

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges
Eigentum

Internationales Büro

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum
9. Januar 2014 (09.01.2014)



(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2014/005934 A1

(51) Internationale Patentklassifikation:

A61K 9/00 (2006.01) A61K 31/00 (2006.01)
A61K 9/24 (2006.01)

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2013/063590

(22) Internationales Anmeldedatum:
28. Juni 2013 (28.06.2013)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:
12174797.6 3. Juli 2012 (03.07.2012) EP

(71) Anmelder: **BAYER PHARMA**
AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Müllerstr. 178,
13353 Berlin (DE).

(72) Erfinder: **BENKE, Klaus**; Maltaserweg 16, 51465
Bergisch Gladbach (DE). **NEUMANN, Heike**; Fehlerstr.
8, 12161 Berlin (DE). **MÜCK, Wolfgang**; Obere
Bergerheide 16, 42113 Wuppertal (DE).

(74) Anwalt: **BIP PATENTS**; c/o Bayer Intellectual Property
GmbH, Creative Campus Monheim, Alfred-Nobel-Str. 10,
40789 Monheim (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL,
AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW,
BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK,
DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM,

GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KN, KP,
KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD,
ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI,
NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU,
RW, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ,
TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA,
ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW,
GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ,
TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ,
RU, TJ, TM), europäisches (AL, AT, BE, BG, CH, CY,
CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT,
LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE,
SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA,
GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärungen gemäß Regel 4.17:

— hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu
beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii)

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht (Artikel 21 Absatz
3)

— vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden
Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen
eingehen (Regel 48 Absatz 2 Buchstabe h)

(54) Title: PHARMACEUTICAL ADMINISTRATION FORMS COMPRISING 5-CHLORO-N-((5S)-2-OXO-3-[4-(3-OXO-4-MORPHOLINYL)PHENYL]-1,3-OXAZOLIDIN-5-YL}METHYL)-2-THIOPHENECARBOXAMIDE

(54) Bezeichnung : PHARMAZEUTISCHE DARREICHUNGSFORMEN ENTHALTEND 5-CHLOR-N-((5S)-2-OXO-3-[4-(3-OXO-4-MORPHOLINYL)-PHENYL]-1,3-OXAZOLIDIN-5-YL}-METHYL)-2-THIOPHEN-CARBOXAMID

(57) Abstract: the present invention relates to solid, orally administrable pharmaceutical administration forms comprising 5-chloro-N-((5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazol- idin-5-yl}methyl)-2-thiophenecarboxamide (rivaroxaban, active ingredient (I)), characterized in that a portion of the active ingredient (I) is released in a rapid manner and a portion in a controlled (modified, retarded, delayed) manner, and to processes for production thereof, use thereof as medicaments, and use thereof for prophylaxis, secondary prophylaxis or treatment of disorders.

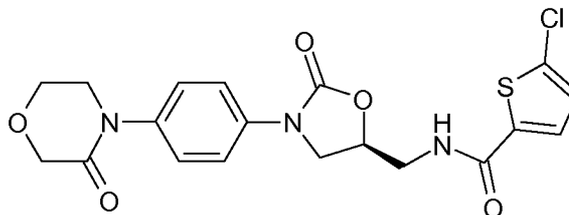
(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsformen enthaltend 5-Chlor-N-((5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophen-carboxamid (Rivaroxaban, Wirkstoff (I)), dadurch gekennzeichnet, dass eine Teilmenge des Wirkstoffs (I) schnell und eine Teilmenge kontrolliert (modifiziert, retardiert, verzögert) freigegeben wird, sowie Verfahren zu ihrer Herstellung, ihrer Anwendung als Arzneimittel, sowie ihrer Verwendung zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe oder Behandlung von Erkrankungen.

WO 2014/005934 A1

Pharmazeutische Darreichungsformen enthaltend 5-Chlor-N-((5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl)-methyl)-2-thiophen-carboxamid

Die vorliegende Erfindung betrifft feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsformen enthaltend 5-Chlor-N-((5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl)-methyl)-2-thiophen-carboxamid (Rivaroxaban, Wirkstoff (I)), dadurch gekennzeichnet, dass eine Teilmenge des Wirkstoffs (I) schnell und eine Teilmenge kontrolliert (modifiziert, retardiert, verzögert) freigegeben wird, sowie Verfahren zu ihrer Herstellung, ihrer Anwendung als Arzneimittel, sowie ihrer Verwendung zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe oder Behandlung von Erkrankungen.

- 5
10
15
- 5-Chlor-N-((5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl)-methyl)-2-thiophen-carboxamid (Rivaroxaban, Wirkstoff (I)) ist ein niedermolekularer, oral applizierbarer Inhibitor des Blutgerinnungsfaktors Xa, der zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung verschiedener thromboembolischer Erkrankungen eingesetzt werden kann [WO 01/47919]. Wenn im Folgenden von Wirkstoff (I) die Rede ist, so ist dabei die Kristallmodifikation I von 5-Chlor-N-((5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl)-methyl)-2-thiophen-carboxamid (I) gemeint.



Rivaroxaban, Wirkstoff (I)

- Bei Krankheiten, die über einen längeren Zeitraum behandelt werden müssen, oder zur längerfristigen Prophylaxe von Krankheiten ist es wünschenswert, die Häufigkeit der Einnahme von Medikamenten so gering wie möglich zu halten. Dies ist nicht nur bequemer für den Patienten, sondern es erhöht auch die Behandlungssicherheit, indem es die Nachteile unregelmäßiger Einnahmen vermindert (Verbesserung der Compliance). Die gewünschte Reduktion der Einnahmefrequenz, beispielsweise von zweimal täglicher auf einmal tägliche Applikation, kann über eine Verlängerung der therapeutisch effektiven Plasmaspiegel durch kontrollierte Wirkstofffreigabe aus den Darreichungsformen erreicht werden.
- 20
25

Nach Einnahme von Darreichungsformen mit kontrollierter Wirkstofffreisetzung kann außerdem durch Glättung des Plasmaspiegelverlaufs (Minimierung des so genannten peak-trough-

Verhältnisses), also durch Vermeidung von hohen Plasmawirkstoffkonzentrationen, die häufig nach Gabe schnell freisetzender Arzneiformen zu beobachten sind, das Auftreten unerwünschter, mit den Konzentrationsspitzen korrelierter Nebenwirkungen vermindert werden.

Insbesondere für die Dauertherapie oder -prophylaxe und Sekundärprophylaxe arterieller und/oder venöser thromboembolischer Erkrankungen (beispielsweise tiefe Venenthrombosen, Schlaganfall, Myokardinfarkt und Lungenembolie) ist es von Vorteil, den Wirkstoff (I) in einer Form zur Verfügung zu haben, die über eine kontrollierte Wirkstofffreigabe zu einer Verringerung der Plasmaspitzen und damit zu einer Verringerung des peak-trough-Verhältnisses führt und eine einmal tägliche Applikation ermöglicht bei möglichst geringer Nahrungsmittelabhängigkeit der pharmakokinetischen Parameter (insbesondere c_{\max} und AUC) und möglichst hoher oraler Bioverfügbarkeit im Vergleich zu den Wirkstoff (I) schnell freisetzenden Formulierungen.

Bei der Formulierungsentwicklung sind die physikalisch-chemischen Charakteristika in Kombination mit den besonderen biologischen Eigenschaften des Wirkstoffs (I) zu berücksichtigen. Zu den physikalisch-chemischen Charakteristika zählt beispielsweise die geringe Wasserlöslichkeit des Wirkstoffs (I) (ca. 7 mg/l). Die besonderen biologischen Eigenschaften des Wirkstoffs (I) sind eine nahrungsmittelabhängige Bioverfügbarkeit (ein sogenannter Food-Effect), die bei schnell freisetzenden Tablettenformulierungen bei Dosierungen ab ca. 15 mg erkennbar wird, sowie eine eingeschränkte Absorption aus tieferen Darmabschnitten. Für die gewünschte einmal tägliche Applikation sind deshalb spezielle galenische Formulierungen notwendig, die den Wirkstoff (I) unter Berücksichtigung seiner biopharmazeutischen Charakteristika freisetzen, so dass der Wirkstoff (I) einerseits in für dessen pharmazeutische Wirkung ausreichender Menge enthalten ist und andererseits der Wirkstoff (I) so freigegeben wird, dass seine herausfordernden Eigenschaften betreffend Löslichkeit, Food-Effect und Absorption überwunden werden.

Wie in EP 1 830 855 B1 beschrieben, wurden zu diesem Zweck verschiedene Entwicklungsansätze verfolgt, darunter osmotische Zweikammersysteme. Charakterisiert wurden diese über ihr in-vitro Freisetzungsprofil und pharmakokinetische Studien in gesunden Probanden (n=12) im Vergleich zu einer den Wirkstoff (I) schnell freisetzenden Tablettenformulierung.

Die gemäß EP 1 830 855 B1 hergestellten und im Experimentellen Teil als Vergleichsformulierungen A bis C näher beschriebenen osmotischen Zweikammersysteme zeigen die gewünschten Glättungen der Blutplasmaprofile im Vergleich zu den schnell freisetzenden Tablettenformulierungen, weisen aber überraschenderweise eine ausgeprägte Nahrungsmittelabhängigkeit (Food-Effect) auf. Erfolgte die Applikation nach Gabe eines amerikanischen Frühstücks, erhöhte sich beispielsweise der maximal gemessene Blutplasmawert ($c_{\max \text{ norm}}$) um den Faktor 2.08 bis 3.19 im Vergleich zur Applikation ohne Nahrung

(Nüchterngabe). Dieser relativ stark ausgeprägte Food-Effect ist insbesondere für osmotische Systeme ungewöhnlich. So wird beispielsweise in „Biopharmazie – Pharmakokinetik – Bioverfügbarkeit – Biotransformation“ (Langner/Borchert/Mehnert; Wissenschaftliche Verlagsgesellschaft Stuttgart, 4. Auflage, 2011, Seite 245) und in „Formulation-dependent food effects demonstrated for Nifedipine modified-release preparations marketed in the European Union“ (Schug B.S., Brendel E., Wolf D., Wonnemann M., Wargenau M., Blume H.H.; European Journal of Pharmaceutical Sciences, 15, 2002, 279-285) auf die geringe Nahrungsmittelabhängigkeit der osmotischen Systeme als besonderer Vorteil hingewiesen.

Ziel der Entwicklung war es daher, eine geeignete Formulierung zu identifizieren, die im Vergleich zu einer den Wirkstoff (I) schnell freisetzenden Tablettenformulierung eine möglichst hohe relative Bioverfügbarkeit aufweist, im Vergleich zu den Wirkstoff (I) schnell freisetzenden Tablettenformulierungen geringere Plasmaspiegelspitzen erzeugt und eine einmal tägliche Gabe bei möglichst gering ausgeprägtem Nahrungsmiteleinfluss erlaubt.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, dass Darreichungsformen, die einen Teil der Wirkstoffdosis schnell und einen Teil der Wirkstoffdosis mit kontrollierter (modifizierter, retardierter) Rate freisetzen, eine einmal tägliche Applikation mit geringer ausgeprägtem Nahrungsmiteleinfluss (Food-Effect) und besserer oraler Bioverfügbarkeit insbesondere bei Nüchterngabe erlauben.

Unter kontrollierter Freisetzung wird erfindungsgemäß eine Wirkstofffreisetzungsscharakteristik verstanden, die nach der Einnahme bezüglich Zeit, Verlauf und/oder Ort im Magen-Darm-Trakt so eingestellt ist, wie sie nach Applikation konventioneller Formulierungen, wie z.B. oraler Lösungen oder den Wirkstoff schnell freisetzender fester Darreichungsformen wie beispielsweise in EP 1 689 370 B1 beschrieben, nicht erreicht werden kann. Neben dem Begriff „kontrollierte Freisetzung“ werden häufig auch alternative Begriffe wie „modifizierte“, „retardierte“ oder „verzögerte“ Freisetzung“ verwendet. Diese sind vom Umfang der vorliegenden Erfindung ebenfalls mit umfasst.

Unter einer pharmazeutischen Darreichungsform mit kombinierter schneller und kontrollierter Freisetzung wird verstanden, dass die in der Darreichungsform enthaltene Wirkstoffdosis in mindestens zwei Teile, nämlich in mindestens eine schnell freisetzende Wirkstoffdosis und mindestens eine kontrolliert freisetzende Wirkstoffdosis, aufgeteilt ist, die in mindestens zwei unterschiedlichen Kompartimenten der Darreichungsform eingearbeitet sind.

Dadurch wird erreicht, dass 10 bis 45% des Wirkstoffs (I) (bezogen auf die deklarierte Gesamtmenge des Wirkstoffs (I)) innerhalb 1 Stunde, 40 bis 70% des Wirkstoffs (I) innerhalb von

4 Stunden und mindestens 80% des Wirkstoffs (I) innerhalb von 10 Stunden gemäß USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) bei 50 bis 100 Umdrehungen pro Minute (UpM), bevorzugt 75 UpM, in 900 ml eines geeigneten Freisetzungsmediums, bevorzugt eines Phosphat-Citrat-Puffers von pH 6,8, und unter Nutzung eines Sinkers gemäß der Japanischen Pharmakopöe
5 freigesetzt werden.

Die Kombination eines schnell freisetzenen Wirkstoffanteils (IR = immediate release) mit einem kontrolliert freisetzenen Wirkstoffanteil (CR = controlled release) ist prinzipiell bekannt. Dies gilt auch für osmotische Zweikammersysteme.

In Connor, D.F. und Steingard, R.J., „New Formulations of Stimulants for Attention-Deficit
10 Hyperactivity Disorder“, CNS Drugs 18 (2004), 1011-1030 bzw. Coghill, D., Seth, S., „Osmotic, controlled-release methylphenidate for the treatment of ADHD“, Expert Opinion Pharmacotherapy 7 (2006), 2119-2136 sind verschiedene Möglichkeiten der IR- und CR-Kombination beschrieben, unter anderem die Kombination von Pellets mit verschiedenen Freisetzungsraten (SODAS™) oder die OROS®-Technologie (osmotische Systeme) kombiniert mit einem wirkstoffhaltigen
15 Filmüberzug, aus dem ein Teil der Wirkstoffdosis schnell freigesetzt wird. Eine einmal tägliche Applikation wird in diesem Fall verfolgt, um eine sehr kurze Halbwertszeit des Wirkstoffs auszugleichen, Nebenwirkungen zu reduzieren sowie eine zweite Tabletteneinnahme während des Schulbesuches der betroffenen Kinder zu vermeiden. Die Kombination mit dem IR-Anteil zielt hier also auf den direkten Wirkungseintritt. Im Unterschied zu Wirkstoff (I) weisen die eingesetzten
20 Substanzen eine gute Löslichkeit auf.

WO 1993/000071 beschreibt ein osmotisches System, welches mit einem wirkstoffhaltigen Film überzogen ist, um nach einer initialen Wirkstofffreigabe innerhalb der ersten 5 bis 15 Minuten nach Applikation die weitere Wirkstofffreigabe um 30 Minuten bis 4,5 Stunden (angestrebt werden
25 mindestens 2 Stunden) zu verzögern. Fokus dieser Anwendung sind medizinische Fragestellungen, bei denen ein zirkadianer Rhythmus zu berücksichtigen ist, beispielsweise beim Auftreten von Herzinfarkten, deren Inzidenz in den frühen Morgenstunden am größten ist. Eine Einnahme der Arzneiform am Abend soll mit Hilfe des zweiten Wirkstoffschubs nach einer ausreichend langen lag time das Herzinfarkttrisiko der frühen Morgenstunden reduzieren. Die Anwendung schließt daher insbesondere Calciumkanalblocker und hier im Besonderen Verapamilhydrochlorid ein. Im
30 Unterschied zu Wirkstoff (I) ist die Wasserlöslichkeit von Verapamilhydrochlorid sehr gut.

Durch die vorliegende Erfindung ist die Bereitstellung einer stabilen pharmazeutischen Darreichungsform möglich, die den Wirkstoff (I) einerseits in für dessen pharmazeutische Wirkung ausreichender Menge enthält und andererseits den Wirkstoff (I) so freigibt, dass die

herausfordernden biopharmazeutischen Eigenschaften des Wirkstoffs (I) betreffend Löslichkeit, Food-Effect und Absorption berücksichtigt werden. Dazu wird der Wirkstoff (I) aus der pharmazeutischen Darreichungsform sowohl schnell als auch kontrolliert (modifiziert, retardiert) freigegeben und ermöglicht damit nach einer einmal täglichen Applikation im Vergleich zu schnell freisetzenden Tablettenformulierungen gemäß EP 1 689 370 B1 verringerte Plasmaspiegelspitzen, im Vergleich zu osmotischen Zweikammersystemen ohne schnell freisetzenden Anteil gemäß EP 1 830 855 B1 weniger stark ausgeprägte Nahrungsmittelabhängigkeit der pharmakokinetischen Parameter wie insbesondere Plasmaspiegel-Maximalwerte (c_{max}) und Bioverfügbarkeit (AUC) und zudem im Vergleich zu einer schnell freisetzenden Tablettenformulierung gemäß EP 1 689 370 B1 eine hohe relative Bioverfügbarkeit von bevorzugt mindestens 80% nach Nüchterngabe.

Der Wirkstoff (I) liegt in der Kristallmodifikation vor, in der der Wirkstoff (I) bei der Herstellung nach dem in WO 01/47919 unter Beispiel 44 beschriebenen Weg erhalten wird und die im Folgenden als Modifikation I bezeichnet wird.

Der Wirkstoff (I) liegt in den erfindungsgemäßen pharmazeutischen Darreichungsformen in kristalliner Form vor. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der vorliegenden Erfindung wird der Wirkstoff (I) in mikronisierter Form der Kristallmodifikation I eingesetzt. Hierbei besitzt der Wirkstoff (I) bevorzugt eine mittlere Partikelgröße X_{50} kleiner 10 μm , insbesondere kleiner 8 μm , sowie einen X_{90} -Wert kleiner 20 μm , insbesondere kleiner 15 μm .

Die erfindungsgemäßen festen, oral applizierbaren pharmazeutischen Darreichungsformen enthaltend 5-Chlor-N-({(5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophen-carboxamid (I) sind dadurch gekennzeichnet, dass sie aus einer Kombination aus schneller und kontrollierter Freisetzung bestehen, wobei

- die kontrolliert freisetzende Wirkstoffdosis in ein osmotisches Freisetzungssystem, bevorzugt ein osmotisches Zweikammersystem, inkorporiert ist,
- 25 und
- das osmotische Freisetzungssystem mit einem den Wirkstoff (I) schnell freigebenden System kombiniert ist, bevorzugt einem wirkstoffhaltigen Filmüberzug oder einem wirkstoffhaltigen Pulver- oder Granulatmantel (Mantel-Kern-Tablette).

Die erfindungsgemäßen festen, oral applizierbaren pharmazeutischen Darreichungsformen enthaltend 5-Chlor-N-({(5S)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophen-carboxamid (I) sind dadurch gekennzeichnet, dass sie aus einer Kombination aus schneller und kontrollierter Freisetzung bestehen, wobei

aus der pharmazeutischen Darreichungsform

10 bis 45% des Wirkstoffs (I) der deklarierten Gesamtwirkstoffmenge nach 1 Stunde, 40 bis 70% des Wirkstoffs (I) nach 4 Stunden und mindestens 80% des Wirkstoffs (I) nach 10 Stunden gemäß USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) freigesetzt werden.

5 Die erfindungsgemäßen festen, oral applizierbaren pharmazeutischen Darreichungsformen enthaltend 5-Chlor-*N*-({(5*S*)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophen-carboxamid (I) sind dadurch gekennzeichnet, dass sie aus einer Kombination aus schneller und kontrollierter Freisetzung bestehen, wobei

- 10 • die kontrolliert freisetzende Wirkstoffdosis in ein osmotisches Freisetzungssystem, bevorzugt ein osmotisches Zweikammersystem, inkorporiert ist, und 55 bis 90% der deklarierten Gesamtwirkstoffmenge enthält,
- das osmotische Freisetzungssystem mit einem den Wirkstoff (I) schnell freigebenden System kombiniert ist, bevorzugt einem wirkstoffhaltigen Filmüberzug oder einem wirkstoffhaltigen Pulver- oder Granulatmantel (Mantel-Kern-Tablette), und 10 bis 45% der 15 deklarierten Gesamtwirkstoffmenge enthält,

und wobei aus der pharmazeutischen Darreichungsform

- 10 bis 45% des Wirkstoffs (I) der deklarierten Gesamtwirkstoffmenge nach 1 Stunde, 40 bis 70% des Wirkstoffs (I) nach 4 Stunden und mindestens 80% des Wirkstoffs (I) nach 10 Stunden gemäß USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) freigesetzt werden.

20 In den erfindungsgemäßen pharmazeutischen Darreichungsformen beträgt die Gesamtdosis des Wirkstoffs (I) 2,5 mg bis 30 mg, bevorzugt 5 mg bis 25 mg, besonders bevorzugt 5 mg, 6 mg, 10 mg, 12 mg, 15 mg, 20 mg oder 24 mg.

Die Gesamtwirkstoffmenge ist auf einen schnell freisetzenden Anteil der Wirkstoffdosis und einen kontrolliert freisetzenden Anteil der Wirkstoffdosis aufgeteilt. Der schnell freisetzende Anteil der 25 Wirkstoffdosis beträgt 10 bis 45% des Wirkstoffs (I). Der kontrolliert freisetzende Anteil der Wirkstoffdosis beträgt 55 bis 90% des Wirkstoffs (I).

Geeignete Darreichungsformen, die es ermöglichen, den Wirkstoff (I) in einer Kombination aus schneller und kontrollierter Freisetzung abzugeben, basieren also auf einem osmotischen Freisetzungssystem in Kombination mit einer schnell freisetzenden wirkstoffhaltigen Hülle,

entweder in Form eines wirkstoffhaltigen Filmüberzugs oder in Form eines den Wirkstoff (I) schnell freisetzenden Pulver- oder Granulatmantels (Mantel-Kern-Tablette):

1. Kontrollierte Freisetzung mit Osmotischem Freisetzungssystem

Zur Realisierung eines osmotischen Freisetzungssystems werden vorzugsweise Tabletten mit einer semipermeablen Membran umgeben, die mindestens eine Öffnung, bevorzugt eine Öffnung, aufweist. Die wasserdurchlässige Membran ist für die Komponenten des Kerns undurchlässig, erlaubt aber den Eintritt von Wasser von außen über Osmose in das System. Das eingedrungene Wasser setzt dann über den entstehenden osmotischen Druck den Wirkstoff (I) gelöst oder suspendiert aus der oder den Öffnung/en in der Membran frei. Die Gesamtwirkstofffreisetzung und die Freisetzungsraten können über die Dicke und Porosität der semipermeablen Membran, die Zusammensetzung des Kerns und die Anzahl und Größe der Öffnung/en gesteuert werden. Formulierungsaspekte, Anwendungsformen und Informationen zu Herstellverfahren sind u. a. in folgenden Publikationen beschrieben:

- Santus, G., Baker, R.W., „Osmotic drug delivery: a review of the patent literature”, *Journal of Controlled Release* 35 (1995), 1-21
- Verma, R.K., Mishra, B., Garg, S., „Osmotically controlled oral drug delivery“, *Drug Development and Industrial Pharmacy* 26 (2000), 695-708
- Verma, R.K., Krishna, D.M., Garg, S., „Formulation aspects in the development of osmotically controlled oral drug delivery systems“, *Journal of Controlled Release* 79 (2002), 7-27
- Verma, R. K., Arora, S., Garg, S., „Osmotic Pumps in drug delivery”, *Critical Reviews in Therapeutic Drug Carrier Systems* 21 (2004), 477-520
- Malaterre, V., Ogorka, J., Loggia, N., Gurny, R., „Oral osmotically driven systems: 30 years of development and clinical use”, *European Journal of Pharmaceutics and Biopharmaceutics* 73 (2009), 311-323
- US 4,327,725, US 4,765,989.

Für den Wirkstoff (I) besonders geeignet sind Zweikammersysteme (push-pull-Systeme). Der Wirkstoff (I) liegt in dem osmotischen Zweikammersystem in kristalliner, bevorzugt mikronisierter Form vor. Ein Vorteil dieses osmotischen Zweikammersystems in Zusammenhang mit Wirkstoff (I) ist die über einen längeren Zeitraum einstellbare gleichmäßige Freisetzungsraten.

Beim osmotischen Zweikammersystem besteht der Kern aus zwei Schichten, einer Wirkstoffschicht und einer Osmoseschicht. Ein derartiges osmotisches Zweikammersystem ist beispielsweise in DE 34 17 113 C2 ausführlich beschrieben.

Die Wirkstoffschicht des osmotischen Zweikammersystems, die 55 bis 90% der
5 Gesamtwirkstoffmenge enthält, ist bevorzugt zusammengesetzt aus

- 2 bis 25% Wirkstoff (I)

und

- 60 bis 95% von einem oder mehreren osmotisch aktiven Polymeren, bevorzugt Polyethylenoxid mittlerer Viskosität (40 bis 100 mPa*s; 5%ige wässrige Lösung, 25°C).

10 Die Osmoseschicht des osmotischen Zweikammersystems ist bevorzugt zusammengesetzt aus

- 40 bis 90% von einem oder mehreren osmotisch aktiven Polymeren, bevorzugt Polyethylenoxid hoher Viskosität (5000 bis 8000 mPa*s; 1%ige wässrige Lösung, 25°C)

und

- 10 bis 40% eines osmotisch aktiven Zusatzes.

15 Die Differenz zu 100% in den einzelnen Schichten des osmotischen Zweikammersystems (Wirkstoffschicht und Osmoseschicht) wird unabhängig voneinander jeweils durch einen oder mehrere zusätzliche Bestandteile in Form von pharmazeutisch üblichen Hilfsstoffen gebildet. Die Prozentangaben beziehen sich jeweils auf die Gesamtmasse der jeweiligen Kernschicht.

Die Wirkstoffschicht des osmotischen Zweikammersystems, die 55 bis 90% der
20 Gesamtwirkstoffmenge enthält, ist besonders bevorzugt zusammengesetzt aus 5 bis 15% Wirkstoff (I).

Die Wirkstoffschicht des osmotischen Zweikammersystems ist besonders bevorzugt zusammengesetzt aus 75 bis 90% von einem oder mehreren osmotisch aktiven Polymeren, bevorzugt Polyethylenoxid mittlerer Viskosität (40 bis 100 mPa*s; 5%ige wässrige Lösung, 25°C).

25 Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsformen dadurch gekennzeichnet, dass sie aus einer Kombination aus schneller und kontrollierter Freisetzung bestehen, wobei das 55 bis 90% des Wirkstoffs (I) enthaltende osmotische Zweikammersystem besteht aus

A) einer Wirkstoffschicht mit der Zusammensetzung

- 2 bis 25% Wirkstoff (I),
- 60 bis 95% von einem oder mehreren osmotisch aktiven Polymeren

B) einer Osmoseschicht mit der Zusammensetzung

- 5
- 40 bis 90% eines oder mehrerer osmotisch aktiver Polymere,
 - 10 bis 40% eines osmotisch aktiven Zusatzes

und

C) einer Hülle, bestehend aus einem wasserdurchlässigen, für die Komponenten des Kerns jedoch undurchlässigen Material mit mindestens einer Öffnung auf der Wirkstoffseite.

- 10 Im Kern des osmotischen Zweikammersystems können als osmotisch aktive Zusätze beispielsweise alle wasserlöslichen Stoffe verwendet werden, deren Verwendung in der Pharmazie unbedenklich ist, wie z.B. die in Pharmakopöen oder in „Hager“ und „Remington Pharmaceutical Science“ erwähnten wasserlöslichen Hilfsstoffe. Insbesondere können wasserlösliche Salze von anorganischen oder organischen Säuren oder nichtionische organische Stoffe mit großer
- 15 Wasserlöslichkeit wie z.B. Kohlehydrate, insbesondere Zucker, Zuckeralkohole oder Aminosäuren verwendet werden. Erfindungsgemäß besonders bevorzugt wird Natriumchlorid verwendet.

Gegebenenfalls im Kern zusätzlich vorhandene hydrophile quellbare Polymere sind beispielsweise Hydroxypropylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose, Natriumcarboxymethylcellulose, Natriumcarboxymethylstärke, Polyacrylsäuren bzw. deren Salze.

- 20 Gegebenenfalls im Kern zusätzlich vorhandene pharmazeutisch übliche Hilfsstoffe sind beispielsweise Pufferstoffe wie Natriumbicarbonat, Bindemittel wie Hydroxypropylcellulose, Hydroxypropylmethylcellulose und/oder Polyvinylpyrrolidon, Schmiermittel wie Magnesiumstearat, Netzmittel wie Natriumlaurylsulfat, Fließregulierungsmittel wie hochdisperses Siliciumdioxid sowie ein Farbpigment wie Eisenoxid in einer der beiden Schichten zur farblichen
- 25 Differenzierung von Wirkstoff- und Osmoseschicht.

- Die semipermeable Membran des osmotischen Arzneimittelfreisetzungssystems besteht aus einem wasserdurchlässigen, für die Komponenten des Kerns undurchlässigen Material. Solche Membranmaterialien sind im Prinzip bekannt und beispielsweise beschrieben in der EP 1 024 793 B1, Seite 3-4, deren Offenbarung hiermit durch Bezugnahme eingeschlossen ist. Erfindungsgemäß
- 30 bevorzugt werden als Membranmaterial Celluloseacetat oder Gemische von Celluloseacetat und

Polyethylenglycol eingesetzt. Die semipermeable Membran enthält bevorzugt 5 bis 20% Porenbildner bezogen auf das Trockengewicht der semipermeablen Membran. Der Anteil der semipermeablen Membran (Trockengewicht) beträgt in der erfindungsgemäßen osmotischen Darreichungsform üblicherweise 2 bis 15%.

- 5 Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung des erfindungsgemäßen osmotischen Zweikammersystems, wobei die Komponenten der Wirkstoffschicht gemischt und vorzugsweise granuliert werden, die Komponenten der Osmoseschicht gemischt und vorzugsweise granuliert werden, wobei bei der Herstellung beider Schichten die trockene Granulation mittels Walzenkompaktierung bevorzugt ist, und anschließend beide Granulate auf
10 einer Zweischichttablettenspresse zu einer Zweischichttablette verpresst werden. Der so entstandene Kern wird dann mit einer semipermeablen Membran beschichtet, die Hülle wird auf der Wirkstoffseite mit einer oder mehreren Öffnungen versehen.

Um die initiale Wirkstofffreigabe zu gewährleisten, muss eine Beschichtung bzw. Umhüllung des osmotischen Freisetzungssystems mit einem wirkstoffhaltigen Filmüberzug oder einem
15 wirkstoffhaltigen Pulver- oder Granulatmantel erfolgen. Speziell bei osmotischen Wirkstofffreisetzungssystemen auf Celluloseacetat-Basis muss beim Aufbringen einer weiteren Schicht unabhängig davon, ob wirkstoffhaltiger Filmüberzug oder wirkstoffhaltiger Pulver- oder Granulatmantel, aufgrund der glatten und hydrophoben Oberfläche des osmotischen Systems ein Optimum zwischen homogener Wirkstoffverteilung in dem resultierenden Überzug (Filmüberzug
20 oder Pulver- oder Granulatmantel), dessen Dicke und der Prozessdauer bzw. Stabilität gefunden werden.

2. Schnell freisetzende Wirkstoffhülle

2.1 Wirkstoff im Filmüberzug

Als filmbildende Polymere können für die Aufbringung von wirkstoffhaltigen Filmüberzügen
25 Cellulosederivate, synthetische Polymere und Mischungen daraus verwendet werden. Als Cellulosederivate seien Methylcellulose, Hydroxymethylpropylcellulose, Hydroxypropylcellulose, Carboxymethylcellulose-Natrium, Hydroxyethylcellulose und Mischungen daraus genannt. Als synthetische Polymere seien Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymer, Polyvinylalkohol (PVA), Polyvinylacetat, partiell hydrolysiertes Polyvinylalkohol,
30 Polyvinylalkohol-Polyethylenglykol (PEG)-Copolymere und Mischungen daraus genannt. Bevorzugte Filmbildner sind in diesem Fall Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, partiell hydrolysiertes Polyvinylalkohol, Polyvinylalkohol-Polyethylenglykol-Copolymere und Mischungen daraus.

Der Filmüberzug kann weitere Hilfsstoffe enthalten wie beispielsweise Netzmittel (z.B. Natriumsalze von Fettalkoholsulfaten wie Natriumlaurylsulfat, Sulfosuccinate wie Natriumdioctylsulfosuccinat, partielle Fettsäureester mehrwertiger Alkohole wie Glycerolmonostearat oder partielle Fettsäureester des Sorbitans wie Sorbitanmonolaurat), Pigmente
5 (z. B. Titandioxid, Talkum), Farbpigmente (z. B. Eisenoxid rot, gelb oder schwarz oder Mischungen daraus), Trennmittel (z. B. Kaolin, Talkum, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat, Glycerolmonostearat), und/oder Weichmacher (z. B. Polyethylenglykol, Polypropylenglykol, Propylenglykol, Glycerol, Triacetin, Triethylcitrat).

Ebenfalls einsetzbar sind kommerziell erhältliche Präparate, sogenannte Fertiglacke, die bereits
10 weitere pharmazeutische Hilfsstoffe enthalten und einfach in Wasser dispergiert werden können. Beispielsweise seien genannt:

- Kollicoat IR Fertiglacke (BASF; PVA-co-PEG-basiert), bestehend aus Kollicoat IR, Kollidon VA64, Kaolin, Natriumlaurylsulfat und ggf. anderen Farbpigmenten und
- Opadry II Lacke (Colorcon; PVA-basiert), bestehend aus PVA (partiell hydrolysiert),
15 Talkum, Polyethylenglykol, Titandioxid sowie ggf. Eisenoxiden und Lecithin.

Im wirkstoffhaltigen Filmüberzug beträgt der Anteil des Wirkstoffs (I) bevorzugt 5 bis 30%, besonders bevorzugt 10 bis 25%, und der Anteil an Netzmittel bevorzugt 0,1 bis 2%, besonders bevorzugt 0,25 bis 1%, bezogen auf das Trockengewicht des Filmüberzugs. Der Anteil des Filmüberzugs in der erfindungsgemäßen Darreichungsform ist bevorzugt im Bereich 5 bis 15%.

20 2.2. Pulver- oder Granulathülle als Mantelüberzug (Mantel-Kern-Tablette)

Der Mantelüberzug (=Pulver- bzw. Granulatmantel) muss, bedingt durch die ungünstige Oberflächenbeschaffenheit des membranlackierten osmotischen Freigabesystems, ausreichend dimensioniert sein, um eine ausreichende Stabilität des Mantels zu gewährleisten. Der den Wirkstoff (I) schnell freisetzende Pulver- bzw. Granulatmantel enthält die üblichen, dem Fachmann
25 bekannten Hilfsstoffe, beispielsweise Netzmittel in Form von Tensiden (z.B. Natriumlaurylsulfat, Polysorbate), Bindemittel (z.B. Zucker, Zuckeralkohole, Stärken, Cellulosederivate, Alginate, Pektine, Polyethylenglykole oder Polyvilylpyrrolidon), Füllmittel in Form von Cellulosederivaten (z.B. mikrokristalline Cellulose), Stärken (nativ oder modifiziert, z.B. Kartoffelstärke), Zuckern (z.B. Laktose), Zuckeralkoholen (z.B. Mannit, Sorbit) sowie anorganischen Füllstoffen (z.B.
30 Calciumphosphat, Magnesiumoxid), Sprengmittel in Form von Stärkederivaten (z.B. quervernetzte Natriumcarboxymethylstärke, Natriumstärkeglykolat), Cellulosederivaten (z.B. quervernetzte Carboxymethylcellulose) oder quervernetztes Polyvinylpyrrolidon, und Gleitmittel (hier als

Oberbegriff für Schmier-/Gleit-/Fließmittel), z.B. Magnesiumstearat, Calciumstearat, Stearinsäure, Talkum und hochdisperses Siliciumdioxid.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Mantelhülle erfolgt nach dem Fachmann bekannten Methoden, vorzugsweise wie in EP 1 689 370 B1 beschrieben durch Wirbelschichtgranulation. Die
5 den Wirkstoff (I) schnell freisetzenden Granulate werden anschließend als Hüllgranulat eingesetzt und mit dem osmotischen Zweikammersystem als Kern auf einer Mantel-Kern-Tablettenpresse zu einer Mantel-Kern-Tablette verpresst.

Im Mantelüberzug beträgt der Anteil des Wirkstoffs (I) bevorzugt 0,5 bis 10%, besonders bevorzugt 1 bis 5%, bezogen auf das Gewicht des Pulver- oder Granulatmantels. Ein Netzmittel
10 kann optional bis zu 1% zugegeben werden und der Anteil des Pulver- oder Granulatmantels an der Gesamtmasse der erfindungsgemäßen Darreichungsform beträgt bevorzugt mindestens 50%.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind orale, einmal täglich applizierbare Arzneimittel, enthaltend eine erfindungsgemäße Darreichungsform.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungs-
15 gemäßen festen, oral applizierbaren pharmazeutischen Darreichungsform mit kombinierter schneller und kontrollierter Freisetzung, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponenten der Wirkstoffschicht gemischt und vorzugsweise granuliert werden, die Komponenten der Osmoseschicht gemischt und vorzugsweise granuliert werden, anschließend beide Granulate auf
20 einer Zweisechichttablettenpresse zu einer Zweisechichttablette verpresst werden und der so entstandene Kern dann mit einer semipermeablen Membran beschichtet und die Hülle auf der Wirkstoffseite mit einer oder mehreren Öffnungen versehen wird und anschließend der so entstandene membranlackierte Kern mit einer schnell freisetzenden Wirkstoffschicht umgeben wird, indem entweder ein den Wirkstoff (I) enthaltender Filmüberzug aufgetragen wird oder ein
25 mittels Wirbelschichtgranulation hergestelltes wirkstoffhaltiges Granulat um den Kern gepresst wird.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Arzneimittel, enthaltend eine erfindungsgemäße feste, oral applizierbare, den Wirkstoff (I) enthaltende pharmazeutische Darreichungsform mit kombinierter schneller und kontrollierter (modifizierter, retardierter) Freisetzung des Wirkstoffs (I).

30 Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung einer festen, oral applizierbaren, den Wirkstoff (I) enthaltenden pharmazeutischen Darreichungsform mit kombinierter schneller und kontrollierter Freisetzung, zur Herstellung eines Arzneimittels zur

Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen, insbesondere von arteriellen und/oder venösen thromboembolischen Erkrankungen.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen festen, oral applizierbaren pharmazeutischen Darreichungsform mit kombinierter schneller und kontrollierter Freisetzung, enthaltend den Wirkstoff (I) zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen, insbesondere von arteriellen und/oder venösen thromboembolischen Erkrankungen wie Myocardinfarkt, Angina Pectoris (eingeschlossen instabile Angina), Reokklusionen und Restenosen nach einer Angioplastie oder aortokoronarem Bypass, Schlaganfall, transitorische ischämische Attacken, periphere arterielle Verschlusskrankheiten, Lungenembolien oder tiefen Venenthrombosen.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen festen, oral applizierbaren, den Wirkstoff (I) enthaltende pharmazeutischen Darreichungsform mit kombinierter schneller und kontrollierter Freisetzung zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von Erkrankungen, insbesondere von arteriellen und/oder venösen thromboembolischen Erkrankungen wie Myocardinfarkt, Angina Pectoris (eingeschlossen instabile Angina), Reokklusionen und Restenosen nach einer Angioplastie oder aortokoronarem Bypass, Schlaganfall, transitorische ischämische Attacken, periphere arterielle Verschlusskrankheiten, Lungenembolien oder tiefen Venenthrombosen.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von 5-Chlor-*N*-({(5*S*)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophen-carboxamid (I) zur Herstellung einer erfindungsgemäßen festen, oral applizierbaren pharmazeutischen Darreichungsform mit kombinierter schneller und kontrollierter Freisetzung.

Weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von arteriellen und/oder venösen thromboembolischen Erkrankungen durch Verabreichung einer erfindungsgemäßen festen, oral applizierbaren, den Wirkstoff (I) enthaltende pharmazeutischen Darreichungsform mit kombinierter schneller und kontrollierter Freisetzung.

Die Erfindung wird nachstehend durch bevorzugte Ausführungsbeispiele näher erläutert, auf welche sie jedoch nicht eingeschränkt ist. Soweit nicht anders angegeben, beziehen sich nachstehend alle Mengenangaben auf Gewichtsprozent.

Experimenteller Teil:

Soweit nicht anders angegeben, werden die im Folgenden beschriebenen in vitro Freisetzungsexperimente gemäß USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) durchgeführt. Die Umdrehungsgeschwindigkeit des Rührers liegt bei 75 UpM (Umdrehungen pro Minute) in 900 ml eines Phosphat-Citrat-Puffers von pH 6,8, der hergestellt wird aus 1,25 ml ortho Phosphorsäure, 4,75 g Citronensäuremonohydrat und 27,47 g Dinatriumhydrogenphosphatdihydrat in 10 l Wasser. Zur Einstellung von sink-Bedingungen wird der Lösung Natriumlaurylsulfat zugegeben. In Abhängigkeit von der Dosierung variiert die zugesetzte Menge, bevorzugt beträgt die zugesetzte Menge 0,05 bis 0,5% Natriumlaurylsulfat, besonders bevorzugt 0,2 bis 0,4% Natriumlaurylsulfat. Bevorzugt werden bei einer Wirkstoffdosis von 5 bis 10 mg Rivaroxaban 0,2% Natriumlaurylsulfat, bei einer Dosis von 11 bis 15 mg Rivaroxaban 0,3% Natriumlaurylsulfat und bei einer Dosis von 16 bis 24 mg Rivaroxaban 0,4% Natriumlaurylsulfat zugesetzt. Der Fachmann weiß, dass eine Mindestmenge an Natriumlaurylsulfat abhängig von der Dosis des Wirkstoffs benötigt wird, um sink-Bedingungen zu erreichen. Bei einer weiteren Erhöhung der Menge an Natriumlaurylsulfat über diese Mindestmenge hinaus verändern sich die Freisetzungsprofile jedoch nicht wesentlich. Die Freisetzung der Tabletten erfolgt aus einem Sinken gemäß der Japanischen Pharmakopöe.

Beispielformulierung 1 (deklarerter Gehalt = 12 mg/Tablette)**Kern**

Wirkstoffschicht:

	Wirkstoff (I), mikronisiert	8.4 mg
5	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp)	5.7 mg
	Polyethylenoxid *	94.8 mg
	Hochdisperses Siliziumdioxid (Aerosil 200)	0.9 mg
	Magnesiumstearat	<u>0.3 mg</u>
		110.1 mg
10	Osmoseschicht:	
	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp)	3.69 mg
	Natriumchlorid	21.51 mg
	Polyethylenoxid **	47.60 mg
	Eisenoxid rot	0.72 mg
15	Magnesiumstearat	<u>0.18 mg</u>
		73.70 mg

Membranüberzug

	Celluloseacetat	17.16 mg
20	Polyethylenglycol 3350	<u>2.28 mg</u>
		19.44 mg

Filmüberzug

	Wirkstoff (I), mikronisiert	4.0 mg
	Natriumlaurylsulfat	0.1 mg
25	Opadry II 85G35294 pink ***	<u>15.9 mg</u>
		20.0 mg

* Viskosität 5%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVT, Spindel Nr. 1, Drehzahl: 50 U/min): 40-100 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR N-80; Dow)

30 ** Viskosität 1%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVF, Spindel Nr. 2, Drehzahl: 2 U/min): 5000-8000 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR Coagulant; Dow)

*** Polyvinylalkohol (partiell hydrolysiert), Talkum, Polyethylenoxid 3350, Lecithin, Titandioxid, Eisenoxide

35

Herstellung:

Die Komponenten der Wirkstoffschicht werden gemischt und trocken granuliert (Walzengranulation). Ebenso werden die Komponenten der Osmoseschicht gemischt und trocken granuliert (Walzengranulation). Auf einer Zweischichttablettenpresse werden beide Granulate zu einer

40 Zweischichttablette (Durchmesser 8 mm) verpresst. Die Tabletten werden mit einer acetonischen Lösung von Celluloseacetat und Polyethylenglycol beschichtet und getrocknet. Anschließend wird bei jeder Tablette auf der Wirkstoffseite eine Öffnung von 0.9 mm Durchmesser mittels eines

Handbohrers angebracht. Zur anschließenden Lackierung der Tabletten wird eine Suspension hergestellt, wobei zunächst Natriumlaurylsulfat in Wasser gelöst, hierauf der Wirkstoff (I) in dieser

45 Lösung suspendiert und danach der Opadry-Fertiglack in dieser Suspension dispergiert wird.

In vitro Freisetzung der Beispielformulierung 1

Zeit [min]	60	120	240	360	480	600
Freisetzung [%]	33	43	64	85	100	102

(USP-Paddle, 75 UpM, 900 ml Phosphatpuffer pH 6.8 + 0.3% NaLS, JP-sinker)

Beispielformulierung 2 (deklarerter Gehalt = 14 mg/Tablette)

5	Kern	
	Wirkstoffschicht:	
	Wirkstoff (I), mikronisiert	8.4 mg
	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp)	5.7 mg
	Polyethylenoxid *	94.8 mg
10	Hochdisperses Siliziumdioxid (Aerosil 200)	0.9 mg
	Magnesiumstearat	<u>0.3 mg</u>
		110.1 mg
	Osmoseschicht:	
	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp)	3.69 mg
15	Natriumchlorid	21.51 mg
	Polyethylenoxid **	47.60 mg
	Eisenoxid rot	0.72 mg
	Magnesiumstearat	<u>0.18 mg</u>
		73.70 mg
20	Membranüberzug	
	Celluloseacetat	22.5 mg
	Polyethylenglycol 3350	<u>2.25 mg</u>
		24.75 mg
25	Mantelüberzug	
	Wirkstoff (I), mikronisiert	6.0 mg
	Hydroxypropylmethylcellulose, 5 cP	14.4 mg
	Natriumlaurylsulfat	0.9 mg
	Mikrokristalline Cellulose	192.0 mg
30	Laktose Monohydrat	177.4 mg
	Croscarmellose Natrium	14.4 mg
	Magnesiumstearat	<u>2.9 mg</u>
		408.0 mg
35		
	* Viskosität 5%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVT, Spindel Nr. 1, Drehzahl: 50 U/min): 40-100 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR N-80; Dow)	
	** Viskosität 1%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVF, Spindel Nr. 2, Drehzahl: 2 U/min): 5000-8000 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR	
40	Coagulant; Dow)	

Herstellung:

Kern: Die Komponenten der Wirkstoffschicht werden gemischt und trocken granuliert (Walzengranulation). Ebenso werden die Komponenten der Osmoseschicht gemischt und trocken granuliert (Walzengranulation). Auf einer Zweischichttablettenpresse werden beide Granulate zu einer

5 Zweischichttablette (Durchmesser 8 mm) verpresst.

Membranüberzug: Die Tabletten werden mit einer acetonischen Lösung von Celluloseacetat und Polyethylenglycol beschichtet und getrocknet. Anschließend wird bei jeder Tablette auf der Wirkstoffseite eine Öffnung von 0.9 mm Durchmesser mittels eines Handbohrers angebracht.

Mantelüberzug: Hydroxypropylmethylcellulose, 5 cP und Natriumlaurylsulfat werden in Wasser

10 gelöst. In diese Lösung wird der mikronisierte Wirkstoff (I) suspendiert. Die so hergestellte Suspension wird als Granulierflüssigkeit im Rahmen einer Wirbelschichtgranulation auf die Vorlage aus mikrokristalliner Cellulose, Laktose Monohydrat und Croscarmellose Natrium aufgesprüht. Nach Trocknung und Siebung (0.8 mm Maschenweite) des entstandenen Granulates wird Magnesiumstearat zugegeben und gemischt.

15 Das so erhaltene Granulat und die bereits membranüberzogenen Kerne werden an einer Mantel-Kern-Tablettenpresse zu Mantel-Kern-Tabletten (Durchmesser 12 mm) verpresst.

In vitro Freisetzung der Beispielformulierung 2

Zeit [min]	60	120	240	360	480	600
Freisetzung [%]	44	47	61	75	88	98

(USP-Paddle, 75 UpM, 900 ml Phosphatpuffer pH 6.8 + 0.3% NaLS, JP-sinker)

Beispielformulierung 3 (deklarerter Gehalt = 12 mg/Tablette)

Kern		
Wirkstoffschicht:		
5	Wirkstoff (I), mikronisiert	10.0 mg
	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp)	5.7 mg
	Polyethylenoxid *	93.2 mg
	Hochdisperses Siliziumdioxid (Aerosil 200)	0.9 mg
	Magnesiumstearat	<u>0.3 mg</u>
10		110.1 mg
Osmoseschicht:		
	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp)	3.69 mg
	Natriumchlorid	21.51 mg
	Polyethylenoxid **	47.60 mg
15	Eisenoxid rot	0.72 mg
	Magnesiumstearat	<u>0.18 mg</u>
		73.70 mg
Membranüberzug		
20	Celluloseacetat	14.58 mg
	Polyethylenglycol 3350	<u>1.94 mg</u>
		16.52 mg
Filmüberzug		
	Wirkstoff (I), mikronisiert	2.5 mg
25	Natriumlaurylsulfat	0.1 mg
	Opadry II 85G35294 pink ***	<u>17.4 mg</u>
		20.0 mg

30 * Viskosität 5%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVT, Spindel Nr. 1, Drehzahl: 50 U/min): 40-100 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR N-80; Dow)

** Viskosität 1%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVF, Spindel Nr. 2, Drehzahl: 2 U/min): 5000-8000 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR Coagulant; Dow)

35 *** Polyvinylalkohol (partiell hydrolysiert), Talkum, Polyethylenoxid 3350, Lecithin, Titandioxid, Eisenoxide

Die Herstellung erfolgt analog der Beispielformulierung 1.

In vitro Freisetzung der Beispielformulierung 3

Zeit [min]	60	120	240	360	480	600
Freisetzung [%]	19	32	59	85	96	96

(USP-Paddle, 75 UpM, 900 ml Phosphatpuffer pH 6.8 + 0.3% NaLS, JP-sinker)

Beispielformulierung 4 (deklarerter Gehalt = 12 mg/Tablette)

Kern		
Wirkstoffschicht:		
5	Wirkstoff (I), mikronisiert	10.0 mg
	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp)	5.7 mg
	Polyethylenoxid *	93.2 mg
	Hochdisperses Siliziumdioxid (Aerosil 200)	0.9 mg
	Magnesiumstearat	<u>0.3 mg</u>
10		110.1 mg
Osmoseschicht:		
	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp)	3.69 mg
	Natriumchlorid	21.51 mg
	Polyethylenoxid **	47.60 mg
15	Eisenoxid rot	0.72 mg
	Magnesiumstearat	<u>0.18 mg</u>
		73.70 mg
Membranüberzug		
20	Celluloseacetat	17.16 mg
	Polyethylenglycol 3350	<u>2.28 mg</u>
		19.44 mg
Filmüberzug		
	Wirkstoff (I), mikronisiert	2.5 mg
25	Natriumlaurylsulfat	0.1 mg
	Opadry II 85G35294 pink ***	<u>17.4 mg</u>
		20.0 mg

30 * Viskosität 5%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVT, Spindel Nr. 1, Drehzahl: 50 U/min): 40-100 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR N-80; Dow)

** Viskosität 1%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVF, Spindel Nr. 2, Drehzahl: 2 U/min): 5000-8000 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR Coagulant; Dow)

35 *** Polyvinylalkohol (partiell hydrolysiert), Talkum, Polyethylenoxid 3350, Lecithin, Titandioxid, Eisenoxide

Die Herstellung erfolgt analog der Beispielformulierung 1.

In vitro Freisetzung der Beispielformulierung 4

Zeit [min]	60	120	240	360	480	600
Freisetzung [%]	19	27	50	72	91	96

(USP-Paddle, 75 UpM, 900 ml Phosphatpuffer pH 6.8 + 0.3% NaLS, JP-sinker)

Beispielformulierung 5 (deklarerter Gehalt = 12 mg/Tablette)

Kern	
Wirkstoffschicht:	
5	Wirkstoff (I), mikronisiert 10.0 mg
	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp) 5.7 mg
	Polyethylenoxid * 93.2 mg
	Hochdisperses Siliziumdioxid (Aerosil 200) 0.9 mg
	Magnesiumstearat <u>0.3 mg</u>
10	110.1 mg
Osmoseschicht:	
	Hydroxypropylmethylcellulose (5 cp) 3.69 mg
	Natriumchlorid 21.51 mg
	Polyethylenoxid ** 47.60 mg
15	Eisenoxid rot 0.72 mg
	Magnesiumstearat <u>0.18 mg</u>
	73.70 mg
Membranüberzug	
20	Celluloseacetat 19.73 mg
	Polyethylenglycol 3350 <u>2.62 mg</u>
	22.35 mg
Filmüberzug	
	Wirkstoff (I), mikronisiert 2.5 mg
25	Natriumlaurylsulfat 0.1 mg
	Opadry II 85G35294 pink *** <u>17.4 mg</u>
	20.0 mg

30 * Viskosität 5%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVT, Spindel Nr. 1, Drehzahl: 50 U/min): 40-100 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR N-80; Dow)

** Viskosität 1%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVF, Spindel Nr. 2, Drehzahl: 2 U/min): 5000-8000 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR Coagulant; Dow)

35 *** Polyvinylalkohol (partiell hydrolysiert), Talkum, Polyethylenoxid 3350, Lecithin, Titandioxid, Eisenoxide

Die Herstellung erfolgt analog der Beispielformulierung 1.

In vitro Freisetzung der Beispielformulierung 5

Zeit [min]	60	120	240	360	480	600
Freisetzung [%]	18	23	42	61	80	93

(USP-Paddle, 75 UpM, 900 ml Phosphatpuffer pH 6.8 + 0.3% NaLS, JP-sinker)

In vivo Ergebnisse: Humane Pharmakokinetikstudien

Die erfindungsgemäße Beispielformulierung 1 wurde in einer pharmakokinetischen Studie in gesunden Probanden (n = 11) crossover im Vergleich zu einer den Wirkstoff (I) schnell freisetzenden Tablettenformulierung getestet (Formulierung ist beschrieben als Beispiel 5.1 / 5
Tablette B in EP 1 689 370 B1), wobei Beispielformulierung 1 nüchtern und nach Verabreichung eines Amerikanischen Frühstücks verabreicht wurde, um die Nahrungsmittelabhängigkeit der Bioverfügbarkeit (AUC) und der Plasmaspiegelspitzen (c_{max} -Werte) zu überprüfen. Als relevante pharmakokinetische Parameter sind in Tabelle 1 die AUC_{norm} - und $C_{max\ norm}$ -Verhältniswerte angegeben (Verhältnis Beispielformulierung 1 (CR = controlled release) zur schnell freisetzenden 10
Tablettenformulierung (IR = immediate release)) jeweils nüchtern (fasted) und nach Gabe eines amerikanischen Frühstücks (fed) sowie das Verhältnis dieser Werte.

Tabelle 1: Beispielformulierung 1 im Vergleich zu einer schnell freisetzende Tablette 10 mg

AUC norm Ratio	
CR fasted / IR fasted	0.870
CR fed / IR fasted	1.015
CR fed / CR fasted	1.17
Cmax norm Ratio	
CR fasted / IR fasted	0.582
CR fed / IR fasted	0.879
CR fed / CR fasted	1.51

CR = controlled release = Beispielformulierung 1; IR = immediate release Tablette

Im Vergleich dazu sind die Ergebnisse aus analog durchgeführten pharmakokinetischen Studien mit den Vergleichsformulierungen A bis C tabellarisch aufgeführt. Diese osmotischen 15
Zweikammersysteme ohne schnell freisetzenden Wirkstoffanteil haben folgende Zusammensetzung (Angaben in mg/Tablette):

Vergleichsformulierung	A	B	C
Deklariertes Gehalt (mg/Tablette)	10	20	12
Kern			
Wirkstoffschicht			
Wirkstoff (I), mikronisiert	11.0	22.0	12.5
Hydroxypropylmethylcellulose (5 cP)	9.1	8.5	5.7
Polyethylenoxid *	138.1	127.7	90.7
Hochdisperses Siliciumdioxid (Aerosil 200, Degussa)	1.3	1.3	0.9
Magnesiumstearat	0.6	0.6	0.3
	<hr/>	<hr/>	<hr/>
	160.1	160.1	110.1
Osmoseschicht			
Hydroxypropylmethylcellulose (5 cP)	4.1	4.1	3.69
Natriumchlorid	23.9	23.9	21.51
Polyethylenoxid **	52.9	52.9	47.6
Eisenoxid rot	0.8	0.8	0.72
Magnesiumstearat	0.2	0.2	0.18
	<hr/>	<hr/>	<hr/>
	81.9	81.9	73.7
Osmotische Membran			
Celluloseacetat	18.0	18.0	14.3
Polyethylenglykol 400	3.0	3.0	---
Polyethylenglykol 3350	---	---	1.9
	<hr/>	<hr/>	<hr/>
	21.0	21.0	16.2
Nicht-funktionaler Farblack	6.0	6.0	---

* Viskosität 5%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVT, Spindel Nr. 1, Drehzahl: 50 U/min): 40-100 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR N-80; Dow)

- 5 ** Viskosität 1%ige wässrige Lösung (25°C, Brookfield Viskosimeter Modell RVF, Spindel Nr. 2, Drehzahl: 2 U/min): 5000-8000 mPa·s (z. B. POLYOX™ Water-Soluble Resin NF WSR Coagulant; Dow)

- Die Herstellung der Tabletten A bis C erfolgte analog Beispielformulierung 3.2 aus EP 1 830 855
- 10 B1. Gewählte Tablettenformate waren für die Vergleichs-Formulierungen A und B 8.7 mm; Vergleichs-Formulierung C wurde zu 8 mm-Tabletten verpresst.

In vitro Freisetzungsraten [%] der Vergleichsformulierungen A bis C:

Zeit [min]	60	120	240	360	480
Formulierung A	4	20	56	86	101
Formulierung B	4	21	58	89	102
Formulierung C	1	16	52	87	99

(USP Paddle, 75 UpM, 900 ml Phosphatpuffer pH 6.8 + NaLS, JP-sinker)

- 15 Die relevanten pharmakokinetischen Parameter der AUC_{norm}- und C_{max norm}-Verhältniswerte sind in Tabelle 2 jeweils nüchtern (fasted) und nach Gabe eines Amerikanischen Frühstücks (fed)

aufgeführt (Verhältnis Vergleichsformulierungen A, B und C (CR) zur schnell freisetzenden Tablettenformulierung (IR) sowie das Verhältnis dieser Werte).

Tabelle 2: Vergleichsformulierungen A bis C im Vergleich zu schnell freisetzenden Tabletten 10 mg

5

	A	B	C
AUC norm Ratio			
CR fasted / IR fasted	0.730	0.669	0.615
CR fed / IR fasted	0.961	0.944	0.989
CR fed / CR fasted	1.32	1.41	1.61
Cmax norm Ratio			
CR fasted / IR fasted	0.265	0.354	0.220
CR fed / IR fasted	0.646	0.736	0.702
CR fed / CR fasted	2.41	2.08	3.19

CR = controlled release = Vergleichsformulierungen A bis C; IR = immediate release Tablette

Die Überlegenheit der Beispielformulierung 1 im Vergleich zu den Formulierungen A bis C ist damit gezeigt. Während die Vergleichsformulierungen A bis C $c_{max\ norm}$ -Faktoren fed/fasted (also nach Gabe eines Amerikanischen Frühstücks im Vergleich zur Nüchterngabe) von 2.08 bis 3.19 aufweisen, liegt dieser Wert für die Beispielformulierung 1 nur bei 1.51 – die Nahrungsmittelabhängigkeit der $c_{max\ norm}$ -Werte ist also deutlich weniger stark ausgeprägt.

10

Die Nahrungsmittelabhängigkeit der relativen Bioverfügbarkeit bei Beispielformulierung 1 ist ebenfalls weniger stark ausgeprägt (Faktor 1.17 im Vergleich zu 1.32 bis 1.61 bei Vergleichsformulierungen A bis C). Weiterhin konnte die relative Bioverfügbarkeit nach Nüchterngabe für Beispielformulierung 1 auf 87% im Vergleich zu 61,5 bis 73% der Vergleichsformulierungen A bis C erhöht werden.

15

Patentansprüche

1. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform enthaltend 5-Chlor-*N*-({(5*S*)-2-oxo-3-[4-(3-oxo-4-morpholinyl)-phenyl]-1,3-oxazolidin-5-yl}-methyl)-2-thiophen-carboxamid (I) dadurch gekennzeichnet, dass sie aus einer Kombination aus schneller und
- 5 kontrollierter Freisetzung besteht, wobei
- die kontrolliert freisetzende Wirkstoffdosis in ein osmotisches Zweikammersystem inkorporiert ist,
- und
- das osmotische Freisetzungssystem mit einem den Wirkstoff (I) schnell freigebenden
- 10 wirkstoffhaltigen Filmüberzug oder einem wirkstoffhaltigen Pulver- oder Granulatmantel (Mantel-Kern-Tablette) kombiniert ist.
2. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass 55 bis 90% des Wirkstoffs (I) als kontrolliert freisetzender Anteil der Wirkstoffdosis in das osmotische Zweikammersystem inkorporiert sind, und 10 bis 45%
- 15 des Wirkstoffs (I) als schnell freisetzender Anteil der Wirkstoffdosis in den schnell freigebenden wirkstoffhaltigen Filmüberzug oder einem wirkstoffhaltigen Pulver- oder Granulatmantel (Mantel-Kern-Tablette) inkorporiert sind.
3. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass das 55 bis 90% des Wirkstoffs (I) enthaltende osmotische
- 20 Zweikammersystem besteht aus
- A) einer Wirkstoffschicht mit der Zusammensetzung
- 2 bis 25% Wirkstoff (I),
 - 60 bis 95% von einem oder mehreren osmotisch aktiven Polymeren
- B) einer Osmoseschicht mit der Zusammensetzung
- 25
- 40 bis 90% eines oder mehrerer osmotisch aktiver Polymere,
 - 10 bis 40% eines osmotisch aktiven Zusatzes
- und

- C) einer Hülle, bestehend aus einem wasserdurchlässigen, für die Komponenten des Kerns jedoch undurchlässigen Material mit mindestens einer Öffnung auf der Wirkstoffseite.
4. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass der 10 bis 45% des Wirkstoffs (I) enthaltende
5 wirkstoffhaltige Filmüberzug zusammengesetzt ist aus 5 bis 30% des Wirkstoffs (I) und 0,1 bis 2% Netzmittel, bezogen auf das Trockengewicht des Filmüberzugs.
 5. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass der 10 bis 45% des Wirkstoffs (I) enthaltende
10 wirkstoffhaltige Pulver- oder Granulatmantel (Mantel-Kern-Tablette) zusammengesetzt ist aus 0,5 bis 10% Wirkstoff (I) bezogen auf das Gewicht des Pulver- oder Granulatmantels.
 6. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass aus der pharmazeutischen Darreichungsform 10 bis 45% des Wirkstoffs (I) der deklarierten Gesamtwirkstoffmenge nach 1 Stunde, 40 bis 70% des Wirkstoffs (I) nach 4 Stunden und mindestens 80% des Wirkstoffs (I) nach 10 Stunden
15 gemäß USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) freigesetzt werden.
 7. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass die USP-Freisetzungsmethode mit Apparatur 2 (Paddle) bei 75 UpM in 900 ml eines Phosphat-Citrat-Puffers von pH 6,8 mit einem Zusatz von 0,4% Natriumlaurylsulfat als Freisetzungsmittel und unter Nutzung eines Sinkers gemäß der
20 Japanischen Pharmakopöe durchgeführt wird.
 8. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, dass die Gesamtdosis des Wirkstoffs (I) 2,5 mg bis 30 mg beträgt.
 9. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 1
25 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff (I) in kristalliner Form enthalten ist.
 10. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass der Wirkstoff (I) in mikronisierter Form enthalten ist.
 11. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 1
30 bis 10, dadurch gekennzeichnet, dass die Wirkstoffschicht des osmotischen Zweikammersystems Polyethylenoxid mit einer Viskosität von 40 bis 100 mPa*s (5%ige wässrige Lösung, 25°C) als osmotisch aktives Polymer enthält und die Osmoseschicht des

osmotischen Zweikammersystems Polyethylenoxid mit einer Viskosität von 5000 bis 8000 mPa*s (1%ige wässrige Lösung, 25°C) als osmotisch aktives Polymer enthält.

12. Feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, dass die Membranhülle des osmotischen Zweikammersystems aus Celluloseacetat oder einem Gemisch von Celluloseacetat und Polyethylenglycol besteht.
13. Verfahren zur Herstellung einer festen, oral applizierbaren pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponenten der Wirkstoffschicht gemischt und vorzugsweise granuliert werden, die Komponenten der Osmoseschicht gemischt und vorzugsweise granuliert werden, anschließend beide Granulate auf einer Zweischichttabletenpresse zu einer Zweischichttablette verpresst werden und der so entstandene Kern dann mit einer semipermeablen Membran beschichtet und die Hülle auf der Wirkstoffseite mit einer oder mehreren Öffnungen versehen wird und anschließend der so entstandene membranlackierte Kern mit einer schnell freisetzenden Wirkstoffschicht umgeben wird, indem entweder ein den Wirkstoff (I) enthaltender Filmüberzug aufgetragen wird oder ein mittels Wirbelschichtgranulation hergestelltes wirkstoffhaltiges Granulat um den Kern gepresst wird.
14. Arzneimittel, enthaltend eine feste, oral applizierbare pharmazeutische Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12.
15. Verwendung einer festen, oral applizierbaren pharmazeutischen Darreichungsform gemäß einem der Ansprüche 1 bis 12, zur Herstellung eines Arzneimittels zur Prophylaxe, Sekundärprophylaxe und/oder Behandlung von thromboembolischen Erkrankungen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/EP2013/063590

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
 INV. A61K9/00 A61K9/24 A61K31/00
 ADD.
 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED
 Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
 A61K
 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)
 EPO-Internal, EMBASE, WPI Data, BIOSIS

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 1 830 855 B1 (BAYER HEALTHCARE AG [DE] BAYER SCHERING PHARMA AG [DE]) 24 February 2010 (2010-02-24) cited in the application paragraphs [0001], [0066], [0071] - [0073]; example 3.2	1-15
A	WO 2011/107750 A2 (UNIV STRATHCLYDE [GB]; MULLEN ALEXANDER [GB]; STEVENS HOWARD [GB]; ECC) 9 September 2011 (2011-09-09) page 4, lines 3-21 page 10, line 11	1-15

Further documents are listed in the continuation of Box C.

See patent family annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
 3 October 2013

Date of mailing of the international search report
 08/11/2013

Name and mailing address of the ISA/
 European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+31-70) 340-2040,
 Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer
 Schwald, Claudia

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/EP2013/063590

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 1830855	B1	24-02-2010	AR 052843 A1 04-04-2007
			AT 458486 T 15-03-2010
			AU 2005324132 A1 13-07-2006
			BR PI0519376 A2 20-01-2009
			CA 2591972 A1 13-07-2006
			CN 101128205 A 20-02-2008
			CN 103222969 A 31-07-2013
			DE 102004062475 A1 06-07-2006
			DK 1830855 T3 07-06-2010
			EP 1830855 A1 12-09-2007
			ES 2340053 T3 28-05-2010
			GT 200500384 A 07-11-2006
			HN 2005036387 A 01-02-2010
			JP 2008525335 A 17-07-2008
			KR 20070094631 A 20-09-2007
			MA 29115 B1 03-12-2007
			MY 143999 A 29-07-2011
			NZ 556015 A 30-07-2010
			PE 11892008 A1 16-10-2008
			PE 13342006 A1 28-01-2007
			PT 1830855 E 27-04-2010
			SI 1830855 T1 31-05-2010
			SV 2007002359 A 16-02-2007
			US 2007026065 A1 01-02-2007
			WO 2006072367 A1 13-07-2006
			ZA 200704661 A 30-09-2009
<hr style="border-top: 1px dashed black;"/>			
WO 2011107750	A2	09-09-2011	EP 2542226 A2 09-01-2013
			GB 2491327 A 28-11-2012
			JP 2013521333 A 10-06-2013
			US 2013022677 A1 24-01-2013
			WO 2011107750 A2 09-09-2011
<hr style="border-top: 1px dashed black;"/>			

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen
PCT/EP2013/063590

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
 INV. A61K9/00 A61K9/24 A61K31/00
 ADD.

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
 A61K

Recherchierte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, EMBASE, WPI Data, BIOSIS

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 1 830 855 B1 (BAYER HEALTHCARE AG [DE] BAYER SCHERING PHARMA AG [DE]) 24. Februar 2010 (2010-02-24) in der Anmeldung erwähnt Absätze [0001], [0066], [0071] - [0073]; Beispiel 3.2 <p style="text-align: center;">-----</p>	1-15
A	WO 2011/107750 A2 (UNIV STRATHCLYDE [GB]; MULLEN ALEXANDER [GB]; STEVENS HOWARD [GB]; ECC) 9. September 2011 (2011-09-09) Seite 4, Zeilen 3-21 Seite 10, Zeile 11 <p style="text-align: center;">-----</p>	1-15

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen Siehe Anhang Patentfamilie

- | | |
|--|---|
| <p>* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :</p> <p>"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</p> <p>"E" frühere Anmeldung oder Patent, die bzw. das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist</p> <p>"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)</p> <p>"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht</p> <p>"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist</p> | <p>"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</p> <p>"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden</p> <p>"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist</p> <p>"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist</p> |
|--|---|

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absenddatum des internationalen Recherchenberichts
3. Oktober 2013	08/11/2013

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter <p style="text-align: center;">Schwald, Claudia</p>
--	--

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2013/063590

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 1830855	B1	24-02-2010	AR 052843 A1 04-04-2007
			AT 458486 T 15-03-2010
			AU 2005324132 A1 13-07-2006
			BR PI0519376 A2 20-01-2009
			CA 2591972 A1 13-07-2006
			CN 101128205 A 20-02-2008
			CN 103222969 A 31-07-2013
			DE 102004062475 A1 06-07-2006
			DK 1830855 T3 07-06-2010
			EP 1830855 A1 12-09-2007
			ES 2340053 T3 28-05-2010
			GT 200500384 A 07-11-2006
			HN 2005036387 A 01-02-2010
			JP 2008525335 A 17-07-2008
			KR 20070094631 A 20-09-2007
			MA 29115 B1 03-12-2007
			MY 143999 A 29-07-2011
			NZ 556015 A 30-07-2010
			PE 11892008 A1 16-10-2008
			PE 13342006 A1 28-01-2007
			PT 1830855 E 27-04-2010
			SI 1830855 T1 31-05-2010
			SV 2007002359 A 16-02-2007
			US 2007026065 A1 01-02-2007
			WO 2006072367 A1 13-07-2006
			ZA 200704661 A 30-09-2009

WO 2011107750	A2	09-09-2011	EP 2542226 A2 09-01-2013
			GB 2491327 A 28-11-2012
			JP 2013521333 A 10-06-2013
			US 2013022677 A1 24-01-2013
			WO 2011107750 A2 09-09-2011
