

(19)



Евразийское  
патентное  
ведомство

(11) 035651

(13) B1

(12) ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ К ЕВРАЗИЙСКОМУ ПАТЕНТУ

(45) Дата публикации и выдачи патента  
2020.07.22

(51) Int. Cl. A61K 9/00 (2006.01)  
A61K 9/20 (2006.01)  
A61K 31/565 (2006.01)

(21) Номер заявки  
201890084

(22) Дата подачи заявки  
2016.06.17

(54) ДИСПЕРГИРУЕМАЯ В ПОЛОСТИ РТА ЕДИНИЦА ДОЗИРОВАНИЯ, СОДЕРЖАЩАЯ  
ЭСТЕТРОЛЬНЫЙ КОМПОНЕНТ

(31) 15172747.6

(56) WO-A1-02094276

(32) 2015.06.18

US-A1-2005070488

(33) ЕР

US-A1-2007286819

(43) 2018.05.31

WO-A1-0042955

(86) РСТ/ЕР2016/064074

WO-A1-2015086643

(87) WO 2016/203011 2016.12.22

(71)(73) Заявитель и патентовладелец:  
ЭСТЕТРА СПРЛ (ВЕ)

(72) Изобретатель:

Жаспар Северин Франсин Изабель  
(ВЕ), Платтеу Йоханиес Ян, Ван Ден  
Хевел Денини Йохан Марейн (NL)

(74) Представитель:

Медведев В.Н. (РУ)

035651  
B1

(57) Изобретение относится к диспергируемой в полости рта твердой фармацевтической единице дозирования с массой от 30 до 1000 мг, указанная единица дозирования состоит из эстетрольных частиц в количестве от 0,1 до 25 мас.%, содержащих по меньшей мере 80 мас.% эстетрольного компонента, который выбран из эстетрола, сложных эфиров эстетрола и их комбинаций; и одного или нескольких фармацевтически приемлемых ингредиентов в количестве от 75 до 99,9 мас.%; при этом указанная твердая единица дозирования содержит по меньшей мере 100 мкг эстетрольного компонента и такую твердую единицу дозирования можно получить способом, включающим прессование сухой смеси эстетрольных частиц и одного или нескольких фармацевтически приемлемых ингредиентов с получением твердой единицы дозирования. Твердая единица дозирования проста в изготовлении и идеально подходит для сублингвального, буккального или подвального введения.

B1

035651

### Область изобретения

Настоящее изобретение относится к диспергируемой в полости рта твердой фармацевтической единице дозирования с массой от 30 до 1000 мг, которая содержит эстетрольный компонент, выбранный из эстетрола, сложных эфиров эстетрола и их комбинаций, в количестве по меньшей мере 0,1 мг. Эта твердая единица дозирования состоит из

эстетрольных частиц в количестве от 0,1 до 25 мас.%, содержащих по меньшей мере 80 мас.% эстетрольного компонента; и

одного или нескольких фармацевтически приемлемых ингредиентов в количестве от 75 до 99,9 мас.%.

Настоящее изобретение также относится к способу получения вышеупомянутой твердой единицы дозирования.

Кроме того, изобретение относится к применению твердой единицы дозирования для терапевтического лечения, гормональной заместительной терапии у женщин и для контрацепции у женщин, и указанное применение включает сублингвальное, буккальное или сублабиальное введение этой твердой единицы дозирования.

### Предпосылки создания изобретения

Эстетрол представляет собой человеческий стероид, который вырабатывается исключительно во время беременности в печени плода. Этот природный гормон был обнаружен в моче беременных женщин в 1965 г. в исследованиях Diczfalusy и его коллег. По своей структуре эстетрол является эстрогенным стероидом с четырьмя гидроксильными группами. Эстетрол синтезируется в печени плода из эстрадиола и эстриола посредством двух ферментов: 15 $\alpha$ -гидроксилазы и 16 $\alpha$ -гидроксилазы. После рождения печень новорожденного быстро теряет способность синтезировать эстетрол, поскольку эти два фермента больше не экспрессируются.

Эстетрол попадает в материнское циркуляторное русло через плаценту и обнаруживается в материнской моче уже на девятой неделе беременности. Во втором триместре беременности большое содержание эстетрола выявляют в материнской плазме, при этом концентрация неконъюгированного эстетрола постоянно возрастает приблизительно до 1 нг/мл (> 3 нмоль/л) в конце беременности. Физиологическая функция эстетрола до сих пор неизвестна. Достаточно широко изучено возможное использование эстетрола в качестве маркеров благополучия плода. Тем не менее, оказалось, что такое использование не целесообразно по причине большой изменчивости содержания эстетрола в материнской плазме во время беременности как для каждого индивида, так и между индивидами.

С 2001 г. проводилось тщательное изучение эстетрола. Было обнаружено, что при пероральном введении человеку эстетрол обладает высокой и дозависимой биодоступностью и продолжительным конечным периодом полувыведения, составляющим приблизительно 28 ч. Результаты исследования *in vitro* показали, что эстетрол с высокой селективностью связывается с рецепторами эстрогена с предпочтительным связыванием с ER $\alpha$ -формой рецептора в отличие от эстрогенов этинилэстрадиола и 17 $\beta$ -эстрадиола. Дополнительно, в отличие от этинилэстрадиола и особенно в отличие от 17 $\beta$ -эстрадиола эстетрол не связывается с глобулином, связывающим половые гормоны (SHBG), и не стимулирует выработку SHBG *in vitro*.

Свойства эстетрола также были исследованы *in vivo* в серии прогностических высокодостоверных фармакологических крысиных моделях. В этих моделях эстетрол проявляет эстрогенное действие на матку (и миометрий и эндометрий), влагалище, влияет на массу тела, костную массу, прочность костей, на овуляцию (ингибирование) и возникновение приливов. Все указанные эффекты эстетрола имеют зависимость от дозы с максимальным эффектом при сопоставимых уровнях дозы. К удивлению, было выявлено, что эстетрол предотвращает развитие опухоли в модели опухоли молочной железы, индуцированной диметилбензантраценом (ДМБА) в такой степени и на таком уровне дозы, которые аналогичны эффекту и дозе антиэстрогенного препарата тамоксифен и овариектомии.

Антиэстрогенный эффект эстетрола в присутствии 17 $\beta$ -эстрадиола также наблюдался в исследованиях *in vitro* с использованием раковых клеток молочной железы человека.

Буккальное, сублингвальное или сублабиальное введение эстетрола упоминается в ряде патентных заявок, в том числе в заявках WO 2002/094275, WO 2002/094276, WO 2002/094278 и WO 2003/018026. В этих публикациях не описаны содержащие эстетрол единицы дозирования для буккального, сублингвального или сублабиального введения.

В заявке WO 2010/033832 описана пероральная лекарственная форма, содержащая эстриольное соединение и фармацевтически приемлемый связующий материал, и при контакте с слюной в буккальной и/или сублингвальной полости из указанной пероральной лекарственной формы высвобождается по меньшей мере приблизительно 90% эстриольного соединения за период времени менее чем приблизительно 300 с.

В патенте США 2007/286829 описана пероральная твердая лекарственная форма с возможностью доставки этинилэстрадиола с улучшенной биодоступностью, при этом указанная твердая лекарственная форма содержит (I) приблизительно от 0,5 приблизительно до 50 мкг этинилэстрадиола и (II) носитель,

усиливающий пероральную растворимость, с помощью которого достигается по меньшей мере 15%-ная абсорбция этинилэстрадиола через слизистую оболочку полости рта при пероральном введении пациенту указанной твердой лекарственной формы вместе с 2 унциями воды или меньше.

В патенте США 6117446 описана единица дозирования для buccalного введения комбинации стероидных активных веществ, содержащая прессованную таблетку биоразлагаемого полимерного носителя и терапевтически эффективное количество андрогенного вещества, выбранного из тестостерона и его фармакологически приемлемых сложных эфиров, прогестина и эстрогена. В примерах описаны единицы дозирования для buccalного применения, которые получают путем тщательного смешивания следующих компонентов: эстроген, прогестин, андрогены, полизиленоксид, карбомер и стеарат магния. Затем полученную смесь гранулируют путем грануляции с псевдоожиженным слоем и полученный таким образом гранулят прессуют в таблетки.

В ряде патентных публикаций были описаны эстетролсодержащие единицы дозирования для перорального применения.

В заявке WO 2002/094276 описана фармацевтическая композиция для применения в способе гормональной заместительной терапии, и указанный способ включает введение нуждающемуся в таком лечении человеку эффективного количества эстетрола, при этом указанная композиция практически не содержит прогестаген или антипрогестин. В заявке WO 2002/094276 описано получение таблеток эстетрола с массой 185 мг, содержащих 1,5 мг эстетрола, на основе следующей композиции.

	МГ
Эстетрол	1,5
Поливинилпирролидон (Kollidon 25® ex BASF)	12,5
Лактоза	135,795
Микрокристаллическая целлюлоза (Avicel PH 101 ®)	26,25
Глицерил пальмитостеарат (Precirol ®)	2,775
Безводный коллоидный диоксид кремния (Aerosil 200 ®)	1,0
Кросповидон (Polyplasdone XL ®)	4,0
Краситель	0,18

В заявке WO 2002/094275 описано применение эстетрола в способе повышения либido у женщины, при этом указанный способ включает введение указанной женщине эффективного количества эстетрола. В качестве подходящего способа введения указано пероральное введение. В данной патентной заявке описана та же самая таблетка эстетрола, как и в заявке WO 2002/094276.

В заявке WO 2002/094279 описано применение эстетрола в качестве способа контрацепции у самок млекопитающих, и указанный способ включает пероральное введение указанного эстрогенного компонента и прогестагенного компонента самкам с репродуктивным потенциалом в количестве, эффективном для ингибирования овуляции. В указанной международной патентной заявке описана следующая композиция для таблетки эстетрола массой 185 мг.

	МГ
Эстетрол	1,5
Левоноргестрел	0,15
Поливинилпирролидон (Kollidon 25® от фирмы BASF)	13,5
Лактоза	135,645
Микрокристаллическая целлюлоза (Avicel PH 101 ®)	26,25
Глицерил пальмитостеарат (Precirol ®)	2,775
Безводный коллоидный диоксид кремния (Aerosil 200 ®)	1,0
Кросповидон (Polyplasdone XL ®)	4,0
Краситель	0,18

В заявке WO 2003/041718 описано применение эстетрола в способе гормональной заместительной терапии у млекопитающих, и указанный способ включает пероральное введение эстетрольного и прогестагенного компонентов в организм млекопитающего в количестве, эффективном для профилактики или лечения симптомов гипоэстрогенемии. В данной патентной заявке описана та же самая таблетка эстетрола, как и в заявке WO 2002/094279.

В заявке WO 2007/081206 описано применение эстетрола в способе лечения острого сосудистого расстройства у млекопитающего, и указанный способ включает пероральное введение указанному млекопитающему, при необходимости, эффективного количества эстетрола. В указанной патентной заявке описано получение твердых желатиновых капсул, содержащих 100 мг эстетрола и 25 мг силденафилла

цитата в каждой капсуле.

В заявке WO 2008/156365 описано применение эстетрола в лечении синдрома аспирации мекония (MAS) у новорожденного, и указанное лечение включает введение эффективного количества эстрогена указанному новорожденному в течение 7 дней после родов. В этой международной патентной заявке описан суппозиторий для применения у новорожденных, содержащий по меньшей мере 1 мкг эстрогена, и указанный суппозиторий дополнительно отличается максимальным диаметром менее 10 мм и массой менее 0,5 г. Содержащееся в суппозитории вспомогательное вещество может иметь основу из липидного материала, который плавится при температуре тела или может иметь основу из гидрофильного компонента, который растворяется или разрушается при контакте с водой.

#### **Сущность изобретения**

Настоящее изобретение относится к диспергируемой в полости рта твердой фармацевтической единице дозирования, содержащей эстетрольный компонент. В водной среде эстетрол быстро высвобождается из единицы дозирования. Твердая единица дозирования проста в изготовлении и идеально подходит для сублингвального, буккального или сублабиального введения. Преимущество и сублингвального, и трансбуккального и сублабиального введения состоит в том, что эстетрольный компонент не должен проходить через пищеварительную систему и можно избежать влияния первого прохождения через печень. Кроме того, при таких способах введения обеспечивается быстрое начало действия.

Твердая единица дозирования согласно настоящему изобретению имеет массу в диапазоне от 30 до 1000 мг, содержит по меньшей мере 100 мкг эстетрольного компонента, выбранного из эстетрола, сложных эфиров эстетрола и их комбинаций, и состоит из

эстетрольных частиц в количестве от 0,1 до 25 мас.%, содержащих по меньшей мере 80 мас.% эстетрольного компонента; и

одного или нескольких фармацевтически приемлемых ингредиентов в количестве от 75 до 99,9 мас.%.

Эта твердая единица дозирования может быть получена способом, включающим

получение эстетрольных частиц, содержащих эстетрольный компонент в количестве по меньшей мере 80 мас.% и имеющих объемный медианный диаметр от 2 до 50 мкм;

получение сухой смеси путем смещивания эстетрольных частиц с одним или несколькими фармацевтически приемлемыми ингредиентами и

прессование сухой смеси в твердую единицу дозирования.

Быстрое и полное растворение эстетрольного компонента в слюне имеет важное значение для эффективной доставки указанного компонента твердой единице дозирования путем сублингвального, буккального или сублабиального введения. Авторы настоящего изобретения неожиданно обнаружили, что эстетрольный компонент быстро высвобождается и диспергируется в слюне и всасывается через слизистую оболочку полости рта, если этот компонент присутствует в твердой единице дозирования в виде очень мелких частиц.

Настоящее изобретение также относится к способу получения вышеупомянутой твердой единицы дозирования, при этом указанный способ включает следующие этапы:

получение эстетрольных частиц, содержащих эстетрольный компонент в количестве по меньшей мере 80 мас.%, выбранный из эстетрола, сложных эфиров эстетрола и их комбинаций, и указанные частицы имеют объемный медианный диаметр от 2 до 50 мкм;

получение сухой смеси путем смещивания эстетрольных частиц с одним или несколькими фармацевтически приемлемыми ингредиентами; и

получение сухой смеси путем смещивания 1 весовой доли эстетрольных частиц с одним или несколькими фармацевтически приемлемыми вспомогательными веществами в количестве от 2 до 1000 весовых долей; и

прессование сухой смеси в твердую единицу дозирования.

#### **Краткое описание чертежа**

На чертеже показана схема способа производства, применяемого в примере 3.

#### **Подробное описание изобретения**

В первом аспекте настоящее изобретение относится к диспергируемой в полости рта твердой фармацевтической единице дозирования, имеющей массу от 30 до 1000 мг, и указанная единица дозирования состоит из

эстетрольных частиц в количестве от 0,1 до 25 мас.%, содержащих эстетрольный компонент в количестве по меньшей мере 80 мас.%, выбранный из эстетрола, сложных эфиров эстетрола и их комбинаций; и

одного или нескольких фармацевтически приемлемых ингредиентов в количестве от 75 до 99,9 мас.%;

при этом твердая единица дозирования содержит по меньшей мере 100 мкг эстетрольного компонента и

твердая единица дозирования может быть получена способом, включающим

получение эстетрольных частиц, содержащих эстетрольный компонент в количестве по меньшей

мере 80 мас.%, который выбран из эстетрола, сложных эфиров эстетрола и их комбинаций, и указанные частицы имеют объемный медианный диаметр от 2 до 50 мкм;

получение сухой смеси путем смещивания эстетрольных частиц с одним или несколькими фармацевтически приемлемыми вспомогательными веществами и  
прессование сухой смеси в твердую единицу дозирования.

Используемый в изобретении термин "эстетрол" относится к 1,3,5(10)-эстратриен-3,15 $\alpha$ ,16 $\alpha$ ,17-тетролу или 15 $\alpha$ -гидроксиэстриолу, а также к гидратам эстетрола, например к эстетролу моногидрату.

Используемый в изобретении термин "диспергируемая в полости рта единица дозирования" относится к единице дозирования, которая предназначена для быстрой дезинтеграции в ротовой полости при контакте со слюной и для распределения эстетрольного компонента в слюне, чтобы указанный компонент имел возможность всасываться через слизистую оболочку ротовой полости.

Используемый в изобретении термин "фармацевтически приемлемые ингредиенты" включает в себя как фармацевтически приемлемые вспомогательные вещества, так и фармацевтически активные ингредиенты, отличные от эстетрольного компонента, что дополнительно описано ниже.

Используемый в изобретении термин "сублингвальный" относится к фармакологическому пути введения, посредством которого эстетрольный компонент диффундирует в кровь через ткань под языком.

Используемый в изобретении термин "буккальный" относится к фармакологическому пути введения, посредством которого эстетрольный компонент диффундирует в кровь через ткань преддверия рта, внутренней области ротовой полости между покровами щеки (слизистая оболочка щеки) и зубами/деснами.

Используемый в изобретении термин "сублабиальный" относится к фармакологическому пути введения, посредством которого эстетрольный компонент размещается между губой и десной.

Если не указано иное, все процентные значения, указанные в изобретении, относятся к процентному содержанию по весовой доле.

Примеры твердых единиц дозирования, охватываемых настоящим изобретением, включают таблетки, драже, пастилки и пленки. Согласно предпочтительному варианту осуществления, единица дозирования представляет собой таблетку и наиболее предпочтительно представляет собой прессованную таблетку.

Масса твердой единицы дозирования обычно составляет от 40 до 500 мг, более предпочтительно от 50 до 300 мг и наиболее предпочтительно от 70 до 150 мг.

Твердая единица дозирования предпочтительно содержит эстетрольный компонент в количестве от 2 до 25 мас.%, более предпочтительно от 1 до 20 мас.% и наиболее предпочтительно от 1,2 до 15 мас.%.

Количество эстетрольного компонента, содержащегося в твердой единице дозирования, предпочтительно находится в диапазоне от 0,3 до 100 мг, более предпочтительно от 0,5 до 40 мг и наиболее предпочтительно от 1 до 20 мг.

Эстетрольный компонент согласно настоящему изобретению предпочтительно выбран из группы, состоящей из эстетрола, сложных эфиров эстетрола, при этом атом водорода по меньшей мере одной из гидроксильных групп замещен на ацильный углеводородный радикал карбоновой, сульфоновой кислоты или сульфаминовой кислоты, имеющий от 1 до 25 атомов углерода; и их комбинаций. Еще более предпочтительно, если эстетрольный компонент представляет собой эстетрол (в том числе гидраты эстетрола). Наиболее предпочтительно, если содержащийся в единице дозирования эстетрольный компонент представляет собой моногидрат эстетрола.

Размер частиц эстетрола в твердой единице дозирования должен быть подходящим для достижения достаточной абсорбции эстетрольного компонента после сублингвального, трансбуккального или сублабиального введения. Эстетрольные частицы в твердой единице дозирования и (независимо) эстетрольные частицы, используемые при изготовлении твердой единицы дозирования, предпочтительно имеют объемный медианный диаметр в диапазоне от 3 до 35 мкм, более предпочтительно в диапазоне от 4 до 25 мкм и наиболее предпочтительно в диапазоне от 5 до 15 мкм.

Эстетрольные частицы в твердой единице дозирования и (независимо) эстетрольные частицы, используемых при изготовлении твердой единицы дозирования, предпочтительно содержат не более чем ограниченное количество частиц, при этом размер частиц превышает 60 мкм. Предпочтительно, чтобы не более 10 об.% эстетрольных частиц имели размер более 60 мкм ( $D_{90}$ ), более предпочтительно, чтобы не более 5 об.% эстетрольных частиц имели размер частиц более 60 мкм ( $D_{95}$ ). Еще более предпочтительно, чтобы не более 10 об.% эстетрольных частиц имели размер более 40 мкм ( $D_{90}$ ), более предпочтительно, чтобы не более 5 об.% эстетрольных частиц имели размер частиц более 40 мкм ( $D_{95}$ ).

Распределение по размеру эстетрольных частиц и частиц из других материалов, используемых в способе по изобретению, можно определять с помощью лазерной дифракции подходящим образом. Распределение эстетрольных частиц по размерам частиц в твердой единице дозирования можно определять подходящим образом с помощью спектроскопических технологий, например комбинационного (Рамановского) рассеяния.

Преимущество твердой единицы дозирования по настоящему изобретению состоит в быстром высвобождении эстетрольного компонента при введении единицы дозирования в полость рта и контакте со слюной. Скорость высвобождения эстетрольного компонента из единицы дозирования можно определять подходящим образом с помощью теста на растворимость, описанного в разделе примеров, или теста на распадаемость в соответствии с Европейской фармакопеей Ph. Eur. 2.9.1 ("Распадаемость таблеток и капсул") и Фармакопеей США USP <701> ("Распадаемость"), которые также описаны в разделе примеров. При испытании в вышеупомянутом тесте на растворимость из твердой единицы дозирования по настоящему изобретению обычно через 5 мин высвобождается по меньшей мере 50%, более предпочтительно по меньшей мере 70% и наиболее предпочтительно по меньшей мере 80% эстетрольного компонента. Обычно при испытании в вышеупомянутом тесте на распадаемость твердая единица дозирования по настоящему изобретению разрушается в течение менее чем 5 мин, более предпочтительно в течение менее 2 мин, еще более предпочтительно, если дезинтеграция происходит менее чем за 1,5 мин, еще более предпочтительно в течение менее 1 мин, еще более предпочтительно в течение менее 45 с и наиболее предпочтительно в течение менее 30 с.

Эстетрольные частицы, используемые в твердой единице дозирования и в способе по изобретению, предпочтительно содержат эстетрольный компонент в количестве по меньшей мере 90 мас.%, более предпочтительно по меньшей мере 95 мас.% эстетрольного компонента и наиболее предпочтительно по меньшей мере 99 мас.% эстетрольного компонента. Кроме эстетрольного компонента, эстетрольные частицы могут подходящим образом содержать фармацевтически приемлемые вспомогательные вещества, которые способствуют дисперсии единицы дозирования и растворению и абсорбции эстетрольного компонента. Примеры таких вспомогательных веществ включают микрокристаллическую целлюлозу, поверхностно-активные вещества, сорасторители, усилитель абсорбции, супердезинтегрирующие вещества и буферные вещества.

Эстетрольные частицы в единице дозирования обычно составляют от 0,5 до 350 мас.%. Более предпочтительно количество эстетрольных частиц в единице дозирования составляет от 1 до 22 мас.%, наиболее предпочтительно от 1,2 до 15 мас.%.

Твердая единица дозирования по настоящему изобретению предпочтительно содержит от 50 до 99,5 мас.%, более предпочтительно от 55 до 90 мас.% наполнителя, выбранного из мальтозы, фруктозы, сахарозы, лактозы, глюкозы, галактозы, трегалозы, ксилита, сорбита, эритрита, мальтита, маннита, изомальта, микрокристаллической целлюлозы, солей кальция (например, фосфатов кальция) и их комбинаций.

Согласно особенно предпочтительному варианту осуществления твердая единица дозирования содержит от 30 до 99,5 мас.%, более предпочтительно от 50 до 90 мас.% наполнителя, выбранного из лактозы, ксилита, сорбита, эритрита, маннита, изомальта, микрокристаллической целлюлозы и их комбинаций.

Является предпочтительным, если единица дозирования содержит по меньшей мере 20 мас.% сахарного спирта, выбранного из маннита, ксилита и их комбинации. Более предпочтительно, если единица дозирования содержит от 30 до 90 мас.% сахарного спирта, выбранного из маннита, ксилита и их комбинаций. Наиболее предпочтительно, если единица дозирования содержит от 40 до 80 мас.% сахарного спирта, выбранного из маннита, ксилита и их комбинаций.

Единица дозирования согласно любому из предшествующих пунктов содержит от 0,1 до 20 мас.%, более предпочтительно от 0,2 до 10 мас.% и наиболее предпочтительно от 1 до 5 мас.% дезинтегрирующего вещества, выбранного из модифицированных крахмалов (например, натриевой соли карбоксиметилкрахмала), сшитого поливинилпирролидона, сшитой кармеллозы и их комбинаций.

Комбинация эстетрольных частиц, наполнителя и дезинтегрирующего вещества обычно составляет по меньшей мере 70 мас.% твердой единицы дозирования. Более предпочтительно указанная комбинация составляет по меньшей мере 80 мас.% и наиболее предпочтительно по меньшей мере 90 мас.% единицы дозирования.

Твердая единица дозирования по настоящему изобретению предпочтительно содержит микрокристаллическую целлюлозу в количестве от 0 до 60 мас.%, более предпочтительно от 5 до 40 мас.% и наиболее предпочтительно от 10-35 мас.%.

Согласно другому предпочтительному варианту осуществления единица дозирования содержит от 0,1 до 2 мас.%, более предпочтительно от 0,2 до 1,5 мас.% и наиболее предпочтительно от 0,5 до 1 мас.% смазывающего вещества, выбранного из стеарилфумарата натрия, стеарата магния, стеариновой кислоты, лаурилсульфата натрия, талька, полиэтиленгликоля, стеарата кальция и их смесей.

Другие вспомогательные вещества, которые можно подходящим образом вводить в состав единицы дозирования, включают мукоадгезивные вещества, ароматизаторы, красители, подсластители (отличные от наполнителей со сладким вкусом), вещества, способствующие скольжению, и их комбинации.

Твердая единица дозирования может содержать, помимо эстетрольного компонента, один или несколько других фармацевтически активных ингредиентов. Примеры таких других фармацевтически активных ингредиентов включают стероидные гормоны. Твердая единица дозирования по настоящему изобретению предпочтительно содержит от 0,05 до 10 мг, более предпочтительно от 0,1 до 5 мг одного

или нескольких прогестагенов предпочтительно содержит один или несколько прогестагенов, выбранных из следующих соединений: прогестерон, левоноргестрол, норгестимат, норэтистерон, норэтистерон ацетат (NETA), дидрогестерон, дроспиренон, 3-бета-гидроксизогестрол, 3-кетодезогестрол (= этоногестрол), 17-десацетил норгестимат, 19-норпрогестерон, ацетоксипрегненолон, аллилэстренол, анагестон, хлормадион, ципротерон, демегестон, дезогестрол, диеногест, дигидрогестерон, диметистерон, этистестерон, этинодиол диацетат, фторгестон ацетат, гастринон, гестоден, гестринон, гидроксиметилпрогестерон, гидроксипрогестерон, линестренол (= линоэстренол), медрогестон, медроксипрогестерон, мегестрол, меленгестрол, несторон, номегестрол, номегестрол-ацетат (NOMAC), норэтиндрон (= норэтистерон), норэтинодрол, норгестрол (включает D-норгестрол и DL-норгестрол), норгестриенон, норметистерон, прогестерон, квингестанол, (17альфа)-17-гидрокси-11-метилен-19-норпрегна-4,15-диен-20-ин-3-он, тиболон, тримегестон, альгестон ацетофенид, несторон, промегестон, сложные эфиры 17-гидроксипрогестерона, 19-нор-17-гидроксипрогестерон, 17альфа-этинил-тестостерон, 17альфа-этинил-19-нор-тестостерон, d-17бета-ацетокси-13бета-этинил-гон-4-ен-3-он оксим и пролекарства указанных соединений. Предпочтительно, если один или несколько прогестагенов, используемых согласно настоящему изобретению, выбраны из группы, состоящей из прогестерона, дезогестрола, этоногестрола, гестодена, диеногеста, левоноргестрола, норгестимата, норэтистерона, норэтистерон-ацетата (NETA), номегестрола, номегестрола-ацетата (NOMAC), дроспиренона, тримегестона, несторона и дидрогестерона.

Твердая единица дозирования согласно настоящему изобретению предпочтительно содержит от 0,05 до 100 мг, более предпочтительно от 0,1 до 50 мг одного или нескольких андрогенов, предпочтительно один или несколько андрогенов, выбранных из следующих соединений: тестостерон, дегидроэпандростерон (ДГЭА), ДГЭА-сульфат (ДГЭА-С), сложные эфиры тестостерона (например, тестостерона ундеканоат, тестостерона пропионат, тестостерона фенилпропионат, тестостерона изогексаноат, тестостерона энантат, тестостерона буранат, тестостерона деканоат, тестостерона буциклат), метилтестостерон, мистеролон, станозолол, андростендион, дигидротестостерон, андростендиол, метонолол, флюоксимистерон, оксимистерон, метандростенолол, MENT (7альфа-метил-19-нортестостерон) и пролекарства указанных соединений. Наиболее предпочтительно, если один или несколько андрогенов выбраны из группы, состоящей из тестостерона, ДГЭА и MENT.

В другом аспекте настоящее изобретение относится к применению вышеуказанной твердой единицы дозирования для терапевтического лечения, для гормональной заместительной терапии у женщин или контрацепции у женщин, и указанное применение включает сублингвальное, букальное или сублабиальное введение этой единицы дозирования. Примеры терапевтического лечения, для которого подходящим образом можно применять твердую единицу дозирования по настоящему изобретению, включают лечение остеопороза и терапию прикрытия эстрогенами при эндометриозе, раке молочной железы или раке предстательной железы. В соответствии с предпочтительным вариантом осуществления твердая единица дозирования применяется для гормональной заместительной терапии у женщин или для женской контрацепции. Наиболее предпочтительно твердая единица дозирования применяется для гормональной заместительной терапии у женщин, в частности, для лечения вульвовагинальной атрофии и/или вазомоторных симптомов.

Использование твердой единицы дозирования для терапевтического лечения, для гормональной заместительной терапии у женщин или контрацепции у женщин обычно включает сублингвальное, букальное или сублабиальное введение единицы дозирования с целью достижения дозы эстетрольного компонента по меньшей мере 0,1 мг, более предпочтительно от 0,5 до 100 мг и наиболее предпочтительно от 1 до 40 мг.

Для лечения вульвовагинальной атрофии единицу дозирования предпочтительно вводят в количестве, достаточном для достижения дозы эстетрольного компонента по меньшей мере 0,1 мг. Более предпочтительно вводимая единица дозирования содержит эстетрольный компонент в количестве по меньшей мере 0,5 мг, наиболее предпочтительно по меньшей мере 1 мг. При лечении вульвовагинальной атрофии единицу дозирования предпочтительно вводят в таком количестве, чтобы получить дозу эстетрольного компонента не более 50 мг, более предпочтительно не более чем 20 мг и наиболее предпочтительно не более чем 10 мг.

Для лечения вазомоторных симптомов единицу дозирования предпочтительно вводят в количестве, достаточном для достижения дозы эстетрольного компонента по меньшей мере 0,2 мг. Более предпочтительно при введении единицы дозирования получают количество эстетрольного компонента по меньшей мере 1 мг, наиболее предпочтительно по меньшей мере 2 мг. При лечении вазомоторных симптомов единицу дозирования предпочтительно вводят в таком количестве, чтобы получить дозу эстетрольного компонента не более 100 мг, более предпочтительно не более чем 40 мг и наиболее предпочтительно не более чем 20 мг.

Обычно упомянутые виды применения твердой единицы дозирования включают введение единицы дозирования один раз в день в течение периода по меньшей мере 1 неделю, более предпочтительно по меньшей мере в течение 2 недель. В течение этих периодов твердую единицу дозирования предпочтительно вводят таким образом, чтобы суточная доза эстетрольного компонента составляла по меньшей

мере 0,05 мг, более предпочтительно от 0,1 до 40 мг и наиболее предпочтительно от 0,2 до 20 мг.

Для лечения вульвовагинальной атрофии единицу дозирования предпочтительно вводят для достижения суточной дозы эстетрольного компонента по меньшей мере 0,1 мг. Более предпочтительным является введение единицы дозирования для достижения суточной дозы эстетрольного компонента от 0,5 до 20 мг, и наиболее предпочтительная суточная доза эстетрольного компонента составляет от 1 до 10 мг.

Для лечения вазомоторных симптомов единицу дозирования предпочтительно вводят для достижения суточной дозы эстетрольного компонента по меньшей мере 0,2 мг. Более предпочтительным является введение единицы дозирования для достижения суточной дозы эстетрольного компонента от 1 до 40 мг, и наиболее предпочтительная суточная доза эстетрольного компонента составляет от 2 до 20 мг.

Еще в одном аспекте настоящее изобретение относится к способу получения твердой единицы дозирования, описанной в изобретении выше, при этом указанный способ включает следующие этапы:

получение эстетрольных частиц, содержащих по меньшей мере 80 мас.% эстетрольного компонента, который выбран из эстетрола, сложных эфиров эстетрола и их комбинаций, и указанные эстетрольные частицы имеют объемный медианный диаметр от 2 до 50 мкм;

получение сухой смеси путем смешивания эстетрольных частиц с одним или несколькими фармацевтически приемлемыми вспомогательными веществами и

прессование сухой смеси в твердую единицу дозирования.

Способ по настоящему изобретению предпочтительно не включает добавление жидкого растворителя во время или после объединения эстетрольных частиц с одним или несколькими фармацевтически приемлемыми вспомогательными веществами.

В способе по изобретению сухую смесь, которую прессуют в твердую единицу дозирования, предпочтительно получают путем объединения эстетрольных частиц с одним или несколькими фармацевтически приемлемыми вспомогательными веществами в весовом соотношении, которое находится в диапазоне от 1:3 до 1:500, более предпочтительно в диапазоне от 1:4 до 1:100 и наиболее предпочтительно в диапазоне от 1:5 до 1:10.

Сухая смесь, которую прессуют в твердую единицу дозирования, предпочтительно содержит упомянутый выше наполнитель в количестве от 50 до 99,5 мас.%, более предпочтительно от 55 до 90 мас.% и наиболее предпочтительно от 60 до 88 мас.%.

Согласно особенно предпочтительному варианту осуществления сухая смесь содержит от 30 до 99,5 мас.%, более предпочтительно от 50 до 90 мас.% и наиболее предпочтительно от 60 до 80 мас.% наполнителя, выбранного из лактозы, ксилита, сорбита, эритрита, маннита, микрокристаллической целлюлозы и их комбинаций.

Сахарный спирт, выбранный из маннита, ксилита и их комбинаций, предпочтительно входит в состав сухой смеси в концентрации по меньшей мере 20 мас.%. Более предпочтительно, если указанный сахарный спирт содержится в сухой смеси в концентрации от 30 до 90 мас.% и наиболее предпочтительная концентрация составляет от 40 до 80 мас.%.

Согласно другому предпочтительному варианту осуществления сухая смесь содержит от 0,1 до 20 мас.%, более предпочтительно от 0,2 до 10 мас.% и наиболее предпочтительно от 1 до 5 мас.% дезинтегрирующего вещества, выбранного из модифицированных крахмалов, сшитого поливинилпирролидона, сшитой кармеллозы и их комбинаций.

Комбинация эстетрольных частиц, наполнителя и дезинтегрирующего вещества обычно составляет по меньшей мере 70% от массы сухой смеси. Более предпочтительно, если указанная комбинация составляет по меньшей мере 80 мас.% и наиболее предпочтительно по меньшей мере 90% от массы сухой смеси.

Твердая единица дозирования по настоящему изобретению предпочтительно содержит микрокристаллическую целлюлозу в количестве от 0 до 60 мас.%, более предпочтительно от 5 до 40 мас.% и наиболее предпочтительно от 10 до 35 мас.%.

Используемая в способе по изобретению сухая смесь предпочтительно содержит микрокристаллическую целлюлозу в количестве от 0 до 60 мас.%, более предпочтительно от 5 до 40 мас.% и наиболее предпочтительно от 10 до 35 мас.%.

Сухая смесь, предназначенная для прессования в твердую единицу дозирования, предпочтительно содержит от 0,1 до 2 мас.%, более предпочтительно от 0,2 до 1,5 мас.% и наиболее предпочтительно от 0,5 до 1 мас.% смазывающего вещества, которое выбрано из стеарилфумарата натрия, стеарата магния, стеариновой кислоты, лаурилсульфата натрия, талька, полиэтиленгликоля, стеарата кальция и их смесей.

Сухую смесь предпочтительно прессуют в твердую единицу дозирования путем прямого прессования.

Полученные способом по изобретению твердые единицы дозирования могут иметь разную упаковку. Предпочтительно единицы дозирования упакованы в блистерную упаковку, содержащую по меньшей мере 14 единиц дозирования.

Изобретение дополнительно проиллюстрировано с помощью следующих примеров, не ограничивающих объем изобретения.

### Примеры

#### Испытание на растворимость.

Описанный ниже тест на растворимость может быть использован для изучения характера растворения диспергируемых в полости рта единиц дозирования.

#### Устройство для теста на растворимость

лопастной и корзиночный тестер на растворимость Vankel VK 7010 или VK 7025, автоматический пробоотборник VK 8000, сосуды для теста на растворимость объемом 1000 мл и пористые микронные фильтры (35-контактные).

#### Среда растворения:

9000 мл деминерализованной воды переносят в мерную колбу объемом 10000 мл; добавляют 68,05 г  $\text{KH}_2\text{PO}_4$  и 8,96 г NaOH и перемешивают раствор до полного растворения; смешивают раствор и при необходимости доводят уровень pH до 6,8 с помощью NaOH или фосфорной кислоты, и доводят до объема путем добавления деминерализованной воды.

#### Методика определения растворимости:

вносят 900 мл среды растворения в каждый сосуд лопастного устройства; собирают устройство, нагревают среду до температуры  $37 \pm 0,5^\circ\text{C}$  и удаляют термометр; помещают одну таблетку на дно каждого из шести сосудов перед началом вращения лопастей; немедленно запускают вращение лопастей; используют скорость перемешивания 50 об/мин; отбирают пробы по 5 мл из сосудов через 5, 10, 20, 30, 45, 60, 75 и 90 мин после растворения для получения полного профиля растворения. Забирают образец из положения посередине между поверхностью среды растворения и верхней поверхностью лопасти мешалки и не менее 10 мм от стенки сосуда. Не добавляют свежую среду растворения для замещения удаленного объема растворения.

Концентрации эстетрола в образцах определяют с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии (ВЭЖХ) с использованием стоковых растворов эстетрола в качестве эталона.

#### Приготовление подвижной фазы (МР) фосфатного буфера:

вносят 1,15 г  $\text{NH}_4\text{H}_2\text{PO}_4$  (10 mM) в 1000 мл деминерализованной воды, растворяют его и доводят уровень pH до 3,0 с помощью фосфорной кислоты.

#### Устройство для ВЭЖХ:

модуль для разделения Alliance 2695 Separations, состоящий из системы доставки четырехкомпонентного растворителя, инжектора переменного объема, автоматического пробоотборника с регулируемой температурой, колоночного термостата и детектора с фотодиодной матрицей 2996 (все от фирмы Waters);

аналитическая колонка: симметрия C18, 3,9×150 мм,  $\text{dp}=5 \text{ мкм}$  (все от фирмы Waters);

предохранительная колонка: защитная колонка C18, 4×3 мм (Phenomenex);

расход: 1,0 мл/мин;

обнаружение: УФ, длина волны 280 нм;

температура колонки:  $30^\circ\text{C}$ ;

температура автоматического пробоотборника:  $10^\circ\text{C}$ ;

объем впрыска: 100 мкл;

время работы: 12 мин.

#### Градиент элюирования.

Время (мин)	Ацетонитрил (%)	Фосфатный буфер (%)
0	20	80
9	75	25
10	20	80
12	20	80

Испытания на растворимость проводились в трех повторах.

Измерение размера частиц.

Распределение размера частиц эстетрола моногидрата выполняли с помощью лазерного анализатора размера частиц Malvern Mastersizer MicroPlus.

#### Получение дисперсионной среды:

в колбу отвешивали 1 г эстетрола моногидрата и 1 г сорбитантриолеата;

добавляли 1 л н-гексана и перемешивали в течение по меньшей мере 1 ч при комнатной температуре;

фильтровали через фильтр 0,45 мкм.

#### Приготовление образца:

помещали 100 мг образца в химический стакан объемом 25 мл;

добавляли несколько капель дисперсионной среды;

щательно перемешивали стеклянной палочкой для получения надлежащей суспензии порошка;

добавляли 10 мл дисперсионной среды; выполняли анализ с помощью устройства для дисперсионного анализа при скорости 3000-3500 об/мин.

#### Анализ.

Измерения размера частиц проводили три раза с использованием одной и той же дисперсии. Окончательный результат получали в виде усредненного значения результатов трех определений.

#### Пример 1.

Сублингвальные таблетки получают с помощью описанной ниже методики.

Смесь для изготовления таблеток, композиция которой указана в табл. 1, получают путем сухого смешивания ингредиентов с помощью миксера с низким усилием сдвига.

Таблица 1

Ингредиенты	% (масс.)
Измельченный эстетрол <sup>1</sup>	12,5
Маннит	47,5
Лактоза	30
ПВП (поливинилпирролидон)	4
Натрия кроскармеллоза	4
Ароматизатор	0,5
Аспартам	1
Магния стеарат	0,5

<sup>1</sup>D(v, 0,5) = приблизительно 15 мкм.

Смесь для таблетирования прессуют в круглые таблетки массой 80 мг и диаметром 6,5 мм. Содержание эстетрола в этих таблетках составляет 10 мг.

#### Пример 2.

Сублингвальные таблетки получают с помощью описанной ниже методики.

Смесь для таблетирования, композиция которой указана в табл. 2, получают путем сухого смешивания ингредиентов с помощью миксера с низким усилием сдвига.

Таблица 2

Ингредиенты	% (масс.)
Измельченный эстетрол <sup>1</sup>	12,5
Маннит	47,5
Ксилит	10
Микрокристаллическая целлюлоза	33
Натрия крахмалгликолят	5
Ароматизатор	0,5
Аспартам	1
Магния стеарат	0,5

<sup>1</sup>D(v, 0,5) = приблизительно 15 мкм.

Смесь для таблетирования прессуют в круглые таблетки массой 80 мг и диаметром 6,5 мм. Содержание эстетрола в этих таблетках составляет 10 мг.

#### Пример 3.

Пять разных наборов сублингвальных таблеток (композиции А-Е) получают в соответствии с описанной ниже методикой, которая проиллюстрирована на чертеже.

Было запланировано следующее содержание эстетрола в одной таблетке: 100 мкг для композиции А, 1 мг для композиции В и 10 мг для композиций С, Д и Е.

Были запланированы следующие показатели массы для таблеток: 30 мг для композиции А, 1000 мг для композиции В и 80 мг для композиций С, Д и Е.

Эстетрол смешивают с частью основного разбавителя и просеивают через сито 800 мкм. Все другие вспомогательные вещества также просеивают через сито 800 мкм.

Указанные материалы взвешивают и переносят в емкость для смешивания (кроме стеарата магния) и перемешивают в течение 15 мин. В конце добавляют стеарат магния и перемешивают еще в течение 3 мин.

Осуществляют прессование с использованием таблеточной машины с одним пuhanсоном, снабженной соответствующими пuhanсонами (пuhanсон 5 мм для таблетки 30 мг (А), пuhanсон 6 мм для таблетки 80 мг (С, Д и Е) и пuhanсон 15 мм для таблетки 1000 мг (В)).

Время распадаемости подсчитывали в соответствии с известным протоколом, описанным в Европейской фармакопее Ph. Eur. 2.9.1 ("Распадаемость таблеток и капсул") и согласно Фармакопее США USP <701> ("Распадаемость") с использованием в качестве жидкости воды согласно спецификации.

Твердость измеряли в соответствии с известным протоколом, описанным в Ph. Eur. 2.9.8 ("Сопротивление таблеток раздавливанию").

С окончательными композициями и соответствующими результатами для таблеток можно ознакомиться в табл. 3 и 4 ниже.

Все композиции были приготовлены и переработаны в таблетки без каких-либо конкретных трудностей. Следует отметить, что для всех композиций был использован разбавитель с хорошими показателями текучести, чтобы преодолеть связанные с текучестью проблемы, при этом концентрация стеарата магния составила по меньшей мере 1,5%, чтобы избежать прилипания.

Таблица 3

Подробное описание композиций, мас.%

Композиция №	A	B	C	D	E
Измельченный эстетрол <sup>1</sup>	0,33	0,1	12,50	12,40	12,35
Маннит	83,14	83,47	71,00	48,47	38,62
Кукурузный крахмал	10,01	10,00	10,00		
Кросповидон	5,01	5,01	4,99		
Лактоза				29,68	
Поливинилпирролидон (ПВП)				3,98	
Натрия кроскармеллоза				3,98	
Ксилит DC					9,91
Микрокристаллическая целлюлоза					32,66
Натрия крахмалгликолят					4,97
Стеарат магния	1,51	1,51	1,50	1,49	1,48

<sup>1</sup>D(v; 0,5) = 15 мкм.

Таблица 4

Экспериментально определенные свойства таблеток

Тест (средний результат от 6 образцов)	Время распадаемости	Твердость	Масса
Композиция №	(мин:сек)	(N)	(мг)
A	0:53	39,57	33,22
B	1:07	86,07	1060,37
C	0:39	57,49	81,16
D	0:39	42,71	78,48
E	0:38	37,29	76,49

Можно отметить, что конечная масса всех полученных таблеток была близка к их целевой массе, и время распадаемости было очень коротким, даже для самых больших таблеток массой в 1 г, в соответствии с предполагаемым подъязычным, буккальным или сублабиальным путем введения для этих таблеток. Твердость всех таблеток также была в очень приемлемом диапазоне.

Пример 4.

Рандомизированное открытое перекрестное фармакокинетическое двухэтапное исследование проводят для сравнения биодоступности эстетрола в дозе 10 мг при сублингвальном введении в одной таблетке 100 мг с биодоступностью при пероральном введении эстетрола, входящего в состав таблетки 83 мг, содержащей 10 мг эстетрола. Эти таблетки принимались сублингвально и перорально здоровыми женщинами-добровольцами натощак.

Десять здоровых женщин были отобраны исходя из следующих критериев: возраст от 45 до 65 лет (включительно), некурящие или курильщики в прошлом (по меньшей мере за 6 месяцев до введения), индекс массы тела (ИМТ)=от 18,5 до 30 кг/м<sup>2</sup> (включительно на момент скрининга).

Композиция сублингвальных таблеток массой 100 мг указана в табл. 5 ниже.

Таблица 5

	Количество (% масс.)	Действие
Измельченный эстетрол <sup>1</sup>	10	Активный ингредиент
Ludiflash® <sup>2</sup>	84	Разбавитель / связующее/супердезинтегриру- ющее вещество
Kollidon CL-SF® <sup>3</sup>	3	Супердезинтегрирующее вещество
Стеарат магния	3	Смазывающее вещество

<sup>1</sup>D(v, 0,5) = 15 мкм.<sup>2</sup>Смесь маннита (90 мас.%), Kollidon CL-SF®<sup>3</sup> и Kollicoat® S30D.<sup>3</sup>Кросповидон, высокодисперсный, высшего качества.

Время распадаемости упомянутых таблеток было очень коротким (в среднем 40 с).

В начале первого и второго этапов исследования в период между 07:00 и 07:28 утра 5 женщин получали одну дозу сублингвальной композиции эстетрола путем введения одной таблетки эстетрола (масса таблетки 100 мг; 10 мг эстетрола) и 5 женщин получали одну пероральную дозу пероральной композиции эстетрола путем введения одной таблетки эстетрола (масса таблетки 83 мг, 10 мг эстетрола), запивая ее водой в объеме 200 мл.

Испытуемые должны были воздерживаться от приема пищи в течение по меньшей мере 10 ч до приема таблетки и по меньшей мере в течение 4 ч после приема. Употребление воды или напитков не допускалось в течение 1 ч до приема таблетки. Испытуемые получали 200 мл воды за 1 ч перед приемом таблетки и через 2 ч после приема. Испытуемые могли свободно пить воду и фруктовый чай через 4 ч после приема таблетки. Стандартизированное питание предоставлялось за 10,5 часов перед приемом таблетки и через 4, 6, 9 и 13 ч после приема таблетки.

Последовательность событий, происходивших в течение первого и второго этапа, показана в табл. 6.

Таблица 6

	Событие
Первый этап	
День 1	Соблюдение режима с 19:00
День 2	Введение, взятие образцов крови и мочи, соблюдение режима
День 3	Процедура выхода, соблюдение режима до 8 утра
Дни 4-8	Повторные обращения
Дни 9-13	Период отмывания
Второй этап	
День 14	Соблюдение режима с 19:00
День 15	Введение, взятие образцов крови и мочи, соблюдение режима
День 16	Процедура выхода, соблюдение режима до 8 утра
Дни 17-21	Повторные обращения
Дни 22-26	Период отмывания
День 27	Введение прогестина
День 28	Телефонный звонок, проверка теста на прогестин

График отбора образцов крови и мочи, используемый в этом исследовании, приведен в табл. 7.

Таблица 7

Взятие образцов крови	Взятие крови (4 мл) проводят до введения таблетки (0), и затем через 0:10, 0:15, 0:20, 0:25, 0:30, 0:35, 0:40, 0:45, 0:50, 0:55, 1:00, 1:10, 1:20, 1:30, 2, 3, 4, 6, 10, 16, 24, 48, 72, 96, 120, 144 часа после введения. Общее количество образцов крови на каждом этапе составляет 27.
Взятие образцов мочи	Сбор мочи проводится до введения таблетки и через 2, 4, 8, 12, 24, 48, 72, 96, 120 и 144 часа после введения. Общее количество образцов мочи на каждом этапе составляет 11.

Концентрацию эстетрола в собранных образцах крови определяют с помощью высокоэффективной жидкостной хроматографии в сочетании с tandemной масс-спектрометрией (ВЭЖХ-МС/МС). Концентрации глюкоуронидированного эстетрола (D-кольцо) в образцах мочи также определяют с помощью ВЭЖХ-МС/МС.

Результаты этих анализов показывают, что биодоступность эстетрола при сублингвальном введении сравнима или даже превосходит биодоступность пероральной формы эстетрола. Кроме того, полученные данные свидетельствуют о том, что при сублингвальном введении эстетрола биологическая доступность проявляется раньше по сравнению с пероральной формой эстетрола. Эстетрол для сублингвального применения оказывает меньшее влияние на функциональные показатели печени.

#### ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ

1. Способ получения диспергируемой в полости рта твердой фармацевтической единицы дозирования, имеющей массу в диапазоне от 30 до 1000 мг, где указанная единица дозирования состоит из

эстетрольных частиц в количестве от 0,1 до 25 мас.%, содержащих эстетрольный компонент в количестве по меньшей мере 90 мас.%, выбранный из эстетрола, сложных эфиров эстетрола и их комбинаций; и

одного или нескольких фармацевтически приемлемых ингредиентов в количестве от 75 до 99,9 мас.%;

при этом твердая единица дозирования содержит по меньшей мере 100 мкг эстетрольного компонента,

где указанный способ включает следующие этапы:

получение эстетрольных частиц, содержащих эстетрольный компонент в количестве по меньшей мере 90 мас.%, выбранный из эстетрола, сложных эфиров эстетрола и их комбинаций, и имеющих объемный медианный диаметр от 2 до 50 мкм;

получение сухой смеси путем смещивания 1 мас.ч. эстетрольных частиц с 2-1000 мас.ч. одного или нескольких фармацевтически приемлемых вспомогательных веществ и

прессование сухой смеси в твердую единицу дозирования.

2. Способ по п.1, где указанный способ не включает добавление жидкого растворителя во время или после объединения эстетрольных частиц с одним или несколькими фармацевтически приемлемыми вспомогательными веществами.

3. Способ по п.1 или 2, в котором объемный медианный диаметр эстетрольных частиц составляет от 3 до 35 мкм.

4. Способ согласно любому из пп.1-3, в котором сухая смесь содержит от 50 до 99,5 мас.% наполнителя, выбранного из мальтозы, фруктозы, сахарозы, лактозы, глюкозы, галактозы, трегалозы, ксилита, сорбита, эритрита, мальтита, маннита, изомальта, микрокристаллической целлюлозы, солей кальция и их комбинаций.

5. Способ по п.4, в котором единица дозирования содержит от 50 до 99,5 мас.% наполнителя, выбранного из лактозы, ксилита, сорбита, эритрита, маннита, микрокристаллической целлюлозы и их комбинаций.

6. Способ по п.4 или 5, в котором сухая смесь содержит по меньшей мере 20 мас.% сахарного спирта, выбранного из маннита, ксилита и их комбинаций.

7. Способ согласно любому из пп.1-6, в котором сухая смесь содержит от 0,1 до 20 мас.% дезинтегрирующего вещества, выбранного из модифицированных крахмалов, сшитого поливинилпирролидона, сшитой кармеллозы и их комбинаций.

8. Способ согласно любому из пп.1-7, в котором единица дозирования содержит микрокристаллическую целлюлозу в количестве от 0 до 60 мас.%.

9. Способ согласно любому из пп.1-8, в котором сухая смесь содержит от 0,1 до 2 мас.% смазываю-

щего вещества, выбранного из стеарилфумарата натрия, стеарата магния, стеариновой кислоты, лаурилсульфата натрия, талька, полиэтиленгликоля, стеарата кальция и их смесей.

10. Способ согласно любому из пп.1-9, в котором твердую единицу дозирования получают путем прямого прессования.

