

[19] 中华人民共和国国家知识产权局



[12] 发明专利申请公布说明书

[21] 申请号 200580017695.3

[51] Int. Cl.

*A61K 45/00 (2006.01)*

*A61K 31/439 (2006.01)*

*A61K 31/167 (2006.01)*

*A61K 31/137 (2006.01)*

*A61P 11/00 (2006.01)*

*A61P 11/06 (2006.01)*

[43] 公开日 2007 年 5 月 9 日

[11] 公开号 CN 1960762A

[51] Int. Cl. (续)

*A61P 11/08 (2006.01)*

[22] 申请日 2005.5.31

[21] 申请号 200580017695.3

[30] 优先权

[32] 2004.5.31 [33] ES [31] P200401312

[32] 2005.2.24 [33] EP [31] PCT/EP2005/001969

[32] 2005.2.25 [33] GB [31] PCT/GB2005/000740

[32] 2005.2.25 [33] GB [31] PCT/GB2005/000722

[86] 国际申请 PCT/EP2005/005839 2005.5.31

[87] 国际公布 WO2005/115465 英 2005.12.8

[85] 进入国家阶段日期 2006.11.30

[71] 申请人 阿尔米雷尔普罗迪斯制药有限公司

地址 西班牙巴塞罗那

[72] 发明人 若尔迪·格拉斯埃斯卡赫多

赫苏斯·列那斯卡尔沃

哈米什·赖德 皮奥·奥维斯迪亚士

[74] 专利代理机构 北京英赛嘉华知识产权代理有限责任公司

代理人 王达佐 韩克飞

权利要求书 3 页 说明书 27 页

[54] 发明名称

含有抗毒蕈碱剂和 PDE4 抑制剂的组合

[57] 摘要

包含(a)PDE4 抑制剂和(b)M3 毒蕈碱受体拮抗剂的组合，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一价或多价酸的药物可接受的阴离子。

1. 包含(a) PDE4 抑制剂和(b) M3 毒蕈碱受体拮抗剂的组合，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一价或多价酸的药物可接受的阴离子。
2. 如权利要求 1 所述的组合，其中所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂(b) 是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物。
3. 如权利要求 1 或 2 所述的组合，特征在于所述活性成分(a)和(b) 形成单一药物组合物的一部分。
4. 包含(a) PDE4 抑制剂和权利要求 1 或 2 定义的(b) M3 毒蕈碱受体拮抗剂的产品，其作为组合的制剂在治疗患有或易感于应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病的患者中同时、协同、分别或顺序地使用。
5. 包含权利要求 1 或 2 定义的(b) M3 毒蕈碱受体拮抗剂以及说明书的试剂盒，用于在治疗患有或易感于应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病的动物患者中与(a) PDE4 抑制剂同时、协同、分别或顺序地联合使用。
6. 包含权利要求 1 或 2 定义的(b) M3 毒蕈碱受体拮抗剂和(a) PDE4 抑制剂的包裹，用于在治疗应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病中同时、协同、分别或顺序地使用。
7. 权利要求 1 或 2 定义的(b) M3 毒蕈碱受体拮抗剂在制备药物中的用途，所述药物用于在治疗患者中应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病中与(a) PDE4 抑制剂同时、协同、分别或顺序地联合使用。

8. (a) PDE4 抑制剂在制备药物中的用途，所述药物用于在治疗患者中应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病中与权利要求 1 或 2 定义的(b) M3 毒蕈碱受体拮抗剂同时、协同、分别或顺序地联合使用。

9. (a) PDE4 抑制剂和权利要求 1 或 2 定义的(b) M3 毒蕈碱受体拮抗在制备药物中的用途，所述药物用于同时、协同、分别或顺序地使用来治疗人或动物患者中应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病。

10. 治疗患有或易感于应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病或病症的人或动物患者的方法，所述方法包括对所述病患同时、协同、分别或顺序地给予有效量的权利要求 1 或 2 定义的(b) M3 毒蕈碱受体拮抗剂和(a) PDE4 抑制剂。

11. 如权利要求 4 所述的产品、如权利要求 5 所述的试剂盒、如权利要求 7 至 9 所述的用途或如权利要求 10 所述的方法，其中所述呼吸系统疾病是哮喘或慢性阻塞性肺病(COPD)。

12. 如权利要求 1 至 11 中任一权利要求所述的组合、产品、试剂盒、包裹、用途或方法，其中所述 PDE4 抑制剂选自任意地以外消旋化合物、对映体、非对映体及其混合物，以及任意地其药物可接受的酸加成盐形式的茶碱、羟戊丁氨酯、西洛司特、罗氟司特、登布茶碱、咯利普兰、tetomilast、恩丙茶碱、阿罗茶碱、西潘茶碱、tofimilast、非明司特、吡拉米司特、(R)-(+)-4-[2-(3-环戊基氨基-4-甲氧基苯基)-2-苯乙基]吡啶、Mesopram、N-(3,5-二氯-4-吡啶基)-2-[1-(4-氟苄基)-5-羟基-1H-吲哚-3-基]-2-氯乙酰胺、CDC-801 (例如 Celgene)、CC-1088 (例如 Celgene)、Lirimilast、ONO-6126 (例如 Ono)、CC-10004 (例如 Celgene) 以及 MN-001 (例如 Kyorin)。

13. 如权利要求 1 至 12 中任一权利要求所述的组合、产品、试剂

盒、包裹、用途或方法，其中所述 PDE4 抑制剂选自任意地以外消旋化合物、对映体、非对映体及其混合物，以及任意地其药物可接受的酸加成盐形式的西洛司特、罗氟司特、登布茶碱和 tetomilast。

14. 如权利要求 1 至 13 中任一权利要求所述的组合、产品、试剂盒、包裹、用途或方法，其中所述 PDE4 抑制剂选自罗氟司特。

15. 如权利要求 1 至 13 中任一权利要求所述的组合、产品、试剂盒、包裹、用途或方法，其中所述 PDE4 抑制剂选自西洛司特。

16. 如权利要求 1 至 3 所述的组合、如权利要求 4 所述的产品、如权利要求 5 所述的试剂盒或如权利要求 6 所述的包裹，其中这样的组合、产品、试剂盒或包裹还包括(c)另一活性化合物来同时、分别或顺序地使用，所述活性化合物选自(a)  $\beta 2$  激动剂，(b)皮质类固醇，(c)白细胞三烯 D4 拮抗剂，(d) egfr-激酶抑制剂，(e) p38 激酶抑制剂和(f) NK1 受体激动剂。

17. 如权利要求 16 所述的组合、产品、试剂盒或包裹，其中所述活性化合物(c)选自包括(a)  $\beta 2$  激动剂和(b)皮质类固醇。

## 含有抗毒蕈碱剂和PDE4抑制剂的组合

本申请要求 2004 年 5 月 31 日提交的西班牙专利申请号 P200401312、2005 年 2 月 24 日提交的 PCT 专利申请号 PCT/EP2005/001969 和 2005 年 2 月 25 日提交的 PCT 专利申请号 PCT/GB2005/000722 和 PCT/GB2005/000740 的优先权，将它们引入作为参考。

本发明涉及某些抗毒蕈碱剂和 PDE4 抑制剂的新组合及其在治疗呼吸系统病症中的用途。

### 发明背景

PDE4 抑制剂和抗毒蕈碱剂，尤其是 M3 毒蕈碱受体，是两类用于治疗诸如哮喘或慢性阻塞性肺病(COPD)的呼吸系统病症的药物。

虽然 PDE4 抑制剂和抗毒蕈碱剂是有效的治疗药物，但是临幊上需要具有有效和选择性作用的并且具有有利作用范围的哮喘和 COPD 治疗药物。

已知这两类药物可以组合使用。

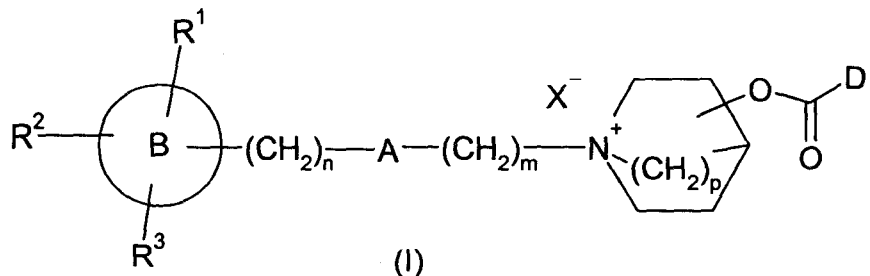
已知活性成份通过不同生理学途径起作用的药物的组合在治疗上是有效的。因为使用低浓度的每一活性成份，所述组合可以实现治疗上的有益效果，所以经常会出现治疗上的优势。这可以降低药物的副作用。因此，可以组方所述组合，以便使每一活性成份在除了疾病的靶细胞以外的细胞中以亚临床浓度出现。

### 发明说明

令人吃惊的是，如果通式(I)的抗毒蕈碱和一种或多种 PDE4 抑制剂一起使用，那么在治疗呼吸道的炎性或梗阻疾病中可以观察到意想不到的有益疗效。考虑到该效果，可在呼吸道中仍然保持强大活性的情况下，使用比在常规方法的单一疗法中使用的各自化合物更小的剂

量来使用本发明的药物组合物。这降低了例如当 PDE4 抑制剂或通式(I)的抗毒蕈碱单独给药时可能发生的不期望的副作用。

因此，本发明提供包括(a) PDE4 抑制剂和(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂的组合



其中：

B 是苯环、含有一个或多个杂原子的 5 元至 10 元杂芳基基团或萘基、5,6,7,8-四氢萘基、苯并[1,3]间二氧杂环戊烯基(dioxolyl)或联苯基；

每一 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup> 和 R<sup>3</sup> 独立地代表氢原子或卤素原子、或羟基、或苯基、-OR<sup>4</sup>、-SR<sup>4</sup>、-NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>、-NHCOR<sup>4</sup>、-CONR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>、-CN、-NO<sub>2</sub>、-COOR<sup>4</sup> 或-CF<sub>3</sub>、或直链或支链低级烷基，所述低级烷基可以被任意地取代，例如被羟基或烷氧基取代，其中每一 R<sup>4</sup> 和 R<sup>5</sup> 独立地代表氢原子、直链或支链低级烷基或二者一起形成脂环；或 R<sup>1</sup> 和 R<sup>2</sup> 一起形成芳环、脂环或杂环，

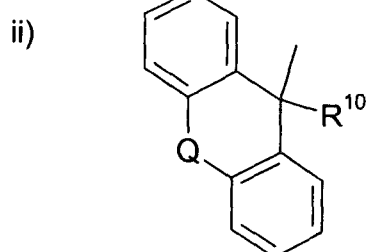
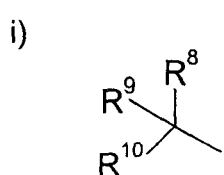
n 是 0 至 4 的整数；

A 代表-CH<sub>2</sub>-、-CH=CR<sup>6</sup>-、-CR<sup>6</sup>=CH-、-CR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>-、-CO-、-O-、-S-、-S(O)-、-SO<sub>2</sub>-或-NR<sup>6</sup>-，其中每一 R<sup>6</sup> 和 R<sup>7</sup> 独立地代表氢原子、直链或支链低级烷基或 R<sup>6</sup> 和 R<sup>7</sup> 一起形成脂环；

m 是 0 至 8 的整数，只要当 m = 0 时，A 不是-CH<sub>2</sub>-；

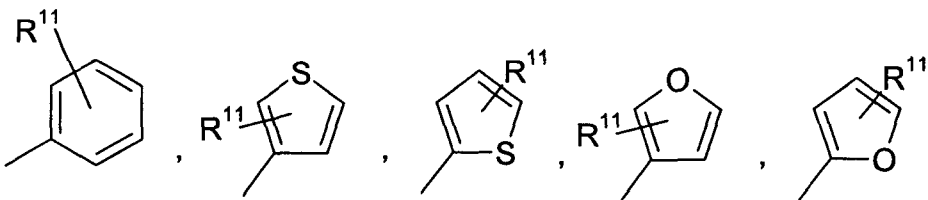
p 是 1 至 2 的整数并且在氮鎓二环中的取代可以是在 2,3 或 4 位，包括不对称碳的所有可能的构型；

D 代表通式 i) 或 ii) 的基团：

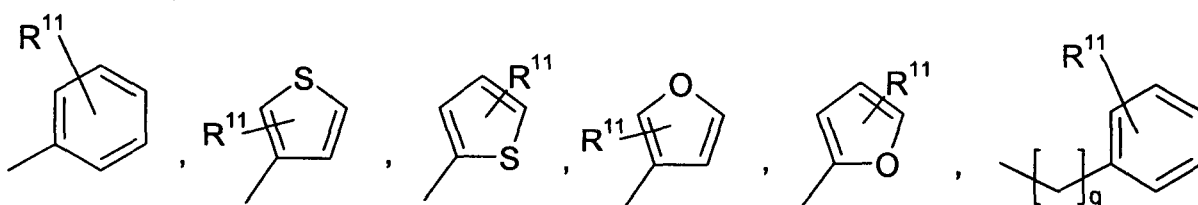


其中 R<sup>10</sup> 代表氢原子、羟基或甲基基团或 CH<sub>2</sub>OH 基团；

R<sup>8</sup> 代表



R<sup>9</sup> 代表 1 至 7 个碳原子的烷基基团、含有 2 至 7 个碳原子的烯基基团、含有 2 至 7 个碳原子的炔基基团、3 至 7 个碳原子的环烷基基团，或选自下列基团：



其中 R<sup>11</sup> 代表氢或卤素原子、直链或支链的取代或未取代的低级烷基、羟基、烷氧基、硝基、氰基、-CO<sub>2</sub>R<sup>12</sup>、-NR<sup>12</sup>R<sup>13</sup>，其中 R<sup>12</sup> 和 R<sup>13</sup> 相同的或不同并且选自氢和直链或支链低级烷基

并且 Q 代表单键、-CH<sub>2</sub>-、-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-、-O-、-O-CH<sub>2</sub>-、-S-、-S-CH<sub>2</sub>- 或 -CH=CH-；并且

X 代表一价或多价酸的药物可接受的阴离子；

所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂任选地为其外消旋化合物、对映体、非对映体和其混合物的形式。

由上述通式(I)表示的、可以具有一个或多个不对称碳的本发明化合物包括所有可能的立体异构体。单一异构体和异构体的混合物也在本发明的范围之内。

用在本文中时，烷基通常是低级烷基。低级烷基优选含有 1 至 8 个碳原子、优选 1 至 6 个碳原子并且更优选 1 至 4 个碳原子。尤其优选由甲基、乙基、包括异丙基在内的丙基或包括正丁基、仲丁基和叔丁基在内的丁基所代表的烷基。此处提及的含有 1 至 7 个碳原子的烷基可以是上述的 C<sub>1-4</sub> 烷基或直链或支链戊基、己基或庚基。

此处提及的具有 2 至 7 个碳原子的烯基是直链或支链基团，例如乙烯基，或直链或支链丙烯基、丁烯基、戊烯基、己烯基或庚烯基。

双键可以在烯基的任何位置，例如在端键上。

此处提及的具有2至7个碳原子的炔基是直链或支链基团，例如乙炔基、丙炔基或直链或支链丁炔基、戊炔基、己炔基或庚炔基。三键可以在炔基的任何位置处，例如在端键上。

此处提及的烷氧基通常是低级烷氧基，即含有1至6个碳原子，优选1至4个碳原子，烃链为支链或直链的基团。优选的烷氧基包括甲氧基、乙氧基、正丙氧基、异丙氧基、正丁氧基、仲丁氧基和叔丁氧基。

除非另有明确说明，此处提及的脂环基团或脂环通常含有3至8个碳原子，优选含有3至6个碳原子。3至6个碳原子的脂环包括环丙基、环丁基、环戊基和环己基。

此处提及的芳环通常含有5至14个碳原子，优选5至10个碳原子。芳基的实例包括茂基、苯基和萘基。

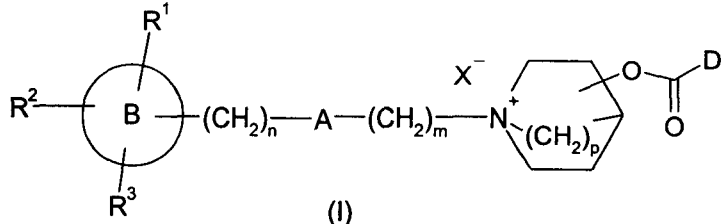
此处提及的杂环或杂芳基基团通常是一个或多个选自N、S和O的杂原子的5元至10元基团，例如5、6或7元基团。通常，存在1、2、3或4个杂原子，优选1或2个杂原子。杂环或杂芳基基团可以是单环或两个或更多个稠环，其中至少一个环含有杂原子。杂环基团的实例包括哌啶基、吡咯烷基、哌嗪基、吗啉基、硫代吗啉基、吡咯基、咪唑基、咪唑烷基、吡唑啉基、二氢吲哚基、异二氢吲哚基、吡啶基、吡嗪基、嘧啶基、哒嗪基、中氮茚基(indolizinyl)、异吲哚基、吲哚基、吲唑基、嘌呤基、喹嗪基、异喹啉基、喹啉基、喹喔啉基、喹唑啉基、噌啉基、蝶啶基、奎宁环基、三唑基、吡唑基、四唑基和噻吩基。杂芳基基团的实例包括吡啶基、噻吩基、呋喃基、吡咯基、咪唑基、苯并噻唑基、吡啶基、吡唑基、吡嗪基、嘧啶基、哒嗪基、吲哚基、吲唑基、嘌呤基、喹啉基、异喹啉基、2,3-二氮杂萘基、1,5-二氮杂萘基、喹喔啉基、喹唑啉基、噌啉基、三唑基和吡唑基。

用在本文中时，卤素原子包括氟、氯、溴或碘原子，通常是氟、氯或溴原子。

一价或多价酸的药物可接受的阴离子的实例为来自无机酸或有机酸的阴离子，所述无机酸例如盐酸、氢溴酸、硫酸、磷酸，所述有机

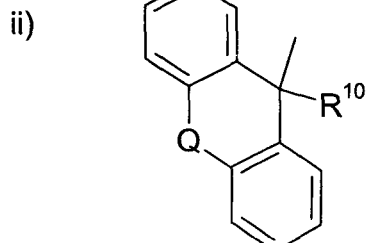
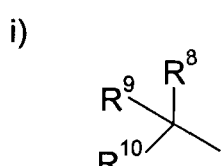
酸例如甲磺酸、乙酸、富马酸、琥珀酸、乳酸、柠檬酸或马来酸。此外，也可以使用上述酸的混合物。

优选本发明的M3拮抗剂是具有通式(I)的那些化合物

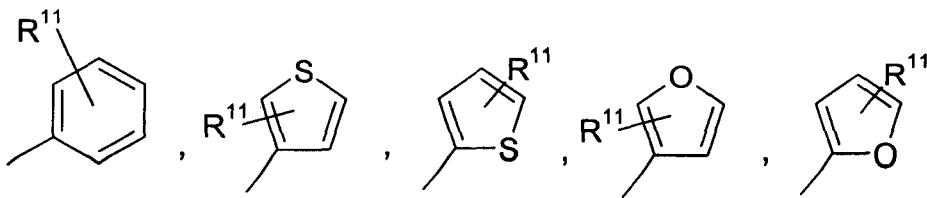


其中：

- B是苯环、含有一个或多个杂原子的C<sub>4</sub>至C<sub>8</sub>杂芳基基团或萘基、5,6,7,8-四氢萘基或联苯基；
- 每一R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>和R<sup>3</sup>独立地代表氢原子或卤素原子、或羟基、或苯基、-OR<sup>4</sup>、-SR<sup>4</sup>、-NR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>、-NHCOR<sup>4</sup>、-CONR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>、-CN、-NO<sub>2</sub>、-COOR<sup>4</sup>或-CF<sub>3</sub>、或直链或支链低级烷基，所述低级烷基可以被任意地取代，例如被羟基或烷氧基取代，其中每一R<sup>4</sup>和R<sup>5</sup>独立地代表氢原子、直链或支链低级烷基或二者一起形成脂环；或R<sup>1</sup>和R<sup>2</sup>一起形成芳环、脂环或杂环，
- n是0至4的整数；
- A代表-CH<sub>2</sub>-、-CH=CR<sup>6</sup>-、-CR<sup>6</sup>=CH-、-CR<sup>6</sup>R<sup>7</sup>-、-CO-、-O-、-S-、-S(O)-、-SO<sub>2</sub>-或-NR<sup>6</sup>-，其中每一R<sup>6</sup>和R<sup>7</sup>独立地代表氢原子、直链或支链低级烷基或R<sup>6</sup>和R<sup>7</sup>一起形成脂环；
- m是0至8的整数，只要当m=0时，A不是-CH<sub>2</sub>-；
- p是1至2的整数并且在氮鎓二环中的取代可以在包括不对称碳的所有可能构型的2、3或4位；
- D代表通式i)或ii)的基团：



其中R<sup>10</sup>代表氢原子、羟基或甲基基团或CH<sub>2</sub>OH基团；每一R<sup>8</sup>和R<sup>9</sup>独立地代表

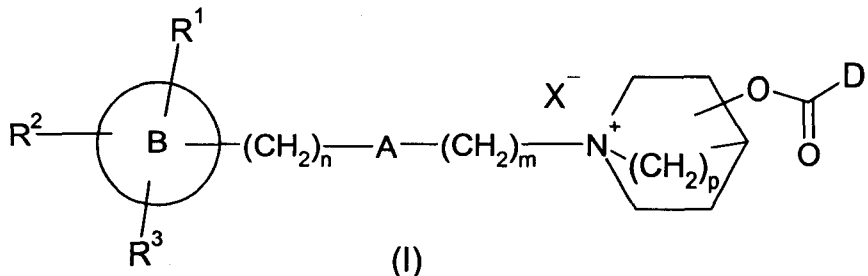


其中  $R^{11}$  代表氢或卤素原子或直链或支链低级烷基并且  $Q$  代表单键、 $-CH_2-$ 、 $-CH_2-CH_2-$ 、 $-O-$ 、 $-O-CH_2-$ 、 $-S-$ 、 $-S-CH_2-$  或  $-CH=CH-$ ；并且

- $X$  代表一价或多价酸的药物可接受的阴离子；

所述 M3 拮抗剂任选地为其外消旋化合物、对映体、非对映体和其混合物的形式。

本发明的优选实施方案是含有(a) PDE4 抑制剂和(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂的组合



其中：

B 代表苯基基团；

$R^1$ 、 $R^2$  和  $R^3$  代表氢原子

$m$  是 1 至 3 的整数；

$n$  是 0；

A 选自  $-O-$  和  $-CH_2-$  的基团；

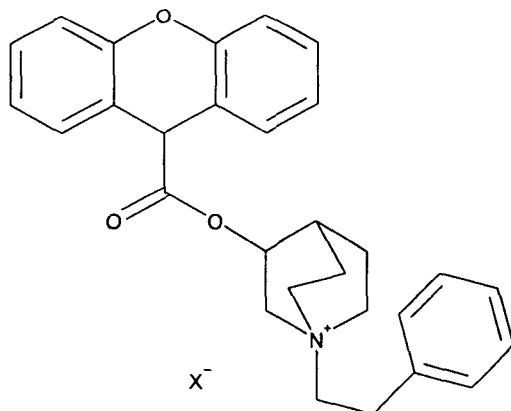
$p$  是 1 至 2 的整数并且在氮鎓二环中的取代可以是在 2、3 或 4 位，包括不对称碳的所有可能的构型；

$-OC(O)D$  选自 2-羟基-2,2-二噻吩-2-基乙酰氧基、9H-呫吨-9-羰基氧基和(2S)-2 环戊基-2-羟基-2-噻吩-2-基乙酰氧基；并且

$X$  代表一价或多价酸的药物可接受的阴离子；

所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂任选地为其外消旋化合物、对映体、非对映体和其混合物的形式。

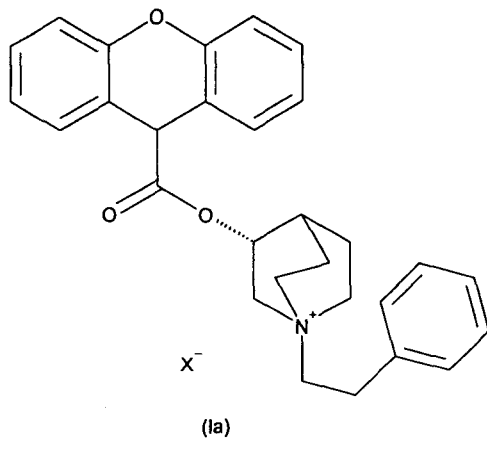
更优选地，本发明的 M3 拮抗剂是具有通式(I)的那些化合物



其中 X 代表一价或多价酸的药物可接受的阴离子，  
所述 M3 拮抗剂任选地为其外消旋化合物、对映体、非对映体和其混合物的形式。

由上述通式(I)代表的、可以具有一个或多个不对称碳的本发明的 M3 拮抗剂包括所有可能的立体异构体。单一异构体和异构体的混合物也在本发明的范围之内。

本发明尤其感兴趣的是通式 1a 的对映体



其中 X- 可以具有上述提及的含义。  
尤其优选在 3 位上含有季氮原子的那些酯基-OC(O)D 与环相连 M3 拮抗剂。

上述 M3 拮抗剂可任选地以其纯对映体、其混合物或其外消旋化合物的形式使用。通常带有-OC(O)D 基团的碳原子具有(R)构型。

尤其优选将 3(R)-(2-羟基-2,2-二噻吩-2-基乙酰氧基)-1-(3-苯氧基丙基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物、(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呫吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物和(3R)-3-[(2S)-2-环戊基-2-羟基-2-噻吩-2-基乙酰氧基]-1-(2-苯氧基乙基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物

之一用作本发明的 M3 拮抗剂。

因此，本发明提供包括(a) PDE4 抑制剂和(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂的组合，其中所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氨基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一价或多价酸的药物可接受的阴离子。典型地，M3 毒蕈碱受体拮抗剂是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氨基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物。

通常所述组合含有形成单一药物组合物的一部分的活性成份(a)和(b)。

为了避免不确定性，上述通式和术语(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氨基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷意思是包括例如在水溶液中的解离、部分解离或未解离形式的盐。化合物的不同的盐可以以溶剂化物形式存在，即水合物形式，并且本发明的范围也包括所有这些形式。此外，在本发明的范围内，化合物的不同的盐和溶剂化物可以以无定形形式或不同的多晶型物的形式存在。

本发明还提供了包括(a) PDE4 抑制剂和(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂的产品，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氨基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氨基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)，所述产品作为组合的制剂在治疗人或动物患者中同时、分别或顺序地使用。典型地，所述产品在治疗人或动物患者中应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病中同时、分别或顺序地使用。

本发明还提供(a) PDE4 抑制剂和(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂在制备药物中的用途，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氨基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氨基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)，所述药物在治疗人或动物患者中应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病中同时、分别或顺序地使用。

本发明还提供(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂在制备药物中的用途，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)，所述药物在治疗人或动物患者中应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病中与(a) PDE4 抑制剂同时、分别或顺序使用。

本发明还提供(a) PDE4 抑制剂在制备药物中的用途，所述药物用于通过与(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂同时、协同、分别或顺序共给药来治疗人或动物患者中应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)。

本发明还提供(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂在制备药物中的用途，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)，所述药物用于通过与(a) PDE4 抑制剂同时、协同、分别或顺序地共给药来治疗人或动物患者中应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病。

本发明还提供治疗患有或易感于应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病的人或动物患者的方法，所述方法包括对所述患者同时、协同、分别或顺序地给予有效量的(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂与(a) PDE4 抑制剂，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述 X 阴离子是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)。

通常所述呼吸系统疾病是哮喘、极性或慢性支气管炎、肺气肿、慢性阻塞性肺病(COPD)、支气管高反应性或鼻炎，尤其是哮喘或慢性

阻塞性肺病(COPD)。

优选所述患者是人。

本发明还提供药物组合物，其包括(a) PDE4 抑制剂；和(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂以及(c)药物可接受载体或稀释剂，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述 X 阴离子是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)。

本发明还提供试剂盒(kit of parts)，其包括(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂以及说明书，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述 X 阴离子是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)，所述说明书用于指导与(a) PDE4 抑制剂同时、协同、分别或顺序地联合使用来治疗患有或易感于应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病的人或动物患者。

本发明还提供包裹(package)，其包括(b)通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂和(a) PDE4 抑制剂，以同时、协同、分别或顺序使用来治疗应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述 X 阴离子是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)。

本发明还提供如上述的组合、产品、试剂盒或包裹，其中这样的组合、产品、试剂盒或包裹还包括(c)另一活性化合物，其选自(a)  $\beta$ 2 激动剂，(b)皮质类固醇，(c)白细胞三烯 D4 拮抗剂，(d) egfr 激酶抑制剂，(e) p38 激酶抑制剂和 (f) NK1 受体激动剂，用于同时、分别或顺序地使用。通常另外的活性化合物(c)选自(a)  $\beta$ 2 激动剂和(b) 皮质类固醇。

本发明的实施方案中，所述组合、产品、试剂盒或包裹包括作为

单独活性化合物的(b)通式(I)的M3毒蕈碱受体拮抗剂和(a)PDE4抑制剂，所述M3毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子X的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述X阴离子是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)。

本发明的一个实施方案为(b)通式(I)的M3毒蕈碱受体拮抗剂和(a)PDE4抑制剂而无任何其它活性化合物在制备药物中的用途，所述药物用于同时、协同、分别或顺序地使用来治疗人或动物患中中应答M3拮抗作用的呼吸系统疾病，所述M3毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子X的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述X阴离子是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)。

在本发明的组合中使用的优选的PDE4抑制剂的实例是茶碱、羟戊丁氨酯、西洛司特、罗氟司特、登布茶碱、咯利普兰、Tetomilast、恩丙茶碱、阿罗茶碱、西潘茶碱、Tofimilast、非明司特、吡拉米司特、(R)-(+)-4-[2-(3-环戊基氧基-4-甲氧基苯基)-2-苯乙基]吡啶、Mesopram、N-(3,5-二氯-4-吡啶基)-2-[1-(4-氟苄基)-5-羟基-1H-吲哚-3-基]-2-氧乙酰胺、CDC-801(例如Celgene)、CC-1088(例如Celgene)、Lirimilast、ONO-6126(例如Ono)、CC-10004(例如Celgene)、MN-001(例如Kyorin)、KW-4490(例如Kyowa Hakko)、苯芬马来酸氢酯、扎达维林、托拉芬群、3-[3-(环戊基氧基)-4-甲氧苄基]-6-(乙氨基)-8-异丙基-3H-嘌呤盐酸化物、N-(3,5-二氯-4-吡啶基)-8-甲氧基喹啉-5-羧酰胺、4-(3-氯苯基)-1,7-二乙基吡啶并[2,3-d]嘧啶-2(1H)-酮、N-[9-甲基-4-氧-1-苯基-3,4,6,7-四氢吡咯并[3,2,1-jk][1,4]苯并二氮卓-3(R)-基]吡啶-4-羧酰胺、3,5-二氯-4-[8-甲氧基-2-(三氟甲基)喹啉-5-基羧氨基]吡啶-1-氧化物、NIK-616(例如Nikken Chemicals)、CDC-998(例如Celgene)、Project PDE 4(例如Celltech)、EHT-0202(例如ExonHit Therapeutics)、5(S)-[3-(环戊基氧基)-4-甲氧基苯基]-3(S)-(3-甲基苄基)哌啶-2-酮、ND-1251(例如Neuro3d)、GRC-3886(例如Glenmark Pharmaceuticals)、

Atizoram、普马芬群、4-[6,7-二乙氧基-2,3-双(羟甲基)萘-1-基]-1-(2-甲氧乙基)吡啶-2(1H)-酮、2-[4-[6,7-二乙氧基-2,3-双(羟甲基)萘-1-基]吡啶-2-基]-4-(3-吡啶基)酞嗪-1(2H)-酮盐酸化物、1-乙基-8-甲氧基-3-甲基-5-丙基咪唑并[1,5-a]吡啶并[3,2-e]吡嗪-4(5H)-酮、4-(3-溴苯基)-1-乙基-7-甲基-1,8-萘啶-2(1H)-酮、N-[9-氨基-4-氧-1-苯基-3,4,6,7-四氢吡咯并[3,2,1-jk][1,4] 苯并二氮卓-3(R)-基]吡啶-3-羧胺、羟基普马芬群以及PCT专利申请号WO 03/097613、WO2004/058729和WO 2005/中举例说明的化合物。

本发明尤其优选的PDE4抑制剂是：茶碱、羟戊丁氨酯、西洛司特、罗氟司特、登布茶碱、咯利普兰、Tetomilast、恩丙茶碱、阿罗茶碱、西潘茶碱、Tofimilast、非明司特、吡拉米司特、(R)-(+)4-[2-(3-环戊基氧基-4-甲氧基苯基)-2-苯乙基]吡啶、Mesopram、N-(3,5-二氯-4-吡啶基)-2-[1-(4-氟苄基)-5-羟基-1H-吲哚-3-基]-2-氧乙酰胺、CDC-801(例如Celgene)、CC-1088(例如Celgene)、Lirimilast、ONO-6126(例如Ono)、CC-10004(例如Celgene)以及MN-001(例如Kyorin)以及PCT专利申请号WO 03/097613、WO2004/058729和WO 2005/中举例说明的化合物。

本发明更优选的PDE4抑制剂是：茶碱、羟戊丁氨酯、西洛司特、罗氟司特、登布茶碱、咯利普兰、Tetomilast、N-(3,5-二氯-4-吡啶基)-2-[1-(4-氟苄基)-5-羟基-1H-吲哚-3-基]-2-氧乙酰胺、恩丙茶碱、阿罗茶碱、以及PCT专利申请号WO 03/097613、WO2004/058729和WO 2005/中举例说明的化合物，尤其是西洛司特、罗氟司特、登布茶碱和Tetomilast，最优先罗氟司特和西洛司特。

可以使用常规方法制备大多数药物可接受盐形式的本发明化合物的组合。当组分化合物含有羧酸基团时，可以通过化合物与适当的碱反应生成其合适的盐以提供相应的碱加成盐。这类碱的实例是包括氢氧化钾、氢氧化钠和氢氧化锂的碱金属氢氧化物；诸如氢氧化钡和氢氧化钙的碱土金属氢氧化物；诸如乙醇钾和丙醇钠的碱金属的醇盐以及诸如哌啶、二乙醇胺和N-甲基谷氨酰胺的各种有机碱。还包括本发明组分化合物的铝盐。

对于某些组分化合物，可以通过使用药物可接受的有机酸或无机酸处理所述化合物生成酸加成盐，所述有机酸或无机酸例如诸如氢氯化物、氢溴化物、氢碘化物等的氢卤化物；其它无机酸及其相应的盐，例如硫酸盐、硝酸盐、磷酸盐等；以及烷基和单芳基磺酸盐，例如乙磺酸盐、甲苯磺酸盐和苯磺酸盐；以及其它有机酸及其相应的盐，例如醋酸盐、酒石酸盐、马来酸盐、琥珀酸盐、柠檬酸盐、苯甲酸盐、水杨酸盐、抗坏血酸盐等。

因此，本发明组分化合物的药物可接受酸加成盐包括，但不限于：醋酸盐、己二酸盐、藻酸盐、精氨酸盐、天冬氨酸盐、苯甲酸盐、苯磺酸盐(besylate)、重硫酸盐、重亚硫酸盐、溴化物、丁酸盐、樟脑酸盐、樟脑磺酸盐、辛酸盐、氯化物、氯化苯甲酸盐、柠檬酸盐、环戊烷丙酸盐、二葡萄糖酸盐、磷酸二氢盐、二硝基苯甲酸盐、十二烷基硫酸盐、乙磺酸盐、延胡索酸盐、galacterate(来自粘酸)、半乳糖醛酸盐、葡庚糖七醇酸盐、galacterate、谷氨酸盐、甘油磷酸盐、半琥珀酸盐、半硫酸盐、庚酸盐、己酸盐、马尿酸盐、氢氯化物、氢溴化物、氢碘化物、2-羟基乙磺酸盐、碘化物、羟乙基磺酸盐、异丁酸盐、乳酸盐、乳糖醛酸盐、苹果酸盐、马来酸盐、丙二酸盐、扁桃酸盐、偏磷酸盐、甲磺酸盐、甲基苯甲酸盐、磷酸一氢盐、2-萘磺酸盐、烟酸盐、硝酸盐、草酸盐、油酸盐、巴莫酸盐、果胶酸盐、过硫酸盐、苯乙酸盐、3-苯基丙酸盐、磷酸盐、膦酸盐和酞酸盐。

PDE4 抑制剂的药物可接受酸加成盐尤其优选的实例是选自下列的药物可接受盐，氢氯酸、氢溴酸、硫酸、磷酸、甲磺酸、醋酸、富马酸、琥珀酸、乳酸、柠檬酸、酒石酸、1-羟基-2-萘羧酸或马来酸的盐。如果愿意，也可以使用上述酸的混合物来制备 PDE4 抑制剂的盐。

在本发明的药物组合物中，PDE4 抑制剂可以以其外消旋化合物、对映体或其混合物的形式存在。可以使用本领域已知的方法从外消旋化合物中分离对映体(例如通过手性相层析仪等)。

本发明的优选实施方案是通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂并且所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呫吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一

价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)与选自西洛司特、罗氟司特、登布茶碱和 tetomilast 的 PDE4 抑制剂的组合。甚至更优选的是阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)与西洛司特的组合和阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)与罗氟司特的组合。

本发明尤其优选的实施方案是通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂与选自西洛司特、罗氟司特、登布茶碱和 tetomilast 的 PDE4 抑制剂的组合，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述阴离子 X 是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)。

本发明的另一实施方案是选自 3(R)-(2-羟基-2,2-二噻吩-2-基乙酰氧基)-1-(3-苯氧基丙基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物、(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物和(3R)-3-[(2S)-2-环戊基-2-羟基-2-噻吩-2-基乙酰氧基]-1-(2-苯氧基乙基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物的 M3 拮抗剂与西洛司特、罗氟司特、登布茶碱和 tetomilast 的 PDE4 抑制剂的组合。

根据本发明一个实施方案，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂是通式(I)化合物、尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述 X 阴离子是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)，并且所述 PDE4 抑制剂是罗氟司特。

根据本发明另一实施方案，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂是通式(I)化合物、尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述 X 阴离子是一价或多价酸的药

物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氨基鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)，并且所述PDE4抑制剂是西洛司特。

本发明的组合可以任选地包括一种或多种已知可以用于治疗呼吸系统疾病的另外的活性物质，例如PDE4抑制剂、 $\beta$ 2激动剂或糖皮质类固醇、白细胞三烯D4拮抗剂、egfr激酶抑制剂、p38激酶抑制剂和/或NK1受体拮抗剂。

本发明的组合中使用的优选的 $\beta$ 2激动剂的实例是：任意地以其外消旋化合物、对映体、非对映体及其混合物，以及任意地以其药物可接受的酸加成盐形式的arformoterol、班部特罗、比托特罗、溴沙特罗、卡布特罗、克仑特罗、多培沙明、非诺特罗、福莫特罗、海索那林、异丁特罗、新异丙肾上腺素、异丙肾上腺素、左沙丁胺醇、马布特罗、美卢君、metaproterenol、nolomirole、奥西那林、吡布特罗、丙卡特罗、茶丙特罗、利托君、rimoterol、沙丁胺醇、沙甲胺醇、沙美特罗、sibenadet、sotenerot、磺酰特罗、特布他林、噻拉米特、妥布特罗、GSK-597901、GSK-159797、GSK-678007、GSK-642444、GSK-159802、HOKU-81、(-)-2-[7(S)-[2(R)-羟基-2-(4-羟苯基)乙氨基]-5,6,7,8-四氢-2-萘氧基]-N,N-二甲基乙酰胺盐酸一水合物、carmoterol、QAB-149以及5-[2-(5,6-二乙基二氢化茚-2-基氨基)-1-羟乙基]-8-羟基-1H-喹啉-2-酮、4-羟基-7-[2-{[2-{[3-(2-苯乙氧基)丙基]磺酰}乙基]氨基}乙基]-2(3H)-苯并噻唑酮、1-(2-氟-4-羟苯基)-2-[4-(1-苯并咪唑基)-2-甲基-2-丁氨基]乙醇、1-[3-(4-甲氧苄基氨基)-4-羟苯基]-2-[4-(1-苯并咪唑基)-2-甲基-2-丁氨基]乙醇、1-[2H-5-羟基-3-氧-4H-1,4-苯并噁嗪-8-基]-2-[3-(4-N,N-二甲氨基苯基)-2-甲基-2-丙氨基]乙醇、1-[2H-5-羟基-3-氧-4H-1,4-苯并噁嗪-8-基]-2-[3-(4-甲氧苯基)-2-甲基-2-丙氨基]乙醇、1-[2H-5-羟基-3-氧-4H-1,4-苯并噁嗪-8-基]-2-[3-(4-正丁氧苯基)-2-甲基-2-丙氨基]乙醇、1-[2H-5-羟基-3-氧-4H-1,4-苯并噁嗪-8-基]-2-{4-[3-(4-甲氧苯基)-1,2,4-三唑-3-基]-2-甲基-2-丁氨基}乙醇、5-羟基-8-(1-羟基-2-异丙氨基丁基)-2H-1,4-苯并噁嗪-3-(4H)-酮、1-(4-氨基-3-氯-5-三氟甲基苯基)-2-叔丁氨基)乙醇以及1-(4-乙氧羰基氨基-3-氟基-5-氟苯基)-2-叔丁氨基)乙醇。

可与 M3 拮抗剂和 PDE4 抑制剂组合的合适的皮质类固醇和糖皮质类固醇是强的松、甲泼尼龙、地塞米松、萘非可特、地夫可特、醋酸卤泼尼松、布地奈德、二丙酸倍氯米松、氢化可的松、曲安奈德、氟西奈德、醋酸氟轻松、氯可托龙、醋丙甲泼尼龙、软脂酸地塞米松、替泼尼旦、醋丙氢化可的松、泼尼卡酯、双丙阿氯米松、卤米松、磺庚甲泼尼龙、莫米松糠酸酯、利美索龙、法呢酸泼尼松龙酯、环索奈德、地泼罗酮丙酸酯、氟替卡松丙酸酯、卤倍他索丙酸酯、氟替泼诺、倍他米松丁酸丙酸酯、氟尼缩松、泼尼松、地塞米松磷酸钠、去炎松、17-戊酸倍他米松、倍他米松、倍他米松二丙酸酯、醋酸氢化可的松、氢化可的松琥珀酸钠、泼尼松龙磷酸钠和氢化可的松。

可以与 M3 拮抗剂和 PDE4 抑制剂组合的合适的 LTD4 拮抗剂的实例是：托鲁司特、异丁司特、泊比司特、普仑司特水合物、扎鲁司特、利托司特、维鲁司特、硫鲁司特、西那司特、伊拉司特钠、孟鲁司特钠、4-[4-[3-(4-乙酰基-3-羟基-2-丙基苯氧基)丙基磺酰基]苯基]-4-氧丁酸、[[5-[[3-(4-乙酰基-3-羟基-2-丙基苯氧基)丙基]硫代]-1,3,4-噻二唑-2-基]硫代]乙酸、9-[(4-乙酰基-3-羟基-2-正丙基苯氧基)甲基]-3-(1H-四唑-5-基)-4H-吡啶并[1,2-a]嘧啶-4-酮、5-[3-[2-(7-氯喹啉-2-基)乙烯基]苯基]-8-(N,N-二甲基氨基甲酰基)-4,6-二噻辛酸钠盐；3-[1-[3-[2-(7-氯喹啉-2-基)乙烯基]苯基]-1-[3-(二甲氨基)-3-氧丙基硫烷基]甲基硫烷基]丙酸钠盐、6-(2-环己基乙基-[1,3,4]噻二唑并[3,2-a]-1,2,3-三唑并[4,5-d]嘧啶-9(1H)-酮、4-[6-乙酰基-3-[3-(4-乙酰基-3-羟基-2-丙基苯基硫代)丙氧基]-2-丙基苯氧基]丁酸、(R)-3-甲氧基-4-[1-甲基-5-[N-(2-甲基-4,4,4-三氟丁基)氨基甲酰基]吲哚-3-基甲基]-N-(2-甲苯基磺酰基)苯甲酰胺、(R)-3-[2-甲氧基-4-[N-(2-甲苯基磺酰基)氨基甲酰基]苄基]-1-甲基-N-(4,4,4-三氟-2-甲基丁基)吲哚-5-羧酰胺、(+)-4(S)-(4-羧基苯基硫代)-7-[4-(4-苯氧基丁氧基)苯基]-5(Z)-庚烯酸以及 PCT 专利申请号 PCT/EP03/12581 声明的化合物。

可以与 M3 拮抗剂和 PDE4 抑制剂组合的合适的 egfr 激酶抑制剂的实例是：palifermin、西妥昔单抗、吉非替尼、repifermin、盐酸埃罗替尼、canertinib 二盐酸化物、拉帕替尼以及 N-[4-(3-氯-4-氟苯基氨

基)-3-氟基-7-乙氧基喹啉-6-基]-4-(二甲氨基)-2(E)-丁烯酰胺。

可以与 M3 拮抗剂和皮质类固醇组合的合适的 p38 激酶抑制剂的实例是：乙二磺酸氯甲噻唑、doramapimod、5-(2,6-二氯苯基)-2-(2,4-二氟苯基硫烷基)-6H-嘧啶并[3,4-b]哒嗪-6-酮、4-乙酰胺基-N-(叔丁基)苯甲酰胺、Clin Pharmacol Ther 2004, 75(2): Abst PII-7 中所述的 SCIO-469 以及 Circulation 2003, 108(17, Suppl. 4): Abst 882 中所述的 VX-702。

可以与 M3 拮抗剂和 PDE4 抑制剂组合的合适的 NK1 受体拮抗剂的实例是苯磺诺匹坦铵、达匹坦、拉奈匹坦、盐酸沃氟匹坦、阿瑞匹坦、依洛匹坦、N-[3-(2-戊基苯基)丙酰基]-苏氨酰基-N-甲基-2,3-脱氢酪氨酸酰基-亮氨酸酰基-D-苯丙氨酸酰基-别-苏氨酰基-天冬酰胺酰基-丝氨酸 C-1.7-O-3.1 内酯、1-甲基吲哚-3-基羧基-[4(R)-羟基]-L-脯氨酸-[3-(2-萘基)]-L-丙氨酸 N-苄基-N-甲酰胺、(+)-(2S,3S)-3-[2-甲氧基-5-(三氟甲氧基)苄基氨基]-2-苯基哌啶、(2R,4S)-N-[1-[3,5-双(三氟甲基)苯甲酰基]-2-(4-氯苄基)哌啶-4-基]喹啉-4-羧酰胺、3-[2(R)-[1(R)-[3,5-双(三氟甲基)苯基]乙氧基]-3(S)-(4-氟苯基)吗啉-4-基甲基-5-氧-4,5-二氢-1H-1,2,4-三唑-1-次膦酸双(N-甲基-D-葡萄糖胺)盐；[3-[2(R)-[1(R)-[3,5-双(三氟甲基)苯基]乙氧基]-3(S)-(4-氟苯基)-4-吗啉基甲基]-2,5-二氢-5-氧-1H-1,2,4-三唑-1-基]磷酸 1-脱氧-1-(甲氨基)-D-葡萄糖醇(1:2)盐、1'-[2-[2(R)-(3,4-二氯苯基)-4-(3,4,5-三甲氧基苯甲酰基)吗啉-2-基]乙基]螺[苯并[c]噻吩-1(3H)-4'-哌啶]2(S)-氧化物盐酸化物和在 Eur Respir J 2003, 22(Suppl. 45): Abst P2664 中所述的化合物 CS-003。

本发明的组合可以用于治疗任何易于被同时、伴随或顺序的 M3 毒蕈碱受体拮抗作用和 PDE4 抑制剂改善状况的病症。因此，本应用包括这些病症的治疗方法，以及本发明的组合在制备治疗这些病症的药物中的用途。

这些病症的优选实例是那些支气管扩张剂的使用被期望具有有益效果的呼吸系统疾病，例如哮喘、极性或慢性支气管炎、肺气肿或慢性阻塞性肺病(COPD)。

组合中的活性化合物，即本发明的 M3 拮抗剂、PDE4 抑制剂和任何其它任选的活性化合物可以在同一药物组合物中一起给药，或处于通过相同或不同途径用于分别、同时、伴随或顺序给药的不同药物组合物中。

在一个实施方案中，本发明提供试剂盒，其包括通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂连同说明书，该说明书用于指导与 PDE4 抑制剂同时、协同、分别或顺序地联合使用来治疗应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病。

在优选实施方案中，本发明提供试剂盒，其包括 M3 毒蕈碱受体拮抗剂连同说明书，该说明书用于指导与 PDE4 抑制剂同时、协同、分别或顺序地使用来治疗应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂为具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述 X 阴离子是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)。

在另一实施方案中，本发明提供包裹，其包括通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂和 PDE4 抑制剂，用于同时、协同、分别或顺序使用来治疗应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病。

在另一实施方案中，本发明提供包裹，其包括通式(I)的 M3 毒蕈碱受体拮抗剂以及 PDE4 抑制剂，用于同时、协同、分别或顺序使用来治疗应答 M3 拮抗作用的呼吸系统疾病，所述 M3 毒蕈碱受体拮抗剂尤其是具有阴离子 X 的盐形式的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷，所述 X 阴离子是一价或多价酸的药物可接受的阴离子(尤其是(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物)。

本发明的优选实施方案中，所述组合中的活性化合物通过普通的递送装置经由吸入给药，其中所述活性化合物可以配制在相同或不同的药物组合物中。

在最优选实施方案中，本发明的 M3 拮抗剂和 PDE4 抑制剂存在于同一药物组合物中并且通过普通的递送装置经由吸入给药。

一方面，本发明提供此处定义的组合，特征在于所述活性成份(a)和(b)形成单一药物组合物的一部分。

另一方面，本发明提供生产此处定义的药物组合物的方法，特征在于通过本身已知的方法将M3毒蕈碱受体拮抗剂、PDE4抑制剂和任意的其它添加剂和/或载体混合并加工。

所述组合中的活性化合物，即本发明的M3拮抗剂、PDE4抑制剂和其它任意的活性化合物可以通过取决于待治疗的病症的性质的任何合适的途径给药，例如口服给药(如糖浆、片剂、胶囊、锭剂、控释制剂、速溶制剂、锭剂等)；局部给药(如乳膏、软膏、洗液、鼻腔喷雾或气溶胶等)；注射给药(皮下、皮内、肌内、静脉等)或吸入给药(如干粉、溶液、分散体等)。

药物制剂可以方便地存在于单位剂型中并且可以通过药学领域中任何已知方法进行制备。所有的方法包括将活性成分与载体结合的步骤。通常，通过将活性成份与液体载体或细分的固体载体或二者均匀且密切地结合来制备制剂，然后，如果必要将产物成型为想要的制剂。

本发明适合口服给药的制剂可以以下形式存在：各含有预定量活性成分的诸如胶囊、扁胶囊或片剂等的分离单位；粉末或颗粒；溶液或水溶液或非水溶液中的混悬液；或水包油液体乳剂或油包水液体乳剂。活性成分还可以以大丸剂、舐剂或糊剂形式存在。

糖浆制剂通常由化合物或盐在液体载体中的混悬液或溶液组成，所述液体载体例如为带有调味剂、增甜剂和/或着色剂的乙醇，天然、合成或半合成的油脂，例如花生油或橄榄油，甘油或水。

当组合物是片剂形式时，可以使用任何常规用于制备固体制剂的药物载体。这样的载体的实例包括纤维素、诸如硬脂酸镁的硬脂酸盐或硬脂酸、云母、明胶、阿拉伯胶、淀粉、乳糖和蔗糖。

可任选地与一种或多种助剂一起，通过压制或模制来制造片剂。可以通过在合适的机器中压制任选地与粘合剂、润滑剂、惰性稀释剂、润滑剂、表面活性或分散剂混合的自由流动形式(例如粉末或颗粒)的活性成分来制备压制片剂。可以通过在合适的机器中模制含有用惰性液体稀释剂润湿的活性化合物的粉状混合物，并任选地干燥和筛选来

制造模制片剂。片剂可以任选地被加上包衣或划线并可以使得其中的活性成分以改良的(即缓慢或控制的)方式释放来配制。

当组合物是胶囊形式时，任何常规的胶囊化都是合适的，例如在硬明胶胶囊中使用上述的载体。当组合物是软明胶胶囊形式时，可以考虑常规用于制备分散体或混悬液的任何药物载体，例如含水树胶、纤维素、硅酸盐或油类，并且将它们引入软明胶胶囊中。

通过吸入局部递送至肺部的干粉组合物例如可存在于不同的初级包装系统中(例如明胶胶囊或药筒或层状铝箔囊泡)，用于在吸入器或吹入器中使用。

制剂的包装可适于单剂量或多剂量递送。在多剂量递送的情况下，制剂可以预先被计量或在使用中计量。因此，干粉吸入器被分为三组：(a) 单剂量，(b) 多单位剂量以及(c) 多剂量装置。

制剂通常含有用于吸入的本发明化合物和诸如乳糖或淀粉等合适的粉末基质(载体物质)的粉末混合物。优选使用乳糖。每一胶囊或药筒通常可以含有 2  $\mu\text{g}$  至 400  $\mu\text{g}$  的具有治疗活性的每一成分。或者，存在活性成分而没有赋形剂。

对于第一种类型的单剂量吸入器，生产者将单次剂量称入小容器中，该小容器通常是硬明胶胶囊。需要从单独的盒子或容器中取出胶囊并将其插入吸入器的插孔区域。然后，需要使用针或刀片打开或刺破胶囊以便在吸入期间通过离心力的手段，使得吸入气流的一部分穿过胶囊来带走粉末或从胶囊中通过这些刺孔释放粉末。吸入后，将空的胶囊从吸入器中再次取出。通常，需要拆卸吸入器来插入和取出胶囊，这对于某些病患来说是困难和恼人的操作。将硬明胶胶囊用于吸入粉末的其它缺点是(a)难以防止吸收周围空气中的水分，(b)在胶囊曾经暴露在极端相对湿度中后，会造成胶囊的断裂或凹陷，从而给胶囊打开或刺破带来问题，以及(c)可能将胶囊碎片吸入。此外，对于很多胶囊吸入器来说，报道了不完全释放(例如 Nielsen et al, 1997)。

如 WO 92/03175 中所述，某些胶囊吸入器具有储药盒，单独的胶囊可以从其中被转移至接收室，在其中发生刺破和释放。其它的胶囊吸入器具有带有胶囊室的旋转储药盒，所述胶囊室与空气导管成一线

以便使剂量释放(例如 WO91/02558 和 GB 2242134)。它们包括多单位剂量类型的吸入器以及囊泡吸入器，它们在转盘或带上供给有限数量的单位剂量。

囊泡吸入器比胶囊吸入器提供更好的药物防潮保护。通过刺破覆盖层和囊泡箔层或者剥去覆盖箔层以便获得粉末。当使用囊泡带来代替转盘时，剂量的数量可以增加，但是对于病人来说更换空带并不方便。因此，这样的装置经常与并入的剂量系统一起使用，该剂量系统包括用于传送带并打开囊泡袋的技术。

多剂量吸入器不含有预先计量量的粉末制剂。所述多剂量吸入器由相对较大的容器和由患者操作的剂量测量元件组成。容器具有多剂量，它们通过体积位移从粉末堆中单独隔离出来。存在多种剂量测量元件，包括可旋转膜(例如 EP0069715)或盘(例如 GB 2041763; EP 0424790; DE 4239402 和 EP 0674533)、可旋转圆筒(例如 EP 0166294; GB 2165159 和 WO 92/09322)以及可旋转平截头体(例如 WO 92/00771)，其均具有需要来自容器中的粉末装填的腔体。其它的多剂量装置具有测量滑片(例如 US 5201308 和 WO 97/00703)或测量柱塞，该测量柱塞带有局部或圆周凹槽以便从容器中将一定体积的粉末转移至递送室或空气导管中，例如 EP 0505321、WO 92/04068 和 WO 92/04928。

对于多剂量吸入器装置，可再现的剂量测量是主要关注点之一。

粉末制剂具有良好的和稳定的流动性质，这是因为剂量测量杯或腔的填充主要靠重力的影响。

对于重新加载的单剂量和多剂量吸入器，可以通过生产者来保证剂量测量的精度和可再现性。另一方面，多剂量吸入器可以含有更大数目的剂量，而预先准备剂量的操作次数通常较低。

因为在多剂量装置中吸入气流经常是直接穿过剂量测量腔体并且因为多剂量吸入器的较大和刚性的剂量测量系统不能被这样的吸入气流搅动，所以粉末块简单地从腔体中被带走并且在释放期间几乎没有得到去团聚作用。

因此，需要独立的粉碎工具。然而，实践中通常它们并不是吸入

器设计的一部分。因为在多剂量吸入器中的大数目的剂量，所以粘附在空气导管内壁以及去团聚装置上的粉末必须最小化和/或必须可以实现这些部件的定期清洁，而不影响装置中的残余剂量。一些多剂量吸入器具有一次性药物容器，其可以在取出规定剂量之后被更换(例如 WO 97/000703)。对于这样的带有一次性药物容器的半永久性多剂量吸入器，防止药物蓄积的要求更加严格。

除了通过干粉吸入器应用以外，本发明的组合物可以通过气体推进剂或所谓的喷雾器的方法以气溶胶形式给药，其中药理活性物质的溶液可以在高压下喷雾，以便产生可吸入颗粒的薄雾。这些喷雾器的优点在于可以完全省却使用气体推进剂。

例如，PCT 专利申请号 WO 91/14468 和国际专利申请号 WO 97/12687 中描述了这样的喷雾器，在此处引用其内容。

通过吸入局部递送至肺部的喷雾组合物可以例如被配制为水溶液或混悬液或气溶胶，使用合适的液化推进剂从诸如计量剂量的吸入器的增压包中将其递送。适于吸入的气溶胶组合物可以是混悬液或溶液，并且通常含有活性成分和合适的推进剂，例如碳氟化合物或含有氢的氯氟碳化合物或其混合物，特别是氢氟烷，例如二氯二氟甲烷、三氯氟甲烷、二氯四氟乙烷，尤其是 1,1,1,2-四氟乙烷、1,1,1,2,3,3,3-七氟正丙烷或其混合物。二氧化碳或其它合适的气体也可用作推进剂。气溶胶组合物可以只含抛射剂而不含其它赋形剂，或者可以任选地含有本领域已知的另外的制剂赋形剂，例如表面活性剂，如油酸或卵磷脂以及潜溶剂，如乙醇。增压的制剂通常被置于以阀(例如计量阀)密封的罐中(例如铝罐)并且与带有喷嘴的调节器相配合。

通过吸入给药的药物希望具有可控的颗粒大小。吸入至支气管系统的最佳颗粒大小通常为  $1\text{-}10 \mu$ ，优选  $2\text{-}5 \mu$ 。当被吸入的颗粒到达细小的气道时，具有超过  $20 \mu$  大小的颗粒通常是过大的。为了实现这样的颗粒大小，可以通过常规方法减小所生产的活性成分的颗粒大小，例如通过微粉化或超临界流体技术。可以通过气力分选或筛分来分离期望的部分。优选颗粒为晶体状。

实现微粒化粉末的高剂量再现性是困难的，因为其流动性差并且

特别易于团聚。为了改善干粉组合物的功效，颗粒在吸入器中应该较大，当释放至呼吸道应该较小。因此，通常使用赋形剂，例如乳糖、甘露醇或葡萄糖。赋形剂的颗粒大小通常远大于本发明的吸入药物的颗粒大小。当赋形剂是乳糖时，其通常是碾磨的乳糖，优选晶体状 $\alpha$ -乳糖一水合物。

通常将增压气溶胶组合物装入带有阀，尤其是计量阀的罐中。如WO96/32150 所述，罐可以任选地被诸如氟碳聚合物的塑料涂覆。罐与适于口腔递送的调节器相配合。

用于鼻腔递送的典型的组合物包括以上提及的用于吸入的那些组合物，并且还包括在诸如水的惰性介质中任选地与常规赋形剂组合的溶液或混悬液形式的非增压组合物，所述非增压组合物可以通过鼻腔泵给药，所述赋形剂例如为缓冲剂、抗微生物剂、粘膜粘着剂、张力调节剂和粘度调节剂。

通常的皮肤和经皮制剂包括常规的水或非水介质，例如乳膏、软膏、洗液或糊剂或者是药膏、贴剂或膜的形式。

根据本发明，所使用的(a) PDE4 抑制剂和(b) M3 毒蕈碱受体拮抗剂的比例是可以变化的。活性物质(a)和(b)可能以其溶剂化物或水合物的形式存在。取决于化合物(a)和(b)的选择，本发明范围内使用的重量比可根据各种形式的盐的不同的分子量而变化。本发明的药物组合通常可以(b):(a)为 1:5 至 500:1，优选 1:10 至 400:1 的重量比含有(a)和(b)。

下列具体的重量比是基于根据本发明尤其优选的化合物(b) (3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物以及 PDE4 抑制剂罗氟司特和西洛司特。

在罗氟司特的情况下，本发明的药物组合可以例如(b):(a)为 1:10 至 300:1，优选 1:5 至 200:1，优选 1:3 至 150:1，最优选 1:2 至 100:1 的重量比含有(a)和(b)。

正常地以含有(a)和(b)组合的本发明的药物组合物给药，以便 (3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物和罗氟司特一起以每单次剂量 0.5 至 5000  $\mu\text{g}$  的剂量存在，优选 1 至 2000  $\mu\text{g}$ ，更优选 5 至 1000  $\mu\text{g}$ ，更好的为 10 至 800  $\mu\text{g}$ 。

例如，在(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物用作(b)以及罗氟司特用作(a)的组合中，本发明的组合物可以含有例如20至1000 μg的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物和5至500 μg的罗氟司特，但并非将本发明的范围限制于此。

例如，当(a)为西洛司特时，本发明的活性物质组合可以(b):(a)为1:30至400:1，优选1:25至200:1，优选1:20至100:1，最优选1:15至50:1的重量比含有(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物和(a)。

正常地以含有(a)和(b)组合的本发明的药物组合物给药，以便(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物和西洛司特一起以每单次剂量1至10000 μg的剂量存在，优选5至5000 μg，更优选10至2000 μg，甚至更优选20至800 μg。

例如，在(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物用作(b)以及西洛司特用作(a)的组合中，本发明的组合物可以含有例如5至5000 μg的(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氧基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物和15至300 μg的西洛司特，但并非将本发明的范围限制于此。

应用于本发明组合的上述可能剂量的实例应理解为指单次应用的剂量。然而，这些实例不应理解为排除了以本发明组合多次给药的可能性。根据药物需要，患者也可以接受多次吸入性应用。作为实例，患者例如可以在治疗期间的早上，每天两次或三次接受本发明的组合(例如使用粉末吸入器、MDI等吸入两次或三次喷雾)。当上述剂量实例仅被理解为单次应用(即每次喷雾)的剂量实例时，多次应用本发明组合导致上述实例的多倍剂量。本发明组合物的应用可以是例如每天一次，或根据抗胆碱剂的活性持续时间，每天两次，或两天或三天一次，或甚至根据“需要”。

优选组合物是单位剂型，例如片剂、胶囊或定量气溶胶剂量，以便患者可以单剂量给药。

每一剂量单位适宜地含有20 μg至1000 μg并且优选50 μg至

300 μg 的本发明的 M3 拮抗剂或其药物可接受的盐，以及 1 μg 至 300 μg 并且优选 5 μg 至 100 μg 的本发明的 PDE4 抑制剂。

实现疗效所需的每一活性成分的量当然可以随特定的活性成分、给药途径、治疗对象以及具体的治疗病症或疾病而变化。

活性成分可以每天给药 1 至 6 次，足以达到期望的活性。优选活性成分每天一次或两次给药。

可以预见，所有的活性成分可以同时或时间非常接近地给药。或者，在早上服用一种或两种活性成分并在这天晚些时候服用其它的活性成分。或者，以其它的方案，每天两次服用一种或两种活性成分，并在服用一天两次的剂量中的一种时或者在其它时间每天一次服用其它的活性成分。优选同时服用至少两种活性成分，更优选服用全部活性成分。优选两种活性成分，更优选全部活性成分作为混合物给药。

本发明的活性物质组合物优选以使用吸入器辅助递送的吸入组合物形式给药，尤其是干粉吸入器，然而，任何其它形式或肠胃外的或口服应用也是可以的。此处，吸入组合物的应用是优选的应用形式，尤其是在治疗阻塞性肺病或哮喘中。

作为制剂的实施例引用下列剂型：

### 实施例 1

成分	量 μg
3(R)-(2-羟基-2,2-二噻吩-2-基乙酰氧基)-1-(3-苯氨基丙基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物	100
罗氟司特	5
乳糖	2.500

### 实施例 2

成分	量 μg
----	------

3(R)-(2-羟基-2,2-二噻吩-2-基乙酰氨基)-1-(3-苯氧基丙基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物	100
西洛司特	100
乳糖	2.500

## 实施例 3

成分	量 $\mu\text{g}$
(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氨基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物	100
罗氟司特	5
乳糖	2.500

## 实施例 4

成分	量 $\mu\text{g}$
(3R)-1-苯乙基-3-(9H-呡吨-9-羧基氨基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物	100
西洛司特	100
乳糖	2.500

## 实施例 5

成分	量 $\mu\text{g}$
(3R)-3-[(2S)-2-环戊基-2-羟基-2-噻吩-2-基乙酰氨基]-1-(2-苯氧基丙基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物	100

罗氟司特	5
乳糖	2.500

### 实施例 7

成分	%重量比
(3R)-3-[(2S)-2-环戊基-2-羟基-2-噻吩-2-基乙酰氨基]-1-(2-苯氧基丙基)-1-氮鎓二环[2.2.2]辛烷溴化物	100
西洛司特	100

### 药理活性

令人吃惊的是，如果通式(I)的抗毒蕈碱与一种或多种 PDE4 抑制剂一起使用时，在治疗呼吸道炎性或阻塞性疾病中观察到了意想不到的有益疗效。考虑到该疗效，可使用比在常规方法的单一疗法中所使用的各自化合物更小的剂量来使用本发明的药物组合物。这降低了例如当 PDE4 抑制剂给药时，所不期望的可能发生的副作用。

因此，本发明的组合在治疗上具有有益的性质，其使得所述组合尤其适于各类病患中的呼吸系统疾病。