(19) Всемирная Организация Интеллектуальной Собственности

> Международное бюро

27 декабря 2018 (27.12.2018)

(43) Дата международной публикации W1POIPCT



(10) Номер международной публикации WO 2018/236249 A 1

(51) Международная классификация патентная A 61K 31/18 (2006.01) A 61P 31/18 (2006.01) A 61K 9/10 (2006.01) B 82 Y 40/00 (201 1.01) A 61K 9/19 (2006.01) B82Y 5/00 (201 1.01)

заявки : PCT/RU20 18/000086 (21) Номер международной

(22) Дата международной подачи:

**ВЕТСТВЕННОСТЬЮ** 

14 февраля 2018 (14.02.2018)

Русский

(25) Язык подачи: (26) Язык публикации Русский

(30) Данные о приоритете

22 июня 2017 (22.06.2017) RU 2017122003 (71) Заявители (для всех указанных государств , кроме AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ TM): ИВАЩЕНКО сандр Васильевич (IVACHTCHENKO, Alexandre

Vasilievich) [US/US]; 1835 Еаст Халландале Блвд #442, Халландале , Флорида , , 33009, Hallandale (US). ИВА -ЩЕНКО , Алена Александровна (IVACHTCHENKO, Alena Alexandrovna) [US/US]; 1835 Еаст Халландале Блвд #442, Халландале , Флорида , , 33009, Hallandale (US). АЛЛА XEM , ЛЛС (ALLA CHEM , LLC) $[US/US];\ 1835\ {\sf Eact}\ {\sf Халландале}\ {\sf Блвд}\ \#442,\ {\sf Халландале}\ ,$ 

Флорида, 33009, Hallandale (US). **(71)** Заявитель (только для AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ TM): ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ OT-

 $[RU/RU]; \;$  Московская область , Химки , ул. Рабочая  $\; 2 a, \;$ c.1, 141400, Moscow Region, Khimki, (RU).

- (72) Изобретатели ; и
- (71) Заявители (для всех указанных государств, кроме AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM): ИВАЩЕНКО Андрей Александрович (IVASHCHENKO, Andrey Alexandrovich) [RU/RU]; ул. Абрамцевская , 4, корп .2, кв.27, Москва, 127576, Moscow (RU). САВЧУК, Николай Филиппович (SAVCHUK, Nikolay Filippovich) [US/US]; 6300 Виа Дос Валлес, Ранчо Санта Фе, Кали форния, , 92067, Rancho Santa Fe (US).
- (72) Изобретатель : ХВАТ , Александр Викторович (KHVAT, Alexander Viktor ovich); 12272 Мисти Блуе Ст., Сан Диего , Калифорния , 9213 1, San Diego (US).
- (81) Указанные государства (если не указано иначе, для каждого вида национальной охраны ): A E, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DJ, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JO, JP, KE, KG, KH, KN, KP, KR, KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.
- (84) Указанные государства (если не указано иначе, для каждого вида региональной охраны ): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ,

(54) Title: PHARMACEUTICAL NANOSUSPENSION FOR THE THERAPY OF HIV INFECTION

"вирном " (VIRIOM, LTD)

(54) Название изобретения : ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ **НАНОСУСПЕНЗИЯ** ДЛЯ ТЕРАПИИ ВИЧ -ИНФЕКЦИИ

(57) Abstract: The present invention relates to a pharmaceutical composition (nanosuspension) for a long-acting injectable (LAI) drug for the long-term maintenance therapy of HIV/AIDS. A pharmaceutical nanosuspension for use as an injectable drug for the longterm maintenance therapy of HIV infection is claimed, comprising a composition that contains, as an active ingredient, a compound of general formula 1 in crystalline or polycrystalline form, in which R is C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>CON<sup>-</sup>Na<sup>+</sup>, NH2.

(57) Реферат : Данное изобретение относится к фармацевтической композиции (наносуспензии ) для длительно действующего инъекционного (LAI - long-acting injectable) препарата для долгосрочно поддерживающей терапии ВИЧ /СПИД . Фармацевти ческая наносуспензия в качестве инъекционного препарата для долгосрочно поддерживающей терапии ВИЧ -инфекции , вклю чающая композицию , содержащую в качестве активного вещества соединение общей формулы  $1\,\mathrm{B}$  кристаллической или поформе 1, где R представляет собой  $C_2H_5CON^*Na^+$ , NH2. ликристаллической

UG, ZM, ZW), евразийский (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), европейский патент (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Декларации в соответствии с правилом 4.17: 
— об авторстве изобретения (правило  $4.17 \ (iv)$ )

Опубликована : 
— с отчётом о международном поиске (статья 21.3)

WO 2018/236249 PCT/RU2018/000086

### Фармацевтическая наносуспензия для терапии ВИЧ -инфекции

#### Область техники

Данное изобретение относится к фармацевтической композиции (наносуспензии ) для длительно действующего инъекционного (LAI - long-acting injectable) препарата для долгосрочно поддерживающей терапии ВИЧ /СПИД .

## Предшествующий уровень техники

Вирус иммунодефицита человека — ретровирус из рода лентивирусов , вызывающий медленно прогрессирующее заболевание — ВИЧ -инфекцию [Weiss R.A. How does HIV cause AIDS. Science 1993, 260 (5112), 1273-1279. Douek D.C., Roederer M., Koup R.A. Emerging Concepts in the Immunopathogenesis of AID». Annu. Rev. Med. 2009, 60, 471-84]. Bupyc иммунодефицита человека независимо открыли в 1983 году в двух лабораториях : в Институте Пастера во Франции под руководством Люка Монтанье и в Национальном рака в США под руководством Роберта Галло . Результаты исследований , в институте из тканей пациентов с симптомами СПИДа впервые которых удалось выделить новый ретровирус, были опубликованы 20 мая 1983 года в журнале Science [Barre-Sinoussi F. at al. Isolation of a T-lymphotropic retrovirus from a patient at risk for acquired immune deficiency syndrome (AIDS). Science 1983, 220 (4599), 868-871. Gallo R. C. at al. Isolation of human Tcell leukemia virus in acquired immune deficiency syndrome (AIDS). Science 1983, 220 (4599), 865-867.]. В 2008 году Люк Монтанье и Франсуаза Барр-Синусси были удостоены Нобелевской премии в области физиологии или медицины «за открытие вируса иммунодефицита человека ».

Вирус поражает клетки иммунной системы, имеющие на своей поверхности рецепторы CD4: Т-хелперы, моноциты, макрофаги, клетки Лангерганса, дендритные клетки, клетки микроглии. В результате работа иммунной системы угнетается и развивается синдром приобретённого иммунного дефицита (СПИД), организм больного теряет возможность защищаться от инфекций и опухолей, возникают вторичные оппортунистические заболевания, которые не характерны для людей с нормальным иммунным статусом. Без врачебного вмешательства ВИЧ вызывает смерть пациента в

среднем через 9— 11 лет после заражения (в зависимости от подтипа вируса) [https://ги.w k lpeg la.org/w k i/Bupyc \_ иммунодефицита \_ человека ].

Согласно глобальной статистике в 2015 г во всем мире : жили с ВИЧ 36,7 миллиона человек , 2,1 миллиона человек были инфицированы ВИЧ , 1,1 миллиона человек умерли от болезней , обусловленных СПИДом , 78 миллионов человек были инфицированы ВИЧ с момента начала эпидемии , из них 35 миллионов человек умерли от болезней , обусловленных СПИДом , с момента начала эпидемии .

По состоянию на декабрь 2015 года 17 миллионов человек , живущих с ВИЧ , имели доступ к антиретровирусной терапии , в то время как в июне 2015 года это число составляло 15.8 миллиона , а в 2010 году - 7.5 миллиона человек .

В 2015 году 46% всех взрослых , живущих с ВИЧ , имели доступ к лечению , в то время как в 2010 году этот показатель составлял 23%.

С 2010 года число новых случаев инфицирования ВИЧ снизилось на 6%. Во всем мире число людей , инфицированных ВИЧ в 201.5 году , составило 2,1 миллиона человек , а в 2010 году это число составляло 2,2 миллиона .

По сравнению с пиковым показателем в 2005 году число смертей, связанных со СПИДом, снизилось на 45%, и в 2015 году число людей, умерших в связи со СПИДом, во всем мире составило 1,1 миллиона человек. Для сравнения в 2005 году это число составляло 2 миллиона .

ВИЧ можно ослаблять с помощью комбинированной антиретровирусной терапии (APT), состоящей из трех или более антиретровирусных препаратов . APT не излечивает ВИЧ -инфекцию , но контролирует репликацию вируса в организме человека и содействует укреплению иммунной системы и восстановлению ее способностей бороться с инфекциями . При проведении APT продолжительность жизни пациента может быть продлена до 70-80 лет.

В 2016 году ВОЗ выпустила второе издание «Руководства в отношении начала антиретровирусной терапии и предэкспозиционной профилактики ВИЧ ».

К середине 2016 года 18,2 миллиона человек с ВИЧ в мире получали APT, что означает 46% [43-50%] всех людей с ВИЧ получали APT.

С учетом новых рекомендаций ВОЗ в отношении лечения всех людей с ВИЧ и предложения антиретровирусных препаратов в качестве дополнительного варианта

профилактики людям, подвергающимся «значительному » людей, риску, отвечающих критериям антиретровирусной терапии, возрастает с 28 миллионов до 36,7 миллиона человек . Расширение доступа к лечению является одной из центральных на 2020 год с целью ликвидации СПИДа к 2030 году выдвинутых эпидемии [http://www.who.int/mediacentre/factsheets/fs360/ru/].

В настоящее время достигнуты вич /спид значительные успехи в терапии и лечения ВИЧ . Наиболее помощью АРТ - эффективных и безопасных схем профилактики препаратом, который в настоящий продвинутым момент находится на регистрации (Elsulfavirine, Elpida®, VM1500) для APT Минздраве России, является Элсульфавирин ВИЧ /СПИД [(a) A. Kravchenko et al. Safety and antiviral effect of Elpida (VM-1500), a novel NNRTI (+Truvada) in treatment-naïve HIV1 infected patients at 24-48 weeks therapy. HIV Drug Therapy 2016, 23-26 October 2016, P024. Glasgo, UK. (b) R.L. Murphy et al. Elsulfavirine as Compared to Efavirenz in Combination with TDF/FTC: 48-week Study. CDRI 2017, Seattle, WA http://www.prnewswire.com/news-releases/viriom-reports-positive-findings-in-phase-iib-study-ofelpida-as-compared-to-efavirenz-in-combination-with-tdfftc-at-croi-2017-300409372.html], (с) Вириом объявил промежуточные Фазы 3 клинических результаты испытаний С Эльсульфавирином , которые были представлены на крупной конференции по ВИЧ /СПИДу в https://www.viriom.com/press-releases/2016/12/13/viriom-announces-interim-resultsfrom-phase-3-clinical-trials-with-elpida-were-presented-at-largest-events-on-hivaids-in-moscow.].

Элсульфавирин/Elpida/VM-1500 (1a) является пролекарством активного соединения VM-1500A (lb), которое является мощным ингибитором репликации ВИЧ -1 штамма НХВ 2 в клетках М Т-4 и относится ингибиторов обратной линии классу ненуклеозидных транскриптазы (Non-Nucleoside Reverse Transcriptase Inhibitors - NNRTI). Среднее значение  $1C_{50}$ , полученное для VM-1500A (**lb**) на штамме НХВ 2 дикого типа и для ингибирования вирусов ВИЧ -1, содержащих мутации V106A, G190A, L100I/K103N репликации мутантных и K103N/Y181C имеют значение для: НХВ 2 1,3  $\pm$  0,4 нМ , V106A 1,2  $\pm$  0,2 нМ , G190A 0,6  $\pm$ 0.6~hM , L100I/K103N  $1.3 \pm 0.3~\text{hM}$  , K103N/Y181C  $1.3 \pm 0.4~\text{hM}$  .

4

где R представляет собой  $C_2H_5CONTSia^+, NH_2;$ 

# 1a (Elsulfavirine, Elpida, VM-1500, RO5011500)

1b (VM-1 500A, RO4970335)

Несмотря на успехи , достигнутые в терапии ВИЧ /СПИД с помощью APT, актуальной остается разработка более эффективных и безопасных схем профилактики и лечения ВИЧ .

В частности , к настоящему моменту в мире не зарегистрировано длительно действующих (Long-Acting - LA) препаратов для долгосрочно поддерживающей терапии ВИЧ /СПИД .

Данное изобретение относится к фармацевтической композиции (наносуспензии ) для длительно действующего инъекционного (LAI - long-acting injectable) препарата для долгосрочно поддерживающей терапии ВИЧ /СПИД .

Ниже приведены определения различных терминов, используемых для описания данного изобретения. Эти определения применимы к терминам, как они использованы в данном описании и формуле изобретения, если иным не ограничены в конкретных случаях либо по отдельности, либо как часть большей группы.

Термин «активный компонент » (лекарственное вещество ) относится к физиологически активному веществу синтетического или иного (биотехнологического растительного , животного , бактерицидного и так далее) происхождения , обладающему фармакологической активностью , которое является активным ингредиентом фармацевтической композиции .

Термин «кристаллическая форма» означает структуру вещества, характеризующуюся упаковкой образующих ее молекул в один из видов кристаллической решетки.

Термин «поликристаллическая форма» означает структуру вещества, имеющую поликристаллическое строение, т.е. состоящую из множества мелких монокристаллов, т.е. кристаллитов определенной кристаллической формы.

Термин «лекарственный препарат » означает вещество (или смесь веществ в виде фармацевтической композиции) в виде таблеток, капсул, инъекций, мазей и др. готовых форм, предназначенное для восстановления, исправления или изменения физиологических функций у человека и животных, а также для лечения и профилактики болезней, диагностики, анестезии, контрацепции, косметологии и прочего.

Термин «фармацевтическая композиция » обозначает композицию , включающую в себя соединение общей формулы 1 и, по крайней мере, один из компонентов , выбранных из группы , состоящей из фармацевтически приемлемых и фармакологически совместимых наполнителей , растворителей , разбавителей , носителей , вспомогательных , распределяющих и воспринимающих средств , средств доставки , таких как консерванты , стабилизаторы , наполнители , измельчители , увлажнители , эмульгаторы , суспендирующие агенты , загустите ли, подсластители , отдушки , ароматизаторы , антибактериальные агенты , фунгициды , лубриканты , регуляторы пролонгированной доставки , выбор и соотношение

которых зависит от природы и способа назначения и дозировки . Примерами суспендирующих агентов являются этоксилированный изостеариловый спирт. полиоксиэтилен , сорбитол и сорбитовый эфир , микрокристаллическая целлюлоза, алюминия , бентонит , агар -агар и трагакант , а также смеси этих веществ . метагидроксид Защита от действия микроорганизмов может быть обеспечена с помощью разнообразных антибактериальных и противогрибковых агентов, например, таких как парабены, хлорбутанол , сорбиновая кислота и подобные им соединения . Композиция может включать агенты, например, сахара, хлористый натрий и им подобные. также изотонические Пролонгированное действие композиции может быть обеспечено с помощью агентов, абсорбцию начала, например, моностеарат замедляющих активного алюминия и желатин . носителей, растворителей, разбавителей Примерами подходящих и средств доставки являются вода, этанол, полиспирты, а также их смеси, растительные масла (такие, как оливковое масло ) и инъекционные сложные эфиры (такие, как этилолеат). органические Примерами являются лактоза, молочный сахар, цитрат натрия, карбонат наполнителей кальция , фосфат кальция и им подобные . Примерами измельчителей и распределяющих средств являются крахмал , альгиновая кислота и ее соли , силикаты . Примерами лубрикантов являются стеарат магния, лаурилсульфат натрия, тальк, а также полиэтиленгликоль весом . Фармацевтическая высоким молекулярным композиция для перорального , внутримышечного сублингвального , трансдермального , внутривенного , подкожного , введения активного начала, одного или в комбинации местного или ректального с другим активным началом, может быть введена животным и людям в стандартной форме введения, в виде смеси с традиционными фармацевтическими носителями . Пригодные стандартные формы введения включают пероральные формы, такие как таблетки, желатиновые капсулы, пилюли, порошки, гранулы, жевательные резинки и пероральные растворы или суспензии, сублингвальные и трансбуккальные формы введения, аэрозоли, имплантаты, местные, трансдермальные , подкожные , внутримышечные , внутривенные , интраназальные или формы введения и ректальные формы введения . внутриглазные

Термин «инертный наполнитель », используемый в данном описании, относится соединению , которое используют для получения фармацевтической композиции правило , безопасному , нетоксичному , ни биологически , ни иным образом нежелательному . и включает в себя вещества, которые являются вспомогательные приемлемыми для

7

применения в ветеринарии , а также фармакологически приемлемыми для использования человеком . Соединения по данному изобретению могут быть введены отдельно , но обычно их будут вводить в смеси с одним или более фармацевтически приемлемыми эксципиентами , разбавителями или носителями , выбранными с учетом предполагаемого пути введения и стандартной фармацевтической практики .

Термин «терапевтически количество », используемый здесь, означает эффективное субстанции , пролекарства копичество или лекарства, необходимое для уменьшения заболевания у субъекта. Доза субстанции , пролекарства или лекарства будет СИМПТОМОВ соответствовать индивидуальным требованиям в каждом конкретном случае . Эта доза может варьироваться в широких пределах в зависимости от многочисленных факторов, таких как тяжесть заболевания, подлежащего лечению , возраста и общего состояния здоровья пациента , других лекарственных средств , с помощью которых пациент проходит лечение, способа и формы введения и опыта лечащего врача. Для перорального суточная введения доза составляет приблизительно от 0.01 до 10 г, включая все значения между ними , в день в терапии . Предпочтительная монотерапии и/или в комбинированной суточная доза составляет примерно от 0.1 до 7 г в день. Как правило , лечение начинают начальной «нагрузочной дозы », чтобы быстро уменьшить или устранить вирус, сопровождающей убывающую дозу до уровня, достаточного для предотвращения всплеска инфекции .

Термин «субъект » означает млекопитающее , предпочтительно субъектом является человек . Предполагается , что в способе лечения субъекта может быть любое из пролекарств общей формулы 1, его изотопно -обогащенный аналоги , его фармацевтически приемлемые соли , гидраты , сольваты , кристаллические и полиморфные формы , либо в сочетании их с другими соединениями и препаратами для комбинированной антиретровирусной терапии ВИЧ /СПИД .

#### Раскрытие изобретения

Неожиданно изобретатели обнаружили , что фармацевтическая наносуспензия включающая качестве активного вещества соединение общей формулы В кристаллической или поликристаллической форме, эффективна в качестве инъекционного препарата для долгосрочно поддерживающей терапии ВИЧ -инфекции .

Предметом данного изобретения является нанокомпозиция , включающая в качестве активного вещества соединение общей формулы 1 В кристаллической ипи поликристаллической форме в терапевтически эффективном количестве необязательно приемлемым наполнителем , добавкой или разбавителем для комбинации с фармацевтически производства фармацевтической наносуспензии

Более предпочтительной является лиофилизированная нанокомпозиция , включающая **lb** в кристаллической качестве активного вещества соединение формулы или поликристаллической форме, в комбинации с солюбилизатором (например с полоксамером Р338) и детергентом (например с маннитолом или сахарозой ).

Более предпочтительной является лиофилизированная нанокомпозиция с размером частиц от  $200~{\rm hm}$  до  $900~{\rm hm}$  .

Предметом данного изобретения является также фармацевтическая наносуспензия , включающая описанную выше нанокомпозицию , фосфатно -буферный солевой раствор (PBS) и воду для инъекций для долгосрочно поддерживающей терапии субъектов вич /спид . инфицированных

Предметом данного изобретения является также способ получения лиофилизированной нанокомпозиции , заключающийся во вращательном перетирании С помощью циркониевого песка в водном растворе полоксамера соединения общей формулы 1 в кристаллической или поликристаллической форме, солюбилизатора и детергента, последующем отделении циркониевого песка и лиофилизации полученной суспензии .

Предметом данного изобретения является также способ получения фармацевтической наносуспензии путем смешивания описанной выше лиофилизированной нанокомпозиции и воды для инъекций .

Данное изобретение поясняется чертежами .

- Фиг **.** 1. График измерения размера частиц трех образцов после 24-х часов перемалывания с сахарозой .
- Фиг . 2. График измерения размера частиц трех образцов после 24-х часов перемалывания с маннитолом .
- Фиг . 3. График измерения размера частиц трех образцов после 24-х часов перемалывания и 20-т и часов отстаивания (сахароза ).

- Фиг  $\cdot$  4. График измерения размера частиц трех образцов после 24-х часов перемалывания и 20-т и часов отстаивания (маннитол ).
- Фиг . 5. График измерения распределения частиц трех образцов Лота  $\mathfrak{N}_{2}$  740-1-101.1 (сахароза ) после лиофилизации и ресуспендирования .
- Фиг . 6. График измерения распределения частиц трех образцов Лота  $\mathbf{N}$  740-1-101.2 (маннитол ) после лиофилизации и ресуспендирования .
- Фиг. 7. Фармакокинетические кривые VM-1500A в плазме крови собак при однократном SC и IM введении фармацевтических наносуспензий VM-1500-LAI и VM-1500A-LAI в дозе 10~мг/кг.

#### Лучший вариант осуществления изобретения

Настоящее изобретение далее будет описано в связи с определенными вариантами осуществления , которые не предназначены для ограничения его объема . Напротив , настоящее изобретение охватывает все альтернативы , модификации и эквиваленты , которые могут быть включены в объем формулы изобретения . Таким образом , следующие примеры , которые включают в себя конкретные варианты , иллюстрируют , но не ограничивают настоящее изобретение .

Пример 1. Способ получения лиофилизированной нанокомпозиции

В сосуд (Jar) загружают циркониевый песок (150 мл) (grinding media: 0.5 mm YTZ® Zirconia Grinding and Dispersion Media; Tosoh USA, Inc.) и раствор полоксамера Р338 (10,0 г) и сахарозы или маннитола (11,6 г) в 400 мл фосфатного буферного раствора (PBS, pH = 7.4). 150 мл полученного раствора помещают в сосуд (Jar), прибавляют циркониевый песок (150 мл) (grinding media: 0.5 mm YTZ® Zirconia Grinding and Dispersion Media; Tosoh USA, Inc.) и VM1500A (15,07 г). Сосуд (Jar) помещают на мельничный Stoneware 700 Series jar mill) и устанавливают вращение 104 об/мин и перетирают в течение 24 часов . Окончание процесса контролируется анализами распределения частиц на приборе Malvern Zetasizer Nano ZS. По окончании процесса перемалывания вращение останавливают и оставляют на 16-20 часов при температуре  $2\text{-}8~^\circ\text{C}$  для осаждения циркониевого фильтр пористостью 5-15 микрон и анализируют Суспензию фильтруют через стеклянный VM1500A (92-97% на установление содержания (концентрации ) соединения

номинальной ). Получают наносуспензию , которую в стерильных условиях разливают по 2мл в стеклянные стерильные флаконы емкостью 5 мл, замораживают и лиофилизируют Получают лиофилизированную нанокомпозицию , характеристики которой представлены Таблицах 1 и 2 и на Фигурах 1, 2, 3 и 4.

Таблица 1. Размеры частиц в наносуспензии после 24-х часов перетирания (значения, усредненные по трем измерениям )

Образец	Объем образца, мкл	Размер частиц, нм	PDI*	Качество
Лот № 740-1-101.1 (сахароза)	30	442.3	0.428	хорошее
Лот № 740-1-101.1 (сахароза)	10	357.7	0.283	хорошее
Лот № 740-1-101.2 (маннитол)	30	395.6	0.31	хорошее
Лот № 740-1-101.2 (маннитол)	10	552.4	0.487	хорошее

<sup>\*</sup>PDI - Здесь и далее - индекс дисперсности , характеризующий однородность частиц в смеси .

Таблица 2. Размеры частиц в наносуспензии после 24-х часов перетирания и 20-ти часов отстаивания (значения усредненные по трем измерениям )

Образец	Объем образца, мкл	Размер частиц, нм	PDI	Качество
Лот № 740-1-101.1 (сахароза)	30	402.9	0.367	хорошее
Лот № 740-1-101.1 (сахароза)	10	362.1	0.268	хорошее
Лот № 740-1-101.2 (маннитол)	30	403.5	0.28	хорошее
Лот № 740-1-101.2 (маннитол)	10	381.3	0.286	хорошее

Пример 2. Способ получения фармацевтической наносуспензии .

полученной 1 наносуспензии прибавляют предварительно в Примере стерильный раствор PBS с pH = 6.8 из расчета 2.2 мл на флакон емкостью 5 приготовленный готовую Получают фармацевтическую наносуспензию , использованию мл. характеристики которой представлены в Таблице 3 и на Фигурах 5 и 6.

Таблица 3. Распределения частиц в фармацевтической наносуспензии

Фармацевтическая	наносуспензия	Лот № 740-1-101.1 (сахароза)	Лот № 740-1-101.2 (маннитол)
pН		7.44	7.29
Распределение частиц	Размер частиц, нм	381.7	447.6
(10 мкл образец)	PDI	0.255	0.248
Распределение частиц	Размер частиц, нм	386.1	442.6
(30 мкл образец)	PDI	0.252	0.252
ВЭЖХ-анализ (% от количест		93.5%	95.0%

VM1500LAI и Пример 3. Фармакокинетика фармацевтических наносуспензий VM1500A-LAI в собаках .

Наносуспензии VM1500LAI и VM1500A-LAI, полученные в Примере 2, вводили собакам породы Бигль однократно подкожно и внутримышечно в дозе 10 мг/кг и анализировали содержание VM1500 в плазме крови собак на протяжении 120-ти дней после инъекций . Определение концентрации исследуемых соединений проводили с помощью ВЭЖХ -М С/М С метода.

Для введения дозы приготовленные наносуспензии вводят собакам подкожно внутримышечно в объеме 0.1 мл/кг в одно и то же место . Кровь собирали через 0, 0.5, 1, 2, 4,8, 24 ч. и 2, 3, 6, 8, 12, 15, 18, 22, 29, 36, 43, 50, 57, 64, 71, 78, 85, 92, 107, 114 и 121 день после инъекции . Цельную кровь для получения плазмы собирали в пробирки , содержащие натрий -гепарин . Немедленно после взятия крови пробирку осторожно переворачивали 8 раз для лучшего перемешивания крови и натрий -гепарина, после чего инкубировали при комнатной температуре 15 минут . Затем плазму отделяли центрифугированием в течение 10 минут при 3000 об/мин . После центрифугирования аликвоту плазмы крови объемом 1 мл аккуратно переносили в криопробирку при помощи автоматической пипетки , избегая касания носиком клеточной массы /разделительного геля. Из одной пробирки Vacuette образцы плазмы переносили в две криопробирки . Полученные образцы замораживали . До анализа образцы плазмы крови и ФЭК хранятся при температуре -80 °C.

Для определения концентрации  $VM-1500\,\mathrm{A}$  и VM-1500A использовали ВЭЖХ -М С/М С стандарта (IS) использовали близкое по структуре анализ . В качестве внутреннего соединение VM-6819. При сканировании в режиме полного ионного тока (MS1) определяли молекулярный ион исследуемых соединений и IS, основные ионы -продукты фиксировали в режиме MS2. Для количественного анализа была проведена оптимизация M C/MC метода в режиме MRM для достижения максимальной чувствительности . При анализе регистрировали как минимум два MRM-перехода для каждого аналита, при количественной обработке хроматограмм использовали один из них.

Хроматографические условия были подобраны при вводе раствора исследуемого и IS в смеси  $MeCN:H_2O$  (1:1) в M C/M C детектор через ВЭЖХ систему для соединения достижения оптимальных хроматографических параметров . Стандартные калибровочные образцы VM1500 и VM1500A в плазме крови готовили в диапазоне концентраций 1.0-2000.0  $\mathsf{H}\mathsf{r}/\mathsf{M}\mathsf{n}$ . Помимо калибровочных стандартов готовили нулевую пробу к0, к $\mathsf{O}$  с  $\mathsf{IS}$  и по две серии контрольных образцов (QC) с низкой , средней и высокой концентрациями , которые служили показателем качества количественных расчетов . Из сток -растворов VM1500 (2,0 мг/мл) и VM1500A (2,0 мг/мл) в ДМСО готовили 10-кратные рабочие растворы в  $MeCN:H_{2}O$ (1:1). Растворы для калибровочных стандартов (к) и ОС образцов готовились из отдельных аликвот сток -растворов VM1500 и VM1500A.

Экспериментальные образцы плазмы, используемые для приготовления стандартных образцов , были разморожены при комнатной температуре , перемешаны и центрифугированы в течение 5 мин при 14~000 об/мин .90 мкл интактной плазмы переносили в пробирку на 1,5мл, добавляли 10 мкл 10-кратного стандартного раствора смеси исследуемых смесь ацетонитрил :вода 1:1. К 90 мкл экспериментального образца добавляли 10 мкл чистой смеси ацетонитрил :вода 1:1. Пробы тщательно перемешивали на вортексе в течение 10 сек. Добавляли 10 мкл IS (VM-6819 5 мг/мл в ацетонитрил :вода 1:1), перемешивали на вортексе в течение  $10 \,\,\mathrm{сеk}$  . К образцам добавляли  $1 \,\mathrm{м}\,\mathrm{л}$  смеси этилацетат :гексан ( $60{:}40$ ) и перемешивали на вортексе в течение  $20~{\rm cek}$ , а затем на шейкере при  $1000~{\rm of/muh}$  в течение  $5~{\rm muh}$ . Затем образцы центрифугировали при  $14\ 000\$ об/мин  $10\$ мин .

 $0.8\,$  мл органической фазы отбирали в пробирки на  $1.5\,$  мл и упаривали под током азота в эвапораторе при температуре  $40~^{\circ}\mathrm{C}$ . Сухие экстракты разводили в  $150~\mathrm{мкл}$  смеси ацетонитрил :вода (1:1), перемешивали на вортексе в течение 10 сек и переносили в чистую плашку для ВЭЖХ /М С/М С анализа .

VM1500 и VM1500A в пробах рассчитывали по калибровочной Концентрации кривой, построенной по площадям хроматографических пиков стандартных образцов VM1500 и VM1500A в матрице (плазма крови или  $\Phi \Im K$  ), нормированных на площадь IS. калибровочной кривой проводилось путем подбора простейшей Построение модели, адекватно описывающей зависимость аналитического сигнала от концентрации , и используя нормирование . Основные фармакокинетические параметры рассчитывали внемодельным методом с помощью компьютерной программы WinNonlin Professional 6.3 (Pharsight Corporation) на основании экспериментально полученных данных «концентрация - время » для каждого животного :

- Стах максимальная концентрация вещества в плазме крови;
- Т тах время достижения максимальной концентрации в плазме крови;
- $AUC_{0}.t$  площадь под фармакокинетической кривой от момента введения препарата до последней точки наблюдения с измеряемой концентрацией ;
- AUCo-inf площадь под фармакокинетической кривой от момента введения препарата до бесконечности ;
  - $-T_{1/2}$  период полувыведения из плазмы крови ;
- kei константа скорости элиминации параметр , характеризующий скорость выведения вещества из плазмы крови ;
- MRT среднее время удержания препарата в организме от момента приема препарата .

Статистическую обработку результатов проводили с помощью описательной статистики . Рассчитывали средние арифметические значения параметров (M), стандартное отклонение (SD), стандартную ошибку среднего (SE), коэффициент вариации (CV), медиану . Статистический анализ был выполнен с помощью программы WinNonlin Professional 6.3 (Pharsight Corporation).

В Таблице 4 суммированы фармакокинетические параметры , характеризующие поведение VM-1500 и VM-1500A после введения собакам наносуспензий VM-1500-LAI и VM-1500A-LAI подкожно (SC) и внутримышечно IM.

14

параметры VM-1500 и VM-1500A в плазме крови Таблица 4. Фармакокинетические собак при SC и IM введении наносуспензий VM-1500-LAI и VM-1500A-LAI в дозе 10 мг/кг

		SC	IM		SC	I	M
Параме	Ед. изм.	VM150	0 1 41	VM1500-	VM1500A-	VM1500-	VM1500A
тры	ъд. изм.	VM1500-LAI		LAI	LAI	LAI	-LAI
		VM-	1500		VM-1	500A	
AUCinf	ч*нг/мл	4 435.7	5 743.6	89 210.0	89 409	121 175.1	83 916
AUClast	ч*нг/мл	3 989.9	5 596.7	88 830.4	78 492	120 975.5	79 518
C <sub>max</sub>	нг/мл	111.4	1 158.7	558.7	104	1 225.0	153
T <sub>1/2</sub>	ч	229	74.9	170	581	153	446
Kel	1/ч	0.003	0.009	0.004	0.001	0.005	0.002
MRTinf	ч	180	38.6	205	957	90	657
MRT <sub>last</sub>	ч	95	29.1	200	671	88	537
T <sub>max</sub>	ч	1.7	1.0	64	216	32	64.0

При внутримышечной инъекции достигаются более высокие значения самого VM-1500, так и его метаболита VM-1500A, чем при подкожном введении . Однако при использовании формуляции VM-1500A-LAI эта разница не так существенна . При этом общая экспозиция VM-1500 и VM-1500A при внутримышечном введении в виде VM-1500-LAI выше , чем при подкожном , тогда как экспозиция VM-1500A не зависит от пути введения VM-1500A-LAI. Также при внутримышечном введении VM-1500A раньше достигает максимальной концентрации , чем при подкожном введении . Время полувыведения не зависит существенно от пути введения .

Средние концентрации (C) VM-1500A в плазме крови собак после однократного SC и IM введения собакам в виде наносуспензий VM1500-LAI и VM1500A-LAI приведены в Таблице 5 и на Фигуре 7.

15

Таблица 5. Концентрация VM-1500A в плазме крови собак при однократном SC и IM введении в виде депо -формуляций VM-1500-LAI и VM-1500A-LAI в дозе  $10~{\rm Mr/k\, F}$ 

Время		VM1500	)-LAI	VM1500	)-LAI	VM1500A	A-LAI	VM1500A	A-LAI
Вре	МЯ	IM	I	SC	C	IM		SC	
		Среднее ,	SD,	Среднее,	SD,	Среднее , SD,		Среднее ,	SD,
ч	дни I	нг/мл	нг/мл	нг/мл	нг/мл	нг/мл	нг/мл	нг/мл	нг/мл
0	0.0	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00		
1	0.0	55.67	7.76	3.54	0.58	6.35	1.59	3.40	3.48
1	0.0	129.67	12.74	5.62	1.56	11.96	6.64	4.24	2.56
2	0.1	350.67	74.54	16.57	2.75	28.80	9.30	7.12	4.59
4	0.2	482.33	87.93	31.43	6.1 1	40.23	3.82	12.25	5.03
8	0.3	892.67	108.49	77.93	8.47	84.43	25.20	16.43	3.98
24	1.0	1166.67	151.85	314.67	35.64	124.50	11.46	49.80	13.17
48	2.0	1023.00	187.20	480.00	155.79	131.67	4.25	70.23	16.42
72	3.0	812.67	28.36	535.33	210.24	151.33	18.06	91.73	5.61
144	6.0	245.33	51.60	232.67	8.14	99.37	22.09	59.96	4.82
192	8.0	105.70	26.49	129.00	16.70	115.50	12.26	86.97	3.57
288	12.0	39.43	9.03	90.27	10.83	101.22	8.75	96.22	24.58
360	15.0	12.97	4.16	48.40	7.41	79.38	22.07	57.62	4.52
432	18.0	7.06	2.98	36.10	5.20	61.52	7.52	71.20	4.98
528	22.0	6.04	1.89	34.30	3.70	48.85	7.19	56.42	9.05
696	29.0	2.61	0.84	16.80	4.11	37.07	3.26	65.5	10.8
864	36.0	1.03	0.10	8.57	2.31	27.80	7.89	37.8	3.1
1032	43.0	0.89	0.18	4.83	1.98	32.37	5.09	34.5	12.5
1200	50.0	BLQ		1.47	0.70	13.30	1.31	18.4	3.9
1368	57.0	BLQ		BLQ		7.6	2.55	12.02	2.48
1536	64.0	BLQ	-	BLQ		12.27	3.52	12.40	1.60
1704	71.0	BLQ		BLQ		8.88	2.74	8.53	1.12
1872	78.0	BLQ		BLQ		6.03	1.84	11.24	3.41
2040	85.0	BLQ		BLQ		5.87	2.07	9.92	2.52

Таблица 5 (продолжение ). Концентрация VM-1500A в плазме крови собак при однократном SC и IM введении в виде депо -формуляций VM-1500-LAI и VM-1500A-LAI в дозе  $10~\rm Mr/\kappa r$ 

2208	92.0	BLQ	BLQ	6.81	1.46	12.79	3.01
2568	107	BLQ	BLQ	6.43	1.38	9.59	0.39
2736	114	BLQ	BLQ	9.68	1.33	5.72	1.12
2904	121	BLQ	BLQ	5.70	1.81	11.47	1.07

BLQ - ниже предела количественного определения

Как видно из Таблицы 5 и Фигуры 7, при IM введении фармацевтической наносуспензии VM-1500-LAI в дозе  $10~{\rm M}$  г/к г собакам эффективная концентрация препарата VM1500A ( ${^{1}C}_{50}=1,3~{\rm HM}$  или  $0,74~{\rm H}$  г/мл) в плазме поддерживается в течение месяца (через  $29~{\rm QHe}$ й  ${^{1}C}_{M}$ - ${^{1}S}_{00}$ 0 =  $2,61~{\rm H}$ г/мл), а при  ${^{1}S}_{00}$ 0 введении - в течение полутора месяцев (через  $43~{\rm QH}$ 9 с ${^{1}C}_{M}$ - ${^{1}S}_{00}$ 0 =  $4,83~{\rm H}$ г/мл).

Еще более убедительный результат наблюдается при IM и s c введении наносуспензии VM-1500-LAI в дозе 10 мг/кг собакам . В этом случае эффективная концентрация VM1500A поддерживается в течение четырех месяцев (через 121 день  $C_{VM}$ -1500A = 5,70 нг/мл при IM введении и  $C_{VM}$ -1500A = 11,47 нг/мл при s c введении ).

Промышленная применимость

Изобретение может быть использовано в медицине и ветеринарии .

PCT/RU2018/000086 WO 2018/236249

> Формула изобретения

17

1. Фармацевтическая наносуспензия качестве инъекционного препарата для ВИЧ -инфекции , долгосрочно поддерживающей терапии включающая композицию вещества содержащую качестве активного соединение общей формулы или поликристаллической форме кристаллической

где R представляет собой  $C_2H_5CON Na^+, NH_2$ .

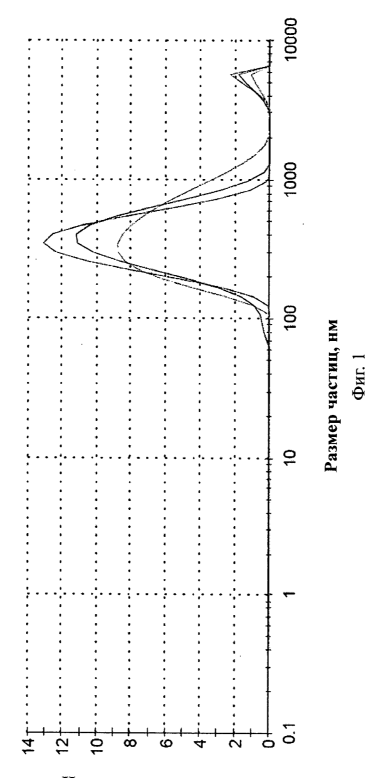
2. Фармацевтическая наносуспензия по п.1, включающая композицию , содержащую качестве активного вещества соединение формулы 1 b

1b (VM-1500A, RO4970335)

- наносуспензия по п.1 с размером частиц от 200 нм до 900 нм. 3. Фармацевтическая
- в форме лиофилизата , полученного 4. Композиция в результате лиофильной с размером частиц от 200 нм до 900 нм, включающей наносуспензии в качестве активного вещества соединение общей формулы 1 в кристаллической или поликристаллической форме

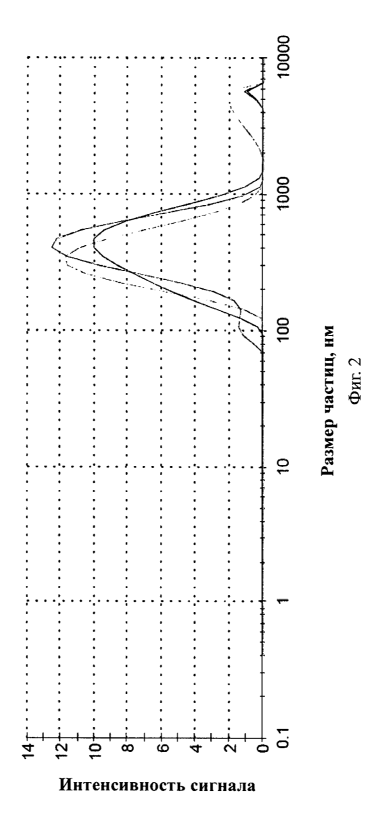
в терапевтически эффективном количестве, необязательно фармацевтически приемлемый наполнитель, добавку или разбавитель.

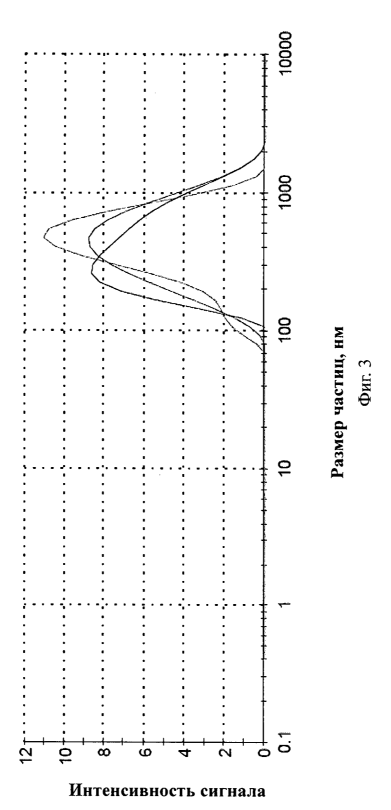
- 5. Композиция по п.4, включающая соединение формулы **lb.**
- 6. Композиция по п.п. 4, включающая солюбилизатор (например , полоксамер Р338) и детергент (например , маннитол или сахарозу ).
  - 7. Композиция по п.п. 4-6 для производства фармацевтической наносуспензии .
- 8. Фармацевтическая наносуспензия в качестве инъекционного препарата для долгосрочно поддерживающей терапии ВИЧ -инфекции , включающая композицию по п.п. 4-6, фосфатно -буферный солевой раствор (PBS) и воду для инъекций .
- 9. Способ получения композиции по п.п. 4-6, заключающийся во вращательном перетирании с помощью циркониевого песка в водном растворе полоксамера соединения общей формулы 1 в кристаллической или поликристаллической форме, солюбилизатора и детергента, последующем отделении циркониевого песка и лиофилизации полученной суспензии.
- 10. Способ получения фармацевтической наносуспензии путем смешивания композиции по п.4-6, фосфатно -буферного солевого раствора (PBS) с рH = 6.8 и воды для инъекций .

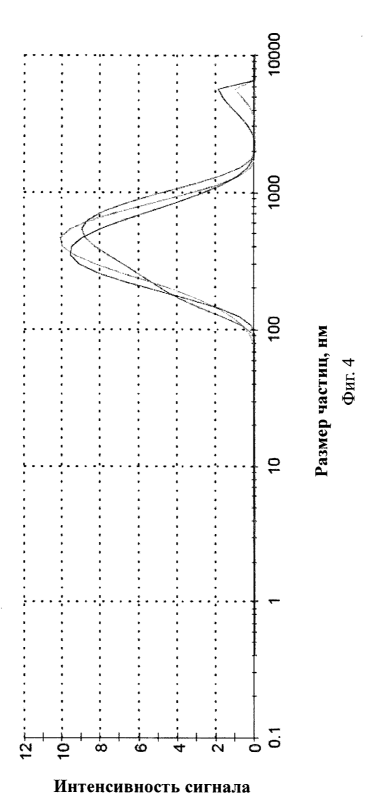


Интенсивность сигнала

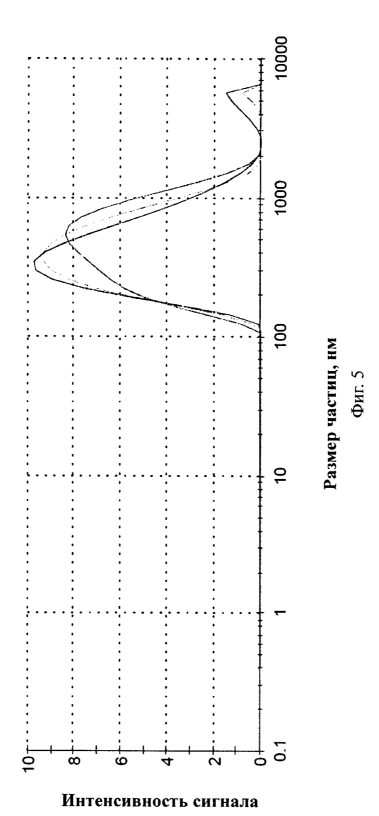
WO 2018/236249 PCT/RU2018/000086



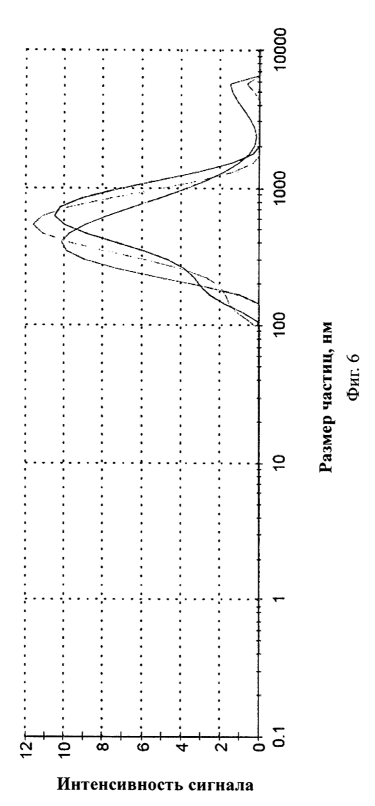


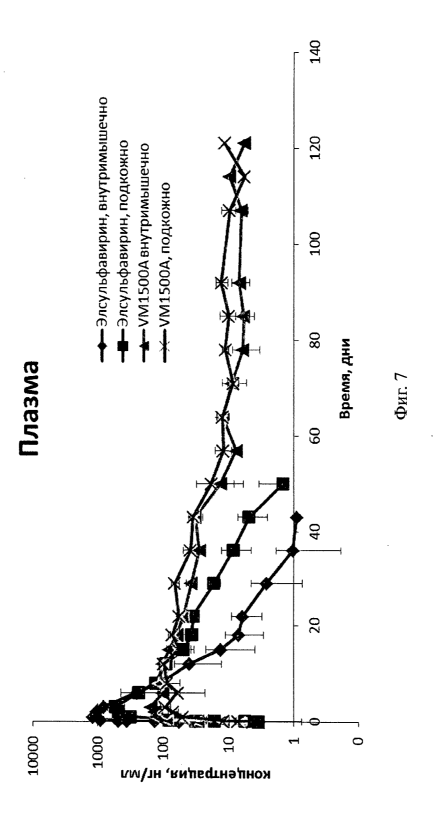


WO 2018/236249



ЗАМЕНЯЮЩИЙ ЛИСТ (ПРАВИЛО 26)





#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/RU 2018/000086

## A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

A61 K 31/1 8 (2006.01); A61 K 9/10 (2006.01); A61 K 9/1 9 (2006.01); A61 P 31/1 8 (2006.01); R82Y  $4\Omega/\Omega\Omega$  (2011.01): R82Y  $5/\Omega\Omega$  (2011. $\Omega$ 1)

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)

B82B 1/00, A61 K 31/00, 31/085, 31/055, 31/1 64, 31/18, 31/277, 9/00, 9/10, 9/1 9, A61 P 31/00, 31/1 85. B82Y 40/00. 5/00

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)

ChemIDplus, Espacenet, Google, PatentScope, PatSearch, PubChem, PubMed, RUPTO, USPTO

### C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
US 201 000631 54 A 1 (JAMES PRENTICE DAVIDSON et al.) 11.03.201 0, the abstract, [0087], [0091] - [0094], [0121], [0131], the claims	1, 3-4, 6-7
	8-10
	2,5
Gosudarstvennaya Farmakopeya Rossyskoi Federatsii, Izdatelstvo «Nauchny tsentr ekspertizy sredstv meditsinskogo primeneniya», XII, Part 1, 2008, p.704; ss. 443-444, 449	8, 10
UA 26356 C2 (KERR-MAKDZHI KEMIKAL KORPOREISHN) 30.08.1 999, the claims	9
	US 201 000631 54 A 1 (JAMES PRENTICE DAVIDSON et al.) 11.03.201 0, the abstract, [0087], [0091] - [0094], [0121], [0131], the claims  Gosudarstvennaya Farmakopeya Rossyskoi Federatsii, Izdatelstvo «Nauchny tsentr ekspertizy sredstv meditsinskogo primeneniya», XII, Part 1, 2008, p.704; ss. 443-444, 449  UA 26356 C2 (KERR-MAKDZHI KEMIKAL KORPOREISHN)

<u> </u>	Further documents are listed in the continuation of Box C.	Ţ	See patent family annex.
*	Special categories of cited documents:	"T"	later document published after the international filing date or priority
"A"	document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance		date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E"	earlier application or patent but published on or after the international filing date $% \left( 1\right) =\left( 1\right) \left( 1\right) \left($	"X"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive
"L"	document which may throw doubts on priority claim(s) or which is		step when the document is taken alone
	cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	"Y"	document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is
"O"	document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
"P"	document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"&"	document member of the same patent family
Date	of the actual completion of the international search	Date	e of mailing of the international search report
13	June 201 8 (13.06.2018)	12	July 2018 (12.07.2018)
Nam	e and mailing address of the ISA/	Autl	norized officer
RU			
<b>.</b>			
Facsi	mile No.	Tele	phone No.
г -	DCT/IC A /210 (1 -1) (A:1 2005)		

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

## PCT/RU 2018/000086

Category* Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.					
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No.			
Α	Viriom Reports Positive Findings in Phase lib Study of Elpida® as Compared to Efavirenz in Combination with TDF/FTC at CROI 2017, NEWS PROVIDED BY Viriom, Inc., 17.02.2017, Found in <a href="https://www.prnewswire.com/news-releases/viriom-reports-positive-findings-in-phase-iib-study-of-elpida-as-compared-to-efavirenz-in-combination-with-tdfftc-at-croi-201">https://www.prnewswire.com/news-releases/viriom-reports-positive-findings-in-phase-iib-study-of-elpida-as-compared-to-efavirenz-in-combination-with-tdfftc-at-croi-201</a> 7-300409372. html>	1-1 0			
A		1-1 0			

ПОИСКЕ

PCT/RU 2018/000086

#### ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ КЛАССИФИКАЦИЯ A. A 61K 31/18 (2006.01) A **61**K **9/10** (2006.01) A **61**K **9/19** (2006.01) A **61**P**31/18** (2006.01) **B82Y40/00** (2011.01) **B82Y5/00** (2011.01) МΠК Согласно Международной патентной классификации ОБЛАСТЬ ПОИСКА Проверенный минимум документации (система классификации с индексами классификации ) B 82B 1/00, A 61K 31/00, 31/085, 31/055, 31/164, 31/18, 31/277, 9/00, 9/10, 9/19, A 61P 31/00, 31/185, B82Y 40/00, 5/00 Другая проверенная документация в той мере, в какой она включена в поисковые подборки Электронная база данных , использовавшаяся при поиске (название базы и, если, возможно , используемые поисковые термины ) ChemlDplus, Espacenet, Google, PatentScope, PatSearch, PubChem, PubMed, RUPTO, USPTO C. ДОКУМЕНТЫ , СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ Категория \* Цитируемые документы с указанием , где это возможно , релевантных частей Относится к пункту $N_{\mathfrak{Q}}$ X US 20100063 154 A 1 (JAMES PRENTICE DAVIDSON et al.) 11.03.2010, реферат , 1, 3-4, 6-7 [0087], [0091Н0094], [0121], [0131], формула 8-10 Y 2, 5 Α Y Государственная Фармакопея Российской Федерации , Издательство «Научный 8, 10 », XII, Часть 1, 2008, с.704; центр экспертизы средств медицинского применения cc. 443-444, 449 Y UA 26356 C2 (КЭРР -МАКДЖИ КЭМИКАЛ КОРПОРЕЙШН ) 30.08. 1999, 9 формула X последующие документы указаны в продолжении графы С. данные о патентах -аналогах указаны в приложении более поздний документ , опубликованный после даты международной Особые категории ссылочных документов : "A" документ, определяющий общий уровень техники и не считающийся подачи или приоритета , но приведенный для понимания принципа или особо релевантным теории, на которых основывается изобретение "X" "E" более ранняя заявка или патент, но опубликованная на дату документ , имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска ; международной подачи или после нее заявленное изобретение не обладает новизной или изобретательским "L" документ , подвергающий сомнению притязание (я) на приоритет , или уровнем , в сравнении с документом , взятым в отдельности "γ" который приводится с целью установления даты публикации другого документ , имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска ; ссылочного документа , а также в других целях (как указано ) заявленное изобретение не обладает изобретательским уровнем, когда "O" документ , относящийся к устному раскрытию , использованию документ взят в сочетании с одним или несколькими документами той ж е категории , такая комбинация документов очевидна для специалиста "P" "&" документ, опубликованный до даты международной подачи, но после документ , являющийся патенте м-аналогом даты испрашиваемого приоритета Дата действительного завершения международного поиска Дата отправки настоящего отчета о международном 13 июня 2018 (13.06.2018) 12 июля 2018 (12.07.2018) Наименование и адрес ISA/RU: **Уполномоченное** пино: Федеральный институт промышленной собственности, Бережковская наб., 30-1, Москва , Г-59, К .А .Малышева ГСП -3, Россия , 125993 Факс: (8-495) 531-63-18, (8-499) 243-33-37 Телефон № (8-495) 531-65-15

Номер международной заявки

ОТЧЕТ О МЕЖДУНАРОДНОМ ПОИСКЕ

PCT/RU 2018/000086

атегория *	Цитируемые документы с указанием , где это возможно , релевантных частей	Относится к пункту N
Α	Viriom Reports Positive Findings in Phase lib Study of Elpida® as Compared to Efavirenz in Combination with TDF/FTC at CROI 2017, NEWS PROVIDED BY Viriom, Inc., 17.02.2017,  Найдено в <a href="https://www.prnewswire.com/news-releases/viriom-reports-positive-findings-in-phase-iib-study-of-elpida-as-compared-to-efavirenz-in-combination-with-tdfftc-at-croi-2017-300409372.html">https://www.prnewswire.com/news-releases/viriom-reports-positive-findings-in-phase-iib-study-of-elpida-as-compared-to-efavirenz-in-combination-with-tdfftc-at-croi-2017-300409372.html</a>	1-10
A	Надежда для ВИЧ -пациентов , ТАСС Информационное Агентство России , Сколково : Технологии будущего , 18.05.2016, Найдено в <a href="http://tass.ru/skolkovo/3291012">http://tass.ru/skolkovo/3291012</a> >	1-10