



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА
ПО ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ,
ПАТЕНТАМ И ТОВАРНЫМ ЗНАКАМ

(12) **ЗАЯВКА НА ИЗОБРЕТЕНИЕ**

(21), (22) Заявка: 2007120707/15, 07.11.2005

(30) Конвенционный приоритет:
05.11.2004 FR 0411810

(43) Дата публикации заявки: 10.12.2008 Бюл. № 34

(85) Дата перевода заявки РСТ на национальную фазу:
05.06.2007

(86) Заявка РСТ:
FR 2005/002775 (07.11.2005)

(87) Публикация РСТ:
WO 2006/049947 (11.05.2006)

Адрес для переписки:
103062, Москва, ул. Покровка, д.33/22, стр.1,
Агентство "ИНТЭЛС", пат.пов. О.М.Дьяконовой

(71) Заявитель(и):
ТРИМАРАН ЛИМИТЕД (GB)

(72) Автор(ы):
САНЧЕЗ Марио (FR)

(54) **НОВЫЕ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ КОМПОЗИЦИИ И ИХ ПРИМЕНЕНИЕ ДЛЯ БОРЬБЫ ПРОТИВ
РАЗЛИЧНЫХ ФОРМ ПРИВЫКАНИЯ К ЛЕКАРСТВАМ**

(57) Формула изобретения

1. Новые фармацевтические композиции, предпочтительно в форме набора, содержащие комбинацию двух компонентов, предназначенных для одновременного или последовательного использования, при этом они содержат одну ассоциацию частичного или полного антагониста дофаминовых рецепторов в смеси или в ассоциации с наполнителем или инертным не токсичным носителем, предназначенные для введения орально, парентерально или трансдермически.

2. Фармацевтическая композиция по п.1, в которой антагонист дофаминовых рецепторов это антагонист рецепторов D2 и/или D3.

3. Фармацевтическая композиция по п.2, в которой дофаминовый антагонист это антагонист рецепторов D2 и D3.

4. Фармацевтическая композиция по п.1, в которой дофаминовый антагонист это молекула, представленная, кроме того, серотоническим компонентом.

5. Фармацевтическая композиция по п.4, в которой дофаминовый антагонист выбран из группы амисульприд, рисперидон, антагонист D3, названный SB277 011-A, сульприд, метоклопрамид и оланзапин.

6. Фармацевтическая композиция по п.5, в которой дофаминовый антагонист это амисульприд в дедублированной форме, а именно S (-) Амисульприд.

7. Фармацевтическая композиция по п.2, в которой дофаминовый антагонист это молекула, представленная, кроме того, серотоническим компонентом.

8. Фармацевтическая композиция по п.7, в которой дофаминовый антагонист выбран из группы амисульприд, рисперидон, антагонист D3, названный SB277011-A,

сульприд, метоклопрамидиоланзапин.

9. Фармацевтическая композиция по п.8, в которой дофаминергический антагонист это амисульприд в дедублированной форме, а именно S (-) Амисульприд.

10. Фармацевтическая композиция по п.1, в которой продофаминергический продукт это вещество, способное фиксироваться на рецепторах, взаимодействующих с опиоидами, или на системах, способных стабильно возбуждать дофаминергическую систему.

11. Фармацевтическая композиция по п.10, в которой продофаминергический продукт выбран из группы метадон, бупренорфин, продукт, названный LAM, налорфин, налтрексат и леваллорфан.

12. Фармацевтическая композиция по п.1, содержащая дополнительно нейрореплетик.

13. Фармацевтические композиции по любому из пп.1-12, в которых сочетание дофаминергического антагониста и продофаминергического продукта представлено в виде единой композиции (определенного состава).

14. Фармацевтическая композиция по любому из пп.1-12, в которой сочетание дофаминергического антагониста и продофаминергического продукта представлено в виде набора, содержащего каждый из действующих активных компонентов в выделенной форме.

15. Фармацевтические композиции по любому из пп.1-12, в которых оба активных компонента представлены в двух фармацевтически идентичных формах.

16. Фармацевтические композиции по любому из пп.1-12, в которых оба активных компонента представлены в двух фармацевтически различных формах.

17. Фармацевтические композиции по любому из пп.1-12, в которых дозы дофаминергического антагониста варьируются в пределах от 0,3 до 1200 мг (исходного вещества).

18. Фармацевтические композиции по п.17, в которых доза исходного рацемата или изомера S (-) Амисульприда составляет от 200 до 1200 мг.

19. Фармацевтические композиции по п.1, в которых дозы продофаминергического вещества варьируются от 0,2 до 300 мг.

20. Фармацевтические композиции по п.1, отличающиеся тем, что они содержат таблетированный Амисульприд в дозе от 100 до 400 мг и таблетированное продофаминергическое вещество в дозе от 0,2 до 100 мг (для исходных веществ).

21. Фармацевтические композиции по п.1, в которых дозы продофаминергических веществ, предназначенные для людей с ускоренным метаболизмом, составляют от 200 до 300 мг.

22. Фармацевтические композиции по п.1, отличающиеся тем, что они представляют собой набор, содержащий два флакона, в одном из которых находится твердый или жидкий компонент, содержащий антидофаминергическое вещество, а в другом - жидкий компонент, содержащий продофаминергическое вещество.

23. Фармацевтические композиции по п.1, содержащие Амисульприд или одну из его солей в рацемической или энантиометрически чистой форме и метадон, характеризующиеся тем, что они содержат от 100 до 400 мг Амисульприда и от 0,2 до 30 мг бупренорфина (исходных).

24. Фармацевтические композиции по п.1 в виде набора, содержащего фармацевтически приемлемый Амисульприд, в форме основания или соли, в виде рацемата или энантиометрической в количестве от 100 до 400 мг и фармацевтически приемлемый метадон в количестве от 5 до 60 мг (исходных).

25. Фармацевтические композиции по п.1, содержащие Риспаридон и дофаминергический агонист, отличающиеся тем, что они содержат от 1 до 16 мг Риспаридона.

26. Фармацевтические композиции по п.1, содержащие Амисульприд и Бупренорфин, Налтрексон или Налоприн, характеризующиеся тем, что они содержат от 400 до 200 мг Амисульприда и от 0,2 до 30 мг бупренорфина, или налтрексона, или ралорфина (исходных).

27. Фармацевтические композиции по п.1, принимаемые от 1 до 4 раз в день.

28. Способ лечения различных видов зависимости от разрешенных или неразрешенных лекарств, включающий воздействие в достаточном и эффективном количестве

дофаминергического антагониста и дофаминергического агониста одновременно или с перерывами в единой фармацевтической форме или отдельно.

RU 2007120707 A

RU 2007120707 A