

(19) 中华人民共和国国家知识产权局



(12) 发明专利申请

(10) 申请公布号 CN 101792415 A

(43) 申请公布日 2010.08.04

(21) 申请号 200910266341.2

A61K 31/496(2006.01)

(22) 申请日 2002.09.25

A61K 9/00(2006.01)

(30) 优先权数据

2379005 2002.03.27 CA

A61K 9/16(2006.01)

2001-290645 2001.09.25 JP

A61P 25/18(2006.01)

2001-348276 2001.11.14 JP

A61P 25/22(2006.01)

A61P 25/24(2006.01)

(62) 分案原申请数据

02801754.4 2002.09.25

(71) 申请人 大塚制药株式会社

地址 日本东京

(72) 发明人 坂东卓治 青木聰之 川崎淳一

石上诚 谷口洋一 薮内刚

藤本圣 西冈佳宏 小林功幸

高桥正典 阿部薰 仲川知则

新浜光一 宇积尚登 富永道明

大井祥博 山田昌平 富川宪次

(74) 专利代理机构 中国国际贸易促进委员会专

利商标事务所 11038

代理人 于巧玲

(51) Int. Cl.

C07D 215/227(2006.01)

权利要求书 2 页 说明书 37 页 附图 31 页

(54) 发明名称

低吸湿性阿立哌唑药物及其制备方法

(57) 摘要

本发明提供低吸湿性形式的阿立哌唑的及其制备方法；即使当包含阿立哌唑酐结晶的药剂进行长期储存时，这种形式的阿立哌唑也不转化为水合物或减损其最初溶解度。

1. 低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶，该 B 型结晶

具有与图 5 所示的粉末 X 射线衍射光谱相同的粉末 X 射线衍射光谱；

具有在 IR(KBr) 光谱的 2945、2812、1678、1627、1448、1377、1173、960 和 779 cm⁻¹ 处的特定的红外吸收谱带；

在加热速度为 5°C / 分的条件下，具有在热重量 / 差热分析中 141.5°C 处的吸热峰；

在加热速度为 5°C / 分的条件下，具有在热重量 / 差示扫描量热法中 140.7°C 处的吸热峰；以及

所述 B 型结晶具有低吸湿性，并且将所述 B 型结晶的药物物质于保持在 60°C 温度和 100% 湿度水平的干燥器中放置 24 小时后，其湿含量为 0.40% 或更小。

2. 权利要求 1 所述的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶，其中当该结晶在 60% 相对湿度和 25°C 温度下适宜储存时，即使进行不少于 4 年的长期储存，也不转化为含水形式的阿立哌唑。

3. 权利要求 1 所述的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶，其中所述 B 型结晶具有低吸湿性，并且将所述 B 型结晶的药物物质于保持在 60°C 温度和 100% 湿度水平的干燥器中放置 24 小时后湿含量为 0.10% 或更小。

4. 权利要求 1-3 任一项所述的低吸湿性形式的阿立哌唑 B 型结晶的制备方法，其中该方法包括将权利要求 1 所述的阿立哌唑水合物 A 于 90-125°C 下加热 3-50 小时。

5. 权利要求 4 所述的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶的制备方法，其中该方法包括将阿立哌唑水合物 A 于 100°C 下加热 18 小时。

6. 权利要求 4 所述的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶的制备方法，其中该方法包括将阿立哌唑水合物 A 于 100°C 下加热 24 小时。

7. 权利要求 4 所述的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶的制备方法，其中该方法包括将阿立哌唑水合物 A 于 120°C 下加热 3 小时。

8. 权利要求 4 所述的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶的制备方法，其中该方法包括将阿立哌唑水合物 A 于 100°C 下加热 18 小时，然后于 120°C 下再加热 3 小时。

9. 权利要求 1-3 之任一项的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶，其中该结晶由包括将阿立哌唑水合物 A 于 100°C 下加热 18 小时、然后于 120°C 下再加热 3 小时的方法制备。

10. 制备包含权利要求 1 定义的低吸湿性形式的阿立哌唑 B 型结晶和一种或多种药学上可接受的载体的药用固体口服制剂的方法，其中所述低吸湿性形式的阿立哌唑 B 型结晶的制备方法包括将权利要求 1 定义的阿立哌唑水合物 A 于 90-125°C 下加热 3-50 小时。

11. 制备包含权利要求 3 定义的低吸湿性形式的阿立哌唑 B 型结晶和一种或多种药学上可接受的载体的药用固体口服制剂的方法，其中所述低吸湿性形式的阿立哌唑 B 型结晶的制备方法包括将权利要求 1 定义的阿立哌唑水合物 A 于 90-125°C 下加热 3-50 小时。

12. 权利要求 1 所述的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶，其中当该结晶在 60% 相对湿度和 25°C 温度下适宜地储存时，即使进行为期 1 年的长期储存，也不转化为含水形式的阿立哌唑。

13. 权利要求 1 所述的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶，其中当该结晶在 75% 相对湿度和 40°C 温度下适宜地储存时，即使进行为期 0.5 年的长期储存，也不转化为含水形式的阿立哌唑。

14. 低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶用于制备治疗中枢系统疾病的药物的用途。
15. 低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶用于制备治疗精神分裂症的药物的用途。
16. 低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶用于制备治疗双极性疾病的药物的用途。
17. 低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶用于制备治疗伴有认知障碍的顽固性精神分裂症或不伴有认知障碍的顽固性精神分裂症的药物的用途。
18. 低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶用于制备治疗焦虑、抑郁或躁狂的药物的用途。
19. 低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶用于制备治疗或预防精神分裂症以及与精神分裂症有关的症状的药物的用途。
20. 药物组合物制备治疗精神分裂症或与精神分裂症有关的症状的药物的用途,该药物组合物包含有效治疗精神分裂症或其症状量的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶与药学上可接受的稀释剂的混合物。
21. 颗粒的制备方法,其特征在于将权利要求 1 定义的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶湿造粒,于 70–100°C 下干燥所得的颗粒 10 分钟至 1 小时并分级,然后再次在 70–100°C 下干燥分级的颗粒 1–6 小时。
22. 颗粒的制备方法,其特征在于将权利要求 3 定义的低吸湿性形式阿立哌唑 B 型结晶湿造粒,于 70–100°C 下干燥所得的颗粒 10 分钟至 1 小时并分级,然后再次在 70–100°C 下干燥分级的颗粒 1–6 小时。
23. 制备包含权利要求 1 定义的低吸湿性形式的阿立哌唑 B 型结晶的药用固体口服制剂的方法,其特征在于在 70–100°C 下干燥包含权利要求 1 定义的低吸湿性形式的阿立哌唑 B 型结晶和一种或多种药学上可接受的载体的药用固体口服制剂 1–6 小时。
24. 制备包含权利要求 3 定义的低吸湿性形式的阿立哌唑 B 型结晶的药用固体口服制剂的方法,其特征在于在 70–100°C 下干燥包含权利要求 7 定义的低吸湿性形式的阿立哌唑 B 型结晶和一种或多种药学上可接受的载体的药用固体口服制剂 1–6 小时。

低吸湿性阿立哌唑药物及其制备方法

[0001] 本申请是申请日为 2002 年 9 月 25 日的中国专利申请 02801754.4 的分案申请，原申请的发明名称为“低吸湿性阿立哌唑药物及其制备方法”。

[0002] 发明详述

发明领域

[0003] 本发明涉及具有低吸湿性的阿立哌唑 (aripiprazole) 的改进形式和这种改进形式的制备方法。

[0004] 发明背景

[0005] 阿立哌唑, 7-{4-[4-(2,3-二氯苯基)-1-哌嗪基]-丁氧基}-3,4-二氢喹诺酮或 7-{4-[4-(2,3-二氯苯基)-1-哌嗪基]-丁氧基}-3,4-二氢-2(1H)-喹诺酮, 是一种用于治疗精神分裂症的非典型的精神病药 (U.S. 4,734,416 和 U.S. 5,006,528)。精神分裂症是一种以错觉、幻觉和完全脱离他人的常见类型精神病。精神分裂症的发作一般发生在 16 和 25 岁之间的年龄，并在全世界中影响 1/100 的个体。它比阿尔茨海默氏病、多发性硬化症、胰岛素依赖性糖尿病和肌肉萎缩症更为盛行。早期诊断和治疗可以导致恢复和结果的显著改善。而且，早期治疗介入可以避免昂贵的住院治疗。

[0006] 根据日本未审查的专利申请 191256/1990 的实施例 1, 例如通过以下方法制备阿立哌唑酐结晶：使 7-(4-溴丁氧基)-3,4-二氢喹诺酮与 1-(2,3-二氯苯基) 哌嗪 (piperazine) 反应，并用乙醇重结晶所得的粗阿立哌唑酐。而且，根据第四届日本 - 韩国分离技术研讨会论文集 (1996 年 10 月 6-8 日)，通过在 80°C 下加热阿立哌唑水合物而制备阿立哌唑酐结晶。但是，由上述方法得到的阿立哌唑酐结晶的缺点是其显著的吸湿性。

[0007] 这些结晶的吸湿性使它们难以加工，因为必须采取昂贵和繁重的措施确保它们在加工和配制过程中不与湿气接触。如果与湿气接触，则无水形式吸收水转化成含水形式。这带来许多缺点。第一，含水形式的阿立哌唑的缺点是比无水形式的阿立哌唑的生物利用度小和溶解度低。第二，每批含水与无水阿立哌唑药品数量的变化不能满足药品管理机构设定的规范。第三，研磨可能导致药物物质，常规的酐粘附到制造设备上，从而导致加工延迟、操作者受累增加、成本增大、维护增加和产率降低。第四，除了由于在这些吸湿性酐加工期间湿气引入导致的问题之外，在储藏和操作期间湿气吸收的可能性将不利地影响阿立哌唑药物的溶解度。因此，产品的贮藏期限显著缩短和 / 或包装成本显著增加。非常期望发现一种具有低吸湿性的阿立哌唑形式，从而有利于药物加工和生产具有改进的贮藏期限、适宜的溶解度和适宜的生物利用度的阿立哌唑药品所需的配制操作。

[0008] 而且，第四届日本 - 韩国分离技术研讨会论文集 (1996 年 10 月 6-8 日) 指出，阿立哌唑酐结晶作为 I 型结晶和 II 型结晶存在；阿立哌唑酐的 I 型结晶可以通过使用阿立哌唑的乙醇溶液结晶或通过在 80°C 下加热阿立哌唑水合物而制备；而阿立哌唑酐的 II 型结晶可以通过在 130-140°C 下将阿立哌唑酐加热 15 小时制备。

[0009] 通过上述方法，不能容易地以具有良好的可重复性的工业规模制备高纯度的阿立哌唑酐 II 型结晶。

[0010] 发明概述

[0011] 因此,本发明提供一种具有低吸湿性并更易于药物加工和配制的形式的阿立哌唑。本发明者已发现这种低吸湿性形式的阿立哌唑是本文定义为酐 B 的结晶物质。这种无水结晶物质的一种具体的制备方法已被发现并构成本发明的另一方面。具体地,作为本发明的一方面,已发现为了生产具有目标药学性能的酐 B 和利用最有效的方法,本文定义的水合物 A 必须用作中间产物。还发现必须实行特定的加工顺序以形成水合物 A。已发现水合物 A 的制备需要研磨本文定义为常规水合物的物质。然后,可以通过本文所定义的适宜的加热将水合物 A 转化为酐 B。令人惊奇的是,如果先将常规水合物加热然后研磨,则形成严重的结块从而使这种加工在工业上不具有适宜性。

[0012] 本发明的一个目的是提供新的阿立哌唑酐结晶。

[0013] 而且,本发明的另一目的提供即使在包含阿立哌唑酐的药物组合物长期保存时,既不容易转化为水合物又基本上不降低最初溶解度的阿立哌唑酐结晶。

[0014] 本发明的另一目的是提供制备方法以具有良好的可重复性的工业规模获得高纯度的阿立哌唑酐结晶。

[0015] 本发明者已进行目标在于实现上述目的的研究工作。在此研究过程中,他们发现当在特定的温度下加热已知的阿立哌唑酐时可以获得目标阿立哌唑酐结晶。而且,本发明者已发现可以通过使用特定的溶剂重结晶已知的阿立哌唑酐而获得目标阿立哌唑酐结晶。而且,本发明者发现可以通过将已知的阿立哌唑酐悬浮在特定的溶剂中并加热如此得到的悬浮液而获得目标阿立哌唑酐结晶。因此本发明在这些发现和认识的基础上完成。

[0016] 附图的简要说明

[0017] 图 1 是实施例 1 得到的阿立哌唑水合物 A 的热重量 / 差热图 (thermogravimetric / differential thermogram)。

[0018] 图 2 表示实施例 1 得到的阿立哌唑水合物 A 的 ¹H-NMR 光谱 (DMSO-d₆, TMS)。

[0019] 图 3 是实施例 1 得到的阿立哌唑水合物 A 的 X 射线衍射图。

[0020] 图 4 表示实施例 2 得到的阿立哌唑酐结晶 B 的 ¹H-NMR 光谱 (DMSO-d₆, TMS)。

[0021] 图 5 是实施例 2 得到的阿立哌唑酐结晶 B 的 X 射线衍射图。

[0022] 图 6 是实施例 3 得到的阿立哌唑水合物的热重量 / 差热图。

[0023] 图 7 是参照实施例 3 得到的阿立哌唑水合物的 X 射线衍射。

[0024] 图 8 表示实施例 11 得到的阿立哌唑酐的 C 型结晶的热重量 / 差热分析吸热曲线。

[0025] 图 9 表示实施例 11 得到的阿立哌唑酐的 C 型结晶的 ¹H-NMR 光谱 (DMSO-d₆, TMS)。

[0026] 图 10 表示实施例 11 得到的阿立哌唑酐的 C 型结晶的 X 射线衍射光谱。

[0027] 图 11 表示实施例 11 得到的阿立哌唑酐的 C 型结晶的 IR 光谱。

[0028] 图 12 表示实施例 11 得到的阿立哌唑酐的 C 型结晶的固体 ¹³C-NMR 光谱。

[0029] 图 13 表示实施例 12 或实施例 13 得到的阿立哌唑酐的 D 型结晶的热重量 / 差热分析吸热曲线。

[0030] 图 14 表示实施例 12 或实施例 13 得到的阿立哌唑酐的 D 型结晶的 ¹H-NMR 光谱 (DMSO-d₆, TMS)。

[0031] 图 15 表示实施例 12 或实施例 13 得到的阿立哌唑酐的 D 型结晶的 X 射线衍射光谱。

- [0032] 图 16 表示实施例 12 或实施例 13 得到的阿立哌唑的 D 型结晶的 IR 光谱。
- [0033] 图 17 表示实施例 12 或实施例 13 得到的阿立哌唑的 D 型结晶的固体 ^{13}C -NMR 光谱。
- [0034] 图 18 表示实施例 14 得到的阿立哌唑的 E 型结晶的热重量 / 差热分析吸热曲线。
- [0035] 图 19 表示实施例 14 得到的阿立哌唑的 E 型结晶的 ^1H -NMR 光谱 (DMSO- d_6 , TMS)。
- [0036] 图 20 表示实施例 14 得到的阿立哌唑的 E 型结晶的 X 射线衍射光谱。
- [0037] 图 21 表示实施例 14 得到的阿立哌唑的 E 型结晶的 IR 光谱。
- [0038] 图 22 表示实施例 15 得到的阿立哌唑的 F 型结晶的热重量 / 差热分析吸热曲线。
- [0039] 图 23 表示实施例 15 得到的阿立哌唑的 F 型结晶的 ^1H -NMR 光谱 (DMSO- d_6 , TMS)。
- [0040] 图 24 表示实施例 15 得到的阿立哌唑的 F 型结晶的 X 射线衍射光谱。
- [0041] 图 25 表示实施例 15 得到的阿立哌唑的 F 型结晶的 IR 光谱。
- [0042] 图 26 表示实施例 16-b) 得到的阿立哌唑的 G 型结晶的热重量 / 差热分析吸热曲线。
- [0043] 图 27 表示实施例 16-b) 得到的阿立哌唑的 G 型结晶的 ^1H -NMR 光谱 (DMSO- d_6 , TMS)。
- [0044] 图 28 表示实施例 16-b) 得到的阿立哌唑的 G 型结晶的 X 射线衍射光谱。
- [0045] 图 29 表示实施例 16-b) 得到的阿立哌唑的 G 型结晶的 IR 光谱。
- [0046] 图 30 表示实施例 16-a) 得到的玻璃形式的阿立哌唑的热重量 / 差热分析吸热曲线。
- [0047] 图 31 表示实施例 16-a) 得到的玻璃样状态的阿立哌唑的 X 射线衍射光谱。
- [0048] 发明详述
- [0049] 本发明的第一方面的第一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物具有与图 3 所示的 X 射线衍射光谱基本相同的 X 射线衍射光谱。
- [0050] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物的 X 射线衍射特征峰在 $2\theta = 12.6^\circ, 15.4^\circ, 17.3^\circ, 18.0^\circ, 18.6^\circ, 22.5^\circ$ 和 24.8° 。
- [0051] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物具有在 IR(KBr) 光谱的 2951、2822、1692、1577、1447、1378、1187、963 和 784cm^{-1} 处的特定的红外吸收谱带。
- [0052] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物具有与图 2 所示的 ^1H -NMR 光谱 (DMSO- d_6 , TMS) 基本相同的 ^1H -NMR 光谱。
- [0053] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物具有特征峰在 $1.55-1.63\text{ppm}$ (m, 2H), $1.68-1.78\text{ppm}$ (m, 2H), $2.35-2.46\text{ppm}$ (m, 4H), $2.48-2.56\text{ppm}$ (m, 4H+DMSO), 2.78ppm (t, $J = 7.4\text{Hz}$, 2H), 2.97ppm (brt, $J = 4.6\text{Hz}$, 4H), 3.92ppm (t, $J = 6.3\text{Hz}$, 2H), 6.43ppm (d, $J = 2.4\text{Hz}$, 1H), 6.49ppm (dd, $J = 8.4\text{Hz}$, $J = 2.4\text{Hz}$, 1H), 7.04ppm (d, $J = 8.1\text{Hz}$, 1H), $7.11-7.17\text{ppm}$ (m, 1H), $7.28-7.32\text{ppm}$ (m, 2H) 和 10.00ppm (s, 1H) 的 ^1H -NMR 光谱。
- [0054] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物具有与以下图 1 所示的热重量 / 差热分析 (加热速率 $5^\circ\text{C}/\text{分}$) 吸热曲线基本上相同的吸热曲线。

[0055] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物的平均粒径为 50 μm 或更小。

[0056] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物的平均粒径范围为 40 μm 或更小。

[0057] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物的平均粒径范围为 35 μm 或更小。

[0058] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物的平均粒径范围为 30 μm 或更小。

[0059] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物的平均粒径范围为 25 μm 或更小。

[0060] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物的平均粒径范围为 20 μm 或更小。

[0061] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物的平均粒径范围为 40–10 μm 。

[0062] 本发明的第一方面的另一实施方案提供阿立哌唑的水合物 A, 其中该水合物的平均粒径范围为 36–14 μm 。

[0063] 本发明的第二方面提供一种水合物 A 的制备方法, 其中该方法包括研磨常规水合物的步骤。

[0064] 本发明的第二方面的第一实施方案提供一种水合物 A 的制备方法, 该方法包括研磨常规水合物的步骤, 其中该研磨通过研磨机完成。

[0065] 本发明的第二方面的另一实施方案提供一种水合物 A 的制备方法, 该方法包括研磨常规水合物的步骤, 其中该研磨机是喷雾器、针磨机、喷射磨机或球磨机。

[0066] 本发明的第二方面的另一实施方案提供一种水合物 A 的制备方法, 该方法包括研磨常规水合物的步骤, 其中该研磨机是喷雾器。

[0067] 本发明的第二方面的另一实施方案提供一种水合物 A 的制备方法, 该方法包括研磨常规水合物的步骤, 其中该研磨机是使用主轴转速为 5000–15000rpm, 进料旋转为 10–30rpm 而筛孔尺寸为 1–5mm 的喷雾器。

[0068] 本发明的第三方面的多个实施方案提供根据本文所述的一个或多个实施方案定义的水合物 A, 其中该水合物由本文所述的方法制备。

[0069] 本发明的第四方面提供低吸湿性阿立哌唑药物。

[0070] 本发明的第四方面的第一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物, 其中该低吸湿性是指将该药物在保持 60°C 温度和 100% 湿度水平的干燥器中放置 24 小时后湿含量为 0.5% 或更小。

[0071] 本发明的第四方面的第一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物, 其中该低吸湿性是指将该药物在保持 60°C 温度和 100% 湿度水平的干燥器中放置 24 小时后湿含量为 0.40% 或更小。

[0072] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物, 其中该低吸湿性是指将该药物在保持 60°C 温度和 100% 湿度水平的干燥器中放置 24 小时后湿含量为 0.25% 或更小。

[0073] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该低吸湿性是指将该药物在保持 60°C 温度和 100% 湿度水平的干燥器中放置 24 小时后湿含量为 0.15% 或更小。

[0074] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该低吸湿性是指将该药物在保持 60°C 温度和 100% 湿度水平的干燥器中放置 24 小时后湿含量为 0.10% 或更小。

[0075] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该低吸湿性是指将该药物在保持 60°C 温度和 100% 湿度水平的干燥器中放置 24 小时后湿含量为 0.05% 或更小。

[0076] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该低吸湿性是指将该药物在保持 60°C 温度和 100% 湿度水平的干燥器中放置 24 小时后湿含量为 0.04% 或更小。

[0077] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该药物是本文定义的阿立哌唑酐结晶 B。

[0078] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该药物具有与图 5 所示的 X 射线衍射光谱基本相同的 X 射线衍射光谱。

[0079] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该药物具有特征峰在 $2\theta = 11.0^\circ, 16.6^\circ, 19.3^\circ, 20.3^\circ$ 和 22.1° 的 X 射线衍射光谱。

[0080] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该药物具有在 IR(KBr) 光谱的 2945、2812、1678、1627、1448、1377、1173、960 和 779cm^{-1} 处的特定的红外吸收谱带。

[0081] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该药物具有图 4 所示的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱 (DMSO_d₆, TMS) 基本相同的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱。

[0082] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该药物具有特征峰在 1.55–1.63 ppm (m, 2H), 1.68–1.78 ppm (m, 2H), 2.35–2.46 ppm (m, 4H), 2.48–2.56 ppm (m, 4H+DMSO), 2.78 ppm (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm (brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm (t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm (d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm (dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm (m, 1H), 7.28–7.32 ppm (m, 2H) 和 10.00 ppm (s, 1H) 的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱。

[0083] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该药物在热重量 / 差热分析 (加热速率 5°C / 分) 中表现出一个接近大约 141.5°C 的吸热峰。

[0084] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该药物在热重量 / 差示扫描量热法 (加热速率 5°C / 分) 中表现出一个接近大约 140.7°C 的吸热峰。

[0085] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该药物是阿立哌唑酐结晶 B，且当其即使适宜地长期储存时也基本上不转化为含水形式的阿立哌唑。例如，该阿立哌唑酐结晶 B 可以在 60% 相对湿度 (RH) 和 25°C 温度下储存，甚至储存期不短于 1 年。

[0086] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物，其中该药物是阿立哌唑酐结晶 B，且当其即使适宜地长期储存时也基本上不转化为含水形式的阿立哌唑。例

如,该阿立哌唑酐结晶B可以在60%相对湿度(RH)和25°C温度下储存,甚至储存期不短于4年。

[0087] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物,其中该药物是阿立哌唑酐结晶B,且当其在75%相对湿度(RH)和40°C温度下适宜地储存不短于0.5年时,基本上不转化为含水形式的阿立哌唑。

[0088] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物,其中当配方如片剂或其它包括快速熔化配方的固体剂量配方需要小粒径时,该药物的平均尺寸为50μm或更小。

[0089] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物,其中当配方如片剂或其它包括快速熔化配方的固体剂量配方需要小粒径时,该药物的平均尺寸为40μm或更小。

[0090] 本发明的第四方面的另一实施方案提供低吸湿性阿立哌唑药物,其中当配方如片剂或其它包括快速熔化配方的固体剂量配方需要小粒径时,该药物的平均尺寸为30μm或更小。

[0091] 本发明的第五方面提供一种阿立哌唑酐结晶B的制备方法。

[0092] 本发明的第五方面的第一实施方案提供阿立哌唑酐结晶B的制备方法,其中该方法包括加热阿立哌唑水合物A。

[0093] 本发明的第五方面的第一实施方案提供阿立哌唑酐结晶B的制备方法,其中该方法包括将阿立哌唑水合物A于90-125°C下加热大约3-50小时。

[0094] 本发明的第五方面的另一实施方案提供阿立哌唑酐结晶B的制备方法,其中该方法包括将阿立哌唑水合物A于100°C下加热大约18小时。

[0095] 本发明的第五方面的另一实施方案提供阿立哌唑酐结晶B的制备方法,其中该方法包括将阿立哌唑水合物A于100°C下加热大约24小时。

[0096] 本发明的第五方面的另一实施方案提供阿立哌唑酐结晶B的制备方法,其中该方法包括将阿立哌唑水合物A于120°C下加热大约3小时。

[0097] 本发明的第五方面的另一实施方案提供阿立哌唑酐结晶B的制备方法,其中该方法包括将阿立哌唑水合物A于100°C下加热大约18小时,然后于120°C下再加热大约3小时。

[0098] 本发明的第六方面提供根据本文所述的一个或多个实施方案定义并由本文提供的方法制备的阿立哌唑酐结晶B。

[0099] 本发明的第七方面提供与一种或多种药学上可接受的载体一起配制的阿立哌唑酐结晶B。

[0100] 本发明的其它实施方案可以包括本文公开的一个或多个实施方案和/或方面的组合。

[0101] 根据以下提供的说明,本发明的其它实施方案和方面将是明显的。

[0102] 本发明的另一方面包括发现当研磨阿立哌唑水合物(本文定义的常规水合物),它将转化为具有不同峰强度的不同X射线衍射光谱的阿立哌唑水合物(本文定义的水合物A)。而且,发现水合物A具有在热重量/差热分析中表征未研磨的常规水合物的明显的123.5°C脱水吸热峰。因此,在研磨常规水合物以后常规水合物转化为水合物A并表现出在

大约 60°C 和 120°C 之间的逐步脱水吸热峰和在大约 71°C 的弱峰。

[0103] 本发明的另一方面包括发现当加热到 90–125°C 的特定温度持续 3–50 小时, 这种新的阿立哌唑水合物时逐渐地脱水避免聚集现象, 而这种现象在常规阿立哌唑水合物中是由快速脱水导致的, 而且通过将该新的阿立哌唑水合物加热到特定的温度而得到的阿立哌唑酐结晶是具有目标性能的阿立哌唑酐结晶。

[0104] 水合物 A 的表征

[0105] 本文所用的“水合物 A”的颗粒具有以下(1)–(5)给出的物理化学性能:

[0106] (1) 它具有与图 1 所示的热重量 / 差热分析 (加热速率 5°C / 分) 吸热曲线基本相同的吸热曲线。具体地, 它的特征是大约 71°C 处的小峰和大约 60–120°C 的逐渐吸热峰的出现。

[0107] (2) 它具有与图 2 所示的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱 (DMSO-d₆, TMS) 基本相同的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱。具体地, 它的特征峰在 1.55–1.63 ppm (m, 2H), 1.68–1.78 ppm (m, 2H), 2.35–2.46 ppm (m, 4H), 2.48–2.56 ppm (m, 4H+DMSO), 2.78 ppm (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm (brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm (t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm (d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm (dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm (m, 1H), 7.28–7.32 ppm (m, 2H) 和 10.00 ppm (s, 1H)。

[0108] (3) 它具有与图 3 所示的 X 射线衍射光谱基本相同的 X 射线衍射光谱。具体地, 它的特征峰在 $2\theta = 12.6^\circ$ 、 15.4° 、 17.3° 、 18.0° 、 18.6° 、 22.5° 和 24.8° 。

[0109] (4) 它具有在 IR(KBr) 光谱的 2951、2822、1692、1577、1447、1378、1187、963 和 784 cm⁻¹ 处的清楚的红外吸收谱带。

[0110] (5) 它具有 50 μm 或更小的平均粒径。

[0111] 水合物 A 的制备方法

[0112] 水合物 A 通过研磨常规水合物制备。常规的研磨方法可以用于研磨常规水合物。例如, 可以在研磨机中研磨常规水合物。可以使用广泛使用的研磨机, 如喷雾器、针磨机、喷射磨机或球磨机。其中, 优选喷雾器。

[0113] 考虑特定的研磨条件, 当使用喷雾器时, 主轴的旋转速度可以为 5000–15000 rpm, 进料旋转为 10–30 rpm 和而筛孔尺寸为 1–5 mm。

[0114] 通过研磨得到的阿立哌唑水合物 A 的平均粒径一般应为 50 (m 或更小, 优选 30 μm 或更小。平均粒径可以通过下述的粒径测定方法来确定。

[0115] 阿立哌唑水合物酐结晶 B 的表征

[0116] 本文所用的本发明的“阿立哌唑酐结晶 B”具有以下(6)–(12)给出的物理化学性能。

[0117] (6) 它们具有与图 4 所示的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱 (DMSO-d₆, TMS) 基本相同的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱。具体地, 它们的特征峰在 1.55–1.63 ppm (m, 2H), 1.68–1.78 ppm (m, 2H), 2.35–2.46 ppm (m, 4H), 2.48–2.56 ppm (m, 4H+DMSO), 2.78 ppm (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm (brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm (t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm (d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm (dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm (m, 1H), 7.28–7.32 ppm (m, 2H) 和 10.00 ppm (s, 1H)。

[0118] (7) 它们具有与图 5 所示的 X 射线衍射光谱基本相同的 X 射线衍射光谱。具体地,

它们的特征峰在 $2\theta = 11.0^\circ, 16.6^\circ, 19.3^\circ, 20.3^\circ$ 和 22.1° 。

[0119] (8) 它们具有在 IR(KBr) 光谱的 2945、2812、1678、1627、1448、1377、1173、960 和 779cm^{-1} 处的清楚的红外吸收谱带。

[0120] (9) 它们在热重量 / 差热分析 (加热速率 $5^\circ\text{C}/\text{分}$) 中表现出一个接近大约 141.5°C 的吸热峰。

[0121] (10) 它们在热重量 / 差示扫描量热法 (加热速率 $5^\circ\text{C}/\text{分}$) 中表现出一个接近大约 140.7°C 的吸热峰。

[0122] (11) 本发明的阿立哌唑酐结晶 B 具有低吸湿性。例如，本发明的阿立哌唑酐结晶 B 在设定温度为 60°C 而湿度为 100% 的干燥器内 24 小时以后保持水含量为 0.4% 或更小。可以使用测定水含量的已知方法，只要它们是常用于测定结晶的水含量的方法。例如，可以使用一种方法如 Karl Fischer 法。

[0123] (12) 当配方如片剂或其它包括快速熔化配方的固体剂量配方需要小粒径时，平均粒径优选为 $50\mu\text{m}$ 或更小。

[0124] 酐 B 的制备方法

[0125] 在需要小粒径 (小于 $50\mu\text{m}$) 的配方的情况下，这种制备需要研磨。但是，当研磨大量具有大粒径的常规阿立哌唑酐或酐结晶 B 时，研磨物质在研磨机中彼此粘着在一起。因此，存在难以工业化制备具有小粒径的阿立哌唑酐结晶 B 的缺点。

[0126] 在这些情况下，本发明者已发现可以容易地研磨常规水合物，并可以通过加热如此得到的研磨的水合物 A 而以高产率和良好的可操作性地获得小粒径的阿立哌唑酐 B。

[0127] 例如通过在 $90\text{--}125^\circ\text{C}$ 下加热上述的阿立哌唑水合物 A 而制备本发明的阿立哌唑酐结晶 B。加热时间一般为大约 3-50 小时，但不能说是无条件的，因为它依赖于加热的温度而有所不同。加热时间和加热温度是负相关的，因此加热温度越低则加热时间越长，而加热温度越高则加热时间越短。令人惊奇的是，如果阿立哌唑水合物 A 的加热温度为 100°C ，则加热时间一般应该为 18 小时或更长，优选大约 24 小时。另一方面，如果阿立哌唑水合物 A 的加热温度为 120°C ，则加热时间可以为大约 3 小时。本发明的阿立哌唑酐结晶 B 当然可以通过在 100°C 下将阿立哌唑水合物 A 加热大约 18 小时，然后在 120°C 下加热大约 3 小时而制备。如果加热时间延至更长也可以获得本发明的阿立哌唑酐结晶 B，但这可能不经济。

[0128] 当这种配方不要求小粒径时，例如当药物制备用于注射或口服溶液配方时，阿立哌唑酐结晶 B 还可以通过以下方法获得。

[0129] 本发明者还发现可以通过将常规阿立哌唑水合物或常规阿立哌唑酐结晶加热到特定的温度而获得阿立哌唑酐结晶，但这种方法不产生适于在固体口服剂量配方中使用的酐 B 结晶。

[0130] 而且，例如通过在 $90\text{--}125^\circ\text{C}$ 下加热常规阿立哌唑酐结晶而制备本发明的阿立哌唑酐结晶 B。加热时间一般为大约 3-50 小时，但不能说是无条件的，因为它依赖于加热的温度而有所不同。加热时间和加热温度是负相关的，因此加热温度越低则加热时间越长，而加热温度越高则加热时间越短。

[0131] 具体地，如果阿立哌唑酐结晶的加热温度为 100°C ，则加热时间可以是大约 4 小时，而如果加热温度为 120°C ，则加热时间可以为大约 3 小时。

[0132] 除了上述的阿立哌唑水合物 A 和阿立哌唑酐结晶 B 以外，本发明提供如下的阿立

哌唑酐结晶 C-G。

[0133] 1. 本发明涉及具有以下物理化学性能(1)–(5)的阿立哌唑酐结晶(下文称为“阿立哌唑酐的C型结晶”):

[0134] (1)与图8所示的热重量/差热分析(加热速率5°C/分)吸热曲线基本相同的吸热曲线;

[0135] (2)与图9所示的¹H-NMR光谱(DMSO-d₆,TMS)基本相同的¹H-NMR光谱;

[0136] (3)与图10所示的X射线衍射光谱基本相同的X射线衍射光谱;

[0137] (4)具有与图11所示的IR(KBr)基本上相同的IR光谱;和

[0138] (5)具有与图12所示的固体¹³C-NMR光谱基本上相同的固体¹³C-NMR光谱。

[0139] 2. 本发明涉及具有以下物理化学性能(6)–(10)的阿立哌唑酐结晶(下文称为“阿立哌唑酐的D型结晶”):

[0140] (6)与图13所示的热重量/差热分析(加热速率5°C/分)吸热曲线基本相同的吸热曲线;

[0141] (7)与图14所示的¹H-NMR光谱(DMSO-d₆,TMS)基本相同的¹H-NMR光谱;

[0142] (8)与图15所示的X射线衍射光谱基本相同的X射线衍射光谱;

[0143] (9)具有与图16所示的IR(KBr)基本上相同的IR光谱;和

[0144] (10)具有与图17所示的固体¹³C-NMR光谱基本上相同的固体¹³C-NMR光谱。

[0145] 3. 本发明涉及具有以下物理化学性能(11)–(14)的阿立哌唑酐结晶(下文称为“阿立哌唑酐的E型结晶”):

[0146] (11)与图18所示的热重量/差热分析(加热速率5°C/分)吸热曲线基本相同的吸热曲线;

[0147] (12)与图19所示的¹H-NMR光谱(DMSO-d₆,TMS)基本相同的¹H-NMR光谱;

[0148] (13)与图20所示的X射线衍射光谱基本相同的X射线衍射光谱;和

[0149] (14)具有与图21所示的IR(KBr)基本上相同的IR光谱。

[0150] 4. 本发明涉及具有以下物理化学性能(15)–(18)的阿立哌唑酐结晶(下文称为“阿立哌唑酐的F型结晶”):

[0151] (15)与图22所示的热重量/差热分析(加热速率5°C/分)吸热曲线基本相同的吸热曲线;

[0152] (16)与图23所示的¹H-NMR光谱(DMSO-d₆,TMS)基本相同的¹H-NMR光谱;

[0153] (17)与图24所示的X射线衍射光谱基本相同的X射线衍射光谱;和

[0154] (18)具有与图25所示的IR(KBr)基本上相同的IR光谱。

[0155] 5. 本发明涉及上述第1项所述的阿立哌唑酐结晶的制备方法,其特征在于在高于140°C而低于150°C的温度下加热阿立哌唑酐结晶。

[0156] 6. 本发明涉及上述第2项所述的阿立哌唑酐结晶的制备方法,其特征在于用甲苯重结晶。

[0157] 7. 本发明涉及上述第3项所述的阿立哌唑酐结晶的制备方法,其特征在于将阿立哌唑酐结晶加热并溶于乙腈,并将其冷却。

[0158] 8. 本发明涉及上述第4项所述的阿立哌唑酐结晶的制备方法,其特征在于加热在丙酮中的阿立哌唑酐结晶的悬浮液。

[0159] 9. 本发明涉及一种药物组合物,所述药物组合物包含至少一种选自上述第1项所述的阿立哌唑酐结晶、上述第2项所述的阿立哌唑酐结晶、上述第3项所述的阿立哌唑酐结晶、上述第4项所述的阿立哌唑酐结晶和下述第10项所述的阿立哌唑酐结晶的阿立哌唑酐结晶和药学上可接受的载体。

[0160] 10. 本发明涉及具有以下物理化学性能(19)–(22)的阿立哌唑酐结晶(下文称为“阿立哌唑酐的G型结晶”):

[0161] (19)与图26所示的热重量/差热分析(加热速率5°C/分)吸热曲线基本相同的吸热曲线;

[0162] (20)与图27所示的¹H-NMR光谱(DMSO-d₆, TMS)基本相同的¹H-NMR光谱;

[0163] (21)与图28所示的X射线衍射光谱基本相同的X射线衍射光谱;和

[0164] (22)具有与图29所示的IR(KBr)基本上相同的IR光谱。

[0165] 11. 本发明涉及上述第10项所述的阿立哌唑酐结晶的制备方法,其特征在于将玻璃样状态的阿立哌唑酐置于密闭的容器中,并使其在室温下保持至少2周。

[0166] 12. 本发明涉及一种颗粒的制备方法,其特征在于将常规阿立哌唑酐结晶或阿立哌唑酐结晶B、C、D、E、F或G湿造粒,于70–100°C下干燥所得的颗粒并分级,然后再次于70–100°C下干燥分级的颗粒。

[0167] 13. 本发明涉及一种药用固体口服制剂的方法,其特征在于70–100°C下干燥包含常规阿立哌唑水合物结晶或阿立哌唑酐结晶B、C、D、E、F或G和一种或多种药学上可接受的载体的药用固体口服制剂。

[0168] 14. 本发明涉及一种包含阿立哌唑酐结晶B、C、D、E、F或G和一种或多种药学上可接受的载体的药用固体口服制剂,其中该药用固体口服制剂具有至少一种选自以下的溶出率:在pH4.5下30分钟后溶出60%或更大,在pH4.5下60分钟后溶出70%或更大,和在pH5.0下60分钟后溶出55%或更大。

[0169] 15. 本发明涉及一种具有至少一种选自以下的溶出率的药用固体口服制剂:在pH4.5下30分钟后溶出60%或更大,在pH4.5下60分钟后溶出70%或更大,和在pH5.0下60分钟后溶出55%或更大。

[0170] 16. 本发明涉及一种通过以下方法得到的药用固体口服制剂:将常规阿立哌唑酐结晶湿造粒,70–100°C下干燥所得的颗粒并分级,然后再次于70–100°C下干燥分级的颗粒;而该药用固体口服制剂具有至少一种选自以下的溶出率:在pH4.5下30分钟后溶出60%或更大,在pH4.5下60分钟后溶出70%或更大,和在pH5.0下60分钟后溶出55%或更大。

[0171] 17. 本发明涉及一种通过以下方法得到的药用固体口服制剂:70–100°C下干燥包含常规阿立哌唑酐结晶和一种或多种药学上可接受的载体的药用固体口服制剂;而该药用固体口服制剂具有至少一种选自以下的溶出率:在pH4.5下30分钟后溶出60%或更大,在pH4.5下60分钟后溶出70%或更大,和在pH5.0下60分钟后溶出55%或更大。

[0172] 18. 本发明涉及一种颗粒的制备方法,其特征在于将常规阿立哌唑水合物结晶湿造粒,于70–100°C下干燥所得的颗粒并分级,然后再次于70–100°C下干燥分级的颗粒。

[0173] 19. 本发明涉及一种药用固体口服制剂的方法,其特征在于70–100°C下干燥包含常规阿立哌唑水合物结晶和一种或多种药学上可接受的载体的药用固体口服制剂。

[0174] 20. 本发明涉及一种通过以下方法得到的药用固体口服制剂:将常规阿立哌唑水

合物结晶湿造粒,于 70–100°C 下干燥所得的颗粒并分级,然后再次于 70–100°C 下干燥分级的颗粒;而该药用固体口服制剂具有至少一种选自以下的溶出率:在 pH4.5 下 30 分钟后溶出 60% 或更大,在 pH4.5 下 60 分钟后溶出 70% 或更大,和在 pH5.0 下 60 分钟后溶出 55% 或更大。

[0175] 21. 本发明涉及一种通过以下方法得到的药用固体口服制剂:70–100°C 下干燥包含常规阿立哌唑酮结晶和一种或多种药学上可接受的载体的药用固体口服制剂;而该药用固体口服制剂具有至少一种选自以下的溶出率:在 pH4.5 下 30 分钟后溶出 60% 或更大,在 pH4.5 下 60 分钟后溶出 70% 或更大,和在 pH5.0 下 60 分钟后溶出 55% 或更大。

[0176] 本发明阿立哌唑酮的 C-F 型结晶对应于在 JP-2001-348276 中公开的阿立哌唑酮的 III-VI 型结晶。

[0177] 阿立哌唑酮的 C 型结晶

[0178] 本发明的阿立哌唑酮的 C 型结晶具有以下物理化学性能(1)–(5):

[0179] (1) 与图 8 所示的热重量 / 差热分析(加热速度 5°C / 分)吸热曲线基本相同的吸热曲线,更具体地,它具有大约在 150.2°C 的吸热峰;

[0180] (2) 与图 9 所示的 ¹H-NMR 光谱(DMSO-d₆, TMS)基本相同的 ¹H-NMR 光谱。具体地,它具有在 1.55–1.63 ppm(m, 2H), 1.68–1.78 ppm(m, 2H), 2.35–2.46 ppm(m, 4H), 2.48–2.56 ppm(m, 4H+DMSO), 2.78 ppm(t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm(brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm(t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm(d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm(dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm(d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm(m, 1H), 7.28–7.32 ppm(m, 2H) 和 10.00 ppm(s, 1H) 处的特征峰;

[0181] (3) 与图 10 所示的 X 射线衍射光谱基本相同的 X 射线衍射光谱。具体地,它们的特征峰在 2θ = 12.6°、13.7°、15.4°、18.1°、19.0°、20.6°、23.5° 和 26.4°;

[0182] (4) 与图 11 所示的 IR(KBr) 光谱基本上相同的 IR 光谱。具体地,它具有在 IR(KBr) 光谱的 2939、2804、1680、1375 和 780 cm⁻¹ 处的清楚的红外吸收谱带;和

[0183] (5) 与图 12 所示的固体 ¹³C-NMR 光谱基本相同的固体 ¹³C-NMR 光谱,具体地,它的特征峰在 32.8 ppm、60.8 ppm、74.9 ppm、104.9 ppm、152.2 ppm、159.9 ppm 和 175.2 ppm 处。

[0184] 阿立哌唑酮的 C 型结晶的制备方法

[0185] 例如,通过在高于 140°C 和低于 150°C 的温度下加热阿立哌唑酮而制备本发明的阿立哌唑酮的 C 型结晶。

[0186] 用作原料的阿立哌唑酮可以是常规的阿立哌唑酮结晶,例如阿立哌唑酮的 I 型结晶、阿立哌唑酮结晶的 II 型结晶等等,而且这些酮可以是纯化产物或原料。可选择地,在本发明中制备的阿立哌唑酮的 B 型结晶、阿立哌唑酮的 D 型结晶、阿立哌唑酮的 E 型结晶、阿立哌唑酮的 F 型结晶或阿立哌唑酮的 G 型结晶可以用作阿立哌唑酮的原料。这些阿立哌唑酮可以单一或其至少两种组合使用。

[0187] 加热温度一般高于 140°C 和低于 150°C,优选在 142–148°C,而加热时间一般持续 15 分钟至 3 小时,优选 30 分钟至 1 小时。

[0188] 当在上述温度下加热阿立哌唑酮时,形成阿立哌唑酮的 C 型结晶。

[0189] 通过已知方法将如此得到的阿立哌唑酮的 C 型结晶分离并纯化。例如,在上述温度下加热阿立哌唑酮并冷却至室温之后,可以获得纯度为 100% 的阿立哌唑酮的 C 型结晶。

[0190] 阿立哌唑的 D 型结晶

[0191] 本发明的阿立哌唑的 D 型结晶具有以下物理化学性能 (6)–(10) :

[0192] (6) 与图 13 所示的热重量 / 差热分析 (加热速度 5°C / 分) 吸热曲线基本相同的吸热曲线 ; 具体地 , 它的吸收热大约在 136.8°C 和 141.6°C ;

[0193] (7) 与图 14 所示的 ¹H-NMR 光谱 (DMSO-d₆, TMS) 基本相同的 ¹H-NMR 光谱 ; 具体地 , 它具有在 1.55–1.63 ppm (m, 2H), 1.68–1.78 ppm (m, 2H), 2.35–2.46 ppm (m, 4H), 2.48–2.56 ppm (m, 4H+DMSO), 2.78 ppm (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm (brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm (t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm (d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm (dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm (m, 1H), 7.28–7.32 ppm (m, 2H) 和 10.00 ppm (s, 1H) 处的特征峰 ;

[0194] (8) 与图 15 所示的 X 射线衍射光谱基本相同的 X 射线衍射光谱。具体地 , 它们的特征峰在 2θ = 8.7°、11.6°、16.3°、17.7°、18.6°、20.3°、23.4° 和 25.0° ;

[0195] (9) 与图 16 所示的 IR(KBr) 光谱基本上相同的 IR 光谱。具体地 , 它具有在 IR(KBr) 光谱的 2946、1681、1375、1273、1175 和 862 cm⁻¹ 处的清楚的红外吸收谱带 ; 和

[0196] (10) 与图 17 所示的固体 ¹³C-NMR 光谱基本相同的固体 ¹³C-NMR 光谱 , 具体地 , 它的特征峰在 32.1 ppm、62.2 ppm、66.6 ppm、104.1 ppm、152.4 ppm、158.4 ppm、和 174.1 ppm 处。

[0197] 阿立哌唑的 D 型结晶的制备方法

[0198] 例如 , 通过用甲苯重结晶阿立哌唑而制备本发明的阿立哌唑的 D 型结晶。具体地 , 将阿立哌唑加到甲苯中 , 进一步加热并溶解 , 然后冷却如此得到的溶液。通过这些步骤 , 分离出本发明的阿立哌唑的 D 型结晶作为在甲苯中的结晶。

[0199] 用作原料的阿立哌唑可以是常规的阿立哌唑结晶 , 例如阿立哌唑的 I 型结晶、阿立哌唑的 II 型结晶等等 , 而且这些酐可以是纯化产物或原料。可选择地 , 在本发明中制备的阿立哌唑的 B 型结晶、阿立哌唑的 C 型结晶、阿立哌唑的 E 型结晶、阿立哌唑的 F 型结晶或阿立哌唑的 G 型结晶可以用作阿立哌唑的原料。这些阿立哌唑可以单一或其至少两种组合使用。

[0200] 当冷却通过加热和溶解得到的溶液时 , 可以加入阿立哌唑的 D 型结晶作为该溶液的晶种。而且 , 可以通过缓慢冷却通过加热和溶解得到的该溶液而形成晶种。在晶种存在下 , 可以分离出阿立哌唑的 D 型结晶。

[0201] 可以根据已知的方法分离和纯化如此分离出的阿立哌唑的 D 型结晶。通过这些步骤可以得到纯度为 100% 的阿立哌唑的 D 型结晶。

[0202] 阿立哌唑的 E 型结晶

[0203] 本发明的阿立哌唑的 E 型结晶具有以下物理化学性能 (11)–(14) :

[0204] (11) 与图 18 所示的热重量 / 差热分析 (加热速度 5°C / 分) 吸热曲线基本相同的吸热曲线 , 具体地 , 它具有大约在 146.5°C 的峰 ;

[0205] (12) 与图 19 所示的 ¹H-NMR 光谱 (DMSO-d₆, TMS) 基本相同的 ¹H-NMR 光谱 , 具体地 , 它的特征峰在 1.55–1.63 ppm (m, 2H), 1.68–1.78 ppm (m, 2H), 2.35–2.46 ppm (m, 4H), 2.48–2.56 ppm (m, 4H+DMSO), 2.78 ppm (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm (brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm (t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm (d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm (dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm (m, 1H), 7.28–7.32 ppm (m, 2H) 和

10.00ppm(s, 1H)；

[0206] (13) 与图 20 所示的 X 射线衍射光谱基本相同的 X 射线衍射光谱。具体地，它的特征峰在 $2\theta = 8.0^\circ, 13.7^\circ, 14.6^\circ, 17.6^\circ, 22.5^\circ$ 和 24.0° 处；和

[0207] (14) 具有与图 21 所示的 IR(KBr) 基本上相同的 IR 光谱，具体地，它具有在 2943、2817、1686、1377、1202、969 和 774cm^{-1} 处的清楚的红外吸收谱带。

[0208] 阿立哌唑的 E 型结晶的制备方法

[0209] 例如，通过用乙腈重结晶阿立哌唑而制备本发明的阿立哌唑的 E 型结晶。具体地，通过将已知的阿立哌唑加到乙腈中，加热和溶解，然后将如此得到的溶液冷却。根据这些步骤，用乙腈分离出本发明的阿立哌唑的 E 型结晶。

[0210] 当将常规阿立哌唑加到乙腈时，分离出阿立哌唑的 I 型结晶、阿立哌唑的 II 型结晶和阿立哌唑的 D 型结晶，而不是阿立哌唑的 E 型结晶。 70°C 下从乙腈溶液中分离出的片状结晶为 I 型结晶、II 型结晶和 D 型结晶，而 E 型结晶沉淀出作为针状结晶。当再次加热已经分离出这些结晶的乙腈溶液时（例如，在 75°C 下加热），片状结晶（I 型结晶、II 型结晶和 D 型结晶）快速溶解，相反针状结晶（E 型结晶）不溶解。此外，当再次冷却乙腈溶液时，还分离出在先前作为晶种沉淀出来的针状结晶周围的针状结晶（E 型结晶）。因此，阿立哌唑的 E 结晶可以在乙腈溶液中沉淀。

[0211] 用作原料的阿立哌唑可以是常规的阿立哌唑，例如任何一种阿立哌唑的 I 型结晶和阿立哌唑的 II 型结晶等等，且这些酐可以是纯化的产物或原料。可选择地，阿立哌唑的 B 型结晶、阿立哌唑的 C 型结晶、阿立哌唑的 D 型结晶、阿立哌唑的 F 型结晶或阿立哌唑的 G 型结晶可以用作阿立哌唑的原料。这些阿立哌唑可以单一或其至少两种组合使用。

[0212] 当冷却通过加热（加热和溶解）得到的乙腈溶液时，可以往该溶液中加入阿立哌唑的 E 型结晶作为该溶液的晶种。而且，可以通过缓慢冷却采用加热得到的该乙腈溶液而形成晶种。

[0213] 可以根据已知的方法分离和纯化如此分离出的阿立哌唑的 E 型结晶。通过这些步骤可以得到纯度为 100% 的阿立哌唑的 E 型结晶。

[0214] 阿立哌唑的 F 型结晶

[0215] 本发明的阿立哌唑的 F 型结晶具有以下物理化学性能 (15)–(18)：

[0216] (15) 与图 22 所示的热重量 / 差热分析（加热速度 $5^\circ\text{C}/\text{分}$ ）吸热曲线基本相同的吸热曲线，具体地，它具有大约在 137.5°C 和 149.8°C 的吸热峰；

[0217] (16) 与图 23 所示的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱 (DMSO-d₆, TMS) 基本相同的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱；具体地，它的特征峰在 1.55–1.63ppm(m, 2H), 1.68–1.78ppm(m, 2H), 2.35–2.46ppm(m, 4H), 2.48–2.56ppm(m, 4H+DMSO), 2.78ppm(t, J = 7.4Hz, 2H), 2.97ppm(brt, J = 4.6Hz, 4H), 3.92ppm(t, J = 6.3Hz, 2H), 6.43ppm(d, J = 2.4Hz, 1H), 6.49ppm(dd, J = 8.4Hz, J = 2.4Hz, 1H), 7.04ppm(d, J = 8.1Hz, 1H), 7.11–7.17ppm(m, 1H), 7.28–7.32ppm(m, 2H) 和 10.00ppm(s, 1H)；

[0218] (17) 与图 24 所示的 X 射线衍射光谱基本相同的 X 射线衍射光谱；具体地，它的特征峰在 $2\theta = 11.3^\circ, 13.3^\circ, 15.4^\circ, 22.8^\circ, 25.2^\circ$ 和 26.9° ；和

[0219] (18) 具有与图 25 所示的 IR(KBr) 基本上相同的 IR 光谱。具体地，它具有的 2940、

2815、1679、1383、1273、1177、1035、963 和 790cm^{-1} 处的红外吸收谱带。

[0220] 阿立哌唑的 F 型结晶的制备方法

[0221] 例如,本发明的阿立哌唑的 F 型结晶通过将阿立哌唑悬浮在丙酮并加热如此得到的丙酮悬浮液而制备。

[0222] 用作原料的阿立哌唑可以是常规的阿立哌唑,例如任何一种阿立哌唑的 I 型结晶和阿立哌唑的 II 型结晶等等,且这些酐可以是纯化的产物或原料。可选择地,阿立哌唑的 B 型结晶、阿立哌唑的 C 型结晶、阿立哌唑的 D 型结晶、阿立哌唑的 E 型结晶或阿立哌唑的 G 型结晶可以用作阿立哌唑的原料。这些阿立哌唑可以单一或其至少两种组合使用。

[0223] 丙酮悬浮液的加热温度一般为大约丙酮的沸点,而加热时间一般为 5-10 小时。当在大约丙酮的沸点处加热丙酮悬浮液时,形成阿立哌唑的 F 型结晶,通过加热过滤分离此结晶。结晶的分离可以根据已知方法完成。通过这些步骤,可以获得纯度为 100% 的阿立哌唑的 F 型结晶。

[0224] 阿立哌唑的 G 型结晶

[0225] 本发明的阿立哌唑的 G 型结晶具有以下物理化学性能 (19)-(22) :

[0226] (19) 与图 26 所示的热重量 / 差热分析 (加热速度 5°C / 分) 吸热曲线基本相同的吸热曲线;更具体地,它具有大约在 141.0°C 的吸热峰和在大约 122.7°C 的放热峰;

[0227] (20) 与图 27 所示的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱 (DMSO-d₆, TMS) 基本相同的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱。具体地,它的特征峰在 1.55-1.63 ppm (m, 2H), 1.68-1.78 ppm (m, 2H), 2.35-2.46 ppm (m, 4H), 2.48-2.56 ppm (m, 4H+DMSO), 2.78 ppm (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm (brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm (t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm (d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm (dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11-7.17 ppm (m, 1H), 7.28-7.32 ppm (m, 2H) 和 10.00 ppm (s, 1H);

[0228] (21) 与图 28 所示的 X 射线衍射光谱基本相同的 X 射线衍射光谱。具体地,它的特征峰在 $2\theta = 10.1^\circ$ 、 12.8° 、 15.2° 、 17.0° 、 17.5° 、 19.1° 、 20.1° 、 21.2° 、 22.4° 、 23.3° 、 24.5° 和 25.8° ;和

[0229] (22) 具有与图 29 所示的 IR(KBr) 基本上相同的 IR 光谱。具体地,它具有在 2942、2813、1670、1625、1377、1195、962 和 787cm^{-1} 处的清楚的红外吸收谱带。

[0230] 阿立哌唑的 G 型结晶的制备

[0231] 例如,可以通过将玻璃状阿立哌唑置于密闭容器中并使其在室温下放置至少二周、优选二周至六个月而制备阿立哌唑的 G 型结晶。而且,作为原料的玻璃状阿立哌唑可以通过在大约 170°C 下加热并熔化阿立哌唑,然后冷却到室温获得。

[0232] 用作原料的阿立哌唑可以是已知的阿立哌唑,例如任何一种阿立哌唑的 I 型结晶和阿立哌唑的 II 型结晶等等,且这些酐可以是纯化的产物或原料。可选择地,阿立哌唑的 B 型结晶、阿立哌唑的 C 型结晶、阿立哌唑的 D 型结晶、阿立哌唑的 E 型结晶或阿立哌唑的 F 型结晶可以用作阿立哌唑的原料。这些阿立哌唑可以单一或其至少两种组合使用。

[0233] 可以通过已知的方法将如此得到的阿立哌唑的 G 型结晶分离和纯化。例如,按照上述方法放置玻璃状阿立哌唑,则可以获得纯度为 100% 的阿立哌唑的 G 型结晶。

[0234] 本发明的阿立哌唑的 C 型结晶、阿立哌唑的 D 型结晶、阿立哌唑的 E 型结晶、阿立哌唑的 F 型结晶和阿立哌唑的 G 型结晶既不容易转化为它的水合物，又基本上不降低其最初的溶解度，即使在它们长期储存的时候。

[0235] 本发明提供具有高纯度的阿立哌唑结晶的制备方法，该方法可以具有良好的可重复性的工业规模应用。

[0236] 本发明提供包含阿立哌唑结晶的药物组合物，即使该组合物作长期储藏，它的溶解度不降低且它的稳定性保持优良。

[0237] 例如可以通过以下方法 a 或 b 制备作为用于制备本发明的阿立哌唑结晶 B-G 的原料的阿立哌唑结晶。

[0238] **“方法 a”：粗阿立哌唑结晶的制备方法**

[0239] 通过已知方法，如日本未审查的专利公开 191256/1990 的实施例中所述制备常规的阿立哌唑结晶。

[0240] 将 47g 7-(4-溴丁氧基)-3,4-二氢喹诺酮、35g 碘化钠和 600ml 乙腈的悬浮液回流 30 分钟。往此悬浮液中加入 40g 1-(2,3-二氯苯基)哌嗪和 33ml 三乙胺，并将全部混合物再回流 3 小时。蒸发除去溶剂后，将如此得到残余物溶于氯仿，用水洗涤，然后用无水硫酸镁干燥。蒸发除去溶剂，并用乙醇将如此得到的残余物重结晶两次，得到 57.1g 7-{4-[4-(2,3-二氯苯基)-1-哌嗪基]-丁氧基}-3,4-二氢喹诺酮。

[0241] 无色片状结晶熔点：139.0–139.5°C

[0242] **“方法 b”：常规酐的制备方法**

[0243] 在前述第四届日本 - 韩国分离技术研讨会论文集（1996 年 10 月 6–8 日）中描述了方法 b。而且通过在 90–125°C 下加热常规阿立哌唑水合物而制备本发明的阿立哌唑结晶 B。加热时间一般为大约 3–50 小时，但不能说是无条件的，因为它依赖于加热的温度而有所不同。加热时间和加热温度是负相关的，因此加热温度越低则加热时间越长，而加热温度越高则加热时间越短。具体地，如果阿立哌唑水合物 A 的加热温度为 100°C，则加热时间一般可以为大约 24 小时，如果加热温度为 120°C，则加热时间可以为大约 3 小时。例如作为制备本发明的阿立哌唑结晶 B 的原料的阿立哌唑水合物由以下方法 c 制备。

[0244] **“方法 c”：常规水合物的制备方法**

[0245] 通过将由以上方法 a 得到的阿立哌唑结晶溶于含水溶剂，并加热和冷却所得的溶液而容易地得到阿立哌唑水合物。使用这种方法，阿立哌唑水合物作为含水溶剂中的结晶发生沉淀。

[0246] 包含水的有机溶剂一般用作含水溶剂。该有机溶剂应该与水混溶，例如它是一种醇如甲醇、乙醇、丙醇或异丙醇，酮如丙酮，醚如甲基呋喃、二甲基甲酰胺或它们的混合物，特别理想的是乙醇。含水溶剂中的水含量可以是溶剂的 10–25 体积%，优选接近 20 体积%。

[0247] **药物组合物**

[0248] 本发明的药物组合物可以包含在药学上可接受的载体或载体的组合物中的阿立哌唑结晶 B、C、D、E、F 和 G。药学上可接受的载体包括常规药用稀释剂和赋形剂，如填充剂、膨胀剂、粘合剂、增湿剂、崩解剂、表面活性剂和润滑剂。

[0249] 可以将本发明的药物组合物制成常规药剂，如片剂、快速熔化片剂、丸剂、散剂、液体、悬浮液、乳剂、颗粒剂、胶囊、栓剂的形式或作为注射剂（液体、悬浮液等等）。

[0250] 当使用片剂配方时,可以使用本领域中已知的大量载体。实例包括乳糖、蔗糖、氯化钠、葡萄糖、木糖醇、甘露醇、赤藓醇、山梨醇、尿素、淀粉、碳酸钙、高岭土、结晶纤维素、硅酸和其它赋形剂;水、乙醇、丙醇、单糖浆、葡萄糖液、淀粉液、明胶溶液、羧甲基纤维素、虫胶、甲基纤维素、磷酸钾、聚乙烯吡咯烷酮和其它粘合剂;无水淀粉、藻酸钠、琼脂粉、昆布糖粉(laminaran powder)、碳酸氢钠、碳酸钙、聚氧乙烯脱水山梨糖醇脂肪酸酯、月桂基硫酸钠、硬脂酸单甘油酯、淀粉、乳糖和其它崩解剂;蔗糖、硬脂酸甘油酯、可可脂、氢化油和其它崩解抑制剂;季铵盐、月桂基硫酸钠和其它吸收促进剂;甘油、淀粉和其它保湿剂;淀粉、乳糖、高岭土、皂土、胶体硅酸和其它吸附剂;和精制滑石、硬脂酸盐、硼酸粉、聚乙二醇和其它润滑剂等等。如果需要,可以将片剂制成具有普通包衣的片剂如糖衣片、明胶包衣片、肠衣片和薄膜包衣片,以及双层片和多层片。

[0251] 当使用丸剂配方时,可以使用本领域内的各种载体。实例包括葡萄糖、乳糖、淀粉、可可脂、硬化植物油、高岭土、滑石和其它赋形剂;阿拉伯树胶粉、黄蓍胶粉、明胶、乙醇和其它粘合剂;和昆布糖(laminaran)、琼脂和其它崩解剂等等。

[0252] 当使用栓剂配方时,可以使用本领域内已知的各种载体。实例包括聚乙醇、可可脂、高级醇、高级醇的酯、明胶半合成甘油酯等等。

[0253] 可以通过将阿立哌唑酰结晶与上述的多种载体混合,并将它们装于硬明胶胶囊、软胶囊、羟丙基甲基纤维素胶囊(HPMC胶囊)等而制备胶囊。

[0254] 此外,药物组合物中可以包含着色剂、防腐剂、芳香剂、调味剂、甜味剂等等。

[0255] 在形成颗粒形式的药物固体口服制剂的情况下,可以通过加入液体(一般为或包含粘合剂的水溶液)将包含以下的制粒成分的混合粉末进行湿造粒而制备:阿立哌唑酰结晶(选自阿立哌唑B、C、D、E、F和G型结晶的常规阿立哌唑酰结晶或阿立哌唑酰结晶)和本领域中迄今已知的多种载体,如赋形剂、崩解剂、崩解抑制剂、湿润剂、吸收加速剂、吸附剂、润滑剂、着色剂等等(例如这些试剂可以指上述的物质)。关于湿造粒,包括多种方法,例如可以指出的是流化床造粒、揉捏造粒、挤出造粒、旋转造粒等等。在这些方法中,在进行流化床造粒的情况下,将包含多种载体的造粒成分与进入空气混合,然后在继续流化时将造粒成分和液体喷入以进行造粒。在进行揉捏造粒的情况下,通过搅拌混合包含多种载体的造粒成分,然后在继续搅拌造粒成分时,加入液体进行造粒。在造粒之后,如果需要,通过使用适宜的筛或具有适宜筛号的研磨机将所得的颗粒分级以使它们达到目标大小。再次干燥如此得到的颗粒并在制备颗粒时进行常规干燥。关于干燥方法,可以应用多种方法,例如可以指出的是使用流化床干燥器、风力干燥器和真空干燥器等等的方法。一般地,可以在常规条件下进行干燥方法,在使用流化床干燥器的情况下,干燥过程可以 $0.5\text{m}^3/\text{分}$ - $50\text{m}^3/\text{分}$ 的流速、 70 - 100°C 的进入空气温度下进行10分钟至1小时。干燥后,将颗粒进行分析,然后进一步干燥。在使用流化床干燥器或风力干燥器等等的时候,干燥过程在 $0.5\text{m}^3/\text{分}$ - $50\text{m}^3/\text{分}$ 的流速、 70 - 100°C 的进入空气温度的条件下进行1-6小时。在使用真空干燥器的情况下,干燥过程可以在大约0-10托的真空中度和 70 - 100°C 的夹套温度下进行1-6小时。

[0256] 如此制备的颗粒可以用于药用固体口服制剂,或者如果需要的话,它们可以成形为片剂。而且,通过常规方干燥的干燥颗粒可以成形为片剂,然后再次干燥。

[0257] 如此制备的包含阿立哌唑酰结晶的药用固体口服制剂即使长期保存也几乎不转变为水合物,因此可以提供如下的溶出率下几乎不降低(溶出率保持最大药物浓度

(C_{max})) 的药用固体口服制剂 : 在 pH4.5 下 30 分钟后获得 60% 或更大的溶出率, 在 pH4.5 下 60 分钟后获得 70% 或更大的溶出率, 和在 pH5.0 下 60 分钟后获得 55% 或更大的溶出率。

[0258] 可以由以下方法提供另一种药用固体口服制剂 : 通过类似于上述的方法将常规阿立哌唑水合物结晶造粒, 并在类似的条件下通过常规方式干燥, 然后再次干燥。可选择地, 将通过常规方式干燥的颗粒成形为片剂形式, 然后将它们再次干燥, 从而提供溶出率没有降低的药用固体口服制剂 (溶出率保持最大药物浓度 (C_{max}) : 在 pH4.5 下 30 分钟后获得 60% 或更大的溶出率, 在 pH4.5 下 60 分钟后获得 70% 或更大的溶出率, 和在 pH5.0 下 60 分钟后获得 55% 或更大的溶出率。这些事实可以理解为药用固体口服制剂中包含的常规阿立哌唑酐结晶或阿立哌唑水合物结晶通过两次干燥转变为阿立哌唑酐的“B 型结晶”。

[0259] 本发明药物组合物中应包含的阿立哌唑酐结晶 B、C、D、E、F 和 G 的数量可以选自适于治疗适应症的宽范围。一般地, 阿立哌唑酐结晶 B 应占此药物组合物的大约 1-70wt%, 或者具体为大约 1-30wt%。

[0260] 例如可以调整本发明药物组合物的给药方法使其适于药品的配方、年龄、性别和患者的其它症状 (包括其严重程度)。例如在片剂、丸剂、液体、悬浮液、乳剂、颗粒剂和胶囊的情况下, 采用口服给药。在注射的情况下, 单独或与常规补剂如葡萄糖或氨基酸混合进行静脉内给药, 或者如果需要的话, 还可以单独进行肌内、皮内、皮下或腹膜内给药。在栓剂的情况下, 采用直肠内给药。

[0261] 本发明药物组合物的剂量的选择取决于用途、年龄、性别和患者的其它症状、症状的严重程度等等, 但一般阿立哌唑酐结晶的数量可以为大约 0.1-10mg/1kg 体重 / 天。作为给药单元的制剂应该包含范围为大约 1-100mg 的阿立哌唑酐结晶 B, 更具体地为 1-30mg/ 单元剂量。

[0262] 本发明的药物组合物特别稳定, 即使在长期储存时也基本上不降低溶解度。

[0263] 本发明的药物组合物有效地用于预防和治疗中枢神经系统疾病如精神分裂症, 并还可以有效地用于治疗伴有认知障碍的顽固性 (耐药性、慢性) 精神分裂症和不伴有认知障碍的顽固性 (耐药性、慢性) 精神分裂症、包括轻微焦虑的焦虑症、包括双极性急性躁狂症和急性躁狂症的躁狂症、双极性疾病、包括双极性抑郁症的抑郁症、孤独症, 唐氏综合征、注意缺陷多动障碍 (ADHD), 阿尔茨海默氏病、帕金森氏病和其它神经变性疾病、恐慌、强迫症 (OCD)、睡眠障碍、性功能障碍、醇和耐药性、呕吐、晕动病、肥胖、miparticlee 头痛和认知障碍。

[0264] 分析方法

[0265] (1) 在 DMSO-d₆ 中使用 TMS 测定 ¹H-NMR 光谱作为标准。

[0266] (2) X 射线衍射

[0267] 使用 Rigaku Denki RAD-2B 衍射仪, 室温下使用 Cu Ka 填充管 (35kV 20mA) 作为具有广角测角仪的 X 射线源、1° 散射狭缝、0.15mm 光截获狭缝、石墨二次单色器和闪烁计数器。在 2θ 连续扫描模式下, 以 5° / 分的扫描速度、在 3° -40° 的范围内以 0.02° 的扫描步长完成数据采集。

[0268] (3) 通过 KBr 法测定 IR 光谱。

[0269] (4) 热重量 / 差热分析

[0270] 使用 Seiko SSC 5200 控制单元和 TG/DTA 220 同步差热 / 热重量测定单元完成热

重量 / 差热分析。将 5–10mg 样品置于敞开的铝盘中，并在 20°C –200°C 和干燥氮气氛下以 5°C / 分的加热速率加热。 α – 氧化铝用作标准物质。

[0271] (5) 差示扫描量热法

[0272] 使用 Seiko SSC 5200 控制单元和 DSC 220C 差示扫描量热计完成热重量 / 差热分析。将 5–10mg 样品置于卷缩的铝盘中，并在 20°C –200°C 和干燥氮气氛下以 5°C / 分的加热速率加热。 α – 氧化铝用作标准物质。

[0273] (6) 粒径测定

[0274] 将待测定的 0.1g 颗粒悬浮在 20ml 0.5g 大豆卵磷脂的正己烷溶液中，使用粒度分布仪 (Microtrack HRA, Microtrack Co.) 测定粒径。

[0275] (7) 吸湿性试验方法

[0276] 在称量瓶 (直径 5cm) 中准确称取 1g 样品，用 kimwipe 覆盖并在 60°C / 100% RH 环境 (水 / 干燥器) 中进行试验。24 小时后，移出称量瓶，将其转移到室温和大约 30% RH (氯化镁六水合物饱和的水溶液 / 干燥器) 的环境下，放置 24 小时，并通过 Karl Fischer 法测定样品的水含量。

[0277] (8) 固体 ^{13}C -NMR 光谱测定法

[0278] 在如下条件下测定固体 ^{13}C -NMR 光谱。

[0279] 测定仪器 :CMX-360 固态 NMR 光谱仪 (由 Chemagnetic Inc. 制造)

[0280] 计算机 :SPARC Station 2 (由 SUN Microsystem, Inc. 制造)

[0281] OS, 软件 :Solalis 1.1.1 Rev. B (注册商标 :UNIX), SpinsightVer. 2.5

[0282] 测定脉冲名 :CP/MAS 法中的 TOSS 法 (TOSS 是仪器的程序名)。

[0283] 测定脉冲宽度 : 在 CP 条件下使用 90° 脉冲。

[0284] 测定样品管 :zirconia 制造的试管，外径为 7.5mm，而内部容量为 0.8ml

[0285] 旋转 :4250Hz (每秒的旋转)。

[0286] 接触时间 :1msec

[0287] 等待时间 :20sec。

[0288] 总次数 :512 次

[0289] 测定温度 :试管外部温度大约 25°C

[0290] 外标 : 使用六甲基苯的甲基 (δ 17.3) 作为外标。

[0291] 以下使用参比实施例、实施例、样品制备和配方实施例更为详细的解释本发明。

[0292] 参比实施例 1

[0293] 将 19.4g 7-(4-氯丁氧基)-3,4-二氢喹诺酮和 16.2g 1-(2,3-二氯苯基) 味唑 1 盐酸盐加到溶于 140ml 水中的 8.39g 碳酸钾中，并在搅拌下循环 3 小时。反应后冷却混合物并滤出沉淀的结晶。将这些结晶溶于 350ml 乙酸乙酯，并在回流下除去大约 210ml 的水 / 乙酸乙酯共沸物。将残余溶液冷却，并滤出沉淀的结晶。60°C 下将所得的结晶干燥 14 小时得到 20.4g (74.2%) 粗阿立哌唑。

[0294] 根据日本未审查的专利公开 191256/1990 所述的方法，用 450ml 乙醇重结晶以上得到的 30g 粗阿立哌唑，并在 80°C 下将所得的结晶干燥 40 小时得到阿立哌唑酐结晶。产率为 29.4g (98.0%)。

[0295] 这些阿立哌唑酐结晶的熔点 (mp) 为 140 °C，与日本未审查的专利公开

191256/1990 所述的阿立哌唑结晶的熔点一致。

[0296] 当将这些结晶在设定在湿度 100%、温度 60°C 的干燥器中放置 24 小时时, 它们的吸湿性为 3.28% (见下表 1)。

[0297] 参比实施例 2

[0298] 根据第四届日本 - 韩国分离技术研讨会提供的方法, 将 6930g 参比实施例 1 得到的中间产物粗阿立哌唑加热溶解于 138 升乙醇水溶液 (水含量 20%), 逐步 (2-3 小时) 冷却至室温, 然后急冷至接近 0°C。将沉淀的结晶滤出, 产生大约 7200g 阿立哌唑水合物 (湿态)。

[0299] 80°C 下将以上得到的湿态阿立哌唑水合物结晶干燥 30 小时, 得到 6480g (93.5%) 常规阿立哌唑结晶。这些结晶的熔点 (mp) 为 139.5°C。通过 Karl Fischer 法证明这些结晶是无水的, 其湿含量值为 0.03%。

[0300] 当将这些结晶在设定在湿度 100%、温度 60°C 的干燥器中放置 24 小时时, 它们的吸湿性为 1.78% (见下表 1)。

[0301] 参比实施例 3

[0302] 50°C 下将 820g 在参比实施例 2 中得到的湿态阿立哌唑水合物干燥 2 小时得到 780g 阿立哌唑水合物结晶。根据 Karl Fischer 法这些结晶的湿含量值为 3.82%。如图 6 所示, 热重量 / 差热分析揭示吸热峰在 75.0、123.5 和 140.5°C。因为脱水开始接近 70°C, 因此不存在清楚的熔点 (mp)。

[0303] 如图 7 所示, 通过这种方法得到的阿立哌唑水合物的 X 射线衍射光谱的特征峰在 $2\theta = 12.6^\circ, 15.1^\circ, 17.4^\circ, 18.2^\circ, 18.7^\circ, 24.8^\circ$ 和 27.5° 。

[0304] 这种阿立哌唑水合物的 X 射线衍射光谱与第四届日本 - 韩国联合分离技术研讨会提供的阿立哌唑水合物的 X 射线衍射光谱相同。

[0305] 参比实施例 4

[0306] 制备 15mg 包含参比实施例 2 中得到的阿立哌唑的 I 型结晶的片剂

[0307] 将阿立哌唑的 I 型结晶 (525g)、乳糖 (1,995g)、玉米淀粉 (350g) 和结晶纤维素 (350g) 装入流化床制粒干燥器 (Flow coater FL0-5, 由 FREUND INDUSTRIAL CO. LTD. 制造), 并使用 70°C 的进气温度和 $3m^3/\text{分}$ 的流速流体化混合大约 3 分钟。而且在相同的条件下将造粒成分进行持续流体化, 并喷雾大约 1,400g 水溶液得到湿颗粒。在 80°C 的进气温度下将湿颗粒干燥 15 分钟。所得的干燥颗粒包含 4.3% 的水。(产率: 99%)。通过 $710 \mu\text{m}$ 的筛将干燥的颗粒分级。

[0308] 将大约 1wt% 的硬脂酸镁加到分级的颗粒并混合, 然后将这些颗粒提供给压片机 (旋转单片压片机 12HUK : 由 KIKUSUT SEISAKUSHO CO., LTD. 制造), 得到每片重 95mg 的片剂。

[0309] 根据在日本药典的水含量测定方法中所述的容量滴定法 (Karl-Fischer 法) 或电量滴定法测定片剂的水含量。

[0310] 水含量测定方法:

[0311] 准确称取样品 (0.1-0.5g) (在片剂的情况下, 使用 1 片), 并使用水含量测定仪测定水含量。

[0312] 容量滴定法:

- [0313] 自动水中量测定仪
- [0314] 型号 :KF-06(由 MITSUBISHI CHEMICAL CORP. 制造)
- [0315] 电量滴定法 :
- [0316] 自动微水含量测定仪
- [0317] 型号 :AQ-7F(由 HIRANUMA SANGYO CO. , LTD. 制造)
- [0318] 自动水蒸发仪型号 :
- [0319] LE-205(由 HIRANUMA SANGYO CO. , LTD. 制造)
- [0320] 加热温度 :165±10°C
- [0321] 氮气流速 : 大约 150ml/ 分。
- [0322] 参比实施例 5
- [0323] 制备 15mg 包含阿立哌唑的 B 型结晶的片剂
- [0324] 将阿立哌唑的 B 型结晶 (4,500g) 、乳糖 (17,100g) 、玉米淀粉 (3,000g) 和结晶纤维素 (3,000g) 装入流化床制粒干燥器 (NEW-MARUMERIZER 型号 :NQ-500, 由 FUJI PAUDAL CO. , LTD. 制造), 并使用 70°C 的进气温度和 3m³/ 分的流速流体化混合大约 3 分钟。而且在相同的条件下将造粒成分进行持续流体化, 并喷雾大约 12,000g 羟丙基纤维素水溶液得到湿颗粒。在 85°C 的进气温度下将湿颗粒干燥 28 分钟。如此得到的干燥颗粒包含 3.8% 的水 (通过参比实施例 4 的方法测定) 。 (产率 :96%) 。通过 850 μ m 的筛将干燥的颗粒分级。
- [0325] 将大约 1wt % 的硬脂酸镁加到分级的颗粒并混合, 然后将这些颗粒提供给压片机 (旋转单片压片机 12HUK : 由 KIKUSUT SEISAKUSHO CO. , LTD. 制造), 得到每片重 95mg 的片剂。
- [0326] 根据在日本药典的水含量测定方法中所述的容量滴定法 (Karl-Fischer 法) 或电量滴定法测定片剂的水含量。
- [0327] 实施例 1
- [0328] 使用样品研磨机 (小喷雾器) 研磨 500.3g 参比实施例 3 得到的阿立哌唑水合物结晶。将主轴旋转速率设为 12,000rpm, 而进料旋转速率设为 17rpm, 并使用 1.0mm 人字筛。研磨在 3 分钟内完成, 得到 474.6g (94.9%) 阿立哌唑水合物 A 粉末。
- [0329] 以这种方式得到的阿立哌唑水合物 A (粉末) 的平均粒径为 20~25 μ m 。未测定熔点 (mp), 因为观察到在接近 70°C 时开始脱水。
- [0330] 以上得到的阿立哌唑水合物 A (粉末) 具有与图 2 所示的 ¹H-NMR 光谱基本上相同的 ¹H-NMR(DMSO-d₆, TMS) 光谱。具体地, 它的特征峰在 1.55~1.63ppm (m, 2H) , 1.68~1.78ppm (m, 2H) , 2.35~2.46ppm (m, 4H) , 2.48~2.56ppm (m, 4H+DMSO) , 2.78ppm (t, J = 7.4Hz, 2H) , 2.97ppm (brt, J = 4.6Hz, 4H) , 3.92ppm (t, J = 6.3Hz, 2H) , 6.43ppm (d, J = 2.4Hz, 1H) , 6.49ppm (dd, J = 8.4Hz, J = 2.4Hz, 1H) , 7.04ppm (d, J = 8.1Hz, 1H) , 7.11~7.17ppm (m, 1H) , 7.28~7.32ppm (m, 2H) 和 10.00ppm (s, 1H) 。
- [0331] 以上得到的阿立哌唑水合物 A (粉末) 具有与图 3 所示的 X 射线衍射光谱基本上相同的 X 射线衍射光谱。具体地, 它的特征峰在 2θ = 12.6° 、 15.4° 、 17.3° 、 18.0° 、 18.6° 、 22.5° 和 24.8° 。这种图案与图 7 所示的未研磨的阿立哌唑水合物的 X 射线衍射光谱不同。

[0332] 以上得到的阿立哌唑水合物 A(粉末) 具有在 IR(KBr) 光谱的 2951、2822、1692、1577、1447、1378、1187、963 和 784cm⁻¹ 处的红外吸收谱带。

[0333] 如图 1 所示,以上得到的阿立哌唑水合物 A(粉末) 在热分析中具有在 71.3°C 处的弱峰和在 60–120°C 之间的宽吸热峰(观察到对应于一个水分子的重量损失)--明显不同于未研磨的阿立哌唑水合物的吸热曲线(参见图 6)。

[0334] 实施例 2

[0335] 100°C 下使用热空气干燥器将 450g 实施例 1 得到的阿立哌唑水合物 A(粉末) 干燥 24 小时产生 427g(产率 98.7%) 阿立哌唑酐结晶 B。

[0336] 这些阿立哌唑酐结晶 B 的熔点(mp) 为 139.7°C。

[0337] 以上得到的阿立哌唑酐结晶 B 具有与图 4 所示的 ¹H-NMR 光谱基本上相同的 ¹H-NMR 光谱(DMSO-d₆, TMS)。具体地,它的特征峰在 1.55–1.63ppm(m, 2H), 1.68–1.78ppm(m, 2H), 2.35–2.46ppm(m, 4H), 2.48–2.56ppm(m, 4H+DMSO), 2.78ppm(t, J = 7.4Hz, 2H), 2.97ppm(brt, J = 4.6Hz, 4H), 3.92ppm(t, J = 6.3Hz, 2H), 6.43ppm(d, J = 2.4Hz, 1H), 6.49ppm(dd, J = 8.4Hz, J = 2.4Hz, 1H), 7.04ppm(d, J = 8.1Hz, 1H), 7.11–7.17ppm(m, 1H), 7.28–7.32ppm(m, 2H) 和 10.00ppm(s, 1H)。

[0338] 以上得到的阿立哌唑酐结晶 B 具有与图 5 所示的 X 射线衍射光谱基本上相同的 X 射线衍射光谱。具体地,它的特征峰在 2θ = 11.0°、16.6°、19.3°、20.3° 和 22.1°。

[0339] 以上得到的阿立哌唑酐结晶 B 具有显著的在 IR(KBr) 光谱的 2945、2812、1678、1627、1448、1377、1173、960 和 779cm⁻¹ 处的红外吸收谱带。

[0340] 以上得到的阿立哌唑酐结晶 B 在热重量/差热分析中的吸热峰接近大约 141.5°C。

[0341] 以上得到的阿立哌唑酐结晶 B 在差示扫描量热法中的吸热峰接近大约 140.7°C。

[0342] 即使当以上得到的阿立哌唑酐结晶 B 在设定湿度 100%、温度 60°C 的干燥器中放置 24 小时时,它们的吸湿性也不超过 0.4% (参见下表)。

[0343] 实施例 3

[0344] 在 100°C 热空气干燥器中将 44.29kg 实施例 1 得到的阿立哌唑水合物 A(粉末) 干燥加热 18 小时,然后在 120°C 下加热 3 小时产生 42.46kg(产率 99.3%) 阿立哌唑酐结晶 B。

[0345] 所得的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能与实施例 2 中得到的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能相同。

[0346] 以这种方式得到的阿立哌唑酐结晶 B 即使在设定湿度 100%、温度 60°C 的干燥器中放置 24 小时时,其吸湿性也不大于 0.4% (见下表 1)

[0347] 实施例 4

[0348] 100°C 下将 40.67kg 在实施例 1 中得到的阿立哌唑水合物 A(粉末) 干燥加热 18 小时,然后于 120°C 下加热 3 小时产生 38.95kg(产率 99.6%) 阿立哌唑酐结晶 B。

[0349] 所得的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能与实施例 2 中得到的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能相同。

[0350] 以这种方式得到的阿立哌唑酐结晶 B 即使在设定湿度 100%、温度 60°C 的干燥器中放置 24 小时时,其吸湿性也不大于 0.4% (见下表 1)

[0351] 实施例 5–10 用于可注射或口服溶液配方但不用于固体剂量配方,因为它们通过

加热常规酐或常规水合物而不是水合物 A 而制备。

[0352] 实施例 5

[0353] 100℃下使用与实施例 2 相同的方法将在参比实施例 1 中得到的吸湿性阿立哌唑酐结晶加热 50 小时。所得的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能与实施例 2 的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能基本上相同。

[0354] 以这种方式得到的阿立哌唑酐结晶 B 即使在设定湿度 100%、温度 60℃的干燥器中放置 24 小时时, 其吸湿性也不大于 0.4% (见下表 1)。

[0355] 实施例 6

[0356] 120℃下使用与实施例 2 相同的方法将在参比实施例 1 中得到的吸湿性阿立哌唑酐结晶加热 3 小时。所得的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能与实施例 2 的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能基本上相同。

[0357] 以这种方式得到的阿立哌唑酐结晶 B 即使在设定湿度 100%、温度 60℃的干燥器中放置 24 小时时, 其吸湿性也不大于 0.4% (见下表 1)。

[0358] 实施例 7

[0359] 100℃下使用与实施例 2 相同的方法将在参比实施例 2 中得到的吸湿性阿立哌唑酐结晶加热 50 小时。所得的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能与实施例 2 的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能基本上相同。

[0360] 以这种方式得到的阿立哌唑酐结晶 B 即使在设定湿度 100%、温度 60℃的干燥器中放置 24 小时时, 其吸湿性也不大于 0.4% (见下表 1)。

[0361] 实施例 8

[0362] 120℃下使用与实施例 2 相同的方法将在参比实施例 2 中得到的吸湿性阿立哌唑酐结晶加热 3 小时。所得的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能与实施例 2 的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能基本上相同。

[0363] 以这种方式得到的阿立哌唑酐结晶 B 即使在设定湿度 100%、温度 60℃的干燥器中放置 24 小时时, 其吸湿性也不大于 0.4% (见下表 1)。

[0364] 实施例 9

[0365] 100℃下使用与实施例 2 相同的方法将在参比实施例 3 中得到的吸湿性阿立哌唑酐结晶加热 50 小时。所得的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能与实施例 2 的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能基本上相同。

[0366] 以这种方式得到的阿立哌唑酐结晶 B 即使在设定湿度 100%、温度 60℃的干燥器中放置 24 小时时, 其吸湿性也不大于 0.4% (见下表 1)。

[0367] 实施例 10

[0368] 120℃下使用与实施例 2 相同的方法将在参比实施例 3 中得到的吸湿性阿立哌唑酐结晶加热 3 小时。所得的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能与实施例 2 的阿立哌唑酐结晶 B 的物理化学性能基本上相同。

[0369] 以这种方式得到的阿立哌唑酐结晶 B 即使在设定湿度 100%、温度 60℃的干燥器中放置 24 小时时, 其吸湿性也不大于 0.4% (见下表 1)。

[0370] 实施例 11(阿立哌唑酐的 C 型结晶的制备)

[0371] 在大约 145℃ (±3℃) 下加热在参比实施例 2 中得到的 100 毫克阿立哌唑酐的 I

型结晶。在这种情况下观察到一旦结晶熔化便再次结晶的现象。此后,得到 100mg(产率:100%)阿立哌唑的 C 型结晶。该结晶的熔点为 150°C。该结晶为无色棱晶形式。

[0372] 以上得到的阿立哌唑的 C 型结晶具有与图 8 所示的热重量 / 差热分析(加热速率:5°C / 分)的吸热曲线基本上相同的吸热曲线。具体地,它显示的吸热曲线大约在 150.2°C。

[0373] 如此得到的阿立哌唑的 C 型结晶表现出与图 9 所示的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱(DMSO-d₆, TMS)基本上相同的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱(DMSO-d₆, TMS)。具体地,它的特征峰在 1.55–1.63 ppm(m, 2H), 1.68–1.78 ppm(m, 2H), 2.35–2.46 ppm(m, 4H), 2.48–2.56 ppm(m, 4H+DMSO), 2.78 ppm(t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm(brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm(t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm(d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm(dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm(d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm(m, 1H), 7.28–7.32 ppm(m, 2H) 和 10.00 ppm(s, 1H)。

[0374] 以上得到的阿立哌唑的 C 型结晶具有与图 10 所示的 X 射线衍射光谱基本上相同的 X 射线衍射光谱。具体地,它的特征峰在 $2\theta = 12.6^\circ$ 、 13.7° 、 15.4° 、 18.1° 、 19.0° 、 20.6° 、 23.5° 和 26.4° 。

[0375] 以上得到的阿立哌唑的 C 型结晶具有与图 11 所示的 IR(KBr) 光谱基本上相同的 IR(KBr) 光谱。具体地,它的特征性红外吸收谱带在 2939、2804、1680、1375 和 780 cm⁻¹。

[0376] 以上得到的阿立哌唑的 C 型结晶表现出与图 12 所示的固体 $^{13}\text{C-NMR}$ 光谱基本上相同的固体 $^{13}\text{C-NMR}$ 光谱。具体地,它的特征峰在 32.8 ppm、60.8 ppm、74.9 ppm、104.9 ppm、152.2 ppm、159.9 ppm 和 175.2 ppm。

[0377] 根据上述热重量 / 差热分析(加热速率:5°C / 分)的吸热曲线和 X 射线衍射光谱的数据,证实阿立哌唑的 C 型结晶的形成。

[0378] 当以上得到的阿立哌唑的 C 型结晶在条件设定为湿度 100%、温度 60°C 的干燥器中放置 24 小时时,其吸湿性不大于 0.4% (见下表 1)。

[0379] 实施例 12(阿立哌唑的 D 型结晶的制备)

[0380] 在 200ml 甲苯中加入参比实施例 2 得到的阿立哌唑的 I 型结晶,并在 74°C 下加热溶解。在确认溶解完全以后,将甲苯溶液冷却至 7°C,并过滤收集沉淀的结晶。将结晶风干以得到 17.9g(产率:89.5%)阿立哌唑的 D 型结晶。

[0381] 以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶具有与图 13 所示的热重量 / 差热分析(加热速率:5°C / 分)的吸热曲线基本上相同的吸热曲线。具体地,它的吸热峰在大约 136.8°C 和大约 141.6°。

[0382] 以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶表现出与图 14 所示的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱(DMSO-d₆, TMS)基本上相同的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱(DMSO-d₆, TMS)。具体地,它们的特征峰在 1.55–1.63 ppm(m, 2H), 1.68–1.78 ppm(m, 2H), 2.35–2.46 ppm(m, 4H), 2.48–2.56 ppm(m, 4H+DMSO), 2.78 ppm(t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm(brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm(t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm(d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm(dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm(d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm(m, 1H), 7.28–7.32 ppm(m, 2H) 和 10.00 ppm(s, 1H)。

[0383] 以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶具有与图 15 所示的 X 射线衍射光谱基本上相同的 X 射线衍射光谱。具体地,它的特征峰在 $2\theta = 8.7^\circ$ 、 11.6° 、 16.3° 、 17.7° 、 18.6° 、 20.3° 、 23.4° 和 25.0° 。

[0384] 以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶具有与图 16 所示的 IR(KBr) 光谱基本上相同的 IR 光谱。具体地，它的特征性红外吸收谱带在 2946、1681、1375、1273、1175 和 862cm⁻¹。

[0385] 以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶表现出与图 17 所示的固体 ¹³C-NMR 光谱基本上相同的固体 ¹³C-NMR 光谱。具体地，它的特征峰在 32.1ppm、62.2ppm、66.6ppm、104.1ppm、152.4ppm、158.5ppm 和 174.1ppm。

[0386] 根据上述热重量 / 差热分析（加热速率：5°C / 分）的吸热曲线和 X 射线衍射光谱的数据，证实阿立哌唑的 D 型结晶的形成。

[0387] 当以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶在条件设定为湿度 100%、温度 60°C 的干燥器中放置 24 小时时，其吸湿性不大于 0.4%（见下表 1）。

[0388] 实施例 13(阿立哌唑的 D 型结晶的制备)

[0389] 将 1,200 克参比实施例 2 中得到的阿立哌唑的 I 型结晶溶于 18 升甲苯并加热。将此甲苯溶液冷却至 40°C，并加入 36g 在实施例 12 中得到的阿立哌唑的 D 型结晶作为晶种，然后将溶液冷却至 10°C，并静置。过滤收集沉淀的结晶，于 60°C 下干燥 18 小时得到 1,073g（产率：86.8%）阿立哌唑的 D 型结晶（纯度：100%）。此结晶为无色板状。

[0390] 以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶具有与图 13 所示的热重量 / 差热分析（加热速率：5°C / 分）的吸热曲线基本上相同的吸热曲线。具体地，它的吸热峰在大约 136.8°C 和大约 141.6°。

[0391] 以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶表现出与图 14 所示的 ¹H-NMR 光谱 (DMSO-d₆, TMS) 基本上相同的 ¹H-NMR 光谱 (DMSO-d₆, TMS)。具体地，它们的特征峰在 1.55–1.63 ppm (m, 2H), 1.68–1.78 ppm (m, 2H), 2.35–2.46 ppm (m, 4H), 2.48–2.56 ppm (m, 4H+DMSO), 2.78 ppm (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm (brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm (t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm (d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm (dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm (d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm (m, 1H), 7.28–7.32 ppm (m, 2H) 和 10.00 ppm (s, 1H)。

[0392] 以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶具有与图 15 所示的 X 射线衍射光谱基本上相同的 X 射线衍射光谱。具体地，它的特征峰在 2θ = 8.7°、11.6°、16.3°、17.7°、18.6°、20.3°、23.4° 和 25.0°。

[0393] 以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶具有与图 16 所示的 IR(KBr) 光谱基本上相同的 IR 光谱。具体地，它的特征性红外吸收谱带在 2946、1681、1375、1273、1175 和 862cm⁻¹。

[0394] 以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶表现出与图 17 所示的固体 ¹³C-NMR 光谱基本上相同的固体 ¹³C-NMR 光谱。具体地，它的特征峰在 32.1ppm、62.2ppm、66.6ppm、104.1ppm、152.4ppm、158.5ppm 和 174.1ppm。

[0395] 根据上述热重量 / 差热分析（加热速率：5°C / 分）的吸热曲线和 X 射线衍射光谱的数据，证实阿立哌唑的 D 型结晶的形成。

[0396] 当以上得到的阿立哌唑的 D 型结晶在条件设定为湿度 100%、温度 60°C 的干燥器中放置 24 小时时，其吸湿性不大于 0.4%（见下表 1）。

[0397] 实施例 14(阿立哌唑的 E 型结晶的制备)

[0398] 将 40 克在参比实施例 2 得到的阿立哌唑的 I 型结晶溶于 1000ml 乙腈，并在 80°C 下加热。大约 10 分钟内将乙腈溶液冷却至 70°C，并使其在此温度下保持大约 30 分钟以沉淀晶种。然后，将该溶液的温度缓慢升至 75°C，并通过保持此温度 1 小时而使结晶生长。然

后在 4 小时内将溶液冷却至 10℃，并过滤收集沉淀的结晶。将如此得到的结晶风干过夜，得到 37.28g(产率:93.2%) 阿立哌唑的 E 型结晶(纯度:100%)。这些结晶的熔点为 145℃，且结晶为无色针状。

[0399] 该阿立哌唑的 E 型结晶具有与图 18 所示的热重量 / 差热分析(加热速率:5℃/分)的吸热曲线基本上相同的吸热曲线。具体地，它的吸收峰在大约 146.5°。

[0400] 以上得到的阿立哌唑的 E 型结晶表现出与图 19 所示的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱(DMSO-d₆, TMS)基本相同的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱(DMSO-d₆, TMS)。具体地，它的特征峰在 1.55–1.63 ppm(m, 2H), 1.68–1.78 ppm(m, 2H), 2.35–2.46 ppm(m, 4H), 2.48–2.56 ppm(m, 4H+DMSO), 2.78 ppm(t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm(brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm(t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm(d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm(dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm(d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm(m, 1H), 7.28–7.32 ppm(m, 2H) 和 10.00 ppm(s, 1H)。

[0401] 以上得到的阿立哌唑的 E 型结晶具有与图 20 所示的 X 射线衍射光谱基本上相同的 X 射线衍射光谱。具体地，它的特征峰在 $2\theta = 8.0^\circ, 13.7^\circ, 14.6^\circ, 17.6^\circ, 22.5^\circ$ 和 24.0° 。

[0402] 以上得到的阿立哌唑的 E 型结晶具有与图 21 所示的 IR(KBr) 光谱基本上相同的 IR 光谱。具体地，它的特征性红外吸收谱带在 2943、2817、1686、1377、1202、969 和 774 cm⁻¹。

[0403] 根据上述热重量 / 差热分析(加热速率:5℃/分)的吸热曲线和 X 射线衍射光谱的数据，证实阿立哌唑的 E 型结晶的形成。

[0404] 当以上得到的阿立哌唑的 E 型结晶在条件设定为湿度 100%、温度 60℃ 的干燥器中放置 24 小时时，其吸湿性不大于 0.4% (见下表 1)。

[0405] 实施例 15(阿立哌唑的 F 型结晶的制备)

[0406] 将 140 克在参比实施例 2 中得到的阿立哌唑的 I 型结晶悬浮在 980 ml 丙酮并在搅拌下持续回流 7.5 小时。然后，在加热条件下过滤悬浮液，并在室温下将分离出的结晶风干 16 小时，得到 86.19g(产率:61.6%) 阿立哌唑的 F 型结晶(纯度:100%)。结晶为无色棱晶状。

[0407] 阿立哌唑的 F 型结晶具有与图 22 所示的热重量 / 差热分析(加热速率:5℃/分)的吸热曲线基本上相同的吸热曲线。具体地，它具有在大约 137.5℃ 和大约 149.8℃ 处的放热峰。

[0408] 以上得到的阿立哌唑的 F 型结晶表现出与图 23 所示的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱(DMSO-d₆, TMS)基本相同的 $^1\text{H-NMR}$ 光谱(DMSO-d₆, TMS)。具体地，它的特征峰在 1.55–1.63 ppm(m, 2H), 1.68–1.78 ppm(m, 2H), 2.35–2.46 ppm(m, 4H), 2.48–2.56 ppm(m, 4H+DMSO), 2.78 ppm(t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm(brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm(t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm(d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm(dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm(d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm(m, 1H), 7.28–7.32 ppm(m, 2H) 和 10.00 ppm(s, 1H)。

[0409] 以上得到的阿立哌唑的 F 型结晶具有与图 24 所示的 X 射线衍射光谱基本上相同的 X 射线衍射光谱。具体地，它的特征峰在 $2\theta = 11.3^\circ, 13.3^\circ, 15.4^\circ, 22.8^\circ, 25.2^\circ$ 和 26.9° 。

[0410] 以上得到的阿立哌唑的 F 型结晶具有与图 25 所示的 IR(KBr) 光谱基本上相同

的 IR(KBr) 光谱。具体地,它的特征性红外吸收谱带在 2940、2815、1679、1383、1273、1177、1035、963 和 790cm⁻¹。

[0411] 根据热重量 / 差热分析 (加热速率 :5℃ / 分) 的吸热曲线和 X 射线衍射光谱数据,证实形成阿立哌唑的 F 型结晶。

[0412] 当以上得到的阿立哌唑的 F 型结晶在条件设定为湿度 100%、温度 60℃的干燥器中放置 24 小时时,其吸湿性不大于 0.4% (见下表 1)。

[0413] 表 1

[0414]

样品	最初湿含量 (%)	24 小时后的湿含量 (%)
参比实施例 1	0.04	3.28
参比实施例 2	0.04	1.78
实施例 2	0.04	0.04
实施例 3	0.02	0.02
实施例 4	0.02	0.02
实施例 5	0.04	0.04
实施例 6	0.04	0.04
实施例 7	0.04	0.03
实施例 8	0.04	0.03
实施例 9	0.03	0.01
实施例 10	0.05	0.05
实施例 11	0.03	0.03
实施例 12	0.04	0.03
实施例 13	0.04	0.03
实施例 14	0.06	0.09
实施例 15	0.04	0.04

[0415] 实施例 16

[0416] a) 将在参比实施例 2 中得到的阿立哌唑的 I 型结晶 (10g) 装入不锈钢圆盘 (直径 :80mm), 并加热至大约 170℃以完全熔化。当冷却此熔化的液体时,它凝固成澄清带灰褐

色,从不锈钢圆盘中移出固体,得到 9.8g(产率:98%)玻璃状阿立哌唑。所得的玻璃状产物的特征是在 X 射线粉末测定中没有明显的峰(参照图 31)。

[0417] 根据图 30 所示的热重量 / 差热分析(加热速率:5°C / 分钟),观察到阿立哌唑的 B 型结晶的放热峰大约在 86.5°C。而阿立哌唑的 B 型结晶由于熔化观察到吸热峰在大约 140.1°C。

[0418] b) 当把实施例 16-a) 中得到的玻璃状阿立哌唑装入密闭容器并在室温下放置大约 6 个月时,得到颜色从灰褐色变成白色的阿立哌唑的 G 型结晶(25g,产率:100%)。熔点:138–139°C。

[0419] 阿立哌唑的 G 型结晶具有与图 26 所示的热重量 / 差热分析(加热速率:5°C / 分)的吸热曲线基本上相同的吸热曲线。更为具体地,它具有在大约 141.0°C 的吸热峰和大约 122.7°C 的放热峰。

[0420] 以上得到的阿立哌唑的 G 型结晶表现出与图 27 所示的 ¹H-NMR 光谱(DMSO-d₆, TMS)基本上相同的 ¹H-NMR 光谱(DMSO-d₆, TMS)。具体地,它的特征峰在 1.55–1.63 ppm(m, 2H), 1.68–1.78 ppm(m, 2H), 2.35–2.46 ppm(m, 4H), 2.48–2.56 ppm(m, 4H+DMSO), 2.78 ppm(t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 ppm(brt, J = 4.6 Hz, 4H), 3.92 ppm(t, J = 6.3 Hz, 2H), 6.43 ppm(d, J = 2.4 Hz, 1H), 6.49 ppm(dd, J = 8.4 Hz, J = 2.4 Hz, 1H), 7.04 ppm(d, J = 8.1 Hz, 1H), 7.11–7.17 ppm(m, 1H), 7.28–7.32 ppm(m, 2H) 和 10.00 ppm(s, 1H)。

[0421] 以上得到的阿立哌唑的 G 型结晶具有与图 28 所示的 X 射线衍射光谱基本上相同的 X 射线衍射光谱。具体地,它的特征峰在 2θ = 10.1°、12.8°、15.2°、17.0°、17.5°、19.1°、20.1°、21.2°、22.4°、23.3°、24.5° 和 25.8°。

[0422] 以上得到的阿立哌唑的 G 型结晶具有与图 29 所示的 IR(KBr) 光谱基本上相同的 IR(KBr) 光谱。具体地,它的清楚的红外吸收谱带在 2942、2813、1670、1625、1377、1195、25 962 和 787 cm⁻¹。

[0423] 实施例 17

[0424] a) 制备用于再次干燥的 30mg 包含阿立哌唑的 B 型结晶的片剂颗粒

[0425] 将阿立哌唑的 B 型结晶(1,500g)、乳糖(5,700g)、玉米淀粉(1,000g)和结晶纤维素(1,000g)装入流化床制粒干燥器(FlowCoater Model FLOSM;由 FROINT SANGYO KABUSHIKI KAISHA 制造),并使用 60°C 的进气温度和 3–4 m³/分的流速流体化混合大约 3 分钟。而且在相同的条件下将造粒成分进行持续流体化,并喷雾大约 4,000g 5% 羟丙基纤维素水溶液得到湿颗粒。在 85°C 的进气温度下将湿颗粒干燥 20 分钟。所得的干燥颗粒包含 3.8% 的水。(根据参比实施例 4 的方法测定)。

[0426] b) 使用研磨机(FIORE F-0:TOKUJU CORPORATION 制造)将在实施例 17-a) 中得到的干燥颗粒(4kg)分级。

[0427] 将分级的颗粒(3kg)装入流化床制粒干燥器(Flow Coater Model FLOSM;FREUND INDUSTRIAL CO., LTD. 制造),并在并使用 85°C 的进气温度和 2 m³/分的流速流体化混合大约 2 小时。所得的干燥颗粒包含 3.6% 水(根据参比实施例 4 的方法测定)。

[0428] 将大约 1wt% 的硬脂酸镁加到分级的颗粒并混合,然后将这些颗粒提供给压片机(旋转单片压片机,型号 VIRGO:由 KIKUSUT SEISAKUSHOCO., LTD. 制造),得到每片重 190mg 的片剂。

[0429] c) 将在实施例 17-a) 中得到的干燥颗粒 (3kg) 装入真空干燥器 (真空造粒干燥器 型号 ;VG-50 :KIKUSUI SEISAKUSHO CO. , LTD. 制造), 并在 70℃的夹套温度和真空度为 5 托的减压下干燥 1 小时。如此得到的干燥颗粒包含 3.1% 水 (由参比实施例 4 的方法测定)。干燥颗粒通过 850 μm 的筛进行分级。

[0430] 将大约 1wt % 的硬脂酸镁加到分级的颗粒并混合, 然后将这些颗粒提供给压片机 (旋转单片压片机, 型号 VIRGO :由 KIKUSUT SEISAKUSHOCO. , LTD. 制造), 得到每片重 190mg 的片剂。

[0431] 实施例 18

[0432] a) 制备 30mg 包含阿立哌唑的 B 型结晶的片剂

[0433] 阿立哌唑 (B 型结晶) (4,500g)、乳糖 (17,100g)、玉米淀粉 (3,000g) 和结晶纤维素 (3,000g) 装入流化床制粒干燥器 (NEW-MARUMERIZER 型号 :NQ-500, FUJI PAUDAL CO. , LTD. 制造), 并使用 70℃的进气温度和 10-15m³/ 分的流速流体化混合这些造粒成分大约 3 分钟。而且在相同的条件下将造粒成分进行持续流体化, 并喷雾大约 12,000g 5% 羟丙基纤维素水溶液得到湿颗粒。在 85℃的进气温度下将湿颗粒干燥 30 分钟。所得的干燥颗粒包含 3.6% 的水。(根据参比实施例 4 的方法测定)。(产率 :96%)。使用研磨机 (FIORE F-0 :TOKUJUCORPORATION 制造) 将此干燥颗粒 (4kg) 分级。

[0434] 将大约 1wt % 的硬脂酸镁加到分级的颗粒并混合, 然后将这些颗粒提供给压片机 (旋转单片压片机, 型号 VIRGO :由 KIKUSUT SEISAKUSHOCO. , LTD. 制造), 得到每片重 190mg 的片剂。

[0435] b) 将在实施例 18-a) 中得到的片剂 (5kg) 装入通风干燥器 (AQUACOATER AQC-48T, FREUND INDUSTRIAL CO. , LTD. 制造), 并在 90℃的进气温度和 2m³/ 分的流速下干燥 6 小时。所得的干燥颗粒包含 3.3% 水 (由参比实施例 4 的方法测定)。

[0436] c) 将在实施例 18-a) 中得到的干燥片剂 (3kg) 装入真空干燥器 (真空造粒干燥器, VG-50 :KIKUSUI SEISAKUSHO CO. , LTD. 制造), 并在 80℃的夹套温度和真空度为 5 托的减压下干燥 4 小时。如此得到的干燥颗粒包含 2.7% 水 (由参比实施例 4 的方法测定)。干燥颗粒通过 850 μm 的筛进行分级。

[0437] 实施例 19

[0438] a) 通过类似于实施例 18-a) 的方法, 得到片剂 (包含在参比实施例 2 中得到的阿立哌唑的 I 型结晶), 每片重 190mg,

[0439] b) 通过类似于 18-b) 的方法干燥片剂, 除了进气温度为 100℃并干燥 1 小时。

[0440] c) 通过类似于实施例 18-b) 的方法干燥片剂, 除了进气温度为 100℃并干燥 3 小时。

[0441] 实施例 20

[0442] 通过类似于实施例 18-a) 的方法得到每片重 190mg、包含阿立哌唑的 C 型结晶的片剂。

[0443] 实施例 21

[0444] 通过类似于实施例 18-a) 的方法得到每片重 190mg、包含阿立哌唑的 D 型结晶的片剂。

[0445] 实施例 22

[0446] a) 将在参比实施例 3 得到的阿立哌唑水合物结晶 (156g)、乳糖 (570g)、玉米淀粉 (100g) 和结晶纤维素 (100g) 装入流化床制粒干燥器 (NEW-MARUMERIZER, NQ-160 : FUJI POWDAL CO., LTD. 制造), 并使用 60°C 的进气温度、1.0–1.5m³/ 分的流速和 400rpm 转速的转盘流体化混合这些造粒成分大约 3 分钟。而且在相同的条件下将造粒成分进行持续流体化, 并喷雾大约 500g 4% 羟丙基纤维素水溶液得到湿颗粒。将进气温度升至最高 85°C, 并干燥直至产物的温度达到 46°C。所得的干燥颗粒通过 850 μm 的筛分级。干燥颗粒包含 4.37% 水 (由参比实施例 4 的方法测定)。

[0447] b) 将实施例 22-a) 中得到的干燥颗粒 (200g) 装入流化床干燥器 (多路, MP-01 : POWREX CORPORATION 制造), 并在 85°C 的进气温度、0.5m³/ 分的空气流速下干燥 2 小时。干燥的颗粒包含 3.50% 水 (由参比实施例 4 的方法测定)。

[0448] c) 将实施例 22-a) 中得到的干燥颗粒 (100g) 装入真空干燥器 (真空造粒干燥器 LCV-232 : TABAI CO., LTD. 制造), 并在 80°C 盘温、大约 760mmHg 真空度下干燥 2 小时。干燥的颗粒进一步类似地干燥 6 小时。干燥的颗粒包含 3.17% 水 (产物干燥 2 小时 : 由参比实施例 4 的方法测定)。进一步干燥的颗粒包含 2.88% 水 (产物干燥 6 小时 : 由参比实施例 4 的方法测定)。

[0449] d) 将大约 1wt% 的硬脂酸镁加到分级的在实施例 22-b) 中得到的颗粒并混合, 然后将这些混合颗粒提供给压片机 (旋转单片压片机 2B 号 : 由 KIKUSUT SEISAKUSHO CO., LTD. 制造), 并用冲压机制片, 得到每片重 191mg 的片剂。

[0450] e) 将大约 1wt% 的硬脂酸镁加到分级的在实施例 22-c) 中得到的颗粒并混合, 然后将这些混合颗粒提供给压片机 (旋转单片压片机 2B 号 : 由 KIKUSUT SEISAKUSHO CO., LTD. 制造), 并用冲压机制片, 得到每片重 191mg 的片剂。

[0451] 溶出试验

[0452] 将前面得到的药用固体口服制剂的每一片分别敞开在 25°C / 60% RH 下持续 6 个月, 40°C / 75% RH 下 1 周, 然后通过以下方法测定它们的溶出率。在暴露后 60 分钟得到的溶出率如表 2 和 3 所示。60 分钟后的溶出率, 使用于 40°C / 75% RH 的敞开条件下放置 2 周的片剂, 如表 4 和 5 所示。60 分钟后的溶出率, 使用于 40°C / 75% RH 的敞开条件下放置 1 周的片剂, 如表 6 所示。溶解测试仪 : USP

[0453] 型号 : NTR-6100 (TOYAMA SANGYG CO., LTD. 制造)

[0454] 型号 : DT-610 (JASCO CORPORATION 制造)

[0455] a) 15mg 片剂的溶出试验方法

[0456] 根据 USP (美国药典) (注 :2) 的方法, 使用 900ml 乙酸缓冲液 (pH5.0) (注 :1) 作为测试液, 并以 100rpm 旋转桨来测试一个片剂 (包含 15mg 每一种阿立哌唑酐或水合物)。

[0457] 将在试验开始后 10 分钟、20 分钟、30 分钟、45 分钟和 60 分钟分别得到的测试液命名为 T10、T20、T30、T45 和 T60。

[0458] 另一方面, 精确称取大约 0.05g 阿立哌唑标准样品, 将其溶于乙醇 (95%) 以制备精确的 50ml 乙醇溶液。精确移取二十 (20) ml 此乙醇溶液, 并通过加入 0.01mol/ 升氢氯酸试剂溶液 (注 :3) 精确制备 1000ml 标准溶液。

[0459] 使用具有直径为 10–20 μm 的微孔的过滤器将测试液和标准溶液分别过滤, 然后将滤液引入安装流动池 (池长度 : 10mm) 的分光光度计, 测定 249nm 波长处的吸光率和

325nm 波长处的吸光率，并测定分别称为 At10、At20、At30、At45、At60 和 As 的吸光率之间的差别。

[0460] 测定后，将 T10、T20、T30 和 T45 测试液分别放回试验容器。而且，对其它 5 份样品的测试液进行类似的操作。

[0461] 关于指示量的阿立哌唑的溶出率 (%) = 阿立哌唑标准样品的数量 (mg) × At × As × 9/5 × 20/C

[0462] 其中：

[0463] At :At10、At20、At30、At45 或 At60

[0464] As : 标准溶液

[0465] C : 指示量的阿立哌唑 (mg)

[0466] (注 :1) 将水加到 1.97g 乙酸 (100) 和 9.15g 乙酸钠三水合物以制备 1000ml 溶液 (0.1mol/1)。

[0467] (注 :2) 桨法

[0468] (注 :3) 将水加到 100ml 0.1mol/1 氢氯酸 (注 :4) 以制备 1000ml 溶液。

[0469] (注 :4) 将水加到 0.9ml 氢氯酸以制备 1000ml 溶液。

[0470] b) 30mg 片剂的溶出试验方法

[0471] 根据 USP(美国药典)(注 :6) 的方法，使用 900ml 乙酸缓冲液 (pH4.5) (注 :5) 作为测试液，并以 75rpm 旋转桨来测试每一种药用固体口服制剂一个片剂 (包含 30mg 每一种阿立哌唑酐或水合物)。

[0472] 将在试验开始后 10 分钟、20 分钟、30 分钟、45 分钟和 60 分钟分别得到的测试液命名为 T10、T20、T30、T45 和 T60。

[0473] 另一方面，精确称取大约 0.05g 阿立哌唑标准样品，将其溶于乙醇 (95%) 以制备精确的 50ml 乙醇溶液。精确移取二十 (20)ml 此乙醇溶液，并通过加入 0.01mol/ 升氢氯酸试剂溶液 (注 :7) 精确制备 1000ml 标准溶液。

[0474] 使用具有直径为 10–20 μm 的微孔的过滤器将测试液和标准溶液分别过滤，然后将每一份滤液引入安装流动池 (池长度 :10mm) 的分光光度计，测定 249nm 波长处的吸光率和 325nm 波长处的吸光率，而这些吸光率之间的差别分别称为 At10、At20、At30、At45、At60 和 As。

[0475] 在测量之后，分别将测试液 T10、T20、T30 和 T45 放回试验容器。而且，对其它 5 个样品测试液进行类似的方法。

[0476] 关于指定量的阿立哌唑的溶出率 (%) = 阿立哌唑标准样品数量 (mg) × At × As × 9/5 × 20/C

[0477] 其中，At :At10、At20、At30、At45 或 At60

[0478] As : 标准溶液

[0479] C : 阿立哌唑的指定量 (mg)

[0480] (注 :5) 将水加到 1.91g 乙酸和 2.99g 乙酸钠三水合物以制备 1000ml 溶液 (0.05mol/1)。

[0481] (注 :6) 桨法。

[0482] (注 :7) 将水加到 100ml 0.1mol/1 盐酸 (注 :8) 以制备 1000ml 溶液。

[0483] (注 :8) 将水加到 0.9ml 盐酸以制备 100ml 溶液。

[0484] 表 2

[0485]

所用样品	敞开在 25℃ / 60%RH 下		敞开在 40℃ / 75%RH 下	
	最初	6 个月后	最初	1 周后
参比实施例 4 的片剂 (15 mg)	83.4%	44.3%	83.4%	44.1%
参比实施例 5 的片剂 (15 mg)	90.1%	61.9%	90.1%	65.2%

[0486] 表 3

[0487]

所用样品	敞开在 25℃ / 60%RH 下		敞开在 40℃ / 75%RH 下	
	最初	6 个月后	最初	1 周后
实施例 18-a) 的片剂 (30 mg)	96.7%	77.1%	96.7%	75.9%
实施例 17-b) 的片剂 (30 mg)	96.5%	93.6%	95.0%	92.2%
实施例 17-c) 的片剂 (30mg)	97.0%	96.3%	94.7%	94.8%
参比实施例 18-b) 的片剂 (30mg)	97.2%	95.3%	97.2%	97.8%
参比实施例 18-c) 的片剂 (30mg)	97.8%	96.3%	97.8%	96.9%

[0488] 表 4

[0489]

所用样品	最初	2 周后
实施例 19-a) 的片剂 (30mg)	89.8%	66.9%
实施例 19-b) 的片剂 (30mg)	-	79.8%
实施例 19-c) 的片剂 (30mg)	-	85.9%

[0490] 表 5

[0491]

所用样品	最初	2 周后
实施例 18-a) 的片剂 (30mg)	94.8%	94.7%
实施例 20 的片剂 (30mg)	93.7%	93.1%

所用样品	最初	2 周后
实施例 21 的片剂 (30mg)	94.8%	90.9%

[0492] 表 6

[0493]

所用样品	最初	1 周后
实施例 22-d) 的片剂 (30mg)	96.5%	84.5%
实施例 22-e) 的片剂 (30mg) (干燥 2 小时)	92.5%	74.4%
实施例 22-e) 的片剂 (30mg) (干燥 6 小时)	96.2%	83.4%

[0494] (注:类似于上述“30mg 片剂的溶出试验的 b) 方法”的步骤中进行表 5 的溶出试验,除了通过使用 900ml 乙酸缓冲液 (pH 4.0) 作为测试液,并通过在 50rpm 下旋转桨。

[0495] 从表 2 所示的数据可以清楚地看出,与 15mg 包含常规阿立哌唑酐结晶 (参比实施例 4) 的片剂相比,即使片剂敞开在 25°C /60% RH 下持续 6 个月并敞开在 40°C /75% RH 下持续 1 周,15mg 包含阿立哌唑 (参比实施例 5) 的 B 型结晶在 pH5.0 下 60 分钟后仍具有保持最大药物浓度 (Cmax) 的溶出率。

[0496] 从表 3 所示的数据可以清楚地看出,即使 30mg 由两次干燥的阿立哌唑酐的 B 型结晶的颗粒制备的片剂 (实施例 17-b) 和 17-c)) 和 30mg 由进一步干燥的包含阿立哌唑酐的 B 型结晶的药用固体口服制剂制备的片剂 (实施例 18-b) 和 18-c)) 敞开在 25°C /60% RH 下持续 6 个月或敞开在 40°C /75% RH 下持续 1 周,在 pH 4.5 下试验 60 分钟后所得的这些片剂的溶出率也基本上没有降低。

[0497] 从表 4 所示的数据可以清楚地看出,当 30mg 包含常规阿立哌唑酐结晶的片剂 (实施例 19-a)、19-b) 和 19-c)) 进一步干燥并敞开在 40°C /75% RH 下持续 2 周时,在 pH 4.5 下试验 60 分钟后所得的这些片剂的溶出率是保持最大药物浓度 (Cmax) 的溶出率。

[0498] 从表 5 所示的数据可以清楚地看出,当 30mg 包含阿立哌唑酐的 B 型结晶的片剂、30mg 包含阿立哌唑的 C 型结晶的片剂、30mg 包含阿立哌唑酐的 D 型结晶的片剂敞开在 40°C /75% RH 下持续 2 周时,在 pH 4.5 下试验 60 分钟后所得的这些片剂的溶出率基本上没有降低。

[0499] 从表 6 所示的数据可以清楚地看出,当 30mg 由常规阿立哌唑水合物的颗粒制备的片剂 (实施例 22-d) 和 22-e)) 进行两次干燥并敞开在 40°C /75% RH 下持续 1 周时,在 pH 4.5 下试验 60 分钟后所得的这些片剂的溶出率是保持最大药物浓度 (Cmax) 的溶出率。

[0500] 样品制备 1

- | | |
|------------------|-------|
| [0501] 阿立哌唑酐结晶 B | 5mg |
| [0502] 淀粉 | 131mg |
| [0503] 硬脂酸镁 | 4mg |
| [0504] 乳糖 | 60mg |
| [0505] _____ | |

[0506]	总量	200mg
[0507]	通过药剂技术人员已知的制备方法制备每片包含上述成分的片剂。	
[0508]	<u>样品制备 2</u>	
[0509]	阿立哌唑酐 C 型结晶	5mg
[0510]	淀粉	131mg
[0511]	硬脂酸镁	4mg
[0512]	乳糖	60mg
[0513]		
[0514]	总量	200mg
[0515]	根据常规方法, 制备每片包含上述成分的片剂。	
[0516]	<u>样品制备 3</u>	
[0517]	阿立哌唑酐 D 型结晶	5mg
[0518]	淀粉	131mg
[0519]	硬脂酸镁	4mg
[0520]	乳糖	60mg
[0521]		
[0522]	总量	200mg
[0523]	根据常规方法, 制备每片包含上述成分的片剂。	
[0524]	<u>样品制备 4</u>	
[0525]	阿立哌唑酐 E 型结晶	5mg
[0526]	淀粉	131mg
[0527]	硬脂酸镁	4mg
[0528]	乳糖	60mg
[0529]		
[0530]	总量	200mg
[0531]	根据常规方法, 制备每片包含上述成分的片剂。	
[0532]	<u>样品制备 5</u>	
[0533]	阿立哌唑酐 F 型结晶	5mg
[0534]	淀粉	131mg
[0535]	硬脂酸镁	4mg
[0536]	乳糖	60mg
[0537]		
[0538]	总量	200mg
[0539]	根据常规方法, 制备每片包含上述成分的片剂。	
[0540]	<u>样品制备 6</u>	
[0541]	阿立哌唑酐 G 型结晶	5mg
[0542]	淀粉	131mg
[0543]	硬脂酸镁	4mg
[0544]	乳糖	60mg

[0545]

[0546] 总量 200mg

[0547] 根据常规方法,制备每片包含上述成分的片剂。

[0548] 配制 (formulation) 实施例

[0549] 以下实施例使用首先研磨或粉碎常规阿立哌唑的水合物然后将其加热形成无水形式(酐 B)而制备的阿立哌唑药物。

[0550] 配制实施例 1

[0551] 如下制备快速熔化片剂:

[0552] 内部颗粒:

[0553]

成分	百分率 w/w	Mg. / 片
木糖醇(300) Xylisorb	26	52
Avicel® PH 102	12	24
硅酸钙	43.35	86.7
聚乙烯聚吡咯烷酮	3	6
无定形二氧化硅	2	4
天冬甜素	2	4
野樱桃调料	0.15	0.3
酒石酸	2	4
丁磺氨 K (acesulfame K)	2	4
硬脂酸镁	0.25	0.5
总重	92.75	185.5

[0554] 在商购 V- 混合器中将除了硬脂酸镁之外的成分各自等比混合 5 分钟直到所有成分加入。然后加入硬脂酸镁并将混合物再混合 3 分钟。将混合的配方在配有孔的商购压缩机中在 30-35kgF/cm² 下压缩以使其压缩物的呈带状。使带状物通过 30 目 (600 微米) 筛形成大约 150-400 微米的稳定颗粒。

[0555] 外部颗粒成分

[0556]

成分	百分率 w/w	Mg. / 片
内部颗粒	92.75	185.5
Avicel® PH200	3	6
聚乙烯聚吡咯烷酮	4	8
硬脂酸镁	0.25	0.5
总重	100	200

[0557] 将内部颗粒置于混合器中,向其加入 Avicel® PH 200 和聚乙烯聚吡咯烷酮并混合 5 分钟。然后加入硬脂酸镁并将混合物再混合 3 分钟以形成最终混合物。其压制的片

剂的破裂力为 2.3kP(3.5SCU) 且在 10 秒内分解在 5ml 水中。最终的混合物配方表现出优良的流动且没有其它诸如碎片、旋盖和粘结的问题。已发现对于内部颗粒使用**Avicel®** PH102 而对于外部颗粒成分使用**Avicel®** PH 200 提高所得片剂的质量。

[0558] 制备实施例 2

[0559] 如下制备包含两种等级的硅酸钙的组合的快速熔化片剂。

[0560] 内部颗粒

[0561]

成分	百分率 w/w	Mg. / 片
木糖醇(300) Xylisorb	26	52
Avicel® PH 102	12	24
硅酸钙(晶状、 α 三斜晶系)	33.35	66.7
Hubersorb 600 NF(无定形硅酸钙)	10	20
聚乙烯聚吡咯烷酮	3	6
无定形二氧化硅	2	4
天冬甜素	2	4
野樱桃调料	0.15	0.3
酒石酸	2	4
丁磺氨 K	2	4
硬脂酸镁	0.25	0.5
总重	92.75	185.5

[0562] 在商购 V- 混合器中将除了硬脂酸镁之外的成分各自等比混合 5 分钟直到所有成分加入。然后加入硬脂酸镁并将混合物再混合 3 分钟。将混合配方压缩，并根据制备实施例 1 的方法过筛形成稳定的颗粒。

[0563] 外部颗粒成分

[0564]

成分	百分率 w/w	Mg. / 片
内部颗粒	92.75	185.5
Avicel® PH200	3	6
聚乙烯聚吡咯烷酮	4	8
硬脂酸镁	0.25	0.5
总重	100	200

[0565] 将内部颗粒置于混合器中, 向其加入**Avicel® PH 200** 和聚乙烯聚吡咯烷酮并混合 5 分钟。然后加入硬脂酸镁并将混合物再混合 3 分钟以形成最终混合物。由其压制的片剂的破裂力为 2.0kP(3.1SCU) 且在 10 秒内崩解在 5ml 水中。

[0566] 制备实施例 3

[0567] 如下制备包含阿立哌唑, 一种抗精神分裂症药物的快速熔化片剂:

[0568] 内部颗粒:

[0569]

成分	百分率 w/w	Mg. / 片
阿立哌唑	15	30
木糖醇(300) Xylisorb	25	50
Avicel® PH 102	6	12
硅酸钙	37	74
聚乙烯聚吡咯烷酮	3	6
无定形二氧化硅	2	4
天冬甜素	2	4
野樱桃调料	0.15	0.3
酒石酸	2	4
丁磺氨 K	2	4
硬脂酸镁	0.25	0.5
总重	94.4	188.8

[0570] 在商购 V- 混合器中将除了硬脂酸镁之外的成分各自等比混合 5 分钟直到所有成分加入。然后加入硬脂酸镁并将混合物再混合 3 分钟。将混合配方压缩, 并根据制备实施例 1 的方法过筛形成稳定的颗粒。

[0571] 外部颗粒成分

[0572]

成分	百分率 w/w	Mg. / 片
内部颗粒	94.4	188.8
Avicel® PH200	1.1	2.2
聚乙烯聚吡咯烷酮	4	8
硬脂酸镁	0.5	1
总重	100	200

[0573] 将内部颗粒置于混合器中, 向其加入**Avicel® PH 200** 和聚乙烯聚吡咯烷酮并混合 5 分钟。然后加入硬脂酸镁并将混合物再混合 3 分钟以形成最终混合物。由其压制的

片剂的破裂力为 2.0kP(3.1SCU) 且在 10 秒内崩解在 5ml 水中。

[0574] 制备实施例 4

[0575] 如下制备包含阿立哌唑的快速熔化片剂：

[0576] 内部颗粒：

[0577]

成分	百分率 w/w	Mg. / 片
阿立哌唑	0.5	1
木糖醇(300) Xylisorb	27	54
Avicel® PH 102	12	24
硅酸钙	42	84
聚乙烯聚吡咯烷酮	3	6
无定形二氧化硅	2	4
天冬甜素	2	4
野樱桃调料	0.15	0.3
酒石酸	2	4
丁磺氨 K	2	4
硬脂酸镁	0.25	0.5
总重	92.9	185.8

[0578] 在商购 V- 混合器中将除了硬脂酸镁之外的成分各自等比混合 5 分钟直到所有成分加入。然后加入硬脂酸镁并将混合物再混合 3 分钟。将混合配方压缩，并根据制备实施例 1 的方法过筛形成稳定的颗粒。

[0579] 外部颗粒成分

[0580]

成分	百分率 w/w	Mg. / 片
内部颗粒	92.9	185.8
Avicel® PH 200	2.6	5.2
聚乙烯聚吡咯烷酮	4	8
硬脂酸镁	0.5	1
总重	100	200

[0581] 将内部颗粒置于混合器中，向其加入 Avicel® PH 200 和聚乙烯聚吡咯烷酮并混合 5 分钟。然后加入硬脂酸镁并将混合物再混合 3 分钟以形成最终混合物。由其压制的片剂的破裂力为 2.3kP(3.5SCU) 且在 10 秒内崩解在 5ml 水中。

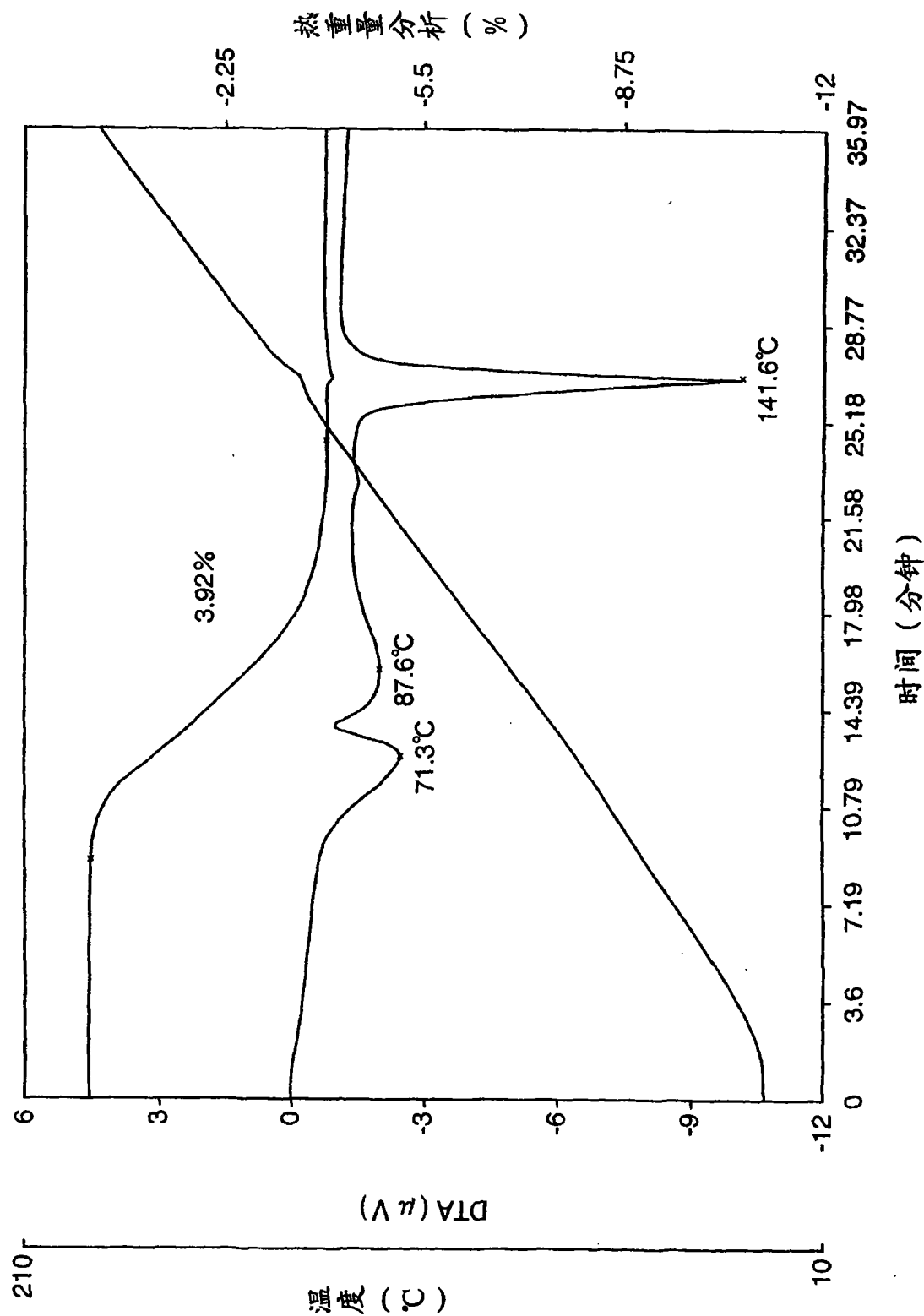


图 1

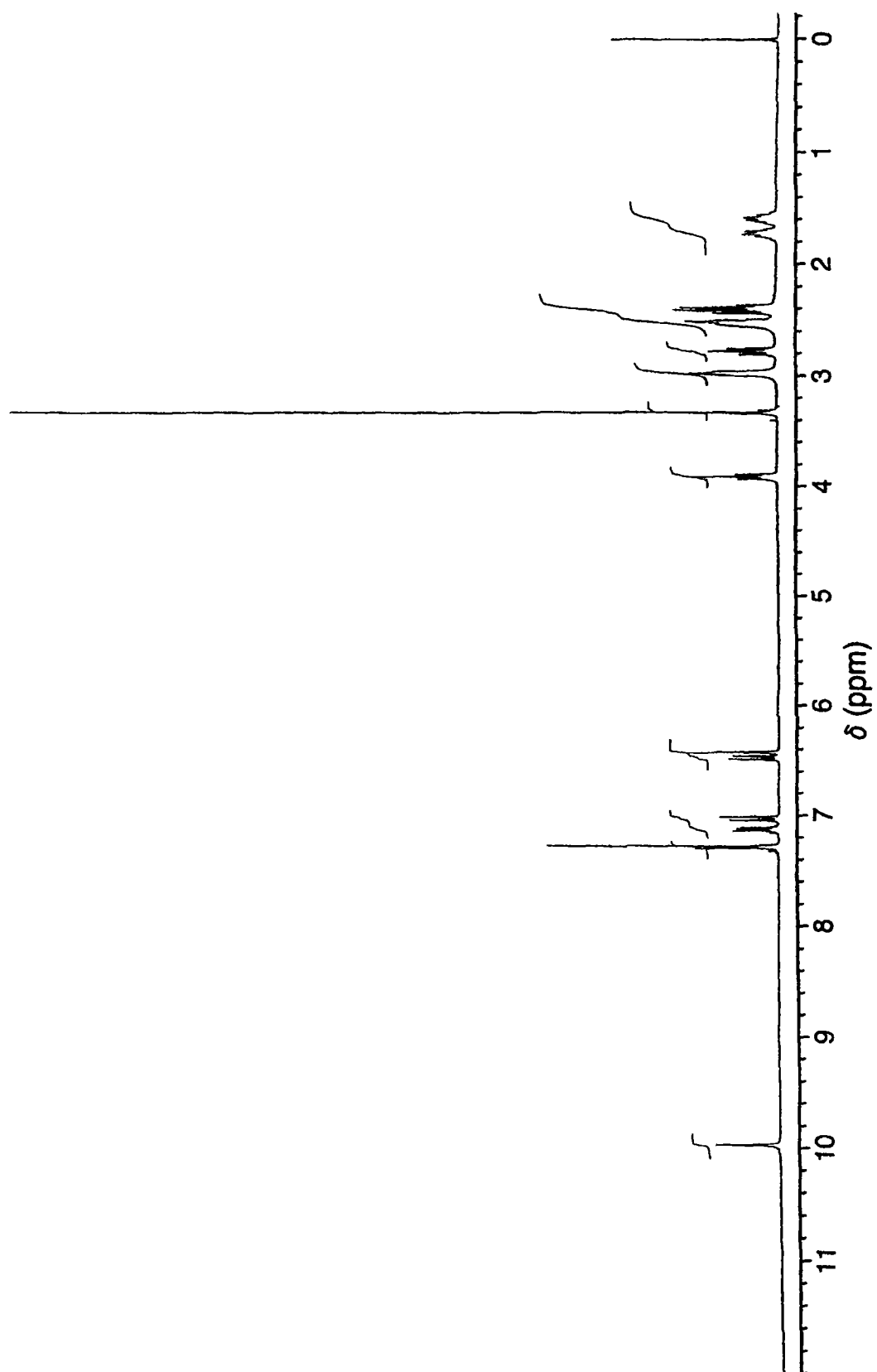


图 2

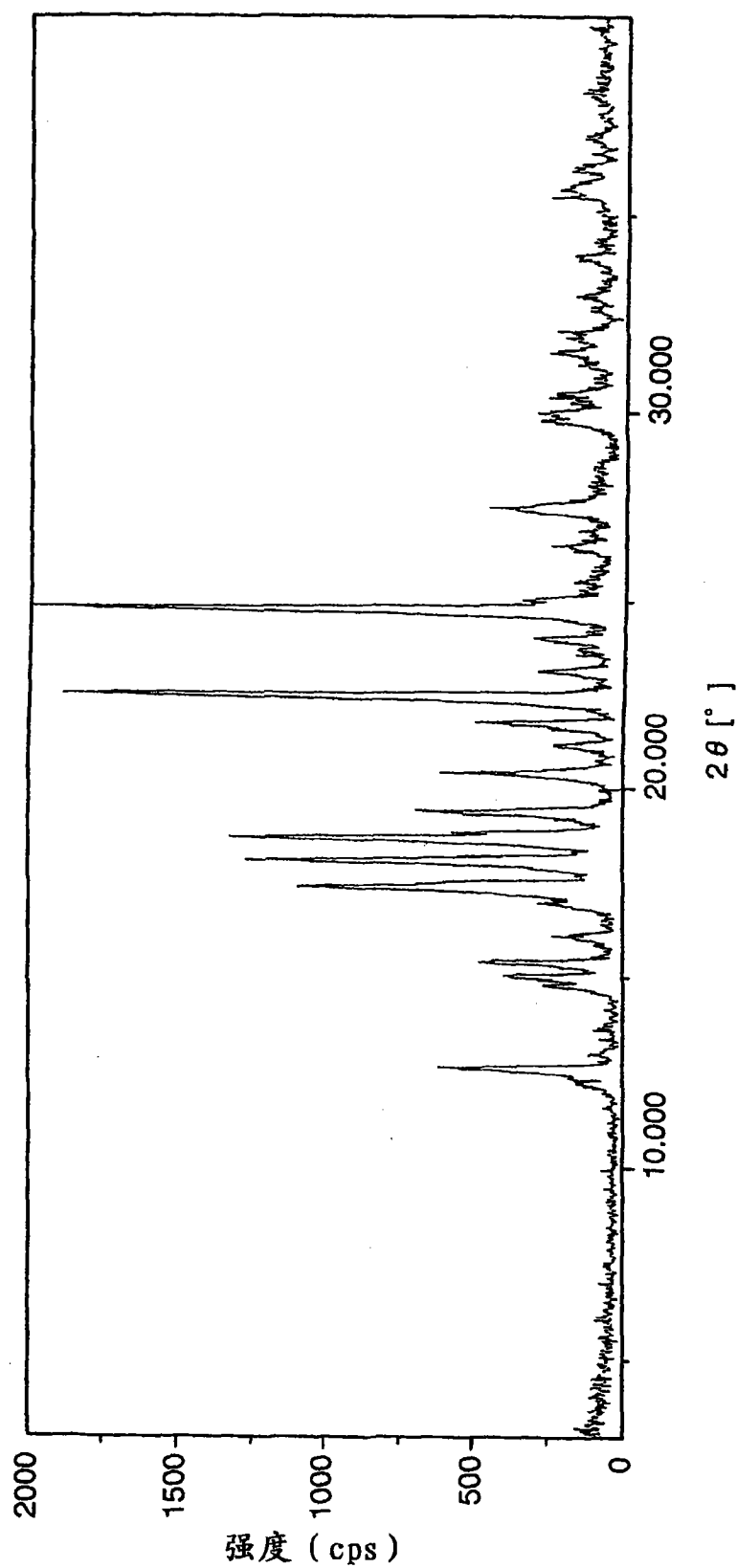


图 3

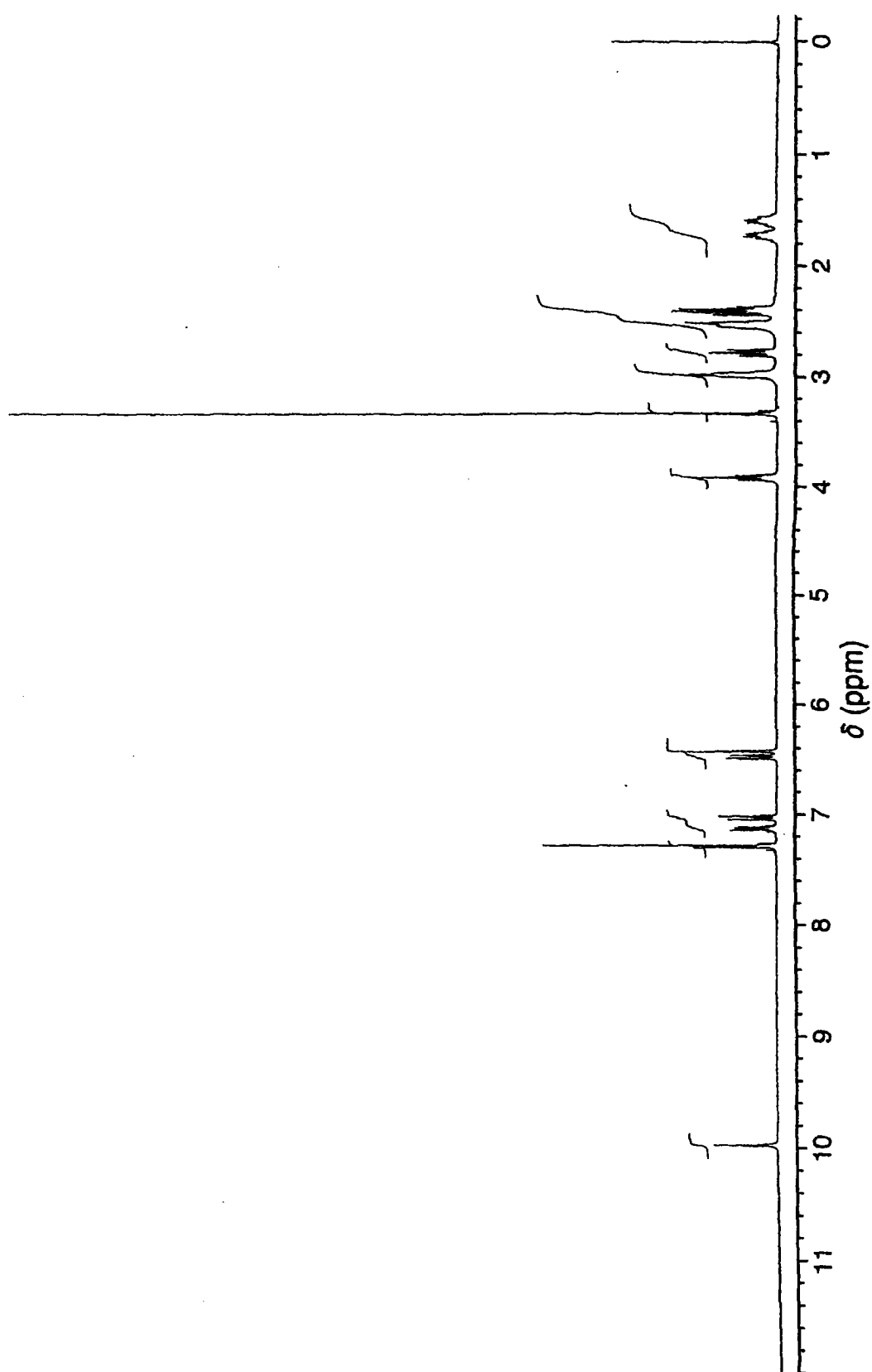


图 4

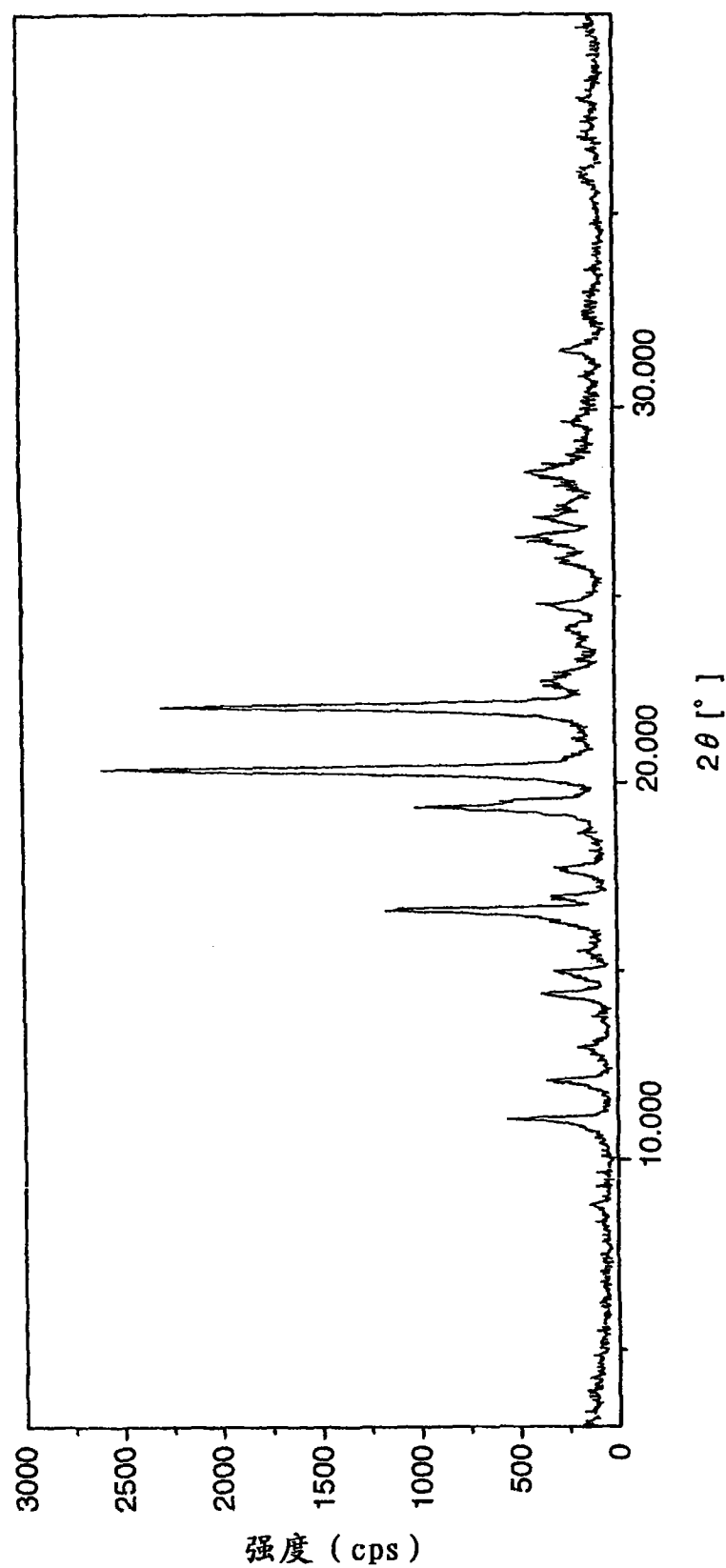


图 5

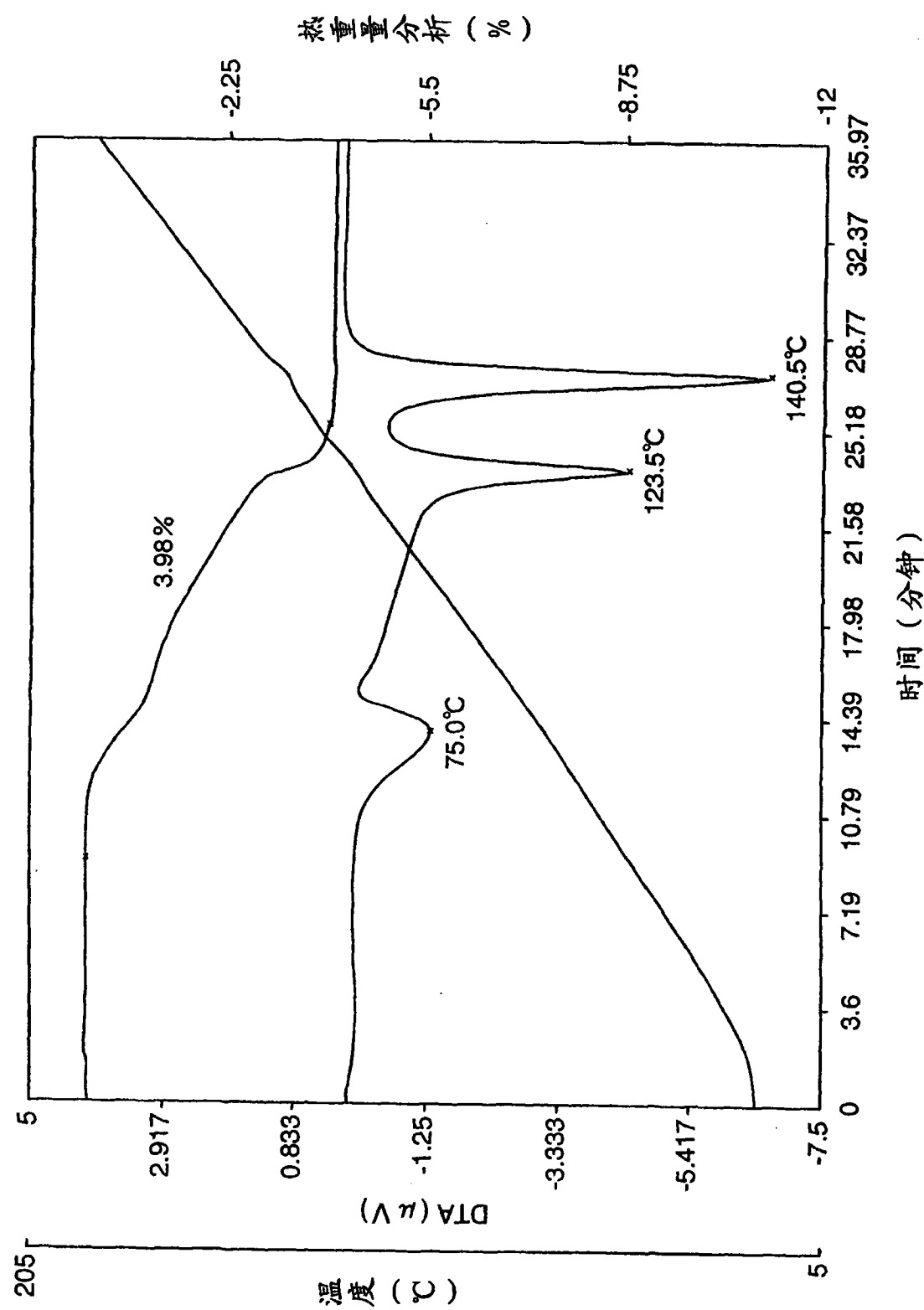


图 6

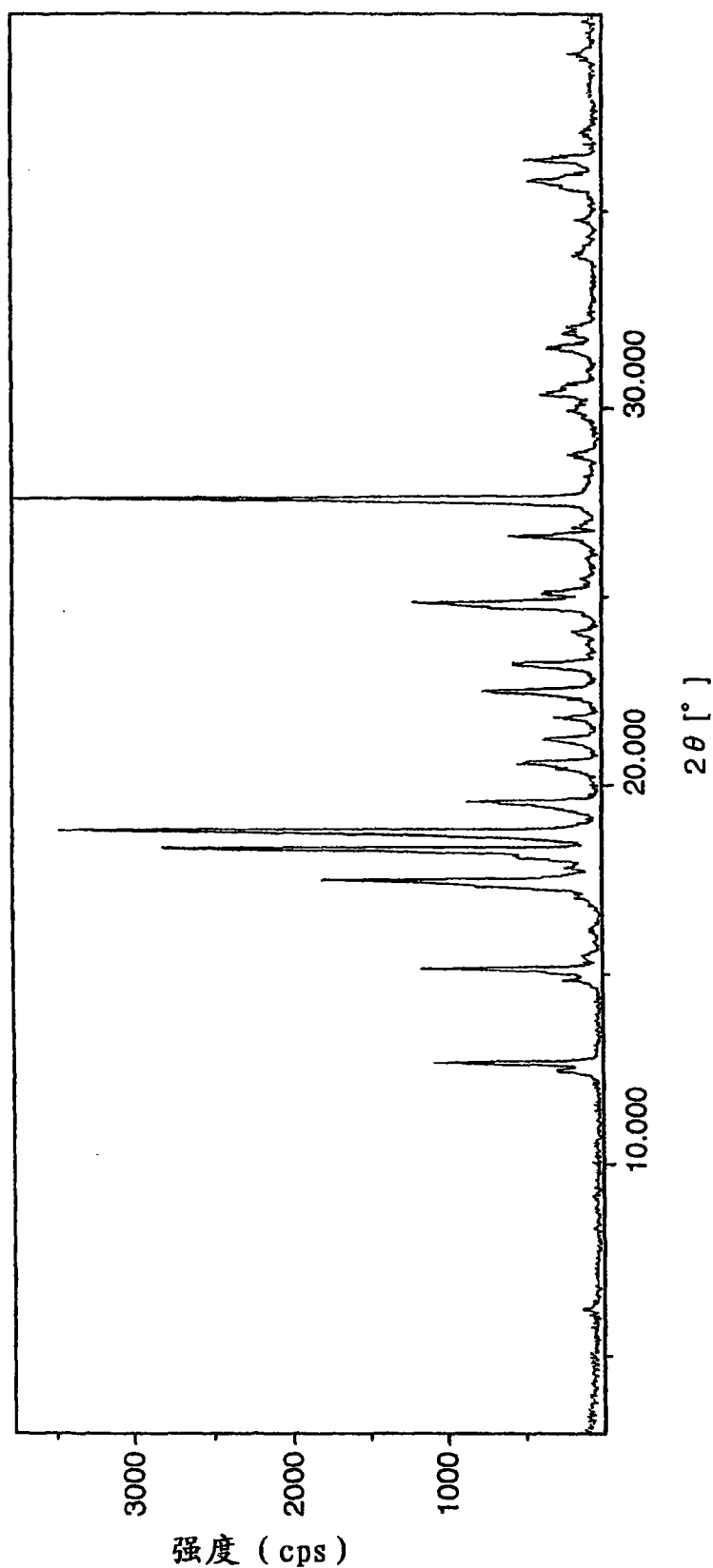


图 7

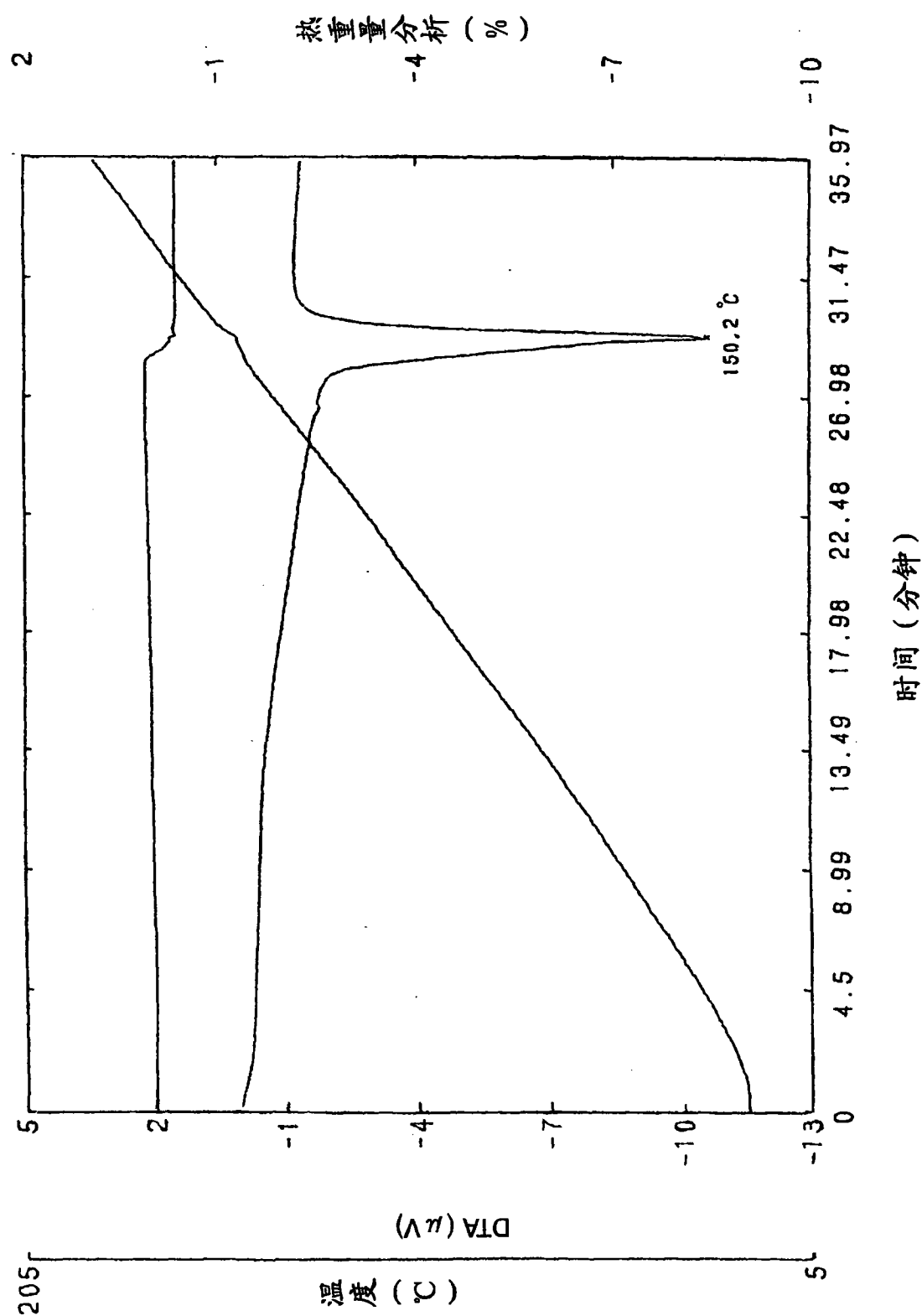


图 8

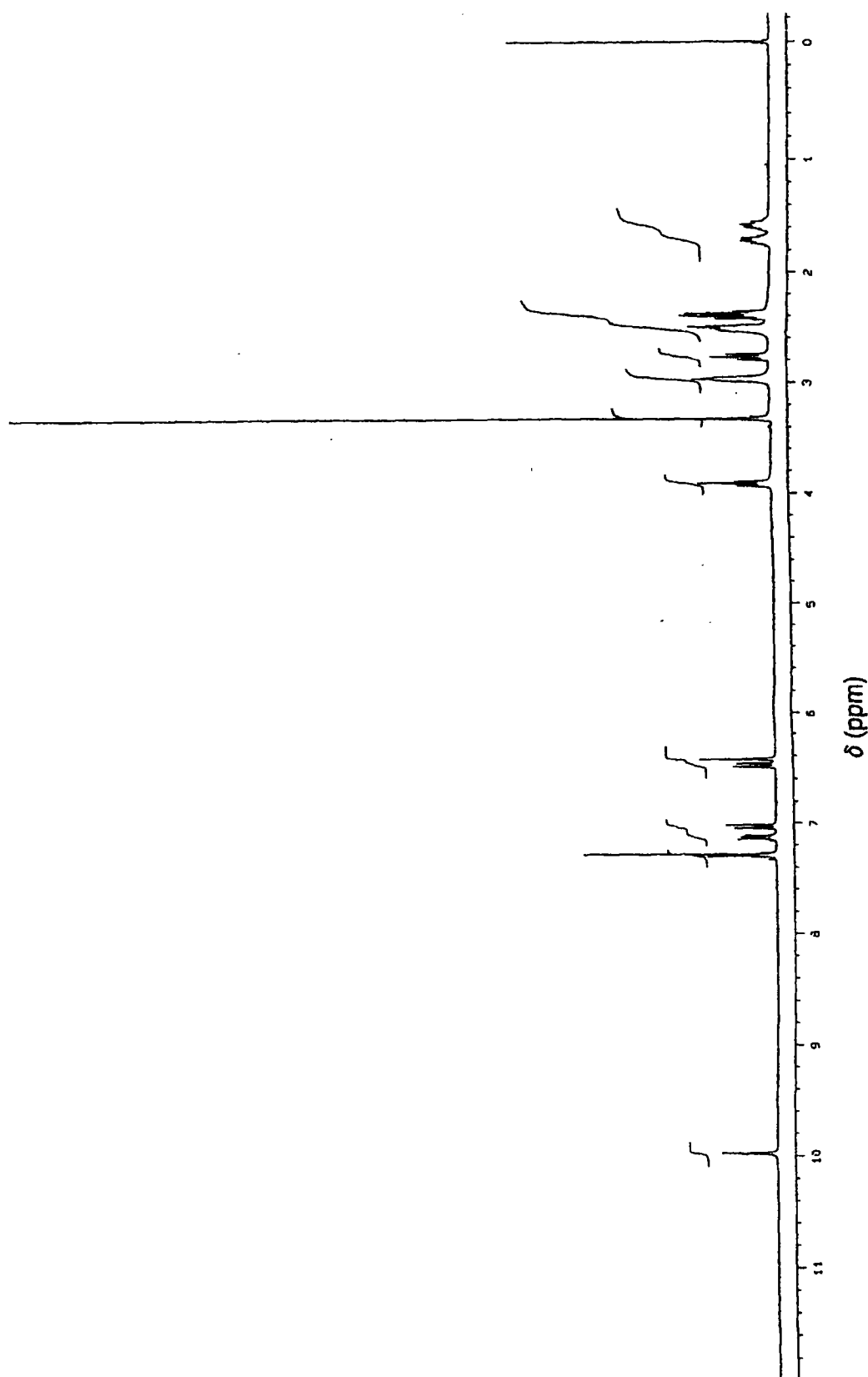


图 9

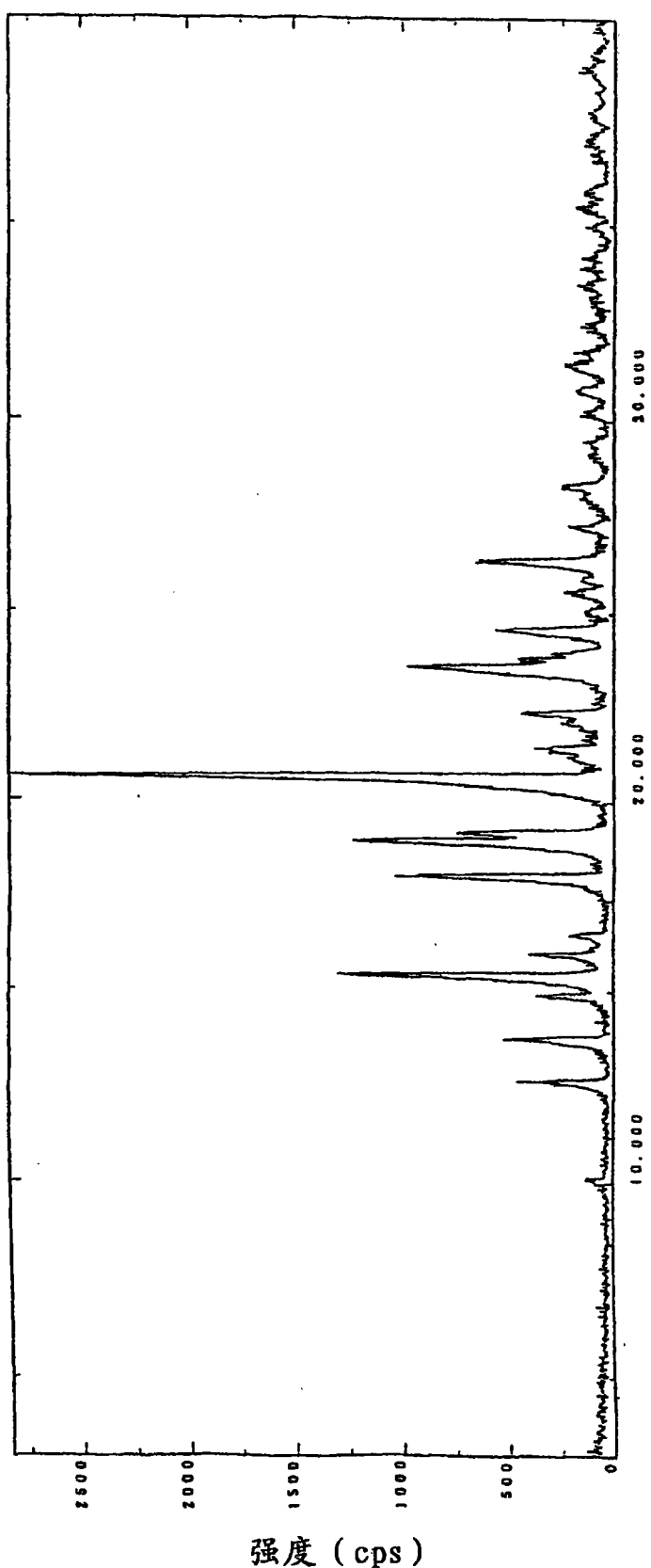


图 10

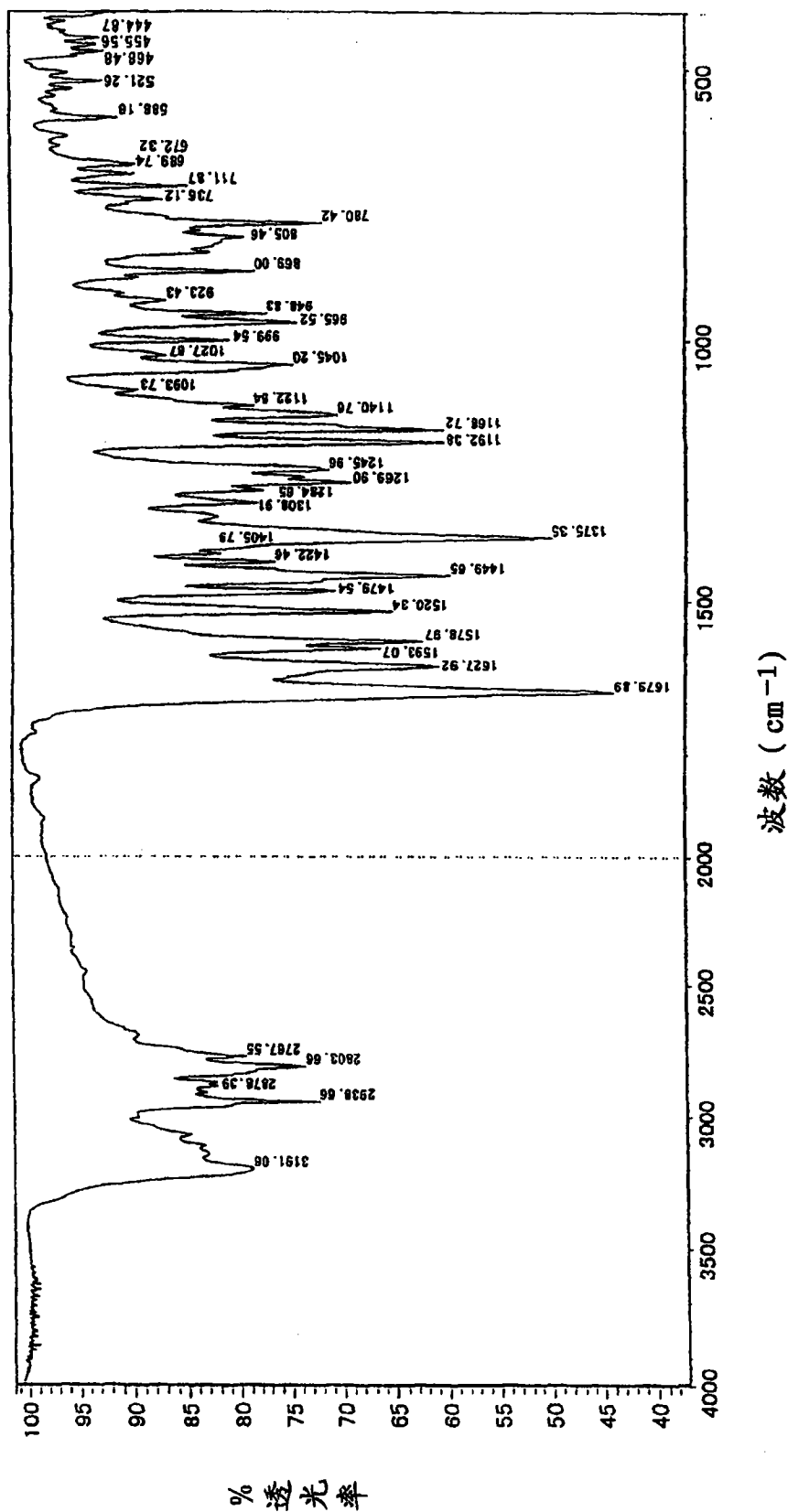


图 11

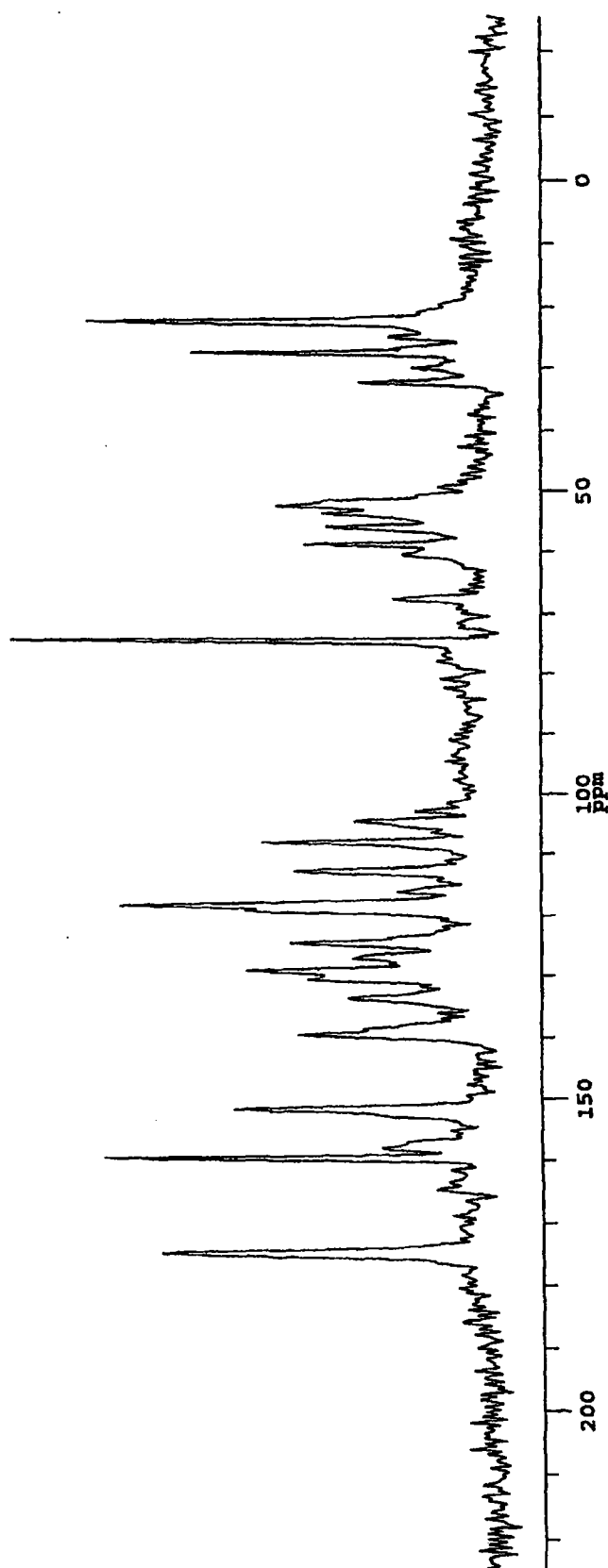


图 12

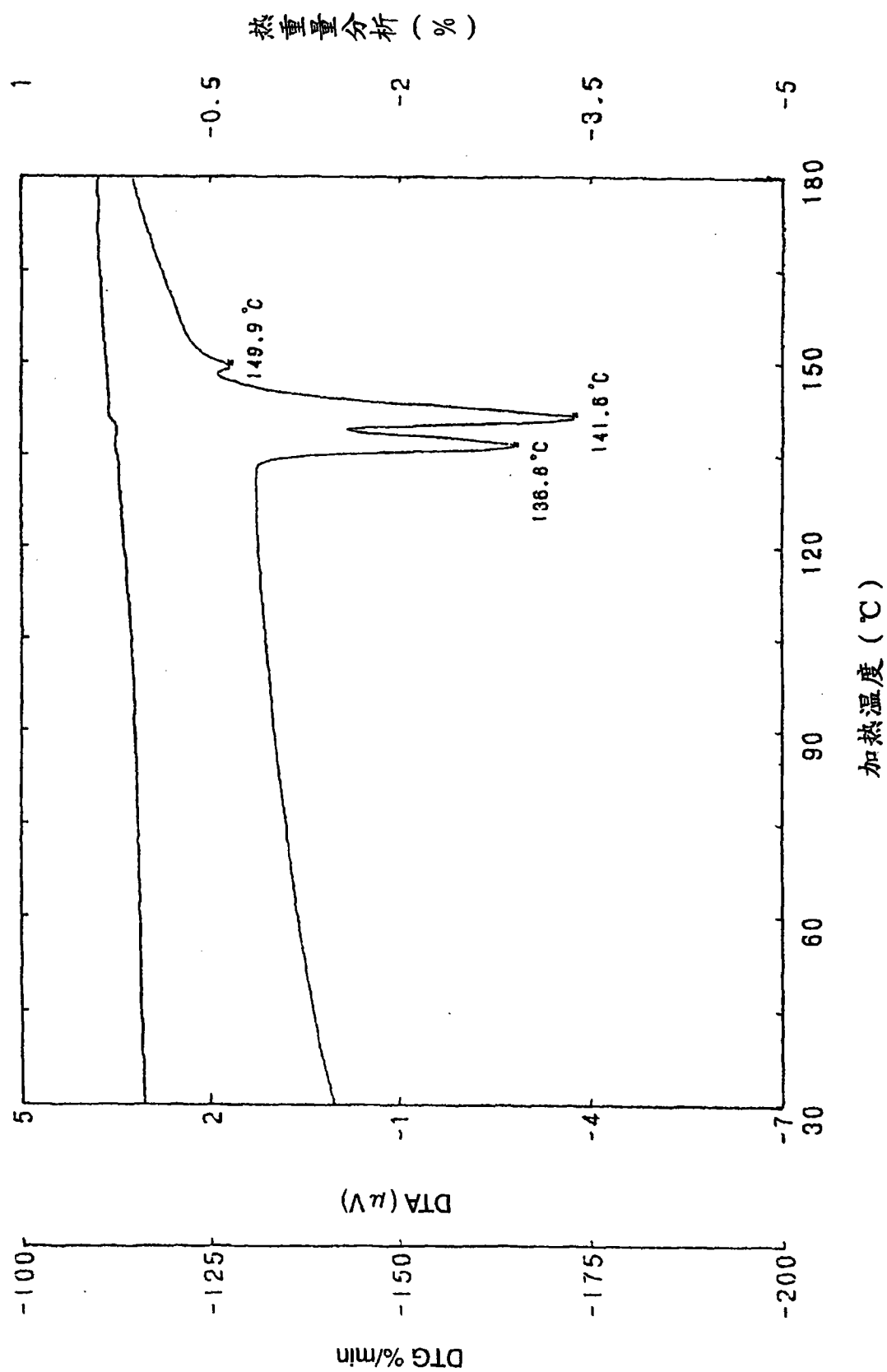


图 13

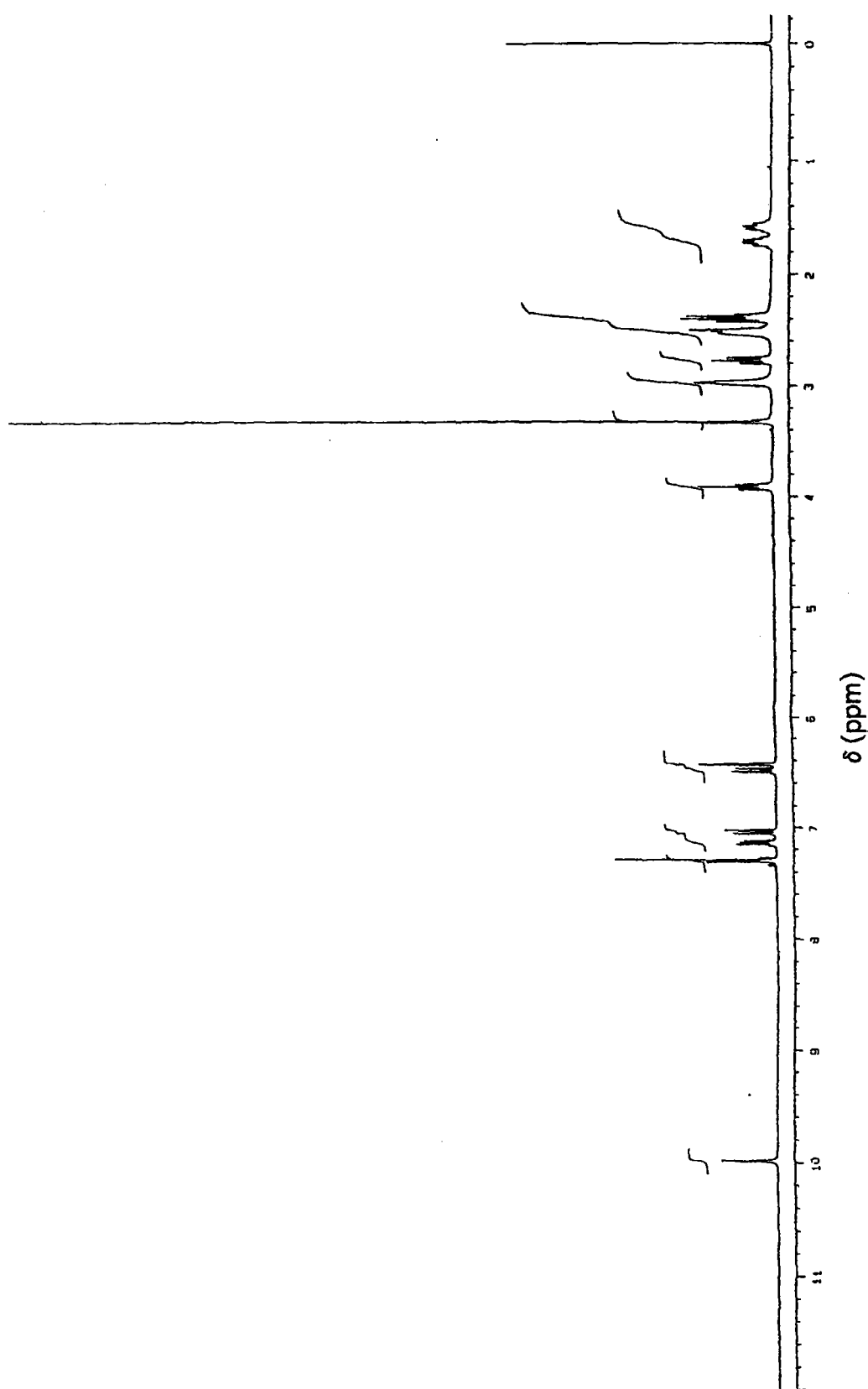


图 14

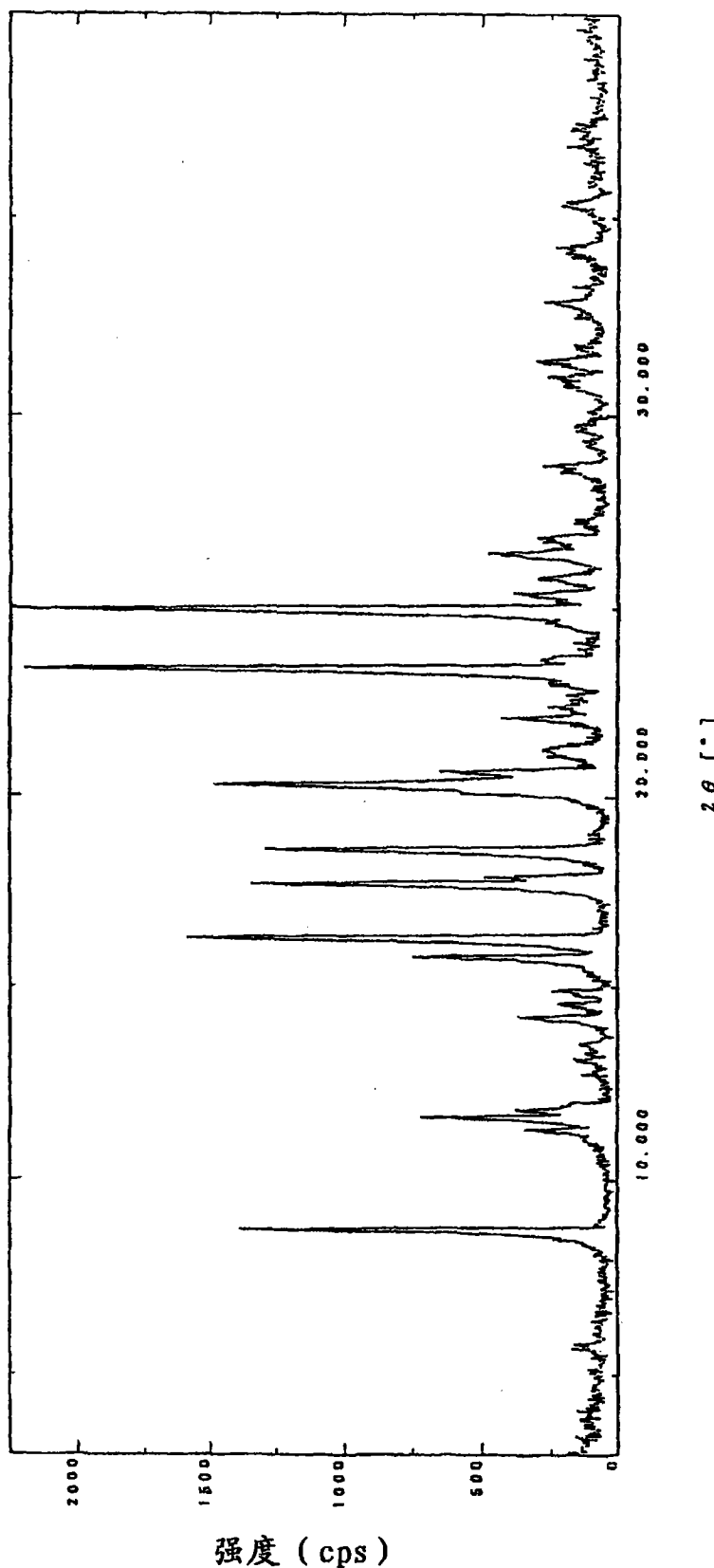


图 15

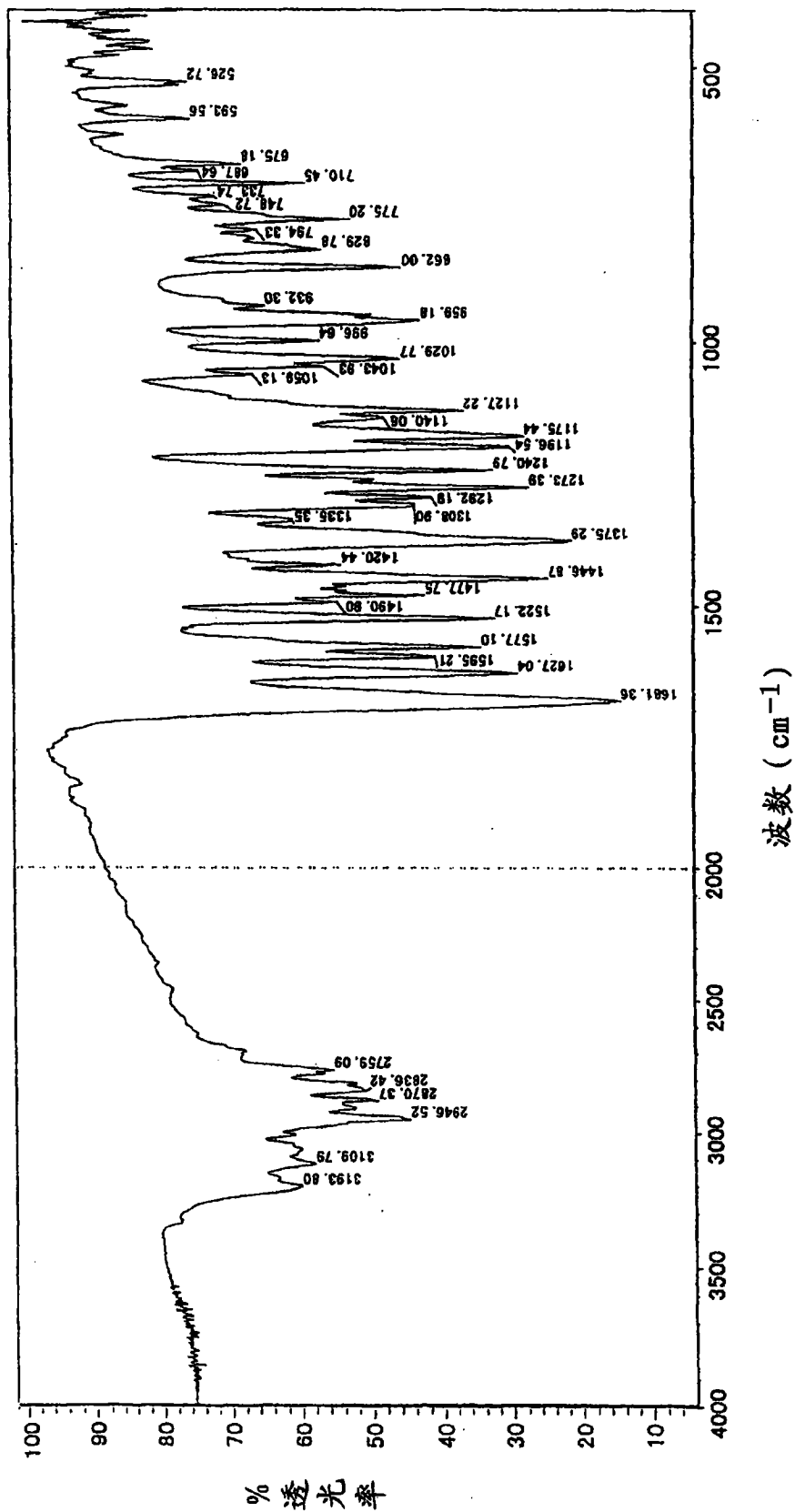


图 16

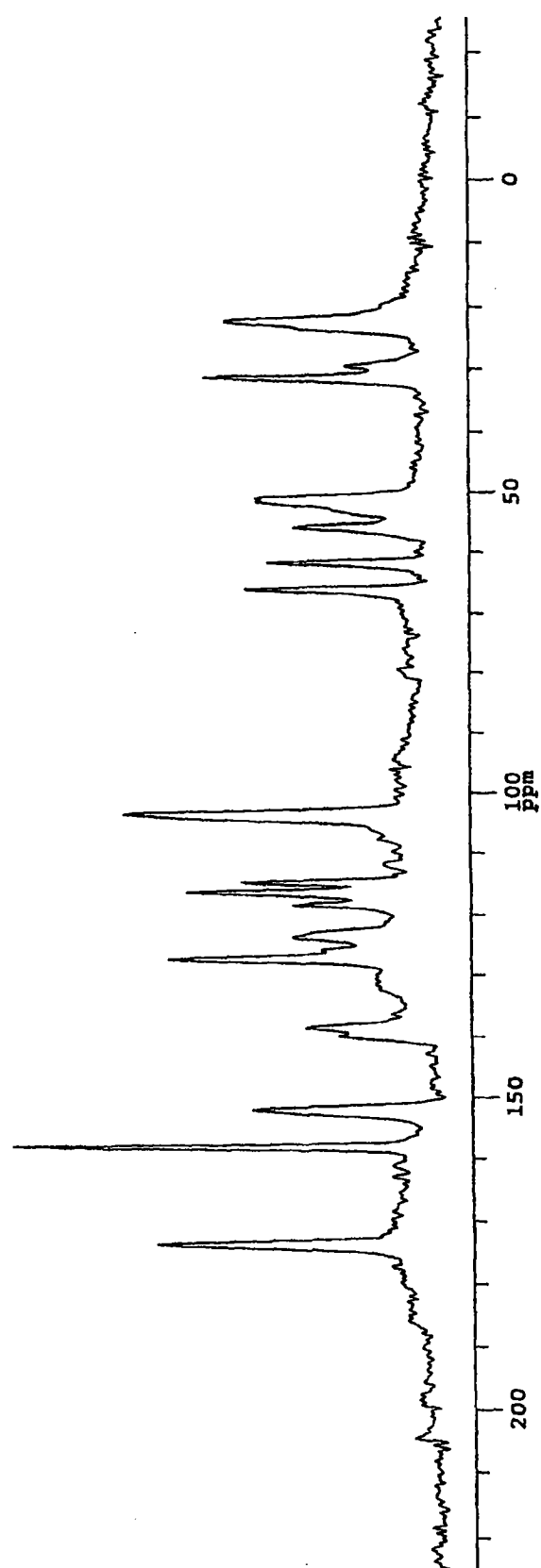


图 17

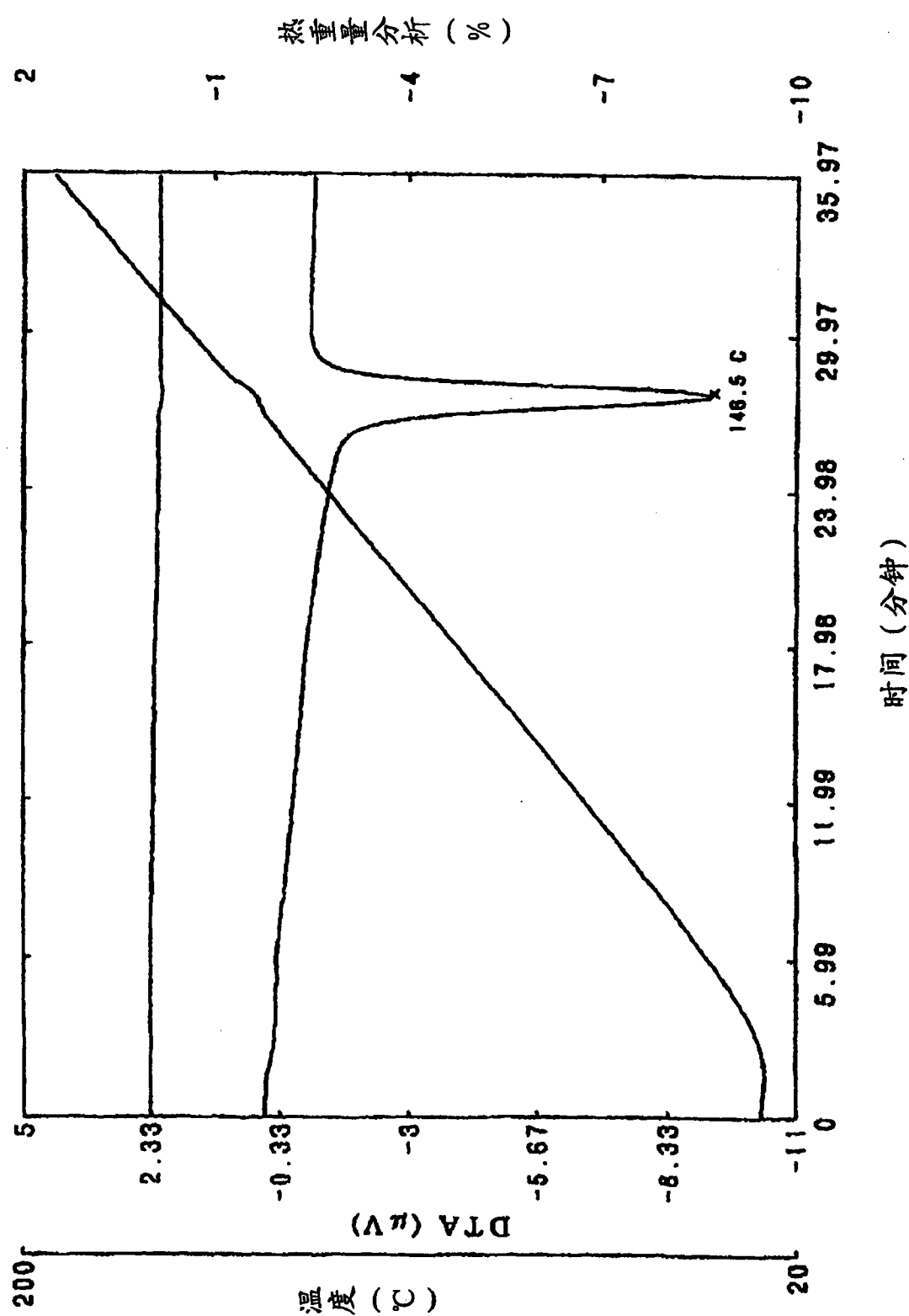


图 18

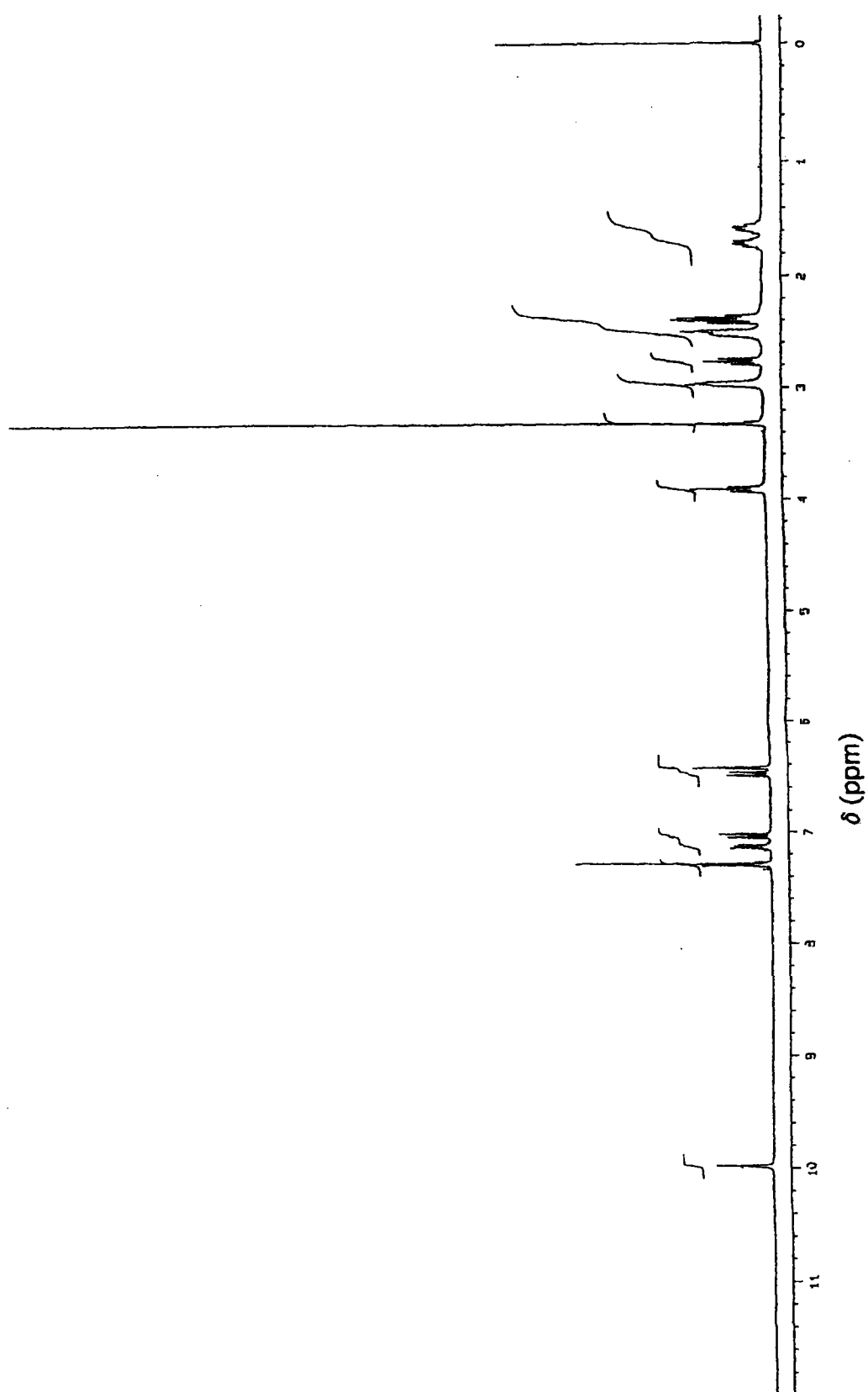


图 19

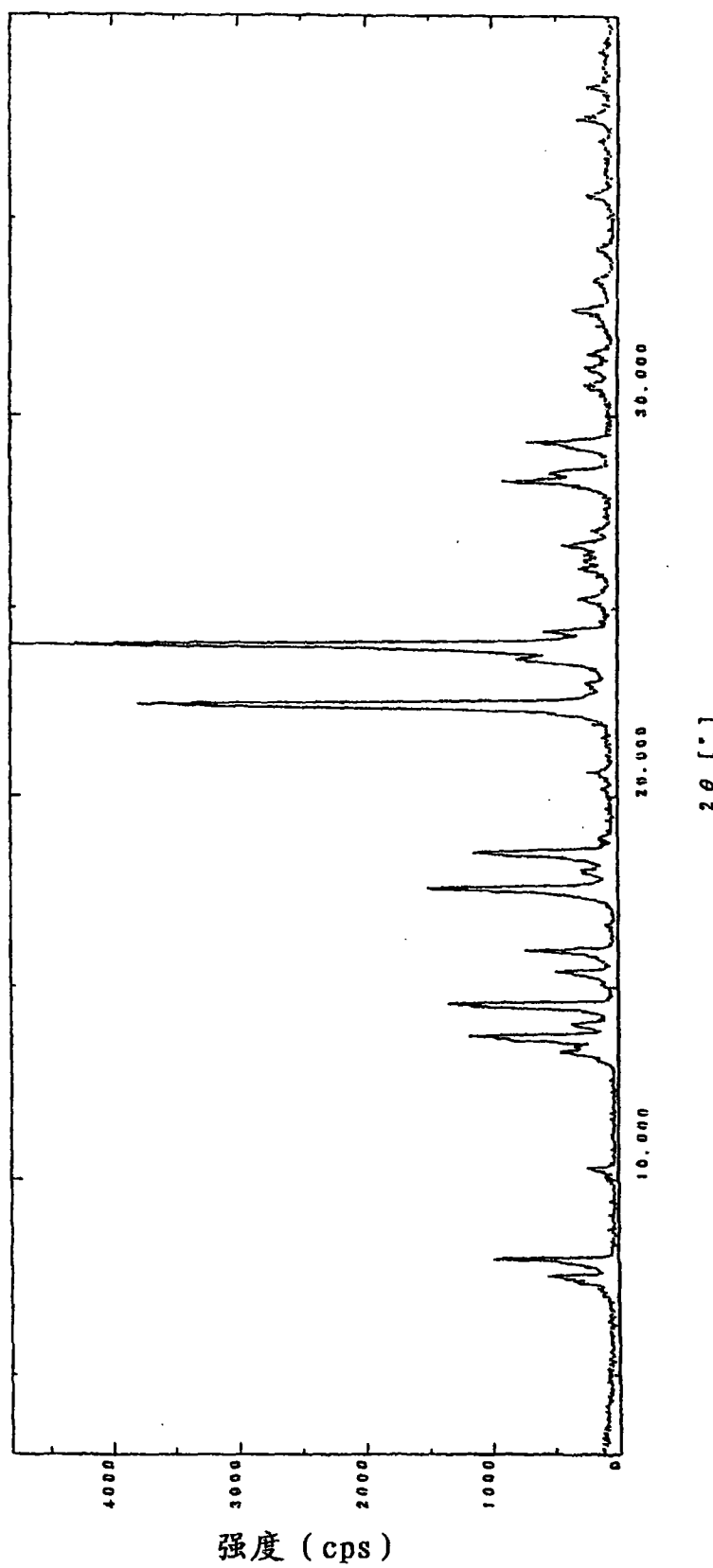


图 20

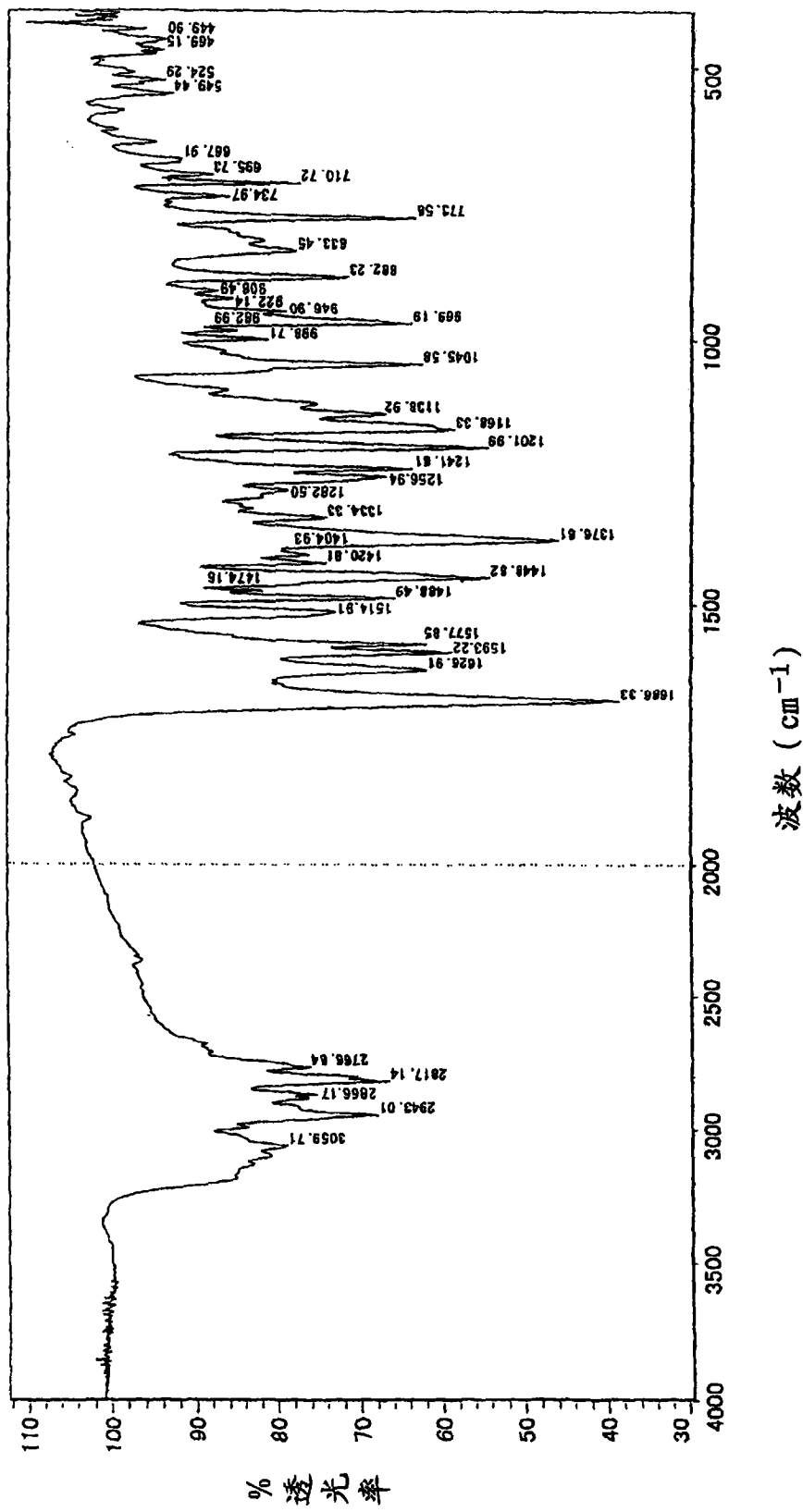


图 21

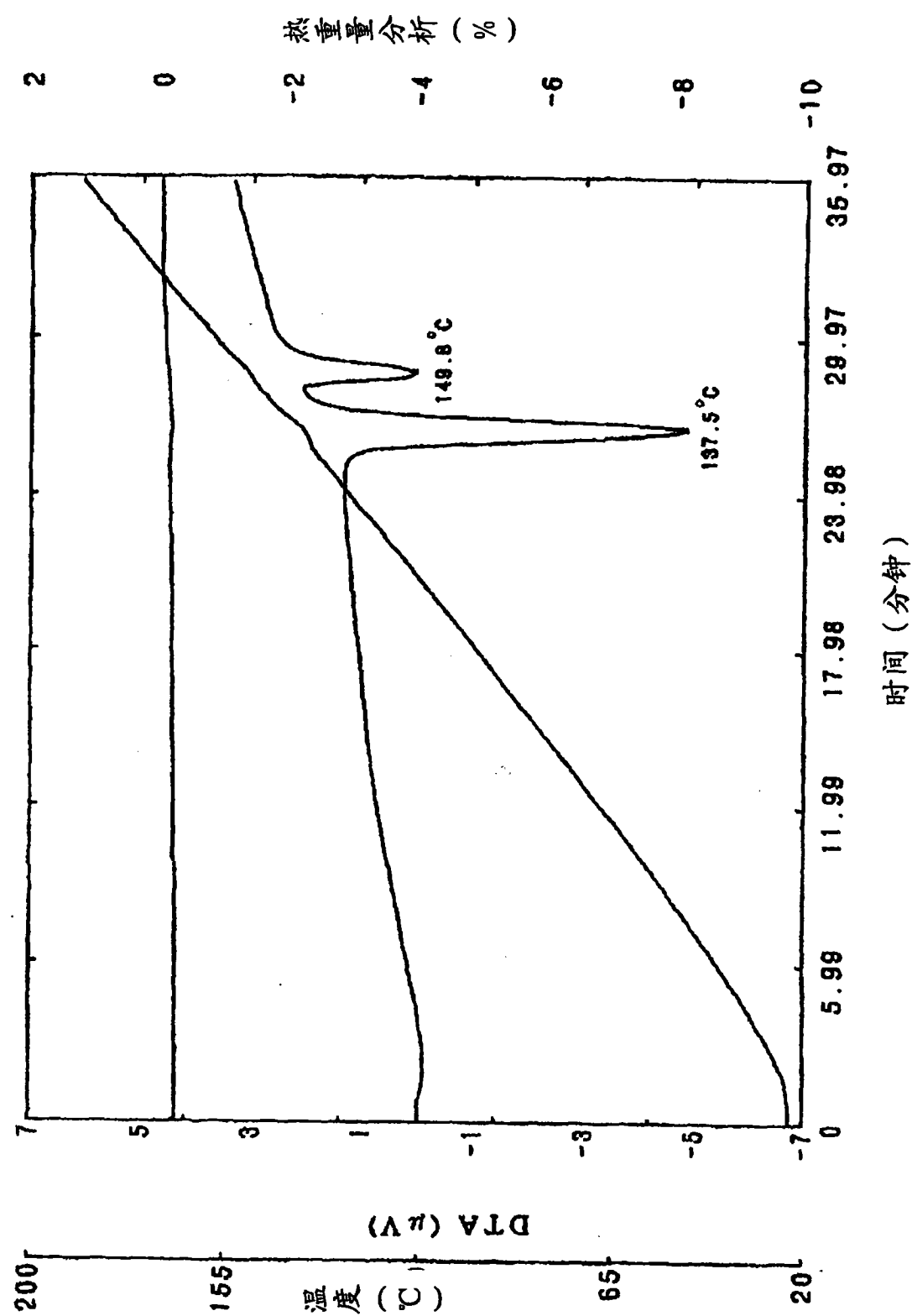


图 22

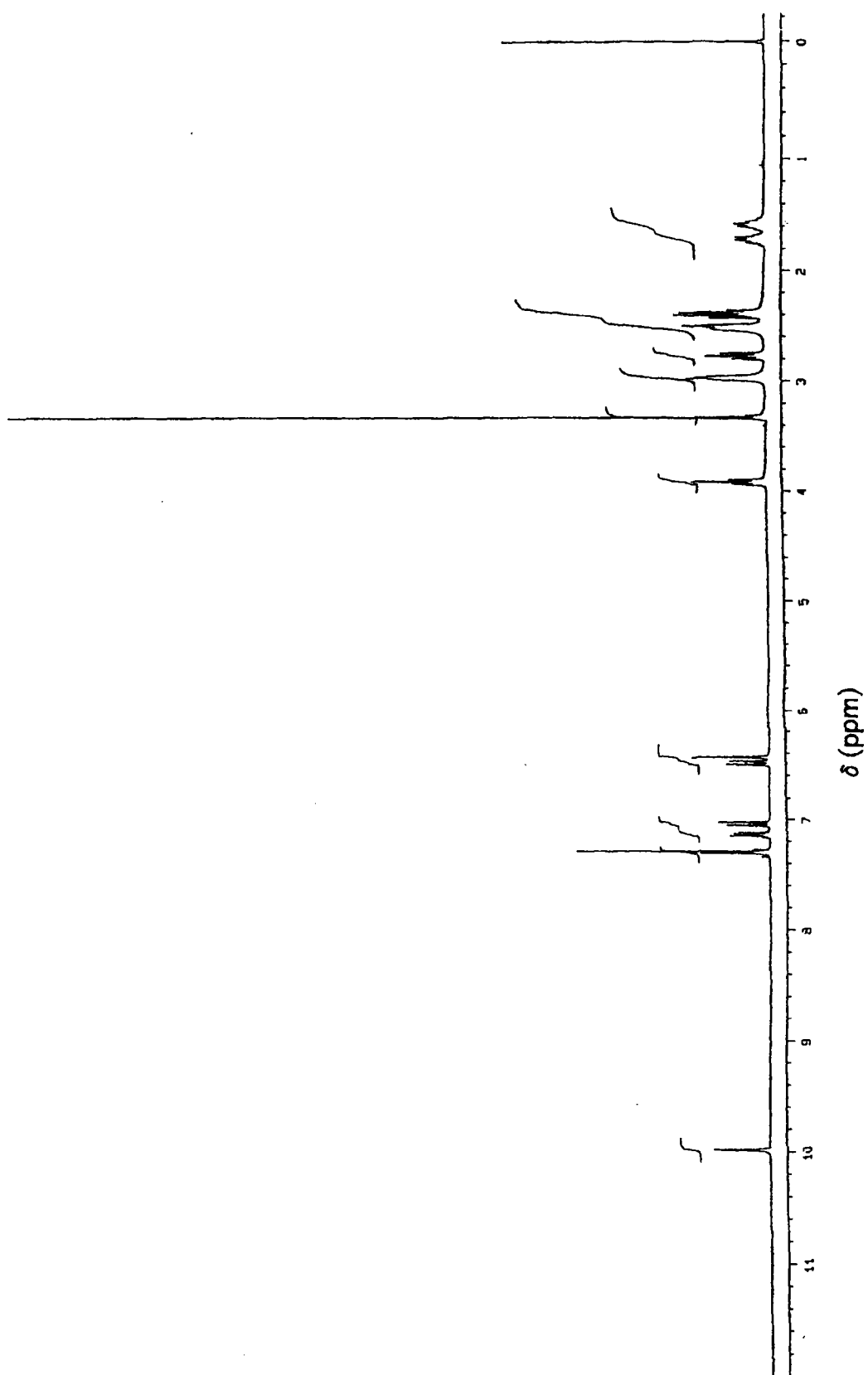


图 23

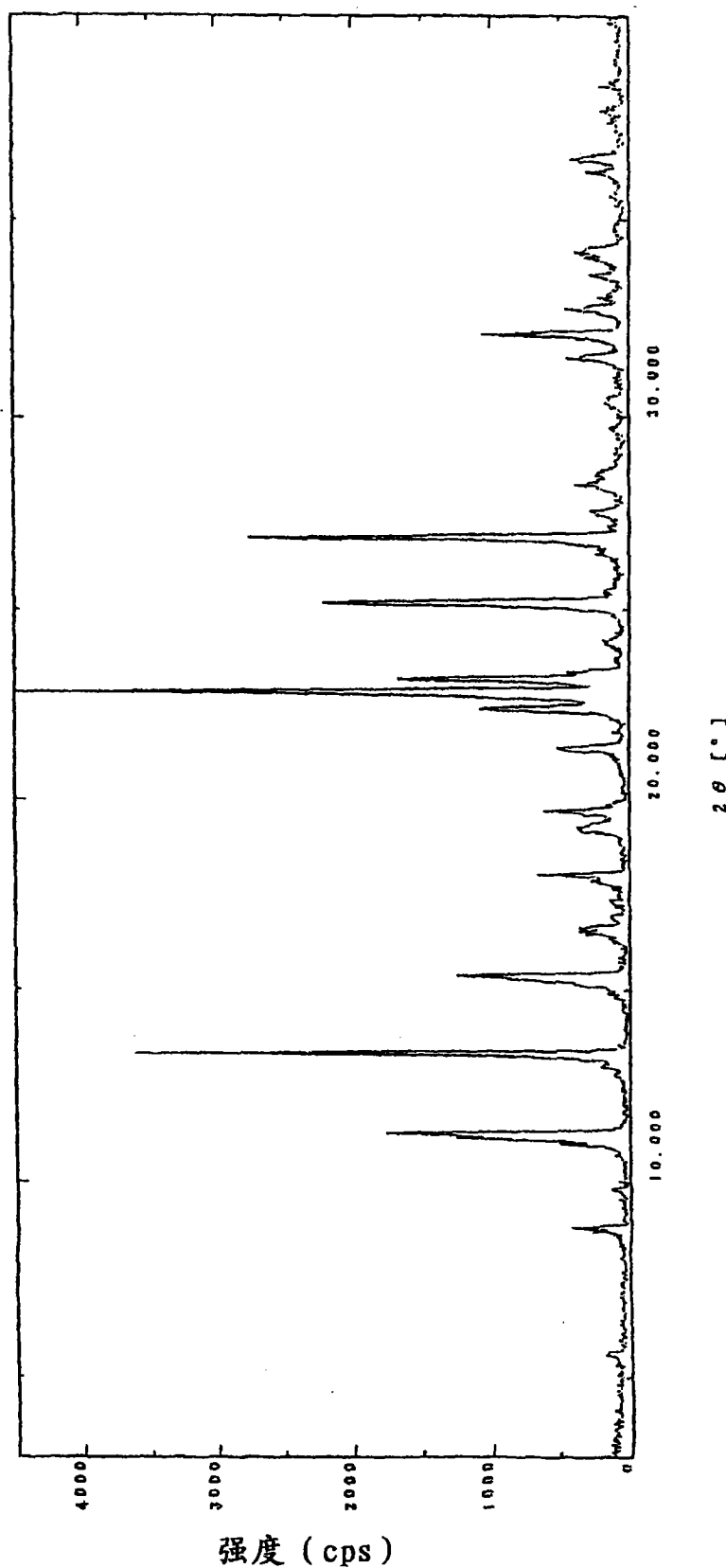


图 24

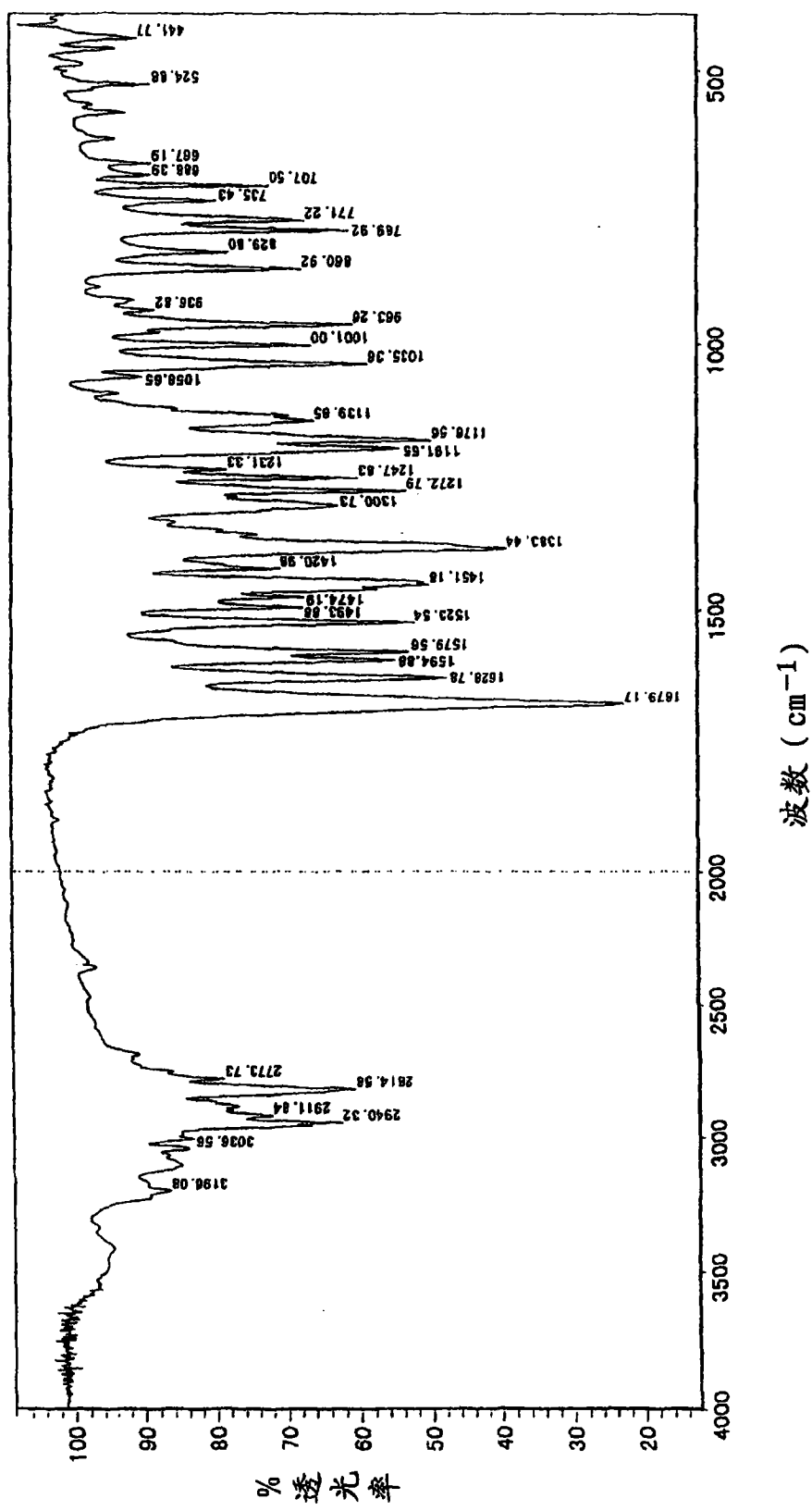


图 25

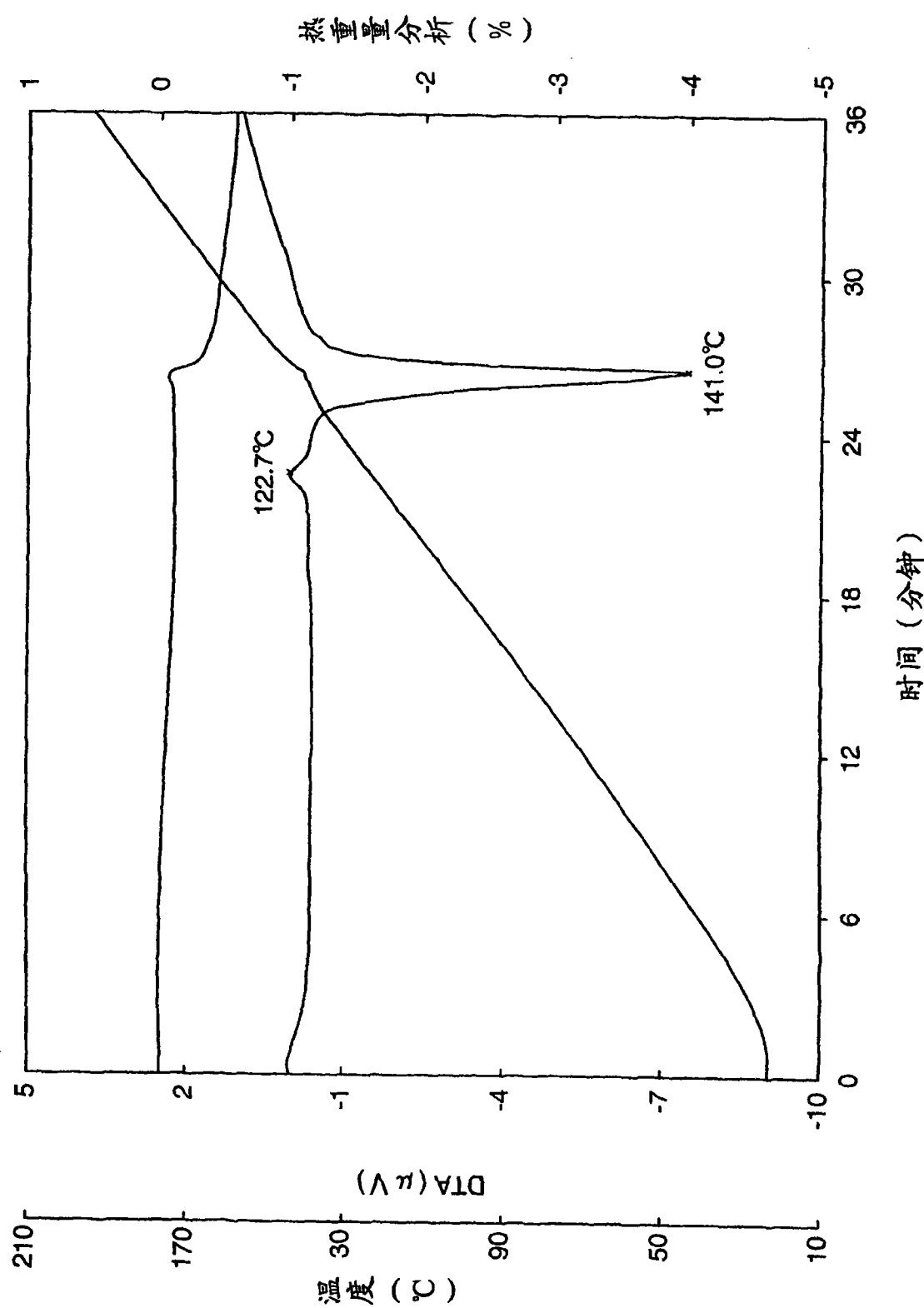


图 26

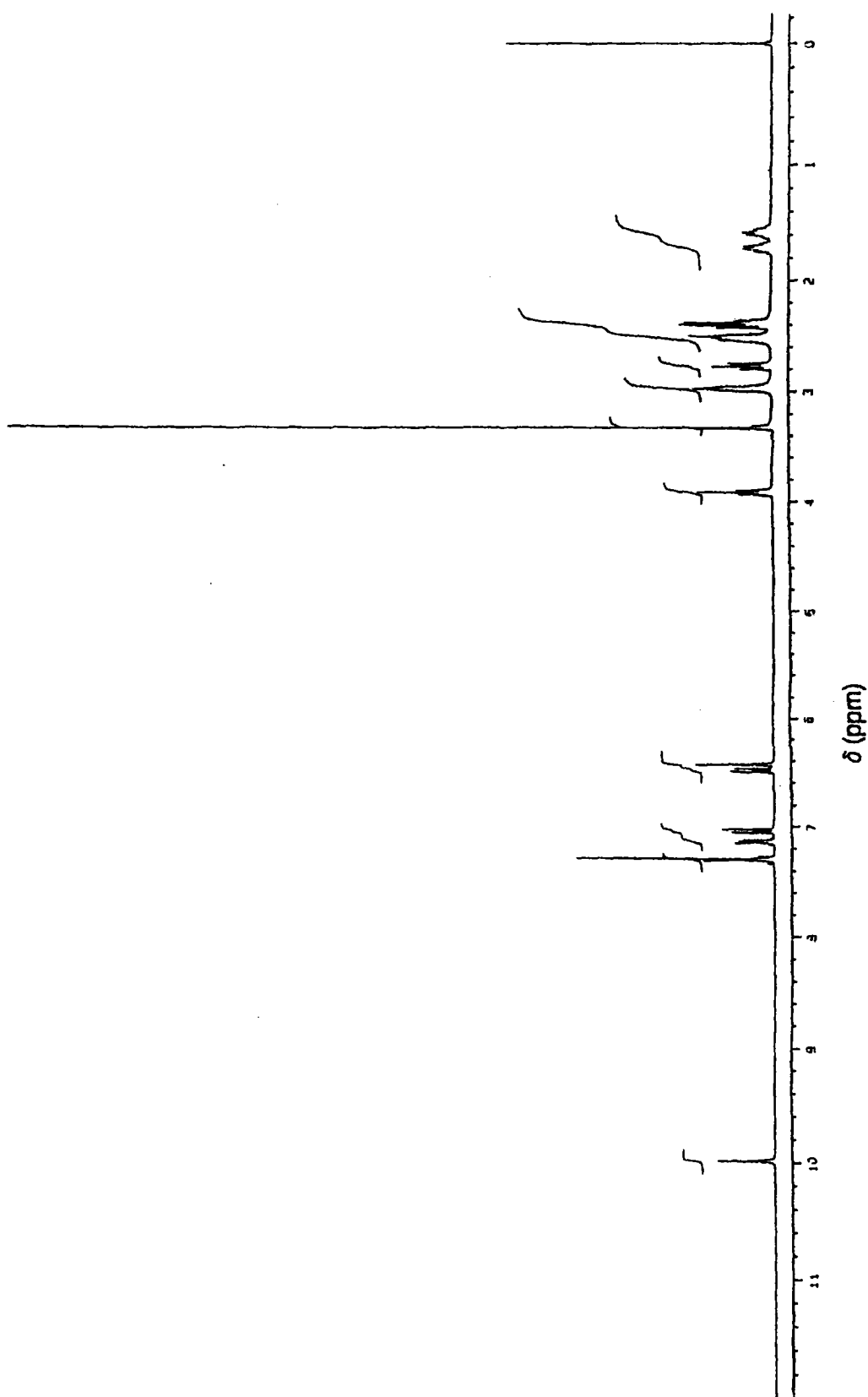
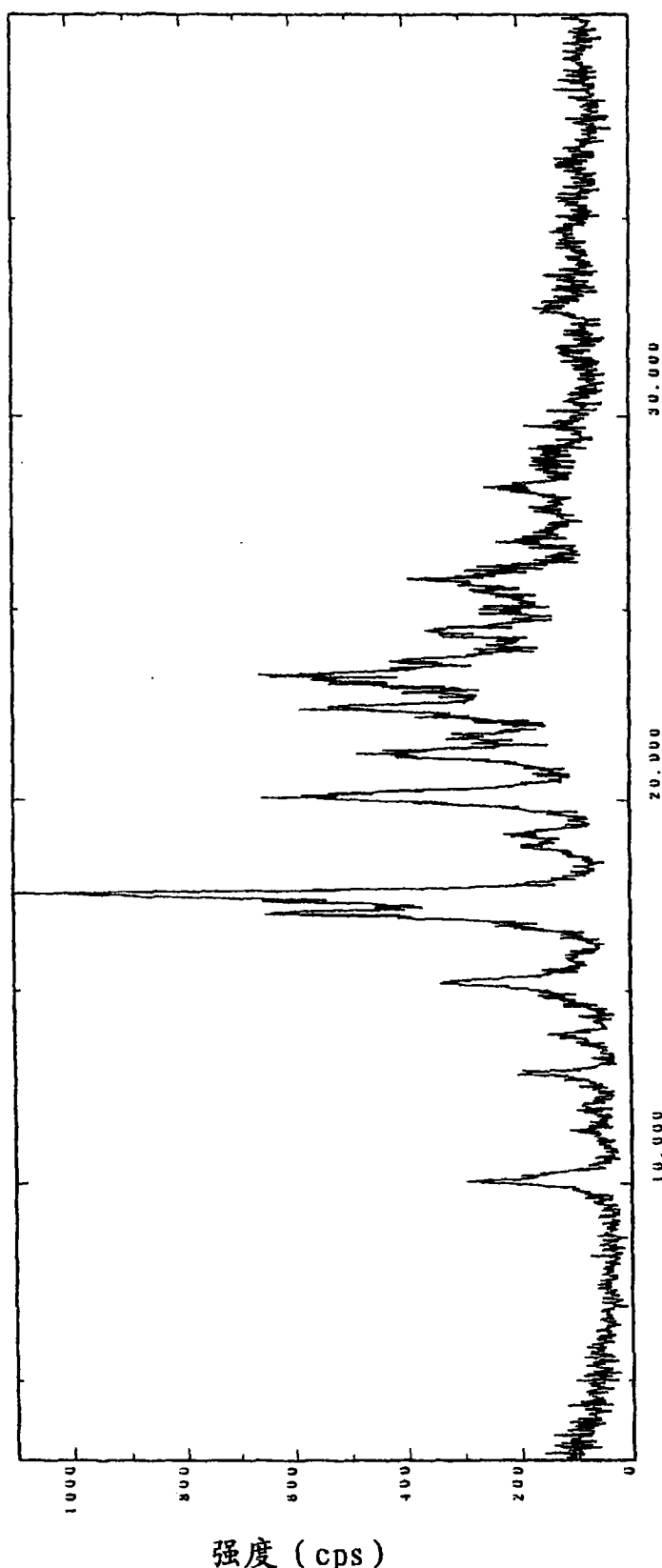


图 27



强度 (cps)

图 28

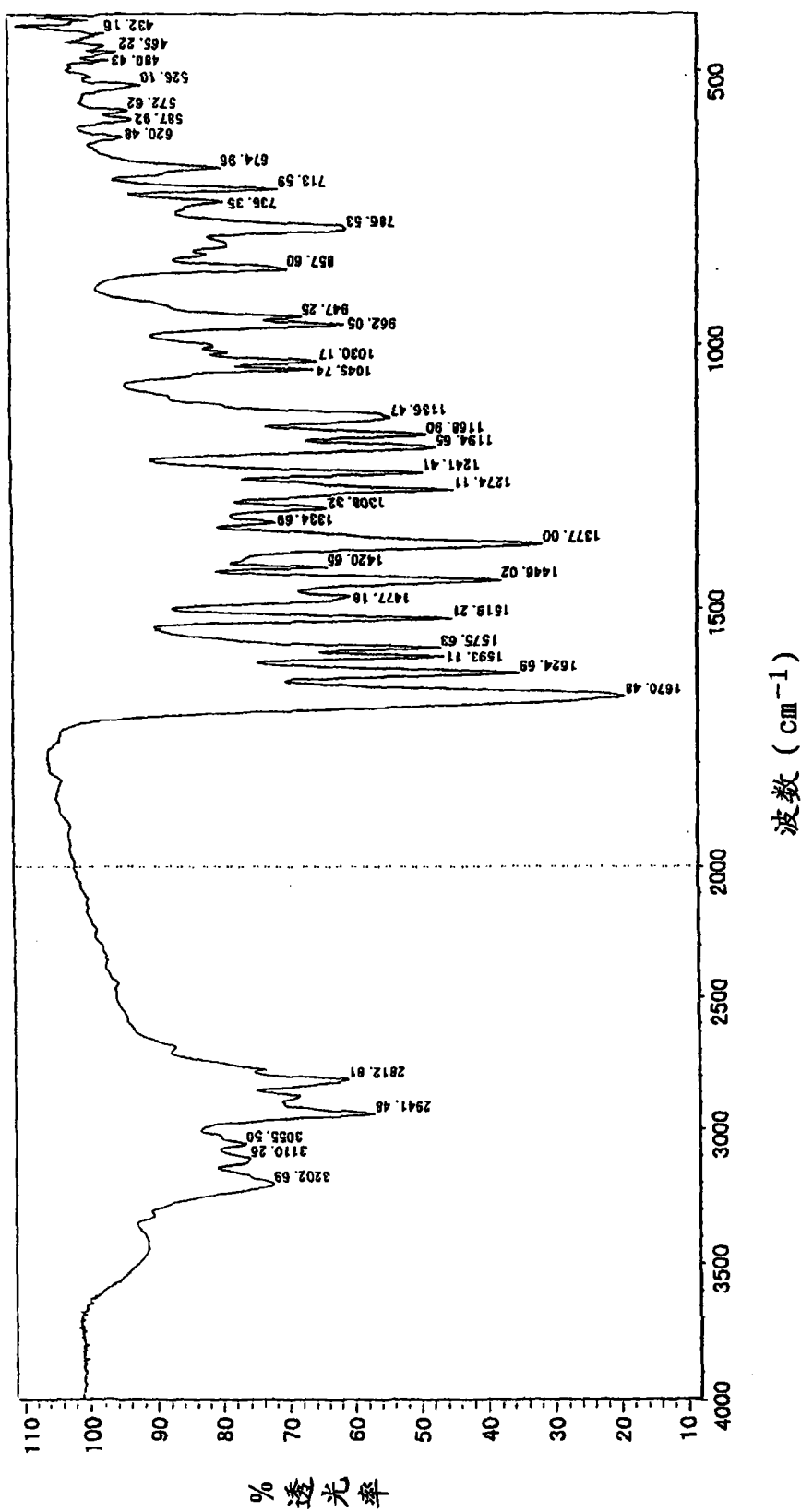


图 29

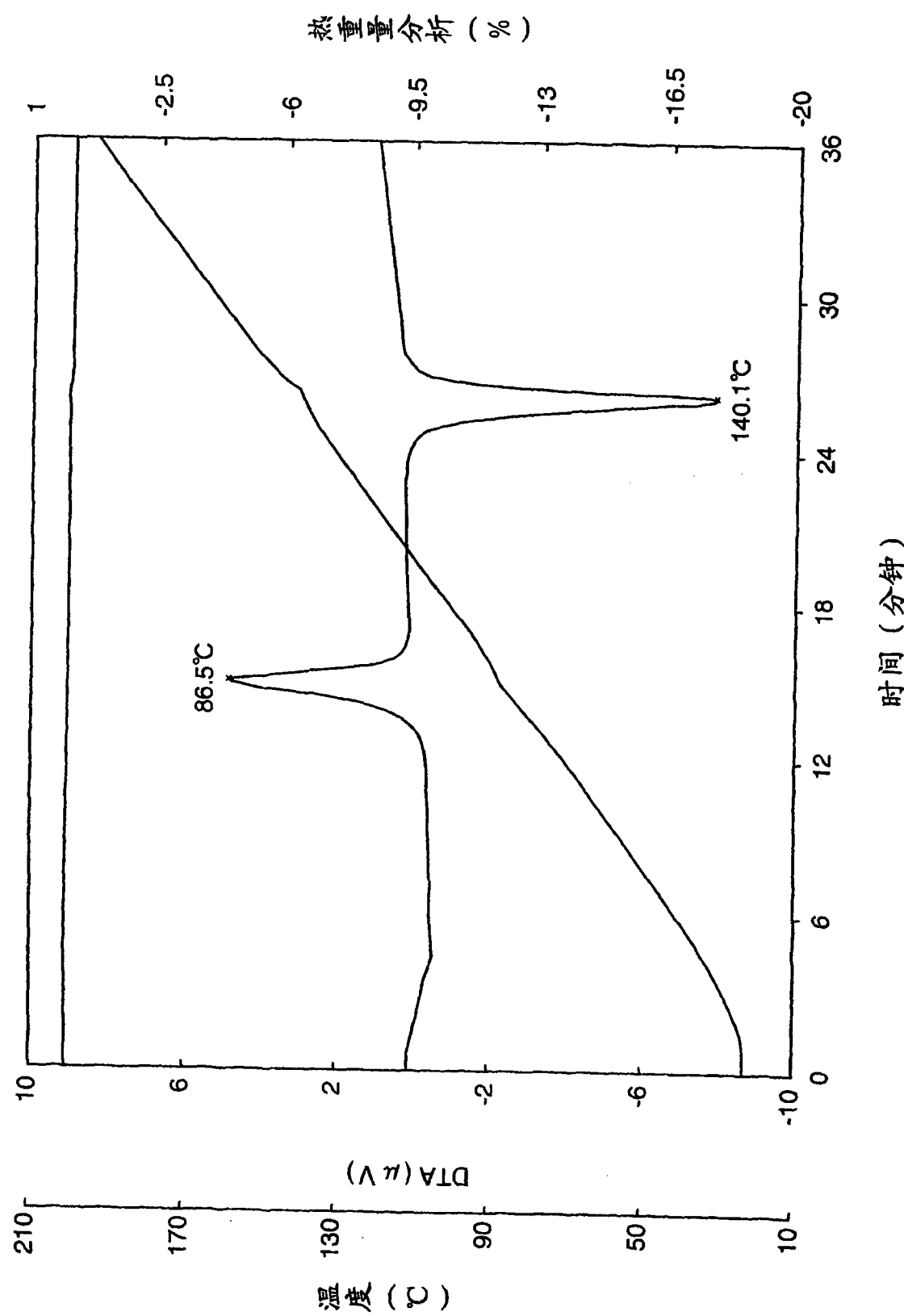


图 30

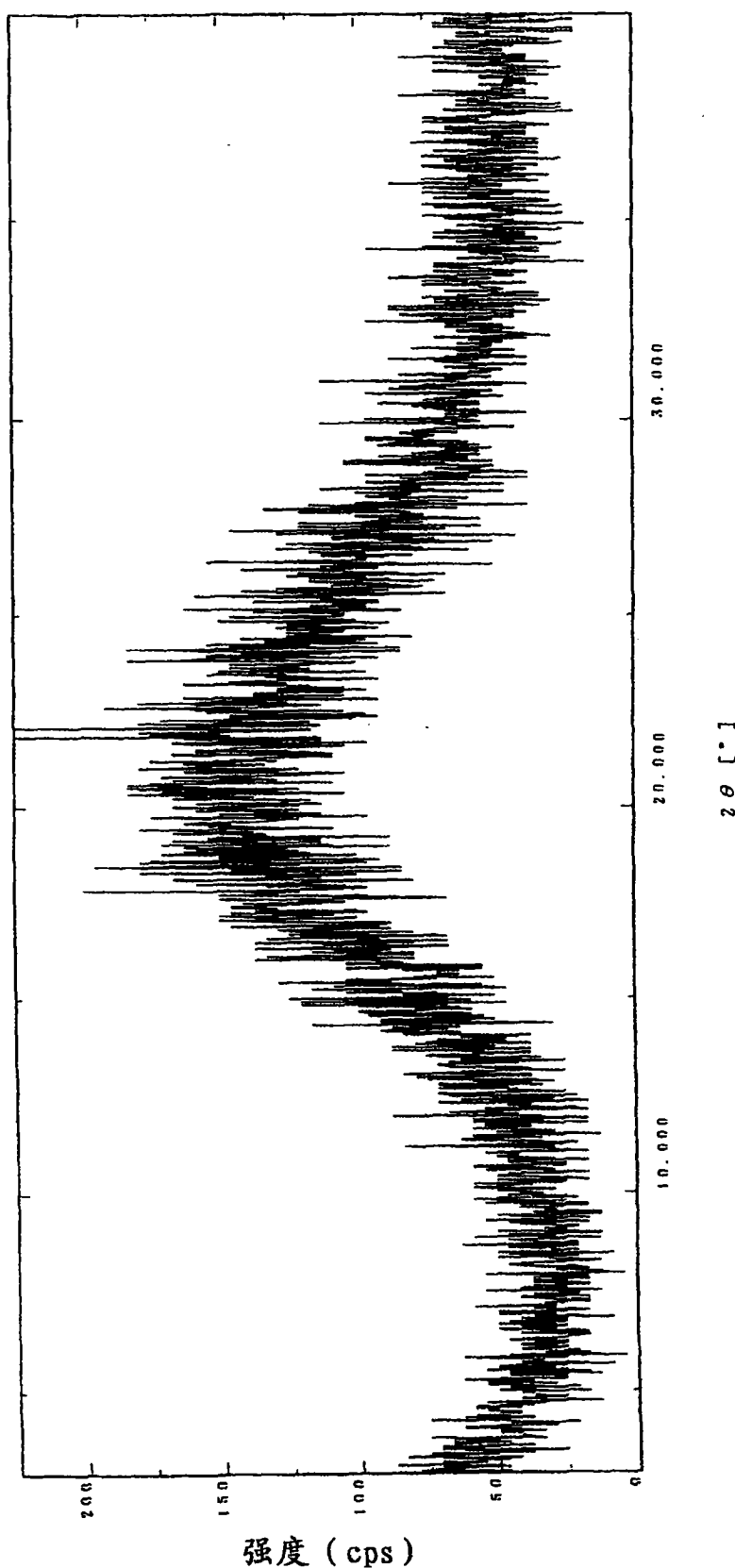


图 31