 
 $X^{5}$ 
 $X^{5}$ 
 $X^{6}$ 
 $X^{7}$ 
 $X^{7$ 

где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой H, галоген,  $C_1$ - $C_3$ алкил или  $C_1$ - $C_3$ галогеналкил, или его фармацевтически приемлемую соль;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

iv) противопаразитарно эффективное количество изоксазолинового соединения, имеющего формулу (Va)

(Va)

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вешество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего формулу (VI):

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $C(O)NH-T$ 
 $(VI)$ 

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

Ү представляет собой дирадикальную группу

Т представляет собой  $C_1$ - $C_6$ -алкильную группу, которая является незамещенной или имеет в качестве заместителей галоген, циано-группу, нитро-группу, амино-группу, гидроксил,  $C_1$ - $C_6$ -алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$ -алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$ -алкилтио-группу, карбамоил или  $C_2$ - $C_6$ -алканоильную группу, которые могут быть незамещенными или замещенными в алкильном фрагменте атомом галогена, или его фармацевтически приемлемую соль;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант; и

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

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие

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

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие

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

$$R^{2}$$
 $R^{1}$ 
(VIII)

где

Ү представляет собой атом водорода, фтора, хлора или брома;

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

 $R^2$  представляет собой метил, фторметил, трифторметил или перфторэтил;

 $R^{3a}$  и  $R^{3b}$  независимо выбраны из атома водорода, метила, этила или фторметила; или  $R^{3a}$  и  $R^{3b}$  вместе объединены с атомом углерода, к которому они присоединены, образуя циклопентильное кольцо или циклогексильное кольцо; или его фармацевтически приемлемую соль

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения (профилактики) паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

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

$$F_3C$$
 $H_3C$ 
 $CH_3$ 
 $(VIIa)$ 

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый растворитель;
- d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно поверхностно-активное вещество; и

f) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.

В другом варианте осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат противопаразитарно эффективное количество 4-[5-[3-хлор-5-(трифторметил)фенил]-4,5-дигидро-5-(трифторметил)-3-изоксазолил]-N-[2-оксо-2-[(2,2,2-трифторэтил)амино]этил]-1-нафталинкарбоксамида (Соединение, имеющее формулу IIc).

В другом варианте осуществления, фармацевтически приемлемый полимер в описанных выше инъецируемых препаратах замедленного высвобождения может представлять собой сополимер полилактидов и полигликолидов, и растворитель моет представлять собой один растворитель, такой как, например, циклический карбонат (например, этиленкарбонат или пропиленкарбонат), или смесь растворителей, содержащую, например, циклический карбонат, сложный эфир глицерина (например, глицерин триацетат) и, необязательно, полоксамер (например, P-124), который может выступать в роли растворителя или поверхностно-активного вещества. В другом варианте осуществления, описанные выше препараты с замедленным высвобождением включают антиоксидант, такой как бутилированный гидрокситолуол.

Соединения, имеющие формулу (I) - (VIIa), могут существовать в виде поскольку в молекуле присутствует стереоизомеров, хиральный центр. Эти индивидуальные стереоизомеры охватываются структурными формулами, изображенными в настоящем тексте. Различные стереоизомеры включают энантиомеры, диастереомеры и атропоизомеры. Квалифицированному специалисту в данной области понятно, что один стереоизомер может быть более активным и/или проявлять дополнительные благоприятные свойства, в сравнении с другим энантиомером. Кроме того, квалифицированному специалисту в данной области известно, как разделять, обогащать и/или селективно получать стереоизомер описанных в настоящем тексте изоксазолиновых соединений. Изоксазолиновые соединения, описанные в настоящем тексте, содержат четвертичный хиральный атом углерода в пятичленном изоксазолиновом кольце (отмечен звездочкой (\*); поэтому данные соединения содержат по меньшей мере два возможных стереоизомера. Как пример для соединений, имеющих формулу (Пс), два возможных стереоизомера по четвертичному атому углерода показаны как формула (R)-IIc и (S)-IIc:

$$F_3C$$
 $F_3C$ 
 $F_3C$ 

Соединение, имеющее приведенную выше формулу (S)-IIc, имеет (S)-конфигурацию у хирального атома углерода, а соединение, имеющее формулу (R)-IIc, имеет (R)-конфигурацию.

Изображения молекул, приведенные в настоящем тексте, соответствуют стандартным правилам изображения стереохимии. Для указания стерео-конфигурации, связи, выходящие из плоскости рисунка по направлению к читателю, изображают сплошными клиньями, где широкий конец клина присоединен к атому, возвышающемуся над плоскостью рисунка в направлении читателя. Связи, выходящие из плоскости рисунка вниз от плоскости листа и по направлению от читателя, изображают пунктирными клиньями, где узкий конец клина присоединен к атому, расположенному дальше от читателя. Линии постоянной ширины означают связи, имеющие противоположное или нейтральное направление относительно связей, показанных сплошными или пунктирными клиньями; линии постоянной ширины означают также связи в молекулах или частях молекул, в которых не предполагается указание конкретной стереоконфигурации

Таким образом, в другом варианте осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолина, имеющего формулу (I), формулу (II), формулу (III), формулу (III), формулу (III), формулу (III), формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (Va), формулу (Va), формулу (VI), формулу

(VIa), формулу (VII) или формулу (VIIa), который обогащен одним из энантиомеров, или его фармацевтически приемлемой соли.

В одном варианте осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения содержат противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолина, имеющего формулу (I), формулу (II), формулу (IIa), формулу (IIb), формулу (IIc), формулу (IId), формулу (IIe), формулу (IIf), формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI), формулу (VIa), формулу (VII) или формулу (VIIa), который обогащен энантиомером, демонстрирующим значительную in vitro и in vivo активность с благоприятным профилем токсичтости (эутомер), с в то время как соединение или композиция обогащенная другим энантиомером, демонстрирует значительно более низкую in vitro и in vivo активность (дистомер), или его фармацевтически приемлемой соли. В одном варианте осуществления настоящего изобретения, более биологически активным энантиомером соединения, имеющего формулу ІІс, считают соединение, имеющее изображенную выше формулу (S)-ІІс, которое имеет (S)-конфигурацию у хирального атома углерода. Сходным образом, более биологически активные энантиомеры изоксазолиновых соединений, имеющих формулу (I), формулу (II), формулу (IIa), формулу (IIb), формулу (IId), формулу (IIe), формулу (IIf), формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI), формулу (VIa), формулу (VII) или формулу (VIIa), считаются имеющими (S)-конфигурацию у хирального атома углерода изоксазолинового кольца.

В одном варианте осуществления, соединения, имеющие формулу (I), формулу (II), формулу (II), формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IV), формулу (VI), формулу (VI), формулу (VII) или формулу (VIII), присутствующие в композициях по настоящему изобретению, обогащены одним энантиомером относительно другого энантиомера в весовом соотношении по меньшей мере 1,5:1. В другом варианте осуществления, соединения, имеющие формулу (I), формулу (II), формулу (III), формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI), формулу (VII), присутствующие в композициях по настоящему изобретению, обогащены одним энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере 2:1, по меньшей мере 5:1 или по меньшей мере 10:1.

В другом варианте осуществления, соединения, имеющие формулу (I), формулу (II), формулу (II), формулу (III), формулу (III), формулу (III), формулу (III), формулу (III), формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (VIa), формулу (VII) или формулу (VIIa), присутствующие в композициях по настоящему изобретению, представляют собой практически чистые энантиомеры. Так, в другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые композиции замедленного высвобождения, которые содержат практически чистые энантиомеры соединений, имеющих формулу (I), формулу (II), формулу (III), формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (VII), формулу (VII), формулу (VII), формулу (VIII).

В одном варианте осуществления, композиция по настоящему изобретению содержит соединение, имеющее формулу (I), которое существенно обогащено энантиомером. Под термином «существенно обогащено» подразумевается, что соотношение вес/вес составляет по меньшей мере примерно 1,5 к 1 или выше, в пользу целевого энантиомера. В другом варианте осуществления, инъецируемые композиции замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (I), которое существенно обогащено (S)-энантиомером. В другом варианте осуществления, инъецируемые композиции замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (I), которое существенно обогащено (R)-энантиомером.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, композиции содержат соединение, имеющее формулу (I), обогащенное (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 2:1, (S) к (R), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (I), обогащенное (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 5:1, (S) к (R), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (I), обогащенное (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 10:1, (S) к (R), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (I), которое представляет собой практически чистый (S)-энантиомер.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, композиции содержат соединение, имеющее формулу (I), обогащенное (R)-энантиомером в весовом

соотношении по меньшей мере примерно 2:1, (R) к (S), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (I), обогащенное (R)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 5:1, (R) к (S), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (I), обогащенное (R)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 10:1, (R) к (S), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (I) которое представляет собой практически чистый R-энантиомер.

В одном варианте осуществления, композиция по настоящему изобретению содержит соединение, имеющее формулу (II), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf), которое существенно обогащено энантиомером. В другом варианте осуществления, инъецируемые композиции замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (II), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf), которое существенно обогащено (S)-энантиомером. В другом варианте осуществления, инъецируемые композиции замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (II), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf), которое существенно обогащено (R)-энантиомером.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, композиции содержат соединение, имеющее формулу (II), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf), обогащенное (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 2:1, (S) к (R), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (II), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf), обогащенное (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 5:1, (S) к (R), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (II), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf), обогащенное (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 10:1, (S) к (R), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (II), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf), которое представляет собой практически чистый (S)-энантиомер.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, композиции содержат соединение, имеющее формулу (II), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf), обогащенное (R)энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере примерно 2:1, (R) к (S), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (II), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf),

обогащенное (R)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 5:1, (R) к (S), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (II), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf), обогащенное (R)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 10:1, (R) к (S), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (II), (IIa), (IIb), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf), которое представляет собой практически чистый (R)-энантиомер.

В одном варианте осуществления, композиция по настоящему изобретению содержит соединение, имеющее формулу (IIc), которое существенно обогащено энантиомером. В другом варианте осуществления, инъецируемые композиции замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (IIc), которое существенно обогащено (S)-энантиомером. В другом варианте осуществления, инъецируемые композиции замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (IIc), которое существенно обогащено (R)-энантиомером.

В другом варианте осуществления, настоящее изобретение включает рацемические смеси, например, примерно эквивалентные количества энантиомеров, имеющих формулу (I), формулу (II), формулу (IIa), формулу (IIb), формулу (IIc), формулу (IId), формулу (IIe), формулу (III), формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (VI), формулу (VI), формулу (VI), формулу (VIIa), формулу (VIIa).

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

Соединения по настоящему изобретению могут существовать в виде одного или более конформационных изомеров благодаря ограниченному вращению вокруг амидной

связи, присоединенной к арильному или гетероарильному кольцу (например, амид, связанный с нафтильной группой в Формуле (IIc)). Настоящее изобретение включает смеси конформационных изомеров. Кроме того, настоящее изобретение включает соединения, которые обогащены одним конформером, в сравнении с другими.

Следует понимать, что, помимо хирального атома углерода в изоксазолиновом кольце соединений, имеющих формулы (I) - (VIIa), некоторые соединения могут включать другие хиральные центры в одном или больше заместителей. Таким образом, данные соединения будут иметь большее число возможных стереоизомеров (например, диастереомеров). Все возможные стереоизомеры охватываются инъецируемыми композициями замедленного высвобождения по настоящему изобретению.

Соответственно, в одном варианте осуществления настоящего изобретения, композиции содержат соединение, имеющее формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI), формулу (VIa), формулу (VII) или формулу (VIIa), обогащенное (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере примерно 2:1, (S) к (R), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI), формулу (VIa), формулу (VII) или формулу (VIIa), обогащенное (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 5:1, (S) к (R), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI), формулу (VIa), формулу (VII) или формулу (VIIa), обогащенное (S)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере примерно 10:1, (S) к (R), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI), формулу (VIa), формулу (VII) или формулу (VIIa), которое представляет собой практически чистый (S)-энантиомер.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, композиции содержат соединение, имеющее формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (V), формулу (Va), формулу (VI), формулу (VIa), формулу (VIIa), обогащенное (R)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере примерно 2:1, (R) к (S), или больше. В другом

варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (VIa), формулу (VI), формулу (VIa), формулу (VII) или формулу (VIIa), обогащенное (R)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 5:1, (R) к (S), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (VIa), формулу (VIa), формулу (VII) или формулу (VIIa), обогащенное (R)-энантиомером в весовом соотношении по меньшей мере около 10:1, (R) к (S), или больше. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат соединение, имеющее формулу (III), формулу (III-1.1001) - (III-1.025), формулу (III-2,001) - (III-2,018), формулу (IV), формулу (IVa), формулу (VI), формулу (VII), формулу (VII), формулу (VIII), формулу (VIII), формулу (VIIII), формулу (VIIII), формулу (VIIIII), которое представляет собой практически чистый (R)-энантиомер.

В другом варианте осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолина, описанного в WO 2007/079162, WO 2007/075459 и US 2009/0133319, WO 2007/070606 и US 2009/0143410, WO 2009/003075, WO 2009/002809, WO 2009/024541, WO 2005/085216 и US 2007/0066617 WO 2008/122375, WO 2014/439475 A1 и WO2012 120135A1, которые все полностью включены в настоящий текст посредством ссылки.

В другом варианте осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, описанного в WO 2009/02451A2 и WO 2011/075591A1, оба документа полностью включены в настоящий текст посредством ссылки.

В одном варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 5 до примерно 50% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества. В другом варианте осуществления, композиции могут содержать от примерно 5 до примерно 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества. В других вариантах осуществления, композиции могут содержать от примерно 5 до примерно 20% (вес/вес) или от примерно 5 до примерно 15% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 10 до примерно 40% (вес/вес) или от примерно 10 до примерно 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества. В другом варианте

осуществления, композиции могут содержать от примерно 10 до примерно 20% изоксазолинового действующего вещества. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 15% до примерно 40% (вес/вес), от примерно 15% до примерно 35% (вес/вес) или от примерно 15% до примерно 30% (вес/вес) изоксазолинового соединения. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат от примерно 20 до примерно 30% (вес/вес), от примерно 20 до примерно 25% (вес/вес) или от примерно 25 до примерно 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества.

В одном варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат от примерно 1 до примерно 40% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера, включая биоразлагаемый полимер. В других вариантах осуществления, композиции содержат от примерно 1 до примерно 30% (вес/вес) или от примерно 1 до примерно 20% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера. В другом варианте осуществления, композиции содержат от примерно 1 до примерно 15% (вес/вес) или от примерно 1 до примерно 10% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера. В другом варианте осуществления, композиции содержат от примерно 5 до примерно 20% (вес/вес) или от примерно 5 до примерно 15% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера. В другом варианте осуществления, композиции содержат от примерно 10 до примерно 20% (вес/вес) или от примерно 10 до примерно 15% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера. В другом варианте осуществления, композиции содержат от примерно 7 до примерно 13% (вес/вес) или от примерно 8 до примерно 15% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат от примерно 1 до примерно 7% (вес/вес), от примерно 1 до примерно 5% (вес/вес) или от примерно 3 до примерно 7% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера.

В одном варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 30% до примерно 90% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 40% до примерно 90% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей. В другом варианте осуществления, композиции содержат от примерно 40% до примерно 80% (вес/вес), от примерно 50% до примерно 80% (вес/вес) или от примерно 45% до примерно 80% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей. В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат от примерно 60% до примерно 80% (вес/вес) или от примерно 65% до примерно 80% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей. В другом варианте осуществления,

композиции могут содержать от примерно 65% до примерно 75% (вес/вес) или от примерно 70% до примерно 80% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей.

В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 0,01% до примерно 10% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси. В других вариантах осуществления, композиции могут содержать от примерно 0,01% до примерно 5% (вес/вес), от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) или от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В другом варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению могут содержать от примерно 0,01% до примерно 5% (вес/вес) антиоксиданта. В других вариантах осуществления, композиции могут содержать от примерно 0,01% до примерно 3% (вес/вес) или от примерно 0,01 до примерно 2% (вес/вес) антиоксиданта.

Фармацевтически приемлемые полимеры препаратах инъецируемых замедленного высвобождения, включают (но не ограничиваются только ими) полилактиды, полигликолиды, поликапролактоны, полиангидриды, полиамиды, полиуретаны, полиэфирамиды, полиортоэфиры, полидиоксаноны, полиацетали, поликетали, поликарбонаты, полиортокарбонаты, полифосфазены, псевдо поли(амиды), полигидроксиалканоаты, полигидроксибутираты, полигидроксивалераты, полиалкиленсукцинаты, поли(яблочная полиалкиленоксалаты, кислота), поли(аминокислоты), поли(метилвиниловый эфир), поли(малеиновый ангидрид), хитин, хитозан и сополимеры, терполимеры или их комбинации или смеси, включающие сополимеры полилактидов, поликапролактонов, полигликолидов (например, поли(лактидсо-гликолид), и сополимеры полиэтиленгликоля или метокси-полиэтиленгликоля с одним или более из поликапролактона, полилактида или любой из остальных упомянутых выше групп полимеров. Также входят в объем настоящего изобретения производные фармацевтически приемлемых полимеров, такие как гидроксилированные производные, включая поликапролактон диолы и т.п.

В одном варианте осуществления, фармацевтически приемлемый полимер представляет собой биоразлагаемый полимер. В другом варианте осуществления, фармацевтически приемлемый биоразлагаемый полимер может иметь одну или больше или все из следующих характеристик: быть биоразрушаемым вследствие деятельности клеток, быть биоразрушаемым вследствие действия жидких компонентов неживых тел, быть размягчаемым при воздействии тепла, но возвращаться в изначальное состояние при охлаждении, и быть способным в значительной степени растворяться или диспергироваться в смешивающемся с водой носителе или растворителе с образованием

раствора или дисперсии. При контакте с водосодержащей жидкостью полимер может способствовать формированию покрытой пленкой или инкапсулированной жидкости или твердого вещества (которые содержат действующее вещество по настоящему изобретению). Типы полимеров, подходящих для применения в описанных в настоящем изобретении композициях, в целом включают любые полимеры, имеющие описанные выше характеристики. Примеры биоразлагаемых полимеров включают (но не ограничиваются только ими) полилактиды, поликапролактоны, полигликолиды, полиортоэфиры, полиуретаны, полифосфазены, псевдо поли(амиды) и их сополимеры.

Специалисту в данной области будет понятно, что молекулярный вес полимера – это не дискретное число, а интервал молекулярных весов. Средний молекулярный вес полимера можно определить методами, известными квалифицированным специалистам в данной области, например методом гель-проникающей хроматографии со стандартами молекулярных весов, и т.п.. Диапазон молекулярного веса полимера может влиять на физические характеристики материала и на его взаимодействие с действующим веществом. Соответственно, диапазон молекулярного веса полимера может влиять на характеристики композиции с замедленным высвобождением ПО настоящему изобретению. Например, в некоторых вариантах осуществления, в зависимости от применяющегося действующего вещества и растворителей, можно наблюдать более раннее высвобождение изоксазолинового действующего вещества, когда диапазон средневесовых молекулярных весов составляет от примерно 5 до примерно 20 кДа (килодальтон) или от примерно 7 до примерно 15 кДа. Более позднее высвобождение изоксазолинового действующего вещества может наблюдаться, когда средневесовой молекулярный вес составляет от примерно 30 до примерно 70 кДа (например, от примерно 40 до примерно 70 кДа, или от примерно 45 до примерно 60 кДа) или от примерно 90 до примерно 200 кДа (например, от примерно 100 до примерно 150, или от примерно 105 до примерно 130 кДа). В некоторых вариантах осуществления, комбинация полимеров, имеющих разные значения среднего молекулярного веса, может обеспечить скорость высвобождения, в которой комбинируется эффект разных применяющихся полимеров.

Определение характеристической вязкости в химии полимеров представляет собой вискозиметрический метод определения молекулярного веса. Она определяется как соотношение натурального логарифма относительной вязкости к массовой концентрации полимера и определяется по времени истечения раствора полимера через узкий капилляр. При использовании в настоящем тексте в отношении диапазона молекулярного веса фармацевтически приемлемого полимера, термин "низкий молекулярный вес" (LMW) относится к полимеру, имеющему характеристическую вязкость в диапазоне 0,05-0,29

дл/г; термин "средний молекулярный вес" относится к полимеру, имеющему характеристическую вязкость в диапазоне 0,3-0,55дл/г; и термин "высокий молекулярный вес" относится к полимеру, имеющему характеристическую вязкость в диапазоне 0,55-1,0 дл/г. В другом варианте осуществления, фармацевтически приемлемый полимер в препаратах замедленного высвобождения по настоящему изобретению имеет характеристическую вязкость примерно 0,10-0,20 дл/г. В другом варианте осуществления, фармацевтически приемлемый полимер в препаратах замедленного высвобождения имеет характеристическую вязкость примерно 0,35-0,50.

В некоторых вариантах осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат полилактиды, поликапролактоны, полигликолиды и их сополимеры. В другом варианте осуществления, композиции содержат полилактид-ко-гликолид сополимер ("PLGA"). PLGA сополимеры могут иметь разные диапазоны молекулярного веса и могут также иметь разное вес:вес соотношение лактида и гликолида. Это соотношение может влиять на свойства сополимера и его взаимодействие с действующим веществом. Поскольку лактидная группа содержит дополнительную метильную группу в боковой цепи, по сравнению с гликолидом, это изменение может влиять на конформацию полимера и изменять взаимодействие полимера с изоксазолиновым действующим веществом (и/или другим действующим веществом, скомбинированным с изоксазолином). Безо всякой привязки к теории, в одном варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению, имеющие более высокое соотношение лактида к гликолиду (например 75:25, в сравнении с 50:50), имеют более сильные водородные связи между действующим веществом и полимером, что приводит к лучшей растворимости действующего вещества in vivo. Этот эффект благоприятно сказывается на реакции в месте инъекции и позволяет включать в инъецируемые композиции замедленного высвобождения более высокие количества действующего вещества, что обуславливает более продолжительную эффективность.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, когда фармацевтически приемлемый полимер представляет собой PLGA, соотношение лактида и гликолида составляет от примерно 30:70 до примерно 99:1. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, когда фармацевтически приемлемый полимер представляет собой PLGA, соотношение лактида и гликолида составляет от примерно 40:60 до примерно 80:15. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, когда фармацевтически приемлемый полимер представляет собой PLGA, соотношение лактида и гликолида составляет от примерно 40:60 до примерно 60:40. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, когда фармацевтически приемлемый полимер

представляет собой PLGA, соотношение лактида и гликолида составляет от примерно 70:30 до примерно 80:20. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, когда фармацевтически приемлемый полимер представляет собой PLGA, соотношение лактида и гликолида составляет от примерно 50:50. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, когда фармацевтически приемлемый полимер представляет собой PLGA, соотношение лактида и гликолида составляет от примерно 75:25.

В некоторых вариантах осуществления, количество PLGA, содержащегося в инъецируемом препарате замедленного высвобождения по настоящему изобретению составляет от примерно 1% до примерно 30% (вес/вес), В другом варианте осуществления, композиции содержат от примерно 1 до примерно 20% (вес/вес) PLGA. В другом варианте осуществления, композиции содержат от примерно 5 до примерно 20%, от примерно 8% до примерно 20% (вес/вес) или от примерно 10 до примерно 20% (вес/вес) PLGA. В другом варианте осуществления, композиции содержат от примерно 5 до примерно 15% (вес/вес) PLGA. В других вариантах осуществления, количество PLGA, содержащегося в инъецируемом препарате замедленного высвобождения по настоящему изобретению, составляет от примерно 3% до примерно 15% (вес/вес) или от примерно 10% до примерно 15% (вес/вес). В другом варианте осуществления, композиции содержат от примерно 7 до примерно 13% или от примерно 8 до примерно 15% (вес/вес) PLGA.

В некоторых вариантах осуществления, соотношение вес:вес PLGA и изоксазолинового действующего вещества больше или равно примерно 1:1, например, от примерно 1,1:1 до примерно 20:1; например, от примерно 1:1 до примерно 10:1, от примерно 1,1:1 до примерно 10:1 или от примерно 2:1 до примерно 5:1. В других вариантах осуществления, соотношение вес:вес PLGA и изоксазолинового действующего вещества составляет от примерно 1,2:1 до примерно 5:1. В другом варианте осуществления, соотношение вес:вес PLGA и изоксазолинового действующего вещества составляет от примерно 1,2:1 до примерно 2:1. В другом варианте осуществления, соотношение вес:вес PLGA и изоксазолинового действующего вещества составляет от примерно 1,2:1 до примерно 2:1. В другом варианте осуществления,

В других вариантах осуществления соотношение вес:вес PLGA и изоксазолинового действующего вещества составляет от примерно 1,5:1 до примерно 1:1,5. В других вариантах осуществления, соотношение изоксазолинового действующего вещества и PLGA составляет от примерно 1,25:1 до примерно 1:1:25.

Растворители, применяющиеся в инъецируемых препаратах замедленного высвобождения по настоящему изобретению, могут быть индивидуальными или представлять собой смесь растворителей. Неограничивающие примеры этих

растворителей включают спирты, такие как этанол, 1-пропанол, изопропанол, эфиры гликолей (например, включая, но не ограничиваясь только ими, моноэтиловый эфир (DGME, Transcutol®), диэтиленгликоля бутил дигликоль, н-бутиловый эфир дипропиленгликоля, моноэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, моноэтиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, эфир пропиленгликоля моноэтиловый т.п.), жидкие И полиэтиленгликоли (ПЭГ), включая (но не ограничиваясь только ими) PEG 200, PEG 300 и PEG 400; пропиленгликоль, глицерин, сложные эфиры глицерина, включая триацетат глицерина (триацетин), циклические карбонаты (например, этилен карбонат и пропиленкарбонат), 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметил изосорбид (DMI), диметилацетамид (ДМА), диметилформамид (ДМФА), капролактам, глицерин формаль, ацетон, диметилсульфоксид (ДМСО), этилацетат, этиллактат, бензилбензоат или смесь по меньшей мере двух из перечисленных растворителей.

В одном варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению могут включать один или больше полоксамеров в качестве растворителя или поверхностно-активного вещества. Полоксамеры представляют собой семейство синтетических блоксополимеров этиленоксида и пропиленоксида. Полоксамеры могут быть жидкими, молочными белыми пастами или порошками, и могут быть представлены следующей структурой

где а представляет собой целое число от 2 до 130, и b представляет собой целое число от 15 до 67 (см. US 3,740,421). Полоксамеры доступны из коммерческих источников, таких как BASF и Croda. Примером полоксамера является P-124, который является твердым при комнатной температуре. В одном варианте осуществления, полоксамер P-124 имеет значение a = 12 и b = 20. Другие полоксамеры включают P-128 (a = 38 и b = 29), P-181 (a = 3 и b = 30), P-188 (a = 80 и b = 27), P-237 (a = 64 и b = 37), P338 (a = 141 и b = 44) и P407 (a = 101 и b = 56). В некоторых вариантах осуществления, количество полоксамера, в случае его присутствия, составляет от примерно 0,5% до примерно 20 (вес/вес). В других вариантах осуществления, композиции могут содержать, в случае его присутствия, от примерно 1% до примерно 20% (вес/вес), от примерно 1% до примерно 10% (вес/вес) или от примерно 1 до примерно 5% (вес/вес). В других вариантах осуществления, количество полоксамера, в случае его присутствия, составляет от примерно 1% до примерно 1% до примерно 1% до примерно 5% (вес/вес). В других вариантах осуществления, количество полоксамера, в случае его присутствия, составляет от примерно 1% до примерно 3% (вес/вес).

В одном варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению содержат растворитель или смесь растворителей, которые смешиваются с водой. Растворители, которые смешиваются с водой, хорошо известны и включают некоторые спирты, жидкие полиэтиленгликоли (ПЭГ), некоторые полоксамеры, гликоли и эфиры гликолей, и полярные апротонные растворители. Смешивающиеся с водой спирты включают (но не ограничиваются только ими) этанол, изопропанол, н-пропанол, солкеталь (изопропилиден глицерин) или глицерин формаль. Полярные апротонные растворители включают (но не ограничиваются только ими) амиды, такие как диметилацетамид, диметилформамид, 2-пирролидон, N-алкилпирролидоны, такие как Nи N-октилпирролидон, метилпирролидон диметилизосорбид, диметилсульфоксид, циклические карбонаты, включая пропиленкарбонат и этиленкарбонат, и некоторые кетоны, такие как ацетон и т.п.. Эфиры гликолей включают (но не ограничиваются только ими) моноэтиловый эфир диэтиленгликоля (DGME, Transcutol®), бутилдигликоль, нбутиловый эфир дипропиленгликоля, моноэтиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир этиленгликоля, монометиловый эфир дипропиленгликоля, монометиловый эфир пропиленгликоля, моноэтиловый эфир пропиленгликоля и т.п.

В одном варианте осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат полярный протонный растворитель, включая (но не ограничиваясь только ими) спирт, такой как этанол, изопропанол, или гликоль или эфир гликоля.

В другом варианте осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат полярный апротонный растворитель, такой как N-метилпирролидон, диметилизосорбид, диметилацетамид или пропиленкарбонат.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, композиции по настоящему изобретению включают несмешивающиеся с водой растворители (например, неполностью смешивающиеся с водой, хотя они могут обладать некоторой растворимостью в воде). Неограничивающием примеры таких растворителей включают 1-бутанол, 2-бутанол, 1-пентанол, 3-пентанол, бензиловый спирт, метилтилкетон (МЭК), триацетин, липиды, триглицериды, включая среднецепочечные триглицериды, такие как С<sub>8</sub>-С<sub>10</sub> триглицериды, такие как каприк/каприлик триглицериды, производные пропиленгликоля (например, монолаурат пропиленгликоля), каприлокапроил полиоксил-8-глицериды (Labrasol) (неионное диспергируемое в воде поверхностно-активное вещество, изопропил миристат, масла, такие как касторовое масло, соевое масло или другие растительные масла или их производные, такие как эпоксидированные или

гидрированные растительные масла, такие как эпоксидированное соевое масло или гидрированное касторовое масло, или смесь по меньшей мере двух из перечисленных растворителей.

В другом варианте осуществления, композиция по настоящему изобретению может включать нейтральные масла в качестве растворителя. Нейтральные масла представляют собой триглицериды фракционированных растительных жирных кислот с длиной цепи от  $C_8$  до  $C_{10}$ . Два коммерчески доступных продукта известны как MIGLYOL®810 и MIGLYOL®812. В другом варианте осуществления, нейтральное масло представляет собой триглицериды фракционированных растительных жирных кислот с длиной цепи от Св до С10 в комбинации с линолевой кислотой (около 4-5%). Коммерчески доступный продукт известен как MIGLYOL® 818. В другом варианте осуществления, нейтральное масло представляет собой эфир глицерина и фракционированных растительных жирных кислот с длиной цепи от  $C_8$  до  $C_{10}$  в комбинации с янтарной кислотой. Коммерчески доступный продукт известен как MIGLYOL® 829. В другом варианте осуществления, альное масло представляет собой эфир пропиленгликоля и жирной кислоты. В другом варианте осуществления, нейтральное масло может представлять собой диэфир пропиленгликоля и фракционированных растительных жирных кислот с длиной цепи от  $C_8$  до  $C_{10}$ . Коммерчески доступный продукт известен как  $MIGLYOL^{\circledast}$  840 (пропиленгликоль дикаприлат/дикапрат). В другом варианте осуществления, растворитель может представлять собой смесь двух или больше нейтральных масел.

Следует понимать, что смеси растворителей могут применяться в качестве растворителя для инъецируемых препаратов замедленного высвобождения. В одном варианте осуществления, композиции по настоящему изобретению может содержать смесь смешивающегося с водой растворителя и растворителя, который не смешивается с водой. Например, в одном варианте осуществления, растворитель может представлять собой смесь циклического карбоната, такого как пропиленкарбонат, с триацетином. Разумеется, возможны другие смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя. В одном варианте осуществления, смешивающийся с водой растворитель в смеси растворителей может представлять собой смешивающийся с водой спирт, такой как этанол или изопропанол, глицерин формаль или солкеталь, амид, такой как 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид или диметилацетамид, гликоль, такой как пропиленгликоль, глицерин или эфир гликоля.

В другом варианте осуществления, несмешивающийся с водой растворитель в смеси растворителей может представлять собой триацетин, бензиловый спирт, триглицерид, включая  $C_8$ - $C_{10}$  триглицериды, такие как каприк/каприлик триглицериды,

производные пропиленгликоля (например, монолаурат пропиленгликоля), каприлокапроил полиоксил-8-глицериды (Labrasol); диэфир пропиленгликоля с жирной кислотой, и т.п.

В одном варианте осуществления, растворитель может представлять собой смесь смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя в весовом соотношении от примерно 10 к 1 до примерно 1 к 10, смешивающегося с водой растворителя к несмешивающемуся с водой растворителю. В другом варианте осуществления, вес:вес соотношение смешивающегося с водой растворителя к несмешивающемуся с водой растворителю может составлять от примерно 5 к 1 до примерно 1 к 1. В другом варианте осуществления, вес:вес соотношение смешивающегося с водой растворителя к несмешивающемуся с водой растворителю может составлять от примерно 3 к 1 до примерно 1 к 1. В другом варианте осуществления, вес:вес соотношение смешивающегося с водой растворителя к несмешивающемуся с водой растворителю может составлять от примерно 3 к 1 до примерно 2 к 1, или от примерно 2 к 1 до примерно 1 к 1.

В другом варианте осуществления, растворитель может представлять собой смесь смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя в весовом соотношении примерно 1 к 2 или примерно 1 к 3, смешивающегося с водой растворителя к несмешивающемуся с водой растворителю. В другом варианте осуществления, вес:вес соотношение смешивающегося с водой растворителя к несмешивающемуся с водой растворителю может составлять от примерно 1 до примерно 5, от 1 до примерно 7.

В одном варианте осуществления, растворитель может представлять собой смесь циклического карбоната (например, пропиленкарбоната) и сложного эфира глицерина (например, триацетина) в весовом соотношении от примерно 10 к 1 до примерно 1 к 1, циклического карбоната (например, пропиленкарбоната) к сложному эфиру глицерина (например, триацетину). В одном варианте осуществления, растворитель может представлять собой смесь циклического карбоната (например, пропиленкарбоната) и сложного эфира глицерина (например, триацетина) в весовом соотношении от примерно 5 к 1 до примерно 1 к 1, циклического карбоната (например, пропиленкарбоната) к сложному эфиру глицерина (например, триацетину). В другом варианте осуществления, растворитель может представлять собой смесь циклического карбоната (например, пропиленкарбоната) и сложного эфира глицерина (например, триацетина) в весовом соотношении от примерно 3 к 1 до примерно 1 к 1, циклического карбоната (например, пропиленкарбоната) к сложному эфиру глицерина (например, триацетину). В другом

варианте осуществления, растворитель может представлять собой смесь циклического карбоната (например, пропиленкарбоната) и сложного эфира глицерина (например, триацетина) в весовом соотношении от примерно 2 к 1 до примерно 1 к 1, или от примерно 3:1 до примерно 2:1, циклического карбоната (например, пропиленкарбоната) к сложному эфиру глицерина (например, триацетину). В других вариантах осуществления, диапазон вес:вес соотношения циклического карбоната (например, пропиленкарбоната) к сложному эфиру глицерина (например, триацетину) составляет от 1,5:1 до примерно 15:1, или от примерно 2:1 до примерно 6:1.

Поверхностно-активные вещества могут присутствовать в препаратх по настоящему изобретению в концентрациях от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес), от примерно 1% до примерно 10% (вес/вес), или от примерно 5% до примерно 10% (вес/вес). Более типично, поверхностно-активные вещества могут присутствовать в концентрациях от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) или от примерно 1 до примерно 5% (вес/вес). Примеры поверхностно-активных веществ, которые можно применять в композициях, включают (но не ограничиваются только ими) глицерил моноолеат, эфиры полиоксиэтилен сорбитана с жирными кислотами, эфиры сорбитана, включая сорбитан моноолеат (Span® 20), поливиниловый спирт, полисорбаты, включая полисорбат 20 и полисорбат 80, d- $\alpha$ -токоферил полиэтиленгликоль 1000 сукцинат (TPGS), лаурилсульфат натрия, сополимеры этиленоксида и пропиленоксида (например, полоксамеры, такие как LUTROL® F87 и т.п.), полиэтиленгликолевые производные касторового масла, включая полиоксил 35 касторовое масло (Cremophor® EL), полиоксил 40 гидрированное касторовое масло (Cremophor® RH 40), полиоксил 60 гидрированное касторовое масло (Cremophor® RH60); пропиленгликоль монолаурат (LAUROGLYCOL®); глицеридные эфиры, включая глицерин каприлат/капрат (CAPMUL<sup>®</sup> MCM), полигликолизированные глицериды (GELUCIRE®), ПЭГ 300 каприлик/каприк глицериды (Softigen® 767), ПЭГ 400 каприлик/каприк глицериды (Labrasol®), ПЭГ 300 олеиновые глицериды (Labrafil® M-1944CS), ПЭГ 300 линолевые глицериды (Labrafil® M-2125CS); полиэтиленгликоль стеараты и полиэтиленгликоль гидроксистеараты, включая полиоксил 8 стеарат (ПЭГ 400 моностеарат), полиоксил 40 стеарат (ПЭГ 1750 моностеарат и т.п.). Полиэтиленгликоль стеараты (синонимы макрогол включают стеараты, полиоксилстеараты, полиоксиэтилен стеараты, этоксилированные стеараты; CAS 9004-99-3, 9005-08-7) представляют собой смеси моно- и дистеаратных эфиров смешанных полиоксиэтиленовых полимеров. Полиэтиленгликоль гидроксистеараты представляют собой смеси моно- и диэфиров гидроксистеариновой кислоты с полиэтиленгликолями. Один полиэтиленгликоль гидроксистеарат, который может применяться в композициях,

представляет собой полиэтиленгликоль 12-гидроксистеарат. В другом варианте осуществления, препараты по настоящему изобретению могут включать поверхностно-активное вещество полиэтиленгликоль 15 12-гидроксистеарат (Kolliphor® HS 15 от BASF), смесь моно- и диэфиров 12-гидроксистеариновой кислоты с 15 молями этиленоксида. Данные соединения, так же как и их количества, хорошо известны в данной области. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, препараты по настоящему изобретению могут включать полиоксил 35 касторовое масло (Kolliphor® EL) в качестве поверхностно-активного вещества. В других вариантах осуществления, препараты по настоящему изобретению могут включать полиоксил 40 гидрированное касторовое масло (Kolliphor® RH 40) или полиоксил 60 гидрированное касторовое масло в качестве поверхностно-активных веществ. Препараты по настоящему изобретению могут также включать комбинацию поверхностно-активных веществ.

Описанные в настоящем изобретении препараты могут содержать другие инертные ингредиенты, такие как антиоксиданты, консерванты или стабилизаторы рН. Такие соединения хорошо известны в данной области. В препараты по настоящему изобретению можно добавлять такие антиоксиданты, как витамин Е, альфа-токоферол, аскорбиновая кислота, аскорбил пальмитат, лимонная кислота, фумаровая кислота, яблочная кислота, аскорбат натрия, метабисульфат натрия, метабисульфит натрия, н-пропил галлат, ВНА (бутилированный гидроксианизол), ВНТ (бутилированный гидрокситолуол), ВНА и монотиоглицерин, лимонная кислота, трет-бутилгидрохинон (TBHO) Т.П.. Антиоксиданты обычно добавляют в препарат в количествах от примерно 0,01 до примерно 5,0%, из расчета на общий вес препарата, особенно предпочтительно от примерно 0,05 до примерно 2,0%. В другом варианте осуществления, препарат предпочтительно содержит от примерно 0,05 до примерно 1,0% (вес/вес) антиоксиданта.

Консерванты, такие как парабены (метилпарабен, этилпарабен, бутилпарабен и/или пропилпарабен) уместно применять в препарате в количествах от примерно 0,01 до примерно 2,0%, особенно предпочтительно от примерно 0,05 до примерно 1,0%. Другие консерванты включают бензалкония хлорид, бензетония хлорид, бензойную кислоту, бензиловый спирт, бронопол, цетримид, хлоргексидин, хлорбутанол, хлоркрезол, крезол, имидмочевину, фенол, феноксиэтанол, фенилэтиловый спирт, фенилртути ацетат, фенилртути борат, фенилртути нитрат, сорбат калия, бензоат натрия, пропионат натрия, сорбиновую кислоту, тимеросал и т.п.. Предпочтительный ввод указанных соединений включает диапазон от примерно 0,01 до примерно 5%.

В объем настоящего изобретения входят также соединения, стабилизирующие значение рН препарата. Такие соединения тоже хорошо известны квалифицированным

специалистам в данной области, равно как и порядок их применения. Буферные системы включают, например, системы, выбранные из группы, состоящей из систем уксусная кислота/ацетат, яблочная кислота/малат, лимонная кислота/цитрат, винная кислота/тартрат, молочная кислота/лактат, фосфорная кислота/фосфат, глицин/глицинат, трис, глютаминовая кислота/глютаматы и карбонат натрия.

В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

- а) примерно от 5 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa);
- b) от примерно 1% до примерно 40% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) примерно от 40% до 95% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 5 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa);
- b) от примерно 1% до примерно 30% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 40% to 95% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и

- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa);
- b) от примерно 10% до примерно 40% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 30% to 85% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa);
- b) от примерно 1% до примерно 30% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) примерно от 30% до 85% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
  - В некоторых других вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны

инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

- а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa);
- b) от примерно 12% до примерно 38% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 85% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В некоторых других вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

- а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa);
- b) от примерно 1% до примерно 20% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 85% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
  - а) примерно от 20 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества,

такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa);

- b) от примерно 15% до примерно 40% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 50% до примерно 80% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 20 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa);
- b) от примерно 1% до примерно 10% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 50% до примерно 80% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 20 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa);

- b) от примерно 15% до примерно 38% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 80% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 20 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa);
- b) от примерно 3% до примерно 7% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 80% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В других вариантах осуществления, когда композиции содержат изоксазолиновое действующее вещество, которое обогащено более активным энантиомером (эутомером), в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 5 до 20% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), обогащенного (S)-энантиомером;
  - b) от примерно 1% до примерно 30% (вес/вес) фармацевтически приемлемого

## полимера;

- с) примерно от 40% до 95% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В других вариантах осуществления, когда композиции содержат изоксазолиновое действующее вещество, которое обогащено более активным энантиомером (эутомером), в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

- а) примерно от 5 до 20% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), обогащенного (S)-энантиомером;
- b) от примерно 1% до примерно 28% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) примерно от 40% до 95% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых других вариантах осуществления, когда композиции содержат изоксазолиновое действующее вещество, которое обогащено более активным энантиомером (эутомером), в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 5 до 15% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), обогащенного (S)-энантиомером;

- b) от примерно 1% до примерно 20% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 50% до примерно 95% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В некоторых других вариантах осуществления, когда композиции содержат изоксазолиновое действующее вещество, которое обогащено более активным энантиомером (эутомером), в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

- а) примерно от 5 до 15% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), обогащенного (S)-энантиомером;
- b) от примерно 5% до примерно 20% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 95% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых других вариантах осуществления, когда композиции содержат изоксазолиновое действующее вещество, которое обогащено более активным энантиомером (эутомером), в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 5 до 15% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул І-

VIIa), обогащенного (S)-энантиомером;

- b) от примерно 1% до примерно 10% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 95% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В некоторых других вариантах осуществления, когда композиции содержат изоксазолиновое действующее вещество, которое обогащено более активным энантиомером (эутомером), в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

- а) примерно от 5 до 15% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), обогащенного (S)-энантиомером;
- b) от примерно 3% до примерно 20% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 70% до примерно 95% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В некоторых других вариантах осуществления, когда композиции содержат изоксазолиновое действующее вещество, которое обогащено более активным энантиомером (эутомером), в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) примерно от 5 до 15% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных

выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), обогащенного (S)-энантиомером;

- b) от примерно 1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 70% до примерно 95% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, когда композиции содержат изоксазолиновое действующее вещество, обогащенное более активным энантиомером (эутомером), в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

- а) примерно от 10 до 20% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), обогащенного (S)-энантиомером;
- b) от примерно 8% до примерно 30% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 90% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, когда композиции содержат изоксазолиновое действующее вещество, обогащенное более активным энантиомером (эутомером), в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) примерно от 10 до 20% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества,

такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений, описанных в описанных выше вариантах осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), обогащенного (S)-энантиомером;

- b) от примерно 3% до примерно 7% (вес/вес) фармацевтически приемлемого биоразлагаемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 90% (вес/вес) фармацевтически приемлемого растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 5 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_3C$$
 $CI$ 
 $F_3C$ 
 $F_3C$ 

$$F_3C$$
 $H_3C$ 
 $CH_3$ 
 $(VIIa)$ 

или его фармацевтически приемлемой соли,

- b) от примерно 1% до примерно 40% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 95% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 5 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

$$CI \longrightarrow F_3C \longrightarrow N \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow CF_3$$

$$CI \longrightarrow F_3C \longrightarrow N \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow CF_3$$

$$CI \longrightarrow F_3C \longrightarrow N \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow CF_3$$

$$CI \longrightarrow F_3C \longrightarrow N \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow CF_3$$

$$CI \longrightarrow GI \longrightarrow GI \longrightarrow GI$$

$$CI \longrightarrow GI \longrightarrow GI$$

$$GI \longrightarrow$$

или его фармацевтически приемлемой соли,

- b) от примерно 1% до примерно 30% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 95% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_3C$$
 $O$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $CF_3$ 

(IIe)

$$\begin{array}{c|c} & \text{(IIf)} \\ & & \\ & & \\ \text{CI} & & \\ &$$

- b) от примерно 10% до примерно 40% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 30% до примерно 85% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики

паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

- b) от примерно 1% до примерно 30% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 30% до примерно 85% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
  - е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-

## активного вещества; и

f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) примерно от 20 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_{3}C$$

$$CI$$

$$F_{3}C$$

$$F_{3$$

$$F_3C$$
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 

F<sub>3</sub>C O N O O O CH

(Va)

(VIa)

$$F_3C$$
 $H_3C$ 
 $CH_3$ 

(VIIa)

- b) от примерно 15% до примерно 40% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 50% до примерно 80% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 20 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_3C$$
  $O$   $N$   $CF_3$   $CF_3$ 

(IIf)
$$F_3C \longrightarrow H \longrightarrow N \longrightarrow CF_3$$

$$CI \longrightarrow CH_3 \longrightarrow (IVa)$$

(VIa)

$$F_3C$$
 $H_3C$ 
 $CH_3$ 
 $(VIIa)$ 

- b) от примерно % до примерно 10% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 50% до примерно 80% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_3C$$
  $O$   $N$   $CF_3$   $CF_3$ 

(IIIf)
$$F_{3}C$$

$$CH_{3}$$

$$CI$$

$$CH_{3}$$

$$(IVa)$$

- b) от примерно 10% до примерно 40% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 85% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_3C$$
 $CI$ 
 $F_3C$ 
 $CI$ 
 $CI$ 
 $CI$ 
 $CI$ 

$$F_3C$$
 $O$ 
 $N$ 
 $CF_3$ 

(IIe)

$$F_3C$$
  $O$   $N$   $CF_3$   $CF_3$ 

 $\begin{array}{c|c} & \text{(IIf)} \\ & & \\ &$ 

- b) от примерно 3% до примерно 7% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 85% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики

паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

- b) от примерно 12% до примерно 38% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 55% до примерно 85% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
  - е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-

## активного вещества; и

f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

- b) от примерно 1% до примерно 5% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 55% до примерно 85% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_{3}C \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow CF_{3}$$

$$CI \longrightarrow F_{3}C \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow CF_{3}$$

$$CI \longrightarrow F_{3}C \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow CF_{3}$$

$$CI \longrightarrow G \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow CF_{3}$$

$$CI \longrightarrow G \longrightarrow H \longrightarrow H \longrightarrow G$$

$$CI \longrightarrow G \longrightarrow G$$

$$CI \longrightarrow G$$

$$CI$$

(IVa) F<sub>3</sub>C Cl (Va)

(VIa)

$$F_3$$
C  $H_3$ C  $CH_3$   $(VIIa)$ 

- b) от примерно 10% до примерно 35% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 85% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, включая этанол, изопропанол, глицерин формаль и солкеталь, и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, триглицерида и сложного эфира пропиленгликоля;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_3C$$
  $O$   $N$   $CF_3$   $CF_3$ 

$$\begin{array}{c|c} & \text{(IIf)} \\ & & \\ & & \\ \text{CI} & & \\ &$$

- b) от примерно 1% до примерно 7% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 85% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, включая этанол, изопропанол, глицерин формаль и солкеталь, и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, триглицерида и сложного эфира пропиленгликоля;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
  - е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-

## активного вещества; и

f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) примерно от 5 до 20% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_3C$$
 $CI$ 
 $F_3C$ 
 $III$ 
 $III$ 

(S)-VIa

(S)-VIIa

- b) от примерно 1% до примерно 28% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 95% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 5 до 20% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VIIa), такое как соединение, имеющее формулу:

(S)-IIc

(S)-IVa

$$F_3$$
С $I_1$ \* О N  $S$   $CH_3$   $CH_$ 

- b) от примерно 1% до примерно 30% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 95% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В некоторых вариантах осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) примерно от 5 до 15% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VI), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_{3}C_{Mn}$$

$$F_{3}C_{Mn}$$

$$CI$$

$$CI$$

$$F_{3}C_{Mn}$$

- b) от примерно 1% до примерно 20% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 50% до примерно 95% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
  - е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-

## активного вещества; и

f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) примерно от 5 до 15% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VI), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_3C$$
 $III$ 
 $III$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $IIII$ 
 $III$ 

(S)-VIIa

- b) от примерно 5% до примерно 20% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 95% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 5 до 15% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VI), такое как соединение, имеющее формулу:

$$\begin{array}{c} F_3C_{II_1} \\ F_3C_{II_2} \\ \end{array}$$

- b) от примерно 1% до примерно 10% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 95% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 5 до 15% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VI), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_3C_{M_{H_1}}$$
  $CF_3$   $C_{N_1}$   $CF_3$   $C_{N_2}$   $C_{N_3}$   $C_{N_4}$   $C_{N_4}$   $C_{N_5}$   $C_{$ 

$$F_3$$
С $I_3$ С $I_3$ С $I_4$ С $I_3$ С $I_4$ С $I_4$ С $I_4$ С $I_5$ 

- b) от примерно 3% до примерно 20% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 70% до примерно 95% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и

f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:

а) примерно от 5 до 15% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VI), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_3C$$
 $CI$ 
 $F_3C$ 
 $III$ 
 $III$ 

(S)-VIIa

или его фармацевтически приемлемой соли,

- b) от примерно 1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 70% до примерно 95% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 10 до 20% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VI), такое как соединение, имеющее формулу:

(S)-Va

или его фармацевтически приемлемой соли,

- b) от примерно 8% до примерно 28% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 90% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны инъецируемые препараты замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, содержащие:
- а) примерно от 10 до 20% (вес/вес) изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее формулу I-VI), такое как соединение, имеющее формулу:

$$F_3C$$

(S)-IIc

(S)-IId

(S)-IIe

(S)-IIf

(S)-VIIa

или его фармацевтически приемлемой соли,

- b) от примерно 3% до примерно 7% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера;
- с) от примерно 60% до примерно 90% (вес/вес) растворителя или смеси растворителей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта;
  - е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-

## активного вещества; и

f) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

Другой вариант осуществления настоящего изобретения представляет собой инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий главным образом из следующих компонентов:

- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;
  - b) фармацевтически приемлемый полимер;
  - с) по меньшей мере один растворитель или смесь растворителей;
  - d) необязательно антиоксидант;
  - е) необязательно поверхностно-активное вещество; и
- f) необязательно по меньшей мере одна фармацевтически приемлемая добавка, вспомогательное вещество или их смесь.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описан инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий главным образом из следующих компонентов:
- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;
  - b) от примерно 1% до примерно 30% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 98% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, солкеталя и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, глицерин формаля, триглицерида, сложного эфира

пропиленгликоля и глицерин формаля;

- d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описан инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий главным образом из следующих компонентов:
- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;
  - b) от примерно 1% до примерно 20% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 98% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, солкеталя и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, глицерин формаля, триглицерида, сложного эфира пропиленгликоля и глицерин формаля;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описан инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий главным образом из следующих компонентов:
- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из

изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;

- b) от примерно 5% до примерно 20% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 90% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, солкеталя и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, глицерин формаля, триглицерида, сложного эфира пропиленгликоля и глицерин формаля;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описан инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий главным образом из следующих компонентов:
- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;
  - b) от примерно 5% до примерно 15% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 50% до примерно 95% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, солкеталя и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, глицерин формаля, триглицерида, сложного эфира пропиленгликоля и глицерин формаля;

- d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описан инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий главным образом из следующих компонентов:
- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;
  - b) от примерно 1% до примерно 10% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 50% до примерно 95% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, солкеталя и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, глицерин формаля, триглицерида, сложного эфира пропиленгликоля и глицерин формаля;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси

Другой вариант осуществления настоящего изобретения представляет собой инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий из следующих компонентов:

а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно

дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;

- b) фармацевтически приемлемый биоразлагаемый полимер;
- с) по меньшей мере один растворитель, представляющий собой полярный растворитель, смешивающийся с водой;
  - d) необязательно антиоксидант;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, по меньшей мере одна фармацевтически приемлемая добавка, вспомогательное вещество или их смесь.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описан инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий из следующих компонентов:
- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;
  - b) от примерно 1% до примерно 30% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 98% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, солкеталя и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, глицерин формаля, триглицерида, сложного эфира пропиленгликоля и глицерин формаля;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описан инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий из следующих компонентов:
  - а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного

изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;

- b) от примерно 1% до примерно 20% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 98% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, солкеталя и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, глицерин формаля, триглицерида, сложного эфира пропиленгликоля и глицерин формаля;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описан инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий из следующих компонентов:
- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;
  - b) от примерно 5% до примерно 20% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 40% до примерно 90% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, солкеталя и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, глицерин формаля, триглицерида, сложного эфира пропиленгликоля и глицерин формаля;

- d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описан инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий из следующих компонентов:
- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;
  - b) от примерно 1% до примерно 10% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 50% до примерно 98% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, солкеталя и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, глицерин формаля, триглицерида, сложного эфира пропиленгликоля и глицерин формаля;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностноактивного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описан инъецируемый препарат замедленного высвобождения для лечения и/или профилактики паразитарных инфекций и заражений у животных, состоящий из следующих компонентов:
- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, такого как, например, любое из изоксазолиновых соединений из описанных выше вариантов осуществления (например, соединение, имеющее любую из формул I-VIIa), и необязательно по меньшей мере одно дополнительное действующее вещество, указанное в настоящей заявке;

- b) от примерно 5% до примерно 15% (вес/вес) PLGA полимера;
- с) от примерно 50% до примерно 95% (вес/вес) смеси смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя, где смешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из циклического карбоната, диметилизосорбида, диметилсульфоксида, 2-пирролидона, N-метилпирролидона, N-октилпирролидона, жидкого полиэтиленгликоля, полоксамера, спирта, солкеталя и амида, а несмешивающийся с водой растворитель выбран из группы, состоящей из бензилового спирта, сложного эфира глицерина, глицерин формаля, триглицерида, сложного эфира пропиленгликоля и глицерин формаля;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2% (вес/вес) антиоксиданта;
- е) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 10% (вес/вес) поверхностно-активного вещества; и
- f) необязательно, от примерно 0,1% до примерно 5% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.

В другом варианте осуществления, фармацевтически приемлемый полимер в описанных выше инъецируемых препаратах замедленного высвобождения может представлять собой сополимер полилактидов и полигликолидов, и растворитель может представлять собой индивидуальный растворитель, такой как, например, циклический карбонат (например, этиленкарбонат или пропиленкарбонат), или смесь растворителе, содержащую, например, циклический карбонат, сложный эфир глицерина (например, триацетат глицерина), и, необязательно, полоксамер (например, Р-124), который может выступать в роли растворителя или поверхностно-активного вещества. В другом варианте осуществления, описанные выше инъецируемые препараты c замедленным высвобождением могут дополнительно включать антиоксидант, такой как бутилированный гидрокситолуол (ВНТ).

Другие варианты осуществления настоящего изобретения представляют собой любые из описанных выше инъецируемых препаратов замедленного высвобождения, где: соотношение PLGA к изоксазолиновому действующему веществу к сополимеру полилактидов и полигликолидов составляет от примерно 1,5:1 до примерно 1:1,5 (вес:вес); средневесовой молекулярный вес сополимера полилактидов и полигликолидов составляет от примерно 5 кДа до примерно 20 кДа; и концентрация сополимера полилактидов и полигликолидов составляет от примерно 8% (вес/вес) до примерно 20% (вес/вес) (например, 12,5% (вес/вес) или 13% (вес/вес)). В другом варианте осуществления, любые из описанных выше инъецируемых препаратов замедленного высвобождения могут дополнительно содержать от 0,5% (вес/вес) до примерно 20% (вес/вес) полоксамера

(например, от примерно 1% (вес/вес) до примерно 3% (вес/вес)). В другом варианте осуществления, сополимер полилактидов и полигликолидов может иметь соотношение лактида к гликолиду от примерно 75:25 (вес:вес).

Препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению готовят добавлением растворителя или смеси растворителей, неполимерных вспомогательных веществ (например, в случае их наличия, антиоксидантов, поверхностно-активных веществ и т.п.), с последующим добавлением действующего вещества (веществ) при перемешивании. Когда действующее вещество и неактивные вспомогательные вещества полностью растворены, добавляют фармацевтически приемлемый полимер (полимеры), при перемешивании до полного растворения. Разумеется, композиции можно готовить другими подходящими способами, известными в данной области, при условии, что результирующий препарат представляет собой гомогенный жидкий препарат, подходящий для применения.

В настоящем описании и в формуле изобретения такие термины, как «содержит», «содержащий», «имеющий» и тому подобные, имеют значения, предписанные им в Патентном законодательстве США, и могут означать «включает» «включая» и тому подобные; термины «состоит главным образом из» и «состоящий главным образом из» также имеют значение, предписанное в патентном законодательстве, и данные термины является неисключающими, допуская присутствие большего, чем перечислено, при условии, что основные или новые характеристики того, что перечислено, не меняются вследствие присутствия большего, чем перечислено, но исключая варианты, известные в предшествующем уровне техники. Термин "состоящий из" исключает любой элемент, стадию или ингредиент, не указанные в формулировке.

## Определения

Применяемые в настоящем тексте термины имеют общепринятое в данной области значение, если не указано иное. Органические фрагменты, указанные в определениях переменных, присутствующих в формуле (I), являются — как термин «галоген» — собирательными терминами для списков отдельных членов групп. Приставка  $C_n$ - $C_m$  в каждом случае указывает возможное число атомов углерода в группе.

Термин "замедленное высвобождение" или "препарат замедленного высвобождения" или "композиция замедленного высвобождения", при применении в настоящем тексте, означает дозированную форму, изготовленную таким образом, чтобы содержащееся в ней действующее вещество (вещества) становилось доступным в течение длительного периода времени благодаря взаимодействию компонентов препарата в комбинации с естественными фармакокинетическими или фармакодинамическими

характеристиками действущего вещества (веществ). Данное определение соответствует применению этого термина, известному и общепринятому в области ветеринарии, согласно статье "Terminology Challenges: Defining Modified Release Dosage Forms in Veterinary Medicine" by Marilyn N. Martinez, Danielle Lindquist and Sanja Modric (Journal of Pharmaceutical Sciences, vol. 99, no. 8, August 2010).

Например, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению понимаются как обеспечивающие эффективность по меньшей мере 90% против блох и/или клещей в течение по меньшей мере 3 месяцев, как описано в настоящем тексте.

Термин "животное" применяется в настоящем тексте для включения всех млекопитающих, птиц и рыб, а также включает всех позвоночных животных. Животные включают (но не ограничиваются только ими) кошек, собак, крупный рогатый скот, кур, коров, оленей, коз, лошадей, лам, свиней, овец и яков. Они также включают отдельное животное на всех стадиях развития, включая эмбриональную и внутриутробную стадии. В некоторых вариантах осуществления, «животное» означет животных, не являющихся людьми.

Термин "практически чистый" применяется в настоящем тексте для указания того, что соединение или энантиомер имеет чистоту по меньшей мере примерно 90% (вес/вес), по меньшей мере примерно 95% (вес/вес), по меньшей мере примерно 98% (вес/вес), или выше.

Термин "алкил" относится насыщенным линейным, разветвленным, первичным, вторичным или третичным углеводородам, циклическим, углеводороды, содержащие от 1 до 20 атомов. В некоторых вариантах осуществления, алкильные группы включают  $C_1$ - $C_{12}$ ,  $C_1$ - $C_{10}$ ,  $C_1$ - $C_8$ ,  $C_1$ - $C_6$  или  $C_1$ - $C_4$  алкильные группы. Примеры  $C_1$ - $C_{10}$  алкилов включают (но не ограничиваются только ими) метил, этил, пропил, 1-метилэтил, бутил, 1-метилпропил, 2-метилпропил, 1,1-диметилэтил, пентил, 1метилбутил, 2-метилбутил, 3-метилбутил, 2,2-диметилпропил, 1-этилпропил, гексил, 1,1диметилпропил, 1,2-диметилпропил, 1-метилпентил, 2-метилпентил, 3-метилпентил, 4метилпентил, 1,1-диметилбутил, 1,2-диметилбутил, 1,3-диметилбутил, 2,2-диметилбутил, 2,3-диметилбутил, 3,3-диметилбутил, 1-этилбутил, 2-этилбутил, 1,1,2-триметилпропил, 1,2,2-триметилпропил, 1-этил-1-метилпропил, 1-этил-2-метилпропил, гептил, октил, 2этилгексил, нонил и децил, и их изомеры. С1-С4-алкил означает, например, метил, этил, пропил, 1-метилэтил, бутил, 1-метилпропил, 2-метилпропил или 1,1-диметилэтил.

Циклические алкильные группы или "циклоалкил", которые охватываются термином «алкил», включают группы с 3-10 атомами углерода, содержащие один или несколько конденсированных циклов. В некоторых вариантах осуществления,

циклоалкильные группы включают  $C_4$ - $C_7$  или  $C_3$ - $C_4$  циклические алкильные группы. Неограничивающие примеры циклоалкильных групп включают адамантил, циклопропил, циклобутил, циклопентил, циклогексил, циклогентил, циклооктил и т.п.

Описанные в настоящем документе алкильные группы могут быть незамещенными или замещены одним или более фрагментами, выбранными из группы, состоящей из алкила, галогена, галогеналкила, гидроксила, карбоксила, ацила, ацилокси-группу, аминогруппу, алкил- или диалкиламино-группу, амидо, ариламино-группу, алкокси-группу, арилокси-группу, нитро, циано, азидо, тиола, имино, сульфокислоты, сульфата, сульфонила, сульфанила, сульфинила, сульфамоила, сложного эфира, фосфонила, фосфинила, фосфорила, фосфина, тио-сложного эфира, тио-простого эфира, галогенангидрида, ангидрида, оксима, гидразина, карбамата, фосфокислоты, фосфата, фосфоната или любой другой возможной функциональной группы, которая не подавляет биологическую активность соединений по настоящему изобретению, в незащищенном или при необходимости защищенном виде, как известно специалистам в данной области техники, например, как описано в книге Greene, et al., Protective Groups in Organic Synthesis, John Wiley и Sons, Third Edition, 1999, включенной в настоящий документ посредством ссылки.

Термины, включающие термин "алкил", такие как "алкилциклоалкил", "циклоалкилалкил", "алкиламино-группа" или "диалкиламино-группа" следует понимать как содержащие алкильную группу, определение которой дано выше, связанную с другой функциональной группой, где указанная группа связана с остальной частью соединения через последнюю из перечисленных групп, как будет понятно специалисту в данной области.

Термин «алкенил» относится к линейным и разветвленным углеродным цепям, содержащим по меньшей мере одну углерод-углеродную двойную связь. В некоторых вариантах осуществления, алкенильные группы могут включать C<sub>2</sub>-C<sub>20</sub> алкенильные группы. В других вариантах осуществления, «алкенил» включает C<sub>2</sub>-C<sub>12</sub>, C<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>, C<sub>2</sub>-C<sub>8</sub>, C<sub>2</sub>-C<sub>6</sub> или C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub> алкенильные группы. В одном варианте алкенила, число двойных связей составляет 1-3, в другом варианте алкенила число двойных связей равно одному или двум. Другие количества двойных связей углерод-углерод и атомов углерода также входят в определение данного термина, в зависимости от расположения алкенильного фрагмента в молекуле. "С<sub>2</sub>-C<sub>10</sub>-алкенильные" группы могут содержать больше одной двойной связи в цепи. Примеры включают (но не ограничиваются только ими) этенил, 1-пропенил, 2-пропенил, 1-метил-этенил, 1-бутенил, 2-бутенил, 3-бутенил, 1-метил-1-пропенил, 2-пентенил, 3-пропенил, 1-метил-2-пропенил, 2-пентенил, 3-пентенил, 2-пентенил, 3-пентенил, 2-пентенил, 3-пентенил, 2-пентенил, 3-пентенил, 3-п

пентенил, 4-пентенил, 1-метил-1-бутенил, 2-метил-1-бутенил, 3-метил-1-бутенил, 1метил-2-бутенил, 2-метил-2-бутенил, 3-метил-2-бутенил, 1-метил-3-бутенил, 2-метил-3бутенил, 3-метил-3-бутенил, 1,1-диметил-2-пропенил, 1,2-диметил-1-пропенил, 1,2диметил-2-пропенил, 1-этил-1-пропенил, 1-этил-2-пропенил, 1-гексенил, 2-гексенил, 3гексенил, 4-гексенил, 5-гексенил, 1-метил-1-пентенил, 2-метил-1-пентенил, 3-метил-1пентенил, 4-метил-1-пентенил, 1-метил-2-пентенил, 2-метил-2-пентенил, 3-метил-2пентенил, 4-метил-2-пентенил, 1-метил-3-пентенил, 2-метил-3-пентенил, 3-метил-3пентенил, 4-метил-3-пентенил, 1-метил-4-пентенил, 2-метил-4-пентенил, 3-метил-4пентенил, 4-метил-4-пентенил, 1,1-диметил-2-бутенил, 1,1-диметил-3-бутенил, 1,2-1,2-диметил-2-бутенил, 1,2-диметил-3-бутенил, диметил-1-бутенил, 1,3-диметил-1бутенил, 1,3-диметил-2-бутенил, 1,3-диметил-3-бутенил, 2,2-диметил-3-бутенил, 2,3-2,3-диметил-2-бутенил, 2,3-диметил-3-бутенил, диметил-1-бутенил, 3,3-диметил-1бутенил, 3,3-диметил-2-бутенил, 1-этил-1-бутенил, 1-этил-2-бутенил, 1-этил-3-бутенил, 2этил-1-бутенил, 2-этил-2-бутенил, 2-этил-3-бутенил, 1,1,2-триметил-2-пропенил, 1-этил-1метил-2-пропенил, 1-этил-2-метил-1-пропенил и 1-этил-2-метил-2-пропенил.

Термин «алкинил» относится к линейным и разветвленным углеродным цепям, содержащим по меньшей мере одну углерод-углеродную тройную связь. В одном варианте алкинила, число тройных связей составляет 1-3; в другом варианте алкинила число тройных связей равно одному или двум. В некоторых вариантах осуществления, алкинильные группы включают  $C_2$ - $C_{20}$  алкинильные группы. В других вариантах осуществления, алкинильные группы могут включать  $C_2$ - $C_{12}$ ,  $C_2$ - $C_{10}$ ,  $C_2$ - $C_8$ ,  $C_2$ - $C_6$  или  $C_2$ -С4 алкинильные группы. Другие количества тройных связей углерод-углерод и атомов углерода также входят в определение данного термина, в зависимости от расположения алкинильного фрагмента в молекуле. "С2-С10-алкинил" при использовании в настоящем тексте относится к линейным или разветвленным ненасыщенным углеводородным группам, содержащим от 2 до 10 атомов углерода и содержащим по меньшей мере одну тройную связь, таким как этинил, проп-1-ин-1-ил, проп-2-ин-1-ил, н-бут-1-ин-1-ил, н-бут-1-ин-3-ил, н-бут-1-ин-4-ил, н-бут-2-ин-1-ил, н-пент-1-ин-1-ил, н-пент-1-ин-3-ил, н-пент-1ин-4-ил, н-пент-1-ин-5-ил, н-пент-2-ин-1-ил, н-пент-2-ин-4-ил, н-пент-2-ин-5-ил, 3метилбут-1-ин-3-ил, 3-метилбут-1-ин-4-ил, н-гекс-1-ин-1-ил, н-гекс-1-ин-3-ил, н-гекс-1ин-4-ил, н-гекс-1-ин-5-ил, н-гекс-1-ин-6-ил, н-гекс-2-ин-1-ил, н-гекс-2-ин-4-ил, н-гекс-2-ин-4-ин-4-ил, н-гекс-2-ин-4-ил, н-гекс-2-ин-4-ил, н-гекс-2-ин-4-ил, н-гекс-2-ин-4-ил, н-гекс-2-ин-4-ил ин-5-ил, н-гекс-2-ин-6-ил, н-гекс-3-ин-1-ил, н-гекс-3-ин-2-ил, 3-метилпент-1-ин-1-ил, 3метилпент-1-ин-3-ил, 3-метилпент-1-ин-4-ил, 3-метилпент-1-ин-5-ил, 4-метилпент-1-ин-1ил, 4-метилпент-2-ин-4-ил или 4-метилпент-2-ин-5-ил и т.п.

Термин "галогеналкил" относится к алкильной группе, определение которой дано в

настоящем тексте, которая замещена одним или больше атомами галогена. Например, С<sub>1</sub>-С<sub>4</sub>-галогеналкил включает (но не ограничивается только ими) хлорметил, бромметил, дихлорметил, трихлорметил, фторметил, дифторметил, трифторметил, хлорфторметил, дихлорфторметил, 1-хлорэтил, 1-бромэтил, 1-фторэтил, 2-фторэтил, 2,2-дифторэтил, 2,2,2-трифторэтил, 2-хлор-2-фторэтил, 2-хлор-2,2-дифторэтил, 2,2-дихлор-2-фторэтил, 2,2,2-трихлорэтил, пентафторэтил и т.п.

Термин "галогеналкенил" относится к алкенильной группе, определение которой дано в настоящем тексте, которая замещена одним или больше атомами галогена.

Термин "галогеналкинил" относится к алкинильной группе, определение которой дано в настоящем тексте, которая замещена одним или больше атомами галогена.

Термин "алкокси" относится к группе алкил-О-, где алкил имеет указанное выше значение. Аналогично, термины "алкенилокси", "алкинилокси", "галогеналкокси", "галогеналкенилокси", "галогеналкинилокси", "циклоалкокси", "циклоалкенилокси", "галогенциклоалкокси" и "галогенциклоалкенилокси" относятся к группам алкенил-О-, алкинил-О-, галогеналкил-О-, галогеналкенил-О-, галогеналкинил-О-, циклоалкил-О-, циклоалкенил-О-, галогенциклоалкил-О- и галогенциклоалкенил-О-, соответственно, где алкенил, алкинил, галогеналкил, галогеналкенил, галогеналкинил, циклоалкенил, галогенциклоалкил и галогенциклоалкенил имеют указанные выше значения. Примеры С<sub>1</sub>-С<sub>6</sub>-алкокси включают (но не ограничиваются только ими) метокси,  $C_2H_5$ - $CH_2O_{-}$ , (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CHO<sub>-</sub>, н-бутокси,  $C_2H_5$ - $CH(CH_3)O_{-}$ , (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>CH- $CH_2O_{-}$  $(CH_3)_3CO_{-}$ , н-пентокси, 1-метилбутокси, 2-метилбутокси, 3-метилбутокси, диметилпропокси, 1,2-диметилпропокси, 2,2-диметил-пропокси, 1-этилпропокси, нгексокси, 1-метилпентокси, 2-метилпентокси, 3-метилпентокси, 4-метилпентокси, 1,1диметилбутокси, 1,2-диметилбутокси, 1,3-диметилбутокси, 2,2-диметилбутокси, 2,3-3,3-диметилбутокси, 1-этилбутокси, диметилбутокси, 2-этилбутокси, 1,1,2триметилпропокси, 1,2,2-триметилпропокси, 1-этил-1-метилпропокси, 1-этил-2метилпропокси и т.п..

Термин "алкилтио" относится к группе алкил-S-, где алкил имеет указанное выше значение. Аналогично, термины "галогеналкилтио", "циклоалкилтио" и т.п. относятся к группам галогеналкил-S- и циклоалкил-S-, где галогеналкил и циклоалкил имеют указанные выше значения.

Термин "алкилсульфинил" относится к группе алкил-S(O)-, где алкил имеет указанное выше значение. Аналогично, термин "галогеналкилсульфинил" относится к группе галогеналкил-S(O)-, где галогеналкил имеет указанное выше значение.

Термин "алкилсульфонил" относится к группе алкил-S(O)2-, где алкил имеет

указанное выше значение. Аналогично, термин "галогеналкилсульфонил" относится к группе галогеналкил- $S(O)_2$ -, где галогеналкил имеет указанное выше значение.

Термины «алкиламино» и «диалкиламино» относятся к группам алкил-NH- и  $(алкил)_2$ N-, где алкил имеет указанное выше значение. Аналогично, термин "галогеналкиламино" относится к группе галогеналкил-NH-, где галогеналкил имеет указанное выше значение.

"алкилкарбонил", "алкоксикарбонил", "алкиламинокарбонил" Термины "диалкиламинокарбонил" относятся к группам алкил-С(О)-, алкокси-С(О)-, алкиламино-С(О)- и диалкиламино-С(О)-, где алкил, алкокси, алкиламино и диалкиламино имеют "галогеналкилкарбонил", указанные выше значения. Аналогично, термины "галогеналкоксикарбонил", "галогеналкиламинокарбонил" И "дигалогеналкиламинокарбонил" К группам галогеналкил-С(О)-, относятся галогеналкокси-С(О)-, галогеналкиламино-С(О)- и дигалогеналкиламино-С(О)-, где галогеналкил, галогеналкокси, галогеналкиламино и дигалогеналкиламино имеют указанные выше значения.

Термин "арил" относится к одновалентной карбоциклической группе, содержащей от 6 до 14 атомов углерода, имеющей один цикл или несколько конденсированных циклов. В некоторых вариантах осуществления, арильные группы включают С<sub>6</sub>-С<sub>10</sub> арильные группы. Арильные группы включают (но не ограничиваются только ими) фенил, бифенил, нафтил, тетрагидронафтил, фенилциклопропил и инданил. Арильные группы могут быть незамещенными или быть замещены одним или более заместителями, выбранными из следующих: атом галогена, циано-группа, нитро-группа, гидрокси-группа, меркапто-группа, амино-группа, алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, циклоалкенил, галогеналкил, галогеналкенил, галогеналкинил, галогенциклоалкил, галогенциклоалкенил, алкокси-группа, алкенилокси-группа, алкинилокси-группа, галогеналкокси-группа, галогеналкенилокси-группа, галогеналкинилокси-группа, циклоалкокси-группа, циклоалкенилокси-группа, галогенциклоалкокси-группа, галогенциклоалкенилоксигруппа, алкилтио-группа, галогеналкилтио-группа, циклоалкилтио-группа, галогенциклоалкилтио-группа, алкилсульфинил, алкенилсульфинил, алкинил-сульфинил, галогеналкилсульфинил, галогеналкенилсульфинил, галогеналкинилсульфинил, алкилсульфонил, алкенилсульфонил, алкинилсульфонил, галогеналкил-сульфонил, галогеналкенилсульфонил, галогеналкинилсульфонил, алкиламино-группа, алкениламино-группа, алкиниламино-группа, ди(алкил)амино-группа, ди(алкенил)-аминогруппа, ди(алкинил)амино-группа или триалкилсилил.

Термины "аралкил" или "арилалкил" относятся к арильной группе, которая связана

с остальной частью соединения через дирадикальный алкиленовый мостик, (-CH<sub>2</sub>-)<sub>n</sub>, где n равно 1-12 и где "арил" имеет указанное выше значение.

Термин «Гетероарил» относится к одновалентной ароматической группе, содержащей 1 - 15 атомов углерода, предпочтительно от 1 до 10 атомов углерода, содержащей один или более гетероатомов кислорода, азота и серы в цикле, предпочтительно 1 - 4 гетероатома или 1 - 3 гетероатома. Гетероатомы азота и серы опционально могут быть окислены. Такие гетероарильные группы могут иметь один цикл (например, пиридил или фурил) или несколько конденсированных циклов, при условии, что точка присоединения находится на атоме гетероарильного цикла. Предпочтительные гетероарилы включают пиридил, пиридазинил, пиримидинил, пиразинил, триазинил, пирролил, индолил, хинолинил, изохинолинил, хиназолинил, хиноксалиннил, фуранил, имидазолил, оксазолил, пирролил, тиофенил, фурил, изоксазолил, пиразолил, бензофуранил и бензотиофенил. Гетероарильные циклы могут быть незамещенными или замещены одним или более фрагментами, определенными выше для термина «арил». Термин "гетероарилен" (где гетероарильная группа является мостиковой) следует толковать соответствующим образом.

Термины «Гетероциклил», «гетероциклический» или «гетероцикло» относится к полностью насыщенным или ненасыщенным циклическим группам, например, 3-7-4–7-членным моноциклическим, членным моноциклическим или 7-11-членным бициклическим или 10-15-членным трициклическим системам, которые могут содержать по меньшей мере один гетероатом в цикле, содержащем по меньшей мере один атом углерода. Каждый цикл гетероциклической группы, содержащий гетероатом, может содержать 1, 2, 3 или 4 гетероатома, выбранных из атомов азота, атомов кислорода и/или атомов серы, где гетероатомы азота и серы опционально могут быть окислены, и гетероатомы азота опционально могут быть кватернизованы. Гетероциклическая группа может быть присоединена по любому гетероатому или атому углерода в цикле или в циклической системе, и может быть незамещенной или замещенной одним или больше заместителями, как описано выше для арильных групп.

Примеры моноциклических гетероциклических групп включают (но ограничиваются только ими) пирролидинил, пирролил, пиразолил, оксетанил, пиразолинил, имидазолил, имидазолинил, имидазолидинил, оксазолил, оксазолидинил, тиазолил, тиадиазолил, изоксазолинил, изоксазолил, тиазолидинил, изотиазолил, тетрагидрофурил, тиенил, пиперидинил, изотиазолидинил, фурил, оксадиазолил, пиперазинил, 2-оксопиперазинил, 2-оксопиперидинил, 2-оксопирролидинил, оксоазепинил, азепинил, 4-пиперидонил, пиридинил, пиразинил, пиримидинил, пиридазинил, тетрагидропиранил, морфолинил, тиаморфолинил, тиаморфолинил сульфоксид, тиаморфолинил сульфон, 1,3-диоксолан и тетрагидро-1,1-диоксотиенил, триазолил, триазинил и т.п.

гетероциклических Примеры бициклических групп включают (но не ограничиваются только ими) индолил, бензотиазолил, бензоксазолил, бензодиоксолил, бензотиенил, хинуклидинил, хинолинил, тетра-гидроизохинолинил, изохинолинил, бензопиранил, индолизинил, бензофурил, хромонил, кумаринил, бензимидазолил, бензопиранил, циннолинил, хиноксалинил, индазолил, пирролопиридил, фуропиридинил (такой как фуро[2,3-c] пиридинил, ( фуро[3,2-b] пиридинил) или ( фуро[2,3-b] пиридинил), дигидроизоиндолил, дигидрохиназолинил (такой как 3,4-дигидро-4-оксо-хиназолинил), тетрагидрохинолинил и т.п. The term "гетеробициклилен" (где бициклическая гетероциклическая группа является мостиковой) следует толковать соответствующим образом.

Примеры трициклических гетероциклических групп включают карбазолил, бензидолил, фенантролинил, акридинил, фенантридинил, ксантенил и т.п.

Термин «галоген» означает атомы фтора, хлора, брома и иода. Обозначение «галоген» (например, как в термине «галогеналкил») относится ко всем степеням замещения от однократного замещения до пергалоген-замещения (например, можно проиллюстрировать для метила: хлорметил (-CH<sub>2</sub>Cl), дихлорметил (-CHCl<sub>2</sub>), трихлорметил (-CCl<sub>3</sub>)).

Под термином "обогащенный" подразумевается, что соотношение вес/вес составляет по меньшей мере примерно 1.05 или выше в пользу одного из энантиомеров. Предпочтительно, соотношение вес/вес составляет по меньшей мере примерно 1.05 или выше в пользу энантиомера, который проявляет значительную активность *in vitro* и *in vivo* (эутомер).

## Стереоизомеры и полиморфные формы

Специалистам в данной области понятно, что некоторые соединения в составе композиций по настоящему изобретению могут существовать и быть выделенными в виде оптически активных и рацемических форм. Соединения, имеющие один или более хиральных центров, включая таковой на атоме серы, могут присутствовать в виде единственных энантиомеров или диастереомеров или в виде смесей энантиомеров и/или диастереомеров. Например, хорошо известно, что сульфоксидные соединения могут быть оптически активными и могут существовать в виде отдельных энантиомеров или рацемических смесей. Кроме того, соединения в составе композиций по настоящему изобретению могут включать один или больше хиральных центров, которые приводят к

существованию теоретического числа оптически активных изомеров. Там, где соединения в составе композиций по настоящему изобретению включают и хиральных центров, соединения могут иметь до  $2^n$  оптических изомеров. Настоящее изобретение охватывает частные энантиомеры или диастереомеры каждого соединения, а также смеси различных энантиомеров и/или диастереомеров соединений по настоящему изобретению, которые обладают полезными свойствами, описанными в настоящем документе. Кроме того, настоящее изобретение охватывает композиции, содержащие один или больше конформационных изомеров (например, ротамеров), а также смеси конформационных Конформационные изомеров. изомеры изоксазолиновых соединений могут образовываться результате затруднения вращения вокруг связи, амидной присоединенной к арильному или гетероарильному кольцу (например, амидная связь, присоединенная к нафтильной группе в Формуле (IIc)). Оптически активные формы могут быть получены, например, путем разделения рацемических форм методами селективной кристаллизации, синтеза из оптически активных предшественников, хирального синтеза, хроматографического разделения с использованием хиральной неподвижной фазы или с помощью ферментативного разделения.

Кроме того, соединения в составе композиций по настоящему изобретению могут существовать в виде гидратов или сольватов, в которых определенные стехиометрические количества воды или растворителя ассоциированы с молекулой в кристаллической форме. Композиции по настоящему изобретению могут включать гидраты и сольваты действующих веществ. В некоторых вариантах осуществления, композиции по настоящему изобретению могут включать до 15% (вес/вес), до 20% (вес/вес) или до 30% (вес/вес) определенной твердой формы.

## Соли

Также в объем настоящего изобретения входят соли описанных в настоящем тексте соединений с кислотами и основаниями, в тех случаях, где это возможно.

Термин "соль с кислотой/кислые соли" охватывает соли соединений со всеми фармацевтически приемлемыми неорганическими или органическими кислотами. Неорганические кислоты включают минеральные кислоты, такие как галогеноводородные кислоты, такие как бромистоводородная кислота и хлористоводородная кислота, серная кислота, фосфорная кислота и азотная кислота. Органические кислоты включают все фармацевтически приемлемые алифатические, алициклические и ароматические карбоновые кислоты, дикарбоновые кислоты, трикарбоновые кислоты и жирные кислоты. В одном варианте, кислоты представляют собой линейные или разветвленные, насыщенные или ненасыщенные С<sub>1</sub>-С<sub>20</sub> алифатические карбоновые кислоты, которые

необязательно замещены галогенами или гидроксильными группами, или  $C_6$ - $C_{12}$ ароматические карбоновые кислоты. Примерами таких кислот являются угольная кислота, муравьиная кислота, уксусная кислота, пропионовая кислота, изопропионовая кислота, валериановая кислота, остидроксикислоты, такие как гликолевая кислота и молочная кислота, хлоруксусная кислота, бензойная кислота, метансульфоновая кислота и салициловая кислота. Примеры дикарбоновых кислот включают щавелевую кислоту, яблочную кислоту, янтарную кислоту, винную кислоту, фумаровую кислоту и малеиновую кислоту. Примером трикарбоновой кислоты является лимонная кислота. Жирные кислоты включают все фармацевтически приемлемые насыщенные или ненасыщенные алифатические или ароматические карбоновые кислоты, содержащие от 4 до 24 атомов углерода. Примеры включают масляную кислоту, изомасляную кислоту, втор-бутановую кислоту, лауриновую кислоту, пальмитиновую кислоту, стеариновую олеиновую кислоту, линолевую кислоту, кислоту, линоленовую кислоту фенилстеариновую кислоту. Другие кислоты включают глюконовую кислоту, глюкогептоновую кислоту и лактобионовую кислоту.

Термин "соли с основаниями/основные соли" охватывает соли соединений со всеми фармацевтически приемлемыми неорганическими или органическими основаниями, включая гидроксиды, карбонаты или бикарбонаты щелочных металлов или щелочно-земельных металлов. Соли, сформированные с такими основаниями, включают, например, соли щелочных или щелочно-земельных металлов, включая (но не ограничиваясь только ими) соли лития, натрия, калия, магния или кальция. Соли, сформированные с органическими основаниями, включают соли с общеизвестными углеводородными и гетероциклическими аминами, которые включают, например, соли аммония (NH<sub>4</sub><sup>+</sup>), соли алкил- и диалкиламмония, и соли с циклическими аминами, такие как соли морфолина и пиперидина.

В другом варианте осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолина или его фармацевтически приемлемой соли в комбинации с по меньшей мере одним другим действующим веществом. В одном варианте осуществления, инъецируемые композиции замедленного высвобождения содержат эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, имеющего формулу (I) - (VIIa), или его фармацевтически приемлемой соли, в комбинации с по меньшей мере одним другим действующим веществом, обладающим системной активностью.

В композициях по настоящему изобретению можно применять дополнительные

ветеринарно/фармацевтически активные ингредиенты. В некоторых вариантах осуществления, дополнительные действующие вещества могут включать (но не ограничиваются только ими) акарициды, противогельминтные средства, противопаразитарные средства и инсектициды. Противопаразитарные средства могут включать эктопаразитицидные и/или эндопаразитицидные средства.

Ветеринарные фармацевтические средства, которые можно вводить в состав композиций по настоящему изобретению, хорошо известны в данной области техники (см., например, Plumb' Veterinary Drug Handbook, 5th Edition, ed. Donald C. Plumb, Blackwell Publishing, (2005) или *The Merck Veterinary Manual*, 9th Edition, (January 2005)) и включают (но не ограничиваются только ими) акарбозу, ацепромазина малеат, ацетаминофен, ацетазоламид, ацетазоламид натрий, уксусную кислоту, ацетогидроксамовую кислоту, ацетилцистеин, ацитрецин, ацикловир, албендазол, албутерол сульфат, алфентанил, аллопуринол, алпразолам, альтреногест, амантадин, аминопентамида амикацин сульфат, аминокапроновую кислоту, гидросульфат, аминофиллин/теофиллин, амиодарон, амитриптилин, амлодипина безилат, хлорид аммония, молибденат аммония, амоксициллин, клавуланат калия, амфотрецин В дезоксихолат, амфотрецин В на липидной основе, ампициллин, ампролиум, антациды (для перорального применения), антивенин, апоморфион, апрамицина сульфат, аскорбиновую кислоту, аспрагиназу, аспирин, атенолол, атипамезол, атракурия безилат, атропина сульфат, аурнофин, ауротиоглюкозу, азаперон, азатиоприн, азитромицин, баклофен, барбитураты, беназеприл, бетаметазон, болденона ундециленат, бромиды, бромокриптина мезилат, буденозид, бупренорфин, буспирон, бусульфан, буторфанола тартрат, каберголин, кальцитонин лососевых рыб, кальцитрол, соли кальция, каптоприл, карбенициллин инданил натрий, карбимазол, карбоплатин, карпитин, карпрофен, карведилол, цефадроксил, цефазолин натрий, цефиксим, клорсулон, цефоперазон натрий, цефотаксим натрий, цефотетан динатрий, цефокситин натрий, цефподоксим проксетил, цефтиофур натрий, цефтиофур, цефтиаксон натрий, цефтазидим, цефалексин, цефалоспорины, цефапирин, активированный уголь, хлорамбуцил, хлорамфеникол, хлордиазэпоксид, хлордиазэпоксид +/- клидиниум бромид, хлортиазид, хлорфенирамина малеат, хлорпромазин, хлорпропамид, хлортетрациклин, хорионический гонадотропин (ХГЧ), хром, циметидин, ципрофлоксацин, цисаприд, цисплатин, цитратные соли, кларитромицин, клемастина фумарат, кленбутерол, клиндамицин, клофазимин, кломипрамин, клаоназепам, клонидин, клопростенол натрий, клоразепат дикалий, клорсулон, клоксациллин, кодеина фосфат, колхицин, кортикотропин косинтропин, циклофосфамид, циклоспорин, циклогептадин, цитарабин, дакарбазин,

дактиномицин/актиномицин D, далтепарин натрий, даназол, дантролен натрий, дапсон, декохинат, дефероксамина мезилат, деракоксиб, деслорелина ацетат, десмопрессина ацетат, дезоксикортикостерона пивалат, детомидин, дексаметазон, декспантенол, декстраазоксан, декстран, диазепам, диазоксид (перорально), дихлорфенамид, диклофенак натрий, диклоксациллин, диэтилкарбамазина цитрат, диэтилстилбестрол дигидротахистерол дифлоксацин, дигоксин, (DHT), дилтиазем, дименгидринат, диметилсульфоксид, динопрост трометамин, дифенилгидрамин, димеркапрол/BAL, дисопирамида фосфат, добутамин, докузат/DSS, доласетрона мезилат, домперидон, допамин, дорамектин, доксапрам, доксепин, доксорубицин, доксициклин, эдетат кальция динатрия, кальция ЭДТА, эдрофония хлорид, эналаприл/эналаприлат, эноксапарин натрий, энрофлоксацин, эфедрина сульфат, эпинефрин, эпоетин/эритропоетин, эприномектин, эпсипрантел, эритромицин, эсмолол, эстрадиол ципионат, этакриновую кислоту/этакринат натрия, этанол (спирт), этидронат натрия, этодолак, этомидат, средства для эвтаназии с пентобарбиталом, фамотидин, жирные кислоты (незаменимые/омега), фелбамат, фентанил, сульфат железа, филграстим, финастерид, фипронил, флорфеникол, флуконазол, флуцитозин, флудрокортизона ацетат, флумазенил, флуметазон, флуниксин меглумин, фторурацил (5-FU), флуоксетин, флутиказона пропионат, флувоксамина малеат, фомепизол (4-МР), фуразолидон, фуросемид, габапентин, гемцитабин, гентамицина сульфат, глимепирид, глипизид, глюкагон, глюкокортикоидные средства, глюкозамин/хондроитин сульфат, глутамин, глибурид, глицерин (перорально), гликопирролат, гонадорелин, гриссеофульвин, гвайфенезин, галотан, гемоглобин глутамер-200 (оксиглобин®), гепарин, гидроксиэтилкрахмал, гиалуронат натрия, гидразалин, гидрохлортиазид, гидрокодона битартрат, гидрокортизон, гидроморфон, гидроксимочевину, гидроксизин, ифосфамид, имидаклоприд, имидокарб дипропионат, импенем-циластатин натрий, имипрамин, инамринон лактат, инсулин, интерферон альфа-2а (человеческий рекомбинантный), иодид (натрия/калия), ипекак (сироп), иподат натрия, декстран железа, изофлуран, изопротеренол, изотретиноин, изокссуприн, итраконазол, ивермектин, каолин/пектин, кетамин, кетоконазол, кетопрофен, кеторолак трометамин, лактулозу, левпролид, левамизол, левитирацетам, левотироксин натрий, лидокаин, линкомицин, лиотиронин натрий, лизиноприл, ломустин (CCNU), луфенурон, лизин, магний, маннит, марбофлоксацин, мехлорэтамин, меклизин, меклофенамовую кислоту, медетомидин, среднецепочечные триглицериды, медроксипрогестерона ацетат, мегестрола меларсомин, мелатонин, мелоксикан, мелфалан, ацетат, меперидин, меркаптопурин, меропенем, метформин, метазоламид, метадон, метенамина метокарбамол, манделат/гиппурат, метимазол, метионин, метогекситал натрий,

метотрексат, метоксифлуран, метиленовый синий, метилфенидат, метилпреднизолон, метоклопрамид, метопролол, метронидаксол, мексилетин, миболерлон, мидазолам, милбемицин оксим, минеральное масло, миноциклин, мисопростол, митотан, митоксантрон, морфина сульфат, моксидектин, налоксон, мандролон деканоат, напроксен, наркотические (опиатные) агонистические анальгетики, неомицина сульфат, неостигмин, ниацинамид, нитазоксанид, нитенпирам, нитрофурантоин, нитроглицерин, нитропруссид натрия, низатидин, новобиоцин натрий, нистатин, октреотида ацетат, олсалазин натрий, омепрозол, ондансетрон, опиатные противодиарейные средства, орбифлоксацин, оксациллин натрий, оксазепам, оксибутинин хлорид, оксиморфон, окситетрациклин, окситоцин, памидронат динатрия, панкреплипазу, панкурония бромид, паромомицина сульфат, парозетин, пеницилламин, общеизвестные пенициллины, пенициллин G, пенициллин V калий, пентазоцин, пентобарбитал натрий, пентосан полисульфат натрия, пентоксифиллин, перголида мезилат, фенобарбитал, феноксибензамин, фенилбутазон, фенилэфрин, фенилпропаноламин, фенитоин натрий, феромоны, парентеральный фосфат, фитонадион/витамин K-1, пимобендан, пиперазин, пирлимицин, пироксикам, полисульфатированный гликозамингликан, поназурил, хлорид калия, пралидоксим хлорид, празосин, преднизолон/преднизон, примидон, прокаинамид, прокарбазин, прохлорперазин, пропантелина бромид, инъекцию пропионовой бактерии акне, пропофол, пропранолол, протамина сульфат, псевдоэфедрин, объемное слабительное подорожника, пиридостигмина бромид, пириламина малеат, пириметамин, хинакрин, хинидин, ранитидин, рифампин, s-аденозил-метионин (SAMe), физраствор/гиперосмотическое слабительное, селамектин, селегилин/1-депренил, сертралин, севофлуран, силимарин/расторопша, бикарбонат севеламер, натрия, полистиролсульфонат натрия, стибоглюконат натрия, сульфат натрия, тиосульфат натрия, соматотропин, соталол, спектиномицин, спиронолактон, станозолол, стрептокиназа, стрептозоцин, сукцимер, сукцинилхолин хлорид, сукралфат, суфентанила цитрат, сульфахлорпиридазин сульфадиазин/триметроприм, натрий, сульфадиментоксин, сульфадиментоксин/орметроприм, сульфасалазин, таурин, тепоксалин, тербинафлин, тербуталина сульфат, тестостерон, тетрациклин, тиабедазол, тиацетарсамид натрий, тиамин, тиогуанин, тиопентал натрий, тиотепу, тиротропин, тиамулин, тикарцилин динатрий, тилетамин/золазепам, тилмоксин, тиопронин, тобрамицина сульфат, токаинид, толазолон, телфенамовую кислоту, топирамат, трамадол, тримцинолона ацетонид, триентин, трилостан, тримепраксина тартрат с преднизолоном, трипеленнамин, тилосин, урдосиол, вальпроевую кислоту, ванадий, ванкомицин, вазопрессин, векурония бромид, верапамил, винбластина сульфат, винкристина фульфат, витамин Е/селен, варфарин

натрий, ксилазин, йохимбин, зафирлукаст, зидовудин (АЗТ), ацетат цинка/сульфат цинка, зонисамид и их смеси.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, известные в данной области техники арилпиразольные соединения, такие как фенилпиразолы, можно комбинировать с изоксазолиновыми соединениями в инъецируемых композициях замедленного высвобождения по настоящему изобретению. Примеры таких фенилпиразольных соединений включают (но не ограничены только ими) фипронил, пирипрол, этипрол и описанные в патентах США № 6,001,384; 6,010,710; 6,083,519; 6,096,329; 6,174,540; 6,685,954 и 6,998,131 (все включены в настоящий текст посредством ссылки, каждый из них выдан Merial, Ltd., Duluth, GA).

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, в композиции по настоящему изобретению можно добавлять один или больше макроциклических лактонов, которые выступают в качестве акарицида, противогельминтного средства и инсектицида.

Макроциклические лактоны включают (но не ограничиваются только ими) авермектины, такие как абамектин, димадектин, дорамектин, эмамектин, эприномектин, ивермектин, латидектин, лепимектин, селамектин и ML-1,694,554, и милбемицины, такие как милбемектин, милбемицин D, милбемицин оксим, моксидектин и немадектин. Также включены 5-оксо и 5-оксимные производные перечисленных авермектинов и милбемицинов.

Макроциклические лактоновые соединения известны в данной области техники, и их можно легко получать коммерчески или посредством известных в данной области методик синтеза. Сделана ссылка на широко доступную техническую и коммерческую литературу. Для авермектинов, ивермектина и абамектина можно сделать ссылку, например, на работу "Ивермектин и Abamectin", 1989, авторства М.Н. Fischer и Н. Mrozik, William C. Campbell, опубликованную Springer Verlag, или Albers-Schönberg *et al.* (1981), "Avermectins Structure Determination", J. Am. Chem. Soc., 103, 4216-4221. Относительно дорамектина, можно проконсультироваться в "Veterinary Parasitology", vol. 49, No. 1, July 1993, 5-15. Относительно милбемицинов, можно сделать ссылку, среди прочего на Davies Н.G. et al., 1986, "Avermectins и Милбемицинs", Nat. Prod. Rep., 3, 87-121, Mrozik H. et al., 1983, Synthesis Of Милбемицинs from Avermectins, Terpahedron Lett., 24, 5333-5336, Патенты США №. 4,134,973 и ЕР 0 677 054.

Макроциклические лактоны представляют собой природные соединения или их полусинтетические производные. Структуры авермектинов и милбемицинов близкородственны, например, у них есть общий сложный 16-членный макроциклический лактоновый цикл. Природные авермектины описаны в патенте США № 4,310,519, а 22,23-

дигидроавермектиновые соединения описаны в патенте США № 4,199,569 (оба включены в настоящий текст посредством ссылки). Также следует упомянуть, среди прочих, Патенты США № 4,468,390, 5,824,653, EP 0 007 812 A1, патент Великобритании 1 390 336, EP 0 002 916, и патент Новой Зеландии № 237 086. Природные милбемицины описаны в Патенте США № 3,950,360, а также в разных ссылках, процитированных в "The Merck Index"  $12^{th}$  ed., S. Budavari, Ed., Merck & Co., Inc. Whitehouse Station, New Jersey (1996). Латидектин описан в "International Nonproprietary Names for Pharmaceutical Substances (INN)", *WHO Drug Information*, vol. 17, no. 4, pp. 263-286, (2003). Полусинтетические производные вышеперечисленных классов соединений хорошо известны в данной области и описаны, например, в патентах США № 5,077,308, 4,859,657, 4,963,582, 4,855,317, 4,871,719, 4,874,749, 4,427,663, 4,310,519, 4,199,569, 5,055,596, 4,973,711, 4,978,677, 4,920,148 и EP 0 667 054.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению, содержащие 4-[5-[3-хлор-5-(трифторметил)фенил]-4,5-дигидро-5-(трифторметил)-3-изоксазолил]-N-[2-оксо-2-[(2,2,2-трифторэтил)амино]этил]-1-нафталинкарбоксамид (соединение, имеющее формулу ІІс) в комбинации с действующим веществом, представляющим собой макроциклический лактон.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению, содержащие 4-[5-[3-хлор-5-(трифторметил)фенил]-4,5-дигидро-5-(трифторметил)-3-изоксазолил]-N-[2-оксо-2-[(2,2,2-трифторэтил)амино]этил]-1-нафталинкарбоксамид (Соединение, имеющее формулу ІІс) в комбинации с ивермектином, эприномектином, селамектином, милбемицин оксимом или моксидектином.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению, содержащие 4-[5-[3-хлор-5-(трифторметил)фенил]-4,5-дигидро-5-(трифторметил)-3-изоксазолил]-N-[2-оксо-2-[(2,2,2-трифторэтил)амино]этил]-1-нафталинкарбоксамид, обогащенный (S)-энантиомером или в виде практически чистого (S)-энантиомера (соединение, имеющее формулу (S)-IIc), в комбинации с действующим веществом, представляющим собой макроциклический лактон.

В другом варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению, содержащие 4-[5-[3-хлор-5-(трифторметил)фенил]-4,5-дигидро-5-(трифторметил)-3-изоксазолил]-N-[2-оксо-2-[(2,2,2-трифторэтил)амино]этил]-1-нафталинкарбоксамид, обогащенный (S)-энантиомером или в

виде практически чистого (S)-энантиомера (Соединение, имеющее формулу (S)-IIc), в комбинации с ивермектином, эприномектином, селамектином, милбемицин оксимом или моксидектином.

В другом варианте осуществления, настоящее изобретение охватывает инъецируемый препарат замедленного высвобождения, содержащий изоксазолиновое соединение в комбинации с соединениями системного действия из класса акарицидов или инсектицидов, известных в качестве регуляторов роста насекомых (IGR). Соединения, принадлежащие к указанной группе, хорошо известны специалистам и представляют широкое разнообразие различных классов химических соединений. Данные соединения проявляют активность, нарушая развитие или рост насекомых-вредителей. Регуляторы роста насекомых описаны, например, в патентах США № 3,748,356, 3,818,047, 4,225,598, 4,798,837, 4,751,225, Европейском патенте 0 179 022 или патенте Великобритании 2 140 010, а также в патентах США № 6,096,329 и 6,685,954 (все они включены в настоящий текст посредством ссылки).

В одном варианте, IGR представляет собой соединение, которое является мимиком ювенильного гормона. Примеры мимиков ювенильного гормона включают азадирахтин, диофенолан, феноксикарб, гидропрен, кинопрен, метопрен, пирипроксифен, тетрагидроазадирахтин и 4-хлор-2(2-хлор-2-метил-пропил)-5-(6-йод-3-пиридилметокси)пиридазин-3(2H)-он.

В одном варианте осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению содержат эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолина, имеющего формулу (I) - (VI), или его фармацевтически приемлемой соли, в комбинации с метопреном или пирипроксифеном.

В другом варианте осуществления, IGR соединение представляет собой ингибитор синтеза хитина. Ингибиторы синтеза хитина включают хлорофлуазурон, циромазин, дифлубензурон, флуазурон, флуциклоксурон, флуфеноксурон, гексафлуморон, луфенурон, тебуфенозид, тефлубензурон, трифлуморон, нофалурон, 1-(2,6дифторбензоил)-3-(2-фтор-4-(трифторметил)фенилмочевину, 1-(2,6-дифтор-бензоил)-3-(2фтор-4-(1,1,2,2-тетрафторэтокси)-фенилмочевину и 1-(2,6-дифторбензоил)-3-(2-фтор-4трифторметил) фенилмочевину.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, в препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению также можно добавлять инсектициды, убивающие взрослых насекомых и клещей. Они включают пиретрины (которые включают цинерин I, цинерин II, жасмолин II, пиретрин II и их смеси) и пиретроиды, и карбаматы, включая (но не ограничиваясь только ими)

беномил, карбанолат, карбарил, карбофуран, меттиокарб, метолкарб, промацил, пропоксур, алдикарб, бутокарбоксим, оксамил, тиокарбоксим и тиофанокс. В одном варианте осуществления, композиции могут включать перметрин в комбинации с изоксазолиновым действующим веществом.

В некоторых вариантах осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению могут включать одно или более антинематодных средств, включая (но не ограничиваясь только ими) активные вещества из следующих классов: бензимидазолы, имидазотиазолы, тетрагидропиримидины или органофосфаты. В некоторых вариантах осуществления, в композиции могут входить бензимидазолы, включая (но не ограничиваясь только ими) тиабендазол, камбендазол, парбендазол, оксибендазол, мебендазол, флубендазол, фенбендазол, оксфендазол, албендазол, циклобендазол, фебантел, тиофанат и его о,о-диметильный аналог.

В других вариантах осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению могут включать имидазотиазольные соединения, включая (но не ограничиваясь только ими) тетрамизол, левамизол и бутамизол. В других вариантах осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению могут включать тетрагидропиримидиновые действующие вещества, включая (но не ограничиваясь только ими) пирантел, оксантел и морантел.

Подходящие органофосфатные действующие вещества включают (но не ограничиваются только ими) кумафос, трихлорфон, галоксон, нафталофос и дихлорфос, гептенофос, мевинфос, монокротофос, тетраэтилпирофосфат и тетрахлорвинфос.

В других вариантах осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению могут включать антинематодные соединения фенотиазин и пиперазин в виде нейтральных соединений или в виде различных солей, диэтилкарбамазин, фенолы, такие как дисофенол, соединения мышьяка, такие как арсенамид, этаноламины, такие как бефений, тений клозилат и метиридин; цианиновые красители, включая пирвиний хлорид, пирвиний памоат и дитиазанин иодид; изотиоцианаты, включая битосканат, сурамин натрий, фталофин, и различные природные вещества, включая (но не ограничиваясь только ими), гигромицин В, α-сантонин и каиновую кислоту.

В других вариантах осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению могут включать противотрематодные средства. Подходящие противотрематодные средства включают (но не ограничиваются только ими) мирацилы, такие как мирацил D и мирасан, празиквантел, эпсипрантел, клоназепам и его 3-метильное производное, олтипраз, лукантон, гикантон, оксамнихин, амосканат, ниридазол,

нитроксинил, различные бисфенольные соединения, известные в данной области техники, включая гексахлорофен, битионол, битионол сульфоксид и менихлофолан; различные салициланилидные соединения, включая трибромсалан, оксиклозанид, клиоксанид, рафоксанид, бротианид, бромоксанид и клосантел; триклабендазол, диамфенетид, клорсулон, гетолин и эметин.

Противоцестодные соединения также можно преимущественно применять с препаратах замедленного высвобождения по настоящему изобретению, включая (но не ограничиваясь только ими) празиквантел, эпсипрантел и ареколин в виде различных солей, бунамидин, никлозамид, нитросканат, паромомицин и паромомицин II.

В других вариантах осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению могут включать другие действующие вещества, эффективные против членистоногих паразитов. Подходящие действующие вещества включают (но не ограничиваются только ими) бромциклен, хлордан, ДДТ, эндосульфан, линдан, метоксихлор, токсафен, бромофос, бромофос-этил, карбофенотион, хлорфенвинфос, хлорпирифос, кротоксифос, цитиоат, диазинон, дихлорентион, диэмтоат, диоксатион, этион, фамфур, фенитротион, фентион, фосфпират, иодофенфос, малатион, налед, фосалон, фосмет, фоксим, пропетамфос, роннел, стирофос, аллетрин, цигалотрин, циперметрин, дельтаметрин, фенвалерат, флуцитринат, перметрин, фенотрин, пиретрины, ресметрин, бензилбензоат, дисульфид углерода, дифлубензурон, кротамитон, дифениламин, дисульфирам, изоборнилтиоцианатоацетат, метропрен, моносульфирам, пиренонилбутоксид, ротенон, трифенилолова ацетат, трифенилолова гидроксид, ДЭТА, диметилфталат, 1,5а,6,9,9а,9b-гексагидро-4а(4H)-И соединения дибензофуранкарбоксальдегид (MGK-11), 2-(2-этилгексил)-3а,4,7,7а-тетрагидро-4,7метано-1Н-изоиндол-1,3(2Н)дион (MGK-264),дипропил-2,5-пиридиндикарбоксилат (MGK-326) и 2-(октилтио) этанол (MGK-874).

Антипаразитарное средство, которое можно комбинировать с изоксазолиновыми соединениями в препаратах замеделенного высвобождения по настоящему изобретению, может представлять собой биологически активный пептид или белок, включая (но не ограничиваясь только ими) депсипептиды, которые работают в нейромышечном соединении посредством стимулирования пресинаптических рецепторов, принадлежащих к семейству секретиновых рецепторов, что приводит к параличу и смерти паразитов. В одном варианте депсипептида, депсипептид представляет собой эмодепсид (смотри Willson et al., *Parasitology*, Jan. 2003, 126(Pt 1):79-86). В другом варианте депсипептида, депсипептид представляет собой PF1022a или его производное.

В других вариантах осуществления, инъецируемые препараты замедленного

высвобождения по настоящему изобретению могут включать действующее вещество из неоникотиноидного класса пестицидов. Неоникотиноиды связывают и ингибируют специфические никотинацетилхолиновые рецепторы насекомых. В одном варианте осуществления, неоникотиноидное инсектицидное средство, которое комбинировать с изоксазолиновым соединением с образованием инъецируемого препарата замедленного высвобождения по настоящему изобретению, представляет собой имидаклоприд. Имидаклоприд является хорошо известным неоникотиноидным действующим веществом и представляет собой ключевой активный ингредиент в паразитицидных продуктах для местного применения Advantage<sup>®</sup>, Advantage<sup>®</sup> II, K9 Advantix<sup>®</sup> и K9 Advantix<sup>®</sup> II, реализуемых компанией Bayer Animal Health, и в пероральном мягком жевательном препарате Advantus<sup>TM</sup> от Piedmont Animal Health. Средства из данного класса описаны, например, в патенте США № 4,742,060 или в ЕР 0 892 060.

В другом варианте осуществления, инъецируемые препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению могут включать нитенпирам, другое действующее вещество из неоникотиноидного класса пестицидов. Нитенпирам имеет изображенную ниже химическую структуру и является активным ингредиентом в продукте для перорального введения CAPSTAR<sup>TM</sup> Tablets, реализуемом компанией Novartis Animal Health.

Нитенпирам является активным средством против взрослых особей блох при ежедневном введении посредством пероральной таблетки. Нитенпирам работает посредством нарушения нормальной нервной трансмиссии и приводит к смерти насекомого. Нитенпирам обладает очень быстрым началом действия против блох. Например, CAPSTAR<sup>TM</sup> Tabets начинают свое воздействие на блох в течение 30 минут после введения и предназначены для применения один раз в день. Однако, активность для нитенпирама известна только в случае перорального введения в качестве системного паразитицдного средства, как в случае CAPSTAR<sup>TM</sup> Tablets.

В некоторых вариантах осуществления, инсектицидное средство, которое можно комбинировать с препаратами замедленного высвобождения по настоящему изобретению, представляет собой семикарбазон, такой как метафлумизон.

В другом варианте осуществления, препараты замедленного высвобождения по

настоящему изобретению предпочтительно могут содержать комбинацию изоксазолиновых соединений, известных в данной области. Такие активные средства описаны в документах WO 2007/079162, WO 2007/075459 и US 2009/0133319, WO 2007/070606 и US 2009/0143410, WO 2009/003075, WO 2009/002809, WO 2009/024541, WO 2005/085216 и US 2007/0066617 и WO 2008/122375, которые все полностью включены в настоящий текст посредством ссылки.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, нодулиспоровую кислоту и ее производные (класс известных акарицидных, противогельминтных, антипаразитических и инсектицидных средств) можно добавлять в препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению. Данные соединения применяют для лечения или профилактики инфекций у людей и животных, и они описаны, например, в патентах США № 5,399,582, 5,962,499, 6,221,894 и 6,399,786, каждый из которых полностью включен в настоящий текст посредством ссылки. Препараты могут включать одно или больше из известных производных нодулиспоровой кислоты, включая все стереоизомеры, такие как описанные в процитированных выше патентах.

В другом варианте осуществления, противогельминтные соединения из класса аминоацетонитрилов (AAD), такие как монепантел (ZOLVIX) и т.п., можно комбинировать с препаратами замедленного высвобождения по настоящему изобретению. Данные соединения описаны, например, в WO 2004/024704 и патенте США № 7,084,280 (включены посредством ссылки); Sager et al., Veterinary Parasitology, 2009, 159, 49-54; Kaminsky et al., Nature vol. 452, 13 March 2008, 176-181.

Композиции по настоящему изобретению также могут включать арилоазол-2-ил цианоэтиламино-соединения, такие как описанные в патенте США № 8,088,801, выданном Soll et al., полное содержание которого включено в настоящий текст посредством ссылки, и тиоамидные производные данных соединений, как описано в патенте США № 7,964,621, который включен в настоящий текст посредством ссылки.

Инъецируемые препараты замедленного высвобождения ПО настоящему изобретению также можно комбинировать с парагерквамидными соединениями и производными этих соединений, включая дерквантел (см Ostlind et al., Research in Veterinary Science, 1990, 48, 260-61; и Ostlind et al., Medical and Veterinary Entomology, 1997, 11, 407-408). Семейство парагерквамидных соединений является известным классом соединений, которые содержат спиродиоксепиноиндольное ядро, обладающее активностью в отношении определенных паразитов (см. Tet. Lett. 1981, 22, 135; J. Antibiotics 1990, 43, 1380, и J. Antibiotics 1991, 44, 492). Кроме того, структурно

родственное семейство маркфортинов, таких как маркфортины А-С, также известно и может комбинироваться с препаратами по настоящему изобретению (см. *J. Chem. Soc.* – *Chem. Comm.* 1980, 601 и *Tet. Lett.* 1981, *22*, 1977). Дополнительную информацию по производным парагерквамидов можно найти, например, в WO 91/09961, WO 92/22555, WO 97/03988, WO 01/076370, WO 09/004432, патенте США №. 5,703,078 и патенте США №. 5,750,695, полное содержание каждого из которых включено в настоящий текст посредством ссылки.

В другом варианте осуществления настоящего изобретения, композиции могут действующее вырабатываемое включать вещество спинозин, почвенными актиномицетами Saccharopolyspora spinosa (см., например, Salgado V.L. and Sparks T.C., "The Spinosyns: Chemistry, Biochemistry, Mode of Action, and Resistance" B Comprehensive Molecular Insect Science, vol. 6, pp. 137-173, 2005), или полусинтетическое спинозиновое действующее вещество. Спинозины обычно называют факторами или компонентами А, В, C, D, E, F, G, H, J, K, L, M, N, 0, P, Q, R, S, T, U, V, W или Y, и любые из этих компонентов, или их комбинация, могут применяться в композициях по настоящему изобретению. Спинозиновое соединение может представлять собой 5,6,5-трициклическую систему, сконденсированную с 12-членным макроциклическим лактоном, нейтральным сахаром (рамноза) и амино-сахаром (форозамин). Эти и другие природные спинозиновые соединения, включая 21-бутенил спинозин, вырабатываемый Saccharopolyspora pagona, которые могут применяться в композициях по настоящему изобретению, можно получить ферментативными методами по известным в данной области методикам. Другие спинозиновые соединения, которые могут применяться в композициях по настоящему изобретению, описаны в патентах США № 5,496,931; 5,670,364; 5,591,606; 5,571,901; 5,202,242; 5,767,253; 5,840,861; 5,670,486; 5,631,155 и 6,001,981, полное содержание каждого из которых включено в настоящий текст посредством ссылки. Спинозиновые соединения могут включать (но не ограничиваются только ими) спинозин А, спинозин D, спиносад, спинеторам или их комбинацию. Спиносад представляет собой комбинацию спинозина А и спинозина D, а спинеторам представляет собой комбинацию 3'-этокси-5,6дигидро спинозина J и 3'-этокси спинозина L.

В целом, дополнительное действующее вещество включено в препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению в количестве от примерно 0,1 мкг до примерно 1000 мг. Более часто, дополнительное действующее вещество может входить в состав в количестве от примерно 10 мкг до примерно 500 мг, от примерно 1 мг до примерно 300 мг, от примерно 10 мг до примерно 200 мг, или от примерно 10 мг до примерно 100 мг.

В других вариантах осуществления настоящего изобретения, дополнительное действующее вещество может быть включено в композицию в таком количестве, чтобы обеспечить дозировку от примерно 5 мкг/кг до примерно 50 мг/кг веса животного. В других вариантах осуществления, дополнительное действующее вещество может входить в композицию в количестве, достаточном для обеспечения дозировки от примерно 0,01 мг/кг до примерно 30 мг/кг, от примерно 0,1 мг/кг до примерно 20 мг/кг, или от примерно 0,1 мг/кг до примерно 10 мг/кг веса животного. В других вариантах осуществления, дополнительное действующее вещество может присутствовать в дозировке от примерно 5 мкг/кг до примерно 200 мкг/кг, или от примерно 0,1 мг/кг до примерно 1 мг/кг веса животного. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, дополнительное действующее вещество присутствует в дозировке от примерно 0,5 мг/кг до примерно 50 мг/кг.

В одном варианте осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению, которые содержат по меньшей мере изоксазолиновое действующее вещество, фармацевтически приемлемый полимер и растворитель, неожиданно показали себя стабильными и эффективными в отношении широкого спектра эктопаразитов, и возможно также эндопаразитов, если в состав входит другое действующее вещество, в течение продолжительного периода времени; например, периода от трех (3) до двенадцати (12) месяцев, при этом демонстрируя превосходные свойства в отношении места инъекции.

Дозированные формы могут содержать от примерно 0,5 мг до примерно 5 г комбинации действующих веществ. Более типично, количество действующего вещества (веществ) в композициях по настоящему изобретению составляет от примерно 1 мг до примерно 3 г. В другом варианте осуществления, количество действующего вещества (веществ) в композициях составляет от примерно 20 мг до примерно 3 г. В другом варианте осуществления, количество действующего вещества (веществ), присутствующего в композициях, составляет от примерно 20 мг до примерно 2 г, от примерно 20 мг до примерно 1,5 г, или от примерно 20 мг до примерно 1 г. В других вариантах осуществления, количество действующего вещества (веществ) в композициях составляет от примерно 20 мг до примерно 500 мг, от примерно 30 мг до примерно 200 мг, или от примерно 50 мг до примерно 200 мг. В другом варианте осуществления, количество действующего вещества (веществ), присутствующего в композициях, составляет от примерно 50 мг до примерно 2 г, от примерно 50 мг до примерно 1 г, или от примерно 50 мг до примерно 500 мг. В другом варианте осуществления настоящего изобретения, количество действующего вещества (веществ) составляет от примерно 100

мг до примерно 2 г, от примерно 100 мг до примерно 1 г, или от примерно 100 мг до примерно 500 мг.

В другом варианте осуществления, количество действующего вещества (веществ) составляет от примерно 1 мг до примерно 500 мг действующего вещества, от примерно 1 мг до примерно 100 мг, или от примерно 1 мг до примерно 25 мг. В других вариантах осуществления, количество действующего вещества, присутствующего в композиции, составляет от примерно 10 мг от примерно 50 мг, или от примерно 10 мг до примерно 100 мг. В других вариантах осуществления, количество действующего вещества, присутствующего в композиции, составляет от примерно 50 мг до примерно 200 мг, от примерно 100 мг до примерно 300 мг, от примерно 100 мг до примерно 400 мг, от примерно 400 мг до примерно 600 мг, от примерно 400 мг до примерно 600 мг, от примерно 400 мг до примерно 600 мг.

Композиции по настоящему изобретению готовят смешиванием надлежащих количеств действующих веществ, фармацевтически приемлемого полимера, растворителя и, необязательно, антиоксиданта, фармацевтически приемлемой добавки и/или вспомогательного вещества, с получением препарата по настоящему изобретению. В некоторых вариантах осуществления, препараты по настоящему изобретению можно получить согласно методикам приготовления таких форм, описанным в общеизвестных в данной области источниках, например, в работе Remington — The Science and Practice of Pharmacy (21st Edition) (2005), Goodman & Gilman's The Pharmacological Basis of Therapeutics (11th Edition) (2005) и Ansel's Pharmaceutical Dosage Forms and Drug Delivery Systems (8th Edition), edited by Allen et al., Lippincott Williams & Wilkins, (2005).

#### Способы лечения

В другом аспекте настоящего изобретения, описан способ предотвращения или лечения паразитарной инфекции/заражения у животного, включающий введение животному инъецируемого препарата замедленного высвобождения, содержащего эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового соединения, фармацевтически приемлемый полимер и растворитель. Препараты по настоящему изобретению обладают длительной эффективностью в отношении эктопаразитов (например, блох и клещей), и в некоторых вариантах осуществления, в которых композиции включают дополнительное действующее вещество, они могут также обладать активностью в отношении эндопаразитов, поражающих животных.

В одном варианте осуществления настоящего изобретения, описаны способы лечения или предотвращения паразитарной инфекции или заражения у домашних животных, включающие введение животному инъецируемого препарата замедленного

высвобождения, содержащего эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества. Эктопаразиты, в отношении которых эффективны способы и композиции по настоящему изобретению, включают (но не ограничиваются только ими) блох, клещей, зудней, комаров, мух и вшей. В некоторых вариантах осуществления, когда препараты по настоящему изобретению включают одно или больше дополнительных действующих веществ, которые активны в отношении внутренних паразитов, описанные композиции и способы по настоящему изобретению могут также обладать активностью в отношении эндопаразитов, включая (но не ограничиваясь только ими) цестоды, нематоды, анкилостомы и круглые черви из пищеварительного тракта животных и человека.

В одном варианте осуществления лечения от эктопаразитов, эктопаразиты представляют собой одно или больше насекомых, или паукообразных, включая представителей родов Ctenocephalides, Rhipicephalus, Dermacentor, Ixodes, Amblyomma, Haemaphysalis, Hyalomma, Sarcoptes, Psoroptes, Otodectes, Chorioptes, Hypoderma, Damalinia, Linognathus, Haematopinus, Solenoptes, Trichodecte и Felicola.

В другом варианте осуществления лечения от эктопаразитов, эктопаразиты принадлежат к родам *Ctenocephalides*, *Rhipicephalus*, *Dermacentor* и/или *Ixodes*. Подвергающиеся лечению эктопаразиты включают (но не ограничиваются только ими) блох, клещей, зудней, комаров, мух, вшей, мясных мух и их комбинации. Частные примеры включают (но не ограничиваются только ими) блох собак и кошек (виды рода *Ctenocephalides*, такие как *Ctenocephalides felis*, *Ctenocephalides canis* и т.п.), клещей (виды рода *Rhipicephalus*, *Ixodes*, *Dermacentor*, *Amblyomma* и т.п.) и зудней (виды рода *Demodex*, *Sarcoptes*, *Otodectes* и т.п.), вшей (виды рода *Trichodectes*, *Cheyletiella*, *Linognathus* и т.п.), комаров (виды рода *Aedes*, *Culex*, *Anopheles* и т.п.) и мух (виды рода *Haematobia*, включая *Haematobia irritans*, виды рода *Musca*, *Stomoxys*, включая *Stomoxys calcitrans*, виды рода *Dermatobia*, *Cochliomyia* и т.п.).

Дополнительные примеры эктопаразитов включают (но не ограничиваются только ими) клещей из рода *Rhipicephalus*, в особенности виды *microplus* (кольчатый клещ), *decoloratus* и *annulatus*; миазы, такие как *Dermatobia hominis* (известный в Бразили как Berne) и *Cochliomyia hominivorax* (зеленая падальница); овечьи миазы, такие как *Lucilia sericata*, *Lucilia cuprina* (известны в Австралии, Новой Зеландии и Южной Африке как blowfly strike), настоящие мухи, а именно такие, у которых взрослые особи представляют собой паразитов, такие как *Haematobia irritans* (малая коровья жигалка) и *Stomoxys calcitrans* (жигалка обыкновенная); вши, такие как *Linognathus vituli* и т.д..; и зудни, такие как *Sarcoptes scabiei* и *Psoroptes ovis*. Приведенный выше список неполный, и другие

эктопаразиты хорошо известны в данной области как вредные и опасные для животных и людей. Они включают, например, личинки мигрирующих двукрылых.

В некоторых вариантах осуществления настоящего изобретения, композицию можно также применять для лечения от эндопаразитов, таких как гельминты, выбранные из группы, состоящей из <u>Anaplocephala</u>, Ancylostoma, Necator, Ascaris, Capillaria, Cooperia, <u>Dipylidium</u>, Dirofilaria, Echinococcus, Enterobius, Fasciola, Haemonchus, Oesophagostomum, Ostertagia, Toxocara, Strongyloides, Toxascaris, Trichinella, Trichuris, Angiostrongylus и Trichostrongylus, среди прочих.

В одном варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны способы лечения и предотвращения паразитарных инфекций и заражений у животных (диких или домашних), включая сельскохозяйственных и комнатных животных, таких как кошки, собаки, лошади, птицы (включая кур), овцы, козы, свиньи, олени, индейки и крупный рогатый скот, имея целью избавление указанных животных-хозяев от паразитов, широко встречающихся у таких животных.

В одном варианте осуществления, в настоящем изобретении описаны способы и композиции для лечения или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у комнатных животных, включая (но не ограничиваясь только ими), кошек и собак. Описанные способы и композиции особенно эффективны для предотвращения или лечения паразитарных инфекций у кошек и собак в виде блох и клещей.

В другом варианте осуществления, способы и композиции по настоящему изобретению применяют для лечения или предотвращения паразитарных инфекций и заражений у крупного рогатого скота или овец. При лечении сельскохозяйственных животных, таких как крупный рогатый скот или овцы, описанные способы и композиции особенно эффективны против *Rhipicephalus (Boophilus) microplus, Haematobia irritans* (малая кровья жигалка), *Stomoxys calcitrans* (жигалка обыкновенная), и овечьих миаз, таких как *Lucilia sericata*, *Lucilia cuprina* (известны в Австралии, Новой Зеландии и Южной Африке как blowfly strike).

Термины "лечение" или "лечить" предназначены для обозначения введения препарата замедленного высвобождения по настоящему изобретению животному, которое страдает от паразитарной инфекции, для уничтожения паразитов или снижения числа паразитов, поражающих животное, подвергаемое лечению. Следует отметить, что композиции по настоящему изобретению можно применять для профилактики подобной паразитарной инфестации.

Термины "предотвращать", "предотвращение" или "профилактика" предназначены для обозначения введения препарата замедленного высвобождения по настоящему

изобретению животному до того, как проявится паразитарное заражение или инфекция, чтобы не происходило указанного заражения или инфекции.

Препараты по настоящему изобретению вводят в паразитицидно эффективных количествах, пригодных для уменьшения численности конкретных паразитов до требуемой степени, как описано ниже. В каждом аспекте изобретения, соединения и композиции по настоящему изобретению можно применять против одного вида паразитов или против их комбинаций.

Под термином "противопаразитарно эффективное количество" понимают количество композиции по настоящему изобретению, достаточное для уничтожения или снижения количества паразитов, заражающих животное. В некоторых вариантах осуществления, эффективное количество действующего вещества достигает по меньшей мере 70%-ной эффективности (% уменьшения в сравнении с контрольным образцов) против заданных паразитов. В других вариантах осуществления, эффективное количество действующего вещества достигает по меньшей мере 80%-ной, или по меньшей мере 90%-ной эффективности против заданных паразитов. Предпочтительно, эффективное количество действующего вещества достигает по меньшей мере 95%-ной, по меньшей мере 98%-ной или 100%-ной эффективности против заданных паразитов.

В целом, достаточной будет дозировка от примерно 0,001 до примерно 100 мг на кг веса тела, в виде однократной дозы или в виде нескольких разделенных доз, в течение периода времени от 1 до 5 дней, но, разумеется, могут быть случаи, когда показаны более высокие или низкие дозировки, и такие случае также входят в объем настоящего изобретения. Квалифицированный специалист в данной области обладает навыками определения конкретного режима дозирования для каждого хозяина и паразита.

В некоторых вариантах осуществления для домашних животных, дозировка изоксазолинового действующего вещества, вводимого из инъецируемых препаратов замедленного высвобождения по настоящему изобретению, составляет от примерно 0,1 до примерно 50 мг на кг веса тела. Более типично, дозировка вводимого изоксазолинового действующего вещества составляет от примерно 0,5 до примерно 40 мг/кг или от примерно 0,5 до примерно 30 мг/кг веса тела. В другом варианте осуществления, дозировка вводимого изоксазолинового действующего вещества составляет от примерно 10 до примерно 40 мг/кг, от примерно 15 до примерно 35 мг/кг, или от примерно 20 до примерно 30 мг/кг веса тела. В другом варианте осуществления, дозировка изоксазолинового действующего вещества составляет от примерно 20 до примерно 25 мг/кг веса тела.

В других вариантах осуществления, вводимая дозировка может быть ниже, в

зависимости от животного и вводимого изоксазолина. Например, если композиция содержит более активный энантиомер изоксазолиновых соединений, можно вводить более низкую дозировку. В некоторых вариантах осуществления, дозировка составляет от примерно 0,1 до примерно 30 мг/кг веса тела. В другом варианте осуществления, дозировка может составлять от примерно 0,1 до примерно 20 мг/кг, или от примерно 0,1 до примерно 10 мг/кг веса тела. В других вариантах осуществления, дозировка может составлять от примерно 1 до примерно 20 мг/кг веса тела, или от примерно 1 до примерно 10 мг/кг. В другом варианте осуществления, дозировка может составлять от примерно 5 до примерно 20 мг/кг, или от примерно 10 до примерно 20 мг/кг веса тела. В другом варианте осуществления, дозировка может составлять от примерно 30 мг/кг веса тела.

В других вариантах осуществления для лечения сельскохозяйственных животных, таких как крупный рогатый скот или овцы, дозировка вводимого изоксазолинового действующего вещества может составлять от примерно 0,1 до примерно 40 мг/кг веса тела. Более типично, вводимая дозировка составляет от примерно 1 до примерно 30 мг/кг, от примерно 1 до примерно 20 мг/кг, или от примерно 1 до примерно 10 мг/кг веса тела. В другом варианте осуществления, дозировка может составлять от примерно 10 до примерно 25 мг/кг, от примерно 15 до примерно 30 мг/кг веса тела, или от примерно 20-30 мг/кг веса тела.

В другом варианте осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению обеспечивают эффективность в отношении блох и/или клещей по меньшей мере 90% или выше в течение примерно 6 месяцев или больше. В другом варианте осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению обеспечивают эффективность в отношении блох и/или клещей по меньшей мере 95% или выше в течение примерно 6 месяцев или больше. В другом варианте осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению обеспечивают эффективность в отношении блох и/или клещей по меньшей мере 90% или выше в течение примерно 9 месяцев или больше. В другом варианте осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению обеспечивают эффективность в отношении блох и/или клещей по меньшей мере 90% или выше в течение примерно 12 месяцев или больше. В другом варианте осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению обеспечивают эффективность в отношении блох и/или клещей у кошек и собак по меньшей мере от примерно 90% в течение 2 месяцев или больше. В другом варианте осуществления, препараты замедленного высвобождения по настоящему изобретению обеспечивают эффективность в отношении блох и/или клещей у кошек и собак по меньшей мере от примерно 95% в течение 3 месяцев или больше. В другом варианте осуществления, композиции обеспечивают эффективность примерно 95% в течение примерно 5 месяцев или дольше.

В другом аспекте настоящего изобретения, описан набор для лечения или предотвращения паразитарных инфекций у животного, который содержит препарат замедленного высвобождения по настоящему изобретению и шприц или дозирующее устройство.

#### <u>ПРИМЕРЫ</u>

Настоящее изобретение далее описано с привлечение приведенных неограничивающих примеров, которые дополнительно иллюстрируют изобретение, и не предназначены и не должны интерпретироваться как ограничивающие объем настоящего изобретения.

## Примеры препаратов

Перечисленные далее инъецируемые препараты замедленного высвобождения готовили посредством смешивания ингредиентов. Если не указано иное, концентрация каждого компонента выражена в процентах (%) по весу (вес/вес), и МW означает средний молекулярный вес.

## Пример 1:

Соединение, имеющее формулу (IIc)	26%
PLGA со средним мол.весом (MMW) (50:50)	1%
Пропиленкарбонат	50,9%
Триацетин	22,2%
BHT	0,02%.

#### Пример 2

Соединение, имеющее формулу (IIc)	26%
Низкомолекулярный (LMW) PLGA (50:50)	5%
Пропиленкарбонат	48,0%
Триацетин	21,0%
BHT	0,02%.

## Пример 3

Соединение, имеющее формулу (IIc)	26%
MMW PLGA (50:50)	5%
Пропиленкарбонат	48,0%

ВНТ	Триацетин	21,0% 0,02%.
		,
Прим	ep 4	
	Соединение, имеющее формулу (Пс)	20%
	MMW PLGA (50:50)	3%
Пропі	иленкарбонат	53,9%
	Триацетин	23,1%
BHT		0,02%.
Прим	rep 5	
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	26%
	MMW PLGA (50:50)	3%
Пропі	иленкарбонат	49,7%
	Триацетин	21,3%
BHT		0,02%.
Прим	ер 6	
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	20%
	LMW PLGA (50:50)	5%
Проп	иленкарбонат	52,5%
	Триацетин	22,5%
BHT		0,02%.
Прим	тер 7	
	Соединение, имеющее формулу (S)-Пс	20%
	MMW PLGA (50:50)	5%
Пропі	иленкарбонат	52,5%
	Триацетин	22,5%
BHT		0,02%.
Прим	тер 8	
	Соединение, имеющее формулу (S)-Пс	10%
	LMW PLGA (50:50)	5%
Пропі	иленкарбонат	59,5%

	Триацетин	25,5%
BHT	•	0,02%.
Прим	ер 9	
	Соединение, имеющее формулу (S)-Пс	10%
	LMW PLGA (50:50)	2,5%
Пропі	иленкарбонат	61,25%
	Триацетин	26,25%
BHT		0,02%.
Прим	rep 10	
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	20%
	LMW PLGA (50:50)	7%
Пропі	иленкарбонат	51,1%
	Триацетин	21,9%
BHT		0,02%.
Прим	ep 11	
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	20%
	MMW PLGA (50:50)	5%
Проп	иленкарбонат	52,5%
	Триацетин	22,5%
BHT		0,02%.
Прим	rep 12	
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	20%
	High molecular weight (HMW) PLGA (75:25)	5%
Пропі	иленкарбонат	52,5%
	Триацетин	22,5%
BHT		0,02%.
Прим	rep 13	
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	15%
	HMW PLGA (75:25)	5%
Проп	иленкарбонат	56%

Триацетин		24%
ВНТ		0,02%.
Пример 14		
Соединение, им	еющее формулу (IIc)	20%
LMW PLGA (50	:50)	5%
Пропиленкарбонат		75%
BHT		0,02%.
Пример 15		
Соединение, им	еющее формулу (IIc)	20%
LMW PLGA (50	:50)	5%
Пропиленкарбонат		73%
Полоксамер 124		2%
BHT		0,02%.
Пример 16		
Соединение, им	еющее формулу (IIc)	20%
LMW PLGA (50	:50)	5%
Пропиленкарбонат		55%
Полоксамер 124		20%
BHT		0,02%.
Пример 17		
Соединение, им	еющее формулу (IIc)	20%
HMW PLGA (50	):50)	5%
Пропиленкарбонат		52,5%
Триацетин		22,5%
BHT		0,02%.
Пример 18		
Соединение, им	еющее формулу (IIc)	20%
HMW PLGA (50	):50)	5%
Пропиленкарбонат		51,1%
Триацетин		21,9%

Полоксамер 124	2%
ВНТ	0,02%.
Пример 19	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	12,5%
HMW PLGA (75:25)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
ВНТ	0,02%.
Пример 20	
Соединение, имеющее формулу ( $S$ )-IIc	12,5%
HMW PLGA (75:25)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
BHT	0,02%.
Пример 21	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	12,5%
HMW PLGA (75:25)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
BHT	0,02%.
Пример 22	
Соединение, имеющее формулу (ІІс)	12,5%
HMW PLGA (75:25)	20%
Пропиленкарбонат	47,5%
Триацетин	20,3%
ВНТ	0,02%.
Пример 23	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	12,5%
HMW PLGA (75:25)	15%
Пропиленкарбонат	50,7%

Триацетин	21,8%
ВНТ	0,02%.
Пример 24	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	12,5%
HMW PLGA (75:25)	12,5%
Пропиленкарбонат	51,1%
Триацетин	21,9%
Полоксамер 124	2%
ВНТ	0,02%.
Пример 25	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	12,5%
LMW PLGA (75:25)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
ВНТ	0,02%.
Пример 26	
Соединение, имеющее формулу (Пс)	12,5%
LMW PLGA (50:50)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%

# Примеры тестов на эффективность

Описанные далее примеры демонстрируют эффективность инъецируемых композиций замедленного высвобождения по настоящему изобретению в отношении эктопаразитов у домашних и сельскохозяйственных животных.

0,02%.

#### Пример 27

BHT

Проводили исследование с целью определения концентрации изоксазолинового соединения (Пс) в плазме крови собак с течением времени после однократного подкожного инъекционного введения препаратов замедленного высвобождения по настоящему изобретению. Соответственно, препараты замедленного высвобождения из Примеров 1, 2 и 3 вводили собакам в дозировке 25 мг/кг в День 0. Концентрацию

соединения (IIc) в плазме крови замеряли через определенные промежутки времени, чтобы определить — достаточна ли концентрация данного соединения для борьбы с блохами. Концентрация соединения (IIc) в крови строго коррелирует с эффективностью против блох (см., например, Letendre et al., *Veterinary Parasitology* 201 (2014) 190–197). Так, известно, что концентрация примерно 20 нг/мл соединения (IIc) эффективна для борьбы с блохами у собак (ЕС90 23 нг/мл). В настоящем исследовании было обнаружено, что концентрация соедиения (IIc) была выше 20 нг/мл в течение по меньшей мере 180 дней после введения. Соответственно, можно ожидать, что препараты замедленного высвобождения из Примеров 1, 2 и 3 будут высоко эффективны в плане борьбы с блохами у собак в течение по меньшей мере 180 дней.

## Пример 28

В другом эксперименте замеряли концентрацию соединения (IIc) в плазме крови у собак после однократного подкожного инъекционного введения препаратов замедленного высвобождения из примеров 4 и 5. Было обнаружено, что концентрация соедиения (IIc) была выше 20 нг/мл в течение по меньшей мере 5 месяцев (154 дня) после введения. Таким образом, можно ожидать, что препараты замедленного высвобождения из примеров 4 и 5 будут высоко эффективны в плане борьбы с блохами у собак в течение по меньшей мере 5 месяцев.

## Пример 29

В отдельном эксперименте замеряли концентрацию изоксазолинового соединения (IIc) в плазме крови у собак после однократного подкожного инъекционного введения препаратов замедленного высвобождения из примеров 4 и 5. Было обнаружено, что концентрация соедиения (IIc) была выше 20 нг/мл в течение по меньшей мере 7 месяцев (28 дней) после введения.

#### Пример 30

тер 31	
BHT	0,02%
Триацетин	50,8%
Пропиленкарбонат	22,16%
PLGA (50:50) (MW ~52 кДа)	1%
Соединение, имеющее формулу (IIc)	26%

## Пример 31

Соединение, имеющее формулу (IIc)	26%
PLGA (50:50) (MW ~9 кДа)	5%
Пропиленкарбонат	20,95%
Триацетин	48,03

	ВНТ	0,02%
Прим	ер 32	
	Соединение, имеющее формулу (Пс)	26%
	PLGA (50:50) (MW ~52 кДа)	5%
	Пропиленкарбонат	20,95%
	Триацетин	48,03
	ВНТ	0,02%
Прим	ер 33	
	Соединение, имеющее формулу (Пс)	20%
	PLGA (70:30) (MW ~52 кДа)	3%
	Пропиленкарбонат	53,89%
	Триацетин	23,09%
	ВНТ	0,02%
Прим	ep 34	
	Соединение, имеющее формулу (Пс)	26%
	PLGA (70:30) (MW ~52 кДа)	3%
	Пропиленкарбонат	49,69%
	Триацетин	21,29%
	ВНТ	0,02%
Прим	ep 35	
	Соединение, имеющее формулу (Пс)	20%
	PLGA (50:50) (MW ~9)	5%
	Пропиленкарбонат	52,5%
	Триацетин	22,5%
	ВНТ	0,02%
Прим	ер 36	
	Соединение, имеющее формулу (S)-Пс	20%
	PLGA (50:50) (MW ~9)	5%
	Пропиленкарбонат	52,5%
	Триацетин	22,5%
	ВНТ	0,02%
Пример 37		
	Соединение, имеющее формулу (S)-Пс	10%
	PLGA (50:50) (MW ~9)	5%
	Пропиленкарбонат	59,5%

Триацетин	25,5%
ВНТ	0,02%
Пример 38	
- Соединение, имеющее формулу (S)-По	10%
PLGA (50:50) (MW ~9)	2,5%
Пропиленкарбонат	61,25%
Триацетин	26,25%
ВНТ	0,02%
Пример 39	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	20%
PLGA (50:50) (MW ~ 9)	7%
Пропиленкарбонат	51,1%
Триацетин	21,9%
ВНТ	0,02%
Пример 40	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	20%
PLGA (50:50) (MW ~52)	5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
ВНТ	0,02%
Пример 41	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	20%
PLGA (75:25) (MW ~111-115)	5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
BHT	0,02%
Пример 42	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	15%
PLGA (75:25) (MW ~111-115)	5%
Пропиленкарбонат	56%
Триацетин	24%
BHT	0,02%
Пример 43	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	20%
PLGA (50:50) (MW ~9)	5%

	Пропиленкарбонат	75%
	ВНТ	0,02%
Π		0,0270
Прим		200/
	Соединение, имеющее формулу (Пс)	20%
	PLGA (50:50) (MW ~9)	5%
	Пропиленкарбонат	73%
	Полоксамер 124	2%
	BHT	0,02%
Прим	rep 45	
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	20%
	PLGA (50:50) (MW ~9)	5%
	Пропиленкарбонат	55%
	Полоксамер 124	20%
	ВНТ	0,02%
Прим	тер 46	
	Соединение, имеющее формулу (Пс)	12,5%
	PLGA (75:25) (MW ~111-115)	12,5%
	Пропиленкарбонат	52,5%
	Триацетин	22,5%
	ВНТ	0,02%
Прим	тер 47	
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	12,5%
	PLGA (75:25) (MW ~111-115)	20%
	Пропиленкарбонат	47,7%
	Триацетин	20,3%
	BHT	0,02%
Прим	ер 48	,
•	Соединение, имеющее формулу (IIc)	12,5%
	PLGA (75:25) (MW ~111-115)	15%
	Пропиленкарбонат	50,7%
	Триацетин	21,8%
	ВНТ	0,02%
П		0,04/0
Прим	•	10.50/
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	12,5%
	PLGA (75:25) (MW ~111-115)	12,5%

Пропиленкарбонат	51,1%
Триацетин	21,9%
Полоксамер 124	2%
ВНТ	0,02%
Пример 50	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	12,5%
PLGA (75:25) (MW ~ 9)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
BHT	0,02%
Пример 51	
Соединение, имеющее формулу (IIc)	12,5%
PLGA (50:50) (MW ~9)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
ВНТ	0,02%
Пример 52	
Соединение, имеющее формулу ( $S$ )-IIc	12,5%
PLGA (75:25) (MW ~111-115)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
ВНТ	0,02%
Пример 53	
Соединение, имеющее формулу (Пс)	12,5%
PLGA (50:50) (MW ~9)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
ВНТ	0,02%
Пример 54	
Соединение, имеющее формулу ( $S$ )-IIc	12,5%
PLGA (50:50) (MW ~9)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%

ВНТ	0,02%
Пример 55	
Соединение, имеющее формулу ( $S$ )-Пс	12,5%
PLGA (50:50) (MW ~52)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
ВНТ	0,02%
Пример 56	
Соединение, имеющее формулу ( $S$ )-IIc	12,5%
PLGA (50:50) (MW ~111-115)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
ВНТ	0,02%
Пример 57	
Соединение, имеющее формулу ( $S$ )-Пс	12,5%
PLGA (50:50) (MW ~9)	12,5%
Пропиленкарбонат	51,1%
Триацетин	21,9%
Полоксамер-124	2%
ВНТ	0,02%
Пример 58	
Соединение, имеющее формулу ( $S$ )-Пс	12,5%
PLGA (75:25) (MW ~9)	15%
Пропиленкарбонат	50,7%
Триацетин	21,8%
ВНТ	0,02%
Пример 59	
Соединение, имеющее формулу ( $S$ )-Пс	12,5%
PLGA (75:25) (MW ~9)	12,5%
Пропиленкарбонат	52,5%
Триацетин	22,5%
BHT	0,02%
Пример 60	
Соединение, имеющее формулу ( $S$ )-IIc	12,5%
PLGA (50:50) (MW 9)	12,5%

	Пропиленкарбонат	63,7%
	Триацетин	11,3%
	ВНТ	0,02%
Прим	мер 61	
	Соединение, имеющее формулу (S)-Пс	12,5%
	PLGA (50:50) (MW ~52)	12,5%
	Пропиленкарбонат	51,1%
	Триацетин	21,9%
	Полоксамер-124	2%
	ВНТ	0,02%
Прив	мер 62	
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	26%
	PLGA (50:50) (MW ~52)	1%
	Пропиленкарбонат	50,82%
	Триацетин	22,2%
	ВНТ	0,02%
Прив	мер 63	
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	26%
	PLGA (50:50) (MW 9)	5%
	Пропиленкарбонат	48,03%
	Триацетин	20,95%
	ВНТ	0,02%
Прим	мер 64	
	Соединение, имеющее формулу (IIc)	26%
	PLGA (50:50) (MW ~52)	5%
	Пропиленкарбонат	48,03%
	Триацетин	20,95%

# Efficacy Example

# Пример 65

В следующем примере демонстрируется эффективность инъецируемых композиций длительного действия по настоящему изобретению в отношении эктопаразитов у животных-компаньонов (собак).

Готовили композиции для тестовых групп, описанных ниже в таблице 1. За исключением дозировки, все значения в таблице выражены в % (вес/вес):

ı	an .	112	IJ.	ιп	ar	ш
	и	112	и	D.H	ж	

Группа	Соединение,	PLGA	PLGA	$PC^2$	Триацетин	P-124 <sup>3</sup>	BHT	Доза
	имеющее	(75:25)	(75:25)					(мг/кг)
	формулу (S)-IIc	$(MW \sim 9)^1$	(MW					
			$\sim 52)^1$					
1			12,5	61,21	26,27		0,02	-
2	12,5		12,5	51,05	21,92	2	0,02	12,5
3	12,5		12,5	52,46	22,52		0,02	12,5
4	12,5		15	49,31	21,17	2	0,02	12,5
5	12,5	15		50,71	21,77		0,02	12,5
6	12,5		12,5	51,06	21,92	2	0,02	6,25

<sup>1</sup> Средневесовой молекулярный вес (кДа)

Протестировали тридцать собак-биглей для определения эффективности инъецируемых композиций замедленного высвобождения по настоящему изобретению (композиции из описанных выше тестовых групп 2-6) в отношении блох (*Ctenocephalides felis*) в течение по меньшей мере 180 дней после введения.

Формировали шесть тестовых групп по пять собак в каждой, каждая тестовая группа получала одну инъекцию указанного выше препарата замедленного высвобождения (группа 1 служит контрольной). Всем собакам делали инъекцию в день 0. Каждое животное заражали *С. felis* в день 6, 34, 69 и 111. Блох подсчитывали при удалении в день 7, 35, 70 и 112. Также подсчитывали блох для групп 5 и 6 в день 190. Процент уменьшения (также именуется эффективностью) количества блох составлял 100% для всех тестовых групп (т.е. групп 2-6) вплоть до дня 112. Процент уменьшения количества блох в день 190 составил 96,9% для группы 5 и 100,0% для группы 6.

#### Концентрация в плазме крови

Концентрации изоксазолинового соединения, имеющего формулу (*S*)-Пс, в плазме крови определяли посредством взятия индивидуальных проб крови у каждого животного в определенные моменты времени после однократной подкожной инъекции указанных выше композиций замедленного высвобождения. Было обнаружено, что концентрация соединения, имеющего формулу (*S*)-Пс, была выше 50 нг/мл через 183 дня после введения, что указывает на то, что композиции из тестовых групп 2-6 эффективны против блох и клещей.

Настоящее изобретение дополнительно описано в следующих пронумерованных пунктах:

#1. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения для лечения или

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Пропиленкарбонат

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Полоксамер 124

предотвращения паразитарных инфекций или заражений у животного, содержащая противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, фармацевтически приемлемый полимер и растворитель или смесь растворителей.

- #2 Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. #1, содержащая:
- а) противопаразитарно эффективное количество по меньшей мере одного изоксазолинового действующего вещества, которое представляет собой:
  - i) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (I):

$$\begin{array}{c}
B^1 \\
B^2 \\
B^3
\end{array}$$
(I)

где:

 ${\bf B}^1,\,{\bf B}^2$  и  ${\bf B}^3$  каждый независимо представляют собой C-R или N;

каждый R независимо представляет собой H, галоген, циано-группу, -NO<sub>2</sub>, алкил, галогеналкил, алкокси-группу, галогеналкокси-группу, алкилтио-группу, галогеналкилтио-группу, алкилсульфинил, галогеналкилсульфинил, алкилсульфонил, галогеналкилсульфонил, алкиламино-группу, диалкиламино-группу или алкоксикарбонил;

 $R^1$  представляет собой  $C_1$ - $C_3$ алкил или  $C_1$ - $C_3$ галогеналкил;

Y представляет собой необязательно замещенный фенилен, нафтилен, инданилен, 5- или 6-членный гетероарилен или 8-10-членный конденсированный гетеробициклилен, где опциональные заместители выбраны из группы, состоящей из галогена, алкила, галогеналкила, циклоалкила, галогенциклоалкила, алкокси-группы, галогеналкилтио-группы, алкилтио-группы, алкилсульфинила, галогеналкилсульфинила, алкилсульфонила, галогеналкилсульфонила, алкиламино-группы, -CN или -NO2 и  $NH_2$ -C(=S)-;

Q представляет собой X- $NR^2R^3$ , группу (- $CH_2$ -)(- $CH_2$ -)N- $R^3$ , OH,  $NH_2$ , алкоксигруппу, галогеналкокси-группу, алкиламино-группу, галогеналкиламино-группу, диалкиламино-группу, галогендиалкиламино-группу, тиол, алкилтио-группу, галогеналкилтио-группу, алкилсульфинил, галогеналкилсульфинил, алкилсульфонил,

галогеналкилсульфонил, или необязательно замещенное 5- или 6-членное карбоциклильное, гетероциклильное или гетероарильное кольцо;

X представляет собой  $(CH_2)_n$ ,  $CH(CH_3)$ , CH(CN), C(=O) или C(=S);

 $R^2$  представляет собой H, алкил, алкинил, алкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил, циклоалкил, алкилкарбонил или алкоксикарбонил;

 $R^3$  представляет собой H,  $OR^7$ ,  $NR^8R^9$  или  $Q^1$ ; или алкил, галогеналкил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, алкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил, циклоалкилалкил, алкилкарбонил, алкисикарбонил, аминокарбонил, алкиламинокарбонил или диалкиламинокарбонил, каждый из которых необязательно замещен одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^4$ ; или

 $R^2$  и  $R^3$  объединены вместе с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием цикла, содержащего 2 - 6 атомов углерода и необязательно один дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, указанный цикл необязательно замещен 1 - 4 заместителями, выбранными из группы, состоящей из алкила, галогена, -CN, -NO $_2$  и алкокси-группы;

каждый  $R^4$  независимо представляет собой галоген; алкил, циклоалкил, алкоксигруппу, алкилтио-группу, галогеналкилтио-группу, алкилсульфинил, галогеналкилсульфонил, алкиламино-группу, галогеналкиламино-группу, дигалогеналкиламино-группу, циклоалкиламино-группу, алкилкарбонил, алкоксикарбонил, алкиламинокарбонил, диалкиламинокарбонил, галогеналкиламинокарбонил, галогеналкиламинокарбонил, галогеналкиламинокарбонил, галогеналкиламинокарбонил, гидрокси-группу, -NH2, - CN или - $NO_2$ ; или  $Q^2$ ;

каждый R<sup>5</sup> независимо представляет собой галоген, алкокси-группу, галогеналкокси-группу, алкилтио-группу, галогеналкилтио-группу, алкилсульфинил, галогеналкилсульфинил, алкилсульфонил, галогеналкилсульфонил, алкиламино-группу, диалкиламино-группу, алкоксикарбонил, -CN или -NO<sub>2</sub>;

каждый  $R^6$  независимо представляет собой галоген, алкил, галогеналкил, циклоалкил, галогенциклоалкил, алкокси-группу, галогеналкокси-группу, алкилтио-группу, галогеналкилтио-группу, алкилсульфинил, галогеналкилсульфинил, алкиламино-группу, диалкиламино-группу, - CN, - $NO_2$ , фенил или пиридинил;

 ${
m R}^7$  представляет собой H; или алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых необязательно замещен одним или больше атомами галогена;

R<sup>8</sup> представляет собой H, алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил, циклоалкил, алкилкарбонил или алкоксикарбонил;

 $R^9$  представляет собой H;  $Q^3$ ; или алкил, алкенил, алкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых необязательно замещен одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^4$ ; или

 $R^8$  и  $R^9$  объединены вместе с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием цикла, содержащего 2 - 6 атомов углерода и необязательно один дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, указанный цикл необязательно замещен 1 - 4 заместителями, выбранными из группы, состоящей из алкила, галогена, -CN, -NO<sub>2</sub> и алкокси-группы;

 $Q^1$  представляет собой фенильное кольцо, 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, или 8-, 9- или 10-членную конденсированную бициклическую систему, необязательно содержащую 1 - 3 гетероатомов, выбранных из до 1 атома Q0, до 1 атома Q0 и до 3 атомов Q1, каждое кольцо или циклическая система необязательно замещены одним или больше заместителями, независимо выбранными из Q1;

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

 $Q^3$  представляет собой фенильное кольцо или 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, каждое кольцо необязательно замещено одним или больше заместителями, независимо выбранными из  $R^6$ ; и

п равен 0, 1 или 2; и/или

іі) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (II):

где:

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

 ${\bf B}^1,\,{\bf B}^2$  и  ${\bf B}^3$  независимо выбраны из группы, состоящей из  ${\bf CR}^2$  и N; W представляет собой O или S;

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

каждый  $R^2$  независимо представляет собой H, галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу,  $C_2$ - $C_4$  алкоксикарбонил, -CN или -NO<sub>2</sub>;

каждый  $R^3$  независимо представляет собой H, галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_3$ - $C_6$  циклоалкил,  $C_3$ - $C_6$  галогенциклоалкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу, -CN или -NO<sub>2</sub>;

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

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

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

каждый  $R^6$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  алкоксигруппу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил, -CN или -  $NO_2$ ;

каждый  $\mathbb{R}^7$  независимо представляет собой галоген;  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_6$  алкил,  $\mathbb{C}_3$ - $\mathbb{C}_6$  циклоалкил,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу, алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$ алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$ алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_8$  диалкиламино-группу,  $C_3$ - $C_6$ циклоалкиламино-группу, С2-С7 алкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$ алкоксикарбонил,  $C_2$ - $C_7$ алкиламинокарбонил, С<sub>3</sub>-С<sub>9</sub> диалкиламинокарбонил, С<sub>2</sub>-С<sub>7</sub> галогеналкилкарбонил, С<sub>2</sub>-С<sub>7</sub> галогеналкоксикарбонил,  $C_2-C_7$ галогеналкиламинокарбонил,  $C_3$ - $C_9$  дигалогеналкиламинокарбонил, гидрокси-группу, -NH<sub>2</sub>, -CN или -NO<sub>2</sub>; или Q<sup>2</sup>;

каждый  $R^8$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу,  $C_2$ - $C_4$  алкоксикарбонил, -CN или -NO<sub>2</sub>;

каждый  $R^9$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_3$ - $C_6$  циклоалкил,  $C_3$ - $C_6$  галогенциклоалкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу, -CN, -NO<sub>2</sub>, фенил или пиридинил;

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

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

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

 $R^{11}$  и  $R^{12}$  объединены вместе с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием цикла, содержащего 2 - 6 атомов углерода и необязательно один дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, указанный цикл необязательно замещен 1 - 4 заместителями, выбранными из группы, состоящей из  $C_1$ - $C_2$  алкила, галогена, -CN, - $NO_2$  и  $C_1$ - $C_2$  алкокси-группы;

 $Q^1$  представляет собой фенильное кольцо, 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, или 8-, 9- или 10-членную конденсированную бициклическую систему, необязательно содержащую 1 - 3 гетероатомов, выбранных из до 1 атома Q0, до 1 атома Q0 или циклическая система необязательно замещены одним или больше заместителями, независимо выбранными из Q0.

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

 ${
m Q}^3$  представляет собой фенильное кольцо или 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, каждое кольцо необязательно замещено одним или больше заместителями, независимо выбранными из  ${
m R}^9$ ; и

n равен 0, 1 или 2; или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

ііі) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (III):

$$X \xrightarrow{A_1} X \xrightarrow{A_1} X \xrightarrow{G} Y$$

где:

 $R_1$  представляет собой алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, галогенциклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых незамещенный или имеет один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкинила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)_{-}$ ,  $R_7S(O)_{-}$ ,  $R_7C(O)_{-}$ ,  $R_$ 

X представляет собой арил или гетероарил, которые могут быть незамещенными или иметь один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкенила, алкинила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)$ -,  $R_7S(O)$ -,  $R_7C(O)$ -,

А<sub>1</sub> представляет собой атом кислорода; и

А<sub>2</sub> представляет собой атом кислорода, NR<sub>2</sub> или CR<sub>7</sub>R<sub>8</sub>;

G представляет собой G-1 или G-2;

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

У представляет собой атом водорода, галоген, -CN; или Y представляет собой алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, алкилициклоалкил, циклоалкилалкил, арил, или гетероциклил или гетероарил, каждый из которых незамещенный или имеет один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкенила, алкинила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)$ -,  $R_7C(O)$ -,  $R_7R_8NC(O)$ -,  $R_7OC(O)$ -,  $R_7C(O)$ O-,  $R_7C(O)NR_8$ -, -CN или -NO2; или Y представляет собой Y-1, Y-2, Y-3, Y-4, Y-5, Y-6, Y-7, Y-8, Y-9, Y-10, Y-11, Y-12 или Y-13;

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

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

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

R<sub>9</sub> представляет собой атом водорода, галоген, -CN, или алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, галогенциклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых незамещенный или имеет

один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)$ -,  $R_7S(O)$ -,  $R_7C(O)$ -,  $R_7R_8NC(O)$ -,  $R_7OC(O)$ -,  $R_7C(O)$ O-,  $R_7C(O)$ NR<sub>8</sub>-, -CN или -NO<sub>2</sub>;

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

 $R_{10}$  вместе с  $R_{11}$  формируют =O, =S или =N $R_2$ ; или

 $R_{12}$  вместе с  $R_{13}$  формируют =O, =S или =N $R_{2}$ ;

W представляет собой O, S или NR<sub>2</sub>;

п равен 1-4; и

т равен 0, 1 или 2; или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

iv) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (IV)

$$X_1$$
 $X_2$ 
 $X_3$ 
 $CF_3$ 
 $CH_3$ 
 $CIV)$ 

где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой H, галоген,  $C_1$ - $C_3$ алкил или  $C_1$ - $C_3$ галогеналкил, или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

iv) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (V)

$$X^{1}$$
 $X^{2}$ 
 $X^{3}$ 
 $X^{3}$ 
 $X^{3}$ 
 $X^{4}$ 
 $X^{5}$ 
 $X^{2}$ 
 $X^{3}$ 
 $X^{4}$ 
 $X^{5}$ 
 $X^{5$ 

где  $X^1$ ,  $X^2$  и  $X^3$  независимо представляют собой H, галоген,  $C_1$ - $C_3$ алкил или  $C_1$ - $C_3$ галогеналкил, или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

v) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (VI):

$$R^{1}$$
 $R^{2}$ 
 $R^{3}$ 
 $C(O)NH-T$ 
 $(VI)$ 

где  $R^1$ ,  $R^2$  и  $R^3$  независимо представляют собой H, Cl, F или CF<sub>3</sub>;

Ү представляет собой дирадикальную группу

Т представляет собой  $C_1$ - $C_6$ -алкильную группу, которая является незамещенной или имеет в качестве заместителей галоген, циано-группу, нитро-группу, амино-группу, гидроксил,  $C_1$ - $C_6$ -алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$ -алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$ -алкилтио-группу, карбамоил или  $C_2$ - $C_6$ -алканоильную группу, которые могут быть незамещенными или замещенными в алкильном фрагменте атомом галогена, или его фармацевтически приемлемую соль; и/или

vi) изоксазолиновое соединение, имеющее формулу (VII):

$$R^{2}$$
 $R^{1}$ 
(VIII)

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

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

 $R^2$  представляет собой метил, фторметил, трифторметил или перфторэтил;

 $R^{3a}$  и  $R^{3b}$  независимо выбраны из атома водорода, метила, этила или фторметила; или  $R^{3a}$  и  $R^{3b}$  вместе объединены с атомом углерода, к которому они присоединены, образуя циклопентильное кольцо или циклогексильное кольцо; или его фармацевтически

приемлемую соль;

- b) по меньшей мере один фармацевтически приемлемый полимер;
- с) по меньшей мере один растворитель или смесь растворителей;
- d) необязательно антиоксидант; и
- е) необязательно по меньшей мере одну фармацевтически приемлемую добавку, вспомогательное вещество или их смеси.
- #3. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. #2, где изоксазолиновое действующее вещество представляет собой соединение, имеющее формулу (II).
- #4. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. #3, где изоксазолиновое действующее вещество представляет собой соединение, имеющее формулу (II):

или его фармацевтически приемлемую соль,

где:

 $R^2$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил или  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил  $R^4$  представляет собой H или  $C_1$ - $C_6$  алкил;

 $R^5$  представляет собой  $C_1$ - $C_4$  алкил, необязательно замещенный одним или больше  $R^7$ ; и  $R^7$  представляет собой  $C_2$ - $C_7$  алкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$  алкоксикарбонил,  $C_3$ - $C_9$  диалкиламинокарбонил,  $C_2$ - $C_7$  галогеналкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$  галогеналкиламинокарбонил,  $C_3$ - $C_9$  дигалогеналкиламинокарбонил; и

п равен 0, 1 или 2.

#5. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. # 4, где изоксазолиновое действующее вещество представляет собой соединение, имеющее формулу (IIc), (IId), (IIe) или (IIf):

$$F_{3}C$$

$$CI$$

$$F_{3}C$$

$$CI$$

$$CI$$

$$F_{3}C$$

$$CI$$

$$CI$$

$$F_{3}C$$

$$F_{4}C$$

$$F_{5}C$$

или его фармацевтически приемлемую соль.

#6. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. #1 или п. #2, где изоксазолиновое действующее вещество обогащено одним энантиомером.

(IIf)

#7. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. #6, где изоксазолиновое действующее вещество представляет собой соединение, имеющее формулу (S)-IIc, (S)-IId, (S)-IIe или (S)-IIf:

$$F_3CMn^*$$

или его фармацевтически приемлемую соль.

#8. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. #2, где изоксазолиновое действующее вещество представляет собой соединение, имеющее

(S)-IIf

формулу (III):

$$X \xrightarrow{A_1} A_1 \times A_2 \xrightarrow{A_1} X \times A_2 \xrightarrow{A_1} X \times A_2 \times A$$

где:

 $R_1$  представляет собой алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, галогенциклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых незамещенный или имеет один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкинила, галогеналкинила, галогеналкинила, галогеналкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)_2$ ,  $R_7C(O)_2$ ,  $R_7C(O)_2$ ,  $R_7R_8NC(O)_3$ ,  $R_7OC(O)_4$ ,  $R_7C(O)_5$ ,  $R_7C(O)_7$ 

X представляет собой арил или гетероарил, которые могут быть незамещенными или иметь один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкенила, алкинила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)$ -,  $R_7S(O)$ 2-,  $R_7C(O)$ 0-,  $R_7C($ 

А1 представляет собой атом кислорода; и

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

G представляет собой G-1 или G-2;

$$B_4$$
 $B_5$ 
 $B_2$ 
 $B_5$ 
 $B_1$ 
 $B_2$ 
 $B_5$ 
 $B_1$ 
 $B_2$ 
 $B_5$ 
 $B_1$ 
 $B_2$ 
 $B_1$ 
 $B_2$ 
 $B_3$ 
 $B_4$ 
 $B_5$ 
 $B_1$ 
 $B_2$ 
 $B_1$ 

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

У представляет собой атом водорода, галоген, -CN; или У представляет собой алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, алкилциклоалкил, циклоалкилалкил, арил, или гетероциклил или гетероарил, каждый из которых незамещенный или имеет один или больше заместителей, выбранных из

галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкенила, алкинила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)$ -,  $R_7S(O)$ -,  $R_7C(O)$ -,

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

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

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

 $R_9$  представляет собой атом водорода, галоген, -CN, или алкил, галогеналкил, алкенил, галогеналкенил, алкинил, галогеналкинил, циклоалкил, галогенциклоалкил, алкилциклоалкил или циклоалкилалкил, каждый из которых незамещенный или имеет один или больше заместителей, выбранных из галогена, гидрокси-группы, амино-группы, алкил- или ди(алкил)амино-группы, алкила, циклоалкила, галогеналкила, алкенила, галогеналкинила, алкокси-группы, галогеналкокси-группы, алкилтио-группы, галогеналкилтио-группы,  $R_7S(O)$ -,  $R_7S(O)$ -,  $R_7C(O)$ -,  $R_7R_8NC(O)$ -,

R<sub>7</sub>OC(O)-, R<sub>7</sub>C(O)O-, R<sub>7</sub>C(O)NR<sub>8</sub>-, -CN или -NO<sub>2</sub>;

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

 $R_{10}$  вместе с  $R_{11}$  формируют =O, =S или =N $R_2$ ; или

 $R_{12}$  вместе с  $R_{13}$  формируют =O, =S или =N $R_{2}$ ;

W представляет собой O, S или NR<sub>2</sub>;

п равен 1-4; и

т равен 0, 1 или 2; или его фармацевтически приемлемую соль.

#9. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. #8 где изоксазолиновое действующее вещество представляет собой соединение, имеющее формулу III-1.001 - III-1.025 или III-2,00 - III-2,018:

Соединения III-1.001 - III-1.025

Соединение	$(Z)_p$	$B^5$	$\mathrm{B}^4$	$\mathbf{B}^3$	$\mathbf{B}^2$	$\mathbf{B}^1$	$\mathbb{R}^{15}$	$\mathbb{R}^{16}$
1.001	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.002	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.003	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	CH <sub>3</sub>	CH <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> CH <sub>3</sub>
1.004	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	CH <sub>3</sub>	CH <sub>2</sub> CO <sub>2</sub> H
1.005	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	$CH_3$	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.006	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.007	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	N	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1.008	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.009	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1.010	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.011	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.012	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.013	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1.014	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.015	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.016	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1.017	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.018	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.019	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1.020	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.021	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.022	3,5-(CF <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
1.023	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.024	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
1.025	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	C-Me	С-Н	C-Me	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>

Соединения III-2,001 - III-2,018

	(7)	- 5	54	D 3	<b>D</b> 2	n l	n 15	n 16
Соединение	$(Z)_{p}$	$\mathbf{B}^5$	$\mathrm{B}^4$	$\mathbf{B}^3$	$\mathbf{B}^2$	$\mathbf{B}^{1}$	$R^{15}$	$\mathbb{R}^{16}$
2,001	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,002	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,003	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,004	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,005	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>

2,006	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,007	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,008	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,009	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	N	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,010	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,011	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,012	3,5-Cl <sub>2</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,013	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,014	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,015	$3,5-(CF_3)_2$	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>
2,016	3-Cl,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> C(O)NHCH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,017	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>
2,018	3-C1,5-CF <sub>3</sub>	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	С-Н	Н	CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> SCH <sub>3</sub>

или его фармацевтически приемлемую соль.

#10. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. #2, где изоксазолиновое действующее вещество представляет собой соединение, имеющее формулу (IVa):

или его фармацевтически приемлемую соль.

#11. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. #2, где изоксазолиновое соединение представляет собой соединение, имеющее формулу (Va):

$$CI$$
 $F_3C$ 
 $O$ 
 $N$ 
 $O$ 
 $O$ 
 $O$ 
 $CH_3$ 
 $(Va),$ 

или его фармацевтически приемлемую соль.

#12. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. #2, где изоксазолиновое соединение представляет собой соединение, имеющее формулу (VIa):

или его фармацевтически приемлемую соль.

- #13. Композиция замедленного высвобождения по любому из пп. #1 - #12, где фармацевтически приемлемый полимер выбран из группы, состоящей из полилактидов, полигликолидов, поликапролактонов, полиангидридов, полиамидов, полиуретанов, полиэфирамидов, полиортоэфиров, полидиоксанонов, полиацеталей, поликеталей, полиортокарбонатов, полифосфазенов, поликарбонатов, полигидроксибутиратов, полигидроксивалератов, полиалкиленоксалатов, полиалкиленсукцинатов, поли(яблочной поли(аминокислот), поли(метилвинилового кислоты), эфира), поли(малеинового ангидрида), хитина, хитозана, их сополимеров, терполимеров или их комбинаций или смесей.
- #14. Композиция замедленного высвобождения по п. #13, где фармацевтически приемлемый полимер представляет собой сополимер полилактидов и полигликолидов.
- #15. Композиция замедленного высвобождения по п. #13, где фармацевтически приемлемый полимер представляет собой поликапролактон, полиамид, полиангидрид или полиортоэфир.
- #16. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по любому из пп. #1 #15, где растворитель представляет собой спирт, жидкий полиэтиленгликоль, пропиленгликоль, глицерин, сложный эфир глицерина, циклический карбонат, 2-пирролидон, N-метилпирролидон, диметилизосорбид, диметилацетамид, глицерин формаль, триглицерид, диэфир пропиленгликоля, полоксамер или смесь по меньшей мере двух из перечисленных растворителей.
- #17. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по любому из пп. # 1 #15, где растворитель представляет собой смесь смешивающегося с водой растворителя и несмешивающегося с водой растворителя.
- #18. Инъецируемая композиция замедленного высвобождения по п. #1, содержащая:
  - а) от примерно 5 до примерно 20% (вес/вес) или примерно от 15 до 30% (вес/вес) изоксазолинового соединения, имеющего формулу (II):

$$(R^{2})_{n}$$

$$B^{1}$$

$$B^{2}$$

$$B^{3}$$

$$A^{1}$$

$$A^{2}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{5}$$

$$A^{5}$$

$$A^{4}$$

$$A^{3}$$

$$A^{5}$$

$$A^{5}$$

$$A^{4}$$

$$A^{3}$$

$$A^{4}$$

$$A^{5}$$

$$A^{5}$$

$$A^{4}$$

$$A^{5}$$

где:

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

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

W представляет собой О или S;

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

каждый  $R^2$  независимо представляет собой H, галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу,  $C_2$ - $C_4$  алкоксикарбонил, -CN или -NO<sub>2</sub>;

каждый  $R^3$  независимо представляет собой H, галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_3$ - $C_6$  циклоалкил,  $C_3$ - $C_6$  галогенциклоалкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу, -CN или -NO<sub>2</sub>;

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

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

 ${
m R}^4$  и  ${
m R}^5$  объединены вместе с атомом азота, к которому они присоединены, с образованием цикла, содержащего 2 - 6 атомов углерода и необязательно один

дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, указанный цикл необязательно замещен 1 - 4 заместителями, выбранными из группы, состоящей из  $C_1$ - $C_2$  алкила, галогена, -CN, -NO $_2$  и  $C_1$ - $C_2$  алкокси-группы;

каждый  $R^6$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  алкоксигруппу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил, -CN или -  $NO_2$ ;

каждый  $\mathbb{R}^7$  независимо представляет собой галоген;  $\mathbb{C}_1$ - $\mathbb{C}_6$  алкил,  $\mathbb{C}_3$ - $\mathbb{C}_6$  циклоалкил,  $C_1$ - $C_6$ алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$ алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$ алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_8$  диалкиламино-группу,  $C_3$ - $C_6$ циклоалкиламино-группу,  $C_2$ - $C_7$  алкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$  алкоксикарбонил,  $C_2$ - $C_7$ алкиламинокарбонил, С<sub>3</sub>-С<sub>9</sub> диалкиламинокарбонил, С<sub>2</sub>-С<sub>7</sub> галогеналкилкарбонил, С<sub>2</sub>-С<sub>7</sub> галогеналкоксикарбонил,  $C_2$ - $C_7$ галогеналкиламинокарбонил,  $C_3-C_9$ дигалогеналкиламинокарбонил, гидрокси-группу, -NH<sub>2</sub>, -CN или -NO<sub>2</sub>; или Q<sup>2</sup>;

каждый  $R^8$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу,  $C_2$ - $C_4$  алкоксикарбонил, -CN или -NO<sub>2</sub>;

каждый  $R^9$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил,  $C_3$ - $C_6$  циклоалкил,  $C_3$ - $C_6$  галогенциклоалкил,  $C_1$ - $C_6$  алкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкокси-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилтио-группу,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфинил,  $C_1$ - $C_6$  алкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  галогеналкилсульфонил,  $C_1$ - $C_6$  алкиламино-группу,  $C_2$ - $C_6$  диалкиламино-группу, -CN, -NO<sub>2</sub>, фенил или пиридинил;

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

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

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

 ${\bf R}^{11}$  и  ${\bf R}^{12}$  объединены вместе с атомом азота, к которому они присоединены, с

образованием цикла, содержащего 2 - 6 атомов углерода и необязательно один дополнительный атом, выбранный из группы, состоящей из N, S и O, указанный цикл необязательно замещен 1 - 4 заместителями, выбранными из группы, состоящей из  $C_1$ - $C_2$  алкила, галогена, -CN,  $-NO_2$  и  $C_1$ - $C_2$  алкокси-группы;

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

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

 ${
m Q}^3$  представляет собой фенильное кольцо или 5- или 6-членное гетероциклическое кольцо, каждое кольцо необязательно замещено одним или больше заместителями, независимо выбранными из  ${
m R}^9$ ; и

п равен 0, 1 или 2, или его фармацевтически приемлемую соль;

- b) от примерно 1 до примерно 30% (вес/вес) или примерно от 1 до 20% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера, который представляет собой поликапролактон, полилактид, полигликолид или сополимер полилактида и полигликолида;
- с) от примерно 40 до примерно 85% (вес/вес) растворителя, выбранного из циклического карбоната, диметилизосорбида, полоксамера, сложного эфира глицерина, триглицерида, жидкого полиэтиленгликоля и спирта, или их смесей;
  - d) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 2,0% (вес/вес) антиоксиданта; и
- е) необязательно, от примерно 0,01% до примерно 5,0% (вес/вес) фармацевтически приемлемой добавки, вспомогательного вещества или их смеси.
- #19. Инъецируемый препарат замедленного высвобождения по п. #18, где соединение представляет собой соединение, имеющее формулу (Пс):

$$F_3C$$
 $O$ 
 $N$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $(IIc)$ 

или его фармацевтически приемлемую соль.

#20. Инъецируемый препарат замедленного высвобождения по п. #18, где изоксазолиновое соединение представляет собой:

или его фармацевтически приемлемую соль.

- #21. Препарат замедленного высвобождения по любому из пп. # 1-20, который дополнительно содержит эффективное количество по меньшей мере одного фармацевтически активного средства.
- #22. Препарат замедленного высвобождения по п. #21, где дополнительное фармацевтически активное средство представляет собой макроциклический лактон.
- #23. Препарат замедленного высвобождения по п. #22, где макроциклический лактон представляет собой абамектин. димадектин, дорамектин, эмамектин, ивермектин, латидектин, милбемектин, эприномектин, лепимектин, селамектин, милбемицин D, милбемицин оксим, моксидектин или немадектин.
- #24. Способ лечения или предотвращения появления паразитов у животного, нуждающегося в этом, на период от 3 до 12 месяцев, который включает введение инъецируемого препарата длительного действия по п. 1 указанному животному.
- #25. Способ по п. #24, где указанное животное представляет собой собаку, кошку, овцу или крупный рогатый скот.
- #26. Способ по п. #24, где излечение от паразитов или предотвращение появления паразитов происходит на срок примерно от 5 до 6 месяцев.
- #27. Способ по п. #24, где излечение от паразитов или предотвращение появления паразитов происходит на срок примерно 6 месяцев или больше.
- #28. Способ по п. #24, где указанные паразиты представляют собой блох и/или клещей.
- #29. Применение изоксазолина в приготовлении инъецируемого препарата замедленного высвобождения для лечения или предотвращения паразитарной инфекции или заражения на животном или в организме животного

\* \* \*

Несмотря на подробное описание различных вариантов осуществления настоящего изобретения, следует понимать, что описанное выше изобретение не ограничивается частными деталями, приведенными выше в описании, поскольку возможны многие его вариации без выхода за рамки сути и объема настоящего изобретения.

#### ИЗМЕНЕННАЯ ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1. Применение изоксазолинового соединения формулы (IIa) в приготовлении лекарственного средства, которое представляет собой инъецируемую композицию замедленного высвобождения, для лечения или предотвращения паразитарной инфекции или заражения на животном или в организме животного, где композиция содержит:
  - а) от 5 до 20% (вес/вес) изоксазолинового соединения формулы (Па):

$$(\mathbb{R}^2)_n$$
 $F_3C$ 
 $O$ 
 $N$ 
 $R^4$ 
 $R^5$ 
(IIa)

или его фармацевтически приемлемой соли,

где:

 $R^2$  независимо представляет собой галоген,  $C_1$ - $C_6$  алкил или  $C_1$ - $C_6$  галогеналкил;  $R^4$  представляет собой H или  $C_1$ - $C_6$  алкил;

 $R^5$  представляет собой  $C_1$ - $C_4$  алкил, необязательно замещенный одним или больше  $R^7$ ; и  $R^7$  представляет собой  $C_2$ - $C_7$  алкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$  алкоксикарбонил,  $C_3$ - $C_9$  диалкиламинокарбонил,  $C_2$ - $C_7$  галогеналкилкарбонил,  $C_2$ - $C_7$  галогеналкиламинокарбонил,  $C_3$ - $C_9$  дигалогеналкиламинокарбонил; и

п равен 0, 1 или 2;

- b) от 1 до 30% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера, который представляет собой сополимер полилактидов и полигликолидов, имеющий соотношение лактида к гликолиду от 40:60 до 85:15(вес:вес); и
- с) от 40 до 85% (вес/вес) растворителя, выбранного из циклического карбоната, диметилизосорбида, полоксамера, сложного эфира глицерина, триглицерида, жидкого полиэтиленгликоля и спирта, или их смесей; где сумма всех компонентов в композиции составляет 100% (вес/вес).
- 2. Применение изоксазолинового соединения формулы (IIc), (IId), (IIe) или (IIf) в приготовлении лекарственного средства, которое представляет собой инъецируемую композицию замедленного высвобождения, для лечения или предотвращения паразитарной инфекции или заражения на животном или в организме животного, где композиция

содержит:

а) от 5 до 20% (вес/вес) изоксазолинового соединения формулы (IIc), (IId), (IIe) или (IIf):

или его фармацевтически приемлемой соли;

- b) 1 30% (вес/вес) фармацевтически приемлемого полимера, который представляет собой сополимер полилактидов и полигликолидов, имеющий соотношение лактида к гликолиду от 40:60 до 85:15(вес:вес); и
- с) 40 85% (вес/вес) растворителя, выбранного из циклического карбоната, диметилизосорбида, полоксамера, сложного эфира глицерина, триглицерида, жидкого полиэтиленгликоля и спирта, или их смесей;

где сумма всех компонентов в композиции составляет 100% (вес/вес).

3. Применение изоксазолинового соединения по п. 1, где соединение представляет собой соединение формулы (IIc):

$$F_3C$$
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 
 $CF_3$ 

или его фармацевтически приемлемую соль.

4. Применение изоксазолинового соединения по п. 1, где изоксазолиновое соединение представляет собой:

$$F_3C_{IIIIIII}$$
 $CF_3$ 
 $(S)$ -IIc

или его фармацевтически приемлемую соль.

- 5. Применение изоксазолинового соединения по п. 1 или 2, где растворитель представляет собой циклический карбонат.
- 6. Применение изоксазолинового соединения по п. 1 или 2, где растворитель представляет собой смесь растворителей, содержащую циклический карбонат и сложный эфир глицерина.
  - 7. Применение изоксазолинового соединения по п. 6, где соотношение циклического

карбоната и сложного эфира глицерина составляет от 1,5:1 до 15:1 (вес/вес).

- 8. Применение изоксазолинового соединения по любому из п.п. 1-3, где циклический карбонат представляет собой пропиленкарбонат.
- 9. Применение изоксазолинового соединения по любому из п.п. 1-3, где сложный эфир глицерина представляет собой триацетин.
- 10. Применение изоксазолинового соединения по любому из п.п. 1-3, где растворитель представляет собой смесь, содержащую пропиленкарбонат и триацетин.
- 11. Применение изоксазолинового соединения по п. 6, где смесь растворителей дополнительно содержит полоксамер.
- 12. Применение изоксазолинового соединения по п. 11, где смесь содержит от 0,5 до 20% (вес/вес) полоксамера.
- 13. Применение изоксазолинового соединения по п. 1 или 2, где соотношение сополимера полилактидов и полигликолидов к изосказолиновому соединению, имеющему формулу (IIa), (IIc), (IId), (IIe) или (IIf), составляет от 1,5:1 до 1:1,5 (вес:вес).
- 14. Применение изоксазолинового соединения по п. 13, где средневесовой молекулярный вес сополимера полилактидов и полигликолидов составляет от 5 до 20 кДа.
- 15. Применение изоксазолинового соединения по п. 1 или 2, где композиция дополнительно содержит эффективное количество макроциклического лактона.
- 16. Применение изоксазолинового соединения по п. 15, где макроциклический лактон представляет собой абамектин, димадектин, дорамектин, эмамектин, эприномектин, ивермектин, латидектин, лепимектин, селамектин, милбемектин, милбемицин D, милбемицин оксим, моксидектин или немадектин.
- 17. Применение изоксазолинового соединения по п. 1 или 2, где композиция лечит или предотвращает заражение блохами или клещами на 3-12 месяцев.
- 18. Применение изоксазолинового соединения по п. 1 или 2, где композиция лечит или предотвращает заражение блохами или клещами на 5-6 месяцев.
- 19. Применение изоксазолинового соединения по п. 1 или 2, где композиция лечит или предотвращает заражение блохами или клещами на 6 месяцев или больше.
- 20. Применение изоксазолинового соединения по п. 1 или 2, где композиция предназначена для лечения или предотвращения паразитарной инфекции или заражения на животном или в организме животного, которым является собака, кошка, овца или крупный рогатый скот.
- 21. Применение изоксазолинового соединения по п. 1 или 2, где композиция предназначена для лечения или предотвращения паразитарного заражения, которое представляет собой заражение блохами и/или клещами.

# **PATENT COOPERATION TREATY**

# **PCT**

## **INTERNATIONAL SEARCH REPORT**

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reference	FOR FURTHER	see Form PCT/ISA/220
MER 15-257PCT	ACTION	as well as, where applicable, item 5 below.
International application No.	International filing date (day/month/ye	ear) (Earliest) Priority Date (day/month/year)
PCT/US2016/026253	6 April 2016 (06-04-2016)	8 April 2015 (08-04-2015)
Applicant		
MERIAL, INC.		
This international search report has been according to Article 18. A copy is being tra		g Authority and is transmitted to the applicant
This international search report consists o	f a total ofsheets.	
	a copy of each prior art document cited	d in this report.
X the international a	nternational search was carried out on pplication in the language in which it w international application into rnished for the purposes of internationa	as filed , which is the language
	eport has been established taking into o this Authority under Rule 91 (Rule 43	account the <b>rectification of an obvious mistake</b> .6 <i>bis</i> (a)).
c. With regard to any <b>nucle</b> c	ntide and/or amino acid sequence dis	sclosed in the international application, see Box No. I.
2. Certain claims were four	nd unsearchable (See Box No. II)	
3. Unity of invention is lack	king (see Box No III)	
4. With regard to the <b>title</b> ,		
X the text is approved as su	bmitted by the applicant	
the text has been establish	hed by this Authority to read as follows	:
5. With regard to the <b>abstract,</b>		
X the text is approved as su	bmitted by the applicant	
		thority as it appears in Box No. IV. The applicant al search report, submit comments to this Authority
6. With regard to the <b>drawings</b> ,		
a. the figure of the <b>drawings</b> to be p	ublished with the abstract is Figure No.	
as suggested by t	• •	
	s Authority, because the applicant faile	
	s Authority, because this figure better c	naracterizes the invention
b none of the figures is to be	e published with the abstract	

International application No PCT/US2016/026253

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER INV. A61K31/422 A61K9/00

A61K47/10

A61P33/00

A61P33/14

ADD.

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### **B. FIELDS SEARCHED**

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

A61K A61P

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, BIOSIS, CHEM ABS Data, EMBASE

C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO 2015/048371 A1 (ZOETIS LLC [US]) 2 April 2015 (2015-04-02)	1-3,7, 12, 14-16, 33-38
Y	abstract page 25; examples claims/	1-38

Λ	Further documents are listed in t	he continuation of Box C

X See patent family annex.

- \* Special categories of cited documents :
- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed
- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

27/07/2016

21 July 2016

Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016 Authorized officer

Garabatos-Perera, J

Date of mailing of the international search report

C(Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	PC1/032010/020233
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	SUSANNE KILP ET AL: "Pharmacokinetics of fluralaner in dogs following a single oral or intravenous administration", PARASITES & VECTORS, BIOMED CENTRAL LTD, LONDON UK, vol. 7, no. 1, 7 March 2014 (2014-03-07),	1,14,38
Υ	page 85, XP021179157, ISSN: 1756-3305, DOI: 10.1186/1756-3305-7-85 abstract page 85, right-hand column, lines 6-11 figure 2	1-38
X	US 2013/095126 A1 (PERRET JEAN-LUC [CH] ET AL) 18 April 2013 (2013-04-18)	1-5,7, 14-17, 33,35-38
Y	abstract paragraphs [0133], [0153], [0183] - [0189] paragraphs [0190] - [0196]; examples f8-f15 paragraph [0198]; examples	1-38
Υ	US 2013/345221 A1 (GAUVRY NOELLE [FR] ET AL) 26 December 2013 (2013-12-26) abstract paragraphs [0119], [0125], [0126] claims	1-38
Y	US 2013/324538 A1 (GAUVRY NOELLE [FR] ET AL) 5 December 2013 (2013-12-05) abstract paragraphs [0126], [0132] - [0133] claims	1-38
Y	US 2002/064547 A1 (CHERN REY T [US] ET AL) 30 May 2002 (2002-05-30) abstract paragraphs [0007], [0011], [0027] - [0029], [0090] paragraphs [0105] - [0112]; examples 4-6 claims	1-38
Υ	US 2011/245274 A1 (NANCHEN STEVE [CH] ET AL) 6 October 2011 (2011-10-06) abstract paragraphs [0118], [0128], [0130] claims	1-38
Y	US 2013/137735 A1 (CURRIE MARTIN JAMES [US]) 30 May 2013 (2013-05-30) abstract paragraphs [0021] - [0024], [0178] - [0183] claims	1-38

C/Continu	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	· · ·
•		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	US 2010/254959 A1 (LAHM GEORGE PHILIP [US] ET AL) 7 October 2010 (2010-10-07) abstract paragraphs [0237] - [0242] paragraphs [0402] - [0407] claims	1-38
Y	WO 2014/039475 A1 (ZOETIS LLC [US]) 13 March 2014 (2014-03-13) cited in the application abstract page 20, line 20 - page 21, line 10 claims	1-38
Y	WO 2011/075591 A1 (MERIAL LTD [US]; LE HIR DE FALOIS LOIC PATRICK [US]; LEE HYOUNG LK [US) 23 June 2011 (2011-06-23) abstract page 53, lines 19-31 claims	1-38
Y	US 2013/131016 A1 (AKAMA TSUTOMU [US] ET AL) 23 May 2013 (2013-05-23) abstract paragraphs [0147] - [0149] claims	1-38
Υ	HIRENKUMAR K. MAKADIA ET AL: "Poly Lactic-co-Glycolic Acid (PLGA) as Biodegradable Controlled Drug Delivery Carrier", POLYMERS, vol. 3, no. 4, 26 August 2011 (2011-08-26), pages 1377-1397, XP055282506, DOI: 10.3390/polym3031377 abstract page 4, paragraph 2	1-38
Y	HATEFI A ET AL: "Biodegradable injectable in situ forming drug delivery systems", JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, ELSEVIER, AMSTERDAM, NL, vol. 80, no. 1-3, 23 April 2002 (2002-04-23), pages 9-28, XP004348621, ISSN: 0168-3659, DOI: 10.1016/S0168-3659(02)00008-1 the whole document	1-38

	tagon.* Citation of degument with indication, where appropriate of the relevant passages.						
ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No					
,	SHI Y ET AL: "Recent advances in intravenous delivery of poorly water-soluble compounds", EXPERT OPINION ON DRUG DELIVERY, INFORMA HEALTHCARE, GB, vol. 6, no. 12, 1 January 2009 (2009-01-01), pages 1261-1282, XP009159343, ISSN: 1742-5247 abstract point 3; page 1266	1-38					
	MATSCHKE C ET AL: "Sustained-release injectables formed in situ and their potential use for veterinary products", JOURNAL OF CONTROLLED RELEASE, ELSEVIER, AMSTERDAM, NL, vol. 85, no. 1-3, 13 December 2002 (2002-12-13), pages 1-15, XP004397760, ISSN: 0168-3659, DOI: 10.1016/S0168-3659(02)00266-3 abstract	1-38					
	US 2013/143956 A1 (CADY SUSAN MANCINI [US] ET AL) 6 June 2013 (2013-06-06) abstract claims paragraphs [0011] - [0017]	1-38					

Information on patent family members

						,	.010/020255
	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO	2015048371	A1	02-04-2015	AU CA CN EP WO	2014324837 2924537 105579029 3052080 2015048371	7 A1 9 A 9 A1	17-03-2016 02-04-2015 11-05-2016 10-08-2016 02-04-2015
US	2013095126	A1	18-04-2013	CA CL DK EP US WO	2800965 2012003516 178277 2582244 2013095126 2011157733	5 A1 7 B1 4 A2 5 A1	22-12-2011 01-02-2013 26-10-2015 24-04-2013 18-04-2013 22-12-2011
US	2013345221	A1	26-12-2013	AR AU CA CN CO EP JP NZ RU US WO	085657 2012224521 2829149 103502246 6801794 2683713 2014507459 614662 2013145304 2013345221 2012120138	1 A1 9 A1 6 A 4 A2 3 A1 9 A 2 A 4 A 1 A1	16-10-2013 05-09-2013 13-09-2012 08-01-2014 29-11-2013 15-01-2014 27-03-2014 26-06-2015 20-04-2015 26-12-2013 13-09-2012
US	2013324538	A1	05-12-2013	AR AU BR CO EP JP NZ RU US WO ZA	085354 2012215446 112013020526 2826067 103347886 6731114 2673273 2014505089 613191 2013141413 201309683 2013324538 2016024062 2012107533 201305226	9 A1 9 A2 7 A1 9 A 4 A2 8 A1 9 A 1 A 8 A 8 A1 2 A1 8 A1	25-09-2013 01-08-2013 12-07-2016 16-08-2012 09-10-2013 15-08-2013 27-02-2014 26-06-2015 20-03-2015 01-03-2013 05-12-2013 28-01-2016 16-08-2012 26-03-2014
US	2002064547	A1	30-05-2002	ES US US ZA	2359973 2002064547 2004146557 200004592	7 A1 7 A1	30-05-2011 30-05-2002 29-07-2004 27-03-2002
US	2011245274	A1	06-10-2011	CA EP ES US WO	2747060 2379544 2442342 2011245274 2010079077	4 A1 2 T3 4 A1	15-07-2010 26-10-2011 11-02-2014 06-10-2011 15-07-2010
	2013137735	A1	30-05-2013	AR AU BR CA CL CN	081226 2011258621 112012030151 2799963 2012003272 102947278	1 A1 1 A2 3 A1 2 A1	04-07-2012 06-12-2012 20-10-2015 01-12-2011 02-08-2013 27-02-2013

Information on patent family members

						.010/020255
Patent document cited in search repo		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
			DK EP ES GT HR IL JP KR MA MD MY NZ RU US UY WO ZA	2576523 2576523 2566402 201200316 P20160355 223002 5933530 2013528177 20130124458 34247 20120125 156670 603584 2012157267 2576523 108881 2013137735 33397 2011149749 201208760	A1 T3 A T1 A B2 A A B1 A2 A A T1 C2 A1 A	18-04-2016 10-04-2013 12-04-2016 08-04-2014 06-05-2016 08-06-2016 08-07-2013 14-11-2013 02-05-2013 31-05-2013 15-03-2016 27-02-2015 10-07-2014 31-05-2016 25-06-2015 30-05-2013 01-12-2011 01-12-2011
US 20102549	59 A1	07-10-2010	AR AU BR CA CN EP GT IL JP KR MY NZ RU TN TW US UY WO	067185 2008268614 PI0810936 2684632 101765592 2158188 200900321 201671 5467042 2010531883 20100021533 31444 156005 580396 2010102224 2009000488 200906810 99822 2010254959 2013217736 31177 2009002809	A1 A2 A1 A A2 A A B2 A A B1 A A A1 A C2 A1 A1	30-09-2009 31-12-2008 23-12-2014 31-12-2008 30-06-2010 03-03-2010 25-03-2011 28-05-2014 09-04-2014 30-09-2010 24-02-2010 01-06-2010 31-12-2015 29-07-2011 10-08-2011 31-03-2011 16-02-2009 10-10-2012 07-10-2010 22-08-2013 30-01-2009 31-12-2008
WO 201403947	75 A1	13-03-2014	AU CA CN EP JP KR NZ US WO	2013312882 2882200 104602529 2892347 2015529223 20150041648 704627 2015209355 2014039475	A1 A1 A A A A1	26-02-2015 13-03-2014 06-05-2015 15-07-2015 05-10-2015 16-04-2015 29-01-2016 30-07-2015 13-03-2014
WO 201107559		23-06-2011	AP AU CA CN	3106 2010330843 2784122 102741247	A1 A1	31-01-2015 19-07-2012 23-06-2011 17-10-2012

Information on patent family members

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
		CO CR DK EA EP ES HR IL JP KR NZ RU SG US US	201200904 A 201401222 A 2513104 A 2569486 T P20160677 T 220281 A 5844275 B 2013514978 A 20120104608 A 600922 A 2012130140 A 181679 A 108219 C 2011152312 A 2014315794 A 2015183785 A	1 13 13 13 13 13 13 14 14 14 14 14 14 14 14 14 14 14 14 14	22-03-2013 16-08-2012 11-04-2016 30-01-2013 30-10-2015 24-10-2012 11-05-2016 15-07-2016 24-09-2015 13-01-2016 02-05-2013 21-09-2012 25-10-2013 27-01-2014 30-07-2012 10-04-2015 23-06-2011 23-10-2014 02-07-2015
US 2013131016 A1	23-05-2013			11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11	
US 2013143956 A1	06-06-2013	WO CA CN CN EP HK NZ US WO	2013078070 A 2012345813 A 2857958 A 104053660 A 105232529 A 2785719 A 1201264 A 626149 A 2013143956 A 2014323559 A 2013082373 A	11 11 11 11 11 11 11 11 11	30-05-2013 