(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОЙ ЗАЯВКЕ

- (43) Дата публикации заявки 2023.02.28
- (22) Дата подачи заявки 2016.03.07

- **(51)** Int. Cl. *A61K 31/4375* (2006.01) *A61P 25/14* (2006.01)
- (54) СПОСОБЫ ЛЕЧЕНИЯ ПАТОЛОГИЧЕСКИХ НЕПРОИЗВОЛЬНЫХ ДВИЖЕНИЙ
- (31) 62/129,616; 62/175,112; 62/180,012
- (32) 2015.03.06; 2015.06.12; 2015.06.15
- (33) US
- **(62)** 201791977; 2016.03.07
- (71) Заявитель:ОСПЕКС ФАРМАСЬЮТИКАЛЗ,ИНК. (US)
- (72) Изобретатель:

Стэмлер Дэвид, Хуан Майкл Фанчин (US)

- (74) Представитель: Медведев В.Н. (RU)
- (57) В настоящем документе раскрыты новые схемы приема для дейтерий-замещенных бензохинолиновых соединений и способы лечения патологической мышечной активности, двигательных расстройств и связанных с этим состояний.

СПОСОБЫ ЛЕЧЕНИЯ ПАТОЛОГИЧЕСКИХ НЕПРОИЗВОЛЬНЫХ ДВИЖЕНИЙ

В настоящей заявке испрашивается приоритет предварительной заявки Соединенных Штатов № 62/129,616, поданной 6 марта 2015 года, № 62/175,112, поданной 12 июня 2015 года, и № 62/180012, поданной 15 июня 2015 года, раскрытие каждой из которых настоящим включено в качестве ссылки, как если бы оно было написано в данном документе полностью.

В данном документе раскрыты новые схемы дозирования дейтерий-замещенных бензохинолиновых соединений, и способы лечения патологических непроизвольных движений, патологической мышечной активности, двигательных расстройств и связанных с этим состояний.

Двигательные расстройства - это неврологические состояния, которые влияют на скорость, плавность, качество и легкость движения. Двигательные расстройства можно разделить на основные категории: те, которые характеризуются неупорядоченным ИЛИ чрезмерным движением (называются «дискинезия» «гиперкинезия» ИЛИ «гиперкинетические двигательные расстройства», соответственно), и те, которые характеризуются медленностью или отсутствием движения (называются «гипокинезия», «брадикинезия» или «акинезия»). Примером «гиперкинетического» двигательного расстройства является хорея, например, связанная с болезнью Хантингтона (НD), в то время как болезнь Паркинсона (PD) можно классифицировать как «гипокинетическую», потому что она часто характеризуется медленными, размеренными движениями или даже застыванием на месте. Как гиперкинетические, так и гипокинетические двигательные расстройства могут серьезно влиять качество NHENW объекта, ЧТО затрудняет повседневную деятельность. Кроме того, двигательные расстройства могут вызывать физическую боль и увеличивать вероятность несчастных случаев.

Например, хорея - аномальное, непроизвольное, внезапное движение, которое может влиять на все группы мышц и случайным образом перемещаться из одной области тела в другую; как и многие патологические непроизвольные движения, ее часто

называют двигательным расстройством. альтернативно является отличительной чертой болезни Хантингтона. В Соединенных Штатах примерно 30000 человек страдают болезнью Хантингтона. До 90% пациентов с НD испытывают хорею и она является умереннотяжелой примерно у 70% таких пациентов. Клиницисты считают, что заболевание, его OTC учитывая значительное вмешательство в повседневную деятельность и повышенный риск стадиях травмирования пациента. На ранних хорея может нарушениям речи, способствовать письма И активности В повседневной жизни, таких как питание, одевание и купание. На более поздних стадиях хорея может вызывать нестабильность походки и плохой постуральный контроль, с повышенным риском серьезной травмы из-за падения или из-за собственных мешающих движений. Было показано, что серьезность хореи и паркинсонизма независимо связана с падениями пациентов с поздней стадией с HD. является компонентом Дисфагия HD и может привести рецидивирующей аспирационной пневмонии, потере массы И поведенческим проблемам.

В руководстве Американской академии неврологии указывается, ЧТО «болезнь Хантингтона остается разрушительным нейродегенеративным заболеванием, нуждающимся нейропротекторных и симптоматических методах лечения» «лечение хореи является важной частью управления ходом болезнями Хантингтона». Опрос 52 международных экспертов показал, что они будут лечить хорею по следующим причинам: 88% физическая травма, 81% потеря равновесия, 77% социальная изоляция и 77% препятствие работе. Несмотря на это руководство, пациенты с HD, которые страдают от хореи, часто не лечатся.

Единственной одобренной FDA терапией в Соединенных Штатах для лечения хореи, связанной с HD, является тетрабеназин (XENAZINE ®), ингибитор VMAT2. Тетрабеназин снижает пресинаптические концентрации моноаминов, таких как допамин, в нейронах, которые регулируют движения тела. Хотя примерно 30000 человек в Соединенных Штатах страдают от HD, и примерно 200000 человек могут нести ген и могут быть подвержены риску развития

НD, согласно презентации Лундбека в ноябре 2013 года только 4000 пациентов получали эту терапию. Подавляющее пациентов С HD-хореей не получают тетрабеназином. Кроме того, на основании опросов врачей в 2011 году, по оценкам, применение тетрабеназина при гиперкинетических нарушениях движения, отличных от хореи HD, может составлять до половины его применения, что указывает на то, что всего 2000 пациентов с HD получают тетрабеназин. Кроме того, в докладе Медицинского колледжа Бейлора было указано, что только 78 из 349 гиперкинетическим расстройством, С тетрабеназин в период с 2006 по 2009 год, были пациентами с Очевидно, что существует значительная потребность эффективном лечении двигательных расстройств, и их частично удовлетворяют имеющиеся способы лечения.

дополнение K xopee, нарушение общих двигательного аппарата серьезно нарушает повседневную работу. Национальные институты неврологических расстройств и инсульта рассматривают оценку моторной функции по унифицированной шкале оценки болезни Хантингтона (UHDRS) В шкале оценки общей двигательной активности (ТМS) основным результатом при оценке HD. В настоящее время все рекрутирующие крупные клинические испытания фазы 2b/3 у пациентов с HD в США используют UHDRS-TMS качестве основного конечного показателя. Значительные корреляции между UHDRS-TMS и функциональными критериями для сна, питания, работы, отдыха и времяпрепровождения, передвижения, мобильности, ухода за телом и движения взаимодействия, социального общения, физических психосоциальных параметров были показаны у пациентов с HD. Более высокие показатели UHDRS-TMS связаны со статистически значимой меньшей вероятностью выполнения работы, управления финансами, безопасного вождения, наблюдения за детьми и добровольного труда. Каждое ухудшение на 1 пункт по ТМЅ было связано с 5%-10%ным снижением вероятности выполнения этих конкретных независимым UHDRS-TMS является предиктором функциональной инвалидности на основании шкалы, включающей 36-позиционное исследование состояния здоровья (SF-36).

Кроме того, по оценкам в Соединенных Штатах 500000 пациентов страдают поздней дискинезией двигательного расстройства и испытывают аномальную мышечную активность. поздняя дискинезия представляет собой гиперкинетическое расстройство, которое обычно проявляется в виде быстрых, повторяющихся стереотипных движений, которые могут быть вызваны определенными лекарственными средствами, такими как нейролептики, например, блокирующие рецепторы допаминовых рецепторов, которые используются для лечения психиатрических состояний, и такими лекарственными средствами, как например, метоклопрамид, которые используются для лечения различных желудочно-кишечных расстройств. Этим пациентам оказывали помощь в основном психиатры и неврологи двигательного расстройства, и нет никаких одобренных FDA способов лечения поздней дискинезии.

Также в Соединенных Штатах примерно 100000 детей имеют тики (патологические непроизвольные движения или вокализации), связанные с синдромом Туретта, причем, по оценкам, 27% относятся к категории умеренных и тяжелых. Пиковая тяжесть расстройства приходится на возраст примерно 12 лет, при этом, по оценкам, от 13% до 22% затронутых детей продолжают принимать лекарственные средства для тиков, став взрослыми. В течение более чем 30 лет несколько новых препаратов были введены для лечения тика, связанного с синдромом Туретта; неадекватности могут быть идентифицированы в случае двух утвержденных нейролептиков и одном недавно одобренном антагонисте допамина. Например, эти способы лечения включают, помимо других нежелательных явлений, риск возникновения постоянных неврологических дефицитов, таких как поздняя дискинезия.

Соответственно, остается потребность в улучшенных композициях, схемах дозирования и способах лечения патологической мышечной активности, патологической непроизвольной двигательной активности и других связанных с этим расстройств.

КРАТКОЕ ОПИСАНИЕ ЧЕРТЕЖЕЙ

 Φ ИГ. 1 демонстрирует изменение среднего показателя хореи, наблюдаемой у пациентов, принимающих либо деутетрабеназин, либо

плацебо из исследования First-HD.

- Φ ИГ. 2 представляет среднее изменение от исходного уровня при нарушениях глотания относительно времени для деутетрабеназина и плацебо (как определено в опроснике), что демонстрирует значительное улучшение глотания при лечении деутетрабеназином.
- ФИГ. 3 представляет среднее изменение от исходного уровня в массе тела (кг) с течением времени для деутетрабеназина и плацебо из исследования First-HD.
- Φ ИГ. 4 демонстрирует средний показатель общего поведения (A), тревоги (B) и компульсивного поведения (C) для объектов, подвергнутых лечению деутетрабеназином, по сравнению с группой плацебо, из исследования First-HD.
- Φ ИГ. 5 демонстрирует изменение среднего показателя хореи, наблюдаемое у пациентов, переведенных с тетрабеназина на деутетрабеназин, и средней суточной дозы тетрабеназина или деутетрабеназина, соответствующей оценке хореи, из исследования ARC-HD. На фигуре звездочка (*) на 8-й неделе указывает p=0,0252.
- ФИГ. 6 демонстрирует изменение среднего общего показателя двигательной активности, наблюдаемой у пациентов, переведенных с тетрабеназина на деутетрабеназин из исследования ARC-HD.
- ФИГ. 7 представляет среднее изменение от исходного уровня при нарушении глотания с течением времени у пациентов, переведенных с тетрабеназина на деутетбеназин (как определено опросником) из исследования ARC-HD, демонстрируя тенденцию к улучшению глотания при лечении деутетрабеназином.
- Φ ИГ. 8 демонстрирует немаскированные долгосрочные данные у пациентов с поздней дискинезией как процент от объектов, подвергнутых лечению, у которых улучшилось состояние или очень сильно улучшилось состояние по семибалльной шкале Ликерта оценки пациентом общего впечатления о динамике собственного состояния (PGIC) и общего клинического впечатления (CGIC).
- ФИГ. 9 демонстрирует среднее изменение количества моторных, вокальных и комбинированных суммарных показателей у объектов, изучаемое в пилотном исследовании синдрома Туретта, от исходного

уровня до конца лечения на 8-й неделе и вымывания на 9-й неделе. Верхняя линия (треугольники) представляет собой показатель вокального тика; средняя линия представляет собой показатель двигательного тика(квадраты), а нижняя линия (ромбы) представляет общий показатель тика (комбинированный моторный и вокальный). Лечение деутетрабеназином понижало (улучшало) как моторные, так и вокальные тики.

 Φ ИГ. 10 демонстрирует изменение общего клинического впечатления пациента синдромом Туретта у пациентов, лечившихся в экспериментальном исследовании синдрома Туретта, от исходного уровня до 8-й недели; улучшение измеряется уменьшением показателя TS-CGI.

ФИГ. 11 демонстрирует общее впечатление пациента с синдромом Туррета об изменениях у объектов в пилотном исследовании синдрома Туррета, на 8 неделе; улучшение измеряется положительным увеличением показателя TS-PGIC, где, например, 1 указывает минимальное улучшение; 2, сильное улучшение; и 3, очень сильное улучшение.

Подробное Описание Изобретения

В данном документе раскрыт способ лечения патологических непроизвольных движений у объекта, включающий:

- а) введение объекту начального суточного количества дейтерий-замещенного тетрабеназина, включающего по меньшей мере примерно 6 мг в сутки;
- b) определение через примерно одну неделю степени контроля патологических непроизвольных движений, достигаемой с использованием начального суточного количества, и определение переносимости начального суточного количества;
- с) увеличение суточного количества дейтерий-замещенного тетрабеназина на 6 или более мг/сутки до последующего суточного количества, если степень контроля патологических непроизвольных движений неадекватна, а начальное суточное количество является переносимым;
- d) необязательно, повторение стадий b) и c) до тех пор, пока степень контроля патологических непроизвольных движений не станет адекватной, и суточное количество дейтерий-замещенного

тетрабеназина является переносимым; и

е) если какое-либо последующее количество является непереносимым, уменьшение суточного количества вниз на 6 и более мг/сутки до последующей суточного количества.

Также раскрыт способ лечения патологических непроизвольных движений у объекта, включающий:

- а) введение объекту начального суточного количества деутетрабеназина, составляющего по меньшей мере примерно 6 мг в сутки;
- b) определение через примерно одну неделю степени контроля патологических непроизвольных движений, достигнутого с использованием начального суточного количества, и переносимости начального суточного количества;
- с) повышение суточного количества деутетрабеназина на 6 мг/сутки до последующего суточного количества, если патологические непроизвольные движения не уменьшаются, а начальное суточное количество является переносимым;
- d) через примерно одну неделю, необязательно, повторение стадий b) и c) при условии, что патологические непроизвольные движения уменьшаются и суточное количество деутетрабеназина является переносимым; и
- е) если какое-либо последующее количество не будет переносимым, уменьшение суточного количества по меньшей мере на 6 мг/сутки до последующего суточного количества.
- В некоторых воплощениях патологические непроизвольные движения вызваны двигательным расстройством.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство выбрано из акатизии, акинезии, атаксии, атетоза, баллизма, брадикинезии, церебрального паралича, хореи, кортикобазальной дегенерации, дискинезий (например, пароксизмальной), дистонии (общей, сегментной или фокальной), включая блефароспазм, графоспазм (дистония конечностей), гортанную дистонию (спастическую дисфонию) и оромандибулярную дистонию, эссенциального тремора, гениоспазма, наследственной спастической параплегии, болезни Хантингтона, множественной системной атрофии (синдром Шая-Дрейджера), миоклонии, болезни Паркинсона, леводопа-

индуцированной дискинезии при болезни Паркинсона, паркинсонизма, прогрессирующего супрануклеарного паралича, синдрома беспокойных ног, синдрома Ретта, спастической кривошеи (цервикальная дистония), постинсультной спастичности, церебрального паралича, рассеянного склероза, повреждения спинного или головного мозга, стереотипного двигательного расстройства, стереотипии, хореи Сиденгама, синкинезии, поздней дискинезии, дистонии, тиков, синдрома Туретта и болезни Вильсона.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство представляет собой гиперкинетическое двигательное расстройство.

В некоторых воплощениях патологические непроизвольные движения выбраны из хореи, акатизии, дискинезии, тремора и тика.

В некоторых воплощениях патологические непроизвольные движения представляют собой хорею. В некоторых воплощениях патологические непроизвольные движения представляют собой хорею, связанную с болезнью Хантингтона. В некоторых воплощениях патологические непроизвольные движения представляют собой тик. В некоторых воплощениях патологические непроизвольные движения являются тиком, связанным с синдромом Туретта.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство выбирают из болезни Хантингтона, поздней дискинезии, тиков, связанных с синдромом Туретта, дистонии и леводопа-индуцированной дискинезии болезни Паркинсона.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство выбрано из болезни Хантингтона, поздней дискинезии и синдрома Туретта.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство представляет собой болезнь Хантингтона.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство представляет собой хорею, связанную с болезнью Хантингтона.

В некоторых воплощениях отсутствие снижения или приостановки приема начального или последующего суточного количестве указывают на то, что суточное количество является переносимым. В некоторых воплощениях переносимость определяется путем оценки одного или нескольких из числа уровней депрессии, тревоги, бессонницы, сонливости, усталости, головокружения, беспокойства, возбуждения, раздражительности, акатизии, поздней

дискинезии, глотания, паркинсонизма, рвоты и тошноты. В некоторых воплощениях доза не является переносимой, если происходит одно или несколько из вышеперечисленного. В некоторых воплощениях доза не переносится, если возникают сонливость или головокружение.

В некоторых воплощениях дейтерий-замещенный тетрабеназин представляет собой деутетрабеназин. В некоторых воплощениях деутетрабеназин представляет собой плюс изомерную форму деутетрабеназина. В некоторых воплощениях плюс изомерная форма деутетрабеназина представляет собой альфа-изомер. В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой плюс изомерную форму тетрабеназина. В некоторых воплощениях плюс изомерная форма тетрабеназина представляет собой альфа-изомер.

воплощениях начальное суточное некоторых количество деутетрабеназина составляет от примерно 30% до примерно 70% существующего общего суточного количества тетрабеназина, которое обеспечивает адекватный контроль над патологическим непроизвольным движением. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 40% примерно 60% существующего общего СУТОЧНОГО количества ДО тетрабеназина, ЧТО обеспечивает адекватный контроль патологическим непроизвольным движением. В некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 45% до 55% от существующего общего суточного количества которое обеспечивает тетрабеназина, адекватный патологических непроизвольных движений. В некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 30% до примерно 50% от существующего общего суточного тетрабеназина, которое количества обеспечивает адекватный контроль за патологическими непроизвольными движениями.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят в одной дозе или двух дозах.

В некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг,

примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг.

В некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина вводят в двух дозах, состоящих из первой дозы и второй дозы.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно $18\,$ мг, а вторая доза составляет примерно $18\,$ мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг;

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг;

первая доза составляет примерно 27 мг, а вторая доза составляет примерно 27 мг;

первая доза составляет примерно 30 мг, а вторая доза составляет примерно 30 мг;

первая доза составляет примерно 33 мг, а вторая доза составляет примерно 33 мг;

первая доза составляет примерно 36 мг, а вторая доза составляет примерно 36 мг; и

первая доза составляет примерно 39 мг, а вторая доза составляет примерно 39 мг.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно 18 мг, а вторая доза составляет примерно 18 мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг; и

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 6 до примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточного количества деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг.

В некоторых воплощениях суточное количество вводимого деутетрабеназина составляет менее чем или равно примерно 48 мг или менее чем или равно примерно 36 мг для объекта, одновременно получающего сильный ингибитор СҮР2D6. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из числа флуоксетина, пароксетина, бупропиона, хинидина, цинакальцета и ритонавира. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из числа пароксетина, флуоксетина и бупропиона.

В некоторых воплощениях степень контроля хореи улучшается, что показано снижением по меньшей мере на 0,5 пунктов по шкале общей максимальной хореи (ТМС). В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1 пункт. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1,5 пункта. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет

по меньшей мере 2 пункта. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 2,5 пункта. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 8. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 10. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 12. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по лечения, составляющее по меньшей мере 12,7. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 14.

В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 10%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 15%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 20%.

В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается. В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается, показано уменьшением, по меньшей мере, на 1 пункт общего активности (TMS). двигательной В показателя воплощениях снижение показателя TMS составляет по меньшей мере 2 некоторых воплощениях снижение показателя составляет по меньшей мере 3 пункта. В некоторых воплощениях снижение показателя TMS составляет по меньшей мере 4 пункта.

В некоторых воплощениях дистония улучшается. В некоторых воплощениях походка улучшается. В некоторых воплощениях облегчается постуральная нестабильность. В некоторых воплощениях лечение уменьшает симптомы паркинсонизма.

В некоторых воплощениях лечение не ухудшает равновесие. В некоторых воплощениях лечение улучшает равновесие.

В некоторых воплощениях лечение улучшает физическое функционирование. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале

оценки физического функционирования SF-36. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале оценки физического функционирования SF-36 относительно исходного уровня. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале оценки физического функционирования SF-36, по сравнению с объектами, не подвергнутыми лечению.

В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC.

В некоторых воплощениях лечение улучшает глотание.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительного увеличения бессонницы, депрессии, тревоги, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии, раздражительности или усталости.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительных симптомов паркинсонизма или дисфагии.

В некоторых воплощениях лечение значительно не увеличивает интервал QT. В некоторых воплощениях лечение существенно не изменяет значение QTcF. В некоторых воплощениях максимальное увеличение QTcF составляет менее чем $5\,$ мс.

Также предлагаются воплощения, в которых любое воплощение, описанное выше в абзацах [023] - [054] выше, может быть объединено с любым одним или несколькими из этих воплощений, если комбинация не является взаимоисключающей. При использовании в данном документе два воплощения являются «взаимоисключающими», когда одно определяется как нечто, которое не может пересекаться с другим. Также предусматривается применение деутетрабеназина для лечения патологических непроизвольных движений у объекта, как указано в данном документе, или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [023] - [054] выше. Также предусматривается применение деутетрабеназина при изготовлении

лекарственного средства для лечения патологических непроизвольных движений у объекта, как указано в данном документе, или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [023] - [054] выше. Также представлена композиция, содержащая деутетрабеназин для лечения патологических непроизвольных движений у объекта, как указано в данном документе, или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [023] - [054].

Также предлагается способ перевода объекта, получающего существующее общее суточное количество тетрабеназина для контроля патологических непроизвольных движений, включающий:

- а) введение объекту начального суточного количества дейтерийзамещенного тетрабеназина, которое составляет от 30 до 70% от существующего общего суточного количества тетрабеназина и составляет по меньшей мере примерно 6 мг в сутки;
- b) одновременное прекращение приема суточного количества тетрабеназина;
- с) необязательно, через примерно одну неделю, определение степени контроля патологических непроизвольных движений, достигнутого с начальным суточным количеством дейтерий-замещенного тетрабеназина, и переносимость исходного количества;
- d) необязательно, если степень контроля патологических непроизвольных движений адекватна с контролем, когда объект получает тетрабеназин или неадекватна, а начальное количество является переносимым, увеличивая суточное количество вверх на 6 и более мг/сутки до последующего суточного количества;
- е) необязательно, повторение стадий с) и d) до тех пор, пока степень контроля патологических непроизвольных движений не улучшится, а начальное количество будет переносимым; и
- f) необязательно, если какое-либо последующее количество является непереносимым, уменьшение суточного количества на 6 и более мг/сут до последующего суточного количества.

Также представлен способ перехода объекта, получающего существующее суточное количество тетрабеназина для контроля патологических непроизвольных движений, с тетрабеназина на деутетрабеназин, включающий:

а) прекращение приема суточного количества тетрабеназина;

- b) на следующий день, введение объекту начального суточного количества деутетрабеназина, которое составляет от примерно 30% до 70% от существующего общего суточного количества тетрабеназина и составляет по меньшей мере примерно 6 мг в сутки;
- с) через примерно одну неделю определение степени контроля патологических непроизвольных движений, достигнутого с начальным суточным количеством дейтерийзамещенного тетрабеназина и переносимость исходного количества;
- d) если степень контроля патологических непроизвольных движений сравнима с контролем, когда объект получает тетрабеназин или неадекватна, и начальное количество является переносимым, увеличение суточного количества на 6 мг/сутки до последующего суточного количества деутетрабеназина;
- е) через примерно одну неделю, необязательно, повторение стадии с) и d) при условии, что патологическое непроизвольное движение уменьшается, а количество является переносимым; и
- f) необязательно, если любое последующее количество не является переносимым, уменьшение суточного количества на 6 мг/сутки до последующего суточного количества.

некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 40% до примерно 60% от суточного количества тетрабеназина существующего общего составляет по меньшей мере примерно 6 мг в сутки. В некоторых начальное суточное количество воплощениях деутетрабеназина составляет от примерно 45% до 55% от существующего общего суточного количества тетрабеназина и составляет по меньшей мере 6 мг сутки. В некоторых воплощениях начальное примерно В суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 30% существующего общего суточного ΠО \circ T количества тетрабеназина и составляет по меньшей мере примерно 6 мг в сутки.

В некоторых воплощениях патологическое непроизвольное движение вызвано двигательным расстройством.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство выбрано из числа акатизии, акинезии, атаксии, атетоза, баллизма,

брадикинезии, церебрального паралича, хореи, кортикобазальной дегенерации, дискинезий (например, пароксизмальной), дистонии фокальной), включая (общей, сегментарной или блефароспазм, графоспазма (дистонию конечностей), гортанной ДИСТОНИИ (спазматической дисфонии) И оромандибулярной дистонии, существенный тремор, гениоспазма, наследственной спастической параплегии, болезни Хантингтона, множественной системной атрофии (синдром Шая-Дрейджера), миоклонуса, болезни Паркинсона, болезни вызванной леводопой дискинезии, Паркинсона, паркинсонизма, прогрессирующего супрануклеарного паралича, синдрома беспокойных синдрома Ретта, спастической кривошеи (цервикальная спастичности вследствие инсульта, церебрального дистония), паралича, рассеянного склероза, черепно-мозговой нарушения стереотипического движения, стереотипии, Сиденхама, синкинеза, поздней дискинезии, тиков, синдрома Туретта и болезни Вильсона.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство представляет собой гиперкинетическое двигательное расстройство.

В некоторых воплощениях патологическое непроизвольное движение выбирается из хореи, акатизии, дискинезии, тремора и тика.

В некоторых воплощениях патологическое непроизвольное движение представляет собой хорею. В некоторых воплощениях патологическое непроизвольное движение представляет собой хорею, связанную с болезнью Хантингтона. В некоторых воплощениях патологическое непроизвольное движение является тиком. В некоторых воплощениях патологическое непроизвольное движение является тиком, связанным с синдромом Туретта.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство выбирают из болезни Хантингтона, поздней дискинезии, тиков, связанных с синдромом Туретта, дистонии и леводопа-индуцированной дискинезии болезни Паркинсона.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство выбрано из болезни Хантингтона, поздней дискинезии и синдрома Туретта.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство представляет собой болезнь Хантингтона.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство представляет собой хорею, связанную с болезнью Хантингтона.

некоторых воплощениях отсутствие снижения приема начального или приостановки последующего СУТОЧНОГО количества указывают на то, что суточное количество является переносимым. В некоторых воплощениях переносимость у объекта определяется путем оценки одного или нескольких уровней из числа бессонницы, сонливости, депрессии, тревоги, усталости, головокружения, беспокойства, возбуждения, раздражительности, акатизии, поздней дискинезии, глотания, паркинсонизма, рвоты и тошноты. В некоторых воплощениях доза не является переносимой, если происходит одно или несколько из вышеперечисленного. В воплощениях доза не является переносимой, некоторых возникают сонливость или головокружение.

В некоторых воплощениях дейтерий-замещенный тетрабеназин представляет собой деутетрабеназин. В некоторых воплощениях деутетрабеназин является плюс изомерной формой деутетрабеназина. В некоторых воплощениях плюсовая изомерная форма деутетрабеназина представляет собой альфа-изомер. В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой плюсовую изомерную форму тетрабеназина. В некоторых воплощениях плюсовая изомерная форма тетрабеназина представляет собой альфа-изомер.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят в одной дозе или двух дозах.

В некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 6 до примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточного количества деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг,

примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг.

В некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина вводят в двух дозах, состоящих из первой дозы и второй дозы.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно 18 мг, а вторая доза составляет примерно 18 мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг;

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг;

первая доза составляет примерно 27 мг, а вторая доза составляет примерно 27 мг;

первая доза составляет примерно 30 мг, а вторая доза составляет примерно 30 мг;

первая доза составляет примерно 33 мг, а вторая доза составляет примерно 33 мг;

первая доза составляет примерно 36 мг, а вторая доза составляет примерно 36 мг; и

первая доза составляет примерно 39 мг, а вторая доза составляет примерно 39 мг.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза

составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно $18\,$ мг, а вторая доза составляет примерно $18\,$ мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг; и

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг.

В некоторых воплощениях:

существующее общее суточное количество тетрабеназина составляет примерно 12,5 мг, а начальное суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 6 мг;

существующее общее суточное количество тетрабеназина составляет примерно 25 мг, а начальное суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 12 мг;

существующее общее суточное количество тетрабеназина составляет примерно 37,5 мг, а начальное суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 18 мг;

существующее общее суточное количество тетрабеназина составляет примерно 50 мг, а начальное суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 24 мг;

существующее общее суточное количество тетрабеназина составляет примерно 62,5 мг, а начальное суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 30 мг;

существующее общее суточное количество тетрабеназина составляет примерно 75 мг, а начальное суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 36 мг;

существующее общее суточное количество тетрабеназина составляет примерно 87,5 мг, а начальное суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 42 мг; или

существующее общее суточное количество тетрабеназина

составляет примерно 100 мг, а начальное суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 48 мг.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 6 до примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточного количества деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг.

некоторых воплощениях суточное количество вводимого деутетрабеназина составляет менее чем или равно примерно 48 мг чем или равно примерно 36 $M\Gamma$ ДЛЯ объектов, одновременно получающих сильный ингибитор CYP2D6. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают ИЗ числа флуоксетина, пароксетина, бупропиона, хинидина, цинакальцета и ритонавира. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из числа пароксетина, флуоксетина и бупропиона.

некоторых воплощениях контроль хореи уменьшением по меньшей мере на 0,5 пункта по шкале общей максимальной хореи (ТМС). В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1 пункт. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1,5 пункта. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 2 пункта. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 2,5 балла. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 8. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС лечения, составляющее по меньшей мере 10. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 12. В некоторых воплощениях улучшение представляет

собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 12,7. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 14..

В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 10%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 15%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 20%.

В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается.

В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается, что показано снижением по меньшей мере, на 1 пункт в шкале общей двигательной активности (TMS). В некоторых воплощениях снижение показателя TMS составляет по меньшей мере 2 пункта. В некоторых воплощениях уменьшение по шкале TMS составляет по меньшей мере 3 пункта. В некоторых воплощениях снижение балла TMS составляет по меньшей мере 4 пункта.

В некоторых воплощениях дистония улучшается. В некоторых воплощениях походка улучшается. В некоторых воплощениях облегчается постуральная нестабильность. В некоторых воплощениях лечение уменьшает симптомы паркинсонизма.

В некоторых воплощениях лечение не ухудшает равновесие объекта. В некоторых воплощениях лечение улучшает равновесие.

некоторых воплощениях лечение улучшает физическое функционирование. В некоторых воплощениях функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36 от исходного уровня. некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36, по сравнению с необработанными объектами.

В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых

воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC.

В некоторых воплощениях лечение улучшает глотание.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительного увеличения бессонницы, депрессии, тревоги, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии, раздражительности или усталости.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительного паркинсонизма или дисфагии.

В некоторых воплощениях лечение значительно не увеличивает интервал QT. В некоторых воплощениях лечение существенно не изменяет значение QTcF. В некоторых воплощениях максимальное увеличение QTcF составляет менее чем 5 мс.

Также предлагаются воплощения, в которых любое воплощение, описанное выше в абзацах [056] - [090], может быть объединено с любым одним или несколькими из этих воплощений, если комбинация является взаимоисключающей. Также предусматривается не применение деутетрабеназина для перехода объекта, получающего существующее общее суточное количество тетрабеназина ПЛЯ контроля патологических непроизвольных движений, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [056] - [090] выше. Также предусматривается применение деутетрабеназина при изготовлении лекарственного средства для объекта, получающего существующее перехода общее количество тетрабеназина ДЛЯ контроля патологических непроизвольных движений, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [056] - [090]. Также предлагается композиция, содержащая деутетрабеназин для применения при переходе объекта, получающего существующее общее суточное количество тетрабеназина для контроля патологических непроизвольных движений, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [056] - [090].

Также предлагается способ лечения двигательного расстройства у объекта, включающий введение суточного количества ингибитора VMAT2, где либо:

хорея снижается не менее чем на 10%, и выполняется одно или несколько из следующих условий:

моторная функция улучшается, по меньшей мере, на 10%; физическое функционирование объекта улучшается; улучшается глотание;

равновесие не ухудшается;

лечение не вызывает значительного увеличения бессонницы, депрессии, тревоги, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии, раздражительности, усталости, паркинсонизма или дисфагии; и

максимальное увеличение QTcF составляет менее чем 5 мс; или двигательная функция улучшается, по меньшей мере, на

10%, и выполняется любое одно или несколько из следующих утверждений:

хорея снижается, по меньшей мере, на 10%; физическое функционирование объекта улучшается; улучшается глотание; равновесие не ухудшается;

лечение не вызывает значительного увеличения бессонницы, депрессии, тревоги, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии, раздражительности, усталости, паркинсонизма или дисфагии; и

максимальное увеличение QTcF составляет менее чем 5 мс.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство выбрано из акатизии, акинезии, атаксии, атетоза, баллизма, брадикинезии, церебрального паралича, хореи, кортикобазальной дегенерации, дискинезий (например, пароксизмальной), ДИСТОНИИ сегментной или фокальной), включая блефароспазм, графоспазм конечностей), гортанную (дистония дистонию (спастическую дисфонию) и оромандибулярную дистонию, эссенциального тремора, гениоспазма, наследственной спастической параплегии, болезни Хантингтона, множественной системной атрофии (синдром Шая-Дрейджера), болезни Паркинсона, миоклонии, леводопаиндуцированной дискинезии при болезни Паркинсона, паркинсонизма, прогрессирующего супрануклеарного паралича, синдрома беспокойных Ретта, спастической кривошеи синдрома (цервикальная дистония), постинсультной спастичности, церебрального паралича, рассеянного склероза, повреждения спинного или головного мозга,

стереотипного двигательного расстройства, стереотипии, хореи Сиденгама, синкинезии, поздней дискинезии, дистонии, тиков, синдрома Туретта и болезни Вильсона.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство представляет собой гиперкинетическое двигательное расстройство.

В некоторых воплощениях дистония улучшается. В некоторых воплощениях походка улучшается. В некоторых воплощениях облегчается постуральная нестабильность. В некоторых воплощениях лечение уменьшает симптомы паркинсонизма.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство выбрано из болезни Хантингтона, поздней дискинезии и тиков, связанных с синдромом Туретта.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство представляет собой болезнь Хантингтона. В некоторых воплощениях двигательное расстройство представляет собой хорею. В некоторых воплощениях двигательное расстройство представляет собой хорею, связанную с болезнью Хантингтона.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство является тиком. В некоторых воплощениях двигательное расстройство является тиком, связанным с синдромом Туретта.

В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой дейтерий-замещенный тетрабеназин. В некоторых воплощениях дейтерий-замещенный тетрабеназин представляет собой деутетрабеназин. В некоторых воплощениях деутетрабеназин является плюс изомерной формой деутетрабеназина. В воплощениях плюс изомерная форма деутетрабеназина представляет собой альфа-изомер. В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 собой плюс изомерную форму тетрабеназина. В представляет плюс изомерная форма некоторых воплощениях тетрабеназина представляет собой альфа-изомер. В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой валбаназин.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят в одной дозе или двух дозах.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 6 до примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточного количества деутетрабеназина

выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят в двух дозах, состоящих из первой дозы и второй дозы.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно $18\,$ мг, а вторая доза составляет примерно $18\,$ мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг;

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг;

первая доза составляет примерно 27 мг, а вторая доза составляет примерно 27 мг;

первая доза составляет примерно 30 мг, а вторая доза составляет примерно 30 мг;

первая доза составляет примерно 33 мг, а вторая доза составляет примерно 33 мг;

первая доза составляет примерно 36 мг, а вторая доза составляет примерно 36 мг; и

первая доза составляет примерно 39 мг, а вторая доза составляет примерно 39 мг.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно $18\,$ мг, а вторая доза составляет примерно $18\,$ мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг; и

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 6 до примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточного количества деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг.

воплощениях суточное количество вводимого деутетрабеназина составляет менее чем или равно примерно 48 мг 36 объектов, менее чем или равно примерно МΓ для одновременно получающих сильный ингибитор CYP2D6. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из флуоксетина, пароксетина, бупропиона, хинидина, цинакальцета и ритонавира. В некоторых воплощениях сильный ингибитор CYP2D6 выбирают пароксетина, флуоксетина и бупропиона.

В некоторых воплощениях контроль хореи улучшается, что показано уменьшением по меньшей мере на 0,5 пункта по шкале общей максимальной хореи (ТМС). В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1 пункт. В некоторых

воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1,5 пункта. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 2 пункта. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 2,5 пункта. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 8. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС лечения, составляющее по меньшей мере 10. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 12. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 12,7. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 14.

В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 10%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 15%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 20%.

В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается.

В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается при уменьшении, по меньшей мере, на 1 пункт в шкале общей двигательной активности (TMS). В некоторых воплощениях снижение балла TMS составляет по меньшей мере 2 пункта. В некоторых воплощениях снижение балла TMS составляет по меньшей мере 3 пункта. В некоторых воплощениях снижение балла TMS составляет по меньшей мере 4 пункта.

В некоторых воплощениях дистония улучшается. В некоторых воплощениях походка улучшается. В некоторых воплощениях улучшается постуральная неустойчивость. В некоторых воплощениях лечение уменьшает симптомы паркинсонизма.

В некоторых воплощениях лечение не ухудшает равновесие объекта. В некоторых воплощениях лечение улучшает равновесие.

В некоторых воплощениях лечение улучшает физическое

функционирование. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36 от исходного уровня. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36, по сравнению с необработанными объектами.

В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC.

В некоторых воплощениях лечение улучшает глотание.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительного увеличения бессонницы, депрессии, беспокойства, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии, раздражительности или усталости.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительного паркинсонизма или дисфагии.

В некоторых воплощениях лечение значительно не увеличивает интервал QT. В некоторых воплощениях лечение существенно не изменяет значение QTcF. В некоторых воплощениях максимальное увеличение QTcF составляет менее чем $5\,$ мс.

Также предлагаются воплощения, изложенные в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [089] - [0011], где либо:

хорея снижается, по меньшей мере, на 10%, и выполняются любые два или несколько из следующих условий:

моторная функция улучшается, по меньшей мере, на 10%; физическое функционирование объекта улучшается; улучшается глотание;

равновесие не ухудшается;

лечение не вызывает значительного увеличения бессонницы, депрессии, тревоги, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии,

раздражительности, усталости, паркинсонизма или дисфагии; и

10%, и выполняются любые два или несколько следующих условий:

максимальное увеличение QTcF составляет менее чем 5 мс;

или двигательная функция улучшается, по меньшей мере, на

хорея снижается, по меньшей мере, на 10%;

физическое функционирование объекта улучшается;

улучшается глотание;

равновесие не ухудшается;

лечение не вызывает значительного увеличения бессонницы, депрессии, тревоги, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии, раздражительности, усталости, паркинсонизма или дисфагии; и

максимальное увеличение QTcF составляет менее чем 5 мс.

Также предлагаются воплощения, как указано в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [089] - [0011], где либо:

хорея снижается, по меньшей мере, на 10%, и все три или более из следующего является истинным:

моторная функция улучшается, по меньшей мере, на 10%;

физическое функционирование объекта улучшается;

улучшается глотание;

равновесие не ухудшается;

лечение не вызывает значительного увеличения бессонницы, депрессии, тревоги, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии, раздражительности, усталости, паркинсонизма или дисфагии; и

максимальное увеличение QTcF составляет менее чем 5 мс; или двигательная функция улучшается, по меньшей мере,

10%, и все три или более из следующих утверждений:

хорея снижается, по меньшей мере, на 10%;

физическое функционирование объекта улучшается;

улучшается глотание;

равновесие не ухудшается;

лечение не вызывает значительного увеличения бессонницы, депрессии, тревоги, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии, раздражительности, усталости, паркинсонизма или дисфагии; и

максимальное увеличение QTcF составляет менее чем 5 мс.

Также предлагаются воплощения, в которых любое воплощение, описанное выше в абзацах [092] - [0120], может быть объединено с

любым одним или несколькими из этих воплощений, если комбинация является взаимоисключающей. Также предусматривается ингибитора VMAT2 для применение лечения двигательного расстройства у объекта, как указано в данном документе, или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [092] - [0120]. предусматривается применение ингибитора Также VMAT2 изготовлении лекарственного средства для лечения двигательного расстройства у объекта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [092] - [0120]. Также представлена композиция, содержащая ингибитор VMAT2 для применения при лечении двигательного расстройства у объекта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [092] - [0120] выше.

Также предлагается способ лечения патологических непроизвольных движений у объекта, включающий введение начального суточного количества ингибитора VMAT2 объекту таким образом, что:

- а) адекватно уменьшается патологическое непроизвольное движение объекта; и
- b) улучшается один или несколько симптомов из числа тревоги, глотания, массы тела, раздражительности, общего поведения и компульсивного поведения.

В других воплощениях способ включает дополнительные стадии:

- с) определение примерно через неделю степени контроля патологических непроизвольных движений, достигнутого с начальным суточным количеством, и переносимость начального суточного количества; и
- d) увеличение суточного количества дейтерий-замещенного тетрабеназина на 6 или более мг/сутки до последующего суточного количества, если степень контроля патологических непроизвольных движений недостаточна, а начальное суточное количество является переносимым;
- е) необязательно, повторение стадий b) и с) до тех пор, пока степень контроля патологических непроизвольных движений не будет адекватной, и суточное количество дейтерий-замещенного тетрабеназина будет переносимым; и

f) если какое-либо последующее количество является непереносимым, уменьшение суточного количества на 6 и более мг/сутки до последующего суточного количества.

Также предлагается способ лечения патологических непроизвольных движений у объекта, включающий введение суточного количества деутетрабеназина объекту, который:

- а) адекватно уменьшает патологические непроизвольные движения объекта; и
- b) улучшает один или несколько симптомов из числа депрессии, бессонницы, сонливости, усталости, головокружения, тревоги, возбуждения, акатизии, паркинсонизма, тошноты, беспокойства, нарушения глотания, увеличения массы тела, раздражительности и компульсивного поведения.

В некоторых воплощениях способ включает дополнительные стапии:

- с) определения после примерно одной недели лечения степень контроля патологических непроизвольных движений, достигаемого с суточным количеством деутетрабеназина (начальное суточное количество) и переносимость начального суточного количества; и
- d) увеличения суточного количества дейтерийзамещенного тетрабеназина по меньшей мере на 6 мг/сут до последующего суточного количества, если патологическое непроизвольное движение не уменьшается и начальное суточное количество переносится;
- е) через одну неделю, необязательно, повторение стадий b) и c) при условии, что патологическое непроизвольное движение уменьшается и суточное количество дейтерийзамещенного тетрабеназина переносится; и
- f) если какое-либо последующее количество не переносится, уменьшение суточного количества на 6 мг/сут до последующего суточного количества.
- В некоторых воплощениях патологическое непроизвольное движение вызывается двигательным расстройством.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство выбирают из числа хореи, связанной с болезнью Хантингтона, поздней дискинезии, тика, связанного с синдромом Туретта, дистонии и

вызванной леводопой дискинезии болезни Паркинсона.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство выбрано из числа хореи, связанной с болезнью Хантингтона, поздней дискинезии и тиков, связанных с синдромом Туретта.

В некоторых воплощениях двигательное расстройство представляет собой хорею, связанную с болезнью Хантингтона.

В некоторых воплощениях аномальная мышечная активность является тиком. В некоторых воплощениях аномальная мышечная активность является тиком, связанным с синдромом Туретта.

воплощениях некоторых суточное количество деутетрабеназина улучшает один или несколько симптомов из числа тревоги пациента, глотания, массы тела, раздражительности, общего поведения и компульсивного поведения. В воплощениях двигательное расстройство представляет собой хорею, связанную с болезнью Хантингтона, и суточное количество деутетрабеназина улучшает один или несколько симптомов из числа депрессии, бессонницы, сонливости, усталости, головокружения, тревоги, возбуждения, акатизии, паркинсонизма, беспокойства, нарушения глотания, увеличения массы тела, раздражительности и компульсивного поведения. В некоторых воплощениях двигательное расстройство выбирают из поздней синдрома Туретта, а суточное количество дискинезии И деутетрабеназина улучшает один или несколько симптомов из числа депрессии, бессонницы, сонливости, усталости, головокружения, возбуждения, акатизии, паркинсонизма, беспокойства, нарушения глотания, раздражительности И компульсивного поведения.

В некоторых воплощениях отсутствие снижения или приостановки приема начального или последующего суточного количества указывают на то, что суточное количество является переносимым. В некоторых воплощениях переносимость определяется путем оценки одного или нескольких уровней из числа депрессии, тревоги, бессонницы, сонливости, усталости, головокружения, беспокойства, возбуждения, раздражительности, акатизии, поздней дискинезии, глотания, паркинсонизма, рвоты и тошноты. В некоторых воплощениях доза не является переносимой, если

происходит одно или несколько из вышеперечисленного. В некоторых воплощениях доза не является переносимой, если возникают сонливость или головокружение.

В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой дейтерий-замещенный тетрабеназин. В некоторых воплощениях дейтерий-замещенный тетрабеназин представляет собой деутетрабеназин. В некоторых воплощениях деутетрабеназин является плюс изомерной формой деутетрабеназина. В некоторых воплощениях плюс изомерная форма деутетрабеназина представляет собой альфа-изомер. В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой ПЛЮС изомерную форму тетрабеназина. ПЛЮС изомерная форма тетрабеназина некоторых воплощениях собой альфа-изомер. В представляет некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой валбаназин.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят в одной дозе или двух дозах.

В некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг.

В некоторых воплощениях начальное суточное количество деутетрабеназина вводят в двух дозах, состоящих из первой дозы и второй дозы.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза

составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно $18\,$ мг, а вторая доза составляет примерно $18\,$ мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг;

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг;

первая доза составляет примерно 27 мг, а вторая доза составляет примерно 27 мг;

первая доза составляет примерно 30 мг, а вторая доза составляет примерно 30 мг;

первая доза составляет примерно 33 мг, а вторая доза составляет примерно 33 мг;

первая доза составляет примерно 36 мг, а вторая доза составляет примерно 36 мг; и

первая доза составляет примерно 39 мг, а вторая доза составляет примерно 39 мг.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно 18 мг, а вторая доза составляет примерно 18 мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг; и

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 6 до примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточного количества деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг,

примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг.

В некоторых воплощениях суточное количество вводимого деутетрабеназина составляет менее или равно примерно 48 мг или менее или равно примерно 36 мг для объектов, одновременно получающих сильный ингибитор СҮР2D6. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из числа флуоксетина, пароксетина, бупропиона, хинидина, цинакальцета и ритонавира. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из числа пароксетина, флуоксетина и бупропиона.

некоторых воплощениях контроль хореи улучшается, показано уменьшением по меньшей мере на 0,5 пункта по шкале общей максимальной хореи (ТМС). В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1 пункт. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1,5 пункта. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 2 пункта. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 2,5 пункта. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 8. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС лечения, составляющее по меньшей мере 10. В воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 12. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 12,7. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 14.

В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере,

на 10%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 15%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 20%.

В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается.

В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается при уменьшении, по меньшей мере, на 1 пункт в шкале общей двигательной активности (TMS). В некоторых воплощениях снижение балла TMS составляет по меньшей мере 2 пункта. В некоторых воплощениях снижение балла TMS составляет по меньшей мере 3 пункта. В некоторых воплощениях снижение балла TMS составляет по меньшей мере 4 пункта.

В некоторых воплощениях дистония улучшается. В некоторых воплощениях походка улучшается. В некоторых воплощениях улучшается постуральная неустойчивость. В некоторых воплощениях лечение уменьшает симптомы паркинсонизма.

В некоторых воплощениях лечение не ухудшает равновесие объекта. В некоторых воплощениях лечение улучшает равновесие.

В некоторых воплощениях лечение улучшает физическое функционирование. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36 от исходного уровня. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36, по сравнению с необработанными объектами.

В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC.

В некоторых воплощениях лечение улучшает глотание.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительного

увеличения бессонницы, депрессии, тревоги, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии, раздражительности или усталости.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительного паркинсонизма или дисфагии.

В некоторых воплощениях лечение значительно не увеличивает интервал QT. В некоторых воплощениях лечение существенно не изменяет значение QTcF. В некоторых воплощениях максимальное увеличение QTcF составляет менее чем $5\,$ мс.

Также предлагаются воплощения, в которых любое воплощение, описанное выше в абзацах [0122] - [0152], может быть объединено любым одним или несколькими из XNTC воплощений, взаимоисключающей. комбинация не является Также применение ингибитора VMAT2 предусматривается для лечения патологических непроизвольных движений у объекта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0122] - [0152]. Также предусматривается применение ингибитора VMAT2 при изготовлении лекарственного средства для лечения патологических непроизвольных движений у объекта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0122] - [0152]. Также представлена композиция, содержащая ингибитор VMAT2 для использования при патологических непроизвольных движений у объекта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0122] - [0152].

Также предусматривается способ снижения хореи и улучшения двигательной функции у объекта с болезнью Хантингтона, включающий введение суточного количества ингибитора VMAT2.

В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой дейтерий-замещенный тетрабеназин. В некоторых воплощениях дейтерий-замещенный тетрабеназин представляет собой деутетрабеназин. В некоторых воплощениях деутетрабеназин является плюсовой изомерной формой деутетрабеназина. В некоторых воплощениях плюс изомерная форма деутетрабеназина представляет собой альфа-изомер. В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой плюс изомерную форму тетрабеназина. В некоторых воплощениях воплощениях плюс изомерная форма тетрабеназина

представляет собой аль ϕ а-изомер. В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой валбаназин.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят в одной дозе или двух дозах.

В некоторых воплощениях суточного количества деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят в двух дозах, состоящих из первой дозы и второй дозы.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно $18\,$ мг, а вторая доза составляет примерно $18\,$ мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг;

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг;

первая доза составляет примерно 27 мг, а вторая доза составляет примерно 27 мг;

первая доза составляет примерно 30 мг, а вторая доза составляет примерно 30 мг;

первая доза составляет примерно 33 мг, а вторая доза составляет примерно 33 мг;

первая доза составляет примерно 36 мг, а вторая доза составляет примерно 36 мг; и

первая доза составляет примерно 39 мг, а вторая доза составляет примерно 39 мг.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно 18 мг, а вторая доза составляет примерно 18 мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг; и

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг.

суточное В некоторых воплощениях количество деутетрабеназина составляет от примерно 6 до примерно 78 мг. В воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет менее чем или равно примерно 48 мг 36 менее чем или равно примерно $M\Gamma$ ДЛЯ одновременно получающих сильный ингибитор СҮР2D6. В некоторых воплощениях СИЛЬНЫЙ ингибитор CYP2D6 выбирают ИЗ флуоксетина, пароксетина, бупропиона, хинидина, цинакальцета и ритонавира. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из числа пароксетина, флуоксетина и бупропиона.

В некоторых воплощениях контроль хореи улучшается, что показано снижением по меньшей мере на 0,5 пункта по шкале общей максимальной хореи (ТМС). В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1 пункт. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1,5 пункта. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 2 пункта. В некоторых воплощениях снижение по

шкале ТМС составляет по меньшей мере 2,5 пункта. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 8. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС лечения, составляющее по меньшей мере 10. В воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 12. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 12,7. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 14.

В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 10%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 15%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 20%.

В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается.

В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается, что показано уменьшением, по меньшей мере, на 1 пункт по шкале общей двигательной активности (TMS). В некоторых воплощениях снижение балла TMS составляет по меньшей мере 2 пункта. В некоторых воплощениях снижение балла TMS составляет по меньшей мере 3 пункта. В некоторых воплощениях снижение балла TMS составляет по меньшей мере 4 пункта.

В некоторых воплощениях дистония улучшается. В некоторых воплощениях походка улучшается. В некоторых воплощениях улучшается постуральная неустойчивость. В некоторых воплощениях лечение уменьшает симптомы паркинсонизма.

В некоторых воплощениях лечение не ухудшает равновесие объекта. В некоторых воплощениях лечение улучшает равновесие.

В некоторых воплощениях лечение улучшает физическое функционирование. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36. В некоторых воплощениях

физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36 от исходного уровня. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36, по сравнению с объектами, не подвергнутыми лечению.

В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC.

В некоторых воплощениях лечение улучшает глотание.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительного увеличения бессонницы, депрессии, тревоги, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии, раздражительности или усталости.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительного паркинсонизма или дисфагии.

В некоторых воплощениях лечение значительно не увеличивает интервал QT. В некоторых воплощениях лечение существенно не изменяет значение QTcF. В некоторых воплощениях максимальное увеличение QTcF составляет менее чем $5\,$ мс.

Также предлагаются воплощения, в которых любое воплощение, описанное выше в абзацах [0154] -[0173], может быть объединено с любым одним или несколькими из этих воплощений, если комбинация взаимоисключающей. Также является предусматривается применение ингибитора VMAT2 для хореи и улучшения двигательной функции у объекта с болезнью Хантингтона, как указано в данном документе, или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0154] - [0173]. Также предусматривается применение ингибитора VMAT2 при изготовлении лекарственного средства для хореи улучшения двигательной функции у объекта с болезнью Хантингтона, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0154] - [0173]. Также предоставляется композиция, содержащая ингибитор VMAT2 для применения при хорее

и улучшающая моторную функцию у объекта с болезнью Хантингтона, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0154] - [0173].

Также предлагается способ улучшения двигательной функции у объекта с болезнью Хантингтона, поздней дискинезией или синдромом Туретта, включающий введение примерно суточного количества ингибитора VMAT2. В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой дейтерий-замещенный тетрабеназин.

В некоторых воплощениях объект имеет болезнь Хантингтона. В некоторых воплощениях объект имеет позднюю дискинезию. В некоторых воплощениях объект имеет синдром Туретта.

В некоторых воплощениях дейтерий-замещенный тетрабеназин собой деутетрабеназин. В некоторых воплощениях представляет деутетрабеназин является плюс изомерной формой деутетрабеназина. В некоторых воплощениях плюс изомерная форма деутетрабеназина представляет собой альфа-изомер. В некоторых воплощениях VMAT2 представляет собой дотибитни ПЛЮС изомерную тетрабеназина. В некоторых воплощениях плюсовая изомерная форма тетрабеназина представляет собой альфа-изомер.

В некоторых воплощениях ингибитор VMAT2 представляет собой валбаназин.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят в одной дозе или двух дозах.

В некоторых воплощениях суточного количества деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят в двух дозах, состоящих из первой дозы и второй дозы.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза

составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно 18 мг, а вторая доза составляет примерно 18 мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг;

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг;

первая доза составляет примерно 27 мг, а вторая доза составляет примерно 27 мг;

первая доза составляет примерно 30 мг, а вторая доза составляет примерно 30 мг;

первая доза составляет примерно 33 мг, а вторая доза составляет примерно 33 мг;

первая доза составляет примерно 36 мг, а вторая доза составляет примерно 36 мг; и

первая доза составляет примерно 39 мг, а вторая доза составляет примерно 39 мг.

В некоторых воплощениях:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно 18 мг, а вторая доза составляет примерно 18 мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг; и

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг.

воплощениях суточное некоторых количество деутетрабеназина составляет от примерно 6 до примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг. В некоторых суточное количество вводимого деутетрабеназина составляет менее чем или равно примерно 48 мг или менее чем или равно примерно 36 $M\Gamma$ для объектов, одновременно получающих сильный ингибитор CYP2D6. B некоторых воплощениях сильный ингибитор CYP2D6 выбирают из числа флуоксетина, пароксетина, бупропиона, хинидина, цинакальцета и ритонавира. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из числа пароксетина, флуоксетина и бупропиона.

В некоторых воплощениях контроль хореи улучшается, показано снижением по меньшей мере на 0,5 пункта по шкале общей максимальной хореи (ТМС). В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1 пункт. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 1,5 пункта. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 2 пункта. В некоторых воплощениях снижение по шкале ТМС составляет по меньшей мере 2,5 пункта. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 8. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС лечения, составляющее по меньшей мере 10. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 12. В некоторых воплощениях улучшение представляет

собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 12,7. В некоторых воплощениях улучшение представляет собой улучшение по отношению к уровню «исходного» показателя ТМС до лечения, составляющее по меньшей мере 14.

В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 10%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 15%. В некоторых воплощениях хорея снижается, по меньшей мере, на 20%.

В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается.

В некоторых воплощениях двигательная функция улучшается, что показано снижением, по меньшей мере, на 1 пункт по шкале общей двигательной активности (TMS). В некоторых воплощениях снижение показателя TMS составляет по меньшей мере 2 пункта. В некоторых воплощениях снижение показателя TMS составляет по меньшей мере 3 пункта. В некоторых воплощениях снижение показателя TMS составляет по меньшей мере 4 пункта.

В некоторых воплощениях дистония улучшается. В некоторых воплощениях походка улучшается. В некоторых воплощениях облегчается постуральная нестабильность. В некоторых воплощениях лечение уменьшает симптомы паркинсонизма.

В некоторых воплощениях лечение не ухудшает равновесие объекта. В некоторых воплощениях лечение улучшает равновесие.

В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале PGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкале CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC. В некоторых воплощениях объект чувствует очень сильное улучшение по шкалам PGIC и CGIC.

В некоторых воплощениях лечение улучшает физическое функционирование. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется

по шкале физического функционирования SF-36 от исходного уровня. В некоторых воплощениях физическое функционирование объекта улучшается, что измеряется по шкале физического функционирования SF-36, по сравнению с необработанными объектами.

В некоторых воплощениях лечение улучшает глотание.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительного увеличения бессонницы, депрессии, тревоги, возбуждения, суицидальных мыслей, акатизии, раздражительности или усталости.

В некоторых воплощениях лечение не вызывает значительного паркинсонизма или дисфагии.

В некоторых воплощениях лечение значительно не увеличивает интервал QT. В некоторых воплощениях лечение существенно не изменяет значение QTcF. В некоторых воплощениях максимальное увеличение QTcF составляет менее чем $5\,$ мс.

Также предлагаются воплощения, в которых любое воплощение, описанное выше в абзацах [0175] -[0196], может быть объединено с любым одним или несколькими из этих воплощений, если комбинация является взаимоисключающей. Также предусматривается применение деутетрабеназина или ингибитора VMAT2 для улучшения двигательной функции у объекта с болезнью Хантингтона, поздней дискинезией или синдромом Туретта, как указано в документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах -[0196]. [0175] Также предусматривается применение деутетрабеназина или ингибитора VMAT2 при изготовлении лекарственного средства для улучшения двигательной функции с болезнью Хантингтона, поздней дискинезией синдромом Туретта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0175] -[0196] выше. Также предлагается композиция, содержащая деутетрабеназин ингибитор VMAT2, для применения в улучшении двигательной функции v объекта с болезнью Хантингтона, поздней дискинезии или синдрома Туретта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0175] -[0196].

Также представлен способ уменьшения моторных или фонических тиков у объекта с синдромом Туретта, включающий введение примерно суточного количества деутетрабеназина.

- В некоторых воплощениях тики являются моторными тиками.
- В некоторых воплощениях тики являются фоническими тиками.
- В некоторых воплощениях объект имеет возраст от 6 до 16 лет. В некоторых воплощениях объект имеет возраст от 12 до 18 лет. В некоторых воплощениях объект имеет возраст от 6 до 18 лет.
- некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 6 до примерно 48 мг. В воплощениях суточное количество деутетрабеназина некоторых выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг. В некоторых воплощениях суточное количество вводимого деутетрабеназина составляет менее чем ИЛИ примерно 48 мг или менее чем или равно примерно 36 мг объектов, одновременно получающих сильный ингибитор СҮР2D6. некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из числа флуоксетина, пароксетина, бупропиона, хинидина, цинакальцета и ритонавира. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из числа пароксетина, флуоксетина и бупропиона.
- В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят с пищей.
- В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина разделяют на по меньшей мере две дозы.
- В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят в двух равных дозах, состоящих из первой дозы и второй дозы.
- В некоторых воплощениях моторные или фонические тики уменьшаются на $\geq 25\%$, что измеряется по общей шкале тиков Йелльской глобальной шкалы тяжести тиков.
- В некоторых воплощениях моторные или фонические тики уменьшаются на 2 или более пунктов общего клинического впечатления пациента с синдромом Туретта (TS-CGI).
- В некоторых воплощениях моторные или фонические тики уменьшаются на 1 или более пунктов общего клинического впечатления пациента с синдромом Туретта о тяжести заболевания

(TS-PGIS). В некоторых воплощениях моторные или фонические тики уменьшаются на 2 или более пунктов общего клинического впечатления пациента с синдромом Туретта о тяжести заболевания (TS-PGIS).

В некоторых воплощениях снижение происходит от момента начала исследования до по меньшей мере двух недель.

В некоторых воплощениях снижение происходит от момента начала исследования до по меньшей мере четырех недель. В некоторых воплощениях снижение происходит от момента начала исследования до по меньшей мере восьми недель. В некоторых воплощениях снижение происходит от момента начала исследования до по меньшей мере двенадцати недель.

Также предлагаются воплощения, в которых любое воплощение, описанное выше в абзацах [0198] -[0211], может быть объединено с любым одним или несколькими из этих воплощений, если комбинация является взаимоисключающей. Также не предусматривается применение деутетрабеназина или ингибитора VMAT2 для снижения моторных или фонических тиков у объекта с синдромом Туретта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных абзацах [0111] - [0211]. Также предусматривается выше деутетрабеназина ингибитора VMAT2 ИЛИ идп изготовлении лекарственного средства для уменьшения моторных или фонических тиков у объекта с синдромом Туретта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0198] -[0211] выше. Также предлагается содержащая деутетрабеназин или ингибитор VMAT2, для применения в восстановлении моторных или фонических тиков у объекта синдромом Туретта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0198] - [0211].

Также представлен способ уменьшения моторных и вокальных тиков у объекта с синдромом Туретта, включающий введение примерно суточного количества деутетрабеназина.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 6 до примерно 48 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от 6 до 48 мг. В некоторых воплощениях суточное

количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг. В некоторых воплощениях суточное количество вводимого деутетрабеназина составляет менее чем или равно примерно 48 мг или менее чем или равно примерно 36 мг для объектов, одновременно получающих сильный ингибитор СҮР2D6. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из числа флуоксетина, пароксетина, бупропиона, хинидина, цинакальцета и ритонавира. В некоторых воплощениях сильный ингибитор СҮР2D6 выбирают из числа пароксетина, флуоксетина и бупропиона.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят с пищей.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина разделяют по меньшей мере на две дозы.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят в двух равных дозах, состоящих из первой дозы и второй дозы.

В некоторых воплощениях объект имеет возраст от 6 до 16 лет. В некоторых воплощениях объект имеет возраст от 12 до 18 лет. В некоторых воплощениях изобретения этот период составляет от 6 до 18 лет.

В некоторых воплощениях моторные и фонические тики уменьшаются на $\geq 25\%$, что измеряется по общей шкале тиков Йелльской глобальной шкалы тяжести тиков.

В некоторых воплощениях моторные или фонические тики уменьшаются на 2 или более пунктов общего клинического впечатления пациента с синдромом Туретта.

В некоторых воплощениях снижение происходит от момента начала исследования до по меньшей мере двух недель. В некоторых воплощениях снижение происходит от момента начала исследования до по меньшей мере четырех недель. В некоторых воплощениях снижение происходит от момента начала исследования до по меньшей мере восьми недель. В некоторых воплощениях снижение происходит от момента начала исследования до по меньшей мере двенадцати

недель.

В некоторых воплощениях деутетрабеназин является плюс изомерной формой деутетрабеназина. В некоторых воплощениях плюсовая изомерная форма деутетрабеназина представляет собой альфа-изомер.

В некоторых воплощениях лечение значительно не увеличивает интервал QT. В некоторых воплощениях лечение существенно не изменяет значение QTcF. В некоторых воплощениях максимальное увеличение QTcF составляет менее чем $5\,$ мс.

Также предлагаются воплощения, в которых любое воплощение, описанное выше в абзацах [0213] - [0223], может быть объединено любым одним или несколькими из этих воплощений, взаимоисключающей. комбинация не является Также предусматривается применение деутетрабеназина или ингибитора VMAT2 для уменьшения моторных и фонических тиков у объекта с синдромом Туретта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0213] - [0223]. Также предусматривается применение деутетрабеназина или ингибитора VMAT2 при изготовлении лекарственного средства для уменьшения моторных и фонических тиков у объекта с синдромом Туретта, как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0213] -[0223]. Также предлагается композиция, содержащая деутетрабеназин или ингибитор VMAT2, для применения в уменьшении моторных и фонических тиков у объекта с синдромом Туретта, как указано в данном документе или в воплощений, указанных выше в абзацах [0213] - [0223].

Также представлен способ снижения тяжести тика, которое измеряется по общему клиническому впечатлению пациента синдромом Туретта о тяжести заболевания (TS-PGIS) у объекта с синдромом Туретта, включающий введение примерно суточного количества деутетрабеназина. В некоторых воплощениях способ включает: а) введение суточного количества деутетрабеназина; и b) по меньшей мере один раз в 4 недели, с оценкой степени заболевания с ПОМОЩЬЮ TS-PGIS. B тяжести дополнительных воплощениях способ дополнительно включает: с) после TS-PGIS, если суточное количество тяжести тика С ПОМОЩЬЮ

деутетрабеназина является переносимым, увеличение суточного количества деутетрабеназина по меньшей мере на 6 мг/сутки; d) повторение стадий b) и c) до тех пор, пока TS-PGIS не будет уменьшаться или суточная доза деутетрабеназина будет переносимой; и е) если какое-либо последующее количество не переносится, уменьшение суточного количества деутетрабеназина на 6 мг/сутки.

В некоторых воплощениях тики являются моторными тиками.

В некоторых воплощениях тики являются фоническими тиками.

В некоторых воплощениях объект имеет возраст от 6 до 16 лет. В некоторых воплощениях объект имеет возраст от 12 до 18 лет. В некоторых воплощениях объект имеет возраст от 6 до 18 лет.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от 6 ДО 48 MΓ. некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина вводят с пищей.

В некоторых воплощениях степень тяжести оценивается с помощью TS-PGIS по меньшей мере каждые две недели. В некоторых воплощениях степень тяжести тиков оценивается с помощью TS-PGIS по меньшей мере один раз в неделю. В некоторых воплощениях степень тяжести тиков оценивается с помощью TS-PGIS по меньшей мере один раз в месяц. В некоторых воплощениях степень тяжести тиков оценивается с помощью TS-PGIS по меньшей мере один раз в три месяца.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина разделяют на две дозы.

В некоторых воплощениях снижение происходит от момента начала исследования до по меньшей мере двух недель. В некоторых воплощениях снижение происходит от момента начала исследования до по меньшей мере четырех недель. В некоторых воплощениях снижение происходит от момента начала исследования до по меньшей мере восьми недель. В некоторых воплощениях снижение происходит

от момента начала исследования до по меньшей мере двенадцати недель.

В некоторых воплощениях деутетрабеназин является плюс изомерной формой деутетрабеназина. В некоторых воплощениях плюс изомерная форма деутетрабеназина представляет собой альфа-изомер.

В некоторых воплощениях лечение значительно не увеличивает интервал QT. В некоторых воплощениях лечение значительно не изменяет значение QTcF. В некоторых воплощениях максимальное увеличение QTcF составляет менее чем $5\,$ мс.

Также предлагаются воплощения, в которых любое воплощение, описанное выше в абзацах [0213] - [0234], может быть объединено любым одним или несколькими из этих воплощений, взаимоисключающей. комбинация не является предусматривается применение деутетрабеназина ДЛЯ снижения тяжести тика, которое измеряется с помощью общего клинического впечатления пациента с синдромом Туретта о тяжести заболевания (TS-PGIS), как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0213] -[0234]. Также предлагается применение деутетрабеназина в производстве для снижения тяжести тика, которое измеряется с помощью общего клинического впечатления пациента с синдромом Туретта о тяжести заболевания (TS-PGIS), как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0213] - [0234]. Также предлагается композиция, содержащая деутетрабеназин для снижения степени тяжести тика, которое измеряется с помощью общего клинического впечатления пациента с синдромом Туретта о тяжести заболевания (TS-PGIS), как указано в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0213] -[0234].

Также представлен способ поддержания контроля патологических непроизвольных движений у человека с двигательным расстройством, включающий введение объекту терапевтически эффективного суточного количества деутетрабеназина в течение периода времени, достаточного для выполнения одного или нескольких из следующего: снижение хореи по меньшей мере на 10%;

улучшение двигательной функции по меньшей мере на 10%; улучшение физического функционирования; улучшение глотания; улучшение равновесия; уменьшение патологических непроизвольных движений у пациентов с поздней дискинезией; уменьшение моторных тиков; уменьшение вокальных/фонических тиков; уменьшение моторных и вокальных/фонических тиков; уменьшение ухудшения состояния пациентов с синдромом Туретта; уменьшение тяжести синдрома Туретта; уменьшение общего впечатления о тяжести у пациентов с синдромом Туретта; и сильное или очень сильное улучшение общего клинического впечатления пациента о динамике состояния.

В некоторых воплощениях расстройство выбрано из болезни Хантингтона, поздней дискинезии и синдрома Туретта.

В некоторых воплощениях или улучшение каждой из указанных выше конечных точек измеряется следующим образом: уменьшение хореи измеряется ПО унифицированной шкале оценки Хантингтона (UHDRS) или ее подшкале; снижение хореи измеряется по шкале общей максимальной хореи (TMC) из UHDRS; улучшение двигательной функции измеряется ПО шкале оценки общей двигательной активности (TMS) из UHDRS; улучшение физического функционирования измеряется физического ПО шкале оценки SF-36; улучшение функционирования глотания измеряется вопросником о нарушении глотания (SDQ); улучшение равновесия измеряется с помощью теста равновесия Берга (BBT); уменьшение патологических непроизвольных движений у пациентов с поздней дискинезией измеряется с помощью AIMS; уменьшение количества моторных тиков у объектов с синдромом Туретта измеряется с помощью MTSS из YGTSS; уменьшение вокальных/фонических тиков у объектов с синдромом Туретта измеряется с помощью VTSS из YGTSS; уменьшение общих и хиндотом) вокальных/фонических) TTS YGTSS; измеряется С ПОМОШЬЮ ИЗ уменьшение ухудшения оценивается по шкале ухудшения YGTSS; снижение тяжести синдрома Туретта оценивается по глобальной шкале тяжести из YGTSS; и снижение общего впечатления о тяжести у пациентов с синдромом Туретта измеряется с помощью TS-PGIS.

В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина составляет от примерно 6 до примерно 78 мг. В

некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг, примерно 48 мг, примерно 54 мг, примерно 60 мг, примерно 66 мг, примерно 72 мг и примерно 78 мг. В некоторых воплощениях суточное количество деутетрабеназина выбирают из примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг и примерно 48 мг. В некоторых суточное количество вводимого деутетрабеназина воплощениях составляет менее чем или равно примерно 48 мг или менее чем или равно примерно 36 $ext{M}\Gamma$ для объектов, одновременно получающих сильный ингибитор CYP2D6. B некоторых воплощениях ингибитор CYP2D6 выбирают из числа флуоксетина, пароксетина, бупропиона, хинидина, цинакальцета и ритонавира. В некоторых воплощениях сильный ингибитор CYP2D6 выбирают из числа пароксетина, флуоксетина и бупропиона.

В некоторых воплощениях достаточный период времени составляет по меньшей мере четыре недели. В некоторых воплощениях достаточный период времени составляет по меньшей мере восемь недели. В некоторых воплощениях достаточный период времени составляет по меньшей мере двенадцать недели.

некоторых воплощениях снижение или улучшение соответствующего показателя или показателей составляет меньшей мере 10% по сравнению с исходным уровнем. В некоторых воплощениях снижение или улучшение соответствующего показателя меньшей мере, одного из показателей составляет меньшей мере 20% по сравнению с исходным уровнем. В некоторых воплощениях снижение или улучшение соответствующего показателя или, по меньшей мере, одного из показателей составляет меньшей мере 30% по сравнению с исходным уровнем. В некоторых воплощениях снижение или улучшение соответствующего показателя или, по меньшей мере, одного из показателей составляет меньшей мере 40% по сравнению с исходным уровнем. В некоторых воплощениях снижение или улучшение соответствующего показателя по меньшей мере, одного из показателей составляет меньшей мере 50% по сравнению с исходным уровнем.

В некоторых воплощениях расстройство представляет собой болезнь Хантингтона. В некоторых воплощениях патологическое непроизвольное движение представляет собой хорею, связанную с болезнью Хантингтона.

В некоторых воплощениях расстройство представляет собой позднюю дискинезию.

В некоторых воплощениях расстройство представляет собой синдром Туретта. В некоторых воплощениях патологическое непроизвольное движение является тиком, связанным с синдромом Туретта.

В некоторых воплощениях деутетрабеназин является плюс изомерной формой деутетрабеназина. В некоторых воплощениях плюсовая изомерная форма деутетрабеназина представляет собой альфа-изомер.

В некоторых воплощениях лечение значительно не увеличивает интервал QT. В некоторых воплощениях лечение существенно не изменяет значение QTcF. В некоторых воплощениях максимальное увеличение QTcF составляет менее чем $5\,$ мс.

Также предлагаются воплощения, в которых любое воплощение, описанное выше в абзацах [0238] - [0246], может быть объединено XNTE любым одним или несколькими из воплощений, если комбинация является взаимоисключающей. не предусматривается применение деутетрабеназина для поддержания контроля патологических непроизвольных движений у человека с двигательным расстройством, как изложено в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0238] - [0246]. предусматривается применение деутетрабеназина изготовлении лекарственного средства для поддержания контроля патологических непроизвольных движений у человека с двигательным расстройством, как изложено в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0238] - [0246]. Также предлагается композиция, содержащая деутетрабеназин ДЛЯ поддержания контроля патологических непроизвольных движений у человека с двигательным расстройством, как изложено в данном документе или в любом из воплощений, указанных выше в абзацах [0238] - [0246].

Композиции

Тетрабеназин (Nitoman, Xenazine, Ro 1-9569), 1,3,4,6,7,11bгексагидро-9,10-диметокси-3- (2-метилпропил) -2H-бензо хинолин, представляет собой ингибитор везикулярного моноаминного переносчика 2 (VMAT2). Тетрабеназин обычно назначают для лечения болезни Хантингтона (Savani et al., Neurology 2007, 68 (10), 797, Kenney et al., Expert Review of Neurotherapeutics 2006, 6 (1), 7-17). Тетрабеназин подвержен обширному окислительному включая О-деметилирование метоксигрупп, метаболизму, гидроксилирование изобутильной группы (Schwartz et al., Biochem. Pharmacol., 1966, 15, 645-655). Побочные эффекты, связанные с введением тетрабеназина, нейролептический включают злокачественный синдром, сонливость, усталость, нервозность, бессонницу, возбуждение, спутанность ортостатическую гипотензию, тошноту, головокружение, депрессию и паркинсонизм.

Тетрабеназин

Аналогии дейтерийобогащенного тетрабеназина

d6-Тетрабензазин (эквивалент, деутетрабеназин, SD-809 или DTBZ) представляет собой дейтерированный аналог тетрабеназина, который в настоящее время находится в стадии клинической разработки. US 8524733, US 20100130480 и US 20120003330.

d6-Тетрабеназин

(RR, SS)-1,3,4,6,7,11b-гексагидро-9,10-ди (метокси-d3)-3-(2-метилпропил)-2H-бензо[а]хинолизин-2-он

Во всех описанных в данном документе способах и композициях с использованием деутетрабеназина, деутетрабеназин можно вводить

или включать в состав как часть фармацевтической композиции, где композиция имеет обогащение дейтерием по меньшей мере на 90% в каждом из положений, обозначенных D. В некоторых воплощениях композиция имеет обогащение дейтерием по меньшей мере на 95% в каждом из положений, обозначенных D. В некоторых воплощениях композиция имеет обогащение дейтерием не менее 98% в каждом из положений, обозначенных D.

людей, как показано ниже, d6-тетрабеназин быстро экстенсивно преобразуется в печени (подобно не обогащенному тетрабеназину) в основные активные метаболиты дигидротетрабеназина (HTBZ), называемые $d6-\alpha-HTBZ$ и $d6-\beta-HTBZ$ (в изомеров), которые смеси+и имеют структуры, представленные ниже (+ изомеры). Считается, что эти метаболиты задают клиническую эффективность.

$$D_3$$
C D_3 C

Дейтерий-замещенные тетрабеназины, помимо раскрытого выше деутетрабеназина, включают соединения, описанные в патентах US 8524733, 20100130480 и US 20120003330, и PCT/US2014/066740, поданной 14 ноября 2014 года. Примеры таких соединений приведены в следующих структурных формулах.

В некоторых воплощениях настоящего изобретения соединения имеют структурную формулу I:

(I)

или их соль, сольват или пролекарство, где:

 $R_1 - R_{27}$ независимо выбраны из группы, состоящей из водорода и дейтерия; и

по меньшей мере, один из R_1 - R_{27} является дейтерием.

В некоторых воплощениях формула I может включать один энантиомер, смесь (+)-энантиомера и (-)-энантиомера, смесь примерно 90% или более по массе (-)-энантиомера и примерно 10% или менее по массе (+)-энантиомера, смесь примерно 90% или более по массе (+)-энантиомера и примерно 10% или менее по массе (-)-энантиомера, индивидуального диастереомера или смесь диастереоизомеров.

В некоторых воплощениях настоящего изобретения соединения имеют структурную формулу II:

(II)

или их соль, где:

 $R_{28} - R_{46}$ и $R_{48} - R_{56}$ независимо выбраны из группы, состоящей из водорода и дейтерия;

 R_{47} выбран из группы, состоящей из водорода, дейтерия, – $C\left(0\right)$ О-алкила и $-C\left(0\right)$ - C_{1-6} алкила или группы, расщепляемой в физиологических условиях, где указанный алкил или C_{1-6} алкил необязательно замещен одним или несколькими заместителями, выбранными из группы, состоящей из $-NH-C\left(NH\right)NH_2$, $-CO_2H$, $-CO_2-$ алкила, -SH, $-C\left(0\right)NH_2$, $-NH_2$, фенила, -OH, 4-гидроксифенила, имидазолила и индолила, а любой заместитель R_{46} дополнительно необязательно замещен дейтерием; и

по меньшей мере один из $R_{28}-R_{56}$ является дейтерием или

содержит дейтерий.

В некоторых воплощениях соединения формулы II имеют альфастереохимию.

В других воплощениях соединения формулы II имеют бетастереохимию.

В еще одном воплощении соединения формулы II представляют собой смесь альфа- и бета-стереоизомеров. В еще одном воплощении соотношение альфа/бета-стереоизомеров составляет по меньшей мере 100:1, по меньшей мере, 50:1, по меньшей мере 20:1, по меньшей мере 10:1, по меньшей мере 5:1, по меньшей мере 4:1, по меньшей мере 3: 1 или по меньшей мере 2:1. В еще одном воплощении соотношение стереоизомеров бета/альфа составляет по меньшей мере 100:1, по меньшей мере, 50:1, по меньшей мере, 20:1, по меньшей мере 10:1, по меньшей мере 5:1, по меньшей мере 4: 1, по меньшей мере 3: 1 или по меньшей мере 2:1.

В некоторых воплощениях, если $R_{50}\text{--}R_{56}$ является дейтерием, то по меньшей мере один из $R_1\text{--}R_{49}$ является дейтерием.

В некоторых воплощениях настоящего изобретения соединения имеют структурную формулу III:

(III)

или их соль, стереоизомер или рацемическая смесь, где:

 $R_{57} - R_{83}$ независимо выбраны из группы, состоящей из водорода и дейтерия; и

по меньшей мере один из $R_{57}-R_{83}$ является дейтерием.

В некоторых воплощениях настоящего изобретения соединения имеют структурную формулу IV:

(IV)

или их соль, диастереомер или смесь диастереоизомеров, где: $R_{84}\text{--}R_{110} \text{ независимо выбраны из группы, состоящей из водорода}$ и дейтерия; и

по меньшей мере один из $R_{84}\text{-}R_{110}$ является дейтерием.

Метаболиты дейтерий-замещенного тетрабеназина, включают, кроме описанных выше $d6-\alpha-HTBZ$ и $d6-\beta-HTBZ$, соединения, раскрытые в следующих структурных формулах.

Термины «альфа-дигидротетрабеназин», $\ll \alpha$ дигидротетрабеназин» термины «альфа» ИЛИ ИЛИ «альфастереоизомер» СИМВОЛ $\ll \alpha \gg$ применительно ИЛИ дигидротетрабеназину относятся любому стереоизомеров К ENдигидротетрабеназина, имеющему структурные формулы, показанные ниже, или их смесь:

(+) -альфа-дигидротетрабеназин (-) -альфа-дигидротетрабеназин.

Термины «альфа» или «альфа-стереоизомер» или символ « α х применительно к соединению формулы II относятся к любому из стереоизомеров соединений формулы II, показанных ниже, или их смеси:

R₃₁ R₃₂ R₃₃ R₄₃ R₄₄ R₄₅ R₅₀ R₅₄ R₅₆ R₅₅ R₅₆ R₃₆ R₃₇ R₃₈ R₃₈

Термины «бета-дигидротетрабеназин», « β -дигидротетрабеназин» или «бета-стереоизомер» термины «бета» или ИЛИ СИМВОЛ «β» применительно K дигидротетрабеназину относятся любому ИЗ дигидротетрабеназина, стереоизомеров имеющему структурные формулы, показанные ниже, или их смесь:

(+)-бета-дигидротетрабеназин (-)-бета-дигидротетрабеназин.

Термины «бета» или «бета-стереоизомер» или символ « β » применительно к соединению формулы II относятся к любому из стереоизомеров соединений формулы II, показанных ниже, или их смеси:

Термины «3S, 11bS энантиомер» или термин «3R, 11bR энантиомер» относятся к любому из стереоизомеров метаболита d6тетрабеназина M4, имеющим структурные формулы, показанные ниже:

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ D_3C & & & \\ D_3C & & & \\ \end{array}$$

(3S, 11bS)-энантиомер (3R, 11bR)-энантиомер.

В некоторых воплощениях химическая структура может быть нарисована как 3S,11bS-энантиомер или 3R,11bR-энантиомер, но текст описания может указывать на то, что 3S,11bS-энантиомер, 3R,11bR-энантиомер, его рацемическая смесь, или все вышеизложенное может быть предназначено для описания.

Термины (3S,11bS)-энантиомер» или (3R,11bR)-энантиомер» или применяемые к соединению формулы I относятся к любому из стереоизомеров соединений формулы III, показанных ниже:

(3S,11bS)-энантиомер

(3R, 11bR) - энантиомер.

Термин «смесь диастереомеров» относится к любому из стереоизомеров метаболита d6-тетрабеназина M1, имеющему структурные формулы, показанные ниже:

В некоторых воплощениях химическая структура может быть

изображена в качестве одного из диастереомеров, показанных выше, но текст описания может указывать, что каждый отдельный диастереомер или их смесь или все вышеизложенное могут быть предназначены для описания.

Термин «смесь диастереомеров» применительно к соединению формулы IV относится к смеси стереоизомеров соединений формулы IV, показанных ниже:

Дополнительные эквиваленты дейтерий-обогащеного тетрабеназина включают аналоги валбеназина. Валбеназин 98854, CAS 1025504-59-9, (S)-(2R, 3R, 11bR)-3-изобутил-9, 10диметокси-2, 3, 4, 6, 7, 11b-гексагидро-1H-пиридо[2, 1-a] изохинолин-2ил 2-амино-3-метилбутаноат) представляет собой ингибитор VMAT2. Валбеназин в настоящее время исследуется для лечения двигательных расстройств, включая позднюю дискинезию. WO 2008058261; WO 2011153157 и US 8039627. Валбеназин, эфир $(+)-\alpha$ -дигидротетрабеназина, у людей медленно гидролизуется (+) - α -дигидротетрабеназина, который является активным метаболитом тетрабеназина, который В настоящее время используется для лечения болезни Хантингтона. Savani et al., Neurology 2007, 68(10), 797; и Kenney et al., Expert Review of Neurotherapeutics 2006, 6(1), 7-17.

Валбеназин

Дигидротетрабеназин, образованный гидролизом валинового эфира валбаназина, подвергается интенсивному окислительному метаболизму, включая О-деметилирование метоксигрупп, и гидроксилирование изобутильной группы (Schwartz et al., Biochem. Pharmacol., 1966, 15, 645-655). Побочные эффекты, связанные с введением валбеназина, включают нейролептический злокачественный синдром, сонливость, усталость, нервозность, тревогу,

бессонницу, возбуждение, спутанность сознания, ортостатическую гипотензию, тошноту, головокружение, депрессию и паркинсонизм.

Дейтерий-замещенные аналоги валбеназина включают те, которые описаны в WO 0201120654. Примеры таких соединений приведены в формулах ниже.

В некоторых воплощениях настоящего изобретения соединения имеют структурную формулу I:

(V)

или его соль, где:

 $R_1 - R_{19}$ и $R_{21} - R_{29}$ независимо выбраны из группы, состоящей из водорода и дейтерия;

 R_{20} выбран из группы, состоящей из водорода, дейтерия, — C(0) О-алкила и -C(0) - C_{1-6} алкила или группы, расщепляемой в физиологических условиях, где указанный алкил или C_{1-6} алкил необязательно замещен одним или несколькими заместителями, выбранными из группы, состоящей из -NH-C (NH) NH_2 , $-CO_2H$, $-CO_2-$ алкила, -SH, -C(0) NH_2 , -NH $_2$, фенила, -OH, 4-гидроксифенила, имидазолила и индолила, и любой заместитель R_{20} дополнительно необязательно замещен дейтерием; и

по меньшей мере один из $R_1 - R_{29}$ является дейтерием или содержит дейтерий.

В некоторых воплощениях соединения формулы V имеют (+)- альфа-стереохимию.

В некоторых воплощениях соединения формулы V имеют (-)альфа-стереохимию.

В других воплощениях соединения формулы V имеют (+)-бета-стереохимию.

В других воплощениях соединения формулы V имеют (-)-бетастереохимию.

В еще одном воплощении соединения формулы І представляют альфа- и бета-стереоизомеров. собой В еще более соотношение альфа/бетапредпочтительных воплощениях стереоизомеров составляет по меньшей мере 100:1, по меньшей мере, 50:1, по меньшей мере, 20:1, по меньшей мере 10:1, по меньшей мере 5:1, по меньшей мере 4: 1, по меньшей мере 3: 1 или по меньшей мере 2:1. В еще более предпочтительных воплощениях соотношение бета/альфа-стереоизомеров составляет по меньшей мере 100:1, по меньшей мере, 50:1, по меньшей мере 20:1, по меньшей мере 10:1, по меньшей мере 5:1, по меньшей мере 4: 1, по меньшей мере 3: 1 или по меньшей мере 2:1.

В некоторых воплощениях, раскрытых в данном документе, представляет собой соединение структурной формулы VI:

(VI)

или его соль или стереоизомер, где:

 $R_1 - R_{19}$ и $R_{21} - R_{39}$ независимо выбраны из группы, состоящей из водорода и дейтерия;

по меньшей мере один из $R_1 - R_{19}$ и $R_{21} - R_{39}$ представляет собой дейтерий.

В некоторых воплощениях настоящего изобретения соединения имеют структурную формулу VII:

(VII)

или его соль или стереоизомер, где:

 R_{20} выбран из группы, состоящей из $-C(0)\,O$ -алкила и $-C(0)\,-C_{1-6}$ балкила, или группы, расщепляемой в физиологических условиях, где указанный алкил или C_{1-6} алкил необязательно замещен одним или несколькими заместителями выбранными из группы, состоящей из $-NH-C(NH)\,NH_2$, $-CO_2H$, $-CO_2$ -алкила, -SH, $-C(0)\,NH_2$, $-NH_2$, фенила, -OH, 4-гидроксифенила, имидазолила и индолила, и любой заместитель R_{20} дополнительно необязательно замещен дейтерием.

Соединения, описанные в данном документе, могут также содержать менее распространенные изотопы для других элементов, включая, без ограничения указанным, 13 С или 14 С для углерода, 33 S, 34 S или 36 S для серы, 15 N для азота и 17 O или 18 O для кислорода.

Кинетический изотопный эффект дейтерия

Лейтерий (D) является естественным, нерадиоактивным, стабильным изотопом водорода (Н), который содержит как протон, так и нейтрон в ядре. Присутствие нейтрона удваивает массу D по свою очередь, увеличивает частоту сравнению с Н, что, в колебаний ковалентной связи CD по сравнению с ковалентной связью СН. Увеличение частоты колебаний ковалентной связи приводит к увеличению энергии активации, необходимой для разрушения этой связи, и, как следствие, к увеличению прочности связи. повышенная сила ковалентной связи может в некоторых случаях изменять кинетику расщепления ковалентной связи, что приводит к так называемому кинетическому изотопному эффекту (KIE). определенных специфических условиях, которые связаны квантовомеханическими аспектами различными расщепления ковалентной связи, замена ковалентной связи СН на ковалентную связь CD может привести к значимому КІЕ дейтерия. Большой КІЕ дейтерия для лекарственного средства, который является

субстратом СҮР450, может приводить некоторых случаях В К улучшению фармакокинетических параметров этого препарата, что может потенциально привести к дифференциации дейтерированных и недейтерированных лекарственных средств. Ковалентные связи CD в деутетрабеназине удовлетворяют ряду химических и биологических критериев, которые работают совместно, чтобы обеспечить KIE дейтерия, который достаточно велик, чтобы замеллить \bigcirc деметилирование активных метаболитов деутетрабеназина ПО сравнению с тетрабеназином. Важно отметить, что величину этого априори, дейтерия нельзя предвидеть И, следовательно, невозможно заранее знать, приведет ли замена ковалентной связи СН в тетрабеназине на ковалентную связь CD к заметным и/или улучшенным биологическим различиям.

Деутетрабеназин или d6-тетрабеназин является ингибитором VMAT2.

В d6-тетрабеназине шесть атомов водорода заменяются атомами дейтерия, как показано на вышеприведенной фигуре. Имеются существенные доказательства того, что d6-тетрабеназин образует стабильные ковалентные связи и что его тридейтерометильная группа (-CD₃) представляет собой ковалентно связанный стабильный фрагмент без каких-либо различий или квалификаций этой связи по сравнению с метильной группой (-CH₃).

Во-первых, ковалентную природу связи CD можно установить с помощью спектроскопических методов, таких как инфракрасная (ИК) спектроскопия. Характерное ИК-поглощение валентных колебаний C-D примерно в интервале 2000-2300 см⁻¹ (Miller and Corcelli, 2009), которое часто используется исследователями в качестве сайтспецифических и непертурбативных зондов для исследований белка (Miller and Corcelli, 2009; Zimmermann et al., 2011). d6-Тетрабеназин имеет отчетливые ИК-поглощения при 2060-2250 см-1, которые относятся к валентным колебаниям C-D. Эти полосы поглощения отсутствуют в ИК-спектре недейтерированной формы тетрабеназина.

Во-вторых, d6-тетрабеназин не является солевой формой тетрабеназина. Масс-спектр деутетрабеназина демонстрирует протонированный молекулярный ион при m/z 324,18 [M+1]. Это

согласуется с предсказанным массовым числом d6-тетрабеназина в виде неповрежденной молекулы.

В-третьих, атомы дейтерия в d6-тетрабеназине не обмениваются с водородом в нормальных физиологических условиях. рКа неконъюгированных алифатических СН-связей находится в диапазоне 45-50, что означает, что при равновесии отношение диссоциированных к недиссоциированным видам составляет менее чем 10-45. Для сравнения, СН-связи метоксигрупп тетрабеназина и, следовательно, СD-связи метоксигрупп d6-тетрабеназина еще менее кислые, причем значение рКа приближается к 50. Это означает, что необходимо увеличить рН водного раствора до более чем 45, прежде чем любой из атомов дейтерия в деутетрабеназине может начать обмен с атомами водорода.

Наконец, d6-тетрабеназин или деутетрабеназин вводили людям в клинических исследованиях и подвергали различным инкубациям in несколькими ферментативными процессами. Известные активные метаболиты, и последующие нижележащие метаболиты отслеживаются по инкубатам in vitro и/или в плазме человека методами LC/MS/MS. Эти метаболиты синтезировали и подтверждали тридейтерометильных групп содержание ожидаемых $(-CD_3)$, подтверждающие, что ковалентные связи С-D в деутетрабеназине являются стабильными и переносятся в нижестоящие метаболиты деутетрабеназина. Деутетрабеназин имеет дифференцированный профиль фармакокинетики по сравнению с d0-тетрабеназином.

кинетического изотопного эффекта дейтерия замена Н на D в ковалентной связи СН в препарате с небольшой молекулой имеет потенциал для ослабления метаболизма препарата (Baillie, 1981), поскольку требует большей энергии расщепления ферментами, такими как, например, изоферменты цитохрома P450 (CYP450). Величина KIE дейтерия варьирует в зависимости от природы разрушаемой связи С-Н и того, является ли связи стадией, лимитирующей расщепление этой окислительного метаболизма лекарственного средства изоферментом CYP.

Таким образом, путем ослабления метаболизма период полувыведения (t1/2), экспозиция (AUC [площадь под кривой уровня

в плазме от времени]) и пиковая концентрация в плазме (Стах) изменены относительно недейтерированной MOTVT быть лекарственного средства (Kushner et al., 1999; Baillie, 1981). D на Н в определенных положениях в лекарственном средстве также имеет потенциал для ослабления распада дейтерийсодержащих метаболитов дейтерированного исходного лекарственного Многие дейтериевые замены ключевых окислительных средства. метаболических сайтов не приводят к каким-либо эффектам; таким эмпирические данные необходимы для определения того, имеет ли дейтерирование потенциально релевантные результаты in Тетрабеназин содержит многочисленные С-Н-ковалентные связи, которые подвержены окислительному метаболизму ферментами СҮР450. По всем вышеперечисленным причинам лекарство с более длительным периодом полужизни может привести эффективности, лучшей безопасности и переносимости, улучшению качества жизни и потенциальной экономии средств в долгосрочной перспективе. Различные икифодп дейтерирования использоваться для (а) уменьшения или устранения нежелательных метаболитов, (b) увеличения периода полужизни родительского лекарственного средства, (с) уменьшения количество доз, для достижения искомого эффекта, (d) необходимых количество доз, необходимых для достижения искомого эффекта, (е) образования активных метаболитов, увеличения если ОНИ образуются, (f) уменьшения образования вредных метаболитов тканях и/или (q) создания более эффективного лекарственного средства и/или более безопасного лекарственного средства для полифармации, независимо от того, является полифармация намеренной ИЛИ HeT. Подход дейтерирования продемонстрировал способность замедлять метаболизм тетрабеназина и уменьшать изменчивость между пациентами.

Сокращения и определения

Для облегчения понимания раскрытия, ряд терминов и сокращений, используемых в данном документе, определен ниже:

Все публикации и ссылки, приведенные в данном документе, явно включены в настоящее описание посредством ссылки в полном объеме. Однако в отношении любых аналогичных или идентичных

терминов, найденных как во включенных публикациях или источниках, и в явном виде, изложенных или определенных в этом документе, определения терминов или значения, явно изложенные в этом документе, будут контролироваться во всех отношениях.

Формы единственного числа «а», «an» и «the» могут относиться к формам множественного числа, если специально не указано иное.

Когда раскрываются диапазоны значений и используются обозначения «от n1... до n2» или «n1-n2», где n1 и n2 являются числами, тогда, если не указано иное, это обозначение предназначено для включения самих чисел и диапазонов между ними. Этот диапазон может быть интегральным или непрерывным между конечными значениями и включать их.

Термин «и/или» при использовании в списке из двух или более элементов означает, что любой из перечисленных элементов может использоваться сам по себе или в комбинации с любым одним или несколькими перечисленными элементами. Например, выражение «А и/или В» предназначено для обозначения одного или обоих из числа А и В, то есть только А, только В или А и В в комбинации. Выражение «А, В и/или С» предназначено для обозначения только А, только В, только С, А и В в комбинации, А и С в комбинации, В и С в комбинации или А, В и С в комбинации.

Термин «примерно», используемый в данном документе, когда он относится к измеряемой величине, такой как количество соединения, доза, время, температура и т.п., предназначен для охвата вариаций 20%, 10%, 5%, 1%, 0,5% или даже 0,1% от указанного количества.

Используемый в данном документе термин «патологический» относится к активности или признаку, которые отличаются от нормальной активности или признака.

Используемый в данном документе термин «патологическая мышечная активность» относится к мышечной активности, которая отличается от мышечной активности у здорового объекта. Патологическая активность может быть уменьшенной или увеличенной по сравнению с нормальной активностью. Увеличение мышечной активности может привести к чрезмерным патологическим движениям,

чрезмерным нормальным движениям или их комбинации.

«нежелательное явление» («AE») означает нежелательное медицинское явление у пациента, которому вводили лекарственное средство, независимо \circ T TOPO, имеет причинную связь с этим лечением. Таким образом, нежелательное быть любым нежелательным и непреднамеренным явление төжом физическим признаком, симптомом или лабораторным параметром, который развивается или ухудшается по тяжести в ходе данного исследования, ИЛИ значительным ухудшением исследуемого заболевания или любого сопутствующего заболевания, независимо от того, считаются ли они связанными с исследуемым лекарственным средством. Новое состояние или ухудшение ранее существующего состояния будут считаться нежелательным явлением. Стабильные хронические состояния (такие как артрит), которые имели место перед включением в исследование и не ухудшались во время этого исследования, не будут считаться нежелательными явлениями. Слабые АЕ это те, которые не ограничивают деятельность объекта; умеренные АЕ - это те, которые вызывают некоторое ограничение обычной деятельности; и тяжелые АЕ - это те, которые делают объект неспособным выполнять обычные действия.

«Связанное с лечением нежелательное явление» является нежелательным явлением, которое, по мнению врача или клинициста, связано с назначенным лекарственным средством. Такое определение следует понимать как часто не сводящееся к вопросу «да/нет», но может лежать на континууме, в котором более или менее вероятно, что АЕ связано с лечением, включая близость проявления события к введению дозы, исчезновение АЕ при прекращении приема уменьшении дозы лекарственного средства и несостоятельности других факторов (например, ранее существовавших условий, факторов окружающей среды и т. д.), для объяснения АЕ.

Термин «ингибитор СҮР2D6» относится к лекарственному средству, которое ингибирует СҮР2D6, поэтому делает недоступным для метаболизма других субстратных соединений; совместное введение лекарственного средства, метаболизируемого CYP2D6, вместе с ингибитором СҮР2D6, должно проводиться при уменьшенной дозировке, осторожностью и часто как

плазме лекарственного средства часто концентрация в будет присутствовать. Ингибиторы CYP2D6 включают амиодарон, целекоксиб, хлорохин, хлорпромазин, циметидин, циталопрам, кломипрамин, кодеин, деиавирдин, дезипрамин, декстропропоксифен, дилтиазем, доксорубицин, энтакапон (высокая доза), флуоксетин, галоперидол, лабеталол, флуфеназин, флуваксамин, ломустин, метадон, мибефрадил, моклобемид, нортулокселин, пароксетин, перфеназин, пропафенон, хинакрин, хинидин, ритонавир, сериндол, ранитидин, рисперидон, сертралин, кислоту, венлафаксин, тиоридазин, вальпроевую винбластин, винкристин, винорелбин и йохимбин. Сильные ингибиторы СҮР2D6 включают флуоксетин, ароксетин, бупропион, хинидин, цинакальцет и ритонавир.

Термин «степень», используемый в данном документе в отношении контроля патологической мышечной активности или патологических непроизвольных движений (например, хорея), является синонимом «уровня».

Используемый в данном документе термин «расстройство», как правило, является синонимичным и взаимозаменяемым с терминами «заболевание», «синдром» и «состояние» (как в медицинском состоянии), поскольку все они отражают патологическое состояние организма человека или животного или одной из его частей, которая ухудшает нормальное функционирование, обычно проявляемое путем различения признаков и симптомов.

Термины «лечить» и «лечение» подразумевают облегчение или устранение расстройства или один или несколько симптомов, связанных с расстройством; или облегчение или устранение причины (причин) самого расстройства. При использовании в данном документе ссылка на «лечение» расстройства включает предотвращение.

Термины «предотвращать» и «предотвращение» относятся к способу задержки или исключения возникновения расстройства; и/или его сопутствующих симптомов, препятствующему объекту приобретать расстройство или уменьшать риск приобретения расстройства.

Термины «переносимый» и «переносимость» относятся к

дейтерий-замещенного тетрабеназина (например, количеству деутетрабеназина) или другого лекарственного средства (например, замещенного дейтерием ингибитора VMAT или валбаназина), которое приводит к низкой частоте нежелательных явлений**,** таких сонливость, раздражительность, усталость, рвота и тошнота пациентов, и когда нежелательные явления не уменьшению дозы дейтерий-замещенного тетрабеназина или другого лекарственного средства, в временной приостановке дейтерий-замещенного тетрабеназина или другого лекарственного средства или к отмене дейтерий-замещенного тетрабеназина или лекарственного средства. Дейтерий-замещенный считается переносимым, тетрабеназин также если какие-либо основные симптомы, такие как депрессия, тревога, суицидальность, паркинсонизм у пациентов с заболеваниями или состояниями, такими как болезнь Хантингтона, поздняя дискинезия или синдром Туретта, ухудшаются. Переносимый и переносимость также HP ДОЛЖНЫ относиться к такому количеству деутетрабеназина (или лекарственного средства, если это применимо), которое не требует нисходящей корректировки в обычной (например, ежедневной) дозе или к приостановке приема дозы, например, из-за нежелательных Переносимое количество тэжом варьировать объектами, и также в пределах объекта в течение болезни или курса лечения.

Термин «адекватный», используемый В данном документе В контроля патологической мьшечной активности движений патологических непроизвольных (например, хореи) уровню объекта, относится контроля, который K является И удовлетворительным ДЛЯ объекта. Клиницист, исследователь, в консультации с объектом определит, когда был достигнут адекватный уровень контроля патологической мышечной активности или патологических непроизвольных движений (например, хореи). Как правило, адекватность уровня контроля патологической мышечной активности или патологических непроизвольных движений, лекарственного средства, обеспечиваемого количеством будет от переносимости этого количества и зависеть часто будет максимальной переносимой величиной, которая дает наблюдаемое

увеличение контроля («оптимальное» количество). Количество деутетрабеназина может увеличиваться еженедельно при адекватном хореи, при этом объект испытывает протокол, определяющий «клинически значимое» нежелательное явление как связанное с исследуемым (определенное лекарственным средством) как либо а) умеренное, либо тяжелое по интенсивности, или b) соответствующее критериям серьезного неблагоприятного события (SAE), либо достигается максимальная допустимая доза. Адекватный уровень может варьировать между объектами, и также в пределах объекта течение болезни или курса лечения.

Фразы «улучшать», «улучшенный», «уменьшать», «уменьшенный» д., используются в отношении уровня, степени количества, с помощью которого некоторое качество уменьшается, улучшается и т. Д. у объекта или объектов путем соединением, по сравнению с объектом или объектами без лечения. В ином случае, если это явно указано, эти фразы могут быть по сравнению с объектом или объектами, получавшими стандартное лечение. Такие меры могут быть сделаны посредством ссылки на соответствующую шкалу или оценку, известную в данной области (см., например, примеры, приведенные в данном документе, для шкал конечной точки расстройство-контроль и/или расстройствоустранение, и шкал Ликерта).

Термин «патологическое непроизвольное движение», при использовании в данном документе, включает непроизвольные движения, связанные с двигательными расстройствами.

Термин «объект» относится к животному, включая, без ограничения указанным, примата (например, человека, обезьян, шимпанзе, горилл и т.п.), грызунов (например, крыс, мышей, песчанок, хомячков, хорьков и т.п.), зайцеобразных, свиней (например, свиней, миниатюрных свиней), лошадь, собаку, кошку и т.п. Термины «объект» и «пациент» используются взаимозаменяемо в данном отношении относительно, например, объекта млекопитающего, такого как пациент-человек.

GTS-QOL состоит из двух частей. Первая часть - это, как правило, двадцать семь вопросов оценки различных аспектов того, как тики влияют на жизнь объекта, каждый из которых оценивается

по пятибалльной шкале: нет проблемы, небольшая проблема, умеренная проблема, отчетливая проблема или серьезная проблема. Субшкалы, сочетающие некоторые из этих аспектов, могут быть сфокусированы, например, на субшкале физической активности/активности повседневной жизни (ADL). Вторая часть - это простой рейтинг удовлетворенности жизни объекта, где 100 чрезвычайно удовлетворен и 0 крайне неудовлетворен.

Шкала оценки физического функционирования SF-36. собой краткое исследование представляет В области здравоохранения с 36 вопросами, используемыми для качества жизни, связанного со здоровьем (Ware, 1996). SF-36 была сравнения конкретных популяций и полезна ДЛЯ сравнения относительного бремени различных заболеваний. Оценка SF-36, у HD-пациентов, показала, проводили ЧТО обладает надежной достоверностью конструкции и надежностью тестаповторения, и способно отличать контроли, связанные с возрастом, и нормативные данные по шкале физического функционирования из 10 пунктов (Но, 2004). В ходе исследования была проведена полная оценка SF-36, шкалу физического функционирования (также известную как PF-10) анализировали в качестве вторичной конечной Шкала физического функционирования представляет собой подмножество из 10 пунктов SF-36, в которых рассматриваются воспринимаемые объектом связанные с здоровьем ограничения в физической активности. Оценка физического функционирования SF-36 - это шкала из 10 пунктов, с помощью которой объекты оценивают свою способность осуществлять обычную физическую активность, такую как ходьба, подъем по лестнице, купание или одевание. Учитывая, ЧТО хорея может помешать основным двигательным навыкам, походке и ходьбе, не является неожиданным, что объекты с более ослабленной функцией получат большую пользу от этого показателя.

Общее клиническое впечатление пациента с синдромом Туретта о тяжести заболевания (TS-PGIS) представляет собой новую пятибалльную шкалу, в которой 1 указывает на отсутствие тиков, 2 указывает на слабые тики (не тревожные, заметные или мешающие повседневной жизни), 3 указывает на умеренные тики (могут быть

тревожными, заметными и иногда вмешивающимися в повседневную жизнь), 4 указывает на заметные тики (очень тревожные, заметные и вмешивающиеся в повседневную жизнь), а 5 указывает на тяжелые тики (крайне тревожные, всегда заметные и мешающие большинству повседневных занятий).

Интервал без тиков — это пятибалльная шкала, в которой 1 указывает на интервал по меньшей мере один день после последнего тика, 2 указывает на интервал от 6 часов до менее чем одного дня с момента последнего тика, 3 указывает на интервал между 1 часом и менее чем 6 часами после последнего тика, 4 указывает на интервал между пятью минутами до менее чем одного часа после последнего тика, а 5 означает менее пяти минут после последнего тика.

TS-CGI - это семибалльная шкала, оцениваемая врачом, которой 1 указывает на нормальные или отсутствующие тики, 2 могут присутствовать или указывает на TO, ЧТО ТИКИ присутствовать, 3 указывает на умеренные, наблюдаемые моторные и/или фонические тики, которые могут быть заметными или заметными, не будут привлекать внимание к индивидууму и не связаны с расстройством или ухудшением, 4 указывает на умеренные наблюдаемые моторные и/или фонические тики, которые всегда будут заметны, привлекают внимание к человеку и могут быть связаны с некоторым расстройством или ухудшением, 5 указывает на заметные, чрезмерные моторные и/или фонические тики, которые диструктивными, всегда привлекают внимание к индивидууму всегда связаны со значительным расстройством или ухудшением, б тяжелые, крайне чрезмерные моторные указывает и/или на диструктивными, фонические тики, которые ЯВЛЯЮТСЯ привлекают внимание к индивидууму и связаны с травмой или невозможностью выполнять повседневные функции, экстремальные, инвалидизирующие тики.

YGTSS представляет собой комплексную оценку различных аспектов и серьезности моторных и фонических тиков. В одном аспекте каждая из пяти категорий - число, частота, интенсивность, сложность и интерференция - оценивается от 0 до 5 как для моторных, так и для фонических тиков, создавая шкалу

степени тяжести тиков от 0 до 25 для каждой из шкалы тяжести фонических тиков (VTSS) и шкалы тяжести моторных тиков (MTSS). В совокупности они включают шкалу оценки общей тяжести тиков (TTS). Отдельно ухудшение жизни пациента оценивается по шкале от 0 до 50, при этом 0 указывает на отсутствие ухудшения, 10 является минимальным, 20 – умеренным, 30 – умеренным, 40 – отмеченным и 50 – тяжелым ухудшением, что дает шкалу ухудшения. Когда к шкале TTS добавляется шкалу ухудшения, это составляет полную шкалу глобальной тяжести состояния (GSS) из YGTSS.

Общая оценка динамики состояния пациента синдромом Туретта (TS-PGIC) представляет собой семибалльную шкалу, в которой -3 указывает на очень плохое, -2 указывает на достаточно плохое, -1 указывает минимально плохое, 0 указывает на отсутствие изменений, 1 указывает на минимально улучшенное, 2 указывает на значительное улучшенное, и 3 указывает на сильное улучшение.

GTS- QOL состоит из двух частей. Первая часть - это, как правило, двадцать семь вопросов оценки различных аспектов того, как тики влияют на жизнь объекта, каждый из которых оценивается по пятибалльной шкале: отсутствие проблем, небольшая проблема, умеренная проблема, заметная проблема или серьезная проблема. Вторая часть - это простой рейтинг удовлетворенности жизни объекта, где 100 чрезвычайно удовлетворен и 0 крайне неудовлетворен.

Интервал без тиков — это пятибалльная шкала, в которой 1 указывает на интервал по меньшей мере один день после последнего тика, 2 указывает на интервал от 6 часов до менее чем одного дня с момента последнего тика, 3 указывает на интервал между 1 часом и менее чем 6 часами после последнего тика, 4 указывает на интервал между пятью минутами до менее чем одного часа после последнего тика, а 5 означает менее пяти минут после последнего тика.

Термин «VMAT2» относится к везикулярному переносчику 2 моноаминов, интегральному мембранному белку, который действует для переноса моноаминов, в частности нейромедиаторов, таких как допамин, норадреналин, серотонин и гистамин, из клеточного цитозоля в синаптические везикулы.

Термин «VMAT2-опосредованное расстройство» относится к расстройству, которое характеризуется патологической активностью VMAT2. VMAT2-опосредованное расстройство может быть полностью или частично опосредовано путем модуляции VMAT2. В частности, VMAT2-опосредованное расстройство представляет собой такое, при котором ингибирование VMAT2 приводит к некоторому влиянию на основное расстройство, например, введение ингибитора VMAT2 приводит к некоторых изприводит к некоторых изпациентов, которых подвергают лечению.

VMAT2», VMAT2» Термин чотибични» «ингибировать или «ингибирование VMAT2» относится к способности описанного данном документе соединения изменять функцию VMAT2. VMAT2 может блокировать или уменьшать активность VMAT2 образования обратимой или необратимой ковалентной связи между VMAT2 мосотибитни И или путем образования нековалентно Такое ингибирование может проявляться связанного комплекса. только конкретных типах клеток или может зависеть ОТ конкретного биологического события. Термин «ингибитор VMAT2», «ингибировать VMAT2» или «ингибирование VMAT2» также относится к изменению функции VMAT2 за счет уменьшения вероятности того, что образуется комплекс между VMAT2 и природным субстратом.

раскрытые Соединения, В данном документе, могут приемлемых существовать В виде терапевтически солей. Используемый документе термин «терапевтически В данном приемлемая соль» представляет собой формы соли или цвиттерионные формы раскрытых в данном документе соединений, которые являются терапевтически приемлемыми, как определено в данном документе. Соли могут быть получены во время окончательного выделения и очистки соединений или отдельно путем взаимодействия соответствующего соединения С подходящей кислотой ипи основанием. Терапевтически приемлемые соли включают кислоты и основные аддитивные соли.

Подходящие кислоты для применения при получении солей фармацевтически приемлемых включают, без ограничения УКСУСНУЮ кислоту, 2,2-дихлоруксусную указанным, кислоту, ацилированные аминокислоты, адипиновую кислоту, альгиновую

кислоту, аскорбиновую кислоту, L-аспарагиновую кислоту, бензолсульфоновую кислоту, бензойную кислоту, ацетамидобензойную кислоту, борную кислоту, (+)-камфорную кислоту, камфорсульфоновую кислоту, (+)-(1S)-камфор-10сульфоновую кислоту, каприновую кислоту, капроновую кислоту, каприловую кислоту, коричную кислоту, лимонную кислоту, цикламиновую кислоту, циклогексансульфаминовую кислоту, додецилсерную кислоту, этан-1,2-дисульфоновую кислоту, этансульфоновую кислоту, 2-гидроксиэтансульфоновую кислоту, муравьиную кислоту, фумаровую кислоту, галактаровую кислоту, гентизиновую кислоту, глюкогептоновую кислоту, D-глюконовую кислоту, D-глюкуроновую кислоту, L-глутаминовую кислоту, α -оксоглутаровую кислоту, гликолевую кислоту, гиппуровую кислоту, бромоводородную кислоту, хлороводородную кислоту, иодоводородную кислоту, (+)-L-молочную кислоту, (\pm) -DL-молочную кислоту, лактобионовую кислоту, лауриновую кислоту, малеиновую кислоту, (-) –L-яблочную кислоту, малоновую кислоту, (\pm) –DL-миндальную кислоту, метансульфоновую кислоту, нафталин-2-сульфокислоту, нафталин-1,5-дисульфокислоту, 1-гидрокси-2-нафтойную кислоту, никотиновую кислоту, азотную кислоту, олеиновую кислоту, оротиновую кислоту, щавелевую кислоту, пальмитиновую кислоту, памовую кислоту, перхлорную кислоту, фосфорную кислоту, Lпироглутаминовую кислоту, сахариновую кислоту, салициловую кислоту, 4-аминосалициловую кислоту, себациновую кислоту, стеариновую кислоту, янтарную кислоту, серную кислоту, дубильную кислоту, (+) -L-винную кислоту, тиоциановую кислоту, птолуолсульфокислоту, ундециленовую кислоту и валериановую кислоту.

Подходящие основания для применения при получении фармацевтически приемлемых солей, включая, без ограничения указанным, неорганические основания, такие как гидроксид магния, гидроксид кальция, гидроксид калия, гидроксид цинка или гидроксид натрия; и органические основания, такие как первичные, вторичные, третичные и четвертичные, алифатические и ароматические амины, включая L-аргинин, бенетамин, бензатин,

холин, деанол, диэтаноламин, диэтиламин, диметиламин, дипропиламин, диизопропиламин, 2-(диэтиламино)-этанол, этаноламин, этиламин, этилендиамин, изопропиламин, N-метилглюкамин, гидрабамин, 1H-имидазол, L-лизин, морфолин, 4-(2-гидроксиэтил)-морфолин, метиламин, пиперидин, пиперазин, пропиламин, пирролидин, 1-(2-гидроксиэтил)-пирролидин, пиридин, хинуклидин, хинолин, изохинолин, вторичные амины, триэтаноламин, триметиламин, триэтиламин, N-метил-D-глюкамин, 2-амино-2-(гидроксиметил)-1,3-пропандиол и трометамин.

Хотя возможно, что соединения по настоящему изобретению можно вводить в качестве исходного химического соединения, также можно предоставить их в виде фармацевтической композиции. Соответственно, в данном документе представлены фармацевтические композиции, которые включают одно или несколько определенных соединений, описанных в данном документе, или одну или несколько фармацевтически приемлемых солей, пролекарств или их сольватов вместе с одним или несколькими фармацевтически приемлемыми носителями и необязательно одним или несколькими другими терапевтическими ингредиентами. Правильный состав зависит от выбранного пути введения. Могут быть использованы любые из известных методов, носителей и вспомогательных веществ в виде подходящих и подразумевающихся в данной области техники; например, в Remington's Pharmaceutical Sciences. Раскрытые в данном документе фармацевтические композиции МОГУТ изготовлены любым способом, известным В данной например, с помощью обычных способов смешивания, растворения, дражирования, растирания в гранулирования, порошок, эмульгирования, инкапсуляции, захвата или прессования. Фармацевтические композиции также могут быть составлены в виде лекарственной формы с модифицированным высвобождением, включая замедленное, продолжительного, продленного, пролонгированного, длительного, контролируемого, ускоренного и быстрого, целевого, запрограммированного высвобождения и лекарственной формы, удерживаемой в желудке. Эти лекарственные формы могут быть получены в соответствии с обычными способами и методами, известными специалистам в данной области (.

Композиции включают подходящие для перорального, парентерального (в том числе подкожного, внутрикожного, внутримышечного, внутривенного, внутрисуставного интрамедуллярного), внутрибрюшинного, трансмукозального, трансдермального, ректального и местного (включая дермальное, буккальное, подъязычное и внутриглазное) введения, хотя наиболее подходящий путь может зависеть, например, от состояния расстройства реципиента. Композиции могут быть удобно представлены в стандартной лекарственной форме и могут быть получены любым из способов, хорошо известных в области фармации. Как правило, эти способы включают стадию объединения соединения настоящему изобретению ИЛИ фармацевтически его пролекарства или сольвата («активный ингредиент») с носителем, включает ОДИН ИЛИ несколько вспомогательных ингредиентов. В общем, композиции получают путем равномерного и тщательного объединения активного ингредиента жидкими носителями или тонкоизмельченными твердыми носителями или и теми с последующим, при необходимости, формованием продукта в искомый состав.

Составы соединений, описанных В данном документе, подходящих для перорального введения, могут быть представлены в виде отдельных единиц, таких как капсулы, саше или таблетки, которых содержит заданное количество каждая ИЗ активного ингредиента; в виде порошка или гранул; в виде раствора или суспензии в водной жидкости или неводной жидкости; или в виде жидкой эмульсии типа масло-в-воде или жидкой эмульсии вода-вмасле. Активный ингредиент также может быть представлен в виде болюса, электуария или пасты.

Фармацевтические составы, которые могут быть использованы перорально, включают таблетки, твердые капсулы из желатина, и мягкие герметичные капсулы из желатина и пластификатора, такого как глицерин или сорбит. Таблетки могут быть изготовлены путем прессования или формования, необязательно с одним или несколькими вспомогательными ингредиентами. Спрессованные таблетки могут быть получены путем прессования в подходящей машине активного ингредиента в свободно текучей форме, такой как

необязательно смешанных со связующими, порошок или гранулы, инертными разбавителями или смазывающими, поверхностно-активными или диспергирующими агентами. Формованные таблетки могут быть изготовлены путем формования В подходящей машине смеси порошкообразного соединения, смоченного инертным жидким разбавителем. Таблетки могут быть необязательно покрыты изготовлены с линией разлома и могут быть составлены таким обеспечить медленное образом, чтобы ИЛИ контролируемое высвобождение активного ингредиента из них. Все составы для перорального введения должны быть в дозах, подходящих для такого введения. Твердые капсулы могут содержать активные ингредиенты в смеси с наполнителем, таким как лактоза, связующими веществами, такими как крахмалы, и/или смазывающими веществами, такими как тальк или стеарат магния, и, необязательно, стабилизаторами. В мягких капсулах активные соединения могут быть растворены или суспендированы в подходящих жидкостях, таких как жирные масла, жидкий парафин или жидкие полиэтиленгликоли. Кроме того, могут быть добавлены стабилизаторы. Ядра драже могут быть предоставлены с подходящими покрытиями. Для этой цели могут быть использованы концентрированные растворы сахара, которые могут необязательно содержать гуммиарабик, тальк, поливинилпирролидон, карбопол гель, полиэтиленгликоль и/или диоксид титана, лаки и подходящие органические растворители или смеси растворителей. Красители или пигменты могут быть добавлены к покрытиям для таблеток или драже для идентификации или для характеризации различных комбинаций доз активного соединения.

Соединения могут быть приготовлены для парентерального введения путем инъекции, например, путем введения болюса или непрерывной инфузии. Составы для инъекции МОГУТ быть представлены в стандартной лекарственной форме, например, В многодозовых контейнерах, с ампулах ИЛИ добавлением Композиции МОГУТ принимать такие формы, как суспензии, растворы ИЛИ ЭМУЛЬСИИ В масляных ИЛИ водных носителях, и могут содержать формообразующие агенты, такие как суспендирующие, стабилизирующие и/или диспергирующие Составы могут быть представлены в однодозовых или многодозовых

контейнерах, например, в герметичных ампулах и флаконах, и могут храниться в виде порошка или в лиофилизированном состоянии, требующем добавления стерильного жидкого только носителя, например, солевой ИЛИ стерильной апирогенной волы. непосредственно перед применением. Разовые инъекционные растворы и суспензии могут быть получены из стерильных порошков, гранул и таблеток, описанных ранее.

Составы для парентерального введения включают водные неводные (маслянистые) стерильные инъекционные растворы активных которые могут содержать антиоксиданты, бактериостатические и растворенные вещества, которые препарат изотоническим с кровью предполагаемого реципиента; и водные и неводные стерильные суспензии, которые могут включать суспендирующие агенты И загустители. Подходящие липофильные растворители или носители включают жирные масла, такие как кунжутное масло или синтетические эфиры жирных кислот, такие как этилолеат или триглицериды, или липосомы. Водные суспензии для инъекций могут содержать вещества, которые увеличивают вязкость суспензии, такие как натриевая соль карбоксиметилцеллюлозы, декстран. Необязательно, суспензия сорбит или тэжом также стабилизаторы подходящие ИЛИ агенты, увеличивают растворимость соединений, чтобы обеспечить получение высококонцентрированных растворов.

В дополнение к составам, описанным ранее, соединения также могут быть приготовлены в виде депо-препарата. Такие составы длительного действия могут вводиться путем имплантации (например, подкожно или внутримышечно) или путем внутримышечной инъекции. Taĸ, например, соединения могут быть составлены с использованием подходящих полимерных или гидрофобных материалов (например, в виде эмульсии в приемлемом масле) или ионообменных смол или в виде малорастворимых производных, например, в виде труднорастворимой соли.

Для трансбуккального или подъязычного введения композиции могут принимать форму таблеток, лепешек, пастилок или гелей, приготовленных обычным способом. Такие композиции могут включать активный ингредиент на ароматизированной основе, такой как

сахароза и аравийская камедь или трагакант.

Соединения могут также быть составлены в виде ректальных композиций, таких как суппозитории или микроклизмы с удержанием, например, содержащие обычные основы для суппозиториев, такие как масло какао, полиэтиленгликоль или другие глицериды.

Определенные соединения, раскрытые в данном документе, могут вводиться местно, то есть путем несистемного введения. Это включает применение соединения, раскрытого в данном документе, снаружи эпидермиса или щечной полости, и инстилляции такого соединения в ухо, глаз и нос, так чтобы соединение существенно не проникало в кровоток. Напротив, системное введение относится к пероральному, внутривенному, внутрибрюшинному и внутримышечному введению.

Составы, подходящие для местного введения, включают жидкие или полужидкие препараты, подходящие для проникновения через кожу в место воспаления, такие как гели, линименты, лосьоны, кремы, мази или пасты и капли, подходящие для введения в глаз, ухо или нос.

Для введения путем ингаляции соединения могут быть доставлены с помощью инсуффлятора, распылительных упаковок под давлением или других удобных способов доставки спрея-аэрозоля. Упаковки под давлением могут содержать подходящий пропеллент, дихлордифторметан, такой как трихлорфторметан, дихлортетрафторэтан, диоксид углерода или другой подходящий газ. В случае аэрозоля под давлением дозированная единица может быть определена с помощью клапана ДЛЯ доставки отмеренного количества. В ином случае, для введения путем ингаляции или инсуффляции соединения по изобретению могут принимать порошковой композиции, например, порошковой смеси соединения и подходящей порошкообразной основы, такой как крахмал. Порошковая композиция может лактоза или быть представлена в стандартной лекарственной форме, например, капсулах, картриджах, желатиновых или блистерных упаковках, из которых порошок можно вводить с помощью ингалятора или инсуффлятора.

Предпочтительными стандартными лекарственными препаратами

являются композиции, содержащие эффективную дозу, как указано ниже, или ее соответствующую фракцию активного ингредиента.

Соединения могут вводиться перорально или путем инъекций в дозе от 0,1 до 500 мг/кг в сутки. Диапазон доз для взрослых людей обычно составляет от 5 мг до 2 г/сутки. Таблетки или другие формы предоставления, которые обеспечиваются в дискретных единицах, могут удобным образом содержать количество одного или нескольких соединений, которое является эффективным при такой дозировке или является кратным ей, например, единицы, содержащие от 5 до 500 мг, обычно примерно 10 мг 200 мг.

Количество активного ингредиента, которое может быть объединено с материалами-носителями для получения однократной лекарственной формы, будет варьироваться в зависимости от хозяина, который подлежит лечению, и конкретного способа введения.

В некоторых воплощениях раскрытые в настоящем документе соединения могут быть составлены или введены с использованием любых составов и способов, раскрытых в заявке на патент США \mathbb{N}^2 14/030322, поданной 18 сентября 2013 года, которая включена в настоящее описание посредством ссылки в полном объеме.

Соединения могут быть введены с помощью различных способов, например перорально, местно или путем инъекций. За точное количество соединения, вводимого пациенту, будет отвечать лечащий врач. Конкретный уровень дозы для любого конкретного пациента будет зависеть от множества факторов, включая активность конкретного используемого соединения, возраст, массу тела, общее состояние здоровья, пол, диеты, время введения, способ введения, скорость экскреции, лекарственную комбинацию, точное расстройство, которое подвергается лечению, и его тяжесть. Кроме того, способ введения может варьироваться в зависимости от расстройства и его тяжести.

В случае, когда состояние пациента не улучшается, то по усмотрению врача введение соединений может проводиться хронически, то есть в течение длительного периода времени, в том числе на протяжении всего срока жизни пациента, чтобы улучшить или иным образом контролировать или ограничить симптомы

расстройства пациента.

В случае, когда состояние пациента улучшается, по усмотрению врача введение соединений может осуществляться непрерывно или может временно приостанавливаться на определенный период времени (то есть «лекарственные каникулы»).

После улучшения состояния пациента в случае необходимости вводится поддерживающая доза. Впоследствии дозировка или частота введения, или и то и другое, могут быть уменьшены в зависимости от симптомов до уровня, при котором улучшенное состояние сохраняется. Однако пациентам может требоваться периодическое лечение на долгосрочной основе при любом повторении симптомов.

В настоящем документе раскрыты способы лечения VMAT2опосредованного расстройства, включающие введение объекту,
имеющему или предположительно имеющему такое расстройство,
терапевтически эффективного количества соединения, описанного в
настоящем документе, или его фармацевтически приемлемой соли,
сольвата или пролекарственного средства.

VMAT2-опосредованные расстройства включают, но не ограничиваются этим, хронические гиперкинетические двигательного расстройства, болезнь Хантингтона, гемибаллизм, старческую хорею, тиковые расстройства, позднюю дискинезию, дистонию, синдром Туретта, депрессию, злокачественное новообразование, ревматоидный артрит, психоз, рассеянный склероз, астму, и/или любое расстройство, которое может уменьшаться, ослабляться или предотвращаться путем введения ингибитора VMAT2.

Также в настоящем документе раскрыты способы лечения патологической мышечной активности, патологических непроизвольных движений или двигательных расстройств, включающие введение объекту, имеющему или предположительно имеющему такое расстройство, терапевтически эффективного количества соединения, как описано в настоящем документе, или его фармацевтически приемлемой соли, сольвата, или пролекарственного средства.

Двигательные расстройства включают акатизию, акинезию, атаксию, атетоз, баллизм, брадикинезию, церебральный паралич, хорею, кортикобазальную дегенерацию, дискинезию (например, пароксизмальную), дистонию (общую, сегментальную, очаговую),

блефароспазм, графоспазм (лимбическую включая дистонию), гортанную дистонию (спазматическая дисфония) и оромандибулярную дистонию, эссенциальный тремор, гениоспазм, наследственную спастическую параплегию, болезнь Хантингтона, множественную системную атрофию (синдром Шая Дрейджера), миоклонус, болезнь леводопа-индуцированную дискинезию болезни Паркинсона, паркинсонизм, прогрессирующий супрануклеарный паралич, синдром беспокойных ног, синдром Ретта, спастическую кривошею (цервикальная дистония), постинсультную спастичность, церебральный паралич, рассеянный склероз, повреждение спинного или головного мозга, расстройство стереотипического хорею Сиденхама, синкинез, позднюю движения, стереотипию, дискинезию, тики, синдром Туретта и болезнь Вильсона.

некоторых воплощениях способ лечения патологической мьшечной активности, патологических непроизвольных движений или расстройств двигательных включает введение объекту терапевтически эффективного количества описанного данном документе соединения или его фармацевтически приемлемой соли, сольвата или пролекарственного средства, так чтобы влиять на: снижение меж-индивидуальной вариации уровней (1)В плазме соединения или его метаболита; (2) увеличение среднего уровня в плазме соединения или снижение среднего уровня в плазме меньшей мере одного метаболита соединения на единицу дозы; (3) снижение ингибирования и/или метаболизма по меньшей мере одной изоформы цитохрома Р450 или моноаминоксидазы у объекта; снижение метаболизма через по меньшей мере одну полиморфно выраженную изоформу цитохрома Р450 у объекта; (5) по меньшей одно статистически значимое улучшение результата контролю расстройством и/или результата ликвидации расстройства; (6) улучшение клинического эффекта при лечении расстройства, (7) предотвращение рецидива или задержка снижения или появления аномальных пицевых или печеночных параметров в качестве первичной клинической пользы или (8) снижение или устранение вредных изменений любых диагностических результатов гепатобилиарной функции по сравнению с соответствующим изотопно не обогащенным соединением.

В некоторых воплощениях меж-индивидуальная вариация уровней в плазме соединений, описанных в настоящем документе, или их метаболитов, уменьшается; средние уровни в плазме соединения, раскрытого в настоящем документе, увеличены; средний уровень в плазме метаболита соединения, описанного в настоящем документе, P450 ингибирование изоформы цитохрома ИЛИ моноаминоксидазы соединением, описанным в настоящем документе, уменьшается; или метаболизм соединения, описанного в настоящем документе, по меньшей мере, на одну полиморфно-экспрессированную изоформу цитохрома Р450 уменьшается; более чем примерно на 5%, более чем примерно на 10%, более чем примерно на 20%, более чем примерно на 30%, более чем примерно на 40% или более чем примерно на 50% по сравнению с соответствующим изотопно не обогащенным соединением.

Уровни В плазме соединения, описанного в настоящем или его метаболитов, могут быть измерены с документе, Li использованием способов, описанных et al. Rapid Communications in Mass Spectrometry 2005, 19, 1943-1950; Jindal, et al., Journal of Chromatography, Biomedical Applications 1989, 493(2), 392-7; Schwartz, et al., Biochemical Pharmacology 1966, 15(5), 645-55; Mehvar, et al., Drug Metabolism and Disposition 1987, 15(2), 250-5; Roberts et al., Journal of Chromatography, Biomedical Applications 1981, 226(1), 175-82; и в любых публикациях, упомянутых там или с использованием любых модификаций, сделанных на их основе.

Примеры изоформ цитохрома Р450 у объекта млекопитающего включают, но не ограничиваются ими, СҮР1А1, СҮР1А2, СҮР1В1, СҮР2А6, СҮР2А13, СҮР2В6, СҮР2С8, СҮР2С9, СҮР2С18, СҮР2С19, СҮР2D6, СҮР2Е1, СҮР2G1, СҮР2Ј2, СҮР2R1, СҮР2S1, СҮР3А4, СҮР3А5, СҮР3А5Р1, СҮР3А5Р2, СҮР3А7, СҮР4А11, СҮР4В1, СҮР4F2, СҮР4F3, СҮР4F8, СҮР4F11, СҮР4F12, СҮР4Х1, СҮР4Z1, СҮР5А1, СҮР7А1, СҮР7В1, СҮР8А1, СҮР8В1, СҮР11А1, СҮР11В1, СҮР11В2, СҮР17, СҮР19, СҮР21, СҮР24, СҮР26А1, СҮР26В1, СҮР27А1, СҮР27В1, СҮР39, СҮР46 и СҮР51.

Примеры изомеров моноаминоксидазы у объекта млекопитающего включают, но не ограничиваются ими, МАОА и МАОВ.

Ингибирование изоформы цитохрома P450 измеряют по методу Ko et al. (British Journal of Clinical Pharmacology, 2000, 49, 343-351). Ингибирование изоформы MAOA измеряют по методу Weyler et al. (J. Biol Chem. 1985, 260, 13199-13207). Ингибирование изоформы MAOB измеряют по методу Uebelhack et al. (Pharmacopsychiatry, 1998, 31, 187-192).

Примеры полиморфно-экспрессированных изоформ цитохрома P450 у объекта млекопитающего включают, но не ограничиваются ими, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 и CYP2D6.

Метаболические активности микросом печени, изоформ цитохрома P450 и изоформ моноаминоксидазы измеряют способами, описанными в настоящем документе.

Примеры улучшенных результатов по контролю расстройства и/или по устранению расстройства или улучшенные клинические эффекты включают, но не ограничиваются ими:

- b. улучшенные показатели унифицированной шкалы оценки болезни Хантингтона (UHDRS);
- с. улучшенные показатели шкалы оценки общей максимальной хореи (TMC) UHDRS;
- d. улучшенные показатели шкалы оценки общей двигательной активности (TMS) UHDRS;
- е. улучшенные показатели шкалы оценки общего впечатления пациента о динамике состояния (PGIC);
- ${
 m f.}$ улучшенные показатели шкалы оценки клинического общего впечатления о динамике состояния (CGIC);
- g. улучшенные показатели унифицированной шкалы оценки болезни Паркинсона, включая оценку дизартрии;
- h. улучшенные показатели шкалы патологического непроизвольного движения (AIMS);
- i. улучшенные показатели шкалы Гоетца (Goetz) оценки дискинезии;
- ј. улучшенные показатели унифицированной шкалы оценки дискинезии;
- k. улучшенные показатели вопросника PDQ-39 о болезни Паркинсона;
 - 1. улучшенные показатели шкалы оценки общей дискинезии

приматов;

- т. улучшенные показатели шкалы оценки равновесия Берга;
- n. улучшенные показатели шкалы SF-36 оценки физического функционирования;
- о. пониженные показатели госпитальной шкалы оценки тревоги и депрессии (HADS);
- р. пониженные показатели колумбийской шкалы серьезности суицидальных намерений (C-SSRS);
- ${\tt q.}$ улучшенные показатели вопросника о нарушении глотания (SDQ);
- ${\tt r.}$ улучшенные (пониженные) показатели шкалы Барнса оценки акатизии (BARS);
- s. пониженные показатели шкалы оценки сонливости Эпворта (ESS);
- t. улучшенный показатель модифицированной шкалы оценки краниальной и сервикальной дистонии 24 (CDQ-24);
 - и. Монреальская когнитивная оценка (МОК);
- v. улучшенные показатели Йельской глобальной шкалы оценки тяжести тиков (YGTSS), включая оценку тяжести моторных тиков, тяжести вокальных тиков, ухудшение тяжести общих тиков (TTS) и оценку общей тяжести (GSS);
- w. улучшенный (пониженный) показатель тяжести совокупных тиков (TTS);
- ${\tt x.}$ улучшенные показатели оценки общего клинического впечатления о синдроме Туретта (TS-CGI);
- у. улучшенные показатели оценки общего впечатления пациента о тяжести синдрома Туретта (TS-PGIS);
- z. Опросник 2 оценки детской депрессии (CDI-2, версии для родителей и самоотчеты);
- аа. Колумбийская шкала оценки серьезности суицидальных намерений среди детей (C-SSRS);
- bb. Шкала Йеля-Брауна оценка детских обсессивнокомпульсивных расстройств (CY-BOCS);
- сс. Синдром Жиля де ла Туретта качество жизни (GTS-QOL), включая оценку субшкалы ежедневных физических/активностей, общий показатель удовлетворенности жизнью, измеряемый визуальной

аналоговой шкалой (VAS), субшкала психологической оценки, субшкала обсессивно-компульсивной оценки и/или оценка ее когнитивной субшкалы;

Примеры диагностических конечных точек гепатобилиарной функции включают, но не ограничиваются ими, аланинаминотрансферазу («ALT»), сывороточную глутаматпируваттрансаминазу («SGPT»), аспартатаминотрансферазу («AST» или «SGOT»), отношения ALT/AST, («ALP»), уровни аммиака, билирубин, гамма-глутамилтранспептидаза («GGTP», «ү-GTP» или «GGT»), лейцин-аминопептидаза («LAP»), биопсию печени, ультрасонографию печени, ядерное сканирование печени, 5'-нуклеотидаза и белок крови. Гепатобилиарные конечные точки сравниваются с указанными нормальными уровнями, как указано в «Diagnostic and Laboratory Test Reference», 4th edition, Mosby, 1999. Эти анализы проводятся аккредитованными лабораториями в соответствии со стандартным протоколом.

Помимо того, что они полезны для лечения человека, некоторые соединения и составы, описанные в настоящем документе, также могут быть полезны для ветеринарного лечения животных-компаньонов, экзотических животных и сельскохозяйственных животных, включая млекопитающих, грызунов и тому подобных. Более предпочтительные животные включают лошадей, собак и кошек.

Комбинированная терапия

Соединения, описанные в настоящем документе, также могут быть объединены или использованы в комбинации с другими VMAT2-опосредованных агентами, полезными при лечении расстройств. Или, только в качестве примера, терапевтическая эффективность одного из соединений, описанных в настоящем документе, может быть усилена путем введения адъюванта (то есть по себе адъювант может иметь только минимальное сам терапевтическое преимущество, но в сочетании с другим терапевтическим агентом общий терапевтическая польза ДЛЯ пациента повышается).

Такие другие агенты, адъюванты или лекарственные средства могут вводиться с помощью пути введения и в количестве, обычно

используемом для этого, одновременно или последовательно с соединением, описанным в настоящем документе. Когда соединение, раскрытое в настоящем документе, используется одновременно с одним или несколькими другими лекарственными средствами, то может быть использована фармацевтическая композиция, содержащая такие другие лекарственные средства в дополнение к описанному в настоящем документе соединению, но не обязательно.

В некоторых воплощениях раскрытые в настоящем документе соединения могут быть объединены с одним или несколькими предшественниками допамина, включая, без ограничения указанным, леводопу.

В некоторых воплощениях раскрытые в настоящем документе соединения могут быть объединены с одним или несколькими ингибиторами DOPA-декарбоксилазы, включая, без ограничения указанным, карбидопу.

В некоторых воплощениях раскрытые в настоящем документе соединения могут быть объединены с одним или несколькими ингибиторами катехол-О-метилтрансферазы (СОМТ), включая, без ограничения указанным, энтакапон и толкапон.

В некоторых воплощениях раскрытые в настоящем документе соединения могут быть объединены с одним или несколькими агонистами рецептора допамина, включая, без ограничения указанным, апоморфин, бромокриптин, ропинирол и прамипексол.

В некоторых воплощениях раскрытые в настоящем документе соединения могут быть объединены с одним или несколькими нейрозащитными агентами, включая, без ограничения указанным, селегелин и рилузол.

В некоторых воплощениях раскрытые в настоящем документе соединения могут быть объединены с одним или несколькими антагонистами NMDA, включая, без ограничения указанным, амантидин.

В некоторых воплощениях раскрытые в настоящем документе соединения могут быть объединены с одним или несколькими нейролептиками, включая, без ограничения указанным, хлорпромазин, левомепромазин, промазин, ацепромазин, трифлупромазин, циамемазин, хлорпроетазин, диксиразин,

флуфеназин, перфеназин, прохлорперазин, тиопропазат, трифлуперазин, ацетофеназин, тиопроперазин, бутаперазин, периказин, тиоридазин, мезоридазин, пипотиазин, галоперидол, трифлуперидол, мелперон, моперон, пипамперон, бромперидол, бенперидол, дроперидол, флуанизон, оксипертин, молиндон, сертиндол, зипразидон, флупентиксол, клопентиксол, хлорпротиксен, тиотиксен, цуклопентиксол, флуспирилен, пимозид, пенфлуридол, локсапин, клозапин, оланзапин, кветиапин, тетрабеназин, сульпирид, султоприд, тиаприд, ремоксиприд, амисульприд, вералиприд, левосульпирид, литий, протипендил, рисперидон, клотиапин, мозапрамин, зотепин, припипразол и палиперидон.

В некоторых воплощениях раскрытые в настоящем документе соединения могут быть объединены с одним или несколькими бензодиазепинами («транквилизаторы»), включая, без ограничения указанным, алпразолам, адиназолам, бромазепам, камазепам, клобазам, клоназепам, клотиазепам, клоксазолам, диазепам, этиллофлазепат, эстизолам, флудиазепам, флунитразепам, галазепам, кетазолам, лоразепам, медазепам, дазолам, нитразепам, нордазепам, оксазепам, клоразепат калия, пиназепам, празепам, тофизопам, триазолам, темазепам и хлордиазепоксид.

В некоторых воплощениях раскрытые в настоящем документе соединения могут быть объединены с оланзапином или пимозидом.

Соединения, описанные в настоящем документе, могут также вводиться в комбинации с другими классами соединений, включая, без ограничения указанным, антиретровирусные агенты; ингибиторы СҮРЗА; индукторы СҮРЗА; ингибиторы протеазы; адренергические агонисты; антихолинергики; стабилизаторы тучных клеток; ксантины; антагонисты лейкотриена; лечение глюкокортикоидами; местные или общие анестетики; нестероидные противовоспалительные агенты (НПВП), такие как напроксен; антибактериальные агенты, как амоксициллин; ингибиторы транспортного такие холестеринового эфира (СЕТР), такие как анацетрпиб; противогрибковые агенты, такие как изоконазол; средства лечения сепсиса, такие как дротрекогин-стероидные средства, такие как гидрокортизон; местные или общие анестетики, такие как кетамин;

ингибиторы обратного захвата норадреналина (NRI), такие как атомоксетин; ингибиторы обратного захвата допамина (DARI), такие метилфенидат; ингибиторы обратного захвата серотонинанорэпинефрина (SNRI), такие как милнаципран; седативные как диазефам; ингибитор обратного средства, такие захвата норадреналина-допамина (NDRI), такой как бупропион; ингибиторы захвата серотонина-норэпинефрина-допамина обратного (SNDRI), такие как венлафаксин; ингибиторы моноаминоксидазы, такие как селегилин; гипоталамические фосфолипиды; ингибиторы фермента превращения эндотелин (ЕСЕ), такие как фосфорамидон; опиоиды, такие как трамадол; антагонисты рецепторов тромбоксана, такие как ифетробан; активаторы калиевых каналов; ингибиторы тромбина, гирудин; гипоталамические фосфолипиды; ингибиторы роста, такие как модуляторы активности антагонисты фактора активации тромбоцитов (PAF); антитромбоцитарные агенты, такие как блокаторы GPIIb/IIIa (например, абдиксимаб, эптифибатид и тирофибан), антагонисты Р2Ү (AC) (например, клопидогрель, тиклопидин и CS-747) и аспирин; антикоагулянты, такие как варфарин; низкомолекулярные гепарины, такие как эноксапарин; ингибиторы фактора VIIa и ингибиторы ренина; Xa; ингибиторы ингибиторы нейтральной эндопептидазы (NEP); ингибиторы вазопепсидазы ингибиторы NEP-ACE), такие как омапатрилат и гемопатрилат; ингибиторы HMG CoA-редуктазы, такие как правастатин, ловастатин, аторвастатин, симвастатин, NK-104 (также известный как вастатин, нисвастатин или нисбастатин) и ZD-4522 (также известный как розувастатин или атавастатин ИЛИ визастатин); ингибиторы сквален-синтетазы; фибраты; секвестранты желчных кислот, такие как квестран; ниацин; антиатеросклеротические агенты, такие как ингибиторы АСАТ; ингибиторы МТР; блокаторы кальциевых каналов, безилат амлодипина; активаторы калиевых каналов; такие как альфа-мускариновые агенты; бета-мускариновые агенты, такие как карведилол и метопролол; антиаритмические агенты; диуретики, такие как хлортлазид, гидрохиоротиазид, флуметиазид, гидрофлуметиазид, бендрофлуметиазид, метилхлоротиазид, трихиорометиазид, политиазид, бензотлазид, этакриновая кислота,

трикринафен, хлорталидон, фуросемид, мусолимин, буметанид, триамтерен, амилорид и спиронолактон; тромболитические агенты, такие как активатор тканевого плазминогена (tPA), рекомбинантный tPA, стрептокиназа, урокиназа, проурокиназа и анизоилированный активатора плазминоген-стрептокиназы (APSAC); комплекс антидиабетические средства, такие как бигуаниды (например, метформин), ингибиторы глюкозидазы (например, акарбоза), инсулины, меглитиниды (например, репаглинид), сульфонилмочевины (например, глимепирид, глибурид и глипизид), тиозолидиндионы (например, троглитазон, розиглитазон и пиоглитазон) и агонисты PPAR-гамма; антагонисты минералокортикоидных рецепторов, такие как спиронолактон и эплеренон; средства секреции гормона роста; ингибиторы aP2; ингибиторы фосфодиэстеразы, такие как ингибиторы PDE III (например, цилостазол) и ингибиторы PDE V (например, силденафил, тадалафил, варденафил); ингибиторы тирозинкиназы; противовоспалительные агенты; антипролиферативные агенты, такие как метотрексат, FK506 (такролимус, програф), мофетил микофенолята; химиотерапевтические агенты; иммунодепрессанты; противораковые агенты и цитотоксические агенты (например, алкилирующие агенты, такие как хлорметин, алкилсульфонаты, нитрозомочевины, этиленимины и триазены); антиметаболиты, такие как антагонисты фолата, пуриновые аналоги и пиридиновые аналоги; антибиотики, такие как антрациклины, блеомицины, митомицин, дактиномицин и пликамицин; ферменты, L-аспарагиназа; ингибиторы трансферазы фарнезилпротеина; гормональные агенты, такие как глюкокортикоиды эстрогены/антиэстрогены, (например, кортизон), андрогены/антиандрогены, прогестины И антагонисты лютеинизирующего гормона-высвобождающего гормон и ацетат октреотида; агенты, разрушающие микротрубочки, такие как эктеинасцидины; стабилизаторы микротрубочек, такие как пацитаксел, доцетаксел и эпотилоны А-Г; растительные продукты, такие как алкалоиды винка, эпиподофиллотоксины и таксаны; и ингибиторы топоизомеразы; ингибиторы пренилпртеинтрансферазы; и циклоспорины; стероиды, такие как преднизон и дексаметазон; цитотоксические лекарственные средства, такие как азатиприн и

циклофосфамид; ингибиторы ФНО-альфа, такие как тенидап; антитела против ТNF или растворимый рецептор TNF, такие как этанерцепт, рапамицин и лефлунимид; и ингибиторы циклооксигеназы-2 (СОХ-2), такие как целекоксиб и рофекоксиб; и различные агенты, такие как гидроксимочевина, прокарбазин, митотан, гексаметилмеламин, соединения золота, координационные комплексы платины, такие как цисплатин, сатраплатин и карбоплатин.

Таким образом, в другом аспекте некоторые воплощения обеспечивают способы лечения VMAT2-опосредованных расстройств, у объекта, нуждающегося В таком лечении, включая указанному объекту количества соединения, раскрытого в настоящем эффективного для уменьшения или предотвращения указанного расстройства у объекта в комбинации с по меньшей ОДНИМ дополнительным агентом для лечения указанного расстройства. В связанном аспекте некоторые воплощения обеспечивают терапевтические композиции, содержащие, по меньшей мере, одно соединение, раскрытое в настоящем документе, комбинации с одним или несколькими дополнительными агентами для лечения VMAT2-опосредованных расстройств.

Общие синтетические методы получения соединений

Соединения, раскрытые в настоящем документе, могут быть получены способами, известными специалисту в данной области и модификациями, и/или следующими процедурами, DYTUHHIMU аналогичными описанным в US 20100130480 (пункты [0012] [0121]), US 20120003330 (пункты [0010] - [0062]), WO 2005077946; WO 2008/058261; EP 1716145; Lee et al., J. Med. Chem., 1996, (39), 191-196; Kilbourn et al., Chirality, 1997, (9), 59-62; Boldt et al., Synth. Commun., 2009, (39), 3574-3585; Rishel et al., J. Org. Chem., 2009, (74), 4001-4004; DaSilva et al., Appl. Radiat. Isot., 1993, 44 (4), 673-676; Popp et al., J. Pharm. Sci., 1978, 67 (6), 871-873; Ivanov et al., Heterocycles 2001, 55 (8), 1569-1572; US 2830993; US 3 045 021; WO 2007130365; WO 2008058261, которые полностью включены в настоящий документ, и ссылки, приведенные там, и их обычные модификации.

Изотопный водород может быть введен в соединение, как описано в настоящем документе, синтетическими методами, в

которых используются дейтерированные реагенты, посредством чего степень включения заранее определена; и/или методами обмена, где степень включения определяется условиями равновесия и может Γ сильно варьироваться в зависимости условий реакции. йитист дейтерий Синтетические методы, В которых ИЛИ непосредственно и конкретно вставлены с помощью тритийрированных или дейтерированных реагентов с известным изотопным содержанием, могут давать высокую представленность трития или дейтерия, но могут быть ограничены требуемой химией. С другой стороны, методы обмена могут приводить к более низкому включению трития или дейтерия, часто с распределением изотопа на многих участках молекулы.

В некоторых воплощениях конкретные примеры соединений по настоящему изобретению включают соединение, выбранное из перечня, описанного в параграфе [0122] US 20100130480 и в параграфе [0163] US 20120003330, которые включены в настоящее описание посредством ссылки.

Изменения в метаболических свойствах in vitro некоторых из соединений, описанных в настоящем документе, по сравнению с их не обогащенными изотопно аналогами и способами определения таких изменений, описаны в параграфе [0125] US 20100130480 и параграфах [0165]-[0185] - US 20120003330, которые включены в настоящий документ путем ссылки.

Составы

Соединения могут быть включены в состав для применения в схемах дозирования и способах, раскрытых в настоящем документе, с помощью способов, известных в данной области, например, как описано в US 2014/336386. Примеры этих составов приведены ниже.

15 мг d6-тетрабензазин Гастро-эрозивный с замедленным высвобождением (малая таблетка) (Состав A). В Таблице 1 ниже раскрыты элементы для 350мг общей массы гастро-эрозивного гранулированного состава таблетки, содержащей 15 мг (RR, SS) – 1,3,4,6,7,11b-гексагидро-9,10-ди (метокси-d3) – 3- (2-метилпропил) – 2H-бензо[а] хинолизин-2-он.

Таблица 1

материал	мг/таб	ક
${ m d_6}$ -тетрабензазин (измельченный)	15,0	4,3
Порошок маннита	185,4	53,0
Микрокристаллическая целлюлоза	61,8	17,7
PVP K29/32	14,0	4,0
Tween 80 (Полисорбат 80)	3,8	1,1
Mannogem® EZ (маннит, высушенный распылительной сушкой)	31,5	9,0
POLYOX® N60K	35,0	10,0
Стеарат магния	3 , 5	1,0
Итоговые:	350,0	100,0

d6-тетрабензазин (измельченный) объединяли вместе порошком Маннита, микрокристаллической целлюлозой, PVP K29/32 и Tween 80 (Полисорбат 80) в грануляторе с большим усилием сдвига изначально смешивали в сухом виде с высокой скоростью лопастной мешалки и измельчителя в течение 5 минут. смешивании с высокой скоростью лопастной мешалки и низкой скоростью измельчителя, добавляли очищенную воду перемешивающимся порошкам ДЛЯ гранулирования материала. Дополнительное смешивание и добавление воды с высокой скоростью лопастной мешалки и высокой скоростью измельчителя продолжали до тех пор, пока не будет достигнута желаемый результат грануляции. Полученный гранулят просеивали во влажном состоянии, чтобы разрушить любые крупные агломераты, и этот материал добавляли в сушилку с псевдоожиженным слоем и сушили при температуре 60 °C до достижения желаемого значения LOD (потери при высушивании). Высушенный материал просеивали через сито с сеткой #20 меш, а крупный материал измельчали до размера частиц менее 20 меш. Высушенный и отобранный по размеру материал объединяли распыленным маннитом и POLYOX® N60K в диффузионном миксере (V-Blender), где он смешивался в течение 15 минут. Стеарат магния затем пропускали через сито 30 меш и добавляли к смешанному V-Blender. Содержимое затем пластифиировали В материалу течение 3 минут и выгружали для компрессии таблетки. Используя роторный таблеточный пресс, снабженный пуансонами и матрицами желаемой формы и размера, пластифицированную смесь прессовали в таблетки с теоретической массой 350 мг.

7,5 мг d6-тетрабензазина Гастроэрозивный с замедленным

высвобождением (малая таблетка) (Состав А). В Таблице 2 ниже раскрыты элементы таблетки для гастро-эрозивного гранулированного состава общей массой 350 мг, содержащей 7,5 мг d6-тетрабеназина. Тот же процесс, что описан в Примере 1.

Таблица 2

материал	мг/таб	ક
d_6- тетрабензазин (измельченный)	7 , 5	2,1
Порошок маннита	191,0	54 , 6
Микрокристаллическая целлюлоза	63 , 7	18,2
PVP K29/32	14,0	4,0
Tween 80 (Полисорбат 80)	3 , 8	1,1
Mannogem EZ (маннит, высушенный распылительной сушкой)	31,5	9,0
POLYOX® N60K	35 , 0	10,0
Стеарат магния	3 , 5	1,0
Итоговые:	350,0	100,0

15 мг d6-тетрабензазин Гастроретентивный с замедленным высвобождением (большая таблетка) (Состав В). В Таблице 3 ниже раскрыты элементы таблетки гастроретентивного состава общей массы 700 мг, содержащей 15 мг d6-тетрабеназина. Гастроретентивная таблетка представляет собой удлиненную капсулу, имеющую размеры приблизительно 0,7087 дюйма по длине на 0,3071 дюйма по ширине, с округлыми концами с глубиной чашки 0,0540 дюйма на каждой противоположной стороне.

Таблица 3

Материал	мг/таб	ક
d ₆₋ тетрабензазин (измельченный)	15,0	2,1
Порошок маннита	357 , 5	51,1
Микрокристаллическая целлюлоза	119,0	17,0
PVP K29/32	26,0	3,7
Tween 80 (Полисорбат 80)	7 , 5	1,1
Mannogem EZ (маннит, высушенный распылительной сушкой)	45 , 5	6 , 5
POLYOX® N60K	122,5	17,5
Стеарат магния	7,0	1,0
Итоговые:	700,0	100,0

7,5 мг d6-тетрабензазин Гастроретентивный состав с замедленным высвобождением (большая таблетка) (Состав В). В Таблице 4 ниже раскрыты элементы таблетки гастроретентивного состава общей массы 700 мг, содержащей 7,5 мг d6-тетрабеназина. Гастроретентивная таблетка представляет собой удлиненную

капсулу, имеющую размеры примерно 0,7087 дюйма по длине на 0,3071 дюйма по ширине, с закругленными концами с глубиной чашки 0,0540 дюйма. на каждой противоположной стороне. Тот же процесс, что описан в Примере 1. Но теоретическая масса сжатия составляет 700 мг.

Таблица 4

Материал		ક
d ₆₋ тетрабензазин (измельченный)	7 , 5	1,1
Порошок маннита	363 , 0	51,9
Микрокристаллическая целлюлоза	121,0	17,3
PVP K29/32	26 , 0	3 , 7
Tween 80 (Полисорбат 80)	7 , 5	1,1
Mannogem® EZ (маннит, высушенный		
распылительной сушкой)	45 , 5	6 , 5
POLYOX® N60K	122,5	17,5
Стеарат магния	7,0	1,0
Итоговые:	700,0	100,0

6 мг Таблетка d6-тетрабеназина немедленного высвобождения. В Таблице 5 ниже раскрыты элементы таблетки немедленного высвобождения общей массы 125 мг, содержащей 6 мг d6-тетрабеназина.

Таблица 5

Материал		ક
d ₆₋ тетрабензазин (измельченный)	6,0	4,8
Порошок маннита	75 , 0	60,0
Микрокристаллическая целлюлоза	25 , 0	20,0
Гликолят натрия крахмала	2 , 5	2,0
PVP K29/32	6,0	4,8
Tween 80 (Полисорбат 80)	1,0	0,8
Mannogem® EZ (маннит, высушенный распылительной сушкой)	5 , 8	4,6
Гликолят натрия крахмала	2 , 5	2,0
Стеарат магния	1,2	1,0
Итоговые:	125,0	100,0

d6-тетрабеназин (измельченный) объединяли вместе с порошком маннита, микрокристаллической целлюлозой, натрия крахмал гликолятом, PVP K29/32 и Tween 80 (Полисорбат 80) в грануляторе с высоким усилием сдвига и исходно смешивали в сухом виде с высокой скоростью лопастной мешалки и высокой скоростью измельчителя в течение 5 минут. При смешивании с высокой скоростью лопастной мешалки и низкой скоростью измельчения,

очищенную воду добавляли к перемешивающимся порошкам для гранулирования материала. Дополнительное смешивание и добавление воды с высокой скоростью лопастной мешалки и высокой скоростью измельчителя продолжали до тех пор, пока не будет достигнута желаемый результат грануляции. Полученный гранулят просеивали во влажном виде, чтобы разрушить любые крупные агломераты, и этот материал добавляли в сушилку с псевдоожиженным слоем и сушили при температуре 60 °C до достижения желаемой LOD (потери при высушивании). Высушенный материал просеивали через сито с сеткой #20 меш, а крупный материал измельчали до размера частиц менее 20 меш. Высушенный и отобранный по размеру материал объединяли с высушенным распылением маннитом и натрий крахмал гликолятом.

Во всех описанных в данном документе способах и композициях с использованием деутетрабеназина деутетрабеназин можно вводить или включать в состав в виде части фармацевтической композиции, как описано в Таблицах 1-5 выше.

Клинические испытания и результаты

First-HD

First-HD представляло собой рандомизированное, двойное слепое, плацебо-контролируемое, параллельное групповое исследование, предназначенное для оценки эффективности, безопасности и переносимости деутетрабеназина у пациентов с хореей, связанной с HD. Это испытание было проведено в Соединенных Штатах и Канаде в сотрудничестве с Исследовательской группой Хантингтона.

План исследования

Объектов в First-HD подвергали лечению деутетрабеназином или плацебо, начиная с 6 мг один раз в день и титруя еженедельно до доз 24 мг два раза в день (общая суточная доза 48 мг в сутки). В общей сложности 90 объектов (по 45 в каждой группе) были включены в оценку в течение 13 недель. Объекты индивидуально титровали дозы до оптимальной дозы в течение периода до восьми недель, получали поддерживающую терапию в оптимальной дозе в течение четырех недель и были сняты с исследуемого препарата на последней неделе испытания.

Распределение объектов и демографические и исходные характеристики

Из 90 рандомизированных объектов 87 завершили исследование. Исследуемая популяция была типичной для объектов с хореей, связанной с НD. На начальном этапе средний возраст объектов составлял 53,7 года. Большинство объектов были белыми (92,2%) и мужчинами (55,6%). Средняя длина повтора САG среди объектов популяции составляла 43,9. На исходном уровне средний показатель по шкале ТМС составлял 12,7 во всей популяции (диапазон 8-19,5).

Конечные точки исследования и измерения

Первичной конечной точкой эффективности исследования было относительно исходного уровня ДО поддерживающей изменение терапии (среднее значений Недели 9 и Недели 12) по шкале оценки максимальной хореи UHDRS. Шкала общей максимальной оценки, или представляет собой основанную на данных клиницистов количественную оценку хореи в семи областях тела: лицо, рот/язык, туловище и четыре конечности, с более высокими показателями, представляющими более тяжелую хорею. Это та же конечная точка, которая была принята FDA, когда она рассмотрела и одобрила тетрабеназин в 2008 году (NDA 21894).

Шкала оценки общей двигательной активности (TMS) UHDRS была определена в качестве дополнительной конечной точки эффективности в First-HD. TMS оценивает все моторные особенности HD, включая признаки, относящиеся к характерным моторным аномалиям, отличным от хореи, таким как дистония, походка, паркинсонизм и постуральная нестабильность.

Клиническую значимость изменения в показателе ТМС оценивали с помощью четырех предварительно определенных вторичных конечных точек, которые оценивали изменения относительно исходного уровня до конца лечения (Неделя 12). Эти вторичные конечные точки были протестированы иерархически:

- 1.9 ф фективность лечения, основанная на общем впечатлении пациента о динамике состояния (PGIC);
- 2.9 ффективность лечения, основанная на клиническом общем впечатлении о динамике состояния (CGIC);
 - 3. Шкала физического функционирования SF-36; и

4. Равновесие, оцененное с помощью теста равновесия Берга (ВВТ).

PGIC и CGIC представляют собой вопросники с одним пунктом, в которых просят объект и исследователя, соответственно, оценить общие симптомы HD объекта в определенные визиты после начала В обеих оценках используется шкала 7 Ликерта из пунктов, с оценкой ответов от очень сильного ухудшения (-3) до очень сильного улучшения (+3) для оценки общего ответа терапию. Пациентов и клиницистов спрашивали: «Что касается ваших (или объекта) общих симптомов болезни Хантингтона, как бы вы описали себя (или объекта) ПО сравнению с моментом непосредственно перед началом исследования лекарственного средства». Эффективность лечения в соответствии с этими шкалами определяли как оценку сильного улучшения или очень сильного улучшения на неделе 12. Субъекты, которые не имели ответа на Неделе 12, считались неудачами лечения.

Также наблюдали нежелательные явления (AE) и их потенциальная связь с лечением. Категории AE особого внимания включали те, которые, как известно, связаны с использованием тетрабеназина:

Психиатрические расстройства: бессонница, депрессия/возбужденная депрессия, нарушение сна, возбуждение, беспокойство, суицидальные мысли, компульсии, импульсивное поведение и расстройства сна;

Расстройства нервной системы: сонливость, головокружение, акатизия/беспокойство, когнитивные расстройства, слюнотечение, дискинезия, мигрень, головная боль, потеря сознания и синкопе (обморок);

Общие расстройства: раздражительность, усталость, нарушение походки, боль в груди и похмелье; и

Желудочно-кишечные расстройства: диарея, сухость во рту, запоры, тошнота, боль в животе, диспепсия, частые нарушения кишечника, желудочно-кишечные боли, рвота, дисфагия, метеоризм и гиперсекреция слюны.

В дополнение к отчетам AE, оценочные шкалы использовали для мониторинга потенциальной субклинической токсичности из-за

чрезмерного истощения моноаминов. Такие шкалы оценки безопасности использовали в программе разработки тетрабеназина. Эти шкалы, примененные в First-HD, включали госпитальную шкалу тревоги и депрессии (HADS), колумбийскую шкалу оценки серьезности суицидальных намерений (C-SSRS), опросник нарушения глотания (SDQ), унифицированную шкалу оценки болезни Паркинсона (пункт дизартрии) (UPDRS [дизартрия]), шкала акатизии Барнса (BARS) и шкала сонливости Эпворта (ESS). Кроме того, при ключевых визитах проводили UHDRS, которое включает в себя когнитивные, поведенческие и функциональные показатели.

(SDQ) Вопросник по нарушению глотания использовался проспективно для оценки нарушения глотания ВО время исследования, поскольку дисфагия является общей проблемой у пациентов с НО. Эта оценка из 15 пунктов была подтверждена у пациентов с болезнью Паркинсона и, как было показано, является чувствительным и точным инструментом для выявления пациентов с нарушениями глотания, возникающими из-за разных этиологий. SDQ рекомендован элементами общих данных Национального института неврологических расстройств и инсульта для оценки нарушения глотания при болезни Паркинсона, и, следовательно, он также имеет отношение к пациентам с HD, поскольку они могут иметь брадикинезию и другие симптомы паркинсонизма как часть ИX болезни.

Во время исследования наблюдали незначительные колебания жизненно важных признаков (артериальное давление, сердечный ритм, частота дыхания и температура).

Результаты

Средняя доза в конце периода лечения составляла 39,7 мг (SD 9,3 мг, диапазон 12-48 мг) в группе Деутетрабеназина и 43,3 мг (7,6 мг, диапазон 12-48 мг) в группе плацебо. Средняя доза для 10 объектов группы Деутетрабеназина с нарушенной функцией СҮР2D6 (плохие метаболизаторы или сильные лекарственные средства, ингибирующие СҮР2D6) составляла 34,8 мг (3,8 мг, диапазон 30-42 мг). Общий уровень соблюдения составил 94,1% и 95,1% для групп плацебо и Деутетрабеназина, соответственно.

Лечение Деутетрабеназином приводило к улучшению всех

конечных точек и уменьшению частоты нежелательных явлений. В приведенных ниже результатах DTBZ=Деутетрабеназин, СІ=доверительный интервал (на основе t-распределения); SD=стандартное отклонение; метод наименьших квадратов и ревеличина были получены из двухстороннего теста эффекта лечения и анализа ковариационной модели со сроком лечения и базовым показателем в виде ковариата.

Шкала общей максимальной оценки хореи (ТМС). Лечение Деутетрабеназином приводило к устойчивому улучшению максимального показателя хореи. Показатель ТМС в данный момент времени определяется из пункта 12 UHDRS. Изменение представляет собой разницу между значениями исходного уровня и поддерживающей терапии. Исходное значение - это среднее значений скрининга и Дня 0, а значение поддерживающей терапии - среднее значение Недели 9 и Недели 12. Для первичной конечной точки объекты, получавшие Деутетрабеназин, достигали значительного снижения на 2,5 единицы по показателю TMS относительно исходного уровня до поддерживающей терапии по сравнению с плацебо (р <0,0001). Это снижение максимальной хореи представляло собой снижение на 21 процентных пунктов по сравнению с плацебо (р <0,0001). Деутетрабеназин (DTBZ) вводили в количестве, составляющем приблизительно половину суточной дозы Таким образом, эффективность Деутетрабеназина тетрабеназина. достигали примерно при половине суточной дозы тетрабеназина.

Таблица 6 Шкала Оценки Общей Максимальной Хореи - изменение от исходного уровня до поддерживающей терапии

	Изменение об	ощего	
	максимальног	٥٠	Разность между
	показателя хореи		средними
	DTBZ	Плацебо	(DTBZ - плацебо и
статистика	(N=45)	(N=45)	95% CI)
Абсолютное изменение общего максимального показателя хореи			
(конечная точка первичной эффективности)			
Среднее значение	-4,4 (3,0)	-1 , 9 (2 , 7)	-2 , 5 (-3 , 7 , -1 , 3)
наименьших			
квадратов (SD)			
р-значение			<0,0001
Процентное изменение общего максимального показателя хореи			
(дополнительная конечная точка эффективности) (%)			
Среднее значение	-37 (25 , 7)	-16 (19 , 6)	-21 (-30 , 5 , -11 , 1)

наименьших квадратов (SD) р-значение

-- <0,0001

Шкала Оценки Общей двигательной активности (TMS). Кроме наблюдали статистически значимое улучшение составляющее 4 единицы, по сравнению с плацебо. Тот факт, что улучшение TMS было больше по величине, чем улучшение оценки по шкале TMS (- 2,5 единицы), свидетельствует о пользе лечения Деутетрабеназином других моторных симптомов HD в дополнение к снижению хореи. Большая часть этого улучшения была вызвана улучшением хореи, но оценка общей максимальной дистонии также этому способствовала, при использовании Деутетрабеназина на 0,9 (SE 0,24) пунктов по сравнению с плацебо 0,1 (SE 0,32) пункта (р=0,02). От исходного уровня до поддерживающей терапии ТМС улучшилось на 37% в группах Деутетрабеназина против 16% улучшения в группе плацебо (р <0,0001). Изменения в других моторных компонентах UHDRS существенно не различались между группами лечения, включая отсутствие существенной разницы в изменениях в субшкале оценки паркинсонизма (оценки пальцевого тэппинг-теста, пронации/супинации, ригидности, брадикинезии, походки, тандемной ходьбы и теста на устойчивость при толкании) между группами Деутетрабеназина и плацебо.

Таблица 7: Оценка Общей двигательной активности - изменение от исходного уровня до поддерживающей терапии

			Разность между
			средними
	DTBZ	Плацебо	(DTBZ - плацебо) и
статистика	(N=45)	(N=45)	95% CI
Среднее значение	-7,4 (6,3)	-3 , 4 (5 , 5)	-4,0 (-6,5, -1,5)
наименьших			
квадратов (SD)			
р-значение			0,0023

Оценка общей двигательной активности: сравнение с тетрабеназином. Напротив, в 12-недельном плацебо-контролируемом исследовании было продемонстрировано, что тетрабеназин улучшает оценку по шкале TMC UHDRS, но лечение тетрабеназином не показало статистически значимого улучшения по шкале TMS (Huntington Study Group, 2006). Эти результаты предполагают, что тетрабеназин

контролирует хорею, связанную с HD, но пациенты могут испытывать возможное снижение моторной функции, что компенсирует наблюдаемую пользу в отношении хореи.

Заключение. Следовательно, Деутетрабеназин может представлять собой превосходный выбор для лечения двигательных расстройств в целом. Следует отметить, что Деутетрабеназин достигал эффективности примерно при половине суточной дозы тетрабеназина.

Общее впечатление пациентов о динамике состояния (PGIC) и клиническое общее впечатление о динамике состояния (CGIC). В конце терапии 51% (23 из 45) пациентов, подвергшихся лечению Деутетрабеназином, почувствовали сильное улучшение или очень сильное улучшение на основе PGIC, по сравнению с 20% (9 из 45) пациентов в группе плацебо (p=0,002). Аналогичные результаты были обнаружены лечащими врачами, где 42% (19 из 45) пациентов, подвергнутых лечению Деутетрабеназином, оценивали как достигшие эффекта лечения на основе CGIC по сравнению с 13% (6 из 45) пациентов в группе плацебо (p=0,0022). Эти результаты указывают на то, что объекты, подвергнутые лечению Деутетрабеназином, испытали клинически значимую пользу для своих общих симптомов НD, и их лечащие врачи также имели возможность наблюдать эту пользу.

Улучшение этих оценок врачей и пациентов демонстрирует, что улучшение, измеренное с помощью ТМС и ТМS, транслируется в улучшение симптомов НD и, кроме того, подтверждает клиническую пользу Деутетрабеназина.

Таблица 8: Эффект лечения в конце терапии, определенный с помощью PGIC и CGIC

_			Разница в процентах
	DTBZ	Плацебо	эффекта лечения
	(N=45)	(N=45)	(DTBZ - плацебо) и
	(응)	(용)	95% CI (%)
общее впечатлени	ие пациента с	динамике с	состояния: эффект
лечения в конце	терапии ^b		
	51	20	31 (12,4, 49,8)
р-значение с			0,0020
общее клиническо	ое впечатлени	ие о динамик	се состояния: эффект
лечения в конце	терапии ^b		
	42	13	29 (11,4, 46,4)

Шкала SF-36 оценки физического функционирования. Шкала SF-36 оценки физического функционирования была выбрана в качестве ключевой вторичной конечной точки, поскольку она является средством отчета пациента, которое использовалось во ХИПОНМ состояниях и оценивает физическую болезненных относяшуюся к пациентам, ЖИВУЩИМ c HD. Оценка физического функционирования ИЗ 10 пунктов запрашивает информацию пациентов в отношении самообслуживания, такого как купание, одевание, подъем или перенос продуктов, подъем на один или несколько лестничных пролетов, наклонение, положение на коленях, ходьба 100 ярдов и более и умеренная и энергичная активность. SF-36 Было показано, ЧТО шкала оценки физического функционирования измеряет нарушения, которые испытывают люди, живущие с HD.

Среднее изменение от исходного уровня до недели 12 по шкале SF-36 оценки физического функционирования приведено ниже, где объекты, получавшие Деутетрабеназин, продемонстрировали среднее улучшение 0,74 у пациентов, подвергнутых лечению, по сравнению с исходным уровнем, по сравнению с ухудшением на 3,61 единиц в группе плацебо (разница 4,3 единицы). У пациентов с более тяжелой хореей на исходном уровне (ТМС> медианы популяции, или TMC> 12; n=49) польза \circ T Деутетрабеназина в отношении физического функционирования была более выраженной, при среднем улучшении на 7,1 единицы по сравнению с плацебо (p=0,0075).

Изменение относительно исходного уровня к неделе 12 шкале SF-36 оценки физического функционирования показало, что у объектов, подвергнутых лечению С использованием функционирование улучшалось физическое ПО сравнению получавшими плацебо (p=0,03). Анализ пациентами, исходной тяжести хореи показал, что SD-809 приносит пользы объектам с более тяжелой хореей (р=0,0075). Учитывая, что хорея может помешать основным двигательным навыкам, походке и ходьбе, не является неожиданным, что объекты с более ослабленной функцией получат большую пользу от этой меры.

Учитывая значительное отрицательное влияние хореи на качество жизни и физическое функционирование пациента, статистически значимое улучшение оценки объектами их способности выполнять повседневную деятельность способствует клинической пользе Деутетрабеназина.

Таблица 9: Шкала SF-36 оценки физического функционирования - Изменение от исходного уровня до недели 12

	Изменение	показателя	SF-36 от исходного
	уровня до	недели 12	
	DTBZ	Плацебо	Разность между
	(N=45)	(N=45)	средними (DTBZ -
статистика			плацебо) и 95% СІ
N	45	43	
Среднее	0,74	-3,61	4,34 (0,41, 8,27)
значение	(9 , 773)	(9 , 669)	
наименьших			
квадратов (SD)			
р-значение			0,0308

Тест равновесия Берга. ВВТ представляет собой оценку равновесия из 14 пунктов, которую использовали для оценки того, повлияло ли снижение хореи на равновесие, поскольку многие лекарственные средства, используемые в настоящее время для лечения хореи, могут ухудшить равновесие. ВВТ оценивали как показатель безопасности и конечную точку эффективности. Как обобщено ниже, Деутетрабеназин не ухудшал равновесие в конце лечения, и на самом деле данные численно благоприятствовали Деутетрабеназину, хотя улучшение не было статистически значимым (p=0,1415). Кроме того, не было статистически значимой разницы между Деутетрабеназином и плацебо на ВВТ, наблюдаемом в ходе исследования.

Таблица 10: Изменение по шкале оценки равновесия Берга от исходного уровня до недели 12

	Изменение	показателя	BBT от исходного
	уровня до	недели 12	
	DTBZ	Плацебо	Разность между
	(N=45)	(N=45)	средними
			(DTBZ - плацебо) и 95%
статистика			CI
Среднее значение	2,2	1,3	1,0 (-0,3, 2,3)
наименьших	(3,47)	(4,04)	
квадратов (SD)			

Нежелательные явления. Деутетрабеназин обычно хорошо переносим. Общие показатели нежелательных явлений (AE) одинаковыми между группами Деутетрабеназина и плацебо, причем (60%) объектов в каждой группе испытывали по меньшей мере одно АЕ. В исследовании не было смертей. Выл один объект с двумя серьезными АЕ (холецистит и возбужденная депрессия) в группе Деутетрабеназина, и один объект с одним серьезным АЕ (обострение хронической обструктивной болезни легких или COPD) в плацебо. Тот же самый объект, испытывающий серьезные АЕ в группе Деутетрабеназина, также сообщил о суицидальных идеях, которые не считались серьезными АЕ, и впоследствии вышел из исследования из-за АЕ в виде возбуждения. В группе плацебо один объект сообщал о суицидальных идеях в колумбийской шкале оценки серьезности суицидальных намерений, и один объект отказался от исследования из-за AEВ виде мерцательной аритмии. Доказательства хорошей переносимости дополнительно выявлены такими же показателями АЕ, которые приводят к снижению дозы, приостановке приема дозы и к прекращению приема. Наконец, генетический статус CYP2D6 не влиял на дозирование в данном исследовании или на показатели AE. Как и ожидалось, «медленные» метаболизаторы, либо с помощью генетики, либо сопутствующих лекарственных средств, дозировали на несколько более низком уровне и без дополнительных АЕ, поддерживая представление о том, Деутетрабеназина дозирование тэжом регулироваться клинически, не полагаясь на дорогостоящее генотипирование.

Таблица 11: Обзор нежелательных явлений, возникающих при лечении

	DTBZ (N=45	Плацебо (N=45)
Тип события	n (%)	n (응)
Любые возникающие при лечении AE (TEAE)	27 (60,0)	27 (60,0)
Любые психические расстройства ТЕАЕ	8 (17,8)	8 (17,8)
Любые нарушения нервной системы ТЕАЕ	8 (17,8)	10 (22,2)
Любые серьезные TEAE	1 (2,2)	1 (2,2)
Любые ТЕАЕ, возникающие при уменьшении	3 (6,7)	3 (6,7)
дозы		
Любые ТЕАЕ, возникающие при приостановке	1 (2,2)	1 (2,2)

приема дозы
Любые ТЕАЕ, которые привели к выводу из 1 (2,2) 1 (2,2) исследования

Аналогичные показатели АЕ наблюдали также среди систем психических и нервных систем организма, которые являются особенно важными для пациентов с HD. Число объектов, сообщающих об АЕ в некоторых группах связанных с психикой органов нервной системы, о желудочно-кишечных и других общих расстройствах, приведено в Таблице 12 ниже. Эти системы организма выделяются, потому что они включают в себя многие из основных симптомов, наблюдаемых у пациентов с HD, а также там наблюдаются частые AE при использовании тетрабеназина. Объекты, подвергнутые лечению Деутетрабеназином, имели низкие показатели бессонницы, беспокойства, возбуждения, суицидальных мыслей, депрессии, акатизии, раздражительности и усталости, и эти показатели были похожи или слабее, чем в случаях, наблюдаемых у объектов, получавших плацебо. Важно отметить, ЧТО группе Деутетрабеназина не сообщалось о паркинсонизме или дисфагии. распространенным АЕ, наблюдавшимся в Наиболее группе Деутетрабеназина, была сонливость, которая наблюдалась у 11,1% пациентов в сравнении с 4,4% в группе плацебо или с разницей между препаратом и плацебо 6,7%.

Таблица 12: Нежелательные явления, возникшие в результате лечения

Класс		DTBZ (N=45)	Плацебо
системы	Предпочтительный	n (응)	(N=45)
органов	термин		n (용)
ПСИХИАТРИЧЕ	Бессонница	1 (2,2)	0
СКИЕ			
ЗАБОЛЕВАНИЯ	Депрессия/ажитиров	1 (2,2)	0
	анная депрессия		
	Необычные	0	3 (6,7)
	сновидения		
	Ажитация	0	1 (2,2)
	Тревожность	0	1 (2,2)
	Суицидальная идея	3 (6 , 7)	6 (13,3)
	Компульсии	3 (6 , 7)	2 (4,4)
	Импульсивное	1 (2,2)	0
	поведение		
	Расстройство сна	1 (2,2)	0
ЗАБОЛЕВАНИЯ	Сонливость	1 (2,2)	0
НЕРВНОЙ	Головокружение	4 (8,9)	0

СИСТЕМЫ	Акатизия/Возбужден ное состояние	4	(8,9)	3	(6,7)
	Когнитивные расстройства	2	(4,4)	1	(2,2)
	слюнотечение	1	(2,2)	2	(4,4)
	дискинезия		(2,2)	0	
	мигрень		(2,2)	0	
	- Головная боль		(2, 2)	0	
	Потеря сознания	1	(2, 2)	0	
	Синкопе	0		3	(6 , 7)
ОБЩИЕ	Раздражительность	0		1	(2,2)
РАССТРОЙСТВ	Усталость	0		1	(2,2)
A					
	Нарушение походки	0		1	(2,2)
	Боль в груди	1	(2,2)	0	
	Похмелье	1	(2,2)	0	
ЖЕЛУДОЧНО-	Понос	0		3	(6,7)
КИШЕЧНЫЕ	Сухость во рту	0		1	(2,2)
romm minim	- 5	-			(- , - ,
ЗАБОЛЕВАНИЯ	Запор	0			(2,2)
	_	0 3	(6,7)	1	
	Запор	0	(6,7) (6,7)	1 6	(2,2)
	Запор Тошнота	0 3 3	(6,7)	1 6	(2,2) (13,3)
	Запор Тошнота Боль в верхней	0 3 3		1 6	(2,2) (13,3)
	Запор Тошнота Боль в верхней части живота	0 3 3	(6,7)	1 6 2	(2,2) (13,3)
	Запор Тошнота Боль в верхней части живота Диспепсия	0 3 3 1 1	(6,7) (2,2) (2,2)	1 6 2	(2,2) (13,3)
	Запор Тошнота Боль в верхней части живота Диспепсия Частые движения	0 3 3 1 1	(6,7) (2,2)	1 6 2	(2,2) (13,3)
	Запор Тошнота Боль в верхней части живота Диспепсия Частые движения кишечника	0 3 3 1 1	(6,7) (2,2) (2,2) (2,2)	1 6 2 0 0	(2,2) (13,3)
	Запор Тошнота Боль в верхней части живота Диспепсия Частые движения кишечника Желудочно-кишечная	0 3 3 1 1 1	(6,7) (2,2) (2,2) (2,2) (8,9)	1 6 2 0 0	(2,2) (13,3) (4,4)
	Запор Тошнота Боль в верхней части живота Диспепсия Частые движения кишечника Желудочно-кишечная боль рвота Дисфагия	0 3 3 1 1 4 4	(6,7) (2,2) (2,2) (2,2) (8,9) (8,9)	1 6 2 0 0 0	(2,2) (13,3) (4,4)
	Запор Тошнота Боль в верхней части живота Диспепсия Частые движения кишечника Желудочно-кишечная боль рвота Дисфагия Метеоризм	0 3 3 1 1 4 4 2	(6,7) (2,2) (2,2) (2,2) (8,9) (8,9) (4,4)	1 6 2 0 0 0	(2,2) (13,3) (4,4) (6,7) (2,2)
	Запор Тошнота Боль в верхней части живота Диспепсия Частые движения кишечника Желудочно-кишечная боль рвота Дисфагия	0 3 3 1 1 4 4	(6,7) (2,2) (2,2) (2,2) (8,9) (8,9)	1 6 2 0 0 0	(2,2) (13,3) (4,4)

Безопасность. В дополнение к отчетам об АЕ, оценочные шкалы использовали для мониторинга потенциальной субклинической токсичности из-за чрезмерного истощения моноаминов. Такие шкалы безопасности использовали в программе разработки тетрабеназина. Эти шкалы, примененные в First-HD, включали госпитальную шкалу тревоги и депрессии (HADS), колумбийскую шкалу оценки серьезности суицидальных намерений (C-SSRS), опросник нарушения глотания (SDQ), унифицированную шкалу оценки болезни Паркинсона (пункт дизартрии) (UPDRS [дизартрия]), шкалу акатизии Барнса (BARS) и шкалу сонливости Эпворта (ESS). Кроме того, при ключевых визитах проводили UHDRS, которое включает в себя когнитивные, поведенческие и функциональные показатели.

Эти шкалы безопасности показали, что Деутетрабеназин не вызывал депрессии, тревоги, суицидальности, акатизии, сонливости

или затруднений речи, поскольку разница между группами согласно шкалам была небольшой и клинически не значимой. На самом деле, функция глотания, которая является важной причиной заболеваемости и смертности у пациентов с НD, была значительно улучшена у пациентов, получавших Деутетрабеназин, по сравнению с плацебо, и это согласовывалось с улучшением, наблюдаемым для двигательной функции. Клиническая значимость этого улучшения описана ниже.

Нарушение глотания. Вопросник по нарушению глотания (SDQ) использовался проспективно для оценки нарушения глотания время исследования, поскольку дисфагия является общей проблемой у пациентов с HD. Эта оценка из 15 пунктов была подтверждена у пациентов с болезнью Паркинсона и, как было показано, является чувствительным и точным инструментом для выявления пациентов с нарушениями глотания, возникающими из-за разных этиологий. SDQ рекомендован элементами общих данных Национального института неврологических расстройств и инсульта для оценки нарушения глотания при болезни Паркинсона, и, следовательно, имеет отношение к пациентам с HD, поскольку они могут иметь брадикинезию и другие симптомы паркинсонизма как часть MXболезни. На Фигуре 2 представлено среднее изменение от исходного уровня в SDQ со временем, демонстрируя значительное улучшение глотания при лечении Деутетрабеназином по сравнению с плацебо.

Дополнительные оценки UHDRS. С помощью оценочной шкалы UHDRS проводили оценку на протяжении всего исследования First-HD мониторинга безопасности. Оценка субшкалы паркинсонизма шкалы оценки двигательной активности UHDRS (часть I) не выявила паркинсонизма у объектов, подвергнутых Деутетрабеназином или плацебо, что согласуется с отсутствием АЕ экстрапирамидальных симптомов. Эти результаты виде В дальнейшем подтверждали отсутствием значимых изменений в обеих группах лечения, касающихся дизартрии UPDRS.

Результаты когнитивной оценки UHDRS (часть II) также не продемонстрировали значимых изменений от исходного уровня или согласованных тенденций между группами лечения, что свидетельствует об отсутствии снижения когнитивной функции при

лечении.

Поведенческая оценка UHDRS (часть III) продемонстрировала улучшение среднего общего поведенческого показателя для объектов, подвергнутых лечению Деутетрабеназином по сравнению с группой плацебо, однако разница не достигала статистической значимости. Важно отметить, что не было ухудшения депрессивного настроения, апатии, самооценки, раздражительности, агрессивного поведения, суицидальных мыслей, галлюцинаций или бредовых идей. Улучшение общей оценки было обусловлено различиями в тревоге и компульсивном поведении (Фигура 4 АС).

Шкалы функциональной оценки UHDRS (часть IV), Шкалы оценки независимости (часть V) и шкала оценки общей функциональной способности (часть VI), которые были оценены на исходном уровне и снова на неделе 12, не показали клинически значимых изменений от исходного уровня в любой группе лечения или различий между группами лечения.

Во время исследования наблюдали незначительные колебания жизненно важных признаков (артериальное давление, сердечный ритм, частота дыхания и температура); эти изменения, как правило, были сходными в группах лечения Деутетрабеназином и плацебо и не оценивались как клинически значимые. Не наблюдали согласованности между групповыми различиями. Кроме того, не было доказательств того, что гипотензия, головокружение или ортостаз были связаны с лечением Деутетрабеназином.

Масса тела. По сравнению с группой плацебо лечение Деутетрабеназином приводило к среднему увеличению массы примерно на 2,1 кг по сравнению с плацебо (на неделе 12 среднее (SD) изменение массы тела +1,8 (3,4) кг для Деутетрабеназина против -0,30 (2,5) кг в группе плацебо (эффект лечения+2,1 кг). Прибавка массы коррелирует с улучшенными результатами лечения и здоровья у пациентов с хореей и может приводить к частичному снижению хореи (при этом улучшенное глотание может привести к лучшему потреблению пищи, которое в сочетании с меньшей потребляемой энергией калорий, что происходит из-за уменьшения патологических непроизвольных движений, может привести к прибавке массы), в дополнение к улучшенной функции или поведенческих симптомов,

таких как тревога, которые могут подавлять аппетит.

Нежелательные явления и безопасность: сравнение с тетрабеназином. Вариабельная фармакокинетика тетрабеназина может влиять на его переносимость и ограничивать его клиническое применение. Период полужизни циркулирующих активных метаболитов, α — и β -дигидротетрабеназина, является коротким. Эти короткие периоды полужизни требуют частого дозирования и приводят к большим колебаниям концентраций в плазме. Высокие пиковые концентрации и вариабельность уровней в плазме, связанных с тетрабеназином, могут способствовать плохой переносимости, которая часто наблюдается.

Соответственно, указания по применению тетрабеназина содержит несколько предупреждений о побочных эффектах и потенциальных проблемах безопасности:

Выделенное предупреждение указывает на то, что тетрабеназин увеличивает риск депрессии и суицидальных мыслей и поведения (суицидальность) у пациентов с HD.

Высокие показатели нежелательных явлений, возникающих при лечении, наблюдались у пациентов, получавших тетрабеназин, по сравнению с пациентами, получавшими плацебо, включая сонливость/седативный эффект, бессонницу, депрессию, акатизию, тревогу и усталость (см. Таблицу # ниже Ошибка! Ссылка на источник не обнаружена.).

Эскалация дозы прекращалась или дозировка исследуемого лекарственного средства снижалась из-за нежелательных явлений у 52% (28 из 54) пациентов, рандомизированных для приема тетрабеназин.

В 12-недельном рандомизированном контролируемом исследовании тетрабеназина нежелательные явления, указывающие на паркинсонизм (например, паркинсонизм, брадикинезия, гипертония, ригидность), наблюдали у 15% пациентов, использующих тетрабеназин, по сравнению с 0% пациентов с плацебо.

Предупреждение и профилактика приводят к риску дисфагии, лежащему в основе симптома HD и известному побочному эффекту уменьшенной допаминергической нейротрансмиссии. Хотя в 12-

недельном исследовании сообщалось о низкой степени дисфагии, в открытых исследованиях дисфагия наблюдалась у 8%-10% пациентов, подвергнутых лечению тетрабеназином, включая некоторые случаи, связанные с аспирационной пневмонией. Неясно, связаны ли эти случаи с лечением, однако FDA выразила обеспокоенность тем, что явления дисфагии, которые могут иметь разрушительные клинические последствия, могут быть значительно недооценены NDA тетрабеназина. Следует отметить, что в ретроспективном исследовании 98 пациентов, подвергнутых лечению тетрабеназином гиперкинетического движения, расстройств наблюдалась у 19% пациентов.

При 50 мг тетрабеназин вызывал среднее увеличение интервала QTc приблизительно на 8 мс (90% двухсторонний доверительный интервал [CI]: 5, 10, 4 мс).

Профиль безопасности тетрабеназина, наблюдаемый в 12недельном контролируемом исследовании, отражен в инструкции о
применении, как изложено ниже.

Таблица 13: Возникновение в результате лечения нежелательной реакции у пациентов, подвергнутых лечению тетрабензазином, проявлялось с большей частотой, чем при использовании плацебо, в 12-недельном, двойном слепом, плацебо-контролируемом испытании тетрабензазина

СИСТЕМА ОРГАНИЗМА	Предпочтительный	Тетрабеназин	Плацеб
	термин	(N=54)	0
		n (응)	(N=30)
			n (용)
ПСИХИАТРИЧЕСКИЕ	Седация/сонливость	17 (31)	1 (3)
РАССТРОЙСТВА	Бессонница	12 (22)	0
	Депрессия	10 (19)	0
	Тревога/усиленное	8 (15)	1 (3)
	беспокойство		
	Раздражительность	5 (9)	1 (3)
	Снижение аппетита	2 (4)	0
	Навязчивая реакция	2 (4)	0
ЦЕНТРАЛЬНАЯ И	Акатизия	10 (19)	0
ПЕРИФЕРИЧЕСКАЯ	Проблемы удержания	5 (9)	0
НЕРВНАЯ СИСТЕМА	равновесия		
	Паркинсонизм/брадикин	5 (9)	0
	езия		
	Головокружение	2 (4)	0
	Дизартрия	2 (4)	0
	Неустойчивая походка	2 (4)	0

	- Головная боль	2 (4)	1 (3)
РАССТРОЙСТВА	Тошнота	7 (13)	2 (7)
ЖЕЛУДОЧНО-	Рвота	3 (6)	1 (3)
КИШЕЧНОЙ СИСТЕМЫ			
ОРГАНИЗМ В ЦЕЛОМ	Усталость	12 (22)	4 (13)
	Падение	8 (15)	4 (13)
ОБЩИЕ	Скальпированная рана	3 (6)	0
	(головы)		
	ЭКХИМОЗ	3 (6)	0
ЗАБОЛЕВАНИЯ	Инфекция верхних	6 (11)	2 (7)
ДЫХАТЕЛЬНОЙ	дыхательных путей		
СИСТЕМЫ	Сбивчивое дыхание	2 (4)	0
	Бронхит	2 (4)	0
РАССТРОЙСТВА	расстройство	2 (4)	0
МОЧЕВЫДЕЛИТЕЛЬНОЙ	мочеиспускания		
СИСТЕМЫ			

По сравнению с Деутетрабеназином, тетрабеназин, как представляется, вызывает больше побочных эффектов.

ARC-HD

Во втором клиническом испытании был применен метод перехода пациентов с адекватным контролем хореи с применением тетрабеназина на лечение Деутетрабеназином. Альтернативой для снижения хореи в болезни Хантингтона (ARC-HD) было открытое, несравнительное исследование, в котором объекты с явной НD, которые получали одобренные FDA дозы тетрабеназина для лечения хореи или успешно завершили First-HD, были приглашены к участию.

Таким образом, исследование состояло из двух когорт. (75 когорта объектов) успешно Дополнительная завершила исследование First-HD, описанное выше, в том числе однонедельное вымывание; Когорта переключения (37 объектов) переключалась в течение ночи со стабильного дозирования (≥8 недель) тетрабеназина Деутетрабеназин по методу перехода, разработанному на достижения сравнительного системного воздействия суммарных β. метаболитов И Другие ключевые критерии включения исследования включали: диагностирование явной HD, чем свидетельствуют характерные особенности моторики обследовании; документально подтвержденный расширенный повтор цитозин аденин гуанин (CAG) (≥37) и оценка по шкале общей функциональной способности (TFC) ≥5 во время или до скрининга;

возможность передвигаться без посторонней помощи по меньшей мере на 20 ярдов (допускаются вспомогательные устройства, такие как ходунки или трости); и у объекта есть надежный опекун, который взаимодействует с объектом каждый день, контролирует введение исследуемого лекарственного средства, обеспечивает присутствие визитах исследования и участвует на В оценках, необходимости. Ключевые критерии исключения включали тяжелые не подвергавшиеся лечению ИЛИ перенесенные психиатрические заболевания (например, депрессия) при скрининге или на исходном уровне; прием сопутствующих антагонистов рецептора допамина, агонистов допамина, леводопы, резерпина, антагонистов рецептора N-метил-D-аспартата или ингибиторов моноаминоксидазы в течение 30 дней после скрининга или исходного уровня; и оценка ≥11 по субшкале депрессии госпитальной шкалы тревожности и депрессии (HADS), оценка ≥11 в вопроснике о нарушении глотания (SDQ) или по унифицированной шкале оценки болезни Паркинсона (UPDRS) оценка дизартрии ≥3 при скрининге или на исходном уровне.

Участниками были 58% мужчин, 95% белых и имели средний возраст 54 года. Средняя оценка (SD) по шкале ТМС на исходном уровне составила 12,2 (4,6), а средняя (SD) длина повтора САG составила 44 (3,7)

План исследования

Руководство для исследователей по переходу объектов ОТ стабильных доз тетрабеназина на Деутетрабеназин в исследовании Switch ARC-HD было разработано с целью минимизации риска того, что переход дозы приведет к потере эффективности или увеличению нежелательных явлений. Применяемый метод перехода основывался на моделировании и симуляции фармакокинетических данных Фазы 1 для тетрабеназина. Деутетрабеназина И Цель фармакокинетического заключалась в TOM, чтобы идентифицировать начальный режим дозирования Деутетрабеназина, который, как прогнозируется, обеспечивает воздействие при установившемся состоянии активных lphaи β - метаболитов, и которое меньше или равно прогнозируемой AUC при установившемся состоянии активных альфа- и бета-метаболитов тетрабеназина, но с более низкой Стах.

В одноцентровом открытом перекрестном клиническом исследовании Фазы 1 каждый из 24 объектов – здоровых добровольцев, получал однократные дозы 25 мг тетрабеназина и 15 мг Деутетрабеназина. Одной из целей клинического испытания было оценить и сравнить безопасность Деутетрабеназина относительно тетрабеназина.

Объекты в когорте переключения завершили полную оценку скрининга. Объекты, которые имели право на участие исследовании, впоследствии были переведены со схемы приема дозы тетрабеназина на схему приема Деутетрабеназина, которая, прогнозам, была сопоставима с существующей схемой тетрабеназина. Объекты принимали тетрабеназин по существующей схеме в течение ночи дня 0 и переключались на назначенную им схему Деутетрабеназина на следующее утро (День 1 исследования). Начальная доза была основана на методе перехода, определяемом фармакокинетическим сравнением Фазы 1 Деутетрабеназина тетрабеназина, предполагая, что начальная доза Деутетрабеназина составляет приблизительно 50% от существующей дозы тетрабеназина (Таблица 15). После первой недели лечения дозу Деутетрабеназина разрешалось скорректировать вверх или вниз один раз в неделю с шагом 6 мг/сутки до тех пор, пока не идентифицировали дозу, которая адекватно контролирует хорею, у объекта был установлен определяющий протокол, «клинически значимое» нежелательное явление или максимальную допустимую дозу. Исследователь опекуном определял, когда консультации С объектом и достигнут адекватный уровень контроля хореи. Если у объекта наблюдалось «клинически значимое» нежелательное явление, Деутетрабеназином, то исследователь определял, связанное с требуется ли снижение дозы или прекращение приема.

Таблица 15. Метод перехода пациентов с терапии тетрабеназина на терапию Деутетрабеназином

Входящая		Начальный	общий	
общая	Поиодина общая	суточный	режим	Последующий
суточная	Начальная общая	приема		режим приема
Iπ∩pa	суточная доза деутетрабеназина	деутетраб	еназина	деутетрабенази
тетрабеназин	деутетраоеназина	Утренняя	Вечерняя	на
а		доза	доза	

12,5 мг	6 мг	6 мг		Доза
25 мг	12 мг	6 мг	6 мг	скорректирована
37,5 мг	18 мг	9 мг	i	вверх или вниз
50 мг	24 мг	12 мг	T C 1V11	(приращение б
62,5 мг	30 мг	15 мг	TO MIT.	мг/сутки один
75 мг	36 мг	18 мг	IT & MI,	раз в неделю)
87,5 мг	42 мг	21 мг	I∠⊥ MΓ	для достижения дозы, которая
100 мг	48 мг	24 мг	24	адекватно
			!	контролирует хорею

Объекты в дополнительной когорте завершили 1-недельное вымывание в заключении First-HD, во время которого средняя оценка по шкале ТМС вернулась к исходному уровню. Дозу Деутетрабеназина для этих объектов титровали от начальной дозы 6 мг в сутки до дозы, которая контролировала хорею и хорошо переносилась.

Для обеих когорт использовали пероральные таблетки дозой 6 мг, 9 мг и 12 мг. Дозы 12 мг и выше вводили с помощью двух разделенных доз приблизительно с интервалом 10 часов. Все схемы исследуемого лечения вводили перорально во время еды. Максимальную общую суточную дозу Деутетрабеназина устанавливали на уровне 72 мг в сутки, кроме случаев, когда объект получал сильный ингибитор СҮР2D6 (например, пароксетин), и в случае которого максимальная общая суточная доза составляла 36 мг.

Объекты присутствовали на регулярных визитах в клинику для оценки безопасности И установления оптимальной Исследователь на консультации с объектом и опекуном определял, когда достигался адекватный уровень контроля хореи; дозу DTBZ повышать еженедельно до тех пор, пока не можно было адекватного контроля хореи, у объекта был установлен протокол, определяющий клинически значимое нежелательное явление ИЛИ максимальную допустимую дозу. При долгосрочном лечении у всех пациентов был постоянный контакт с местом исследования для оценки безопасности и контроля хореи. Долгосрочное лечение будет тех пор, пока Деутетрабеназин продолжаться до не коммерчески доступным в США

Всего 37 объектов с хореей, связанной с HD, которая

контролировалась тетрабеназином, которые переведены с лечения тетрабеназином на лечение Деутетрабеназином в ARC-HD Switch, были включены в анализ, проведенный для оценки поддержания контроля хореи после перевода на прием другого лекарственного средства. Каждого из объектов, включенных анализ, переводили с лечения тетрабеназином на суточную дозу Деутетрабеназина, который вводили два раза день, ЧТО составляло приблизительно 30% - 50% от их предыдущей общей суточной дозы тетрабеназина.

Результаты

Доза и эффективность. Учитывая различия в предшествующей терапии и ожидаемые изменения в контроле хореи после начала терапии Деутетрабеназином в двух когортах, данные эффективности суммировали отдельно для этих двух групп. Данные от двух когорт приведены ниже до Недели 15. Поскольку это исследование продолжается, данные последующих недель все еще собираются и анализируются, а результаты включают слишком мало пациентов для проведения значимых выводов на данном этапе.

Доза - Когорта переключения. Средняя доза ТВZ на исходном уровне составляла 42 мг, а после ночного переключения средняя доза деутетрабеназина составляла 20 мг. Средние суточные дозы деутетрабеназина после переключения из ТВZ приведены ниже в Таблице 15.

Таблица 15: Доза ТВZ на исходном уровне и перевод на дозу DTBZ и титрование

	Доза ТВZ	Суточная	доза DTBZ	(MT)	
статистика	на исходном уровне (мг)	День 1 - Неделя 1	Неделя 4	Неделя 8	Неделя 15
N	37	37	36	22	15
Средняя	42,1	20,3	29 , 7	33 , 5	36 , 0
доза (SD)	(19 , 58)	(10,23)	(10,44)	(11 , 36)	(14 , 70)

Доза - Дополнительная когорта. Средние суточные дозы деутетрабеназина после вымывания и начальные дозы 6 мг/сутки приведены ниже в Таблице 16.

Таблица 16: Титрование суточной дозы DTBZ

		Суточная доз	а DTBZ (мг)	
статистика	Неделя 2	Неделя 4	Неделя 8	Неделя 15
N	62	56	44	34
Средняя доза (SD)	11,8 (1,07)	24,2 (4,57)	38,9 (11,09)	41,1 (9,24)
Минимум, Максимум	6, 12	6, 36	6, 48	18, 48

Шкала оценки общей максимальной хореи (ТМС) - когорта переключения. Через неделю после перевода на деутетрабеназин в время, когда объекты все еще получали начальную общую суточную дозу деутетрабеназина, средняя оценка общей хореи уменьшилась приблизительно на один пункт от исходного уровня (среднее изменение ± стандартная ошибка [SE] от исходного уровня составило – 0.72 ± 2.6), что указывает на то, что у деутетрабеназина сохраняется контроль хореи у этих объектов. Подгруппа из 35 объектов также оценивали хорею через четыре недели после перевода на деутетрабеназин. В этом наборе объектов среднее (\pm SE) изменение от исходного уровня составляло - 0,7 \pm 3,0 на неделе 4, что обеспечивало дополнительную демонстрацию поддержания контроля хореи. Кроме того, данные по 21 пациенту были доступны на неделе 8; эти данные продемонстрировали изменение от исходного уровня $-1,9\pm3,5$ единиц по шкале ТМС; на неделе 15, -1,2 \pm 4,1 единицы. Результаты приведены ниже в Таблице 17. Краткое описание изменения наблюдаемой средней оценки хореи, и средняя суточная доза тетрабеназина или деутетрабеназина, соответствующая оценке хореи, представлена на Фигуре 6.

Таблица 17: Оценка общей максимальной хореи (когорта переключения)

		Общий макс	Общий максимальный показатель			
			хореи			
		Сполиос		Среднее (SD)		
Момент времени	N	Среднее значение	N	изменение от	p-	
		(SD)		исходного	значениеª	
		(3D)		уровня		
исходный	37	12 , 47				
уровень	3 /	(5 , 26)				
Неделя 1	37	11,76	37	-0 , 72 (2 , 59)	0,1007	

		(5 , 11)			
Неделя 4	36	11,86 (5,23)	36	-0,74 (3,01)	0,1507
Неделя 8	21	10,10 (5,56)	21	-1,86 (3,52)	0 , 0252
Неделя 15	15	10,87 (5,99)	15	-1,17 (4,07)	0,2850

Общая максимальная хорея (ТМС) — дополнительная (Rollover) когорта. На 2-й неделе наблюдали статистически значимое среднее (SD) снижение от исходного уровня на 1,9 (3,0) единиц (р <0,0001). Этот эффект сохранялся в течение 15-й недели, когда среднее (SD) снижение от исходного уровня составило 4,5 (5,0) единиц (р=0,0001). Эти результаты согласуются с результатами, полученными для DTBZ в First-HD. Результаты приведены ниже в Таблице 18.

Таблица 18: Оценка общей максимальной хореи (дополнительная когорта)

		Общий макс:	Общий максимальный балл хореи				
Момент времени	N	Среднее значение (SD)	N	Среднее (SD) изменение от исходного уровня	р- значение ^а		
Исходный уровень	71	12,0 (4,25)					
Неделя 2	61	10,1 (3,41)	58	-1,9 (2,95)	<0,0001		
Неделя 4	55	9,8 (3,69)	52	-2,5 (3,21)	<0,0001		
Неделя 8	43	7 , 9 (3 , 91)	40	-4,5 (3,34)	<0,0001		
Неделя 15	34	7 , 9 (4 , 05)	33	-4,5 (4,04)	<0,0001		

Оценка общей двигательной активности (TMS) – когорта переключения. Кроме того, общие двигательные симптомы, оцениваемые с помощью TMS, поддерживались после перевода доз и, как представляется, улучшались на неделе 8, как показано с помощью среднего (SD) изменения относительно исходного уровня в TMS -3,7 (7,8). Результаты приведены ниже в Таблице 19.

Таблица 19: Оценка общей двигательной активности с течением времени (когорта переключения)

		Общий пока	Общий показатель двигательной				
			активности				
Момент времени	N	Среднее значение (SD)	N	Среднее (SD) изменение от исходного уровня	р- значение а		
исходный уровень	37	38,49 (18,679)	_	_	_		
1 неделя	37	36,35 (18,043)	37	-2,14 (5,414)	0,0218		
4 неделя	36	37 , 14 (19 , 516)	36	-1,85 (8,419)	0,1966		
8 неделя	24	34,58 (18,268)	24	-3,73 (7,787)	0,0279		
15 неделя	15	35,00 (22,984)	15	-1,93 (10,910)	0,5037		

Краткое изложение изменения наблюдаемой средней оценки хореи, и средняя суточная доза тетрабеназина или деутетрабеназина, соответствующая оценке хореи, представлены на Фигуре 7.

Оценка общей двигательной активности (ТМS) – дополнительная когорта. Статистически значимое среднее снижение ТМS по сравнению с исходным уровнем наблюдали уже на неделе 2 (3,9 единицы, р <0,0001) и оно сохранялось до недели 15 (8,0 единиц, p=0,0001). Результаты приведены ниже в Таблице 20.

Таблица 20: Оценка общей двигательной активности (дополнительная когорта)

		Общий показа ак			
Момент времени	N	Среднее значение (SD)	N	Среднее (SD) изменение от исходного уровня	р- значение ^а
исходный уровень	71	35,3 (16,34)			
2 Неделя	61	32,4 (15,23)	58	-3 , 9 (6 , 67)	<0,0001
4 неделя	55	32,1 (16,84)	52	-5 , 9 (7 , 88)	<0,0001
8 неделя	43	31,0 (18,07)	40	-8,3 (8,58)	<0,0001
15 неделя	35	30,5 (17,70)	33	-8,0 (8,41)	<0,0001

Тот факт, что среднее улучшение TMS ((-3,7 единиц на 8-й неделе в когорте переключения и -8 единиц на 15-й неделе в дополнительной когорте) было больше по величине, чем среднее

улучшение оценки по шкале ТМС (-1,9) единиц на 8-й неделе в когорте переключения и -4,5 единиц на неделе 15 в дополнительной когорте) предполагает преимущество лечения DTBZ при других моторных симптомах HD в дополнение к снижению хореи.

Ожидается, что другие дейтерий-замещенные тетрабеназины и валбеназины будут эффективны при лечении хореи и других симптомов, связанных с болезнью Хантингтона и другими двигательными расстройствами и патологическими непроизвольными движениями в целом.

Нежелательные явления. DTBZ, как правило, хорошо переносится, и результаты безопасности как в дополнительных когортах, так и в когортах переключения согласуются с профилем безопасности, наблюдаемым в First-HD.

В дополнительной когорте 39 (52,0%) объекты испытывали АЕ, NGII MOTE AEоценивались как легкие или умеренные интенсивности у 36 (92,3%) из этих 39 объектов. Наиболее распространенными АЕ в дополнительной когорте были падение (10 объектов, [13%]), сонливость (6 [8%]), депрессия (6 [8%]) и (6 [8%]). Аналогичный процент объектов бессонница В дополнительной когорте испытывал АЕ с 1 по 8 неделю (45,3%) по сравнению с 8-й неделей до визита даты завершения сбора данных (43,2%). Пять объектов имели АЕ, которые приводили к снижению дозы или к приостановке приема дозы. Три объекта испытывали серьезные АЕ (тревогу, большую депрессию, суицидальные мысли, обезвоживание, энцефалопатию и суицидальную депрессию), причем одно из этих серьезных АЕ (большая депрессия) привело к выводу из исследования. Три дополнительных объекта отказались исследования из-за АЕ (ухудшение хореи, суицидальные мысли и депрессия).

В когорте переключения 21 (56,8%) объект испытывал по меньшей мере одно АЕ, при этом АЕ оценивались от легких к умеренным по интенсивности для 20 (95,2%) из 21 пациента. Наиболее распространенными АЕ в когорте переключения были сонливость (9 объектов [24%]), тревога (3 [8%]) и падение (3 [8%]). Большинство из этих общих явлений произошло в течение первых 8 недель исследования (22 объекта когорты переключения

достигли 8-й недели к моменту визита завершения сбора данных). Наиболее распространенные АЕ происходили с аналогичными показателями, начиная с дня 1 всю неделю 1, с недели 2 по неделю 4 и с недели 5 по неделю 8. Не было никаких нежелательных явлений хореи или ухудшения хореи в течение отчетного периода, в том числе в первую неделю после перевода с тетрабеназина на деутетрабеназин. Два объекта испытывали серьезные АЕ (пневмонию и обезвоживание), ни один объект не выходил из исследования изза АЕ, а у четырех объектов было АЕ, которое привело к уменьшению дозы или к приостановке приема дозы.

Не было очевидного увеличения общей распространенности АЕ у пациентов с нарушением метаболизма СҮР2D6 (включая объектов, использующих сильный ингибитор СҮР2D6 и слабые метаболизаторы СҮР2D6).

Часто встречающиеся во время лечения АЕ, которые определяются как явления, происходящие, по меньшей мере, у 4%объектов во все периоды времени в любой когорте, суммированы ниже в Таблице 21. Наиболее распространенные АЕ в течение всего периода лечения в дополнительной когорте были снижены (10 объектов, [13,3%]), сонливость (6 [8,0%]), депрессия (8 [10,7%]) и бессонница (6 [8,0%]). Наиболее распространенные АЕ в течение всего периода лечения в когорте переключения падали (3 объекта, [8,1%]), сонливость (9 [24,3%], но большинство из них были временными и не требовали корректировки дозы), депрессия (8 [10,78]) и тревожность (3 [8,18]). Наблюдаемые типы общих были нежелательных явлений совместимы С теми, наблюдались при лечении деутетрабеназином в First-HD. Падения трудно оценить в этой популяции исследования с хореей и HD; большинство падений не считалось связанным с исследуемым лекарственным средством.

Таблица 21. ТЕАЕ, встречающиеся, по меньшей мере, у 4% объектов в любой когорте

Событие	Дополнительная	Когорта
	когорта	переключения
	(N=75)	(N=37)
	n (용)	n (용)
Падение	10 (13,3)	3 (8,1)

Депрессия а	8 (10,7)	2 (5,4)
Сонливость	6 (8,0)	9 (24,3)
Бессонница	6 (8,0)	1 (2,7)
Понос	4 (5,3)	2 (5,4)
тревожность	3 (4,0)	3 (8,1)
Запор	3 (4,0)	2 (5,4)
Сухость во рту	3 (4,0)	2 (5,4)
Раздражительность	3 (4,0)	2 (5,4)
Рвота	3 (4,0)	1 (2,7)
Усталость	3 (4,0)	1 (2,7)
Расстройство сна	3 (4,0)	0
назофарингит	2 (2,7)	2 (5,4)
Дезориентация	0	2 (5,4)

Дополнительные показатели безопасности. Шкалы безопасности были включены в план исследования для мониторинга субклинической токсичности, связанной с лечением деутерабеназином. Они включали наблюдаемые значения и изменения в UHDRS, SDQ, в опроснике UPDRS по дизартрии, шкале Барнса оценки акатизии (BARS), HADS, шкале сонливости Эпворта (ESS), колумбийской шкале оценки серьезности суицидальных намерений (C-SSRS) и Монреальской когнитивной оценке (MoCA $^{\circ}$). Общий анализ шкал безопасности не показал повышенного риска лечения деутетрабеназином до недели 28, соответствующей дате завершения сбора данных ДЛЯ OTOTE исследования. Восемь пациентов из дополнительной когорты имели явное снижение в двух из четырех когнитивных показателей (МоСА и задача на вербальную беглость) на 28-й неделе. Эти изменения часто были связаны с АЕ (например, сонливость, усталость, инфекция мочевых путей) и, как правило, не были связаны с пониженной эффективностью функциональных мер. В ходе исследования не наблюдали клинически значимых изменений жизненно важных показателей, ЭКГ или клинических лабораторных оценок. Что касается массы тела, от исходного уровня до 15-й недели, то масса тела увеличивалась в дополнительной когорте и минимально изменялась в когорте переключения. После 15-й недели наблюдали тенденцию к потере массы на 28-й неделе в обеих когортах (дополнительная когорта, 1,4 кг, когорта переключения 1,9 кг), однако уменьшение числа объектов, достигших рубежа Недели 28, ограничивает интерпретацию этих результатов.

В совокупности результаты этого исследования подтверждают эффективность деутетрабеназина в качестве эффективного терапевтического варианта с благоприятным профилем безопасности для лечения хореи, связанной с HD. Полученные результаты подтверждают безопасность ночного перевода с TBZ на прогностическую AUC-подобранную дозу деутерабеназина, которая может быть достигнута без потери контроля хореи.

Поздняя дискинезия

несравнительное исследование, в котором участвовали объекты мужчины и женщины с индуцированной лекарственным средством поздней дискинезией (TD) в форме от до тяжелой, проводили для оценки безопасности переносимости долгосрочной поддерживающей ДЛЯ оценки эффективности долгосрочной деутетрабеназина И поддерживающей терапии деутетрабеназина для снижения патологических непроизвольных движений TD.

План исследования. Критерии включения включали: возраст по меньшей мере 18 лет; успешное завершение предыдущего контролируемого исследования деутетрабеназина формы TD от умеренной до тяжелой; в анамнезе использование антагониста рецептора допамина в течение как минимум 3 месяцев (или 1 месяц у объектов 60 лет и старше); клинический диагноз TD и наличие симптомов в течение по меньшей мере 3 месяцев; для объектов с имеющимися психическими заболеваниями:

психиатрически стабильный и без изменений в приеме психоактивных лекарственных средств в течение 30 дней до скрининга (45 дней для антидепрессантов);

объекты на долгосрочно действующих (депо) лекарственных средствах находились на стабильной терапии (доза, частота) в течение ≥ 3 месяцев до скрининга; и

объект имеет психиатра, который осведомлен об участии объекта в испытании и не ожидает каких-либо изменений в схеме лечения объекта (лекарственное средство, доза, частота) в течение следующих 3 месяцев;

история соблюдения предписанных лекарственных средств; способность глотать исследуемое лекарственное средство целиком; живет в стабильном окружении и имеет соответствующий надзор,

когда необходимо соблюдать все процедуры исследования, присутствовать на всех визитах исследования и безопасно участвовать в испытании; достаточные навыки чтения, чтобы осмыслить оценочные шкалы, заполняемые объектами; женщины-объекты детородного потенциала согласны использовать один из следующих приемлемых методов контрацепции, начиная от момента скрининга до завершения исследования, если они сексуально активны:

IUD или внутриматочную систему в течение по меньшей мере 3 месяцев до скрининга;

объект или партнер, использующий барьерный метод со спермицидом в период скрининга и до завершения исследования;

У партнера есть задокументированная вазектомия > 6 месяцев до включения в исследование; или

Стабильная гормональная контрацепция (с одобренной пероральной, трансдермальной или депо-схемой) в течение по меньшей мере 3 месяцев до скрининга.

Критерии исключения включали: объект получал тетрабеназин в течение 7 дней начала исследования или любое из следующих лекарственных средств в течение 30 дней начала исследования: резерпин, α -метил-р-тирозин (AMPT), ботулинический токсин (в течение 3 месяцев после начала исследования) и лекарственные с сильной антихолинергической активностью средства (тригексифенидил, бензтропин, орфенадрин, проциклидин метоклопрамид, прометазин, прохлорперазин, стимуляторы (т. е. метилфенидат, амфетамин/декстроамфетамин, лиздексамфетамин и т. д.), ингибиторы моноаминоксидазы и (MAOI), агонисты леводопы или допамина; объект имеет неврологическое состояние, отличное от TD, которое может мешать оценке тяжести дискинезий; серьезные не подвергнутые лечению или перенесенные психиатрические заболевания на момент начала исследования; активные суицидальные идеи на момент начала исследования; история любого из следующих действий в течение 6 месяцев с момент начала исследования: предыдущее намерение действовать по суицидальным намерениям с конкретным планом (положительный ответ

на вопрос 5 по C-SSRS), независимо от уровня амбивалентности во суицидального мышления, предыдущие подготовительные действия суицидального характера или суицидальное поведение или фактическую, предыдущую прерванную или сорванную попытку суицида; оценка ≥11 в субшкале депрессии госпитальной шкалы тревожности и депрессии (HADS) на момент начала исследования; объект является инвалидом или имеет признаки слабоумия; объект имеет нестабильные или серьезные медицинские заболевания на момент начала исследования; история (в течение 3 месяцев) или наличие агрессивного поведения; Значение QTcF> 450 мс (мужчины) или> 460 мс (женщины) или> 480 мс (с блоком ответвления правого пучка [RBBB]) на электрокардиограмме (ЭКГ) с 12-отведениями на начала исследования; доказательство печеночной недостаточности при скрининге, которое выявлено с помощью: аспартат-трансаминазы (AST) или аланинаминотрансферазы (ALT)> в 2,5 раза превышающей верхний предел нормального уровня (ULN), щелочной фосфатазы (ALP) или общего билирубина (TBil) > в 2 раза больше ULN (но объекты с синдромом Гильберта имеют право участвовать, если они одобрены медицинским обследованием, объекты с отклонениями в двух или более из этих аналитов (AST, ALT, ALP, TBil) должны быть одобрены Медицинским осмотром для включения), и протромбиновое время пролонгировано C; положительный поверхностный антиген гепатита В (HBsAg); значительного нарушения функции свидетельство почек скрининге, выявленное с помощью клиренса креатинина <50 мл/мин, Кокрофта-Голта; известная оценкам формулы аллергия тетрабеназин или на любой из компонентов деутетрабеназина; участвовал В исследовании, посвященном исследованию лекарственных средств ИЛИ устройств (за исключением исследования, используемого для лечения деутетрабеназина), и получал исследуемый препарат в течение 30 дней (или 5 периодов полужизни лекарственного средства) С момента начала исследования, в зависимости от того, что более продолжительно; объект является беременным или кормит грудью на момент начала исследования; и в настоящее время используют незаконные

препараты на момент начала исследования.

Таблетки дозирования. деутетрабеназина были 9, 12, 15 и представлены в дозах 6, 18 $ext{M}\Gamma$. время корректировки/титрования дозы деутетрабеназин поставлялся блистерных упаковках на неделю. В течение долгосрочного лечения деутетраеназин будет поставляться в емкостях, рассчитанных на 30 единиц. Исследуемое лекарственное средство вводили следующим образом. Все режимы лечения вводили два раза в день (BID) с пищей, приблизительно с интервалом 10 часов в течение дня. Начальная доза представляла собой деутетрабеназин 12 мг/сутки (6 BID) независимо от предыдущего лечения в первоначальном исследовании. Оценка предыдущего лечения из первоначального исследования оставалась слепой. Максимальная общая суточная доза 48 мг/сутки (24)деутетрабеназина составляла $M\Gamma$ исключением случаев, когда объект был на сильном ингибиторе СҮР2D6 (пароксетин, флуоксетин или бупропион), в случае которого составляет максимальная общая суточная доза 36 мг/сутки. Суточные дозы до 36 мг/сутки назначали в виде одной таблетки BID, тогда как суточные дозы 42 мг/сутки и 48 мг/сутки назначали в виде двух таблеток BID. Во время периода титрования дозу деутетрабеназина следует повышать еженедельно с приращениями по 6 мг в сутки до тех пор, пока 1) не будет адекватного контроля над дискинезией; 2) объект не будет испытывать определенное протоколом клинически значимое АЕ (определенное как относящееся к исследуемому лекарственному средству, и либо а) умеренное или тяжелое по интенсивности, либо b) соответствует критериям SAE); будет достигнута максимальная допустимая доза. 3) объект испытывал клинически значимое AE, относящееся К деутетрабеназину, TO исследователь определял, требуется ЛИ снижение дозы или приостановка приема дозы.

Долгосрочное лечение. Для всех объектов, участвующих в долгосрочном периоде лечения, доза деутетрабеназина может регулироваться (вверх или вниз) с шагом 6 мг в сутки, если необходимо, для оптимизации контроля дискинезии при минимизации АЕ. Однако такие изменения дозы могут происходить не чаще одного раза в неделю.

(до 6 недель). Объекты, титрования завершившие первоначальное исследование, имели право участвовать этом исследовании после 1-недельного периода вымывания окончательной оценки. Поскольку объекты прекратили исследование лекарственного средства или плацебо в течение 1 недели, ими было проведено титрование дозы деутетрабеназина в этом исследовании. Во время титрования исследователь при консультации с объектом определял, когда был достигнут адекватный уровень контроля над дискинезией. Дозу деутетрабеназина регулировали (вверх или вниз) с шагом 6 мг в сутки до одного раза в неделю до тех пор, пока не достигали адекватного контроля дискинезии, клинически значимого нежелательного явления, связанного с исследуемым лекарственным средством, (либо а) умеренное, либо тяжелое по интенсивности, серьезное нежелательное явление), или максимальной допустимой дозы. Если объект испытывал клинически значимое АЕ, относящееся к деутетрабеназину, то исследователь определял, необходимо ли снижение дозы или приостановка приема. Объекты имели телефонный контакт на Неделе 1 и визит в клинику на Неделе 2, чтобы оценить безопасность и установить дозу исследуемого лекарственного средства, которая адекватно контролировала дискинезию и хорошо переносилась. Хотя объекты вступили в период долгосрочного лечения после недели титрование продолжалось до недели 6, чтобы оптимизировать дозу.

Долгосрочный период лечения (до 52 недель). Во время долгосрочного лечения объекты будут продолжать титрование до Недели 6. В течение этого периода со всеми объектами свяжутся по телефону на Неделе 3 (первая неделя долгосрочного периода лечения) и неделе 5, и они вернутся в клинику на неделе 4, 6, 15, 28, 41 и 54 для оценки безопасности и контроля дискинезии. Объекты, которые не достигли уровня дозы, который бы адекватно контролировал дискинезию и хорошо переносился к моменту визита Недели 6, должны иметь незапланированные визиты или телефонные контакты для дальнейшей корректировки их дозы вверх или вниз. Взаимодействие с клиническим учреждением для корректировки дозы должно чередоваться между телефонными контактами и визитами в клинику. При долгосрочном лечении дополнительные регулировки

дозы деутетрабеназина могут быть сделаны, если необходимо, но не чаще, чем раз в неделю, и только с шагом 6 мг в сутки. Корректировка дозы должна основываться на всей доступной информации, в том числе на отчетах объектов и опекунов (если это необходимо) об АЕ и контроле над дискинезией, и информации из оценочных шкал и оценок безопасности, когда они доступны.

Последующее наблюдение безопасности после Bce лечения. объекты прекратят прием исследуемого лекарственного средства в визит Недели 54 и возвратятся для их конечного визита в клинику на Неделе 55 для оценки безопасности, контроля дискинезии моторной функции. В течение этого 1-недельного периода вымывания объекты не должны принимать запрещенные сопутствующие лекарственные средства. Объекты также будут иметь последующий телефонный контакт на неделе 58, через четыре недели после последней дозы исследуемого лекарственного средства, для оценки АЕ и сопутствующего использования лекарственных средств.

Конечные критерии оценки безопасности. Безопасность И переносимость будут оцениваться на протяжении всего исследования путем мониторинга следующих параметров: нежелательные явления (АЕ), клинические лабораторные анализы, физический OCMOTP, жизненно важные показатели, ЭКГ в 12 отведениях, унифицированная шкала оценки болезни Паркинсона (UPDRS) Часть III (обследование моторики), Шкала Барнса оценки акатизии (BARS), госпитальная шкала оценки тревожности и депрессии (HADS), Колумбийская шкала серьезности суицидальных намерений (C-SSRS), сонливости Эпворта (ESS) и Монреальская когнитивная оценка (MoCA ©).

Критерии конечной оценки эффективности. Для оценки эффективности использовали или будут использовать показатели: изменение шкалы оценки патологического непроизвольного движения (AIMS) (пункты 1-7) от момента начала исследования до окончания долгосрочной терапии (неделя 54), которое оценивали с помощью слепой централизованной видеооценки; доля объектов, которые достигли эффекта в лечении в конце долгосрочной терапии (неделя 54), на основе клинического общего

впечатления об изменениях (CGIC) (в котором эффект лечения определяется как сильное улучшение или очень сильное улучшение); изменение в модифицированной шкале краниальной и цервикальной дистонии (CDQ-24) от момента начала исследования до конца долгосрочной терапии (неделя 54); доля объектов, у которых 50% или более снижения показателя AIMS \circ T момента начала исследования до конца долгосрочной терапии (Неделя 54); доля объектов, которые достигли эффекта в лечении в конце 54), долгосрочной терапии (неделя основанная на общем впечатлении о динамике состояния пациента (PGIC) (в котором эффект лечения определяется как сильное улучшение или очень сильное улучшение); процентное изменение в оценке AIMS момента начала этого исследования до конца долгосрочной терапии (неделя 54); и на основании изменения оценки AIMS от момента начала этого исследования до окончания долгосрочной (неделя 54), как оценивается по слепой централизованной видеооценке, совокупная доля респондентов варьируется от 10% улучшения относительно момента начала исследования 90% относительно момента начала исследования с шагом в 10 процентных пунктов.

Результаты. Результаты приведены на Фигуре 9, которая демонстрирует, что к 6-й неделе исследования более 50% объектов имели сильное улучшение или очень сильное улучшение в соответствии с PGIC и CGIC.

ARM-TD

Было разработано и проведено дополнительное клиническое исследование «с целью сокращения движений в поздней дискинезии» (ARM-TD) для оценки эффективности SD-809 (деутетрабеназин) при лечении поздней дискинезии в форме от умеренной до тяжелой. Исследование ARM-TD было 1:1 рандомизированным, двойным слепым, плацебо-контролируемым, параллельным групповым исследованием 117 пациентов в целом (из них 104 пациента, завершивших испытание) с формой поздней дискинезии от умеренной до тяжелой.

Объекты были отобраны для включения в исследование следующим образом. Критерии включения включали: возраст от 18 до 75 лет включительно; в анамнезе история применения антагониста

рецептора допамина в течение по меньшей мере 3 месяцев (или 1 месяц у объектов 60 лет и старше); клинический диагноз ТD, и по меньшей мере 3 месяцев наличие симптомов в течение скрининга; Симптомы TDбеспокоят объекта ИЛИ вызывают функциональное ухудшение; при обследовании в момент визита в начале исследования у объекта имеются умеренные или тяжелые патологические движения, которые, по мнению исследователя, основаны на пункте 8 AIMS и суммарном контрольном значении AIMS (≥ 6) (в соответствии с пунктами 1-7) по оценке ответственного объектов С исследователя; ДЛЯ имеющимися психическим заболеванием объект психически стабилен и не имеет изменений в психоактивных препаратах (включая, без ограничения указанным, нейролептики, бензодиазепины, противосудорожные средства и стабилизаторы настроения) в течение ≥30 дней (45 дней для антидепрессантов); объекты лекарственных средствах длительного действия (депо) находились на стабильной терапии (доза, частота) в течение ≥3 месяцев до скрининга; и объект имеет психиатра, который осведомлен участии объекта в испытании и не предвидит каких-либо изменений в схеме лечения объекта (лекарство, доза, частота) в течение 3 история соблюдения следующих месяцев; предписанных способность лекарственных средств; глотать исследуемое лекарственное средство целиком; письменное, информированное согласие; объект имеет хорошее общее состояние здоровья, живет в стабильной окружающей среде, как ожидается, завершит все оценки исследований и будет иметь надлежащий контроль, когда необходимо для соблюдения всех процедур исследования, участия во всех визитах исследования и безопасного участия в исследовании; достаточные навыки чтения, чтобы осмыслить оценочные объектами; заполняемые и, если женщина имеет детородный потенциал, то она соглашается использовать приемлемые методы контрацепции с момента скрининга до завершения исследования, если она сексуально активна.

Критерии исключения включали: оценка ≥11 в субшкале госпитальной шкалы тревожности и депрессии (HADS) при скрининге

или на момент начала исследования; с задержкой развития или деменции; нестабильные имеющий признаки ИЛИ медицинские заболевания на момент скрининга исследования; в анамнезе история (в течение 3 месяцев) наличие агрессивного поведения; Значение QTcF> 450 мс (мужчины) или> 460 мс (женщины) или> 480 мс (с блокадой правой ножки пучка [RBBB]) на ЭКГ с 12 отведениями при скрининге; доказательство печеночной недостаточности при скрининге, выявленной с помощью: AST или ALT> в 2,5 раза превышает верхний предел нормы (ULN) или ALP или общий билирубин> в 2 раза больше ULN (где аномалии в двух или более из этих ACT, ALT, ALP, TBil должны быть подтверждены медицинским осмотром при включении в исследование, но объекты с синдромом Гилберта соответствуют критериям отбора, одобрены Медицинским осмотром), или протромбиновое > кмэдв секунды, ИЛИ положительный HBsAq; свидетельство значительного нарушения функции почек при скрининге, выявленное с помощью клиренса креатинина <50 мл/мин, по оценкам формулы Кокрофта-Голта; с известной аллергией на тетрабеназин или на любой из компонентов деутетрабеназина; объект принимал участие в исследовании, посвященном исследованию лекарственных средств или устройств, и получал исследуемое лекарственное средство течение 30 дней (или 5 периодов полужизни лекарственного средства) скрининга, в зависимости \circ T TOPO, ЧТО больше; беременность или кормление грудью при скрининге или на момент начала исследования; признание приема запрещенных наркотиков при скрининге; В анамнезе история злоупотребления алкоголем или наркотиками в предыдущие 12 месяцев, как определено в DSM-V, или объект не может воздерживаться от злоупотребления психоактивными веществами во время исследования; и положительный скрининговый наркотики (для амфетаминов, барбитуратов, анализ NPOM на бензодиазепина, фенциклидина, кокаина или опиатов) при скрининге или на момент начала исследования, за исключением случаев, когда объект получает стабильную дозу бензодиазепина.

Дозирование. Включенные в исследование пациенты получали либо деутетрабеназин, либо плацебо, который титровали от начальной дозы 6 мг деутетрабеназина (который, как и в

предыдущих исследованиях, обеспечивает AUC общего $(\alpha+\beta)$ -HTBZ, что сравнимо с 12,5 мг тетрабеназина) до оптимальной дозировки от 12 до 48 мг/сутки в течение шести недель с шагом 6 мг/сутки в неделю. Затем лекарственное средство вводили в этой дозе в течение еще шести недель для лечения в течение в целом 12 недель с последующим 1-недельным периодом вымывания. Рандомизация для каждой группы составила 1:1 и была стратифицирована путем использования антагонистов рецептора допамина (принимающие в витодп не принимающих). Таблетки настоящее время деутетрабеназина или плацебо поставлялись в виде таблеток 6, 9, 12, 15 и 18 мг и их вводили BID с приемами пищи утром и вечером (рекомендуется с интервалом 10 часов, минимум 6 часов). Было разрешено прерывание приема дозы до одной недели, если объект испытывал клинически значимое нежелательное явление.

Цели исследования и конечные точки. Цели исследования заключались в оценке эффективности SD-809 в снижении тяжести патологических непроизвольных движений, связанных с поздней дискинезией, и безопасности и переносимости титрования и поддерживающей терапии деутетрабеназином у объектов с индуцированной лекарственным средством поздней дискинезией. Первичной конечной точкой эффективности является изменение оценки AIMS (пункты 1-7) от исходного уровня до недели 12, что оценивается с помощью слепой централизованной видеооценки. Исходная оценка AIMS определяется для каждого объекта как оценка Дня 0. AIMS состоит из 12 назначенных клиницистом и оцениваемых пунктов. Пункты 1-10 оцениваются по 5-балльной шкале с привязкой и состоят из следующего:

Пункты 1-4 оценивают орофациальные движения;

Пункты 5-7 касаются дискинезии нижних конечностей и трункальной дискинезии;

Пункты 8-10 касаются общей тяжести, как оценивает исследователь, и осведомленности пациента о движениях и связанных с ними нарушениях; и

Пункты 11-12 - представляют собой вопросы с ответами да/нет, касающиеся проблем, связанных с зубами и/или протезами,

поскольку такие проблемы могут быть ошибочно приняты за пискинезию.

Общая оценка пунктов 1-7 (орофациальные движения, движения нижний конечностей и трункальные движения) может быть рассчитана и представляет собой наблюдаемые движения с более высокими оценками, свидетельствующими о более тяжелой дискинезии. Пункт 8 может использоваться как общий индекс тяжести; пункты 9 и 10 содержат дополнительную информацию об инвалидности и осознанности пациентов; и пункты 11 и 12 предоставляют информацию, которая может быть полезной при определении движений губ, челюстей и языка.

Ключевыми вторичными конечными точками являются: 1) доля объектов, которые имели эффект в лечении на 12-й неделе, на основе клинического общего впечатления об изменениях состояния (CGIC); 2) доля объектов, которые имели эффект в лечении на неделе 12, на основе общего впечатления о динамике состояния пациента (PGIC); и 3) изменение в модифицированном вопросника о краниальной и цервикальной дистонии (CDQ-24) от исходного уровня до недели 12. Как и в предыдущих исследованиях, эффект лечения PGIC/CGIC может быть определен как сильное или очень сильное улучшение по 7-балльной шкале Ликерта, начиная от очень сильного ухудшения до очень сильного улучшения на неделе 12. CDQ-24 - это специфичный для заболевания вопросник для определения качества жизни, разработанный для пациентов с краниальной и цервикальной дистонией, включая как цервикальную дистонию (CD), блефароспазм (BPS). CDQ-24 был выбран для применения в настоящем исследовании, поскольку он включает домены, которые отношение не только к CD и BPS, но и к TD, такие как стигма, эмоциональное благополучие, боль, повседневные активности социальная/семейная жизнь. Для настоящего исследования CDQ-24 был модифицирован таким образом, что вопросы фокусируются более конкретно на влиянии TD (в отличие от CD/BPS) на качество жизни.

Дополнительные вторичные конечные точки включали 1) процентное изменение в оценке AIMS (центральный рейтинг) от исходного уровня до недели 12; 2), основанный на изменении оценки AIMS (центральный рейтинг) от исходного уровня до недели

12, кумулятивная доля респондентов для уровней респондентов в пределах от 10% улучшения относительно исходного уровня до 90% улучшения относительно исходного уровня с шагом в 10 процентных пунктов; и 3) Изменение в оценке AIMS (пункты 1-7) от исходного уровня до недели 12, как оценивается локальным экспертом, где оценка исходного показателя AIMS определяется для каждого объекта в качестве оценки дня 0.

Наконец, в каждом клиническом учреждении исследователь, имеющий опыт оценки двигательных расстройств, отвечал за подтверждение диагноза ТD, выполнял все клинические оценки и принятие решений по поводу корректировки дозы исследуемого лекарственного средства. Безопасность также контролировали с помощью отчетов о нежелательных явлениях и на других показателях, включая, но не ограничиваясь, UPDRS, BARS, HADS, C-SSRS, ESS и MoCA.

Измерения и статистика. Цифровые видеозаписи оценок AIMS, сделанные при всех визитах в клинику (во время скрининге, на момент начала исследования, в Недели 2, 4, 6, 9 и 12), оценивались парами центральных экспертов, которые являются экспертами по нарушениям движения и проводили слепую оценку по группам лечения, последовательности видео и по оценке AIMS исследователя. Анализ проводили с использованием смешанной модели для повторных измерений (ММRM) с изменением показателя AIMS в качестве зависимой переменной. Модель включала фиксированные эффекты для группы лечения, временную точку (пять уровней: Недели 2, 4, 6, 9 и 12), группу лечения по временному взаимодействию и переменную рандомизации для стратификации. Использовали неструктурированную ковариационную модель, первичный анализ сравнивал группы деутетрабеназина и плацебо на неделе 12 с использованием двухстороннего теста с 5%-ным уровнем значимости.

Результаты эффективности. Данные верхнего уровня показали, что исследование соответствовало его первичной конечной точке. Пациенты, принимавшие деутетрабеназин, достигли улучшения в 3 пункта по шкале AIMS от момента начала исследования до конца терапии по сравнению с 1,6 балла в группе плацебо (p=0,0188) для

клинически значимого эффекта. Кроме того, вторичные конечные точки численно благоприятствовали деутетрабеназину. Результаты приведены в Таблице 22.

Таблица 22

	DTBZ (N=56)	Плацебо (N=57)	Разница в лечении
Изменение AIMS (среднее значение LS)	-3	-1,6	-1,4 (р-значение 0,0188)
Эффект лечения PGIC N (%)	42,90%	29,80%	13,00%
Эффект лечения CGIC (%)	48,20%	40,40%	7,90%
изменение от начала исследования mCDQ-24 *	-11,1	-8,3	-2,7

Результаты безопасности. Исследование также показало переносимости благоприятный профиль безопасности и для деутетрабеназина, включая низкую степень депрессии, сонливости, акатизии. Меньше бессонницы И пациентов, деутетрабеназин, чем плацебо, испытывали серьезные нежелательные явления (SAE) (4 пациента [6,9%] в группе деутетрабеназина против 6 [10,2%] в группе плацебо, ни у одного из SAE не были связаны с лечением), либо у которых наблюдались нежелательные явления, приводящие к прекращению приема (1 пациент против 2 пациентов [3,4%]). Нейропсихиатрические нежелательные явления в этой популяции пациентов были редко связаны с лечением SD-809 по сравнению с плацебо и включали сонливость/седативный эффект (9 [15,5%] против 6 [10,2%]), бессонницу (4 [6,9%] против [1,7%]), акатизию (3 [5,2%] против 0 [0,0%]) (0 депрессии/депрессивном настроении сообщил один пациент в каждой группе лечения, а о суицидальной идее сообщил один пациент в группе плацебо по сравнению с отсутствием в SD-809. Три пациента прекратили лечение из-за нежелательных явлений (1 в деутетрабеназина против 2 в группе плацебо). Для всех других побочных эффектов, о которых сообщалось в исследовании, оценки в группе деутетрабеназина были одинаковыми или ниже, чем в группе плацебо. Результаты представлены ниже в Таблице 23, которая включает нежелательные явления, наблюдаемые у 3 или объектов.

Таблица 23.

	DTBZ (n=58)	Плацебо (n=59)	
Любые TEAE (нежелатель появившиеся за время л	41 (70,7%)	36 (61,0%)	
Серьезные ТЕАЕ		41 (70,7%)	36 (61,0%)
ТЕАЕ, возникающие при исследования	СНЯТИИ С	4 (6,9%)	6 (10,2%)
	1 (1,7%)	2 (3,4%)	6 (10 , 2%)
Нарушения нервной	9 (15 , 5%)	6 (10,2%)	6 (10,2%)
СИСТЕМЫ	4 (6,9%)	6 (10 , 2%)	3 (5,1%)
	2 (3,4%)	3 (5 , 1%)	0 (0,0%)
Психиатрические	3 (5 , 2%)	0 (0,0%)	4 (6,8%)
расстройства	3 (5 , 2%)	4 (6,8%)	1 (1,7%)
	4 (6,9%)	1 (1,7%)	6 (10,2%)
Желудочно-кишечные	2 (3,4%)	6 (10,2%)	3 (5,1%)
желудочно-кишечные расстройства	3 (5 , 2%)	3 (5 , 1%)	2 (3,4%)
Facoupaid and	2 (3 , 4%)	2 (3,4%)	2 (3,4%)
	2 (3 , 4%)	2 (3,4%)	3 (5,1%)
Общие расстройства	1 (1,7%)	3 (5 , 1%)	5 (8 , 5%)
Оощие расстроиства	4 (6 , 9%)	5 (8 , 5%)	2 (3,4%)
Mithoration is thin about	1 (1,7%)	2 (3,4%)	4 (6,8%)
Инфекции и инвазии	2 (3,4%)	4 (6 , 8%)	1 (1,7%)
	2 (3 , 4%)	1 (1,7%)	2 (3,4%)

На основании исследований, раскрытых в настоящем документе, ожидается, что деутетрабеназин, другие замещенные дейтерием тетрабеназины и валбаназин будут эффективны при лечении поздней дискинезии и других расстройств и симптомов движения, таких как дискинезии, как правило, дистония, баллизм, акинезия и паркинсонизм, и что схемы дозирования и способы, описанные в настоящем документе, принесут значительную пользу для пациентов.

Синдром Туретта

Синдром Туретта (TS) - это неврологическое расстройство, характеризующееся повторяющимися, стереотипными, непроизвольными движениями и вокализациями, называемыми тиками, которые по критериям DSM-V впервые присутствуют у детей до 18 лет. Несколько исследований были или могли быть использованы для демонстрации эффективности и переносимости деутетрабеназина для уменьшения симптомов, связанных с TS, включая моторные и

фонические тики.

Открытое пилотное исследование безопасности и эффективности на пашиентах TS

Было проведено открытое пилотное исследование 1) для оценки безопасности и переносимости лечения деутетрабеназином и 2) для оценки эффективности деутетрабеназина для подавления моторных и фонических тиков при TS.

План исследования. Критерии включения (при скрининге, если 18 12 ДО лет включительно; не указано иное): \circ T DSM-V TS и выраженных моторных и фонических течение 3 месяцев до скрининга; общая оценка тика 19 или выше по YGTSS; TS-CGI оценка 4 или выше (в соответствии с умереннобольными); тяжесть тиков и частота были стабильными в течение по 2 недель; способность глотать лекарственное средство целиком; желание придерживаться режима лечения и соблюдать все процедуры; хорошее общее состояние здоровья, о чем свидетельствует медицинская и психиатрическая история болезни, и физическое и неврологическое обследование; письменное, информированное согласие (объект и родитель/опекун); детородного женщины-объекты потенциала соглашаются И контрацепции использовать приемлемый метод ДО исследования, включая воздержание, IUD ИЛИ внутриматочную систему, по меньшей мере, за 3 месяца до этого; объект или партнер, использующий барьерный метод (например, презерватив, диафрагму или шеечный колпачок) с использованием спермицида; вазэктомию> партнер имеет документированную 6 месяцев включения; стабильную гормональную контрацепцию (с одобренным пероральным, трансдермальным или депо-режимом) по меньшей мере за 3 месяца до включения.

Критерии исключения (при скрининге или исходном уровне, если не указано иное) включают: серьезное не подвергнутое лечению или перенесенное психическое заболевание, такое как депрессия, шизофрения или биполярное расстройство (но объекты, получающие антидепрессантную терапию, могут быть включены, если принимают стабильную дозу в течение по меньшей мере 8 недель до включения); история суицидальных мыслей или поведения, в том

числе предыдущее намерение действовать по суицидальным идеям с (положительный ответ на конкретным планом вопрос колумбийской шкале оценки серьезности суицидальных намерений [С-SSRS]), независимо \circ T уровня амбивалентности суицидальных мыслей, предшествующие подготовительные действия предыдущая фактическая, поведение ИЛИ прерванная сорванная попытка суицида; объект получал любое из следующих сопутствующих лекарственных средств в течение 14 дней ДО или исходного уровня: тетрабеназин, скрининга нейролептики (пероральные или депо, типичные и атипичные, депо в течение 3 месяцев после скрининга), гуанфацин или клонидин (в течение 7 дней после скрининга или исходного уровня), бензодиазепины, клоназепам, топирамат, метоклопрамид, как ингибиторы моноаминоксидазы (MAOI), агонисты леводопы ИЛИ допамина, резерпин (в течение 21 дня скрининга или начала исследования), ботулинический токсин (в течение 3 месяцев после скрининга или начала исследования); объект подвергается лечению с глубокой стимуляцией мозга для контроля тиков; интеллект или умственные способности ниже среднего уровня, по мнению исследователя; прогрессирующее или дегенеративное неврологическое расстройство или структурное расстройство головного мозга; объект, получающий ОПНОГО агента пля лечения каждого сопутствующего поведенческого симптома; объекту требуется лечение препаратами, которые, как известно, продлевают интервал QT (но циталопрам и эсциталопрам разрешены при введении В соответствии утвержденной маркировкой); Значение QTcF> 440 на электрокардиограмме с 12 отведениями (ЭКГ); известная аллергия на любой из компонентов исследуемого лекарственного средства; пробном исследовании препарата или устройства участие течение 30 дней (или 5 периодов полужизни лекарственного средства) скрининга, в зависимости OT TOPO, что более продолжительно; беременность или кормление грудью; использование незаконных препаратов; и история злоупотребления алкоголем или наркотиками за предыдущие 12 месяцев, как это определено в DSMесли не могут воздерживаться от злоупотребления психоактивными веществами в течение всего исследования.

Объекты, завершившие исследование, получали лечение исследуемым лекарственным средством в общей сложности 8 недель и проводили наблюдение за безопасностью через 4 недели после лечения. На протяжении всего исследования, независимый эксперт оценил тяжесть тиков по Йельской глобальной шкале тяжести тиков (YGTSS) и влияние на тики по шкале ТS-Клинического Глобального Впечатления (TS-CGI). Независимый эксперт не будет знать о клинической помощи объекту, включая лекарственные средства или сообщения о неблагоприятных событиях (AE).

Схема дозирования. Исследуемое лекарственное средство было доступно в пяти дозах: 6, 9, 12, 15 и 18 мг, каждая из которых была идентична по размеру, форме и цвету (белый). Объектам, которые были квалифицированы для исследования, было назначено лечение деутетрабеназином, и проводили титрование в течение 6 недель до уровня дозы исследуемого препарата, который адекватно подавлял тики и хорошо переносился (то есть, оптимальная доза). Затем объекты поддерживали этот уровень дозы в течение всего периода лечения. Объектам, получавшим терапию CBIT (комплексное поведенческое вмешательство для тиков), разрешалось участвовать, если терапия была стабильной/продолжалась в течение как минимум 4 недель до скрининга и, как ожидается, будет стабильной на всего исследования. Исследуемое протяжении лекарственное средство дозировали следующим образом. Все дозы лечения вводили во время еды. Ежедневную дозу 6 мг назначали один раз в день утром, а ежедневные дозы 12 мг и выше вводили два раза в день в разделенных дозах, примерно с интервалом 10 часов в течение дня. Начальная доза составляла 6 мг деутетрабеназина в AM . исследуемого лекарственного средства необязательно регулировали еженедельно с шагом 6 мг/сутки в течение периода титрования для определения уровня дозы, который подавлял тики и ошодох уменьшались с шагом 6 MF/CVT. В переносился. Дозы исследовании максимальная общая суточная доза деутетрабеназина в визит недели 5 или позже составляла 36 мг (18 мг два раза в день [BID]).

Скрининг/Исходный визит. После получения информированного согласия/письменного согласия участники, которые соответствовали

критериям отбора, имели всестороннюю оценку, включая физическое и неврологическое обследование. Затем объектам была проведена оценка исходного уровня тяжести тиков (проведенная независимым экспертом) и сопутствующих болезней. После этой оценки объекты, продолжающие отвечать критериям отбора, были обеспечены деутетрабеназином, и им было дано указание начать лечение в день 1, на следующий день после исходного визита.

Период титрования (6 недель). Объекты и их родитель/опекун еженедельно общались с клиническим исследовательским персоналом либо по телефону, либо посредством визитов в клинику, до шестой недели периода титрования, чтобы оценить безопасность установить дозу деутетрабеназина, которая адекватно подавляла тики и хорошо переносилась. Оценки безопасности при титровании оценку онненеиж важных признаков, неблагоприятных событий и шкалы оценки депрессии и суицидальных идей и поведения. Ознакомительные визиты были запланированы в недели 2 и 4 после начала терапии, и телефонные контакты были запланированы в недели 1, 3, 5 и 6 после начала терапии для оценки подавления тиков и нежелательных явлений. YGTSS и TS-CGI оценивали независимые эксперты. Исследователь в консультации с объектом и родителем/опекуном определял, когда был достигнут уровень подавления тика. Дозу деутетрабеназина алекватный увеличивали на еженедельной основе, пока не было адекватного подавления TUKOB, объект испытывал определенное протоколом «клинически значимое» АЕ (определяется как АЕ, которое связано с исследуемым лекарственным средством и либо (1) умеренной или по интенсивности (2) соответствует тяжелой ИЛИ критериям серьезного нежелательного явления [SAE]), ИЛИ достигали максимальной допустимой дозы. Хотя корректировки дозы могла быть 5, проведена включая телефонный звонок недели если ДО И стабильная доза была достигнута до этого, то объект продолжал принимать эту дозу в оставшуюся часть периода титрования и на протяжении всего поддерживающего дозирования. Когда достигали адекватного подавления тиков, дозу исследуемого лекарственного средства дополнительно не увеличивали. Если объект испытывал «клинически значимое» АЕ, которое было связано с исследуемым препаратом, то исследователь использовал свое решение для определения необходимости уменьшения дозы или приостановки. Корректировка дозы должна была производиться на основе всей доступной информации, включая отчеты объекта и родителя/опекуна об АЕ и подавлении тиков, клинической оценки безопасности и эффективности исследователя, и информацию из оценочных шкал. В конце периода титрования доза объекта была установлена на период поддержания.

Период поддержания (2 недели). Объекты продолжали получать следующих 2 дозу В течение недель, допускалось снижение дозы для АЕ. Субъекты возвращались клинику на неделе 8 для полной оценки, включая физическое и неврологическое обследование, и оценки эффективности YGTSS TS-CGI, шкал, включая И которые независимый эксперт. Объекты прекращали принимать исследуемое лекарственное средство во время визита на Неделе 8.

Последующее наблюдение (4 недели). Объекты возвращались через неделю после визита Недели 8 для оценки безопасности и подавления тиков. Объекты также наблюдались посредством телефонного контакта через 4 недели после приема последней дозы исследуемого лекарственного средства. Объекты, которые завершили исследование, потенциально могли участвовать В долгосрочном исследовании безопасности, если такое исследование было проведено.

Фармакокинетика. Было проведено РК-подисследование для оценки РК деутетрабеназина и его метаболитов у включенных объектов в количестве до 9 из 21. Объекты в РК-подисследовании подверглись последовательному отбору крови на РК в течение 6 часов после визита на Неделе 8. Для объектов, не участвующих в РК-подисследовании, один образец РК был получен на 8-й неделе во время забора крови для клинических лабораторных испытаний.

Критерии оценки безопасности. Безопасность и переносимость оценивали на протяжении всего исследования путем мониторинга следующих параметров: нежелательных явлений (АЕ), клинических лабораторных тестов, физического осмотра, жизненно важных показателей, ЭКГ с 12 отведениями, колумбийской шкалы оценки

серьезности суицидальных намерений (C-SSRS), шкалы депрессии Бека, Второй версии (BDI-II) и Обсессивно-компульсивная шкала Йеля-Брауна (CY-BOCS).

Критерии эффективности. Для оценки эффективности были использованы следующие показатели: Йельская глобальная шкала тяжести тиков (YGTSS), Шкала общей тяжести тиков (TTS) YGTSS, Глобальная шкала тяжести (GSS) YGTSS, шкала клинического общего впечатления при синдроме Туретта (TS-CGI) и шкала общего впечатления пациента о динамике состояния при синдроме Туретта (TS-PGIC).

Результаты. Исходные результаты показывают, что деутетрабеназин эффективен при лечении тиков, связанных с синдромом Туретта. Постоянная тенденция улучшения наблюдалась в двигательной, вокальной, общей тяжести тиков и в Йельской глобальной шкале общей тяжести тиков относительно исходного уровня до конца восьмой недели фазы лечения. Это привело к среднему изменению -10,4 единиц в общей тяжести тиков. Кроме того, прекращение лечения после 8 недель приводило к небольшому усилению тиков. Результаты приведены ниже в Таблице 24; ND указывает на отсутствие данных.

Таблица 24

		В целом	(N=23)			
Визит		MTSS	VTSS	TTS	Ухудшение	GSS
В *	N	23	23	23	23	23
	Среднее	17,4	14,2	31,6	34,3	66,0
	_		(5 , 66)			(15 , 99)
	медиана	18	15	31	30	68
	Мин	10, 24	0, 22	19, 46	20, 50	39, 96
	Макс					
Нед. 2	N	21	21	21	ND	21
	Среднее	15,9	13,5	29,4	ND	59,4
	_		(5 , 64)	•		(19 , 45)
	медиана	16	14	28	ND	57
	Мин	0, 24	4, 22	4, 46	ND	4, 96
	Макс					
Δ B-	N	21	21	21	ND	21

Нед. 2		(2 , 67)	(3,29)	(5 , 37)		-7,7 (12,25)
	медиана Мин Макс	0 -10, 0	0 -11, 4		ND ND	0 -41, 12
Нед. 4	Среднее	14,2 (6,30)	(6 , 60) 12	21 26,3 (11,91) 27 0,50	ND	21 51,1 (22,64) 51 0, 100
∆ В- Нед. 24	Среднее	-3,5 (4,32) -2	-2,5 (4,55)	(8,18) -3		21 -16,0 (18,84) -12 -55, 4
Нед. 8		11	9,2 (6,64) 9	(10 , 95) 23	22,9 (11,46)	
Δ B-	N	23	23	23	21	23
Нед. 28	Среднее	-5,3	-5,0 (4,41)	-10,4	-11,9	
	медиана Мин		-4 -14, 2		-10 -30-0	-16 -50, 15
	Макс	,	,	,		,
Нед. 9	N	18	18	18	ND	18
	Среднее (SD)		11,7 (7,30)		ND	51,7 (22,98)
	медиана	14,5	10,5	26	ND	51
	Мин Макс	5, 25	0, 25	10, 50	ND	14, 100
Δ B-	N	18	18	18	ND	18
Нед. 9	-		-2,9 (3,80)		ND	-14,7 (15,50)
	медиана	-3	-2, 5	-5	ND	-10,5
	Мин Макс	-11, 1	-11, 3	-22, 4	ND	-45, 4

^{*} В=исходный уровень; Нед.=неделя

Кроме того, предварительные результаты указывают на

улучшение некоторых других соответствующих показателей. В PGIC наблюдалось среднее улучшение на 1,8 пунктов (по 7-балльной выше, где 1=минимально улучшено, 2=сильно 3-очень сильно улучшено), предполагая, что состояние пациентов обычно улучшается после 8 недель лечения (состояние примерно 75% сильно улучшается или очень сильно улучшается). В TS-CGI наблюдали среднее улучшение от исходного уровня от 4,7 до 3,7 на 8-й неделе (по 7-балльной шкале, где чем ниже, тем лучше). нежелательных явлений, Наконец, профиль как правило, соответствовал предыдущим исследованиям.

Ожидается, что деутетрабеназин, другие дейтерий-замещенные тетрабеназины и валбеназин будут эффективны при лечении синдрома Туретта и других расстройств и симптомов движения, таких как тики, стереотипия, акатизия, дискинезия и синдром беспокойных ног, и схемы дозирования и методы описанные в настоящем документе, принесут пациентам значительную пользу.

12-недельное рандомизированное фазы 2/3 исследование безопасности и эффективности у пациентах с TS

Цель. Основная цель этого исследования - оценить эффективность деутетрабеназина для снижения моторных и фонических тиков, связанных с ТS; вторичной целью этого исследования является оценка безопасности и переносимости титрования и поддерживающей терапии деутетрабеназином.

План исследования. Это фаза 2/3, рандомизированное двойное плацебо-контролируемое параллельное исследование, в котором пациенты с тиками, связанными с TS, Исследование будут приглашены к участию. включать возрасте от 6 16 пациентов-мужчин и женщин в ДО лет (включительно) с тиком, связанным с синдромом Туретта (ТS). Пациенты будут рандомизированы и стратифицированы по возрасту на этапе момента начала исследования [от 6 до 11 лет, от 12 до 16 лет]). Доза исследуемого лекарственного средства для каждого пациента будет титроваться до оптимального уровня с последующей поддерживающей терапией этой дозой. Общий период лечения будет продолжаться 12 недель. Период титрования составит 7 недель, а период поддержания - 5 недель, за которым следует

вымывания 1 неделя.

Критерии включения пациентов. Пациенты могут быть включены в исследование, если они отвечают всем следующим критериям: момент возраст от ДО 16 лет, включительно, на исследования; масса по меньшей мере 44 фунта (20 кг) на момент отвечает начала исследования; диагностическим и статистического руководства пиагностики ПО психическим расстройствам, пятое издание (DSM-V) для TS И, по мнению исследователя, пациента и опекуна/взрослого, активные ТИКИ пациента вызывают нарушение или ухудшение; TTS 20 или выше по YGTSS при скрининге и на момент начала исследования; способность глотать исследуемое лекарственное средство целиком; пациент и опекун/взрослый готовы придерживаться схемы лечения и соблюдать все процедуры исследования; хорошее общее состояние здоровья, о свидетельствует медицинская и психиатрическая чем физическое неврологическое болезни, И обследование; способность понимать характер исследования и его процедуры и, как ожидается, завершить исследование, как запланировано (по мнению исследователя); письменное информированное согласие; женщины/девушки детородным потенциалом (не С стерильные хирургически (≥ 3 месяца) - через перевязку труб, гистерэктомию, оофорэктомию или врожденную стерильность), чьи партнеры-мужчины с детородным потенциалом должны использовать контрацепцию на протяжении всего исследования и в течение 30 дней после прекращения приема исследуемого лекарственного средства (приемлемыми методами контрацепции являются те, у степень надежности составляет менее чем 1% в год, например, IUD, пероральный, имплантированный, трансдермальный инъецированный гормональный контрацептив, барьерный метод спермицидом и вазэктомия партнера.

Критерии исключения. Пациенты не будут включены в это исследование, если они отвечают какому-либо из следующих критериев: неврологическое расстройство, отличное от ТS, которое может маскировать оценку тиков; преобладающее нарушение движения пациента - стереотипия (скоординированные движения, которые

повторяются постоянно и идентично), связанная с заболеванием подтвержденный аутического спектра; диагноз биполярного расстройства, шизофрении ИЛИ другого психотического расстройства; клинически значимая депрессия при скрининге или на исследования (но пациенты, принимающие момент начала антидепрессанты, могут быть включены, если они на стабильной дозе в течение по меньшей мере 6 недель до скрининга (см. список ниже для запрещенных антидепрессантов), история суицидального намерения или связанного с ним поведения в течение 2 лет до предыдущее намерение действовать суицидальным идеям с конкретным планом, независимо от уровня амбивалентности, во время суицидального мышления; предшествующие подготовительные суицидальные действия или поведение; история предшествующей фактической, прерванной или сорванной попытки суицида; родственник первой степени, который совершил суицид, клинически значимое ОКР на этапе включения, которое, по мнению исследователя, является основной причиной ухудшения; пациент получал CBIT для TS или CBT для ОКР в течение 4 недель скрининга; пациент получал любое из следующих сопутствующих лекарственных средств для тиков в указанных исключающих окнах скрининга:

В течение 3 месяцев: нейролептики депо, ботулинический токсин или тетрабеназин;

В течение 21 дня: резерпин;

В течение 14 дней: ингибиторы моноаминоксидазы, нейролептики (пероральные), типичные и атипичные нейролептики, метоклопрамид, леводопа и допаминовые агонисты (примечание: использование бензодиазепинов допускается, если первичное использование предназначено не для тиков, и дозировка стабильна в течение по меньшей мере 4 недель до скрининга, использование топирамата (до 200 мг/сут) допускается, если дозировка стабильна в течение по меньшей мере 4 недель до скрининга, а использование гуанфацина или клонидина допускается, если дозировка стабильна в течение по меньшей мере 4 недель до скрининга);

лечение с интенсивной стимуляцией головного мозга, или трансмагнитная стимуляция или транскраниальная стимуляция

постоянным током для уменьшения тиков в течение 4 недель после осмотра; нестабильная или серьезное медицинское заболевание при скрининге или на момент начала исследования; пациенту требуется лечение лекарственными средствами, которые, как известно, пролонгируют интервал QT (список ниже); Значение интервала QTcF> 440 мс на ЭКГ с 12 отведениями при скрининге; (как указано с помощью AST или ALT> 2,5 х верхний предел нормального диапазона (ULN) при скрининге или ALP или общий билирубин (Tbil) > 2 x ULN при скрининге, хотя пациенты с синдромом Гилберта и пациенты с отклонениями на 2 или более по ACT, ALT, ALP и Tbil могут участвовать, если они одобрены медицинским обследованием; свидетельство клинически значимой почечной недостаточности, выявленной креатином сыворотки> 1,5 х ULN при скрининге, известная аллергия на любой из компонентов исследуемого лекарственного продукта, пациент принимал участие исследовании, посвященном исследованию лекарственных средств или получал исследуемое устройств, И лекарственное 30 дней или средство/вмешательство в течение 5 полужизни лекарственного средства от момент начала исследования в зависимости от того, что дольше; беременность или кормление грудью; злоупотребление алкоголем в анамнезе или признанное злоупотребление алкоголем или злоупотребление психоактивными веществами в течение предыдущих 12 месяцев, как определено в положительный результат анализа мочи на наличие запрещенных препаратов или отсутствие возможности воздерживаться от злоупотребления психоактивными веществами на протяжении всего исследования; и диагноз DSM-V на основе MINI Kid Inventory модулей, выполняемых при скрининге, которые, ПО мнению исследователя, делают пациента непригодным для исследования.

Запрещенные препараты включают: азитромицин, хлорохин/мефлохин, кларитромицин, домперидон, дроперидол, эритромицин, моксифлоксацин, севофлуран, пробукол, спарфлоксацин, хлорпромазин, арипипразол, галоперидол, азапина малеат, локсапин, клозапин, молиндон, илоперидон, перфеназин, пимозид, оланзапин, прохлорперазин, лурасидон, оланзапин/флуоксетин, тиоридазин палиперидон, тиотиксен,

кветиапин, трифлуоперазин, рисперидон, прометазинсодержащие соединения, зипразидон и тиаприд.

Первичной Критерии эффективности. конечной исследования будет изменение по шкале оценки общих тиков (TTS) Йельской шкалы оценки общей тяжести тиков (YGTSS) от исходного уровня до 12-й недели с целью уменьшения количества моторных и фонических/вокальных тиков. Вторичными конечными точками эффективности будут изменения по шкале оценки обшего клинического впечатления синдрома Туретта (TS-CGI), общего впечатления пациента с синдромом Туретта о тяжести (TS-PGIS) и по дополнительной шкале оценки Качества жизни при синдроме Жиля де ла Туретта (GTS - QOL) физических/активностей ежедневной жизни (ADL), все от исходного уровня до 12-й недели.

оценки безопасности. Конечными безопасности будут: частота нежелательных явлений; наблюдаемые значения и изменения относительно исходного уровня по жизненно важным признакам; наблюдаемые значения и изменения относительно исходного уровня по опроснику 2 состояния депрессии детей шкалы оценки (CDI-2, версии родителей и самоотчеты); наблюдаемые значения в колумбийской шкале оценки серьезности суицидальных намерений среди детей (C-SSRS); наблюдаемые значения параметров электрокардиограммы (ЭКГ) и сдвиги относительно скрининга для клинически значимых аномальных результатов; и наблюдаемые значения и изменения относительно скрининга клинических В лабораторных параметрах (гематология, химия и анализ мочи).

Период титрования (7 недель). Пациенты, которые будут иметь право на участие в исследовании, будут рандомизированы на визите включения (1-й день), и в тот вечер (т. е. после визита, предусмотренного исследованием) получат с пищей 6 мг маскированного исследуемого лекарственного средства.

Доза исследуемого лекарственного средства будет увеличена до тех пор, пока 1) не будет оптимального сокращения тиков, как определено исследователем, по согласованию с пациентом и опекуном/взрослым; 2) доза непереносима.

Период поддержания. В конце периода титрования доза пациента будет установлена на период поддержания. Пациенты будут

продолжать получать свою поддерживающую дозу в течение следующих 5 недель, хотя допускается снижение дозы при нежелательных явлениях. Пациенты возвращаются в клинику на 9 и 12 неделях для оценки безопасности и эффективности. На 12-й неделе пациенты пройдут полное обследование, включая меры безопасности и эффективности.

Период вымывания. Все пациенты прекратят прием исследуемого лекарственного средства в визит на неделе 12 и вернутся через 1 неделю для оценки безопасности и уменьшения тиков (неделя 13).

дозирования. обсуждалось Как выше, лекарственное средство будут вводить в виде пероральных таблеток с начальной дозой 6 мг один раз в сутки и титровать. Таблетки деутетрабеназина будут доступны в следующих дозировках: мг, отличающиеся маркировкой и цветом. 18 предложена инструкция для обеспечения того, чтобы: начальная доза 6 мг всем пациентам вводилась вечером в дни 1 и 2, последующим введением АМ в оставшуюся часть недели 1 (если масса тела составляла < 40 кг); исследуемое лекарственное средство следует проглатывать целиком и принимать с пищей; последующие суточные дозы 12 мг и выше будут вводиться два раза в день в 2 приема, в течение дня с приблизительным интервалом 8-10 часов; между дозами должно пройти минимум 6 часов; если пациент пропустил дозу, и в течение 6 часов после следующей дозы, то пропущенную дозу не следует принимать; если пациенты испытывают бессонницу, принимая начальную дозу 6 мг вечером, они могут перейти на прием в качестве утренней дозы в течение 2 дней; после 1-й недели увеличение дозы не должно происходить чаще, чем 5 каждые дней; и снижение дозы, если требуется, составлять 6 мг.

Маскировка и рандомизация. Пациенты будут рандомизированы для получения лечения деутетрабеназином или подходящим плацебо в соотношении 1:1.

Ожидаемые результаты. Ожидается, что введение переносимого количества деутетрабеназина в диапазоне от 6 до 48 мг в вышеуказанном исследовании пациентов с синдромом Туретта будет: уменьшать общую тяжесть тиков, как моторных, так и

фонических/вокальных тиков, нарушения и/или оценку общей тяжести, улучшать качество жизни, общее удовлетворение жизни и/или клиническое или общее впечатление пациента о динамике и улучшать (удлинять) интервал без тиков. Ожидается, что безопасность будет соответствовать тому, что было отмечено в предыдущих исследованиях.

Долгосрочное плацебо-неконтролируемое исследование фазы 3 безопасности и эффективности у пациентов с TS

Цель. Основная цель этого исследования - оценить безопасность и переносимость долгосрочной терапии с использованием деутетрабеназина; вторичная цель - оценить эффективность.

План исследования. Исследование будет включать пациентов мужского и женского пола с тиками, связанными с синдромом Туретта (TS), которые ранее завершили участие в любом из вышеуказанных клинических исследований деутетрабеназина.

Информированное согласие/разрешение Скрининг. получено до того, как будут выполнены какие-либо процедуры исследования. Пациенты, которые находились вне применения исследуемого лекарственного средства в течение нескольких месяцев на момент зачисления, и которые стабильны с медицинской и психиатрической точки зрения, будут подвергнуты оценке с использованием скрининга, как описано выше, в рандомизированном исследовании. Чтобы снизить нагрузку на пациента, некоторые данные, собранные в рандомизированном исследовании выше, использоваться для предоставления соответствующих данных в этом плацебо-неконтролируемом исследовании. Пациенты могут быть подвергнуты повторному скринингу на основании медицинского обследования. Критерии включения и исключения будут аналогичны критериям, описанным выше для рандомизированного исследования, за исключением того, что участие в любом из вышеприведенных испытаний является критерием включения, а не исключения, и что данные о дисквалификации диагнозов DSM-V могут получены из скринингового визита рандомизированного быть исследования.

Исходный визит. Для пациентов, включенных

рандомизированное исследование выше, исходный визит будет одновременно с 13-недельным посещением ЭТОГО исследования. Оценки недели 13, указанные для TOPO, указаны для исходного визита этого исследования, и их не нужно повторять. Для всех пациентов исходный визит будет происходить в тот же день, что и запланированная первая доза исследуемого лекарственного средства (день 1). Для пациентов с клинически значимыми лабораторными аномалиями на 12-й неделе рандомизированном исследовании выше значение недели 13 служить в качестве исходного в этом исследовании. Дополнительное участие для таких пациентов должно быть одобрено медицинским осмотром и может быть отложено.

Период титрования (7 недель). Поскольку пациенты из пилотного исследования не будут соприкасаться с исследуемым лекарственным средством в течение нескольких месяцев на момент отбора, и так как пациенты из рандомизированного исследования прервали применение исследуемого лекарственного средства или плацебо в течение 1 недели, то все пациенты в этом исследовании будут подвергаться титрованию дозы. Пациенты получат 6 мг деутетрабеназина с пищей вечером 1-го дня.

Период поддержания (47 недель). В конце периода титрования будет установлена начальная доза для пациентов на период поддержания. Корректировка дозы деутетрабеназина (вверх вниз) может быть произведена в течение периода поддержания, если это необходимо, но не чаще, чем каждые 5 дней и только с шагом 6 Корректировка дозы должна производиться на основе информации, в том числе отчетов от пациентов доступной опекунов/взрослых о нежелательных явлениях и уменьшении тиков, клинической оценки безопасности и эффективности со стороны исследователя, массы пациента и состояния препарата СҮР2D6, и информации из оценочных шкал. В течение периода поддержания индивидуальные (внутриклинические) визиты, предусмотренные исследованием, будут запланированы на 8, 15, 28, 41 и 54 неделях для оценки безопасности и эффективности. На 54 неделе пациенты полное обследование, как указано выше, рандомизированном испытании.

Вымывание и последующее наблюдение. Все пациенты прекратят принимать лекарственное средство в визит на 54 неделе и вернутся к приему 1 неделю спустя (неделя 55) для оценки безопасности и уменьшения тиков. Пациенты будут иметь последующий телефонный контакт для оценки безопасности через 1 неделю после окончания периода вымывания (через 2 недели после последней дозы исследуемого лекарственного средства [неделя 56]).

Схема дозирования. Исследуемое лекарственное средство будет вводиться, как указано выше, для рандомизированного испытания.

В оценки исследования. рандомизированном исследовании конечные точки безопасности будут такими же, как указано выше. Конечные точки эффективности будут включать конечные точки первичной и вторичной эффективности, как указано выше, в рандомизированном исследовании с целью снижения тяжести хиндотом И фонических/вокальных тиков. Экспериментальные конечные точки должны быть такими же, как указано выше, в рандомизированном исследовании, от исходного уровня до каждого визита.

Ожидаемые результаты. Ожидается, что введение допустимого количества деутетрабеназина в 6 48 диапазоне от ДΟ вышеуказанном исследовании пациентов с синдромом Туретта будет: общую vменьшать тяжесть TUKOB, как , хиндотом фонических/вокальных нарушений и/или общие показатели TUKOB, тяжести, улучшать качество жизни, общую удовлетворенность жизнью и/или общее впечатление пациента о тяжести или клиническое общее впечатление динамики состояния и улучшать (удлинять) интервал без тиков. Ожидается, что безопасность будет соответствовать тому, что было отмечено в предыдущих исследованиях.

Пролонгация QT

Взаимодействие между лекарственными средствами при лечении пациентов С HDдругими расстройствами, И включающими непроизвольные движения, патологические также может быть серьезной проблемой. Депрессия является общей сопутствующей патологией при HD, \mathbb{N} пациентов часто лечат селективными ингибиторами обратного захвата серотонина (СИОЗС), циталопрам и эсциталопрам, которые имеют риск пролонгации QT.

Кроме того, из-за частых поведенческих аномалий в нескольких исследованиях указывалось, что пациенты с HD часто получают лечение с использованием нейролептических препаратов (от одной четверти до двух третей пациентов HD получили нейролептики). Известно, что нейролептики пролонгируют интервал QT. Согласно руководству FDA, пролонгация интервала QT может способствовать сердечных аритмий, таких как развитию двунаправленная тахикардия, которые могут выродиться в фибрилляцию желудочков и привести к смерти. В Соединенных Штатах в инструкции-вкладыше по применению препарата указано, что тетрабеназин не использовать в сочетании с агентами, которые, как известно, пролонгируют интервал QT.

План исследования. Учитывая известный риск TOPO, тетрабеназин увеличит интервал QT, у 48 здоровых добровольцев проведено TQT исследование деутетрабеназина, тетрабеназин в качестве группы лечения. Это включало было одноцентровое рандомизированное двойное слепое плацебоконтролируемое И С минапельным контролем шестипериодное перекрестное исследование для оценки влияния низких доз (12 мг) и высоких доз (24 мг) деутетрабеназина на реполяризацию сердца основе плацебо-скорректированных, связанных изменений относительно исходной точки интервале В Чувствительность была установлена анализа С использованием моксифлоксацина 400 мг в качестве положительного контроля.

Ключевой целью было определить влияние однократных доз деутетрабеназина на интервал QTc. Выбирали дозу тетрабеназина 50 так как это была максимальная доза, использованная исследовании TQT ДЛЯ тетрабеназина И приводившая К предупреждению и особым указаниям на листке-вкладыше. Выбирали 24 деутетрабеназина $M\Gamma$, поскольку она обеспечивает VEOL сравнимое системное воздействие (AUC) длч 50 мг тетрабеназина, но с более низкой пиковой концентрацией (Стах).

Результаты. Для деутетрабеназина дозы 12 мг и 24 мг приводили к плацебо-скорректированному согласованному по времени максимальному увеличению времени QTc 2,8 мс и 4,5 мс, соответственно. Для деутетрабеназина, плацебо-скорректированное

изменение от исходного уровня в QTcF и верхняя граница двустороннего доверительного интервала 90% были ниже порога регуляторного затруднения (5 мс) для обоих уровней дозы. Напротив, максимальное согласованное по времени плацеборегулируемое изменение от исходного уровня в QTcF для тетрабеназина 50 мг составляло 7,6 мс в соответствии с информацией о назначении тетрабеназина. Результаты приведены ниже в Таблице 25.

Таблица 25: Максимальное плацебо-регулируемое изменение по сравнению с исходным уровнем в QTcF с использованием деутетрабеназина и тетрабеназина

параметр	DTBZ 12 mr	DTBZ 24 mr	Тетрабеназин 50 мг	Моксифлоксацин 400 мг
Плацебо-				
скорректированное изменение от исходного уровня (мс)	2,8	4,5	7,6	14,0
90% двухсторонний доверительный интервал	(0,7, 4,8)	(2,4, 6,5)	(5,6, 9,5)	(11,9, 16,0)

В приведенной выше таблице $\Delta\Delta$ QTcF определяли как разницу между средним значением наименьших квадратов от исходного уровня для активного лекарственного средства и плацебо. Деутетрабеназин сравнивали с плацебо деутетрабеназина (вводили в условиях приема пищи), а тетрабеназин сравнивали с плацебо тетрабеназина (вводили натощак). Максимальное $\Delta\Delta$ QTcF наблюдали в момент времени, соответствующий 8 часам для деутетрабеназина и 3 часам для тетрабеназина. Верхний предел 95% одностороннего доверительного интервала – это верхний предел 90% двустороннего доверительного интервала.

Заключение. Эти результаты подтверждают тот факт, что дифференцированный фармакокинетический профиль и более низкая Стах, связанная с деутетрабеназином, по сравнению с тетрабеназином, улучшает профиль безопасности деутетрабеназина путем снижения риска опасных для жизни аритмий.

Из вышеприведенного описания специалист в данной области может определить основные характеристики этого изобретения и, не

отходя от его сущности и объема, может внести различные изменения и модификации в изобретение, чтобы приспособить его к различным применениям и условиям.

ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

- 1. Способ лечения патологического непроизвольного движения у субъекта, включающий:
- а) введение субъекту начального суточного количества деутетрабеназина, включающего по меньшей мере примерно 6 мг в сутки;
- b) определение через примерно одну неделю степени контроля патологических непроизвольных движений, достигаемой с использованием начального суточного количества, и определение переносимости начального суточного количества;
- с) увеличение суточного количества деутетрабеназина на 6 или более мг/сутки до последующего суточного количества, если степень контроля патологических непроизвольных движений неадекватна, а начальное суточное количество является переносимым;
- d) необязательно, повторение стадий b) и c) до тех пор, пока степень контроля патологических непроизвольных движений не станет адекватной, и суточное количество деутетрабеназина является переносимым; и
- е) если какое-либо последующее количество является непереносимым, уменьшение суточного количества вниз на 6 и более мг/сутки до последующей суточного количества.
- 2. Способ по п.1, отличающийся тем, что патологическое непроизвольное движение связано с или вызвано двигательным расстройством.
- 3. Способ по п.2, отличающийся тем, что двигательное расстройство представляет собой болезнь Хантингтона, позднюю дискинезию или синдром Туретта.
- 4. Способ по п.2, отличающийся тем, что патологическое непроизвольное движение представляет собой хорею, хорею, связанную с болезнью Хантингтона, акатизию, дискинезию, тремор, тик или тик, связанный с синдромом Туретта.
- 5. Способ по п.1, отличающийся тем, что переносимость определяют путем оценки у субъекта одного или нескольких из числа уровней депрессии, тревоги, бессонницы, сонливости, усталости, головокружения, беспокойства, возбуждения,

раздражительности, акатизии, поздней дискинезии, глотания, паркинсонизма, рвоты и тошноты.

- 6. Способ по п.1, отличающийся тем, что суточное количество деутетрабеназина вводят в виде одной или двух доз.
- 7. Способ по π .6, отличающийся тем, что суточное количество деутетрабеназина составляет от 24 до 48 мг.
- 8. Способ по π .6, отличающийся тем, что суточное количество деутетрабеназина составляет от 36 до 48 мг.
- 9. Способ по п.6, отличающийся тем, что суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг или примерно 48 мг.
- 10. Способ по п.1, отличающийся тем, что начальное суточное количество деутетрабеназина составляет примерно 6 мг, примерно 12 мг, примерно 18 мг, примерно 24 мг, примерно 30 мг, примерно 36 мг, примерно 42 мг или примерно 48 мг.
- 11. Способ по п.1, отличающийся тем, что начальное суточное количество дейтетрабеназина вводят в двух дозах, состоящих из первой дозы и второй дозы; где:

первая доза составляет примерно 6 мг, а вторая доза составляет примерно 6 мг;

первая доза составляет примерно 9 мг, а вторая доза составляет примерно 9 мг;

первая доза составляет примерно 12 мг, а вторая доза составляет примерно 12 мг;

первая доза составляет примерно 15 мг, а вторая доза составляет примерно 15 мг;

первая доза составляет примерно $18\,$ мг, а вторая доза составляет примерно $18\,$ мг;

первая доза составляет примерно 21 мг, а вторая доза составляет примерно 21 мг; или же

первая доза составляет примерно 24 мг, а вторая доза составляет примерно 24 мг.

12. Способ по п.1, отличающийся тем, что суточное количество вводимого деутетрабеназина меньше или равно примерно 48 мг для субъекта, одновременно получающего сильный ингибитор

- СҮР2D6, или суточное количество вводимого деутетрабеназина меньше или равно примерно 36 мг для субъекта, одновременно получающего сильный ингибитор СҮР2D6.
- 13. Способ по п.1, отличающийся тем, что патологическое непроизвольное движение представляет собой хорею, связанную с болезнью Хантингтона, и при этом хорея снижается по меньшей мере на 0,5 пункта по шкале общей максимальной хореи (TMC) по унифицированной шкале оценки болезни Хантингтона (UHDRS).
- 14. Способ по п.13, в котором снижение оценки ТМС составляет по меньшей мере 1 пункт; не менее 1,5 пунктов; не менее 2 пунктов; или не менее 2,5 пунктов.
- 15. Способ по п.13, отличающийся тем, что хорея снижается по меньшей мере на 10%; по меньшей мере на 15%; или по меньшей мере на 20%.
- 16. Способ по п.1, в котором лечение существенно не изменяет значение QTcF у субъекта.
- 17. Способ по п.1, отличающийся тем, что лечение патологического непроизвольного движения включает поддержания контроля патологических непроизвольных движений у субъектачеловека с двигательным расстройством, включающее введение субъекту терапевтически эффективного суточного количества деутетрабеназина в течение периода времени, достаточного для выполнения одного или нескольких из следующих условий:

уменьшения хореи по меньшей мере на 10%;

улучшения моторной функции по меньшей мере на 10%;

улучшения физического функционирования;

улучшения глотания;

улучшения равновесия;

уменьшения патологических непроизвольных движений у субъектов с поздней дискинезией;

уменьшения моторных тиков;

уменьшения вокальных/фонических тиков;

уменьшения моторных и вокальных/фонических тиков;

уменьшения ухудшения состояния объектов с синдромом Туретта;

уменьшения тяжести синдрома Туретта;

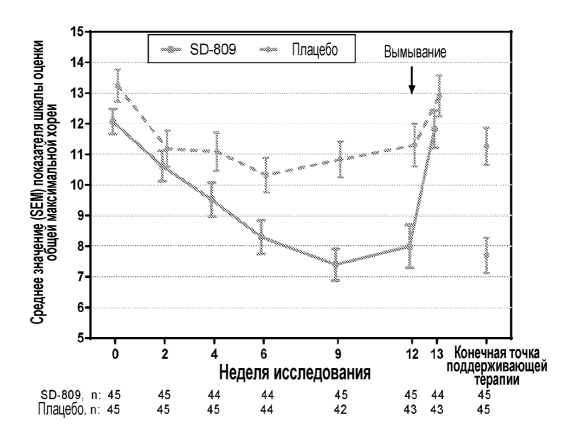
уменьшения по шкале оценки общего впечатления пациента с синдромом Туретта о тяжести состояния; или

сильного или очень сильного улучшения общего клинического впечатления о динамике состояния субъекта-пациента.

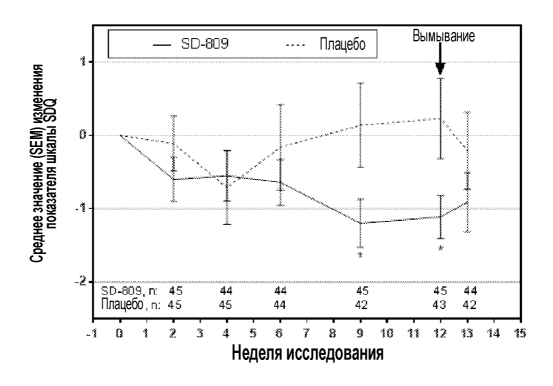
- 18. Способ по п.1, отличающийся тем, что увеличение суточного количества деутетрабензина составляет 6 мг или 12 мг.
- 19. Способ по п.1, в котором лечение приводит к сохранению контроля над патололгическими непроизвольными движениями у человека с двигательным расстройством.
- 20. Способ по п.1, отличающийся тем, что, если степень контроля патологических непроизвольных движений является адекватной и суточное количество деутетрабеназина является переносимым, субъекту вводят поддерживающую дозу.

По доверенности

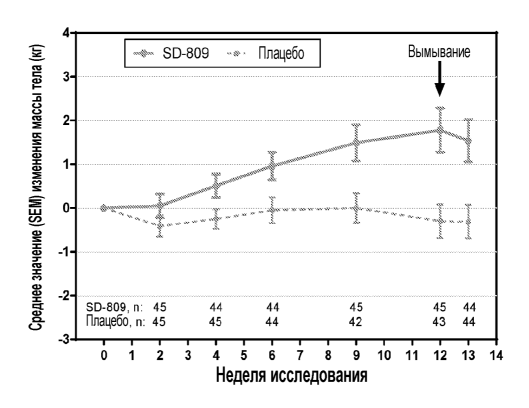
ФИГ. 1



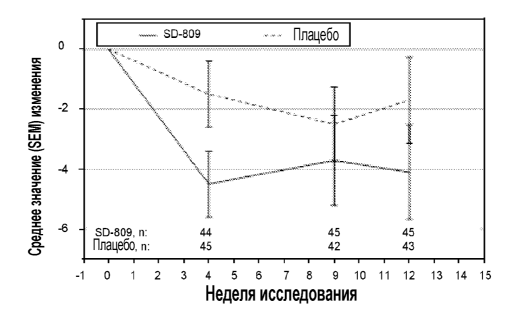
ФИГ. 2



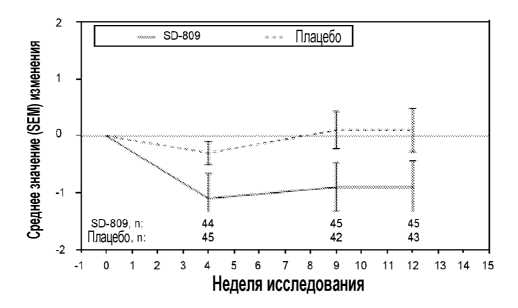
ФИГ. 3



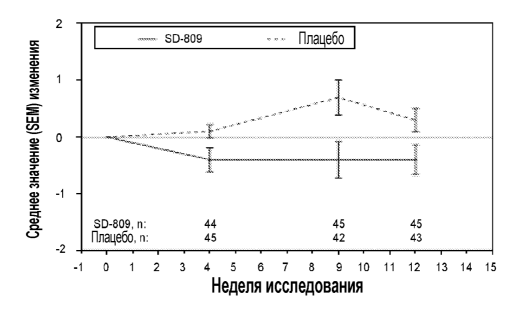
ФИГ. 4А



ФИГ.4В

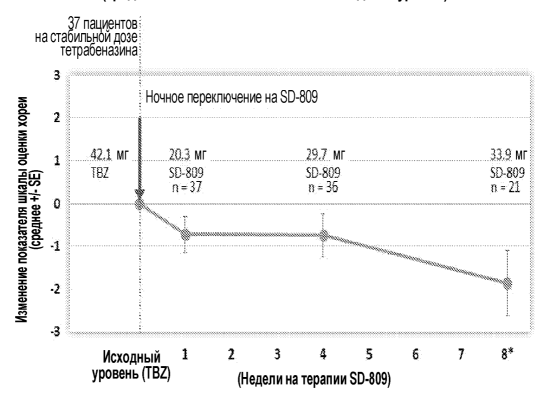


ФИГ. 4С

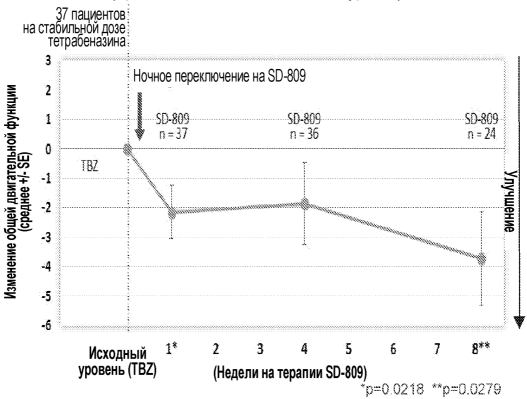


ФИГ. 5

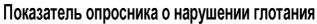
Показатель шкалы оценки общей максимальной хореи (среднее изменение относительно исходного уровня)

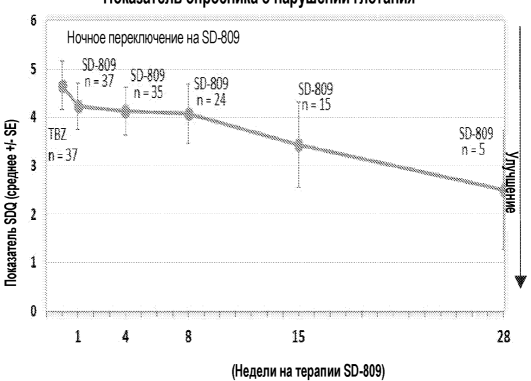


ФИГ. 6
Показатель шкалы оценки общей двигательной функции (Среднее изменение от исходного уровня)

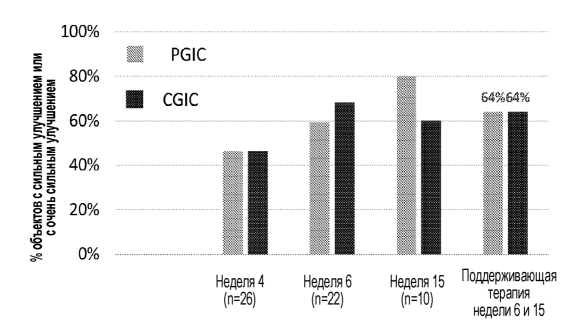


ФИГ.7



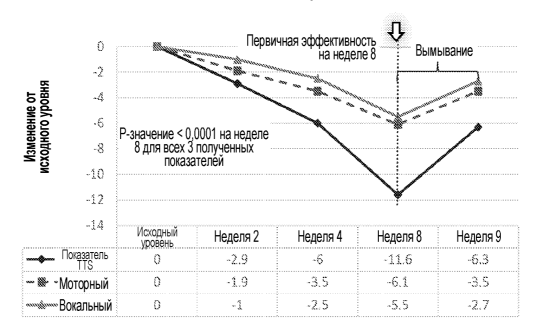


ФИГ.8



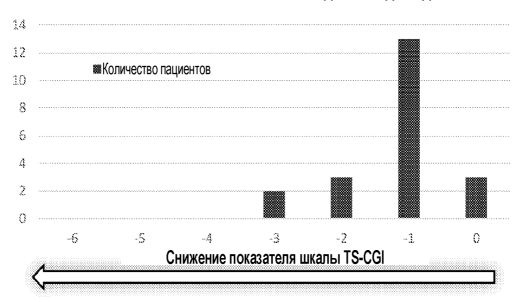
ФИГ.9

Изменение показателей общих тиков, двигательных и вокальных тиков с течением времени



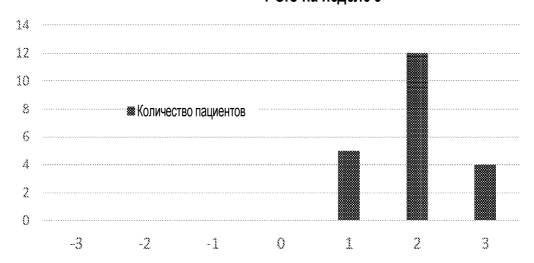
ФИГ. 10

Снижение по TS-CGI от начала исследования до недели 8



ФИГ. 11

PGIC на неделе 8



Показатель шкалы PGIC на неделе 8

ОТЧЕТ О ПАТЕНТНОМ ПОИСКЕ

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

Номер евразийской заявки:

202292488

A.	КЛАССИФИКАL	ИЯ ПРЕДМЕТА	ИЗОБРЕТЕНИЯ:

A61K 31/4375 (2006.01) A61P 25/14 (2006.01)

Согласно Международной патентной классификации (МПК)

Б. ОБЛАСТЬ ПОИСКА:

Просмотренная документация (система классификации и индексы МПК) A61K 31/4375, A61P 25/14

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

В. ДОКУМЕНТЫ, СЧИТАЮЩИЕСЯ РЕЛЕВАНТНЫМИ

Категория*	Ссылки на документы с указанием, где это возможно, релевантных частей	Относится к пункту №
A	WO 2014/047167 A1 (AUSPEX PHARMACEUTICALS, INC. et al.) 27.03.2014, параграфы [0002], [0008], [0069]-[0075], [0173]-[0181], [00286]	1-20
A	WO 2011/153157 A2 (AUSPEX PHARMACEUTICAL, INC. et al.) 08.12.2011	1-20
A	WO 2010/044981 A2 (AUSPEX PHARMACEUTICAL, INC. et al.) 22.04.2010	1-20

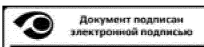
□ последующие документы указаны в продолжении

- * 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
- «Е» более ранний документ, но опубликованный на дату подачи евразийской заявки или после нее
- «О» документ, относящийся к устному раскрытию, экспонированию и т.д.
- "Р" документ, опубликованный до даты подачи евразийской заявки, но после даты испрашиваемого приоритета"
- «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: 20 января 2023 (20.01.2023)

Уполномоченное лицо:

Начальник Управления экспертизы



Сертификат: 1653480328483 Владелец: СN=Аверкиев С. Действителен: 25.05.2022-25.05.2023 С.Е. Аверкиев