

## (12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

(43) Дата публикации заявки

2022.06.30

(22) Дата подачи заявки 2018.01.31

- (51) Int. Cl. A61M 1/16 (2006.01)
  B01D 61/24 (2006.01)
  B01D 69/02 (2006.01)
  B01D 69/08 (2006.01)
  B01D 71/44 (2006.01)
  B01D 71/68 (2006.01)
- (54) ПОЛОВОЛОКОННАЯ МЕМБРАНА С УЛУЧШЕННОЙ БИОСОВМЕСТИМОСТЬЮ И УМЕНЬШЕННЫМ ЭЛЮИРОВАНИЕМ ГИДРОФИЛЬНОГО ПОЛИМЕРА
- (31) 10 2017 201 630.2
- (32) 2017.02.01
- (33) DE
- (62) 201991814; 2018.01.31
- **(71)** Заявитель:

ФРЕЗЕНИУС МЕДИКАЛ КЭР ДОЙЧЛАНД ГМБХ (DE) (72) Изобретатель: Пауль Михаэль, Фислаге Райнер, Хансель Дитмар (DE)

202191754

- (74) Представитель: Медведев В.Н. (RU)
- (57) Изобретение относится к обеспечению половолоконной мембраны, основанной на гидрофобном и гидрофильном полимере, содержащей нерастворимый в воде антиоксидант, в частности изобретение относится к обеспечению половолоконных мембран для экстракорпоральной обработки крови, при этом половолоконные мембраны обладают улучшенной биосовместимостью, в частности уменьшенной активацией комплемента и уменьшенной потерей тромбоцитов в обрабатываемой крови. Также уменьшено элюирование гидрофильного полимера из внутреннего канала половолоконной мембраны.

# ПОЛОВОЛОКОННАЯ МЕМБРАНА С УЛУЧШЕННОЙ БИОСОВМЕСТИМОСТЬЮ И УМЕНЬШЕННЫМ ЭЛЮИРОВАНИЕМ ГИДРОФИЛЬНОГО ПОЛИМЕРА

ОБЛАСТЬ ТЕХНИКИ

[0001] Изобретение относится к способу производства половолоконной мембраны, а также к произведенным этим способом половолоконным мембранам, материал которых включает гидрофобный и гидрофильный полимер и обладает улучшенной биосовместимостью, в частности, улучшенными свойствами в отношении активации С5а и «потери тромбоцитов» (Platelet Loss).

#### УРОВЕНЬ ТЕХНИКИ

[0002] Половолоконные мембраны широко применяются ПЛЯ жидкостей. В частности, В медицинской половолоконные мембраны используют для очистки крови при диализе пациентов с заболеваниями почек. Половолоконные мембраны В половолоконных устанавливают форме пучков мембран фильтровальных модулях, которые применяют для экстракорпоральной обработки крови. Производство фильтровальных модулей для очистки крови, так называемых диализаторов, осуществляется в массовом масштабе.

Половолоконные мембраны, применяемые для очистки зачастую, из одного гидрофобного и крови, состоят, гидрофильного полимера, в частности, из полисульфона поливинилпирролидона, поскольку эти материалы оказались особенно гемосовместимыми И поэтому, частности, В предпочтительными C медицинской точки зрения области гемодиализа. Под «полисульфоном» в контексте настоящей заявки понимается полимер, имеющий сульфоновую группу в основной или боковой цепи полимера. Типичными представителями полисульфонов являются полисульфон на основе бисфенола Α полиэфирсульфон (PES), полифенилсульфон и сополимеры, содержащие сульфоновые группы. В современном уровне техники также известны другие представители полисульфоновых полимеров, пригодные для производства мембран для обработки крови в контексте настоящей заявки. Под «поливинилпирролидоном» понимается полимер, получаемый идп использовании в качестве мономеров

винилпирролидона или его производных. Другими пригодными гидрофобными полимерами являются полиамид, полиакрилонитрил и регенерированная целлюлоза и производные целлюлозы. Еще одним пригодным гидрофильным полимером является полиэтиленгликоль.

[0004] Основные принципы создания половолоконных мембран и их производство описаны в известном уровне техники:

- Marcel Mulder; Principles of Membrane Technology; Kluwer Academic Publisher 1996; Kapitel III, Preparation of synthetic membranes

#### - EP 0 168 783

[0005] Согласно описанным в известном уровне техники способам изготовления половолоконных мембран, обеспечивают прядильный раствор, содержащий гидрофобный полимер на основе полисульфона, гидрофобный полимер на основе винилпирролидона, в частности, поливинилпирролидон, и или ОДИН растворителей и, в случае необходимости, добавок. В качестве растворителя применяют традиционные полярные апротонные растоврители, в частности диметилацетамид (DMAc), метилпирролидон (NMP), диметилформамид (DMF) и.пи диметилсульфоксид (DMSO). При этом, наименование «растворитель» относится к растворяющей способности растворителя по отношению к применяемым полимерам, в частности полисульфону поливинилпирролидону. Добавки, например, полярные протонные как, например, вода, также могут в жидкости, небольших количествах являться составной частью прядильного раствора. В современном уровне техники известны также смеси растворителей.

[0006] Прядильную массу прядут через крестообразный концентрический кольцевой зазор фильеры. Прядильная фильера, кроме того, имеет центральный канал, через который подают коагулятор. Обычно, коагулятор представляет собой смесь апротонного полярного растворителя, как, например, DMAc, и протонной жидкости, как, например, вода. Прядильную массу и коагулятор посредством кольцевого зазора и центрального канала преобразуют в пряденую нить, во внутреннем канале которой находится коагулятор. Затем пряденую нить, как правило, проводят через воздушный участок, где прядильная масса пряденой нити

начинает коагулироваться и образует двухфазную систему из гельи золь-фаз. Затем пряденую нить направляют в осадительную ванну, в которой находится осадитель. При введении в осадительную ванну формируется половолоконная мембранная пряденой ИТИН ENструктура. В качестве осадителя, как правило, используют воду или смесь протонных и апротонных растворителей, в частности, воды и диметилацетамида, н-метилпирролидона, диметилформамида или диметилсульфоксида. Затем полученную половолоконную мембрану проводят через промывные ванны, сушат и захватывают мотальной машиной. С мотальной машины половолоконные мембраны могут быть Для половолоконных пучков. изготовления СНЯТЫ форме половолоконных мембранных фильтров пучки половолоконных мембран помещают в корпус, предпочтительно, цилиндрический корпус. Концы пучков половолоконных мембран заделывают в заливочную массу, высвобождая открытые концы полых волокон. Заливочная масса образует уплотняющую область между внутренним пространством половолоконных мембран, корпусом и окружающим половолоконные мембраны пространством. Таким образом, в готовом половолоконном мембранном фильтре образуется первое пространство, охватывающее верхний и нижний по потоку участки концов пучков половолоконных мембран и внутреннее пространство половолоконных мембран. Второе пространство, соответственно, образуется из области в промежутке между половолоконными мембранами и между стенкой корпуса половолоконными мембранами. Благодаря впускам для текучей среды в корпусе половолоконного мембранного фильтра, возможна подача и отведение жидкостей N текучих сред в первое и/или второе пространство половолоконного мембранного фильтра.

[0007] Отдельные этапы изготовления являются решающими для производства половолоконных мембран с улучшенными рабочими характеристиками N параметрами разделения. По существу, производительность четкость разделения разделения И половолоконных мембран В области фильтрации С целью экстракорпоральной обработки крови являются решающими ДЛЯ способе надлежащего терапевтического применения. Поэтому производства важно согласовать этапы изготовления таким образом, чтобы получить искомые рабочие характеристики половолоконных мембран, необходимые для надлежащего терапевтического применения. Наряду с этим, способ производства оказывает также решающее влияние на биосовместимость половолоконных мембран. Под биосовместимостью при MOTE понимается физиологическая совместимость диализатора при экстракорпоральной обработке крови пациента. В частности, половолоконная мембрана или соответствующий половолоконный мембранный фильтр (далее также именуемый диализатор) считается биосовместимым, если идп контакте с кровью во время экстракорпоральной обработки крови он вызывает или вызывает только незначительные отрицательные Такие реакции могут быть вызваны взаимодействием поверхностей половолоконных мембран с компонентами крови. Это, в частности взаимодействие с кровью на клеточном уровне, а также взаимодействие с имеющимися в плазме крови протеинами.

[0008] Для оценки биосовместимости имеющихся в продаже диализаторов, согласно способу, предложенному Vienken и др. (A. Erlenkötter, P. Endres, B. Nederlof, C. Hornig, J. Vienken; Artificial Organs; 32 (12), 962, (2008)), организуют циркуляцию образца крови через диализатор в течение определенного времени и регистрируют возникающие побочные реакции с помощью выборки, так называемых, маркеров гемосовместимости. Согласно этому способу, в качестве маркеров гемосовместимости используют комплементарный (C5a), тромбин-антитромбин фактор 5a III-комплекс количество тромбоцитов («platelet count» - PLT), тромбоцитарный фактор 4 («platelet factor» - PF4) и выделение эластазы из полиморфоядерных гранулоцитов (РММ-эластаза).

[0009] Для оценки биосовместимости диализаторов, согласно ЭТОМУ способу предлагается оценивать отдельные гемосовместимости по системе балльной оценки. Также предлагается общий показатель гемосовместимости («Total Hemocompatibility Score» - THS) диализатора рассчитывать на основании баллов маркеров гемосовместимости отдельных и, таким сравнивать различные диализаторы В отношении XNбиосовместимости.

[0010] В итоге стало ясно, что как материал мембраны, так и различные способы стерилизации, при помощи которых стерилизуют

имеющиеся в продаже диализаторы, очевидно, могут оказывать влияние на биосовместимость половолоконных мембран. В частности, было установлено различие биосовместимости испытанных диализаторов на основании различия материалов мембран, таких как полисульфон, полиэфирсульфон/полиарилат, регенерированная целлюлоза, этерифицированная целлюлоза, и различия способов стерилизации, таких как стерилизация паром, радиационная стерилизация (гамма-лучи или пучки электронов) и вакуум-паровая стерилизация.

[0011] Половолоконные мембраны и диализаторы применяют в качестве медицинских изделий одноразового использования для терапевтической обработки крови, соответственно, для обеспечения пациентов они имеются в продаже в массовом количестве. Поэтому способ производства половолоконных мембран и диализаторов часто осуществляется в соответствии с экономическими интересами Toаспектами производительности. есть, производство половолоконных мембран и диализаторов, хотя и упорядочено так, чтобы достигались необходимые рабочие характеристики, наряду с этим, производство, однако, организуют в соответствии с наиболее благоприятными В экономическом отношении масштабами. Исследования Vienken и др. показывают, что утвердившиеся известном уровне техники способы производства половолоконных мембран и диализаторов зачастую оказываются неоптимальными в отношении предпочтительно искомой биосовместимости.

известном уровне описаны техники производства половолоконных мембран, нацеленные на обеспечение половолоконных мембран, которые при заданной производительности разделения И высокой биосовместимости все же могут быть произведены рентабельным образом. В частности, ввиду этого описаны способы производства половолоконных мембран, соответствии с которыми половолоконные мембраны модифицируют жирорастворимым витамином, например, витамином Е. Указывается, что такие модификации могут быть осуществлены, например, путем введения витамина Е в применяемом в этих способах коагуляторе. Таким образом, достигается нанесение на внутренние поверхности получаемых половолоконных мембран витамина Е и, соответственно,

улучшенная биосовместимость. При этом, предполагается, что модифицированные витамином Е половолоконные мембраны, когда они вступают в контакт с обрабатываемой кровью, оказывают на клетки крови антиокислительное действие или предотвращают действие иммунологически значимого химического взрыва («chemical burst», англ.) и вообще корректируют проокислительное состояние крови пациентов с хронической почечной недостаточностью.

[0013] В этой связи, в ЕР 0850678 В1 описан способ производства половолоконных мембран на основе полисульфона поливинилпирролидона, идп ЭTOM, K коагулятору поверхностно-активное вещество и витамин Е. Способ направлен на Ε внутренних осаждение витамина на поверхностях половолоконной мембраны. изготовления Биосовместимость внутренних поверхностей половолоконной мембраны должна результатом гидрофобного действия витамина Е, таким образом, достигается антиокислительное действие в отношении клеток крови.

[0014] С иолудд стороны, гидрофилизация поверхностей половолоконных мембран из полисульфона обсуждается во взаимосвязи с улучшенной смачиваемостью кровью и улучшенной EΡ 0567045 биосовместимостью. В йоте В СВЯЗИ описано изготовление половолоконной мембраны на основе полисульфона. Изготовление половолоконной мембраны осуществляют С коагулятора, содержащего от 0,5 до 4% поливинилпирролидона. При добавление поливинилпирролидона в коагулятор содержания поливинилпирролидона на внутренних поверхностях получаемой половолоконной мембраны.

[0015] Вообще, неблагоприятно, что поливинилпирролидон с большим молекулярным весом может плохо метаболизироваться или вообще не преобразовываться в организме человека и может лишь условно выводиться из организма почками. Поэтому наблюдается накопление поливинилпирролидона с большим молекулярным весом в организме хронических диализных пациентов.

### Задача изобретения

[0016] В соответствии с господствующей в известном уровне техники проблемой обнаружилось, что имеется потребность в обеспечении половолоконных мембран с улучшенной

биосовместимостью. В частности, имеется также потребность в отыскании способа производства, обеспечивающем исключительную биосовместимость стерильных половолоконных мембран или диализаторов. В особенности, способ производства, при этом, должен быть экономичным, при сокращении издержек на материалы и оборудование.

[0017] В первом аспекте, задача изобретение заключалась в обеспечении способа производства половолоконных мембран, делающего возможным производство половолоконных мембран улучшенной биосовместимостью с обрабатываемой кровью производство половолоконных частности, мембран, характеризующихся незначительной активацией комплемента незначительной потерей тромбоцитов в обрабатываемой крови. Кроме аспекте задача изобретение первом заключалась обеспечении такого способа производства половолоконных мембран с улучшенной биосовместимостью, который является рентабельным и может быть реализован с небольшими издержками на материалы и оборудование.

[0018] В других аспектах, задачей изобретения является обеспечение половолоконной мембраны для обработки крови высокой биосовместимостью. В частности, во втором задачей изобретения является обеспечение половолоконной характеризующейся незначительной активацией мембраны, комплемента и незначительной тенденцией к потере тромбоцитов, так называемому «Platelet Loss» (англ.), в обрабатываемой крови. Кроме TOPO, задачей являлось обеспечение таких экономичным способом с небольшими производственными издержками.

#### СУЩНОСТЬ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0019] Задачи, лежащие в основе изобретения, решены посредством соответствующего изобретению способа производства половолоконной мембраны, при этом, в прядильную массу введен нерастворимый в воде антиоксидант, в частности, жирорастворимый витамин, в частности,  $\alpha$ -токоферол или токотриенол, и в коагулятор введен гидрофильный полимер.

[0020] Таким образом, в первом аспекте заявка на изобретение относится к способу производства половолоконной

мембраны, включающему следующие стадии, на которых:

- обеспечивают прядильную массу, содержащую гидрофобный и гидрофильный полимер, апротонный полярный растворитель и нерастворимый в воде антиоксидант,
- обеспечивают коагулятор, содержащий, по меньшей мере, один апротонный полярный растворитель, и/или, по меньшей мере, один нерастворитель, в частности, воду,
- пропускают прядильную массу через кольцевой зазор фильеры, имеющей, по меньшей мере, один концентрический кольцевой зазор для пропускания прядильной массы и один центральный канал для одновременной подачи коагулятора так, чтобы получить полую пряденую нить,
- подают коагулятор через центральный канал фильеры во внутренний канал пряденой нити,
  - проводят пряденую нить через воздушный участок,
- направляют пряденую нить в осадительную ванну, в которой находится осадитель, в частности, водный осадитель, с целью формирования половолоконной мембраны,

при этом, прядильная масса содержит от 0,001 до 0,05% вес., по меньшей мере, одного нерастворимого в воде антиоксиданта, в частности, жирорастворимого витамина, в частности,  $\alpha$ -токоферола или токотриенола, кроме того, коагулятор содержит, по меньшей мере, один гидрофильный полимер.

[0021] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что гидрофобный полимер в прядильной массе содержит полисульфон.

[0022] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что гидрофильный полимер в прядильной массе содержит поливинилпирролидон.

[0023] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что гидрофильный полимер в коагуляторе содержит поливинилпирролидон.

[0024] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что коагулятор содержит от 0,5 г до 4 г поливинилпирролидона на

килограмм коагулятора.

[0025] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что прядильная масса содержит от 2 до 7% вес., в частности, от 3 до 5% вес. поливинилпирролидона относительно общего веса прядильной массы.

[0026] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что коагулятор содержит от 25% до 60% вес. полярного апротонного растворителя, в частности, DMAC, и от 40 до 75% вес. полярного протонного нерастворителя, в частности, воды.

[0027] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что содержащийся в коагуляторе гидрофильный полимер, в частности, поливинилпирролидон, характеризуется молекулярновесовым распределением от 200000 г/моль до 2000000 г/моль, в частности, имеет средневесовой молекулярный вес 900000 г/моль.

[0028] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что температура кольцевого зазора фильеры составляет от  $30^{\circ}$ С до  $85^{\circ}$ С, в частности, от  $65^{\circ}$ С до  $85^{\circ}$ С.

[0029] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что температура осадительной ванны составляет от  $50^{\circ}$ C до  $85^{\circ}$ C.

[0030] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что скорость прядения нити составляет от  $100 \, \mathrm{mm/c}$  до  $1500 \, \mathrm{mm/c}$ .

[0031] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что после фильеры до подачи в осадительную ванну пряденая нить проходит через осадительную щель от 50 мм до 1500 мм.

[0032] В одном из дополнительных вариантов осуществления первого аспекта изобретения, способ отличается тем, что гидрофильный полимер прядильной массы включает поливинилпирролидон (PVP), и что гидрофильный полимер коагулятора включает поливинилпирролидон (PVP), при этом,

средневесовой молекулярный вес (Mw) PVP в коагуляторе больше, чем PVP в прядильной массе.

[0033] В одном из дополнительных вариантов осуществления аспекта изобретения, способ отличается TeM, ЧТО средневесовой молекулярный вес (Mw) PVP в прядильной массе 1000000 г/моль, составляет менее И ЧТО средневесовой молекулярный вес (Mw) PVP в коагуляторе составляет более 1000000 г/моль.

[0034] В рамках настоящей заявки на изобретение неоднократно указываемый средневесовой молекулярный определяют обычным методом рассеяния света (обычно в рамках измерения методом GPC-LS (gel permeation chromatography - light scattering (англ.), гельпроникающая хроматография со световой индикацией). В этом отношении можно сослаться на стр. 37 брошюры «Volker Bühler - Kollidon® Polyvinylpyrrolidone excipients for industry, 9. Auflage (March 2008)», the pharmaceutical выпущенную BASF AG, и приводимую там литературу.

[0035] Второй аспект заявки на изобретение относится к обеспечению половолоконной мембраны, отличающейся тем, что половолоконная мембрана включает материал мембраны, содержащий гидрофобный и гидрофильный полимер, в частности, полисульфон и поливинилпирролидон, кроме этого, нерастворимый в воде антиоксидант, в частности, жирорастворимый витамин, в частности,  $\alpha$ -токоферол или токотриенол в количестве от 0,005% вес. до 0,25% вес.

[0036] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения, гидрофобный полимер содержит полисульфон.

[0037] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается тем, что элюирование гидрофильного полимера, в частности поливинилпирролидона, после хранения в течение 30 дней при  $80^{\circ}$ С и относительной влажности воздуха <5% в ходе испытания на элюирование составляет менее  $4000*10^{-7}$  мг на элементарное волокно, в частности, после 60 дней при  $80^{\circ}$ С и относительной влажности воздуха <5% в ходе испытания на элюирование составляет

менее  $5000*10^{-7}$  мг на элементарное волокно.

[0038] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения гидрофильный полимер содержит поливинилпирролидон.

[0039] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается тем, что, по меньшей мере, на одной поверхности половолоконной мембраны, в частности, во внутреннем канале половолоконной мембраны имеется дополнительный поливинилпирролидон.

[0040] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается тем, что на поверхности внутреннего канала половолоконной мембраны дзета-потенциал составляет от -1 мВ до менее, чем -7 мВ, в частности, от -1 мВ до -4 мВ.

[0041] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается тем, что концентрация поливинилпирролидона в близлежащем к поверхности слое, по меньшей мере, одной гидрофильной поверхности половолоконной мембранз согласно измерению методом XPS (X-ray photoelectron spectroscopy (англ.), рентгеноэлектронная спектроскопия) составляет 22% или более, в частности, от 24 до 34%, более конкретно, от 26 до 34%.

[0042] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается тем, что соотношение высоты пиков  $CNO^-$  и  $SO_2^-$ , измеренной методом TOF-SIMS (time-of-flight secondary-ion-mass spectroscopy (англ.), время-пролетная масс-спектроскопия вторичных ионов), в поверхностном слое внутреннего канала половолоконной мембраны составляет 4,5 или более, в частности, 5,5 или более, в частности, 6,0 или более.

[0043] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается тем, что содержание поливинилпирролидона в половолоконной мембране составляет от 3 до 5% вес.

[0044] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается

тем, что средневесовой молекулярный вес (Mw) PVP на поверхности внутреннего канала мембраны больше, чем PVP в объеме мембраны.

[0045] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается тем, что средневесовой молекулярный вес (Mw) PVP на поверхности 1000000 канала мембраны больше внутреннего г/моль, больше 2000000 предпочтительно, г/моль, особенно предпочтительно, больше 1000000 г/моль и до 3000000 г/моль, еще более предпочтительно, больше 2000000 г/моль и ДО г/моль, и что средневесовой молекулярный вес (Mw) PVP в объеме мембраны меньше 1000000 г/моль, предпочтительно, от 500000 г/моль и до менее 1000000 г/моль.

[0046] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается тем, что отношение средневесового молекулярного веса PVP в коагуляторе к средневесовому молекулярному весу PVP в прядильной массе составляет, по меньшей мере, 1,2, предпочтительно, по меньшей мере, 2, более предпочтительно, от 1,2 до 3, еще более предпочтительно, от 2 до 3.

[0047] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается тем, что отношение коэффициента фильтрации альбумина, измеренного через 5 мин, к коэффициенту фильтрации, измеренному через 30 мин, согласно методу измерения настоящего описания, составляет менее 7, в частности, менее 5.

[0048] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается тем, что отношение коэффициента фильтрации альбумина, измеренного через 5 мин, к коэффициенту фильтрации, измеренному через 10 мин, согласно методу измерения настоящего описания, составляет менее 3, в частности, менее 2.

[0049] Нижняя граница указанных соотношений коэффициента фильтрации составляет, соответственно, 1.

[0050] В одном из дополнительных вариантов осуществления второго аспекта изобретения половолоконная мембрана отличается тем, что вода при смачивании, по меньшей мере, одной

гидрофильной поверхности половолоконной мембраны образует краевой угол, измеренный методом высоты подъема воды капиллярах, меньше  $57^{\circ}$ , в частности, меньше  $55^{\circ}$ , в частности, меньше 47°, при этом, нижняя граница величины краевого угла обычно составляет менее 30°, предпочтительно, 25°, еще более предпочтительно, 20°. При этом, краевой угол определяют методом «Определение краевого угла  $\theta$ », как описано в настоящей заявке. Под гидрофильной поверхностью понимается та поверхность половолоконной которая мембраны, обладает большей гидрофильностью или образует с водой меньший краевой угол. Предпочтительно, гидрофильная поверхность образована внутреннем канале половолоконной мембраны.

[0051] В третьем аспекте заявка на изобретение относится к применению коагулятора, содержащего от 0,5 г до 4 г гидрофильного полимера на килограмм коагулятора, в частности, поливинилпирролидона, в способе производства половолоконной мембраны, материал которой содержит гидрофобный и гидрофильный полимер, в частности, полисульфон и поливинилпирролидон, и, по меньшей мере, один нерастворимый в воде антиоксидант, в частности, жирорастворимый витамин, в частности,  $\alpha$ -токоферол или токотриенол, для гидрофилизации и повышения биосовместимости производимой данным способом половолоконной мембраны.

[0052] В четвертом аспекте заявка на изобретение относится к половолоконному мембранному фильтру, включающему множество половолоконных мембран, соответствующих одному из вариантов осуществления второго аспекта изобретения, или половолоконных мембран, производимых способом, соответствующим одному из вариантов осуществления первого аспекта изобретения.

[0053] В пятом аспекте заявка на изобретение относится к диализатору, предназначенному для гемодиализа, включающему множество половолоконных мембран, соответствующих второму, шестому, седьмому, восьмому или девятому аспектам изобретения, или производимых способом, соответствующим первому аспекту изобретения.

[0054] В шестом аспекте заявка на изобретение относится к половолоконной мембране, включающей материал мембраны,

содержащий гидрофобный и гидрофильный полимер, отличающейся тем, что элюирование гидрофильного полимера, в частности поливинилпирролидона, после хранения в течение 30 дней при  $80^{\circ}$ С и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $4000*10^{-7}$  мг на элементарное волокно, в частности, после 60 дней при  $80^{\circ}$ С и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $5000*10^{-7}$  мг на элементарное волокно, и что на поверхности внутреннего канала половолоконной мембраны дзета-потенциал составляет от -1 мВ до менее, чем -7 мВ, в частности, от -1 мВ до -5 мВ, более конкретно, от -1 мВ до -4 мВ.

[0055] В седьмом аспекте заявка на изобретение относится к мембране, включающей половолоконной материал содержащий гидрофобный и гидрофильный полимер, отличающейся тем, элюирование гидрофильного полимера, В поливинилпирролидона, после хранения в течение 30 дней при 80°C и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $4000*10^{-7}$ мг на элементарное волокно, в частности, после 60 дней при 80°C и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $5000*10^{-7}$ мг на элементарное волокно, и что поверхность внутреннего канала образует с водой краевой угол, измеряемый согласно методу «Определение краевого угла  $\theta$ », меньше  $57^{\circ}$ , в частности, меньше 55°, в частности, меньше 47°, при этом, нижняя граница величины краевого угла обычно составляет менее 30°, предпочтительно, 25°, более предпочтительно, 20°.

[0056] В восьмом аспекте заявка на изобретение относится к половолоконной мембране, включающей материал мембраны, содержащий гидрофобный и гидрофильный полимер, отличающейся тем, гидрофильного элюирование полимера, В частности поливинилпирролидона, после хранения в течение 30 дней при 80°C и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $4000*10^{-7}$ мг на элементарное волокно, в частности, после 60 дней при 80°C и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $5000*10^{-7}$ мг на элементарное волокно, при этом, отношение коэффициента фильтрации альбумина, измеренного через 5 мин, к коэффициенту фильтрации, измеренному через 30 мин, согласно методу измерения настоящего описания, составляет менее 7, в частности, менее 5.

[0057] В девятом аспекте заявка на изобретение относится к половолоконной мембране, включающей материал содержащий гидрофобный и гидрофильный полимер, отличающейся тем, гидрофильного полимера, элюирование В частности поливинилпирролидона, после хранения в течение 30 дней при 80°C и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $4000*10^{-7}$ мг на элементарное волокно, в частности, после 60 дней при 80°C и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $5000*10^{-7}$ мг на элементарное волокно, при этом, отношение коэффициента фильтрации альбумина, измеренного через 5 мин, к коэффициенту фильтрации, измеренному через 10 мин, согласно методу измерения настоящего описания, составляет менее 3, в частности, менее 2.

[0058] Нижняя граница указанных соотношений коэффициента фильтрации составляет, соответственно, 1.

[0059] В десятом аспекте заявка на изобретение относится к половолоконной мембране, включающей материал мембраны, содержащий гидрофобный и гидрофильный полимер, отличающейся тем, что потеря тромбоцитов, измеряемая согласно методу «Оценка «Platelet Loss» (абсолютный метод)», составляет менее 50%, предпочтительно, менее 30%, особенно предпочтительно, менее 20%. При этом, при помощи соответствующей изобретению половолоконной мембраны возможно достичь нулевого уровня потери тромбоцитов или немного выше нуля, например, в диапазоне 10% или менее, например, 5%, 3% или 1%.

ПОДРОБНОЕ ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

[0060] В первом аспекте настоящее изобретение относится к способу производства половолоконной мембраны, включающему следующие стадии, на которых:

- обеспечивают, по меньшей мере, прядильную массу, содержащую гидрофобный и гидрофильный полимер, в частности, полисульфон и поливинилпирролидон, по меньшей мере, один апротонный полярный растворитель и один нерастворимый в воде антиоксидант,
- обеспечивают, по меньшей мере, коагулятор, содержащий, по меньшей мере, один апротонный полярный растворитель, и, по меньшей мере, один нерастворитель, в частности, воду,

- пропускают прядильную массу, в частности, через, по меньшей мере, один кольцевой зазор фильеры, получая полую пряденую нить,
- подают коагулятор, в частности, через центральный канал фильеры во внутренний канал пряденой нити,
  - направляют пряденую нить в осадительную ванну,

отличающемуся тем, что прядильная масса содержит от 0,001 до 0,05% вес., по меньшей мере, одного нерастворимого в воде антиоксиданта, в частности, жирорастворимого витамина, в частности,  $\alpha$ -токоферола или токотриенола, и что, кроме того, коагулятор содержит, по меньшей мере, один гидрофильный полимер, в частности, поливинилпирролидон.

[0061] В одном из вариантов осуществления соответствующего изобретению способа коагулятор содержит от 0.5 г до 4 г/кг, в частности, до 1 г/кг, в частности, до 1.5 г на кг, в частности, до 2 г на кг, в частности, до 2.5 г на кг, особенно, до 3 г на кг, в частности, менее 4 г на кг гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона.

[0062] Способу настоящего изобретения свойственно преимущество, заключающееся в том, что гидрофильный полимер, в частности, поливинилпирролидон, растворенный в коагуляторе, во время производства половолоконной мембраны может быть нанесен на внутреннюю поверхность половолоконной мембраны. В частности, обнаружено, что нанесение гидрофильного полимера половолоконной внутреннюю поверхность мембраны ведет увеличению гидрофилизации И, следовательно, достижению повышенной совместимости половолоконной мембраны с кровью. Увеличенное содержание гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, который наносят на внутреннюю поверхность половолоконной мембраны, ведет к ослаблению активации комплемента, измеряемого как С5а, и уменьшению тромбоцитов («Platelet Loss») по сравнению с аналогичными величинами для сопоставимой половолоконной мембраны, на поверхности которой отсутствует поливинилпирролидон.

[0063] Кроме того, Способу настоящего изобретения свойственно преимущество, заключающееся в том, что гидрофильный

полимер, в частности, поливинилпирролидон, который, согласно соответствующему изобретению способу, нанесен на поверхность половолоконной мембраны, может быть зафиксирован на поверхности половолоконной мембраны благодаря наличию нерастворимого в воде антиоксиданта, в частности, жирорастворимого витамина, в частности,  $\alpha$ -токоферола или токотриенола.

[0064] Термин «зафиксирован» в данном контексте означает, что гидрофильный полимер, в частности, поливинилпирролидон, на поверхности половолоконной мембраны при контакте с средами может элюироваться только в небольшой частности, уже того, что нерастворимый в воде антиоксидант, в частности, жирорастворимый витамин, присутствует в прядильной массе в количестве 0,001% вес., достаточно для достижения эффекта фиксации растворимого в воде полимера, в частности, поливинилпирролидона, который из коагулятора осаждается поверхность половолоконной мембраны.  $\mathsf{N}\mathsf{q}\mathsf{\Pi}$ содержании жирорастворимого витамина в прядильной массе менее 0,001% вес., фиксирующий эффект в отношении растворимого в воде полимера, в частности, поливинилпирролидона, осаждаемого из коагулятора, чтобы обеспечить проявляется незначительно, существенное улучшение биосовместимости. При содержании жирорастворимого антиоксиданта, в частности, жирорастворимого витамина прядильной массе более 0,05% вес., фиксация вводимого при помощи растворимого в воде коагулятора полимера, В поливинилпирролидона, более не усиливается. К тому же, повышенном содержании в прядильной массе нерастворимого в воде антиоксиданта, частности, жирорастворимого В витамина, достигаемый путем введения растворимого в воде полимера, частности, поливинилпирролидона, гидрофильный характер поверхности половолоконной мембраны ослабляться. может Ослабление гидрофильности, со своей стороны, может негативно влиять на биосовместимость, в частности, иметь отрицательные последствия для «Platelet Loss».

[0065] Половолоконные мембраны, изготовленные способом, соответствующим первому аспекту изобретения, отличаются, в частности, улучшенной биосовместимостью. В частности, в

отношении активации комплемента, измеряемого как С5а, было обнаружено, что по сравнению с сопоставимой половолоконной мембраной, состоящей из полисульфона и поливинилпирродидона, этот параметр существенно снижается. Активация комплемента, при этом, рассматривается как маркер гемосовместимости, который привлекают для оценки биосовместимости половолоконных мембран. В частности, обнаружилось, что величина активации С5а относительно стандартной половолоконной мембраны, состоящей из полисульфона и поливинилпирролидона, уменьшается, по меньшей мере, на 50%. Это ЧТО активация комплемента получаемой настоящего изобретения половолоконной мембраны составляет только 50% относительно имеющейся в продаже сопоставимой половолоконной мембраны. В альтернативных вариантах осуществления, способом, соответствующим первому аспекту изобретения, возможно получить половолоконные мембраны, вызывающие активацию комплемента С5, 40%, предпочтительно, 30%, как ДО оцениваемую ДО 20%, предпочтительно, предпочтительно, до ДО 10%, более предпочтительно, лишь до 8% величины активации комплемента, которую можно получить при использовании сопоставимой половолоконной мембраны. В частности, благодаря способу настоящего изобретения путем добавления в прядильную массу воде антиоксиданта, в нерастворимого В частности, жирорастворимого витамина, более конкретно,  $\alpha$ -токоферола или токотриенола в количестве от 0,001 до 0,05% вес. и добавления в коагулятор растворимого в воде полимера, поливинилпирролидона в количество от 0,5 г до 4 г регулировать активацию коагулятора, возможно комплемента половолоконной мембраной. При этом, применение соответствующего изобретению, естественно, направлено не только на достижение оптимального уменьшения активации комплемента, но и того, чтобы и другие маркеры гемосовместимости, в частности, величина «Platelet Loss», а также параметр производительности половолоконной мембраны, по возможности, имели выгодные значения.

[0066] Под термином «сопоставимая половолоконная мембрана» в контексте настоящего изобретения понимается половолоконная

мембрана, произведенная в тех же условиях прядения и при том же содержании гидрофобного и гидрофильного полимера, в частности, полисульфона и поливинилпирролидона, которая, однако, не содержит нерастворимый в воде антиоксидант, в частности, не содержит витамин, а также растворимый в воде полимер, в частности, поливинилпирролидон, дополнительно не нанесен, по меньшей мере, на одну поверхность половолоконной мембраны. В данном случае, подобная половолоконная мембрана поставляется в составе имеющегося в продаже диализатора «Fresenius FX60».

[0067] Под термином «коагулятор» в контексте настоящего изобретения понимается средство, которое во время прохождения пряденой нити через осадительную щель вызывает в пряденой нити фазовое превращение и участвует в создании пористой структуры половолоконной мембраны. Коагулятор содержит, по меньшей мере, один полярный апротонный растворитель и один нерастворитель, а также, согласно изобретению, растворимый в воде полимер, в частности, поливинилпирролидон.

[0068] Коагулятор содержит, предпочтительно, от 25 до 60% 55% полярного вес., в частности,  $\circ$ T 35 ДО апротонного растворителя, в частности, диметилацетамида, и от 40 до 75% 45 65% частности,  $\circ$ T ДО полярного протонного нерастворителя, в частности, воды, относительно общего веса коагулятора. Кроме этого, коагулятор содержит от 0,5 г до 4 г на кг коагулятора, в частности, более 1 г, в частности, более 1,5 частности, более 2 г, в частности, более 2,5 частности, менее 4 г, в частности, менее 3 г на кг коагулятора растворимого в воде полимера, в частности, поливинилпирролидона.

[0069] Наименование «растворитель» и «нерастворитель» контексте настоящей заявки относится к растворяющей способности отношению к образующему мембрану гидрофобному полимеру, который, согласно соответствующему изобретению способу, является главной составной частью производимой половолоконной мембраны. Таким образом, В качестве растворителя пригодны такие как DMAc (диметилацетамид), апротонные жидкости, DMF (диметилформамид), DMSO (диметилсульфоксид), NMP(Nметилпирролидон), поскольку образующий мембрану полимер может

быть растворен в этих жидкостях или их смесях. Напротив, полярные протонные жидкости, такие как, например, вода, этанол, уксусная кислота, в рамках настоящей заявки пригодны для использования в качестве нерастворителя, поскольку образующий мембрану полимер в них нерастворим, и они могут быть использованы для того, чтобы вызвать осаждение прядильной массы в процессе производства половолоконной мембраны.

[0070] В одном из вариантов своего осуществления соответствующий изобретению способ отличается тем, что содержащийся в коагуляторе гидрофильный полимер, в частности, поливинилпирролидон, характеризуется молекулярновесовым распределением от 200000 г/моль до 2000000 г/моль, в частности, имеет средневесовой молекулярный вес 900000 г/моль.

[0071] На нанесение гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, согласно соответствующему изобретению способу производства, из коагулятора, по меньшей мере, на одну поверхность, в частности, внутреннюю поверхность половолоконной мембраны воздействуют посредством молекулярного веса применяемого гидрофильного полимера. Гидрофильный полимер, частности, поливинилпирролидон, с низким молекулярным весом в меньшей степени способен прикрепляться к поверхности пряденой нити или половолоконной мембраны. Гидрофильные полимеры, частности, молекулы поливинилпирролидона, с большим молекулярным весом, напротив, проявляют более сильные адсорбционный свойства и поэтому будут лучше прикрепляться к внутренней поверхности пряденой нити или половолоконной мембраны. Применение полимера, в частности, поливинилпирролидона, гидрофильного молекулярновесовое распределение которого лежит в диапазоне от 200000 г/моль 2000000 г/моль, ДО оказалось ТОЭТОМУ предпочтительным. При нормальном гауссовском молекулярновесовом распределении гидрофильного полимера, В частности, поливинилпирролидона, содержание низкомолекулярных полимеров выражено слабее, чем полимеров со средним молекулярным весом. В качестве примера пригодного гидрофильного полимера может быть указан имеющийся в продаже поливинилпирролидон с маркировкой от К80 до К90.

[0072] В частности, согласно способу настоящего изобретения, гидрофильный полимер, в частности, поливинилпирролидон, со средневесовым молекулярным весом от 700000 г/моль до 1200000 г/моль, в частности, 900000 г/моль и/или молекулярновесовым распределением в диапазоне от 200000 до 2000000 г/моль, предпочтительно, пригоден для нанесения гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, на внутреннюю поверхность пряденой нити или половолоконной мембраны.

В другом варианте своего осуществления соответствующий изобретению способ отличается TeM, ЧТО полимер прядильной гидрофильный массы содержит поливинилпирролидон (PVP), и гидрофильный полимер коагулятора содержит поливинилпирролидон (PVP), при этом, средневесовой молекулярный вес (Mw) PVP в коагуляторе выше, чем PVP в прядильной массе. Было обнаружено, что является очень благоприятным вариант, когда PVP, добавляемый в коагулятор, обладает по возможности большим средневесовым молекулярным весом, поскольку применение PVP такого типа обеспечивает высокую степень покрытия поверхности внутреннего канала PVP. Однако, при увеличении молекулярного веса полимера неблагоприятным образом увеличивается вязкость раствора при той же концентрации. Благодаря соответствующему изобретению применению надлежащих типов PVP с оптимально выбранным молекулярным весом, прядильной массы частности, вязкость может сохраняться в оптимально низком диапазоне менее 15000 мПа·с, в частности, менее 5000 мПа·с при измерении при 40°C вискозиметром VT550 производства Haake, Германия, ступень r.3 (30 об/мин), шпиндель «MV1 (MV-DIN)» производства Нааке (скорость сдвига 38,7/с), а покрытие внутреннего канала мембраны при использовании коагулятора с большим средневесовым молекулярным весом может улучшено. Это обеспечивает оптимальные быть величины гемосовместимости и меньшие величины элюирования PVP испытания на старение. С точки зрения технических условий обработки, нужно поддерживать минимальную вязкость прядильной массы, измеряемую описанным выше методом, по меньшей мере, 800

мПа∙с.

[0074] B другом варианте осуществления способа средневесовой молекулярный вес (Mw) PVP в прядильной массе 1000000 г/моль, например, 995000 г/моль или составляет менее 900000 г/моль, предпочтительно, от 50000 г/моль 1000000 г/моль, а средневесовой молекулярный вес (Mw) PVP в коагуляторе составляет более 1000000 г/моль, например, 1005000 г/моль или 2000000 1100000 г/моль, В частности, более г/моль, предпочтительно, от более, чем 1000000, до 3000000 г/моль, более предпочтительно, от более, чем 2000000, до 3000000 г/моль. Предпочтительно, отношение средневесового молекулярного веса PVP молекулярному весу коагуляторе к средневесовому прядильной массе составляет, по меньшей мере, предпочтительно, по меньшей мере, 2, более предпочтительно, от 1,2 до 3, еще более предпочтительно, от 2 до 3. Это может быть реализовано, например, посредством того, что в качестве PVP для добавления в прядильную массу используют PVP K81/86 производства Ashland, а для добавления в коагулятор - PVP К90 или, особенно, предпочтительно, К120. Такие варианты осуществления способа обеспечивают особенно благоприятные и легко реализуемые процессы производства с оптимальной вязкостью прядильной массы и, таким оптимальную асимметричную структуру мембраны образом, надлежащей кривой фильтрации и, одновременно, особенно высокой гемосовместимостью, низкими величинами элюирования PVP после испытания на старение и хорошей совместимостью с кровью.

[0075] Термин «молекулярновесовое распределение» известен и определен в области физики полимеров. В контексте настоящей заявки под молекулярновесовым распределением образца полимера понимается распределение плотности вероятности, с молекула полимера с определенным молекулярным весом встречается образце полимера. Молекулярновесовое распределение В поливинилпирролидона полиэтиленгликоля ИЛИ может быть установлено известными методами измерения, такими как, например, гельпроникающая хроматография (GPC) в сочетании с надлежащим детектором рассеяния света, например, детектором MultiAngleLaserLightscattering (MALLS) (многоугловой детектор

рассеяния лазерного излучения).

[0076] Термин «средневесовой молекулярный вес, (Мw)» означает молекулярный вес, весовая доля которого в образце полимера наиболее частотна. При известном молекулярно-массовом распределении средневесовой молекулярный вес отражает характерную среднюю величину для образца полимера, в данном случае, поливинилпирролидона или полиэтиленгликоля, на основании которой специалист может сделать вывод о величине молекул полимера.

[0077] В одном из вариантов осуществления соответствующего изобретению способа производства температура щелевой фильеры составляет от 30 до  $85^{\circ}$ C, в частности, от 65 до  $85^{\circ}$ C.

[0078] Благодаря нагреванию щелевой фильеры, прядильная масса и коагулятор во внутреннем пространстве пряденой нити во время подачи имеют одинаковую или почти одинаковую температуру. Благодаря регулированию температуры экструдируемой прядильной массы и экструдируемого коагулятора, можно воздействовать на процесс коагуляции, когда пряденая нить проходит через осадительную щель. В частности, температуру щелевой фильеры выбирают так, чтобы обеспечить образование требуемой пористой структуры половолоконной мембраны.

[0079] Скорость прядения нити, согласно способу производства, соответствующему изобретению, составляет от 100 мм/с до 1500 мм/с. Скорость прядения нити при данной высоте осадительной щели влияет на определение времени прохождения пряденой нити.

[0080] Термин «осадительная щель» означает расстояние между фильерой и уровнем жидкости в осадительной ванне.

[0081] Термин «время прохождения» означает период времени, необходимый для прохождения прядильной массой осадительной щели между фильерой и уровнем жидкости в осадительной ванне. Посредством времени прохождения можно оказывать влияние, в частности, на пористую структуру наружной стороны.

[0082] Во втором аспекте изобретение относится к половолоконной мембране с улучшенной биосовместимостью, которая образована из материала мембраны, содержащего гидрофобный и

гидрофильный полимер, в частности, полисульфон и поливинилпирролидон, а также нерастворимый в воде антиоксидант, в частности, жирорастворимый витамин, в количестве от 0,005% вес. до 0,25% вес. относительно общего веса материала мембраны. Под жирорастворимым витамином понимается, предпочтительно,  $\alpha$ -токоферол или токотриенол. Дополнительным примером нерастворимого в воде антиоксиданта является пентаэритритол тетракис (3,5-ди-трет-бутил-4-гидроксигидроциннамат) (Irganox 1010, производства BASF).

[0083] Половолоконные мембраны такого рода особенно хорошо подходят для экстракорпоральной обработки крови, при которой кровь пациента вступает в контакт с материалом половолоконной В соответствующие частности, изобретению половолоконные мембраны пригодны для создания половолоконных мембранных фильтров для экстракорпоральной обработки крови, которые используются, преимущественно, при терапии пациентов с этом, уменьшенное почек. При элюирование гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, является преимуществом для здоровья пациента, так как элюируемый гидрофильный полимер при экстракорпоральной циркуляции крови может подпадать в организм пациента.

[0084] Кроме этого, посредством уменьшения элюирования гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, обеспечивается постоянная улучшенная гидрофильность половолоконной мембраны во время экстракорпоральной обработки Улучшенная гидрофильность означает улучшенную смачиваемость половолоконной мембраны кровью. Этому сопутствует улучшенная совместимость С кровью, которая может быть установлена на основании уменьшения активации комплемента (С5а). Наряду с этим, повышение гидрофильности способствует уменьшению «Platelet Loss», как тромбоциты меньше слипаются так С гидрофильными поверхностями и, таким образом, предотвращению начала каскадного свертывания крови.

[0085] Термин «нерастворимый в воде антиоксидант» означает вещество, препятствующее окислению, с растворимостью в воде менее 2 мг/л при температуре  $25^{\circ}$ C. Термин «жирорастворимый

витамин» контексте настоящей заявки означает витамин, накапливающийся в жировой ткани организма человека. Этот термин известен в отношении физиологии человека и означает определенный класс витаминов. В контексте настоящей заявки «жирорастворимый» указывает на то, что под витамином понимается неполярное вещество, незначительно растворимое или нерастворимое Что жирорастворимых витаминов, В воде. касается подкласс витамина Е образует наиболее известную часть, так называемых, жирорастворимых витаминов. При HOTOM, витамин  $\mathbf{E}$ является собирательным термином, означающим жирорастворимые вещества антиокислительным действием. К наиболее часто встречающимся представителям витамина Е принадлежат α-токоферол и токотриенол.

[0086] Соответствующая изобретению половолоконная мембрана содержит, по меньшей мере, один гидрофобный и один гидрофильный полимер, в частности, соответствующая изобретению половолоконная мембрана в качестве гидрофобного полимера содержит полисульфон. полисульфоном В контексте настоящей заявки понимается полимер, имеющий сульфоновую группу в основной или боковой цепи полимера. Термин «полисульфон» в контексте настоящей заявки общий термин, охватывающий все используется как полимеры, группу. включающие сульфоновую Типичными представителями полисульфонов являются полисульфон на основе бисфенола A (PSU), полиэфирсульфон (PES), полифенилсульфон и сополимеры, содержащие сульфоновые группы. В современном уровне техники также известны другие представители полисульфоновых полимеров, пригодные для производства мембран для обработки крови в контексте настоящей заявки. Полисульфоновые полимеры являются предпочтительными при производстве мембран для обработки крови по сравнению с другими полимерами, так как поддаются стерилизации паром и обладают благоприятными свойствами с точки зрения гемосовместимости. Весовая доля гидрофобного полимера в половолоконной мембране составляет от 94 до 97,5%.

[0087] Кроме этого, соответствующая изобретению половолоконная мембрана содержит гидрофильный полимер, в частности, поливинилпирролидон. Под полвинилпирролидоном понимается полимер, который получен путем использования в

качестве мономеров винилпирролидона или его производных. В обозначаемый частности, подивинилпироодидон (также настоящей контексте заявки пригоден ДЛЯ производства соответствующих изобретению половолоконных мембран. Поливинилпирролидон представляет собой растворимый воде, гидрофильный полимер, применяемый при производстве половолоконных мембран на основе полисульфона. Кроме этого, поливинилпирролидон влияет на повышение гемосовместимости половолоконных мембран, содержащих гидрофобные полимеры, так как обеспечивает гидрофилизацию гидрофобных половолоконных мембран таким образом, лучшую смачиваемость кровью. Весовая доля гидрофильного полимера в половолоконной мембране составляет 3-5%.

[8800] Под «гемосовместимостью» в контексте настоящей заявки понимается совместимость с кровью человека, в частности, понимается, ЧТО при контакте с материалом половолоконной мембраны в крови не происходит нежелательных реакций, которые могут быть вредны для здоровья пациентов, проходящих терапию, включающую обработку крови. Например, под этим могут прониматься процессы активации системы комплемента, системы свертывания крови, системы межфазного контакта, а также корпускулярных компонентов крови. Применению полимеров полисульфон/поливинилпирролидон свойственны преимущества другими контактирующими с кровью С половолоконных мембран с точки зрения их совместимости с кровью.

[0089] В одном из альтернативных вариантов осуществления второго аспекта изобретения соответствующая изобретению половолоконная мембрана отличается тем, что, по меньшей мере, на одну поверхность половолоконной мембраны, по меньшей мере частично, дополнительно нанесен гидрофильный полимер, в частности, поливинилпирролидон.

[0090] Нанесение покрытия из гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, вызывает дополнительную гидрофилизацию, по меньшей мере, одной снабженной покрытием поверхности половолоконной мембраны. Обнаружилось, что половолоконная мембрана, соответствующая второму аспекту

изобретения, благодаря небольшому содержанию нерастворимого воде антиоксиданта, в частности, жирорастворимого витамина, α-токоферола токотриенола, частности, ИЛИ характеризуется гидрофильного удержанием полимера В потоке поступающих жидкостей, например, крови или воды. Также наблюдалось, что гидрофильный полимер, в частности, поливинилпирролидон, который в процессе нанесения покрытия поступает, по меньшей мере, на поверхность половолоконной мембраны, быть ОДНУ тэжом дополнительно зафиксирован посредством содержащегося В половолоконной мембране нерастворимого в воде антиоксиданта, частности, жирорастворимого витамина. Испытания по элюированию в отношении продемонстрировали уменьшенное элюирование гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, соответствующими снабженными сравнению С покрытием половолоконными мембранами, в материале которых не содержится нерастворимый в антиоксидант. При этом, воде в частности, нанесение поливинилпирролидона может быть выполнено так, чтобы, предпочтительно, ПО меньшей мере, на одну поверхность половолоконной мембраны могло быть нанесено только такое количество поливинилпирролидона, которого как раз достаточно для гидрофилизации поливинилпирролидоном химически гидрофобной полимерной поверхности мембраны.

[0091] Нанесение покрытия из гидрофильного полимера, частности, поливинилпирролидона, по меньшей мере, поверхность половолоконной мембраны может осуществляться помощи раствора для нанесения покрытия, содержащего полимер, который подают на одну из поверхностей половолоконной мембраны. Оказалось целесообразным производить нанесение на половолоконную мембрану покрытия С гидрофильным полимером, частности, поливинилпирролидоном, в процессе прядения во время производства половолоконной мембраны гидрофобного N гидрофильного ИЗ полимера. Для этого в коагулятор добавляют гидрофильный полимер, в частности, поливинилпирролидон, и вместе с прядильной массой, содержащей гидрофобный и гидрофильный полимер, в частности, полисульфон и поливинилпирролидон, а также, по меньшей мере, ОДИН нерастворимый В воде антиоксидант, в

жирорастворимый витамин, подают через концентрическую щелевую фильеру. При этом, пряденая нить смачивается с внутренней стороны растворенным в коагуляторе гидрофильным полимером, в частности, поливинилпирролидоном. Благодаря контакту с коагулятором, а также введению пряденой нити в осадительную ванну, формируется структура мембраны, при этом, и гидрофильный полимер, в частности, поливинилпирролидон, из коагулятора фиксируется на поверхности мембраны.

[0092] В другом варианте осуществления, соответствующем второму аспекту изобретения, половолоконная мембрана настоящего изобретения отличается тем, что, по меньшей мере, на одной гидрофильной поверхности, в частности, поверхности внутреннего канала, половолоконная мембрана характеризуется дзетапотенциалом от -1 мВ до -7 мВ, в частности, от -1 мВ до -5 мВ, в частности, от -1 мВ до -4 мВ.

[0093] Половолоконная мембрана, которая описанным выше способом снабжена, по меньшей мере, на одной поверхности половолоконной мембраны, покрытием из гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, обладает более нейтральным дзета-потенциалом, чем сопоставимая мембрана, изготовленная из тех же материалов, но не покрытая дополнительно гидрофильным полимером.

[0094] Кроме того, соответствующая изобретению половолоконная мембрана характеризуется уменьшенным краевым углом при смачивании водой. При смачивании поверхности соответствующей изобретению мембраны водой краевой угол, измеряемый методом высоты подъема воды в капиллярах, составляет менее  $57^{\circ}$ , в частности, менее  $55^{\circ}$ , в частности, менее  $47^{\circ}$ . Предпочтительно, таким малым краевым углом характеризуется поверхность внутреннего канала.

[0095] Краевой угол, который образует вода на поверхности мембраны, является мерой гидрофильности поверхности мембраны. Благодаря покрытию гидрофильным полимером, в частности поливинилпирролидоном, поверхность мембраны, как описано выше, гидрофилизируется без существенного увеличения общего содержания гидрофильного полимера в половолоконной мембране. Нанесение

представляет собой покрытия одновременно рентабельное И решение, направленное технологичное на достижение гидрофилизации, меньшей мере, одной ПО поверхности половолоконной мембраны, В частности, поверхности, кровью. В частности, контактирующей с нанесение покрытия из поливинилпирролидона едва ли изменяет общее содержание PVP в половолоконной мембране, так как толщина нанесенного слоя PVP минимальна. При HOTO, малый краевой УГОЛ подтверждает значительную гидрофильность внутренней поверхности мембраны. Для установлено, сравнения, было ЧТО имеющиеся половолоконные мембраны, например, ВN диализатора FX 60 64°. производства Fresenius, характеризуются краевым УГЛОМ FX60, мембраны содержащие полисульфон Половолоконные поливинилпирролидон, ифи HOTOM, не содержат дополнительный поливинилпирролидон, который путем нанесения покрытия нанесен на мембраны. Таким образом, материал поверхность же XNTC. половолоконных мембран не содержит а-токоферол. В этому, соответствующие противоположность изобретению половолоконные мембраны, которые произведены с использованием коагулятора с концентрацией поливинилпирролидона 1500 частей на миллион и содержанием  $\alpha$ -токоферола 0,05% вес., характеризуются краевым углом 52°. Также было установлено, что уменьшение краевого угла соотносится с уменьшением активации комплемента, измеряемого как С5а. Также было установлено, что уменьшение краевого угла соотносится и с уменьшением «Platelet Loss».

Кроме TOPO, соответствующая изобретению мембрана половолоконная отличается TeM, что характеризуется уменьшенной активацией комплемента, в частности, уменьшенного до 50% по сравнению с сопоставимой мембраной, в материал которой не добавлен нерастворимый В воде антиоксидант, в частности жирорастворимый витамин, и которая не снабжена покрытием из гидрофильного полимера, в частности, PVP, по меньшей мере, на одной из поверхностей половолоконной мембраны.

[0097] Было обнаружено, что активация комплемента поддается регулированию посредством количества гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, который согласно изобретению

при помощи коагулятора в процессе производства половолоконной мембраны наносят на поверхность половолоконной мембраны. В частности, концентрация гидрофильного полимера, в частности, PVP, в коагуляторе, предпочтительно, составляет от 0,5 г до 4 г, в частности, до 3 г, в частности, до 2 г, в частности, до 1,5 г на кг коагулятора.

Кроме того, соответствующая изобретению половолоконная мембрана характеризуется уменьшенным «Platelet 60% по сравнению с сопоставимой Loss», в частности, на мембраной, состоящей половолоконной из полисульфона поливинилпирролидона, в материале которой отсутствует нерастворимый в воде антиоксидант, и, по меньшей мере, одна половолоконной мембраны не покрыта поливинилпирролидоном.

[0099] Было обнаружено, что уменьшение показателя тромбоцитов поддается регулированию посредством количества наносимого гидрофильного полимера, частности, поливинилпирролидона, и количества нерастворимого воде полимера, в частности, жирорастворимого витамина, имеющегося в половолоконной мембране. В частности, результатом совместного действия нанесенного гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, и нерастворимого в воде антиоксиданта, в частности, жирорастворимого витамина, в частности,  $\alpha$ -токоферола токотриенола, является уменьшение потери тромбоцитов, которая уменьшается по сравнению с величиной, характерной для соответствующей сопоставимой половолоконной мембраны.

[0100] Согласно усовершенствованному варианту изобретения, поверхность внутреннего канала половолоконной мембраны характеризуется концентрацией поливинилпирролидона в близлежащем к поверхности слое половолоконной мембраны, измеренной методом XPS, 22% или более, в частности, от 24 до 34%, более конкретно, от 26 до 34%. Анализ проводится согласно «Методу измерения содержания поливинилпирролидона в поверхностном слое (XPS)», описанному в настоящей заявке. Анализ охватывает близлежащие к поверхности слои до глубины, примерно, 10 нм. Рассматриваемые мембраны демонстрируют особенно хорошее заполнение стороны

внутреннего канала PVP. Результатом этого является надлежащая гидрофильность и, следовательно, высокая биосовместимость.

[0101] Соответствующая изобретению половолоконная мембрана, одной ПО меньшей мере, на поверхности, в частности, гидрофильной поверхности, В частности, на поверхности внутреннего канала, характеризуется соотношением высоты пиков  ${\rm CNO^-}$  и  ${\rm SO_2^-}$ , полученным методом «Оценка соотношения высоты пиков  ${\rm CNO^-}$  и  ${\rm SO_2^-}$  в поверхностном слое посредством TOF-SIMS», описанным в настоящей заявке, 4,5 или более, в частности, 5,5 или более, в частности, 6,0 или более. Метод измерения TOF-SIMS представляет собой метод анализа с высокой поверхностной чувствительностью, то есть, анализу подвергается только близлежащий к поверхности монослой. Таким образом, достаточно качественно и надежно может произведена оценка заполнения поверхности внутреннего канала мембраны гидрофильным полимером. При этом, с точки зрения повышения гидрофильности и биосовместимости требуется высокая степень заполнения.

[0102] Благодаря высокой концентрации гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, на поверхности, с обрабатываемой кровью, поверхность вступающей в контакт гидрофобного полимера, в частности, полисульфона, экранируется и не вступает в контакт с клетками крови или белками плазмы. по меньшей Нанесение покрытия, мере, на одну поверхность половолоконной мембраны, контактирующую с кровью, преимущество, заключающееся в том, что при небольшом количестве гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, уже возможно получение эффективного слоя, который при наличии нерастворимого в воде антиоксиданта в прядильной массе может быть закреплен на поверхности половолоконной мембраны. рентабельный образом, обеспечивается особенно способ изготовления половолоконной мембраны С улучшенной биосовместимостью, так как ДЛЯ достижения эффекта биосовместимости могут быть использованы ЛИШЬ небольшие количества нерастворимого в воде антиоксиданта, в частности, жирорастворимого витамина, и гидрофильного полимера, частности, поливинилпирролидона.

[0103] Кроме того, соответствующая изобретению мембрана в ходе испытания по половолоконная элюированию, согласно проводимого «Методу оценки элюирования поливинилпирролидона», демонстрирует величину элюирования поливинилпирролидона после хранения в течение 30 дней при 80°C и относительной влажности воздуха <5% менее  $4000*10^{-7}$ элементарное волокно, в частности, после 60 дней в аналогичных 5000\*10-7 УСЛОВИЯХ хранения - элюирование менее на Предпочтительно, элементарное волокно. элюирование поливинилпирролидона после хранения в течение 30 дней при 80°C и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $2000*10^{-7}$  мг элементарное волокно, в частности, после 60 аналогичных условиях хранения – элюирование менее  $3000*10^{-7}$  мг на элементарное волокно.

[0104] Под «элюированием поливинилпирролидона» в данной СВЯЗИ понимается вымывание поливинилпирролидона ИЗ половолоконной мембраны потоком контактной жидкости. Например, поливинилпирролидон, благодаря своей гидрофильности, может экстрагироваться и смываться из материала мембраны или жидкостями, поверхности половолоконной мембраны водными например, кровью. Согласно одному из методов испытания элюирование, на поверхность половолоконных мембран, снабженную покрытием из поливинилпирролидона, подают поток экстрагента, в частности, воды. Элюированную из половолоконной мембраны часть поливинилпирролидона можно оценить на основании концентрации поливинилпирролидона в экстракте.

[0105] Элюирование поливинилпирролидона из соответствующей изобретению половолоконной мембраны меньше, чем элюирование, измеренное для половолоконной мембраны, материал которой состоит полисульфона и поливинилпирролидона, но добавления без ИЗ жирорастворимого витамина, и не имеет дополнительного покрытия поливинилпирролидона. Таким образом, имеется преимущество, заключающееся TOM, ЧТО гидрофильность поверхности половолоконной мембраны, в частности, внутренней поверхности половолоконной мембраны, может быть увеличена благодаря покрытию поливинилпирролидона, однако, одновременно

уменьшено элюирование по сравнению с сопоставимыми мембранами. В частности, это является половолоконными преимуществом с медицинской точки зрения, так как во время экстракорпоральной обработки крови меньше поливинилпирролидона элюируется из половолоконной мембраны и накапливается в организме человека. Попадание поливинилпирролидона в организм считается особенно опасным человека потому, ЧТО поливинилпирролидон, начиная с некоторого молекулярного веса, не подвергается метаболизму в теле человека и лишь относительно выводится почками.

[0106] В другом варианте осуществления соответствующей изобретению половолоконной мембраны общее содержание гидрофильного полимера, в частности, поливинилпирролидона, имеющегося в половолоконной мембране, составляет от 3 до 5% вес., в частности, более 3% вес., в частности, более 3,5% вес., в частности, менее 4,5% вес. При таком составе возможно получение сбалансированного профиля свойств, включающего механическую стойкость, надлежащую пористость и достаточную гидрофильность.

[0107] Согласно одному из вариантов осуществления, соответствующая изобретению половолоконная мембрана характеризуется наличием на поверхности внутреннего канала PVP с большим средневесовым молекулярным весом (Мw), чем PVP в объеме мембраны. Было обнаружено, что следует стремиться к меньшему молекулярному весу PVP в объеме мембраны, так как в подобных композициях возможно высокое содержание PVP, следовательно, в объеме они более гидрофильны. Одновременно обнаруживается, что особенно высокий молекулярный вес PVP на поверхности внутреннего канала мембраны обеспечивает высокую степень покрытия и, следовательно, значительно оптимизированную гидрофильность поверхности. Подобные мембраны характеризуются особенно высоким уровнем биосовместимости и уменьшенным элюированием PVP после испытания на старение.

[0108] Согласно другому варианту осуществления, половолоконная мембрана характеризуется средневесовым молекулярным весом (Мw) PVP на поверхности внутреннего канала,

который больше 1000000 г/моль, например, составляет 1005000 г/моль или 1100000 г/моль, в частности, больше 2000000 г/моль, предпочтительно, больше 1000000 г/моль и до 3000000 г/моль, еще более предпочтительно, больше 2000000 г/моль И ДΟ г/моль. Было ЧТО предпочтительным обнаружено, является средневесовой молекулярный вес PVP в объеме мембраны менее 1000000 г/моль, например, 995000 г/моль или 900000 г/моль, предпочтительно, 500000 г/моль и до менее, чем 1000000 г/моль. Предпочтительно, отношение средневесового молекулярного веса PVP коагуляторе к средневесовому молекулярному весу прядильной массе составляет, ПО меньшей мере, предпочтительно, по меньшей мере, 2, более предпочтительно, от 1,2 до 3, еще более предпочтительно, от 2 до 3, поскольку в КОМПОЗИЦИЯХ возможно высокое содержание следовательно, в объеме они более гидрофильны. Одновременно обнаруживается, что особенно высокий молекулярный вес PVP на поверхности внутреннего канала мембраны обеспечивает высокую степень покрытия и, следовательно, значительно оптимизированную гидрофильность поверхности. Подобные мембраны характеризуются особенно биосовместимости высоким уровнем И уменьшенным элюированием PVP после испытания на старение.

- [0109] Другая соответствующая изобретению половолоконная мембрана характеризуется тем, что отношение коэффициента фильтрации альбумина, измеренного через 5 мин, к коэффициенту фильтрации, измеренному через 30 мин, согласно методу «Оценка коэффициента фильтрации альбумина плазмы» настоящего описания, составляет менее 7, в частности, менее 5.
- [0110] Другая соответствующая изобретению половолоконная мембрана характеризуется тем, что отношение коэффициента фильтрации альбумина, измеренного через 5 мин, к коэффициенту фильтрации, измеренному через 10 мин, согласно методу «Оценка коэффициента фильтрации альбумина плазмы» настоящего описания, составляет менее 3, в частности, менее 2.
- [0111] Мембрану, предназначенную для осуществления диализа, путем оптимизации параметров изготовления обычно приводят в соответствие с требуемым для терапевтического воздействия

коэффициентом фильтрации, который измеряют в ходе приводимого в настоящем описании испытания через 30 мин. После этого момента времени устанавливается равновесный коэффициент фильтрации, который затем, в течение времени диализа, равного 4 часа или более, остается постоянным. В начале проводимого испытания, а также в начале диализа, мембрана наполняется компонентами крови, в частности, белками, поэтому коэффициент фильтрации в начале уменьшается. Когда наполнение усиливается, явственно обнаруживается спад коэффициента фильтрации, И мембрана представляется как более «открытая». Из-за этого в первый минуты потеря альбумина увеличивается. Соответствующие изобретению мембраны характеризуются меньшим спадом коэффициента начале испытания или в начале В следовательно, меньшей потерей альбумина, что желательно терапевтической точки зрения.

Другая соответствующая изобретению половолоконная [0112] мембрана образована материалом мембраны, включающим гидрофобный гидрофильный полимер, и отличается потерей тромбоцитов, измеренной согласно методу «Оценка «Platelet Loss» (абсолютный 50%, предпочтительно, менее 30%, метод)», менее предпочтительно, менее 20%. Потеря тромбоцитов возникает из-за адсорбции на поверхности внутреннего канала мембраны, что ведет к негативным последствиям для крови пациента и, одновременно, к уменьшению доступного поперечного сечения внутреннего канала, что, при известных обстоятельствах, может вызывать повышенное падение давления на стороне крови во время диализа. увеличении потери тромбоцитов отдельные волокна могут полностью закупориваться, а производительность фильтра - снижаться. В ходе терапии STOMY эффекту необходимо противодействовать добавления гепарина и, благодаря уменьшению потери тромбоцитов, при использовании соответствующих изобретению фильтров возможно уменьшение добавления гепарина, по меньшей мере, у некоторых пациентов.

#### ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ НА ПРИМЕРАХ

[0113] Далее изобретение описано на основании методов измерения и примеров осуществления, но ими не ограничивается.

Метод оценки элюирования поливинилпирролидона

[0114] В отношении половолоконных мембранных фильтров провели исследование доли элюируемого поливинилпирролидона. Для этого половолоконные мембранные фильтры промывали экстрагентом с заданной температурой в течение заданного времени. Затем исследовали содержание поливинилпирролидона в экстракте. Для этого половолоконные мембранные фильтры монтировали в соответствии со следующим регламентом:

[0115] Использовали половолоконный мембранный оталиф (диализатор) с 10752 половолоконными мембранами со внутренним диаметром 185 мкм и толщиной стенки 35 мкм. Внутренний диаметр составлял 34 Значимая фильтра MM. ДЛЯ измерения элюирования длина половолоконных мембран составляла 258 мм. На концах половолоконные мембраны были закреплены в половолоконном мембранном фильтре заливочной массой так, что образовалось пространство, охватывающее внутреннее пространство первое ПОЛОВОЛОКОННЫХ мембран («пространство крови»), второе пространство («пространство диализата»), охватывающее пространство между половолоконными мембранами. В качестве заливочной массы использовали полиуретан производства Elastogran (полиол С6947 и изоцианат 13620). Высота заливочной массы на каждом конце пучка составляла 22 мм. В качестве экстрагента использовали воду. 1000 мл деионизированной воды с температурой пропускали сквозь первое пространство половолоконного мембранного фильтра, охватывающего внутреннее пространство половолоконных мембран, через два соединительных элемента половолоконного мембранного фильтра. Два других соединительных элемента половолоконного мембранного фильтра были закрыты. Процесс промывки проводили в режиме рециркуляции. Для этого подготовили водяную баню с температурой 37°С. При помощи насоса в половолоконный мембранный модуль через первый соединительный элемент подавали подогретую воду. Она проходила через первое пространство половолоконного мембранного модуля, после чего воду отводили из половолоконного мембранного модуля через соединительный элемент и возвращали в водяную баню. Промывку в режиме рециркуляции проводили в течение 5 ч с расходом 200

мл/мин.

[0116] Элюируемый этим методом поливинилпирролидон концентрировался в водяной бане. Концентрацию поливинилпирролидона в водяной бане определяли фотометрически. Для фотометрического анализа использовали цветную реакцию (оранжевый/коричневый) поливинилпирролидона с йодом/йодидом калия в слабокислом растворе (спектрофотометрический анализ по Müller или Breinlich).

[0117] Для выполнения анализа соединяли 10 мл экстракта, 5,0 мл раствора лимонной кислоты и 2,0 мл раствора  $KI_3$ , перемешивали и на 10 мин оставляли при комнатной температуре для прохождения реакции. Затем измеряли светопоглощение исследуемого раствора при 470 нм. Величину концентрации определяли при помощи ранее проведенной калибровки на основании измеренного светопоглощения. Для калибровки применяли PVP типа K81/86.

[0118] Дополнительно проводили оценку элюирования РVР после ускоренного старения. Для этого диализатор выдерживали в сушильном шкафу при  $80^{\circ}$ С и относительной влажности воздуха <5% в течение 30, 60 и 120 дней, соответственно. После этого проводили оценку элюирования PVP. Экстрагированное количество PVP относили на элементарное волокно; в качестве величины, полученной описанным методом, соответственно, приводится количество в  $10^{-7}$  мг на элементарное волокно.

Метод оценки «Platelet Loss» и активации комплемента (сравнительный метод)

[0119] Для оценки потери тромбоцитов («Platelet Loss») и активации комплемента, у здоровых доноров, не принимающих коагуляцию крови или медикаменты, которые могут влиять на свойства тромбоцитов, иглой 17G (1,5 мм) отбирали 450 мл цельной человеческой крови. В мешок для крови помещали 750 ΙIJ (международных единиц) гепарина, разведенного 50 М.П физиологического раствора поваренной соли так, что концентрация гепарина составляла 1,5 IU на ΜЛ смеси ИЗ крови физиологического раствора. В течение 30 мин с момента получения донорской крови начинали процедуру оценки потери тромбоцитов.

[0120] С целью оценки потери тромбоцитов для испытываемых

половолоконных мембран смонтировали устройство (1) согласно схематичному изображению, представленному на фиг. 1. Устройство диализатор (2) описанной выше конструкции размещенными В нем подлежащими испытанию половолоконными TOPO, устройство включает систему (3) мембранами. Кроме шлангов, шланговый насос (4), место для отбора проб крови (5), резервуар (6) для крови, датчик (7) давления на впуске (8) для крови диализатора (2) и датчик (9) давления на выпуске (10) для крови диализатора (2). Для проведения оценки использовали 200 мл крови с добавкой гепарина, как описано выше. Кровь по системе (3) шлангов (материал: PVC, производитель Fresenius Medical Care, Германия) пропускали через диализатор (2) при помощи шлангового насоса (4) (производитель Fresenius Medical Care, Германия) устройства (1). Для каждого измерения использовали новую систему шлангов. Все устройство (1) перед измерением промывали 30 мин 0,9%-ным (вес./об.) физиологическим раствором. Для заполнения устройства кровью промывочный раствор небольшом числе оборотов насоса вытесняли кровью, вводимой в устройство, и отводили, после чего заполняли устройство чистой кровью. Количество крови для заполнения составляло 200 мл. Отведенный раствор выбрасывали.

[0121] Для исключения ультрафильтрации во эксперимента, в диализатор на сторону диализата сначала подавали 0,9%-ный физиологический раствор через впуски (11, 12), которые затем закрывали. Испытания с целью оценки потери тромбоцитов проводили при 37°C, например, В термостате (производства Memmert, Германия) течение 180 В мин, при HOTOM, осуществления измерения через 30, 60, 120 и 180 мин отбирали пробы в месте (5) для отбора проб крови. Измеряли давление на впуске (8) для крови и на выпуске (10) для крови, чтобы обеспечить неизменные условия испытания. В случае существенного изменения давления измерения должны быть отклонены. прокачивали через устройство насосом с объемным расходом 200 мл/мин.

[0122] Оценку гемосовместимости проводили на основе параметра активации комплемента (С5а) и на основе потери

тромбоцитов. Потерю тромбоцитов оценивали путем трехкратного измерения при помощи гематологического анализатора (К4500 Sysmex, Norderstedt, Германия).

[0123] Активацию комплемента оценивали путем двукратного измерения при помощи ELISA-Test-Kits (EIA-3327) производства DRG Instruments, Marburg, Германия. В качестве параметра измерения использовали фактор С5а, возникающий в результате протеолитической активности фактора С5а. Наряду с фактором С5а при этом возникает дополнительный фрагмент, который обозначают как фактор С5а.

Обработку полученных результатов измерения параметра активации комплемента и потери тромбоцитов проводили в соответствии с публикацией «Score Model for the Evaluation of Dialysis Membrane Hemocompatibility», Erlenkötter et al., Artificial Organs 32(12):962-998, 2008 согласно формуле 1 (активация комплемента) и 2 (потеря тромбоцитов). Для оценки потери тромбоцитов время измерения, в каждом случае, составляло первые 60 мин всего испытания. Для формулы 2 справедливы следующие условия:

$$I_{PLT} = \frac{\int_{t_1}^{t_2} \Delta c_{PLT}(t) dt}{T_{II}}$$

формула (2)

 $I_{PLT}=$  средняя потеря тромбоцитов (%), t1=0 мин, t2=60 мин,  $\Delta_{CPLT}=$  концентрация тромбоцитов,  $T_{II}=60$  мин.

[0124] При проведении измерений в каждом случае вторую половину донорской крови использовали в другом фильтре (FX60 производства Fresenius Medical Care, Германия), эталонном, и результаты измерения оценивали относительно (в %) этого фильтра сравнения. Таким образом можно математически компенсировать многочисленные естественные колебания реакции крови различных доноров. В примерах и сравнительных примерах использовали одинаковую дозировку исходных материалов.

Метод оценки «Platelet Loss» (абсолютный метод)

[0125] Измерение проводили аналогично сравнительному методу оценки «Platelet Loss», однако, полученные результаты измерения использовали в абсолютном виде, а не сопоставляли с параметрами фильтра FX60. Также изменили конструкцию испытуемого фильтра: используемая мембрана имела внутренний диаметр 210 мкм и толщину стенки 40 мкм, мембрана была образована пучком из 10752 волокон, помещенных в корпус фильтра внутренним диаметром 38,4 Заливку фильтра выполнили аналогичным описанному выше образом, что в распоряжении имелась такая же эффективная длина фильтр Затем данный аналогично описанному выше заполнили кровью И провели определение параметра потери тромбоцитов, но без сопоставления с эталонным фильтром.

Метод измерения для оценки дзета-потенциала

Для оценки дзета-потенциала исследуемых половолоконных мембран использовали половолоконный мембранный фильтр (диализатор) с 10752 половолоконными мембранами, имеющими внутренний диаметр 185 мкм и толщину стенки 35 мкм. Внутренний диаметр корпуса фильтра составлял 34 мм. Значимая для проведения измерения длина половолоконных мембран составляла 258 MM. половолоконных Заливка мембран на концах половолоконного мембранного фильтра была выполнена так, что образовалось первое пространство, охватывающее внутренне пространство половолоконных мембран, и второе пространство, охватывающее пространство между ПОЛОВОЛОКОННЫМИ мембранами. В качестве заливочной использовали полиуретан производства Elastogran (полиол C6947) и изоцианат 13620. Высота заливочной массы на каждом конце пучка 22 Для измерения использовали устройство, составляла MM. показанное на фиг. 2/2а. Половолоконный мембранный фильтр (1) снабжен впусками (2, 2a, 3, 3a) текучей среды в первое и второе половолоконного мембранного (1),пространство фильтра соответственно. Впуски текучей среды первого пространства половолоконного мембранного фильтра (1) снабжены одним Ag/AgClэлектродом (4, 4a) и одним отверстием для измерения давления (5, 5а), каждый, как показано на фиг. 2а. Впуски (3, 3а) текучей среды второго пространства половолоконного мембранного фильтра (1)ПЛОТНО чтобы второе пространство были закрыты,

половолоконного мембранного фильтра (1) оставалось незаполненным. Таким образом, между двумя электродами при помощи вольтметра (6) фиксировали разность потенциалов  $\Delta E_{\rm Z}$  (мВ). Между отверстиями для измерения давления (5, 5a) при помощи манометра (7) фиксировали перепад давления  $\Delta P$  ( $H/M^2$ ). Испытательная текучая среда состояла из 1 мМ раствора КС1 в воде с рН 7,4 и находилась в резервуаре (8), помещенном, примерно, на 1000 мм выше фильтра. Установление величины рН проводили согласно следующей методике: к 100 л раствора КС1 добавляли 50 мг  $K_2$ CO3. В открытом резервуаре раствор перемешивали до тех пор, пока величина рН не достигала 7,4. После этого резервуар плотно закрывали. Измерение проводили при температуре  $23^{\circ}$ C +/- $2^{\circ}$ C.

[0127] Для измерения дзета-потенциала испытательную жидкость подавали через первый впуск (2) текучей среды в первое пространство половолоконного мембранного фильтра, охватывающее внутреннее пространство половолоконных мембран, и выводили из диализатора через второй впуск (2a) текучей половолоконного мембранного фильтра, соединенный со внутренним пространством половолоконных мембран. В этой установке половолоконный мембранный фильтр сначала промывали 10 ИИМ испытательной жидкостью, пока не устанавливалась величина, при необходимости, промывали еще 5 мин. Одновременно при помощи манометра и мультиметра фиксировали перепад давления и разность потенциалов, на основании чего рассчитывали дзетапотенциал. Для повышения точности измерения предусматривалось, что после получения измеряемого значения оба 4-ходовых клапана должны быть переключены таким образом, чтобы поток испытательной внутреннем пространстве половолоконных жидкости во изменился на обратный. Значение дзета-потенциала затем получали на основании средней величины измерений в обоих направлениях потока. Расчет дзета-потенциала проводили в соответствии со следующим уравнением:

$$\zeta = \frac{\eta \cdot \Lambda o \cdot d Ez}{\varepsilon o \cdot \varepsilon r \cdot d \Delta P}$$

 $\zeta$ =дзета-потенциал (мВ)

 $\eta=$ Вязкость раствора (0,001  $Hc/m^2$ )

 $\Lambda_{o}$ =электропроводность раствора (A/(B\*м))

 $\epsilon_{\text{o}}$ =диэлектрическая проницаемость вакуума (8,85\*10 $^{-12}$  A\*s/(B\*м)

 $\epsilon_{r=}$ относительная диэлектрическая проницаемость раствора (80)

 $E_{Z}$ =потенциал потока (мВ)

 $\Delta_{P}$ =перепад давления (H/м<sup>2</sup>).

Метод измерения краевого угла Ө

[0128] Краевой угол для половолоконной мембраны измеряли капиллярным методом, при этом, половолоконная мембрана выполняла роль капилляра. Половолоконную мембрану натягивали в измерительном стенде. Расположенную на дне измерительного стенда ванну заполняли деионизированной водой, окрашенной 0,25 мг/мл метиленового синего. Половолоконную мембрану, на которой перед этим при помощи бритвы сделали свежий срез поперек продольного протяжения, погружали в раствор и измеряли высоту h капиллярного подъема, представлявшую собой высоту окрашенного раствора в половолоконной мембране над уровнем испытательной жидкости в ванне. Для каждого измерения использовали новую половолоконную мембрану. Внутренний радиус r каждой половолоконной мембраны устанавливали при помощи светового микроскопа на срезе.

[0129] Для расчета краевого угла может быть использовано уравнение Юнга-Лапласа для капиллярного давления:

 $pgh = (2ycos\theta)/r$ 

Это уравнение для оценки краевого угла при данном внутреннем радиусе, высоте капиллярного подъема и известных константах может выглядеть следующим образом:

 $Arcos(\rho ghr/2\gamma) = \theta$ 

при этом,

 $\rho$ =удельный вес воды при 25°C, 0,997 кг/м<sup>3</sup>

g=ускорение свободного падения, 9,8 м/ $c^2$ 

h=высота капиллярного подъема, м

 $\gamma$ =поверхностное натяжение воды при комнатной температуре, 0,0728 H/м

r=радиус капилляра

 $\theta$ =подлежащий определению краевой угол

Краевой угол устанавливали как среднюю величину для 12 измерений.

Метод измерения для оценки содержания поливинилпирролидона в половолоконной мембране

Оценку содержания PVP в половолоконной мембране ИК спектроскопии. Для проводили методом OTOTE образец половолоконной мембраны сначала сушили 2 часа в сушильном шкафу при 105°C. Затем 1 г половолоконной мембраны растворяли дихлорметане. Кроме этого, готовили калибровочные стандарты с использованием высушенного PVP, который также растворяли дихлорметане. При этом, диапазон концентрации PVP B волокне охватывал, примерно, от 1% до 10%. Каждый помещали кювету слоем толщиной 0,2 MM. Для использовали полосу поглощения колебаний связи С-О-карбонил.

Метод измерения для оценки содержания поливинилпирролидона в близлежащем к поверхности слое (XPS)

[0131] Содержание поливинилпирролидона в близлежащем к поверхности слое измеряли методом рентгеноэлектронной спектроскопии (XPS или ESCA). При помощи этого метода может быть определено содержание поливинилпирролидона в слое, примерно, 5-10 нм. Слой, анализируемый методом XPS, далее именуется «близлежащий к поверхности слой». Он определяется условиями измерения.

[0132] Половолоконную мембрану рассекали при помощи скальпеля или другого острого ножа так, чтобы освобождалась внутренняя поверхность и, следовательно, селективный слой половолоконной мембраны. Этот образец закрепляли на пластине для образцов и помещали в пространство для образцов. Условия измерения устанавливали следующими:

- Устройство: Thermo VG Scientific, тип K-Alpha
- Возбуждающее излучение: монохроматическое рентгеновское излучение, Al  $K\alpha$ , 75 BT
  - Диаметр образца: 200 мкм
  - Подводимая энергия: 30 эВ
  - Угол между источником и анализатором:  $54^{\circ}$

- Спектральная развертка для сигнала Ag3d: 0,48 эВ
- Прикладываемое разрежение:  $10^{-8}$  мбар
- Заряд компенсировали при помощи считывающего электронного прожектора.

Содержание PVP в близлежащем к поверхности слое устанавливали при помощи измеренных величин в % атом. азота (N) и серы (S) по следующему уравнению:

Содержание PVP [% масс.] = 100\*(N\*111)/(N\*111+S\*442)

Это уравнение справедливо при использовании полисульфона на основе бисфенола A, для полиэфирсульфона следует применять следующее уравнение:

Содержание PVP [% масс.] = 100\*(N\*111)/(N\*111+S\*232)

Для других полисульфонов необходимо установить соответствующий сере молекулярный вес мономерного звена и учитывать для сополимеров долю серосодержащих мономеров в сополимере.

В каждом случае проводили оценку 3 половолоконных мембран и вычисляли среднее значение для этих измерений.

Метод измерения для оценки соотношения высоты пиков CNO $^-$  и  $SO_2^-$  в близлежащем к поверхности слое посредством TOF-SIMS

[0133] Состав поверхностного слоя определяли методом массспектроскопии вторичных ионов. В качестве детектора ионов использовали времяпролетный масс-спектрометр (time-of-flight, TOF). Образец готовили так же, как для исследования близлежащего к поверхности слоя, и вводили в камеру для образцов. измерений использовали модель TOF-SIMS IV производства ION-TOF (Münster, Германия). Измерения проводились компанией nanoAnalytices (Münster, Германия). Метод измерения позволяет установить химический состав поверхностного слоя представленного первым монослоем или первыми 1-3 молослоями поверхности. Основные параметры измерения были следующими:

- Разрешающая способность по массе: м/дм > 8000
- Диапазон массовых чисел < 3000 m/z (масса/заряд)
- Расстояние между образцом и источником: 2 мм
- Первичные ионы: Ві+, ускоряющее напряжение 30 кВ
- Дополнительное ускорение: 30 кВ

- Полярность вторичных ионов: отрицательная и положительная
- Доза первичных ионов: 2,65\*108 ионов на одно измерение
- Величина исследуемой поверхности: 10000 мкм<sup>2</sup> (100×100 мкм)
- Прикладываемое разрежение:10-8 мбар
- Ширина импульса: 10 нс (несгруппированный); 0,5 нс (сгруппированный)
  - Группирование: да (измерение с высоким разрешением)
  - Нейтрализация заряда: да

При выборе параметра измерения следили за тем, чтобы высота пика ионов  ${\rm CNO^-}$  составляла от 0,1 до  $2*10^5$  импульсов на канал.

Для обработки результатов привлекали спектр анионов, при этом, для каждого образца определяли количество ионов СNO- с массой 42 и  $SO_2$ - с массой 64. При этом, CNO- отражали сигнал PVP,  $SO_2$ - отражали сигнал полисульфона. Спектр анионов представляли графически и измеряли высоту Н пиков, отражающих соответствующие массы. Величины высоты Н пиков затем соотносили друг с другом; полученная величина представляет собой параметр измерения для оценки отношения PVP к полисульфону.

Соотношение высоты пиков в поверхностном слое=Высота Н пика (CNO)/Высота Н пика (SO2)

Измерение проводили для 3 мембран и вычисляли среднюю величину.

Метод измерения для оценки коэффициента фильтрации альбумина плазмы

коэффициента фильтрации альбумина половолоконной мембраной проводили, следуя DIN EN ISO 8637:2014, на полностью смонтированном половолоконном мембранном фильтре. отоге илД 10752 половолоконными мембранами использовали фильтр с внутренним диаметром 185 мкм и толщиной стенки 35 мкм. Активная длина половолоконных мембран составляла 235 мм. Под активной длиной половолоконной мембраны понимается длина половолоконной мембраны без заливочной массы, которая имеется в распоряжении ДЛЯ оценки свойств проницаемости, таких как коэффициент фильтрации, клиренс и коэффициент ультрафильтрации. Внутренний диаметр половолоконного мембранного фильтра составлял в середине 34 остальном половолоконный мембранный фильтр MM. В

конструкцию, описанную в разделе «Метод измерения дзетапотенциала». Для измерения коэффициента фильтрации применяли плазму крови человека в соответствии с DIN EN ISO 8637:2014. Он также именуется «коэффициент фильтрации плазмы» альбумина. Раствор плазмы посредством впуска текучей среды пропускали через пространство половолоконного мембранного охватывающее внутреннее пространство половолоконных мембран, ПОТОКОМ 500 мл/мин. Во второе пространство половолоконного мембранного фильтра через впуск для текучей среды противотоком подавали чистую воду потоком 100 мл/мин. Через 5, 10 и 30 мин определяли концентрацию альбумина у первого и второго впуска для текучей среды первого пространства половолоконного мембранного фильтра и на стороне фильтрата, на основании чего согласно стандарту получали коэффициент фильтрации. В измерительного прибора использовали модель Cobas Integra 400 plus производства Roche Diagnostics GmbH, Mannheim. Измерение проводили в соответствии с тестом ALBT2 применительно к моче.

Пример 1: Производство соответствующей изобретению половолоконной мембраны

[0134] Прядильный раствор, состоящий из 16 вес. частей полисульфона (Р3500 производства Solvay), 4,3 вес. поливинилпирролидона (K81/86 производства Ashland) и 79,7 вес. части DMAc, при перемешивании, дегазации и с нагреванием до 60°C превратили в гомогенную прядильную массу. Затем в прядильную массу добавили  $\alpha$ -токоферол (производства Sigma Aldrich) так, что доля α-токоферола в прядильной массе составляла 0,01% вес. Для получения коагулятора смешали 35% вес. DMAc и 65% вес. воды и добавили поливинилпирролидон (К81/86 производства Ashland) так, что доля поливинилпирролидона составила 1 г на кг (1000 частей на миллион) коагулятора. Прядильную массу при помощи щелевой фильеры центральным каналом для подачи коагулятора С преобразовали в пряденую нить с диаметром внутреннего канала 185 мкм и толщиной стенки 35 мкм. Коагулятор вводили во внутреннее пространство полой пряденой нити. Температура щелевой фильеры составляла 70°С. Пряденую нить проводили через осадительную атмосфера которой характеризуется относительной щель, В

влажностью 100%. Высота осадительной щели составляла 200 мм, время прохождения через осадительную щель установили равным 0,4 пряденую нить направляли в осадительную температурой 80°С, где состоящую из воды с В результате образовывалась половолоконная осаждения мембрана. Затем половолоконную мембрану направляли в промывные ванны температурой от 75°C до 90°С. После этого половолоконную мембрану подвергали процессу сушки при температуре от 100°C до 150°C. Затем полученную половолоконную мембрану при мотальной машины преобразовывали в свод нитей. Из смотанного свода нитей изготавливали пучок половолоконных мембран.

[0135] Затем пучки половолоконных мембран известным способом применяли для производства половолоконных мембранных Половолоконный мембранный фильтр стерилизовали способом стерилизации паром, описанным в заявке на патент DE 102016224527.5. С этим стерилизованным половолоконным мембранным фильтром проводили испытания в соответствии с методами оценки дзета-потенциала, активации комплемента и потери тромбоцитов. Результаты отдельных испытаний половолоконных мембран, изготовленных в соответствии с примером 1, представлены таблице 1.

Пример 2: Производство соответствующей изобретению половолоконной мембраны

[0136] Πля производства соответствующей изобретению половолоконной мембраны и фильтра были выбраны такие же исходные условия, как и в примере 1, за исключением того, что доля поливинилпирролидона в коагуляторе составляла 1,5 г на кг (1500 миллион) коагулятора. С частей на этим стерилизованным половолоконным мембранным фильтром проводили испытания соответствии с методами оценки дзета-потенциала, активации комплемента и потери тромбоцитов. Кроме этого, стерилизованный половолоконный мембранный фильтр подвергли ускоренному старению при 80°C в течение 30 или 60 дней в соответствии с «Методом измерения для оценки элюирования поливинилпирролидона». После соответствующего состаривания провели оценку элюирования PVP. Для измерения краевого угла, содержания PVP в половолоконной

мембране, содержания поливинилпирролидона в близлежащем K CNO- и поверхности слое и соотношения высоты пиков посредством TOF-SIMS, поверхностном слое соответствующие половолоконные мембранные фильтры открывали, мембраны вынимали и испытаний. Результаты отдельных испытаний использовали ДЛЯ половолоконных мембран, изготовленных в соответствии с примером 2. В таблице 1. Дополнительно определяли представлены коэффициент фильтрации альбумина через 5 мин, 10 мин и 30 мин. Данные представлены в таблице 2. Кроме этого, в соответствии с выше методикой изготовили мембрану с внутреннего канала 210 мкм и толщиной стенки 40 мкм, которую для определения потери тромбоцитов согласно использовали абсолютному методу.

Пример 3: Производство соответствующей изобретению половолоконной мембраны

[0137] Для производства соответствующей изобретению половолоконной мембраны и соответствующего фильтра были выбраны такие же исходные условия, как и в примере 1, за исключением того, что доля поливинилпирролидона в коагуляторе составляла 2500 вес. частей миллион. С на MNTE стерилизованным половолоконным мембранным фильтром проводили испытания соответствии с методами оценки дзета-потенциала, активации комплемента и потери тромбоцитов. Результаты отдельных испытаний половолоконных мембран, изготовленных в соответствии с примером 3, представлены в таблице 1.

Пример 4: Производство соответствующей изобретению половолоконной мембраны

[0138] Для производства соответствующей изобретению половолоконной мембраны и соответствующего фильтра были выбраны такие же исходные условия, как и в примере 1, за исключением того, что доля поливинилпирролидона в коагуляторе составляла 3000 вес. частей на миллион, и концентрация  $\alpha$ -токоферола (вит. E) в прядильной массе составляла 0,05% (вес./вес.). С этим стерилизованным половолоконным мембранным фильтром проводили испытания в соответствии с методами оценки дзета-потенциала, активации комплемента и потери тромбоцитов. Кроме этого,

стерилизованный половолоконный мембранный фильтр подвергли ускоренному старению при 80°C в течение 30 или 60 дней в соответствии с «Методом измерения для оценки элюирования поливинилпирролидона». После соответствующего состаривания провели оценку элюирования PVP. Результаты отдельных испытаний половолоконных мембран, изготовленных в соответствии с примером 4, представлены в таблице 1.

Пример 5: Производство соответствующей изобретению половолоконной мембраны

производства соответствующей [0139] Для изобретению половолоконной мембраны и фильтра были выбраны такие же исходные условия, как и в примере 1, за исключением того, что доля поливинилпирролидона в коагуляторе составляла 1,5 г на кг (1500 миллион) коагулятора, при ЭТОМ, В использовали PVP типа К90. В прядильной массе использовали PVP стерилизованным половолоконным мембранным K81/86. Co фильтром проводили испытания в соответствии с методами оценки дзета-потенциала. Для измерения краевого угла, содержания поливинилпирролидона в близлежащем к поверхности слое соотношения высоты пиков CNO- и SO<sub>2</sub>-В поверхностном слое посредством TOF-SIMS, соответствующие половолоконные мембранные фильтры открывали, мембраны вынимали И использовали испытаний. Результаты испытаний отдельных половолоконных мембран, изготовленных в соответствии с примером 5, представлены 1. Мембраны, соответствующие YMOTE примеру, характеризовались особенно высоким содержанием PVP поверхности внутреннего канала, в частности, по сравнению с примером 2 осуществления изобретения. Дополнительно определяли коэффициент фильтрации альбумина через 5 мин, 10 мин и 30 мин. Данные представлены в таблице 2.

Пример 6: Производство соответствующей изобретению половолоконной мембраны

[0140] Для производства соответствующей изобретению половолоконной мембраны и фильтра были выбраны такие же исходные условия, как и в примере 1, за исключением того, что доля поливинилпирролидона в коагуляторе составляла 1,5 г на кг (2000

коагулятора, при этом, частей на миллион) В коагуляторе использовали PVP типа К90. В прядильной массе использовали PVP половолоконным K81/86. Co стерилизованным фильтром проводили испытания в соответствии с методами оценки дзета-потенциала. Для измерения краевого угла, поливинилпирролидона в близлежащем K поверхности соотношения высоты пиков  $CNO^-$  и  $SO_2^-$  в поверхностном слое посредством TOF-SIMS, соответствующие половолоконные мембранные фильтры открывали, мембраны вынимали И использовали ПЛЯ Результаты отдельных испытаний половолоконных мембран, изготовленных в соответствии с примером 6, представлены 1. таблице Мембраны, соответствующие ЭТОМУ особенно высоким содержанием PVP характеризовались на поверхности внутреннего канала.

Пример 7: Производство соответствующей изобретению половолоконной мембраны

[0141] Для производства соответствующей изобретению половолоконной мембраны и фильтра были выбраны такие же исходные условия, как и в примере 1, за исключением того, что доля поливинилпирролидона в коагуляторе составляла 1,5 г на кг (1000 миллион) коагулятора, при этом, В коагуляторе использовали PVP типа К90. В прядильной массе использовали PVP K81/86. Co стерилизованным половолоконным мембранным фильтром проводили испытания в соответствии с методами оценки дзета-потенциала. Для измерения краевого угла, содержания поливинилпирролидона В близлежащем К поверхности слое соотношения высоты пиков CNO- и SO<sub>2</sub>-В поверхностном слое посредством TOF-SIMS, соответствующие половолоконные мембранные фильтры открывали, мембраны вынимали и использовали ДЛЯ испытаний. Результаты отдельных испытаний половолоконных мембран, изготовленных в соответствии с примером 7, представлены в таблице 1.

Сравнительный пример 1: Производство сравнительной половолоконной мембраны

[0142] Для производства сравнительной половолоконной мембраны и соответствующего фильтра были выбраны такие же

исходные условия, как и в примере 1, за исключением того, что доля поливинилпирролидона в коагуляторе составляла 1,5 г/кг коагулятора (1500 вес. частей на миллион), содержание токоферола В прядильной массе составляло 0,00%. Co стерилизованным половолоконным мембранным фильтром испытания в соответствии с методами оценки активации комплемента тромбоцитов. Кроме GTOFO, стерилизованный И потери половолоконный мембранный фильтр подвергли ускоренному старению при 80°C в течение 30 или 60 дней в соответствии с «Методом измерения для оценки элюирования поливинилпирролидона». После соответствующего состаривания провели оценку элюирования PVP. отдельных испытаний половолоконных Результаты мембран, изготовленных в соответствии со сравнительным примером представлены в таблице 1.

Сравнительный пример 2: Производство сравнительной половолоконной мембраны

[0143] Для производства сравнительной половолоконной мембраны и соответствующего фильтра были выбраны такие исходные условия, как и в примере 1, за исключением того, что доля поливинилпирролидона в коагуляторе составляла коагулятора, содержание а-токоферола в прядильной составляло 0,00%. Со стерилизованным половолоконным мембранным фильтром проводили испытания в соответствии с методами оценки дзета-потенциала, активации комплемента, потери тромбоцитов элюирования поливинилпирролидона. Кроме этого, стерилизованный половолоконный мембранный фильтр подвергли ускоренному старению при 80°C в течение 30 или 60 дней в соответствии с «Методом измерения для оценки элюирования поливинилпирролидона». После соответствующего состаривания провели оценку элюирования PVP.

[0144] Для измерения краевого угла, содержания PVP в половолоконной мембране, содержания поливинилпирролидона в близлежащем к поверхности слое и соотношения высоты пиков CNO $^-$  и SO $_2^-$  в поверхностном слое посредством TOF $^-$ SIMS, соответствующие половолоконные мембранные фильтры открывали, мембраны вынимали и использовали для испытаний. Результаты отдельных испытаний половолоконных мембран, изготовленных в соответствии со

сравнительным примером 2, представлены в таблице 1. Дополнительно определяли коэффициент фильтрации альбумина через 5 мин, 10 мин и 30 мин. Данные представлены в таблице 2. Кроме этого, в соответствии с приведенной выше методикой изготовили мембрану с диаметром внутреннего канала 210 мкм и толщиной стенки 40 мкм, которую использовали для определения потери тромбоцитов согласно абсолютному методу.

Сравнительный пример 3: Производство сравнительной половолоконной мембраны

[0145] производства сравнительной половолоконной Для мембраны и соответствующего фильтра были выбраны такие исходные условия, как и в примере 1, за исключением того, что в коагуляторе составляла поливинилпирролидона (5000 вес. частей коагулятора на миллион), содержание токоферола в прядильной массе составляло 0,01%. Во прядения нить схлопывалась, поэтому невозможно было изготовить фильтр для проведения измерений. Также были невозможны измерения в отношении отдельного волокна (краевой угол).

Таблица 1: Результаты исследований для примеров 1-7 и сравнительных примеров 1 и 2

	Элюирован ие PVP через 30 дней ускоренно го	Элюирован ие PVP через 60 дней ускоренно го	PLT loss	Poc T C5a B Yac	Дзета- потенци ал мВ	Краево й угол,	Содерж .PVP в волокн е %
	старения, 10 <sup>-7</sup> мг/элем. волокно	старения, 10 <sup>-7</sup> мг/элем. волокно					
Пример 1: PVP 1000 ч/млн вит. Е 0,01%			34%	30%	-4		
Пример 2: PVP 1500 ч/млн вит. Е 0,01%	1100	1600	29%	18%	-3,9	52	3,5
Пример 3: PVP 2500 ч/млн вит. Е 0,01%			57%	17%	-2,1		

Пример 4:	1000	1100	47%	8%	-1,9		
PVP 3000	1000	1100	1,0				
ч/млн							
вит. Е							
0,05%							
Пример 5:					-2 <b>,</b> 97	45,4	
PVP 1500					·		
ч/млн							
вит. Е							
0,01%							
PVP K90 в							
коагулятор							
е							
Пример 6:					-2 <b>,</b> 89	47,0	
PVP 2000							
ч/млн							
вит. Е							
0,01%							
PVP K90 в							
коагулятор							
е							
Пример 7:					-3 <b>,</b> 57	45,4	
PVP 1000							
ч/млн							
вит. Е							
0,01%							
PVP K90 в							
коагулятор							
e	11000		0.00	100			
Ср. пример	11000	_	29%	19%			
1:		(СЛИШКОМ					
PVP 1500		высок.)					
ч/млн							
вит. E 0,00%							
	4200	5200	1009	100	_0 0	67	3 5
Ср. пример 2:	4200	5200	100%	100 %	-8,8	67	3,5
PVP 0				70			
ч/млн							
BUT. E							
0,00%							
			1	I			

ч/млн - частей на миллион

[0146] Элюирование PVP оценивали через 30 или 60 дней старения при  $80^{\circ}$ С и относительной влажности воздуха <5%. Измеренное значение представлено в  $10^{-7}$  мг на элементарное волокно. Другие измеренные значения получены для образцов, не подвергавшихся старению. Кроме этого, провели измерение краевого угла для имеющегося в продаже диализатора «Fresenius FX60». Его величина составила  $64^{\circ}$ . В таблице 1 представлены данные в отношении потери тромбоцитов согласно сравнительному методу.

Содержание PVP в близлежащем к поверхности слое:

Пример 2: 24,1%

Пример 5: 28,7%

Пример 6: 29,8%

Пример 7: 27,7%

Сравнительный пример 2: 21,3%

Соотношение высоты пиков CNO- и SO2- в поверхностном слое, определяемое методом TOF-SIMS

Пример 2: 5,15

Пример 5: 6,50

Пример 6: 6,20

Пример 7: 5,20

Сравнительный пример 2: 4,04

[0147] Спектр TOF-SIMS (анионы) примера 2 представлен на  $\phi$ иг. 3a, спектр TOF-SIMS сравнительного примера 2 представлен на  $\phi$ иг. 3b.

[0148] Таблица 2: Коэффициент фильтрации альбумина в примерах 2 и 5 и сравнительном примере 2

	Коэффициент	Коэффициент	Коэффициент	
	фильтрации (Sk)	фильтрации (Sk)	фильтрации (Sk)	
	5 мин	10 мин	30 мин	
Пример 2	0,0020	0,0016	0,0005	
Пример 5	0,0023	0,0017	0,0005	
Пример 6	0,0069	0,0020	0,0007	

[0149] Отчетливо проявляется коэффициента падение фильтрации со временем. Через 30 мин устанавливается почти неизменное равновесие. Предпочтительно по возможности меньшее снижение коэффициента фильтрации альбумина, поскольку диализаторов желательна незначительная начальная потеря альбумина. Поэтому в таблице 3 приводится также соотношение коэффициента фильтрации через 5 мин и 10 мин или через 5 мин и 30 мин.

[0150] Таблица 3: Соотношение коэффициента фильтрации в примерах 2 и 5 и сравнительном примере 2

Соотношение Sk	Соотношение Sk	
(5 мин)/Sk (10 мин)	(5 мин)/Sk (30 мин)	

Пример 2	1,25	4,0
Пример 5	1,35	4,6
Сравн. пример 2	3 <b>,</b> 5	9,9

[0151] Сравнительный пример отчетливо демонстрирует более резкое падение коэффициента фильтрации в начале испытания. Это означает, что в диализаторах, характеризующихся таким же равновесным коэффициентом фильтрации после более длительного испытания, соответствующие изобретению мембраны или диализаторы обнаруживают значительно меньшую начальную потерю альбумина. Таким образом, улучшается алиментарный статус пациентов, проходящих лечение с использованием соответствующих изобретению мембран или диализатора.

[0152] Данные оценки потери тромбоцитов абсолютным методом: Таблица 4

	Потеря тромбоцитов,	Стандартное отклонение,
	용	용
Пример 2	18,6	3,1
Сравн. пример 2	66 <b>,</b> 8	14,3

[0153] Для получения данных в примере 2 провели 68 испытаний, в сравнительном примере 2-22 испытания, на основании полученных результатов измерений рассчитали среднюю величину. Оказалось, что соответствующие изобретению мембраны характеризуются значительно меньшей потерей тромбоцитов, измеренной методом «Оценки «Platelet Loss» (абсолютный метод)», и, таким образом, являются более гемосовместимыми.

## УТОЧНЁННАЯ ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1. Половолоконная мембрана, включающая материал мембраны, содержащий гидрофобный и гидрофильный полимер, и, кроме этого, по меньшей мере, один нерастворимый в воде антиоксидант, отличающаяся тем, что нерастворимый в воде антиоксидант, в частности, жирорастворимый витамин, в частности,  $\alpha$ -токоферол или токотриенол присутствует в количестве от 0,005 до 0,25% вес. относительно общего веса половолоконной мембраны.
- 2. Половолоконная мембрана по п. 1, отличающаяся тем, что гидрофобный полимер содержит полисульфон.
- 3. Половолоконная мембрана по п. 1 или 2, отличающаяся тем, что элюирование гидрофильного полимера, в частности поливинилпирролидона, после хранения в течение 30 дней при  $80^{\circ}$ С и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $4000*10^{-7}$  мг на элементарное волокно, в частности, после 60 дней при  $80^{\circ}$ С и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $5000*10^{-7}$  мг на элементарное волокно.
- 4. Половолоконная мембрана по одному из пп. 1- 3, отличающаяся тем, что гидрофильный полимер содержит поливинилпирролидон.
- 5. Половолоконная мембрана по одному из пп. 1- 4, отличающаяся тем, что, по меньшей мере, на одной поверхности половолоконной мембраны имеется дополнительный поливинилпирролидон.
- 6. Половолоконная мембрана по одному из пп. 1- 5, отличающаяся тем, что на поверхности внутреннего канала половолоконной мембраны дзета-потенциал составляет от -1 мВ до менее, чем -7 мВ, в частности, от -1 мВ до -5 мВ, в частности, от -1 мВ до -4 мВ.
- 7. Половолоконная мембрана по одному из пп. 4- 6, отличающаяся тем, что концентрация поливинилпирролидона в близлежащем к поверхности слое внутреннего канала половолоконной мембраны согласно измерению методом XPS составляет 22% или более.
- 8. Половолоконная мембрана по одному из пп. 4- 7, отличающаяся тем, что соотношение высоты пиков  ${\rm CNO^-}$  и  ${\rm SO_2^-}$ ,

измеренное методом TOF-SIMS, в поверхностном слое внутреннего канала мембраны составляет 4,5 или более.

- 9. Половолоконная мембрана по одному из пп. 4- 8, отличающаяся тем, что содержание поливинилпирролидона в половолоконной мембране составляет от 3 до 5% (вес./вес.).
- 10. Половолоконная мембрана по одному из пп. 4- 9, в которой средневесовой молекулярный вес (Мw) PVP на поверхности внутреннего канала мембраны больше, чем PVP в объеме мембраны.
- 11. Половолоконная мембрана по 10, П. молекулярный вес (Mw) PVP средневесовой на поверхности внутреннего канала мембраны больше, 1000000 больше 2000000 предпочтительно, г/моль, особенно предпочтительно, больше 1000000 г/моль и до 3000000 г/моль, еще более предпочтительно, больше 2000000 г/моль и до г/моль, и средневесовой молекулярный вес (Mw) PVP в объеме мембраны меньше 1000000 г/моль, предпочтительно, составляет от 500000 г/моль до менее 1000000 г/моль.
- 12. Половолоконная мембрана по п. 10 или 11, в которой отношение средневесового молекулярного веса PVP в коагуляторе к средневесовому молекулярному весу PVP в прядильной массе составляет, по меньшей мере, 1,2, предпочтительно, по меньшей мере, 2, более предпочтительно, от 1,2 до 3, еще более предпочтительно, от 2 до 3.
- 13. Половолоконная мембрана по одному из пп. 1- 12, в которой отношение коэффициента фильтрации альбумина, измеренного через 5 мин, к коэффициенту фильтрации, измеренному через 30 мин, согласно методу измерения настоящего описания, составляет менее 7, в частности, менее 5.
- 14. Половолоконная мембрана по одному из пп. 1- 13, в которой отношение коэффициента фильтрации альбумина, измеренного через 5 мин, к коэффициенту фильтрации, измеренному через 10 мин, согласно методу измерения настоящего описания, составляет менее 3, в частности, менее 2.
- 15. Половолоконная мембрана по одному из пп. 1- 14, отличающаяся тем, что поверхность внутреннего канала образует с водой краевой угол, измеренный методом «Определение краевого

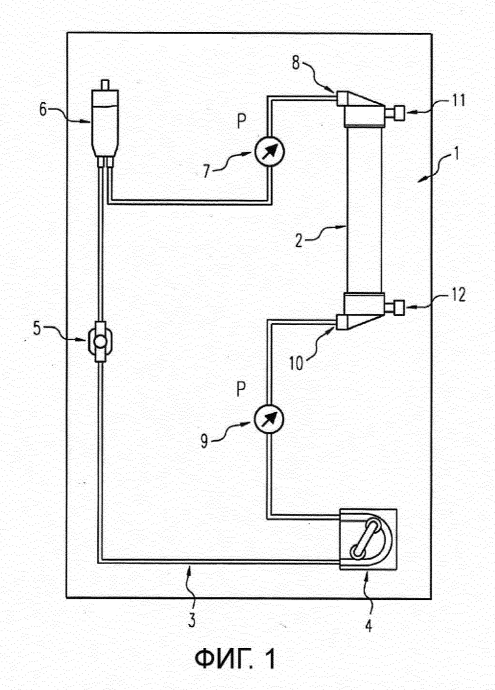
угла  $\Theta$ », меньше 57°, в частности, меньше 55°, в частности, меньше 47°.

- 16. Половолоконная мембрана по одному из пп. 15, включающая материал мембраны, содержащий гидрофобный И гидрофильный полимер, отличающаяся TeM, ЧТО элюирование гидрофильного полимера, в частности поливинилпирролидона, после хранения в течение 30 дней при 80°C и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $4000*10^{-7}$  мг на элементарное волокно, в частности, после 60 дней при 80°С и относительной 5000\*10<sup>-7</sup> Mr влажности воздуха <5% составляет менее элементарное волокно, и что на поверхности внутреннего канала дзета-потенциал составляет от -1 мВ до менее, чем -7 мВ, частности, от -1 мВ до -5 мВ, более конкретно, от -1 мВ до -4мВ.
- 17. Половолоконная мембрана по одному из пп. 1-16, материал мембраны, содержащий гидрофобный включающая полимер, отличающаяся гидрофильный TeM, ЧТО элюирование гидрофильного полимера, в частности поливинилпирролидона, после хранения в течение 30 дней при 80°C и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $4000*10^{-7}$  MT на элементарное волокно, в частности, после 60 дней при 80°С и относительной влажности воздуха <5% составляет менее  $5000*10^{-7}$ элементарное волокно, и что поверхность внутреннего канала образует с водой краевой угол, измеренный методом «Определение краевого угла  $\theta$ », меньше  $57^{\circ}$ , в частности, меньше частности, меньше 47°.
- 18. Половолоконная мембрана по одному из пп. 17, включающая материал мембраны, содержащий гидрофобный полимер, отличающаяся гидрофильный TeM, ЧТО элюирование гидрофильного полимера, в частности поливинилпирролидона, после хранения в течение 30 дней при 80°C и относительной влажности 4000\*10<sup>-7</sup> Mr воздуха <5% составляет менее на элементарное волокно, в частности, после 60 дней при 80°C и относительной влажности воздуха <5% менее  $5000*10^{-7}$ составляет элементарное волокно, и что отношение коэффициента фильтрации альбумина, измеренного через 5 мин, к коэффициенту фильтрации,

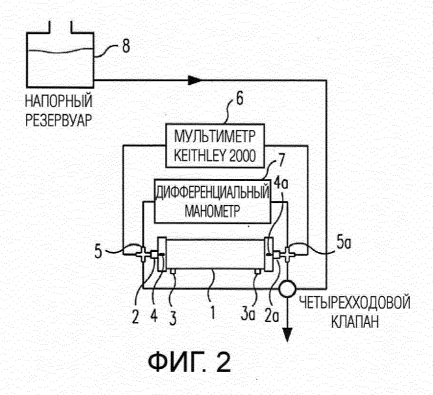
измеренному через 30 мин, согласно методу измерения настоящего описания, составляет менее 7, в частности, менее 5.

- 19. Половолоконная мембрана по одному из пп. 1- 18, включающая материал мембраны, содержащий гидрофобный и гидрофильный полимер, отличающаяся тем, что потеря тромбоцитов, измеренная согласно методу «Оценка «Platelet Loss» (абсолютный метод)», составляет менее 50%, предпочтительно, менее 30%, особенно предпочтительно, менее 20%.
- 20. Половолоконный мембранный фильтр, включающий множество половолоконных мембран по одному из пп. 1- 19.
- 21. Диализатор, предназначенный для гемодиализа, включающий множество половолоконных мембран по одному из пп. 1- 19.

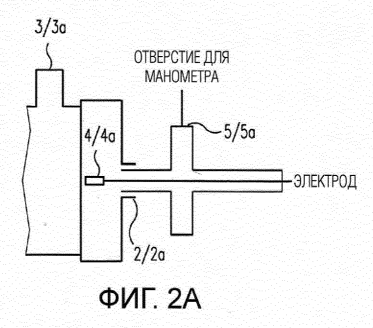
По доверенности



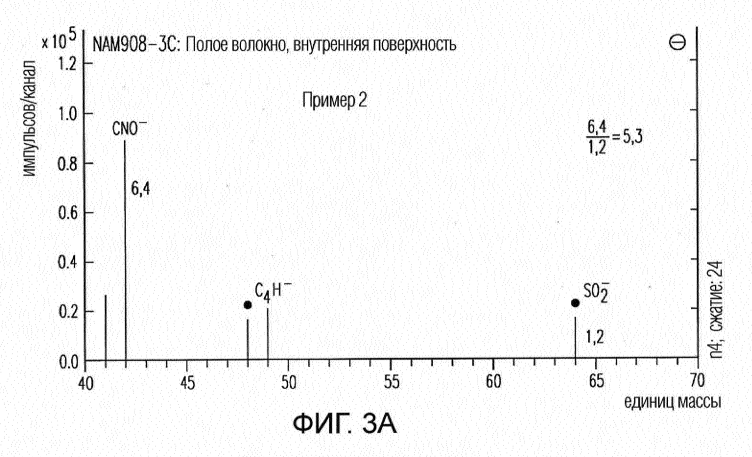
УСТРОЙСТВО ДЛЯ ИСПЫТАНИЯ ДИАЛИЗАТОРА



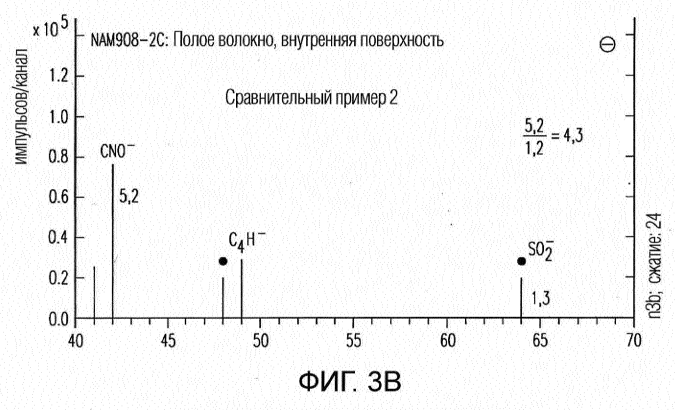
ИСПЫТАТЕЛЬНАЯ УСТАНОВКА ДЛЯ ИЗМЕРЕНИЯ ДЗЕТА-ПОТЕНЦИАЛА ПОЛОВОЛОКОННЫХ МЕМБРАН



ИСПЫТАТЕЛЬНАЯ УСТАНОВКА ДЛЯ ИЗМЕРЕНИЯ ДЗЕТА-ПОТЕНЦИАЛА ПОЛОВОЛОКОННЫХ МЕМБРАН



МАСС-СПЕКТР (АНИОНЫ) ДЛЯ ПРИМЕРА 2



МАСС-СПЕКТР (АНИОНЫ) ДЛЯ СРАВНИТЕЛЬНОГО ПРИМЕРА 2

## ОТЧЕТ О ПАТЕНТНОМ ПОИСКЕ

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

Номер евразийской заявки:

#### 202191754

## А. КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ:

См. дополнительный лист

Согласно Международной патентной классификации (МПК)

#### Б. ОБЛАСТЬ ПОИСКА:

Просмотренная документация (система классификации и индексы МПК) A61M 1/16, B01D 61/24, 69/02, 69/08, 71/44, 71/68

Электронная база данных, использовавшаяся при поиске (название базы и, если, возможно, используемые поисковые термины) Espacenet, EAПATИC, EPOQUE Net, Reaxys, Google

# В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ

Категория*	Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей	Относится к пункту №
X Y	EP 0749775 B1 (ASAHI MEDICAL CO., LTD) 13.08.2003, пункты 7-9, 11 формулы, параграфы [0026]-[0027], [0029]	1-19, 21 20
Y	US 2011/0114559 A1 (FRESENIUS MEDICAL CARE DEUTSCHLAND GMBH) 19.05.2011, пункты 1, 9, 18, 23 формулы	20
A	US 2007/0080108 A1 (MARIKO KURODA et al.) 12.04.2007	1-21
A	EP 2737916 A1 (ASAHI KASEI MEDICAL CO., LTD) 04.06.2014	1-21
A	EP 2719408 A1 (ASAHI KASEI MEDICAL CO., LTD) 16.04.2014	1-21

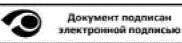
## 

- \* Особые категории ссылочных документов:
- «А» документ, определяющий общий уровень техники
- «D» документ, приведенный в евразийской заявке
- «E» более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее
- «О» документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т. д
- "Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета"
- «Т» более поздний документ, опубликованный после даты приоритета и приведенный для понимания изобретения
- «Х» документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий новизну или изобретательский уровень, взятый в отдельности
- «Y» документ, имеющий наиболее близкое отношение к предмету поиска, порочащий изобретательский уровень в сочетании с другими документами той же категории
- «&» документ, являющийся патентом-аналогом
- «L» документ, приведенный в других целях

Дата проведения патентного поиска: 26 апреля 2022 (26.04.2022)

Уполномоченное лицо:

Заместитель начальника Управления экспертизы - начальник отдела формальной экспертизы



Сертификат: 1623340346878 Владелец: CN=Рогожин Д.Ю. Действителен: 10.06.2021-09.06.2026

Д.Ю. Рогожин

# ОТЧЕТ О ПАТЕНТНОМ ПОИСКЕ

(дополнительный лист)

Номер евразийской заявки:

202191754

КЛАССИФИКАЦИЯ ПРЕДМЕТА ИЗОБРЕТЕНИЯ (продолжение графы А)
A61M 1/16 (2006.01) B01D 61/24 (2006.01) B01D 69/02 (2006.01) B01D 69/08 (2006.01) B01D 71/44 (2006.01) B01D 71/68 (2006.01)