

(19)



VALSTYBINIS PATENTŲ BIURAS

(10)

LT 4006 B

(12)

## PATENTO APRAŠYMAS

(11) Patento numeris: **4006** (51) Int. Cl.<sup>5</sup>: **A61K 31/195**

(21) Paraiškos numeris: **IP1738** **A61K 31/22**  
**A61K 31/225**  
**C07C 323/59**

(22) Paraiškos padavimo data: **1993 12 30**

(41) Paraiškos paskelbimo data: **1995 09 25**

(45) Patento paskelbimo data: **1996 07 25**

(60) SU duomenys: **PCT/SE 91/00388, 1991 06 03**

(31, 32, 33) Prioritetas: **9002067, 1990 06 08, SE**  
**9002275, 1990 06 28, SE**

(72) Išradėjas:  
**Carl-Magnus Alexander Andersson, SE**  
**Sten Haakan Axel Bergstrand, SE**  
**Anders Rudolf Hallberg, SE**  
**Bengt Olof Saernstrand, SE**  
**Per Anders Sigvard Tunek, SE**

(73) Patento savininkas:

**Astra AB, S-151 85 Soedertaelje, SE**

(74) Patentinis patikėtinis:

**Marius Jakulis-Jason, 3, A.A.A.Baltic Service Company,**  
**Rūdninkų g. 18/2-12, 2001 Vilnius, LT**

(54) Pavadinimas:  
**Žinomų cistino darinių farmaciniis panaudojimas**

(57) Referatas:

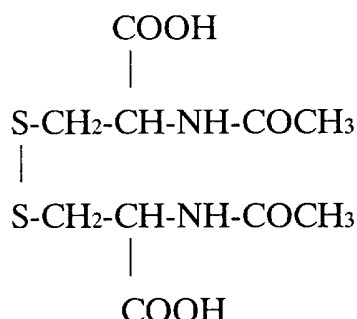
Išradime siūlomi žinomi cistino dariniai bei vaistų formos, į kurių sudėtį jeina šie dariniai, gaminant vaistus imuninės sistemos defektų sukelty ligų gydymui.

Šis išradimas apima N,N'-diacetilcistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetilcistino dimetilesterio, N,N'-diacetilcistino dietilesterio ir N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio raceminių mišinių pavidalu ar optinių D- arba L- izomerų pavidalu naują medicininį panaudojimą. Konkrečiai išradimas apima aukščiau paminėtų junginių panaudojimą medikamentų, pasižyminčių imunomoduliaciiniu veikimu ir ypač imunostimuliaciiniu veikimu, gamyboje.

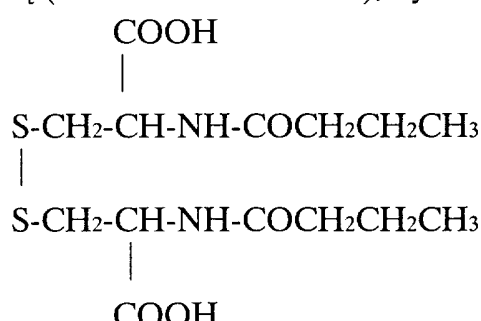
N-Acetyl-L-cisteinas - tai žinomas junginys, kuris yra plačiai naudojamas chroniškų obstrukcinių kvėpavimo takų susirgimų/chroniško bronchito gydymui (išsamesnės informacijos žr. Multicentre Study Group. Long-term oral acetylcysteine in chronic bronchitis. A double-blind controlled study. Eur. J.Respir. Dis. 1980, 61 (suppl. 111), 93-108; Boman, G., Backer, U., Larsson, S., Melander, B., and Wahlander, L. Oral acetylcysteine reduces exacerbation rate in chronic bronchitis. Report of a trial organized by the Swedish Society for Pulmonary Disease. Eur. J. Respir. Dis. 1983, 64, 405-415; ir British Thoracic Society Research Committee. Oral N-acetylcysteine and exacerbation rates in patients with chronic bronchitis and severe airway obstruction. Thorax 1985, 40, 832-835). Junginio veikimo mechanizmas neatskleistas; jo efektas buvo priskirtas mukolitinėms savybėms (žr. Multicentre Study Group. Long-term oral acetylcysteine in chronic bronchitis. A double-blind controlled study. Eur. J.Respir. Dis. 1980, 61 (suppl.111), 93-108; Boman, G., Backer, U., Larsson, S., Melander, B., and Wahlander, L. Oral acetylcysteine reduces exacerbation rate in chronic bronchitis. Report of a trial organized by the Swedish Society for Pulmonary Disease. Eur. J.Respir. Dis. 1983, 64, 405-415; ir British Thoracic Society Research Committee. Oral N-acetylcysteine and exacerbation rates in patients with chronic bronchitis and severe airway obstruction. Thorax 1985, 40, 832-835), antioksidantinėms savybėms (žr. Aruoma, O.I., Halliwell, B., Hoey, B.M., and Butler, J. Free Radical Biol. Med.

1989, 6, 593-597), ir taip pat imunomoduliaciems savybėms (žr. Bergstrand, H., Bjornson, A., Eklund, A., Hernbrand, R., Eklund, A., Larsson, K., Linden M., and Nilsson, A. Stimuli-induced superoxide radical generation *in vitro* by human alveoral macrophages from smokers: Modulation by N-Acetylcysteine treatment *in vivo*. J. Free Radicals Biol. & Med. 2, 1986, 119-127).

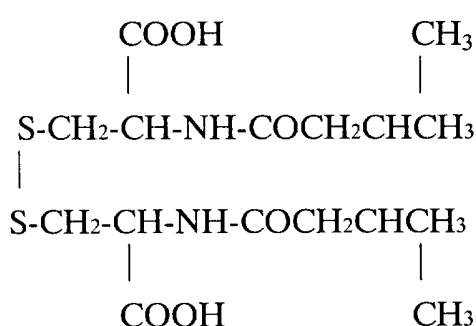
Šis išradimas nagrinėja N-acetilcisteino disulfidą, kuris yra N,N'-diacetilcistinas (toliau tekste - DiNAC), t.y. šios formulės junginį:



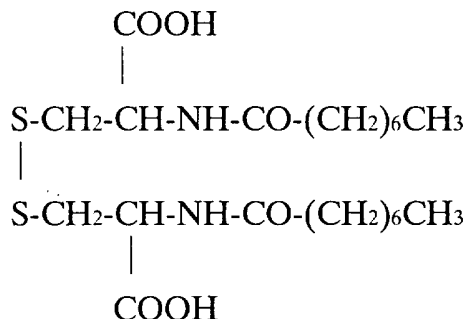
N,N'-dibutirilcistiną (toliau tekste - diBUT), t.y. šios formulės junginį:



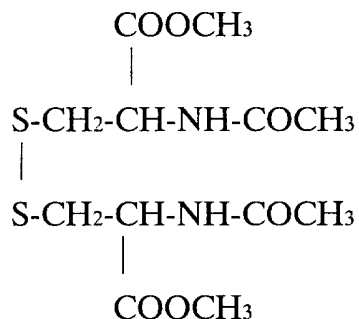
N,N'- diizovalerilcistiną (toliau tekste - diVAL), t.y. šios formulės junginį:



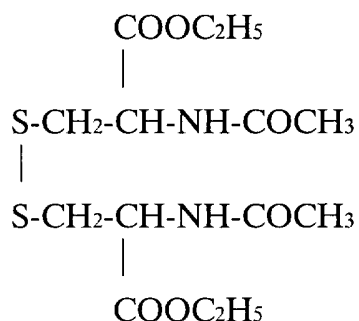
N,N'-dikaprililcistiną (toliau tekste - diCAP), t.y šios formulės junginį:



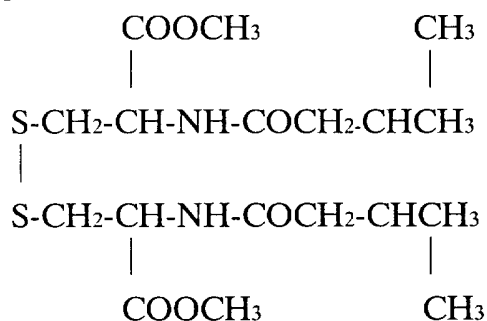
N,N'-diacetilcistino dimetilesterį (toliau tekste - diMeNAC), t.y. šios formulės junginį:



N,N'-diacetilcistino dietilesterį (toliau tekste - diEtNAC), t.y. šios formulės junginį:



ir N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterį (toliau tekste - diMeVAL), t.y. šios formulės junginį:



Išradimas nagrinėja aukščiau paminėtus junginius tiek raceminių mišinių, tiek D- ir L- izomerų formose. Ypač svarbūs yra L-konfiguraciją turintys junginiai, ypač N,N'-diacetil-L-cistinas.

Išradimas taip pat nagrinėja minėtus junginius, jų fiziologiskai priimtinų druskų, tokį kaip natrio, kalio, amonio, kalcio arba magnio druskos, pavidalu. Taip pat nagrinėjamos junginių diNAC, diBUT, diVAL ir diCAP druskas su farmaciškai priimtinomis organinėmis bazėmis.

Aukščiau paminėti junginiai anksčiau buvo aprašyti patentinėje ir mokslinėje literatūroje. Pavyzdžiui, DiNAC sekančiose publikacijose: US patente Nr. 4827016; EP patente Nr. 300100; US patente Nr. 4724239; US patente Nr. 4708965; DE patente Nr. 2326444; Wilson, I.D., and Nicholson, J.K. Analysis of thiols and disulfides in Sulphur-containing drugs and related organic compounds. Chemistry, Biochemistry and Toxicology (ed L.A. Damani) Vol. 2A. Analytical, biochemical and toxicological aspects of sulphur xenobiochemistry. Ellis Horwood Series in Biochemical Pharmacology (Halsted Press: a division of John Wiley & Sons) Chichester 1989, p. 45; and Sjodin K., Nilsson E., Hallberg, A., and Tunek, A. Metabolism of N-Acetyl-L-cysteine. Some structural requirements for the deacetylation and consequences for the oral bioavailability. Biochem. Pharmacol. 1989, 38, 3981-3985). US patente Nr. 4827016 junginys aprašytas kaip efektyvus vietinių odos uždegimų, sukelto leukotrienų, gydyme.

Likusieji junginiai taip pat buvo aprašyti literatūroje. (Žr. pavyzdžiui, diMeNAC: Bowman, W.R., Richardson, G.D. Tetrahedron Lett. 1981, 22, 1551-1554; diEtNAC: Damico, R.A. Boggs, R.W. US patentas Nr. 3952115 (1976); diVAL, diMeVAL: Martin, T.A. J. Med. Chem. 1969, 12, 950-953); diCAP: FR paraiška Nr. 8205 M; diBUT: FR patentas Nr. 2503151).

Tačiau nieko nėra aprašyta ar bendrai žinoma apie šių junginių farmakologinį ir/arba terapinį pritaikymą imuninės sistemos ar plaučių uždegiminių ligų, tokį kaip chroniškas bronchitas, gydymui.

Netikėtai buvo atrasta, kad anksčiau minėti junginiai diNAC, diBUT, diVAL, diCAP, diMeNAC, diEtNAC ir diMeVAL eksperimentiniame gyvuliuko modelyje T-ląstelių reaktyvumo *in vivo* nustatymui, t.y. uždelsto tipo hipersensitivitymo (DTH) reakcijoje pelės ausyje, yra labai efektyvūs imunostimuliaciniai veiksnių, kai kurie 100-1000 kartų efektyvesni už NAC tioli. Taigi šiame modelyje junginiai yra labai efektyvūs imunostimuliatoriai, kurių galimybės ir efektyvumas yra geresni arba tokie patys kaip jau žinomų imunostimuliatorių, tokių kaip dietilo ditiokarbamatas (DTC) ar hidroksietilo disulfidas (HEDS; žr. St. Georgiev, V. New synthetic immunomodulating agents. Trends in Pharmacological Science 1988, 446-451).

Todėl junginiai DiNAC, diBUT, diVAL, diCAP, diMeNAC, diEtNAC, diMeVAL ir jų D- ir L- optiniai izomerai gali būti panaudoti esančių ar įtariamų imuninės sistemos susirgimų arba imuninės sistemos nepakankamumo gydymui.

Tokių ligų pavyzdžiai yra chroniškas bronchitas ir kiti uždegiminiai kvėpavimo takų susirgimai, tokie kaip astma ir rinitas bei tam tikri autoimuninės sistemos susirgimai, tokie kaip diabetas ir reumatoidinis artritas ir/arba įvairūs piktybiniai susirgimai. Šiais junginiais gali būti gydoma ŽIV infekcija arba AIDS . Taip pat šiais junginiais galima gydyti aterosklerozę.

Efektyvūs DiNAC, diBUT, diVAL, diCAP, diMeNAC, diEtNAC, diMeVAL junginių ir jų optinių D- ir L- izomerų kiekiai aukščiau paminėtų ligų gydymui yra 0.5-500 mg, geriausia 5-50 mg, dienai.

### **Junginių sintezė.**

Junginiai diNAC, diBUT, diVAL ir diCAP gali būti gauti, pavyzdžiu, acilinant L-cistiną (žr. US patentas Nr. 4827016; EP patentas Nr. 300100; US patentas Nr.4724239; US patentas Nr. 4708965; DE patentas Nr. 2326444; Marshall, R., Winitz, M., Birnbaum, S.M. and Greenstein, J.P. J. Am. Chem. Soc. 1957, 79, 4538-4544; ir Cecil, R.

McPhee, J.B. Biochem. J. 1957, 66, 538-543) ar panaudojant oksidacine atitinkamą acilcisteinų dimerizaciją (žr. Snow, J.T., Finley, J.W. Friedman, M. Biochem. Biophys. Res. Commun. 1975, 64, 441-447). DiMeNAC, diEtNAC ir diMeVAL esteriai gali būti sintezuojami analogiškai, t.y. atitinkamai acilinant cistino metilo arba etilo esterius ar panaudojant atitinkamai N-acetylhistino metilo arba etilo esterių arba N-izovalerilcisteino metilesterio oksidacine dimerizaciją. Gavimo pavyzdžiu žr. Bonnet, R., Nicolaidow, P. J. Chem. Soc. Perkin Trans. I 1979, 1069-1077. Schaad, L.J., Werner, R.M., Dillon, L., Field, L., Tate, C.E. J. Med. Chem. 1975, 18, 344-351, ir Martin, T.A. J. Med. Chem. 1969, 12, 950-953.

#### **Junginių poveikis i uždelsto tipo hipersensitivityvumo modeli pelėje**

Junginių diNAC, diBUT, diVAL, diCAP, diMeNAC, diEtNAC ir diMeVAL gebėjimas stimuliuoti imuninius atsakus iliustruojamas uždelsto tipo hypersensitivityvumo (DTH) reakcijos modelyje pelėje.

Tiek Balb/c pelių patinai tiek patelės, gauti iš Bomholtsgaard (Danija) ir Charlie Rivers (Anglija), naudoti 18-20 g svorio. 4-Etoksimetilen-2-feniloksazolonas (OXA) gautas iš BDH (Anglija) ir šiame bandyme panaudotas kaip antigenas.

Pelės sensibilizuotos, 0 dieną, ant nuskustos nugaros ir pilvo odos užtepatant 150 µl absoliutaus etanolio-acetono (3:1) tirpalą, į kurio sudėtį įeina 3% OXA. Poveikis L-forma diNAC, diMeNAC, diEtNAC, diMeVAL ar tirpikliu (fosfatinis buferis, pH 7.0) buvo daromas sumaitinant juos iš karto po sensibilizacijos ir kartojamas kartą dienoj iki 6 dienos. Praėjus 7 dienom po sensibilizacijos (6 dieną), reakcijos iššaukimui, abi visų pelių ausys iš abiejų pusų buvo pateptos 20 µl 1% OXA, ištirpintu riešutų aliejuje. Ausies storis išmatuotas prieš patepatant ir po 24 ir 48 h po reakcijos iššaukimo, panaudojant Oditest kroncirkulį. Iššaukiamoji reakcija ir matavimai buvo vykdomi esant lengvai pentobarbitalinei anestezijai. DTH reakcijų intensyvumas išreikštas pagal formulę:  $T_{124/48} - T_{10}$  µm vienetų, kur t<sub>0</sub>, t<sub>24</sub> ir t<sub>48</sub> nurodo ausies

storj individualiame bandyme (T), atitinkamai prieš reakcijos iššaukimą, ir po 24 ir 48 valandų po reakcijos iššaukimo. Rezultatai išreikšti kaip +/- vidutinės kvadratinės paklaidos reikšmė. Reikšmingumo lygmuo tarp grupių reikšmių gautas dvišalio Stjudento t-testo būdu. 1 ir 2 lentelės rodo atitinkamai 24 ir 48 h matavimų rezultatus, gautos eksperimento su diNAC L-forma metu. Rezultatai rodo, kad L-diNAC, po peroralinio įvedimo, priklausomai nuo koncentracijos, sukėlė žymų ausies pastorejimą.

#### 1 lentelė

**Gyvuliukų, paveiktų parodytomis L-diNAC arba tirpiklio dozėmis,  
ausies storis praėjus 24 valandoms po reakcijos iššaukimo**

Konc., μmol/kg	N	Skirtumas $T_{t24}-T_{t0}$	Vidutinė kvadratinė paklaida	Reikšmingumo lygmuo
Buferis	13	7.85	0.32	
NaCl	10	7.90	0.30	nežymus
0.03	10	13.75	0.47	***
0.30	10	15.70	0.48	***
3.0	10	18.30	1.02	***
30.0	15	20.67	0.67	***

\*\*\*:  $p < 0.001$

## 2 lentelė

**Gyvuliukų, paveiktų parodytomis L-diNAC arba tirpiklio dozėmis,  
ausies storis praėjus 48 valandoms po reakcijos iššaukimo**

Konc. $\mu\text{mol/kg}$	N	Skirtumas $T_{t48}-T_{t0}$	Vidutinė kvadratinė paklaida	Reikšmingumo lygmuo
Buferis	14	9.64	0.35	
NaCl	10	9.85	0.54	nežymus
0.03	10	11.65	0.27	***
0.30	10	12.65	0.48	***
3.0	10	14.95	0.55	***
30.0	15	13.63	0.30	***

\*\*\*:  $p < 0.001$

Trečioje lentelėje pateikti atitinkami ausies storio duomenys po 24 ir 48 valandų po reakcijos iššaukimo su diMeNAC ir diEtNAC.

## 3 lentelė

**Gyvuliukų, paveiktų diMeNAC ir diEtNAC, ausies storis  
praėjus 24 ir 48 valandoms po reakcijos iššaukimo**

	Konc. μmol/kg	N	Skirtumas $T_{t24}-T_{t0}$	Vidutinė kvadratinė paklaida	Reikšmingumo lygmuo
--	------------------	---	-------------------------------	------------------------------	---------------------

**24 h**

Buferis		10	8.70	0.34	-
diMeNAC	0.03	10	18.00	0.84	***
	3.0	10	12.55	0.88	**
diEtNAC	0.03	10	11.75	0.62	***
	3.0	10	13.05	0.59	***

**48h**

diMeNAC	0.03	10	12.85	0.67	**
	3.0	10	13.35	0.67	***
diEtNAC	0.03	10	13.15	0.53	***
	3.0	10	13.20	0.66	***

\*\*:  $p < 0.01$ \*\*\*:  $p < 0.001$

### **Farmacinės kompozicijos**

Aprašyti aktyvūs junginiai gali įeiti į įvairių dozavimo formų, pvz., tablečių, apvilkto tablečių, želatino kapsulių, tirpalų ir aerozolių, sudėtį.

Tablečių, apvilkto tablečių ir želatino kapsulių paruošimui aktyvios medžiagos gali būti kombinuojamos su farmaciškai priimtinomis medžiagomis, pvz., laktoze, krakmolu, dikalcio fosfatu, mikrokristaline celiulioze, polivinilpirolidonu, želatina, celiuliozės dariniais, koloidiniu silicio dioksidu, talku ir stearino rūgštimi ar jos druskomis.

Peroraliniams naudojimui tinkamų tirpalų paruošimui galima naudoti vandenį, sacharozę, gliukozę, sorbitolį, fruktozę ir ksilitolį.

Dozavimo formos be paminėtų medžiagų gali turėti konservantų, stabilizatorių, klampumą reguliuojančių medžiagų, emulsiklių, saldinančių agentų, dažų, kvapniujų medžiagų, tonizuojančių medžiagų, buferių ir antioksidantų. I jų sudėtį taip pat gali įeiti kitos terapiškai vertingos medžiagos.

### **1 pavyzdys**

Tabletė, į kurios sudėtį įeina 10 mg aktyvios medžiagos:

Aktyvi medžiaga	10 mg
Laktozė	100 mg
Bulvių krakmolas	50 mg
Polivinilpirolidonas	5 mg
Mikrokristalinė celiuliozė	15 mg
Magnio stearatas	1 mg

### **2 pavyzdys**

**2 pavyzdys**

Tiesioginio suslégimo tabletė, į kurios sudėtį įeina 5 mg aktyvios medžiagos:

Aktyvi medžiaga	5 mg
Laktozė, bevandenė	150 mg
Mikrokristalinė celiuliozė	50 mg
Koloidinis silicio dioksidas	1 mg
Magnio stearatas	2 mg

Esant reikalui, gautos tabletės gali būti padengtos plėvele, pvz., hidroksipropilmelceliulioze, hidroksipropilceliulioze arba dimetilaminoetilmekrilato metakrilo rūgšties esterio kopolimeru.

**3 pavyzdys**

Injekcijų tirpalas, į kurio sudėtį įeina 1 mg/ml aktyvios medžiagos:

Aktyvi medžiaga	1 mg
Natrio chloridas	8.8 mg
Vanduo injekcijai	iki 1 ml

**4 pavyzdys**

Peroraliniams naudojimui skirtas tirpalas, į kurio sudėtį įeina 1 mg/ml aktyvios medžiagos:

Aktyvi medžiaga	1.0 mg
Sorbitolis	150 mg
Glicerolis	100 mg
Dinatrio edetas	0.5 mg
Konservantai	reik.kiekis
Prieskonai	reik.kiekis
Vanduo, išvalytas	iki 1 ml

**5 pavyzdys**

Miltelinis aerozolis, vienai dozei turintis 1 mg

Susmulkinta aktyvi medžiaga gali būti patalpinta į miltelių inhalatorių,  
pvz., Turbuhaler ® , duodantį 1 mg/dozei.

**APIBRĖŽTIS**

1. Raceminių N,N'-diacetilcistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetilcistino dimetilesterio, N,N'-diacetilcistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio, jų D- ir L- optinių izomerų ir jų fiziologiškai priimtinų druskų panaudojimas imunomoduliaciiniu veikimu pasižyminčių medikamentų gavimui.
2. Panaudojimas pagal 1 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad imunomoduliaciiniu veikimu pasižyminčių medikamentų gavimui naudoja N,N'-diacetilcistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetilcistino dimetilesterio, N,N'-diacetilcistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio L- optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinias druskas.
3. Panaudojimas pagal 1 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad chroniško bronchito gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja raceminius N,N'-diacetilcistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetilcistino dimetilesterio, N,N'-diacetilcistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio junginius, jų D- ir L- optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinias druskas.
4. Panaudojimas pagal 2 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad chroniško bronchito gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja N,N'-diacetilcistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetilcistino dimetilesterio, N,N'-diacetilcistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio L- optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinias jų druskas.

5. Panaudojimas pagal 1 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad astmos gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja raceminius N,N'-diacetylclistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetylclistino dimetilesterio, N,N'-diacetylclistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio junginius, jų D- ir L-optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinas druskas.
  
6. Panaudojimas pagal 2 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad astmos gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja N,N'-diacetylclistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetylclistino dimetilesterio, N,N'-diacetylclistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio L- optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinas druskas.
  
7. Panaudojimas pagal 1 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad rinito gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja raceminius N,N'-diacetylclistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetylclistino dimetilesterio, N,N'-diacetylclistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio junginius, jų D- ir L-optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinas druskas.
  
8. Panaudojimas pagal 2 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad rinito gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja N,N'-diacetylclistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetylclistino dimetilesterio, N,N'-diacetylclistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio L- optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinas druskas.
  
9. Panaudojimas pagal 1 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad diabeto gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja raceminius N,N'-diacetylclistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetylclistino dimetilesterio, N,N'-diacetylclistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio junginius, jų D- ir L-optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinas druskas.

10. Panaudojimas pagal 2 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad diabeto gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja N,N'-diacetylclistino, N,N'-dibutirilclistino, N,N'-diizovalerilclistino, N,N'-dikaprililclistino, N,N'-diacetylclistino dimetilesterio, N,N'-diacetylclistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilclistino dimetilesterio L- optinius izomerus arba jų fiziologiskai priimtinas druskas.
11. Panaudojimas pagal 2 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad reumatoidinio artrito gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja raceminius N,N'-diacetylclistino, N,N'-dibutirilclistino, N,N'-diizovalerilclistino, N,N'-dikaprililclistino, N,N'-diacetylclistino dimetilesterio, N,N'-diacetylclistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilclistino dimetilesterio junginius, jų D- ir L- optinius izomerus arba jų fiziologiskai priimtinas druskas.
12. Panaudojimas pagal 2 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad reumatoidinio artrito gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja N,N'-diacetylclistino, N,N'-dibutirilclistino, N,N'-diizovalerilclistino, N,N'-dikaprililclistino, N,N'-diacetylclistino dimetilesterio, N,N'-diacetylclistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilclistino dimetilesterio L- optinius izomerus arba jų fiziologiskai priimtinas druskas.
13. Panaudojimas pagal 1 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad piktybinių auglių gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja raceminius N,N'-diacetylclistino, N,N'-dibutirilclistino, N,N'-diizovalerilclistino, N,N'-dikaprililclistino, N,N'-diacetylclistino dimetilesterio, N,N'-diacetylclistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilclistino dimetilesterio junginius, jų D- ir L- optinius izomerus arba jų fiziologiskai priimtinas druskas.
14. Panaudojimas pagal 2 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad piktybinių auglių gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja N,N'-diacetylclistino, N,N'-dibutirilclistino, N,N'-diizovalerilclistino, N,N'-dikaprililclistino, N,N'-diacetylclistino dimetilesterio, N,N'-diacetylclistino

dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio L- optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinias druskas.

15. Panaudojimas pagal 1 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad ŽIV infekcijų/AIDS gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja raceminius N,N'-diacetilcistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetilcistino dimetilesterio, N,N'-diacetilcistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio junginius, jų D- ir L- optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinias druskas.

16. Panaudojimas pagal 1 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad ŽIV infekcijų/AIDS gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja N,N'-diacetilcistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetilcistino dimetilesterio, N,N'-diacetilcistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio L- optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinias druskas.

17. Panaudojimas pagal 1 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad aterosklerozinių susirgimų gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja raceminius N,N'-diacetilcistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetilcistino dimetilesterio, N,N'-diacetilcistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio junginius, jų D- ir L- optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinias druskas.

18. Panaudojimas pagal 2 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad aterosklerozinių susirgimų gydymui skirtų medikamentų gavimui naudoja N,N'-diacetilcistino, N,N'-dibutirilcistino, N,N'-diizovalerilcistino, N,N'-dikaprililcistino, N,N'-diacetilcistino dimetilesterio, N,N'-diacetilcistino dietilesterio, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesterio L- optinius izomerus arba jų fiziologiškai priimtinias druskas.

19. Panaudojimas pagal 2 punktą, b e s i s k i r i a n t i s tuo, kad medikamentų gavimui naudoja N,N'-diacetil-L-cistiną.
20. Farmacinė kompozicija, skirta medikamento gamybai su imunomoduliacija susijusių ligų gydymui, b e s i s k i r i a n t i tuo, kad joje yra efektyvus kiekis imunomodulatoriaus, nurodyto 1 punkte.
21. Farmacinė kompozicija pagal 20 punktą, b e s i s k i r i a n t i tuo, kad ji yra vienkartinės dozuotos formos.
22. Farmacinė kompozicija pagal 20-21 punktus, b e s i s k i r i a n t i tuo, kad aktyvus ingredientas, nurodytas 1 punkte, įeina kartu su farmacičkai priimtinu nešikliu.
23. Farmacinė kompozicija pagal 20-22 punktus, b e s i s k i r i a n t i tuo, kad aktyviu ingredientu naudoja N,N'-diacetil-L-cistiną.
24. Raceminis N,N'-diacetilcistinas, N,N'-dibutirilcistinas, N,N'-diizovalerilcistinas, N,N'-dikaprililcistinas, N,N'-diacetilcistino dimetilesteris, N,N'-diacetilcistino dietilesteris, N,N'-diizovalerilcistino dimetilesteris, jų D- ir L- optiniai izomerai arbai jų fiziologiškai priimtinos druskos kartu su farmaciškai priimtinu nešikliu, skirti panaudoti medikamentų gamybai susirgimų, susijusių su žinduolių, įskaitant žmogų, imuninės sistemos sutrikimais, ypač chroniško bronchito, astmos, rinito, diabeto, reumatoidinio artrito, piktybinių auglių, ŽIV infekcijos/AIDS ir aterosklerozės gydymui.