



PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

<p>(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : A61K 9/20</p>	A2	<p>(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 97/39739</p> <p>(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 30. Oktober 1997 (30.10.97)</p>
<p>(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP97/01787</p> <p>(22) Internationales Anmeldedatum: 10. April 1997 (10.04.97)</p> <p>(30) Prioritätsdaten: 196 15 418.9 22. April 1996 (22.04.96) DE</p> <p>(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).</p> <p>(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHWARZ, Eugen [DE/DE]; Weser Strasse 16, D-64625 Bensheim (DE). MÖSCHL, Gernot [DE/DE]; Falltorstrasse 20, D-64331 Weiterstadt (DE). MAUL, Karin [DE/DE]; Vilbeler Weg 9, D-64289 Darmstadt (DE).</p> <p>(74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, D-64293 Darmstadt (DE).</p>		<p>(81) Bestimmungsstaaten: CA, CN, CZ, HU, JP, KR, LT, LV, RU, SG, SI, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).</p> <p>Veröffentlicht <i>Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.</i></p>
<p>(54) Title: POLYOL COMPOSITION</p> <p>(54) Bezeichnung: POLYOL-ZUSAMMENSETZUNG</p> <p>(57) Abstract</p> <p>The invention relates to a composition obtainable by co-spray drying or co-fluidised bed granulation, essentially consisting of at least two polyols and possibly one binder with a content of over 80 wt.% of at least one non-hygroscopic polyol, and its use as an auxiliary for the production of tablets.</p> <p>(57) Zusammenfassung</p> <p>Die Erfindung betrifft eine durch Co-Sprühtrocknung bzw. Co-Wirbelschichtgranulation erhältliche Zusammensetzung im wesentlichen bestehend aus mindestens zwei Polyolen und ggf. mindestens einem Bindemittel mit einem Gehalt von mindestens einem nicht-hygroscopischen Polyol von mehr als 80 Gew.-%, sowie deren Verwendung als Tablettierhilfsmittel.</p>		

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidshjan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Estland						

Polyol-Zusammensetzung

Die Erfindung betrifft eine durch Co-Sprühtrocknung bzw. Co-Wirbel-
schichtgranulation erhaltene Zusammensetzung, im wesentlichen
5 bestehend aus mindestens zwei Polyolen und ggf. einem Bindemittel, mit
einem Gehalt von mindestens einem nicht-hygroscopischen Polyol von
mehr als 80 Gew.%, sowie die Verwendung als Tablettierhilfsmittel.

Polyole und Polyolmischungen werden in großem Umfang als nicht-
10 kariogene Zusatzstoffe und Trägerstoffe unter anderem für
pharmazeutische Wirkstoffe, Kau- und Lutschtabletten, und andere
Produkte der Pharma- und Süßwarenindustrie verwendet. Gewonnen
werden Polyole in der Regel durch Hydrierung der ihnen zugrundeliegen-
den Zucker. In fester Form können sie sowohl durch Kristallisation als
15 auch durch Sprühtrocknung erhalten werden.

Der besondere Vorteil einiger Polyole liegt darin, daß sie auch zum
direkten Verpressen ohne weitere Hilfs- und Zusatzstoffe geeignet sind.

20 Nicht-hygroscopische Polyole sind solche Polyole, die bei einer relativen
Luftfeuchtigkeit von 80 % innerhalb von 7 Tagen weniger als 5 % Wasser
bei Zimmertemperatur aufnehmen.

Die bekannten Polyole, Mannit, Lactit, Isomalt, Xylit haben eine solche
25 geringe Hygroscopizität, zeigen jedoch schlechtes Tablettierverhalten
(geringe Tablettenhärte, Deckeln, hoher Abrieb). Das Erzielen von hohen
Tablettenhärten ist grundsätzlich von Vorteil, da Trägerstoffe oftmals nur
in geringen Anteilen in pharmazeutischen Formulierungen eingesetzt
werden und Wirkstoffe die Tablettenhärten drastisch vermindern können,
30 so daß eine gewünschte Rezeptur nicht tablettierbar ist.

Während Lactit, Isomalt und Xylit in der Komprimatherstellung eher
ungebräuchlich sind, wird Mannit in pharmazeutischen Formulierungen
35 durchaus verwendet.

Der Einsatz von Mannit stellt jedoch einen erhöhten Arbeitsaufwand dar, da er in der Regel vor dem Verpressen mit den übrigen Rezepturbestandteilen naßgranuliert werden muß. Im Handel ist auch direkttablettierbarer Mannit, mit dem sich jedoch verglichen mit Sorbit nur unbefriedigende
5 Tablettenhärten erzielen lassen.

Mit Sorbit erhält man, insbesondere bei Sprühtrocknung, sehr gute Tablettenhärten bei entsprechend glatter Oberfläche der Komprimata. Die Hygroskopizität von Sorbit ist jedoch deutlich höher als die der anderen
10 Polyole, wodurch seine Verwendbarkeit eingeschränkt ist.

In der DE 32 45 170 wird vorgeschlagen, eine Polyol-Kombination aus Sorbit und 10-15 Gew.% Mannit durch Sprühtrocknung herzustellen. Dadurch soll die Biegefestigkeit der Tabletten erhöht werden. Die
15 Hygroskopizität bleibt jedoch im wesentlichen unbeeinflusst. Es findet sich dort kein Hinweis, daß Polyolkombinationen, die durch Sprühtrocknung hergestellt wurden, mit Mannit als Hauptkomponente verbesserte Eigenschaften, insbesondere hohe Bindekapazität für Wirkstoffe bei
20 geringerer Hygroskopizität erzielt werden können.

In der EP 0 528 604 wird eine durch Co-Schmelzen erhältliche Zusammensetzung aus Sorbit und Xylit beschrieben. Diese führt jedoch zu Tabletten mit vergleichsweise geringer Härte.

25 Es bestand daher die Aufgabe, eine Polyol-Zusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die problemlos herstellbar ist und deren Tablettiereigenschaften, insbesondere hinsichtlich der Tablettenhärte und der Bindekapazität, gegenüber bekannten Polyolen verbessert sind.

30 Es wurde nun gefunden, daß eine durch Co-Sprühtrocknung erhältliche Polyol-Zusammensetzung enthaltend mindestens 80 Gew.% eines oder mehrerer nicht-hygroskopischer Polyole beim Tablettieren bei gleichem Preßdruck einerseits höhere Tablettenhärten und eine viel glattere Oberfläche ergibt, andererseits gegenüber Sorbit eine deutlich gering
35 Hygroskopizität aufweist.

Gegenstand der Erfindung ist somit eine im wesentlichen aus mindestens zwei Polyolen bestehende, durch Co-Sprühtrocknung erhältliche Zusammensetzung, welche mindestens 80 Gew.% an mindestens einem nicht-hygroskopischen Polyol, insbesondere Mannit, enthält.

5

Der Begriff Polyol steht für Zuckeralkohole der allgemeinen Formel



10

wobei n für 2 bis 6, vorzugsweise 3 bis 4, steht,

sowie deren dimeren Anhydride, insbesondere $\text{C}_{12}\text{H}_{24}\text{O}_{11}$.

15

Insbesondere steht der Begriff Polyole für Hexite wie Sorbit und Mannit, Pentite wie Xylit, möglich sind aber auch C_4 -Polyalkohole wie Erythrit oder C_{12} -Polyalkohole wie Lactit. Der Begriff Polyol-Zusammensetzung steht für eine Zusammensetzung aus mehreren Polyolen, die sich in ihrer Zusammensetzung von bei der technischen Herstellung von Mannit anfallenden Zusammensetzungen deutlich unterscheiden, vorzugsweise solche Zusammensetzungen, die mindestens zwei Polyole mit unterschiedlicher Anzahl von C-Atomen enthalten, insbesondere steht der Begriff für eine Zusammensetzung enthaltend Mannit sowie mindestens ein weiteres Hexit, insbesondere Sorbit oder ein Dodecait, insbesondere Lactit.

20

25

Bevorzugte Ausführungsformen sind

30

a) Zusammensetzung erhältlich durch Lösen von mindestens zwei Polyolen in Wasser und Versprühen des erhaltenen wäßrigen Gemisches in einem Luftstrom mit einer Temperatur von 120 bis 300 °C.

35

b) Zusammensetzung erhältlich durch Lösen von mindestens zwei Polyolen in Wasser und Verwirbelung des erhaltenen Gemisches in einem Luftstrom bei einer Temperatur zwischen 40° und 110 °C.

- c) Zusammensetzung, wobei Mannit und Sorbit, Mannit und Lactit oder Mannit, Sorbit bzw. Lactit und weitere Polyole, insbesondere Mannit, Sorbit und Lactit als Polyole eingesetzt werden.
- 5 d) Zusammensetzung, wobei das Verhältnis von Mannit zu Sorbit/Lactit in einem Bereich zwischen 80 : 20 und 99 : 1, insbesondere zwischen 90 : 10 und 98 : 2 liegt. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform liegt das Verhältnis bei etwa 95 : 5, insbesondere das Verhältnis Mannit : Sorbit : Lactit in einem Bereich von 90 : 1 : 9
- 10 bzw. 90 : 9 : 1 und 98 : 1 : 1 liegt.
- e) Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt an Wasser niedriger als 1 Gew.-% liegt.
- 15 f) Zusammensetzung, welche 0,05 bis 5 Gew.% an einem Bindemittel enthält.
- g) Zusammensetzung, welche Filamente, vorzugsweise nadelförmige Filamente, deren Längen-Breiten-Verhältnis zwischen 15 und 5 zu
- 20 1 beträgt, im Kristallgefüge aufweist.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Komprimata, enthaltend eine erfindungsgemäße Zusammensetzung.

25 Weiterhin Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung einer im wesentlichen aus mindestens zwei Polyolen und ggf. einem Bindemittel bestehenden Zusammensetzung, beinhaltend die folgenden Schritte:

- 30 a) Herstellen einer wäßrigen Lösung von mindestens zwei Polyolen, wobei die Lösung mehr als 80 % eines oder mehrerer nicht-hygroscopischer Polyole, bezogen auf den Gesamtpolyolgehalt enthält,
- 35

- b1) Versprühen der erhaltenen Lösung in einem Luftstrom mit einer Temperatur zwischen 120 und 300 °C, wobei das Wasser verdampft wird, oder
- 5 b2) Verwirbeln der erhaltenen Lösung in einem Luftstrom mit einer Temperatur zwischen 40 und 110 °C, wobei das Wasser verdampft wird.

10 In einer besonders bevorzugten Ausführungsform besteht die erfindungsgemäße Polyol-Zusammensetzung im wesentlichen aus 85 bis 99 Gew.%, insbesondere 88 bis 98 Gew.%, Mannit, und 5 bis 15 Gew.%, insbesondere 6 bis 12 Gew.%, aus einem oder zwei Polyolen ausgewählt aus Lactit und Sorbit.

15 Vorzugsweise enthält die erfindungsgemäße Polyol-Zusammensetzung mehr als 90 Gew.%, und weniger als 99 Gew.% Mannit.

Zur Sprühtrocknung wird eine wäßrige Lösung von mindestens zwei Polyolen verwendet. Der Feststoffgehalt wird zuvor vorzugsweise durch Mischen, bei einer Temperatur 80 °C, zweier oder mehrerer Polyol-Lösungen im gewünschten Verhältnis auf etwa 30 bis etwa 75 Gew.%, insbesondere 50 bis 72 Gew.%, eingestellt. Die Versprühung wird durch Zerstäuben mittels Düsen, vorzugsweise mittels eines Zentrifugalzerstäubers, in einen auf eine Temperatur von 120-300 °C, vorzugsweise 140-190 °C erwärmten, trockenen, zentrifugal eingeblasenen Luftstrom durchgeführt. Die Menge der zugeführten Polyollösung und der eingeblasenen Heißluft wird so abgestimmt, daß das Polyol bis auf einen Wassergehalt von etwa 0,3 bis etwa 1 Gew.% getrocknet wird. Auf jeden Fall sollte der Wassergehalt unterhalb 1 Gew.% liegen.

30 Die Wirbelschichtgranulation wird, wie z. B. in P. Grassmann, F. Widmer "Einführung in die thermische Verfahrenstechnik", Verlag DeGruyter, Berlin 1974, beschrieben, durchgeführt.

35

Die Polyolagglomerate, die dabei durch Entwässerung der Polyol-
lösungströpfchen erhalten werden, werden bei der Sprühtrocknung auf
eine Temperatur von etwa 50 bis etwa 70 °C erwärmt, während sich die
eingeblassene Luft auf etwa die gleiche Temperatur abkühlt. Die Polyol-
zusammensetzung wird in Behältern gesammelt und ist nach dem
5 Abkühlen direkt zur Herstellung von Tabletten, Komprimaten oder
Kaugummi geeignet.

Die so erhaltenen Polyole weisen aufgrund ihrer filamentösen Mikro-
struktur eine Bindekapazität für Wirkstoffe auf, die weit höher ist als die
10 von kristallinem Mannit, und der von reinem Sorbit entspricht, ohne jedoch
dessen nachteilige Hygrokopizität aufzuweisen.

Die so charakterisierte Polyol-Zusammensetzung besitzt eine Reihe von
15 vorteilhaften Tablettiereigenschaften:

Überraschenderweise kann festgestellt werden, daß mit der erfindungs-
gemäßen Polyol-Zusammensetzung bei gleicher Preßkraft härtere Tablet-
ten mit deutlich glatterer Oberfläche hergestellt werden können, als mit
20 den bekannten Mannitqualitäten, einschließlich den bekannten DC-
Mannitsorten bzw. mechanischen Polyolverreibungen. Die Tablettenhärte
bestimmt im wesentlichen das Lutschverhalten. Mit erfindungsgemäß
Polyol-Zusammensetzung können optimal glatte, harte Tabletten bereits
mit sehr niedrigen Preßkräften hergestellt werden. Tablettiermaschinen,
25 mit denen die erfindungsgemäße Polyol-Zusammensetzung verpreßt wird,
können also bei relativ niedrigen Presskräften arbeiten und unterliegen
auf diese Weise einem geringeren Verschleiß.

Durch die filamentöse Struktur ist die erfindungsgemäße Polyol-
30 Zusammensetzung in der Lage, auch größere Mengen von Zusatzstoffen,
wie z.B. von pharmazeutischen Wirkstoffen, Farbstoffen oder anderen
Zusätzen zu binden. Auch bei starker Beladung mit Zusatzstoffen erhält
man homogene Mischungen, und die daraus hergestellten Komprimata
besitzen ein gleichmäßiges Aussehen.

35

5 Aufgrund der besonderen Herstellungsart durch Versprühen einer wäßrigen Lösung ist es möglich, nicht-wasserlösliche und wasserlösliche Zusätze, wie z.B. Zitronensäure, Süßstoffe, insbesondere Acesulfam K, Aspartam®, Saccharin, Cyclamat und Sucralose, Neohesperidin DC, Farbstoffe sowie pharmazeutische Wirkstoffe, vorzugsweise Vitamine, insbesondere Ascorbinsäure und dergleichen, homogen in der Polyol-Zusammensetzung bzw. den daraus hergestellten Tabletten zu verteilen.

10 Die gegebenenfalls zuzusetzenden Bindemittel sind dem Fachmann geläufig und dienen der Erhöhung der Festigkeit der Zusammensetzung. Als Bindemittel bevorzugt sind Cellulose-Derivate, insbesondere Hydroxypropylmethylcellulose, Carboxymethylcellulose oder Stärke.

15 Neben der erfindungsgemäßen Polyol-Zusammensetzung enthalten die erfindungsgemäßen Komprimare einen oder mehrere Bestandteile ausgewählt aus:

20 pharmazeutischen Wirkstoffen und lebensmittelrechtlich zugelassenen Stoffen. Bevorzugte lebensmittelrechtliche zugelassene Stoffe sind natürliche, naturidentische oder künstliche Aroma- oder Geschmacksstoffe, Vitamine, Spurenelemente, Mineralien, Farbstoffe, Gleit-, Trennmittel, Süßstoffe, Stabilisatoren oder Antioxidantien. Der Anteil dieser Bestandteile liegt vorzugsweise zwischen 0,01 und 80 %, insbesondere zwischen 0,1 und 30 %.

25 Die Herstellung dieser Komprimare erfolgt in an sich bekannter Weise durch Vermischen der Bestandteile in trockener Form und anschließender Tablettierung.

30

35

Herstellungsbeispiele:Beispiel 1:

5 Eine 50%ige wäßrige Lösung, die bezogen auf die Trockenmasse 95 Teile Mannit, 1,5 Teile Hydroxypropylmethylcellulose und 3,5 Teile Sorbit enthält, wird hergestellt.

10 Diese Polyollösung wird bei etwa 50 °C mittels eines Zentrifugalzerstäubers in den oberen Teil eines zylindrisches Edelstahlturms gesprüht. Gleichzeitig wird auf etwa 160 °C erhitzte Luft sowie Polyolgranulat tangential in die Sprühzone eingeblasen. Der Feststoffstrom wird über eine Kühltrommel abgeführt und dann geteilt: Ein Teil wird in die Sprühzone des Turmes zurückgeführt und der Rest gesiebt, über ein Fließbett
15 nachgetrocknet und anschließend abgefüllt. Das so erhaltene Produkt läßt sich problemlos verpressen und führt zu Tabletten mit sehr glatter Oberfläche.

20 Beispiel 2:

Eine 50%ige wäßrige Lösung, die bezogen auf die Trockenmasse 90,5 Teile Mannit und 9,5 Teile Sorbit enthält, wird hergestellt. Das durch
25 Sprühtrocknung analog Beispiel 1 erhaltene Produkt läßt sich problemlos verpressen, wobei Ergebnisse analog den in Beispiel 1 angegebenen erzielt werden.

Beispiel 3

30 Eine 50%ige wäßrige Lösung, die bezogen auf die Trockenmasse 95 Teile Mannit und 5 Teile Sorbit enthält, wird hergestellt. Das durch die Sprühtrocknung analog Beispiel 1 erhaltene Produkt läßt sich problemlos verpressen, wobei Ergebnisse analog dem in Beispiel 1 angegeben erzielt
35 werden.

Beispiel 4

5 Eine 50%ige wäßrige Lösung, die bezogen auf die Trockenmasse 95 Teile Mannit und 5 Teile Lactit enthält, wird hergestellt. Das durch Sprühtrock-
nung analog Beispiel 1 erhaltene Produkt läßt sich problemlos verpressen,
wobei Ergebnisse analog dem in Beispiel 1 angegebenen erzielt werden.
Die Figuren 1a bis 5b zeigen rasterelektronenmikroskopische Aufnahmen
bei einer 50- (Fig. 1a bis 5a) bzw. 5000fachen Vergrößerung (Fig. 1b bis
10 5b) aufgenommen mit einem Rasterelektronen-Mikroskop Jeol 630 F von
verschiedenen Polyolzusammensetzungen.

Fig. 1 zeigt eine 50fache Vergrößerung einer Mannit/Sorbit-Zubereitung
erhältlich nach Beispiel 2

15 Fig. 1b zeigt eine 5000fache Vergrößerung einer Mannit/Sorbit-
Zubereitung erhältlich nach Beispiel 2

Fig. 2a zeigt eine 50fache Vergrößerung einer Mannit/Lactit-Zubereitung
erhältlich nach Beispiel 4

20

Fig. 2b zeigt eine 5000fache Vergrößerung einer Mannit-Lactit-
Zubereitung erhältlich nach Beispiel 4

25 Fig. 3a zeigt eine 50fache Vergrößerung eines handelsüblichen DC-
Mannits (Pearlitol 300)

Fig. 3b zeigt eine 5000fache Vergrößerung eines handelsüblichen DC-
Mannits (Pearlitol 300)

30 Fig. 4a zeigt eine 50fache Vergrößerung einer mechanischen Verreibung
von 90,5 % Mannit und 9,5 % Sorbit

Fig. 4b zeigt eine 5000fache Vergrößerung einer mechanischen
Verreibung von 90,5 % Mannit und 9,5 % Sorbit

35

Fig. 5a zeigt eine 50fache Vergrößerung einer mechanischen Verreibung von 90 % Mannit und 10 % Lactit

5 Fig. 5b zeigt eine 5000fache Vergrößerung einer mechanischen Verreibung von 90 % Mannit und 10 % Lactit.

Die Fig. 1b und 2b zeigen deutlich, daß die erfindungsgemäßen Zubereitungen Agglomerate aus extrem feinen nadelförmigen Kristalliten darstellen, wohingegen die Agglomerate von DC-Mannit (Fig. 3b) 10 signifikant unterscheidbar aus größeren Kristalliten bestehen.

Mechanische Mischungen (Fig. 4b, 5b) können beide Agglomerat-Typen aufweisen.

15 Beispiel 5: Lutschtabletten

Polyol-Zusammensetzung	491,0 Gew.teile
hergestellt nach Beispiel 2 unter	
Zusatz von 0,8 Gew.% an Zitronensäure,	
20 bezogen auf eingesetztes Polyol	
Früchtetrockenaroma (ver-	1,5 Gew.teile
schiedene Geschmacksrichtungen)	
Magnesiumstearat	2,5 Gew.teile

25 Die Bestandteile werden vermischt und bei einem Preßdruck von 30 kN zu Tabletten von 13 mm Durchmesser und 500 mg Gewicht verpreßt.

30 Beispiel 6: Vitamin-C-Tabletten

Ascorbinsäure	105,0 Gew.teile
Orangenaroma	10,0 Gew.teile
Polyol-Zusammensetzung	1377,5 Gew.teile
hergestellt nach Beispiel 2	
35 Magnesiumstearat	7,5 Gew.teile

Die Bestandteile werden vermischt und bei einem Preßdruck von 11 kN zu Tabletten von 18 mm Durchmesser und 1500 mg Gewicht verpreßt.

Beispiel 7: Coffeintabletten

5

Polyol-Zusammensetzung

nach Beispiel 1 462,5 Gew.teile

Kaffee-Aroma 25,0 Gew.teile

Coffein 10,0 Gew.teile

10 Magnesiumstearat 2,5 Gew.teile

Die Bestandteile werden vermischt und bei einem Preßdruck von 30 kN zu Tabletten von 13 mm Durchmesser und 500 mg Gewicht verpreßt.

15 Beispiel 8: Untersuchung der Tablettiereigenschaften

Es werden mit verschiedenen Polyolen Tabletten hergestellt:

20 Tablettendurchmesser: 11 mm Tablettengewicht: 450 mg
Tablettenhöhe: 3,7 bis 3,9 mm Preßdruck: 15 kN

Eingesetztes Polyol

25 A: Sprühgetrocknetes Mannit : Sorbit =
90,5 : 9,5 aus Beispiel 2

B: Sprühgetrocknetes Mannit : Sorbit =
95 : 5 aus Beispiel 3

30 C: Sprühgetrocknetes Mannit : Lactit =
95 : 5 aus Beispiel 4

D: Handelsübliches DC-Mannit

35

E: Kristallisiertes Mannit

F: Mechanische Verreibung von Mannit mit Sorbit im Verhältnis
95 : 5

5

G: Mechanische Verreibung von Mannit mit Lactit im Verhältnis
95 : 5

H: Sorbit, Instant Pharma, erhältlich von Merck KGaA, Darmstadt

10

Die Tablettiereigenschaften dieser Produkte können Tabelle I entnommen werden.

Tabelle I

15

Polyol	A	B	C	D	E	F	G	H
Tablettenhärte (kN)	281	229	195	85	72	85	80	215
Abrieb (%)	0,14	0,2	0,16	0,3	5,9	1,2	2,0	0,18

20

Die erfindungsgemäßen Tabletten weisen aufgrund ihrer Härte und ihres geringen Abriebs ein angenehmeres Lutschverhalten als die Vergleichsproben (Mannit) auf.

25 Beispiel 9

Untersuchung der Hygroskopizität der Polyole.

Die Polyole B, C, D, E, F, H aus Beispiel 8 werden 7 Tage bei einer Luftfeuchte von 76 % gelagert.

30

Die Wasseraufnahme der Produkte kann Tabelle II entnommen werden

35

Tabelle II

Polyol	B	C	D	E	F	H
5 Wasseraufnahme (%)	1,8	0,44	0,4	0,05	1,9	5,3

10 Die erfindungsgemäßen hergestellten Polyolgemische zeigen gegenüber handelsüblichem DC-Mannit (D) eine geringfügig höhere Hygroskopizität, jedoch ist diese gegenüber Sorbit (H) deutlich reduziert.

Beispiel 10

15

Untersuchung der Beladungskapazität (geordnete stabile Mischungen) der Polyole.

20

Die Polyole B und D werden über ein Sieb mit einer Porengröße von 200 µm gesiebt und mit 3 Gew.% eines pharmazeutischen Wirkstoffs mit einer Korngröße von weniger als 40 µm gemischt.

25

Das so erhaltene Gemisch wird über einen Luftstrahlsieb von 100 µm kurz abgeblasen. Der im Gemisch zurückbleibende Wirkstoff wird colorimetrisch bestimmt.

Die so bestimmte Beladungskapazität des Trägermaterials (Wiederfindungsrate in %) kann Tabelle III entnommen werden.

30

Polyol	B	D	H
Kapazität (bei 3 %)	83	72	83

Die Beladungskapazität ist deutlich verbessert gegenüber DC-Mannit.

35

Beispiel 11

5 Vergleich des Tablettierverhaltens von Polyol-Zusammensetzungen und handelsüblichem DC-Mannit

Das Prüfmaterial entspricht der gemäß Beispiel 3 hergestellten Zusammensetzung (95 Teile Mannit, 5 Teile Sorbit), welche mit 1% Magnesium-Stearat bezogen auf das Gesamtgewicht vermischt wird und zu Tabletten gepresst wird. Im Vergleich dazu werden gleiche Mengenverhältnisse miteinander verrieben. Weiterhin werden 10 entsprechende Zusammensetzungen untersucht, welche durch Co-versprühen von 60 Teilen Mannit mit 40 Teilen Sorbit hergestellt worden sind bzw. durch Verreiben entsprechender 15 Mengenverhältnisse Mannit und Sorbit miteinander, und anschließend vermischt worden sind mit 1 % Magnesium-Stearat bezogen auf die Gesamtmasse.

Tablettenpresse: Korsch EK 0
Tablettendurchmesser: 11 mm
20 Presswerkzeuge: flach, facettiert mit Bruchkerbe
Tablettengewicht: 500 mg
Bruchfestigkeitstester: Erweka TBH 28 (umgerechnet auf Schleuniger)
Abriebbestimmung: Erweka Friabilator TA

25 Die hergestellten Tabletten wurden einer Röntgen-Struktur-Analyse und einer DSC-Analyse unterzogen.

Die Röntgenbeugungsanalyse wurde mit einem Pulverdiffraktometer D5000 der Fa. Siemens untersucht.

30 Probenvorbereitung:
Ca. 0,5 g der Probe werden in einem Achatmörser leicht gemörsert, auf eine Mylar-Folie aufgebracht und mit einer zweiten Mylar-Folie zugedeckt. Die Mylar-Folie wurde auf einen für das Diffraktometer geeigneten Probenhalter fixiert.

35 Meßbedingungen:
Transmissionsbetrieb, Generatorleistung 40 kV/30 mA, Cu-K α 1-

Strahlung (Primärmonochromator), ortsempfindlicher Detektor (3,3 kV), Meßbereich: 5° - 80° (2 θ); Schrittzeit: 24 s; Schrittgröße: 0,05°.

Durchführung:

5 Mit der Messung wird sofort nach der Probenahme begonnen. Das erstellte Röntgendiffraktogramm wird mit den Referenzdiffraktogrammen verglichen.

10 Die DSC-Analyse (Differential Scanning Calorimetry) wurde mit einer Zelle (System 2100) mit zentralem Computer, Module Interface, DSC-Cellbase und DSC-Zelle der Fa. TA Instruments (früher Du Pont) durchgeführt.

Meßbedingungen:

15 Probengefäß: Standard-Pfännchen offen
Atmosphäre: 0,15 l/min N₂
Temperaturkalibrierung: o-Terphenyl (T = 55,1 °C)
Anissäure (T = 183,2°C)
Aufheizrate: 2 °C/min
Einsatztemperatur der
20 Probengefäßes: Raumtemperatur

Die DSC-Messung wird von Raumtemperatur bis 180 °C durchgeführt.

25 Die DSC-Kurve wird zwischen 50 und 175 °C mit dem Programm "General 4.1" ausgewertet und die Aufheizrate in °C/min mitgeteilt.

30

35

Die Darstellungen auf den Seiten 6/14 bis 14/14 haben jeweils folgendes zum Gegenstand:

Fig. 6

5 Mannit : Sorbit 95 : 5, verrieben
Röntgenstrukturanalyse : CT: 24,0s, SS: 0,050 dg, WL: 1,5406

Fig. 7

10 Mannit : Sorbit 95 : 5, co-versprüht
Röntgen-Struktur-Analyse: CT: 24,0 s, SS: 0,050 dg, WL: 15406 A

Fig.:8

Mannit : Sorbit 95 : 5, co-versprüht
Röntgen-Struktur-Analyse: CT: 24,0 s, SS: 0,050 dg, WL: 15406 A

15 Fig.:9

Mannit : Sorbit 60 : 40, verrieben
Röntgen-Struktur-Analyse: CT: 24,0 s, SS: 0,050 dg, WL: 15406 A

Fig.:10

20 Mannit : Sorbit 60 : 40, co-versprüht
Röntgen-Struktur-Analyse: CT: 24,0 s, SS: 0,050 dg, WL: 15406 A

Fig.:11

Mannit : Sorbit 60 : 40, verrieben
DSC-Analyse

25

Fig.:12

Mannit : Sorbit 60 : 40, co-versprüht
DSC-Analyse

30 Fig.:13

Vergleich des Tablettierverhaltens von Polyolkombinationen und handelsüblichem DC-Mannit-Abrieb

Fig.:14

35 Vergleich des Tablettierverhaltens von Polyolkombinationen und handelsüblichem DC-Mannit: Tablettenhärten

Patentansprüche

1. Zusammensetzung im wesentlichen bestehend aus mindestens zwei Polyolen und ggf. einem Bindemittel, mit einem Gehalt von
5 mindestens einem nicht-hygroskopischen Polyol von mehr als 80 Gew.% erhältlich durch Co-Sprühtrocknung bzw. Co-Wirbel-schichtgranulation.
2. Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
10 das nicht-hygroskopische Polyol ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus Mannit, Lactit, Isomalt, Xylit und Erythrit.
3. Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, erhältlich durch Lösen
15 von mindestens zwei Polyolen in Wasser und Versprühen des erhaltenen wäßrigen Gemisches in einem Luftstrom mit einer Temperatur von 120 bis 300 °C.
4. Zusammensetzung nach Ansprüchen 1 bis 3, erhältlich durch Lösen
20 von mindestens zwei Polyolen in Wasser und Verwirbelung des erhaltenen Gemisches in einem Luftstrom bei einer Temperatur zwischen 40° und 150 °C.
5. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch
25 gekennzeichnet, daß Mannit und Sorbit, Mannit und Lactit oder Mannit, Sorbit bzw. Lactit und weitere Polyole, insbesondere Mannit, Sorbit und Lactit als Polyole eingesetzt werden.
6. Zusammensetzung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß
30 das Verhältnis von Mannit zu Sorbit/Lactit in einem Bereich zwischen 80 : 20 bis 99 : 1, insbesondere zwischen 90 : 10 bis 98 : 2 liegt.
7. Zusammensetzung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß
35 das Verhältnis Mannit : Sorbit : Lactit in einem Bereich zwischen 90 : 1 : 9 bzw. 90 : 9 : 1 bis 98 : 1 : 1 liegt.

8. Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Gehalt an Wasser niedriger als 1 Gew.-% liegt.
- 5 9. Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie 0,05 bis 5 Gew.% an Bindemittel enthält.
- 10 10. Zusammensetzung nach einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie Filamente in Kristallgefüge aufweist.
- 15 11. Tabletten bzw. Komprimat, enthaltend eine Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 10.
12. Tabletten nach Anspruch 11 enthaltend mindestens einen pharmazeutischen Wirkstoff.
- 20 13. Verfahren zur Herstellung einer im wesentlichen aus mindestens zwei Polyolen und ggf. mindestens einem Bindemittel bestehenden Zusammensetzung, beinhaltend die folgenden Schritte:
- 25 a) Herstellen einer wäßrigen Lösung von mindestens zwei Polyolen, wobei die Lösung mehr als 80 % eines oder mehrerer nicht-hygroscopischer Polyole bezogen auf den Gesamtpolyolgehalt enthält,
- 30 b1) Versprühen der erhaltenen Lösung in einem Luftstrom mit einer Temperatur zwischen 120 und 300 °C, wobei das Wasser verdampft wird, oder
- b2) Verwirbeln der erhaltenen Lösung in einem Luftstrom mit einer Temperatur zwischen 40 und 150 °C, wobei das Wasser verdampft wird.
- 35



Fig. 1a

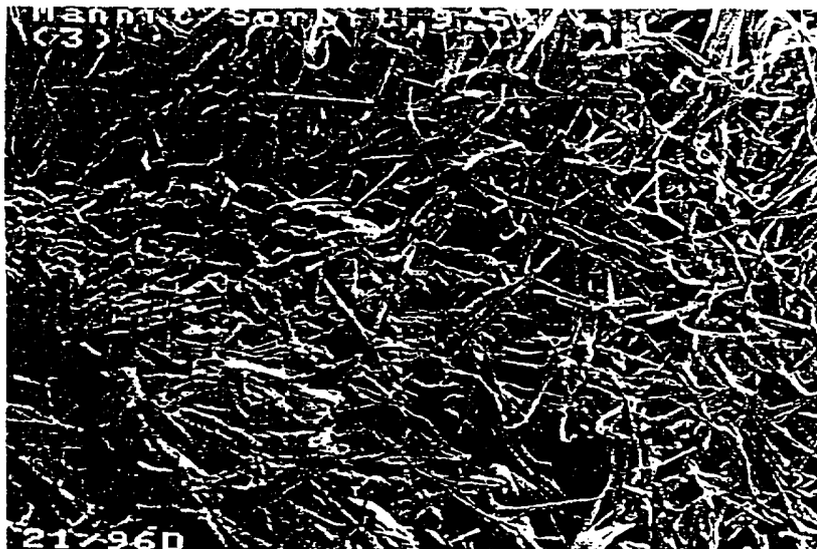


Fig. 1b

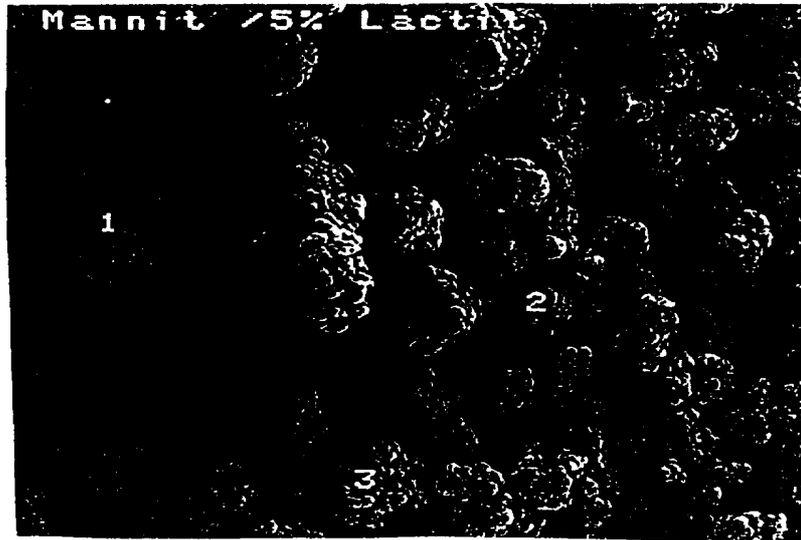


Fig. 2a

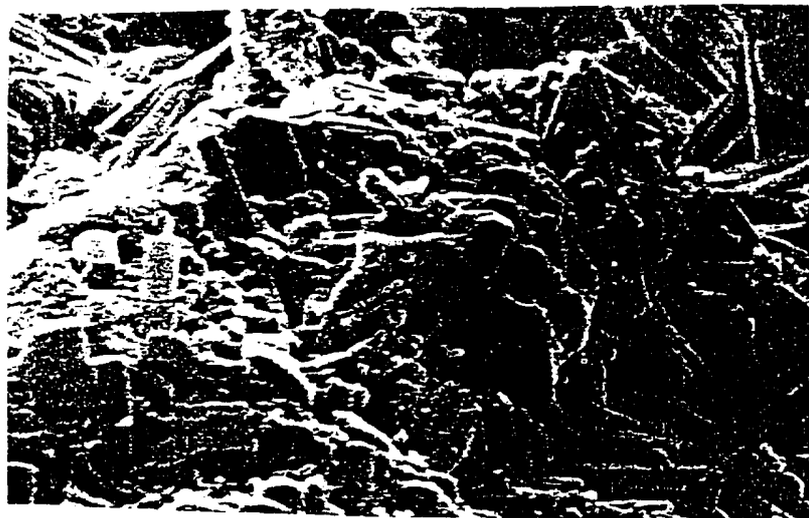


Fig. 2b

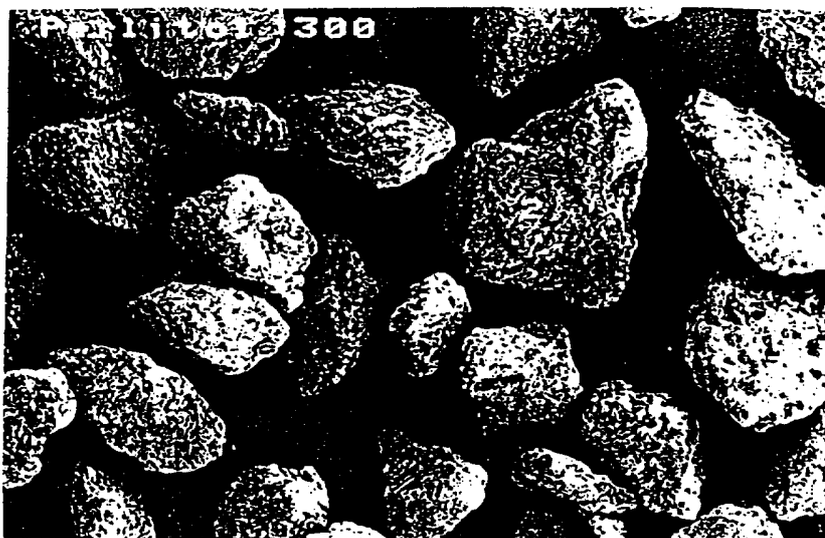


Fig. 3a

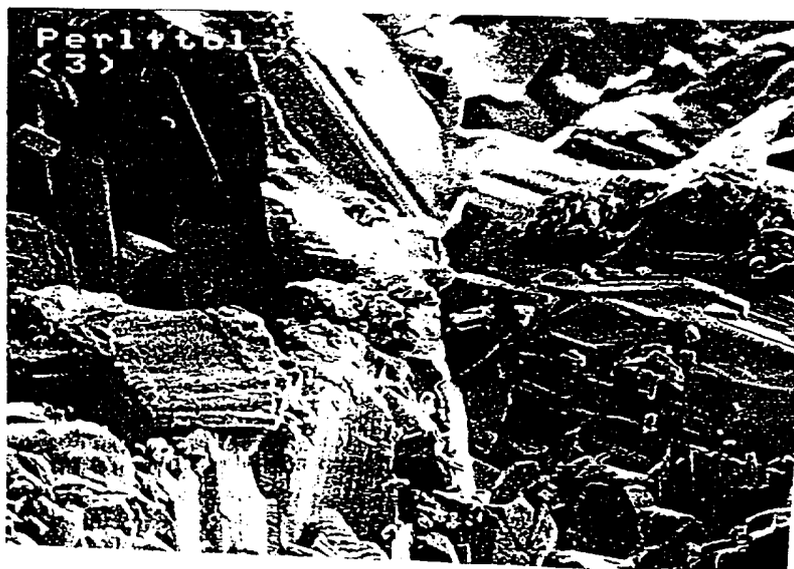


Fig. 3b

4 / 14

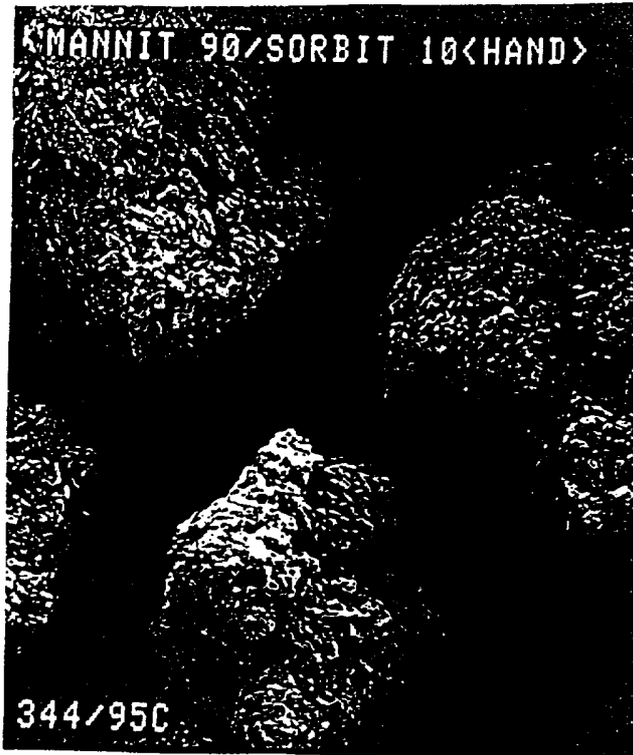


Fig. 4a

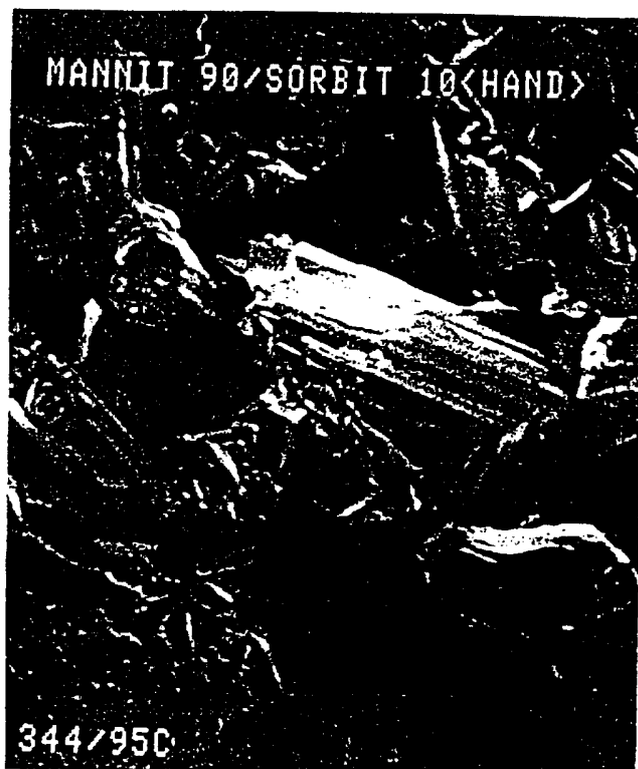


Fig. 4b

5 / 14

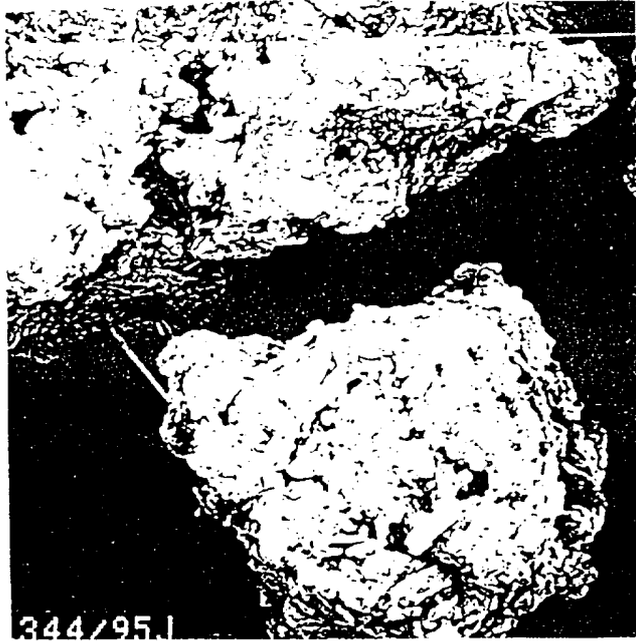


Fig. 5a



Fig. 5b

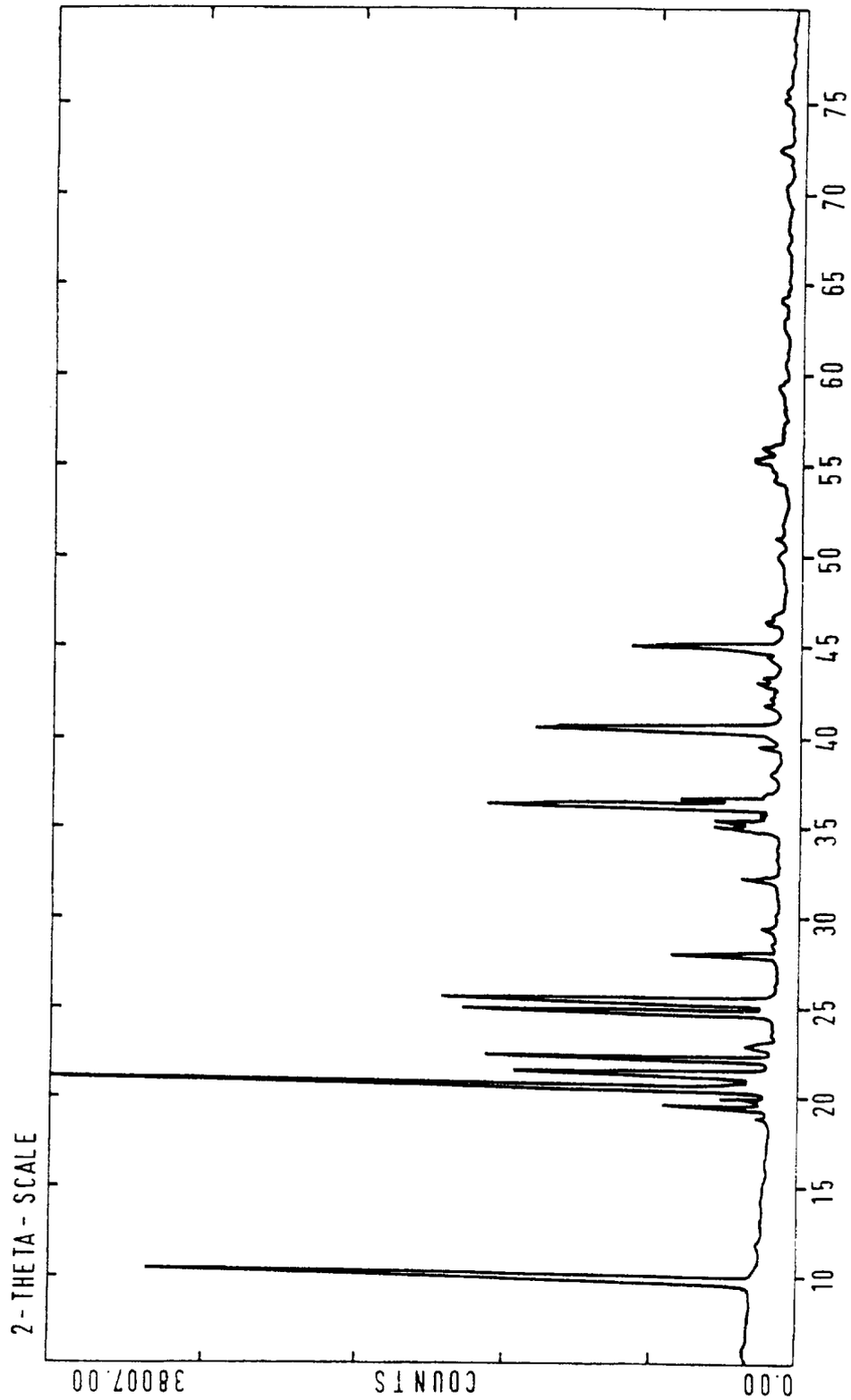


Fig. 6

7 / 14

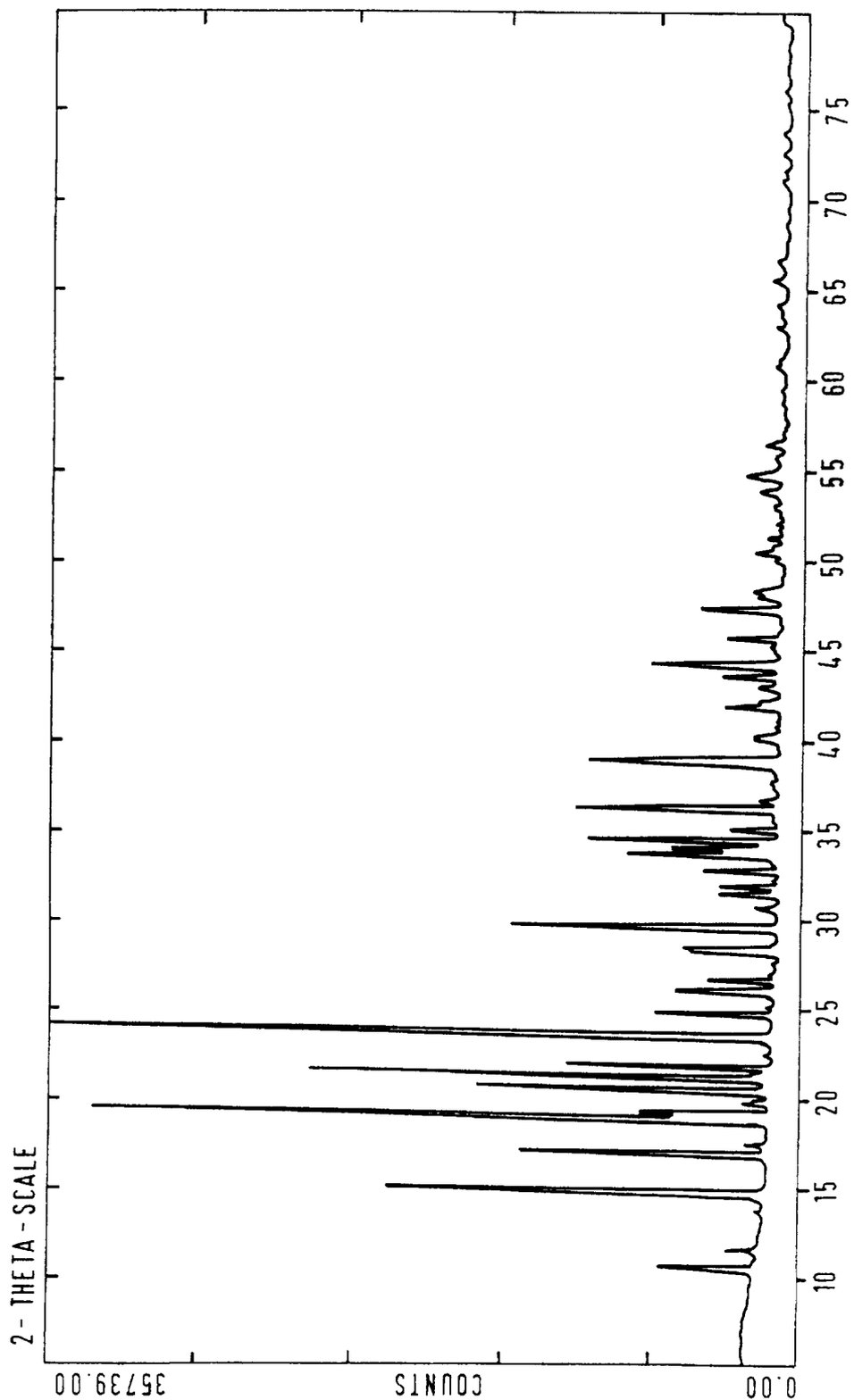


Fig. 7

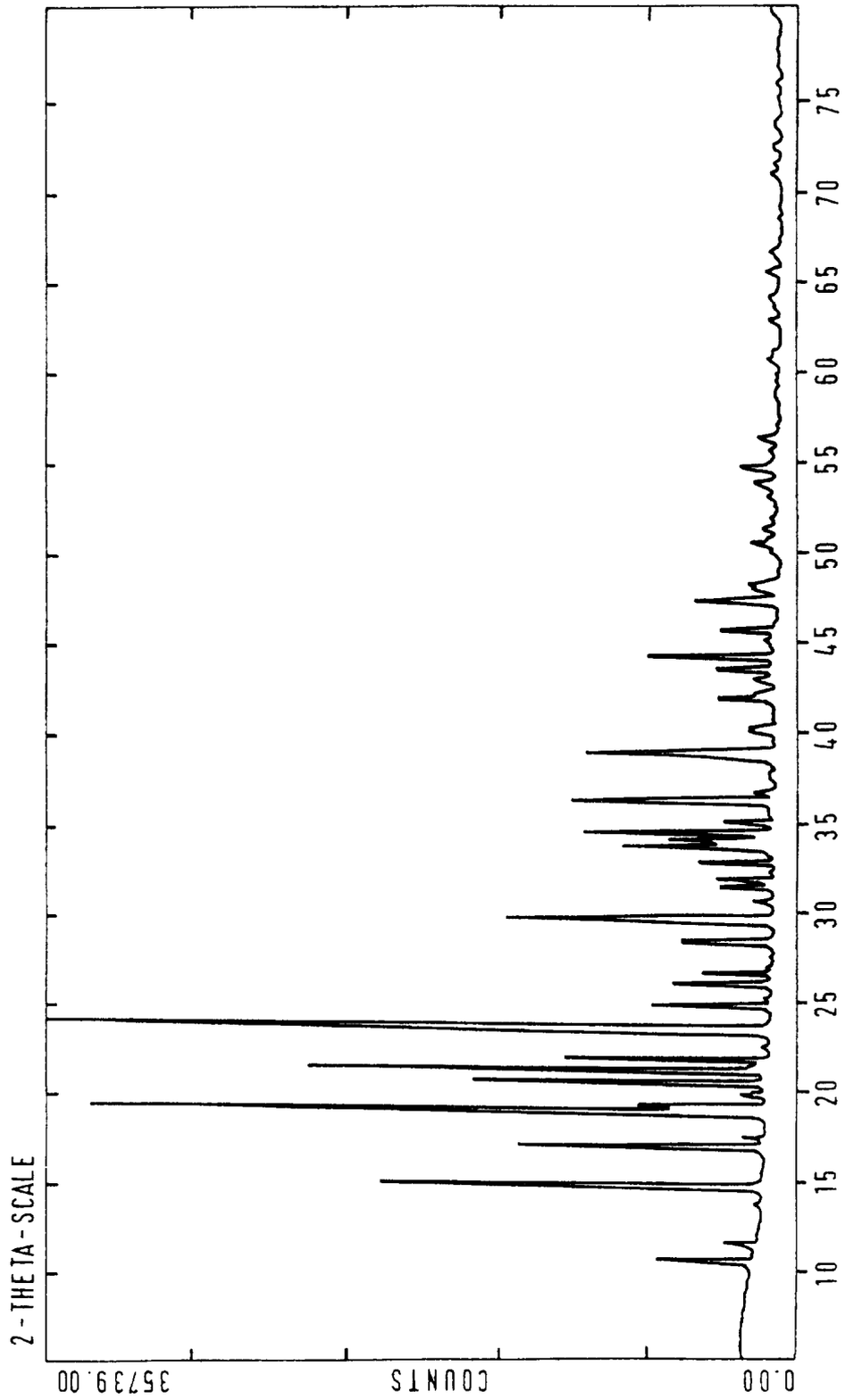


Fig. 8

9 / 14

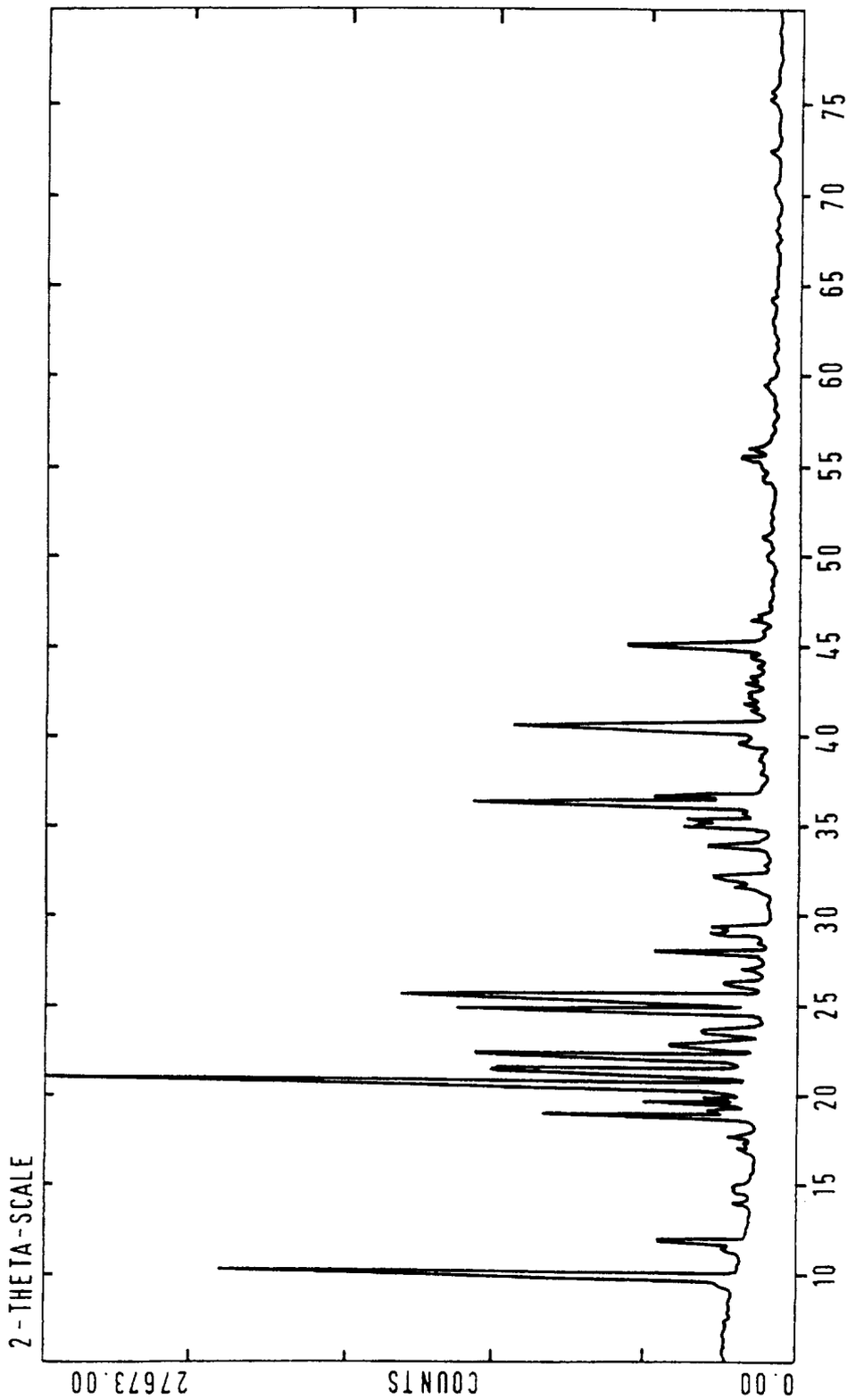


Fig. 9

10 / 14

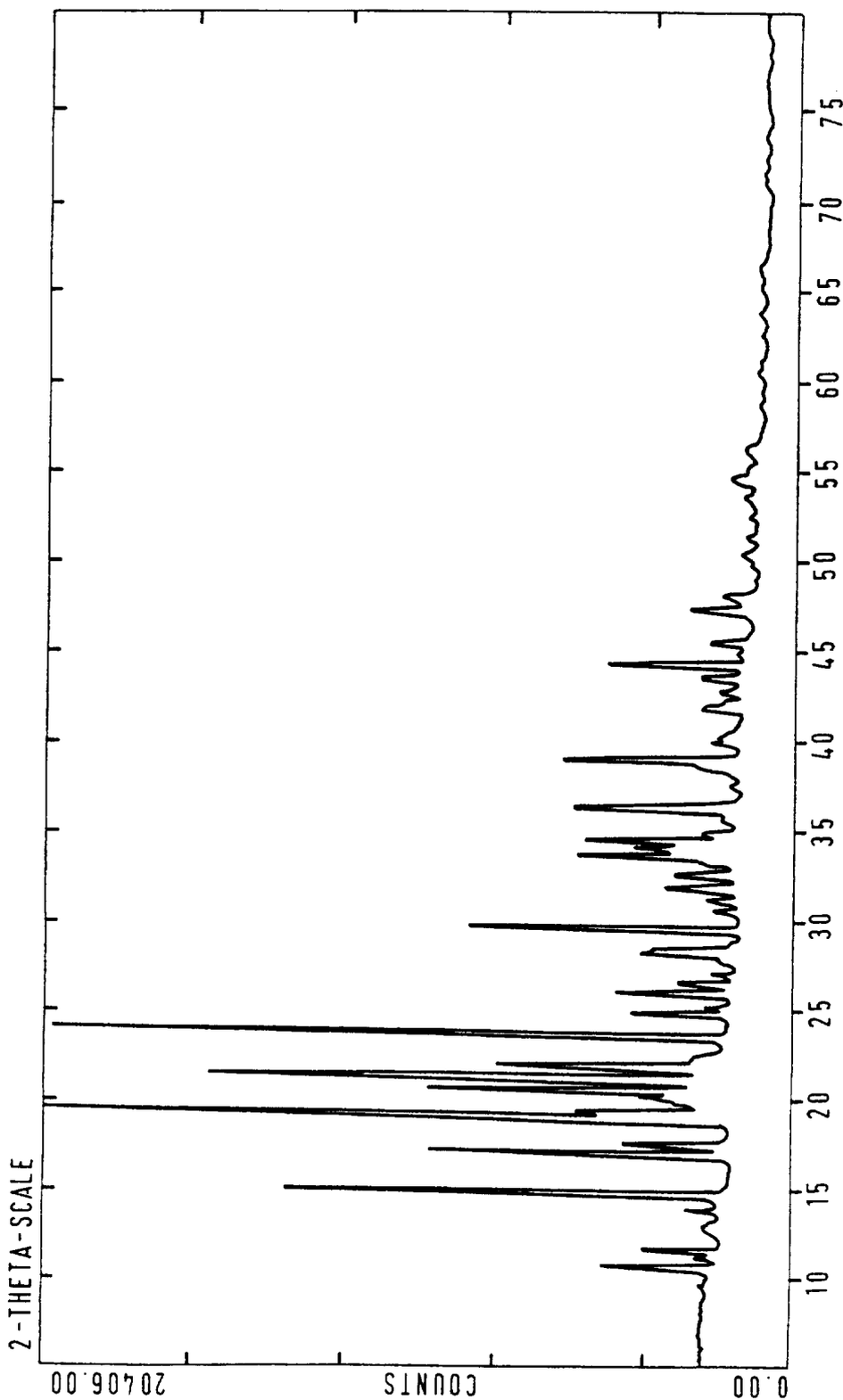


Fig. 10

Fig. 11

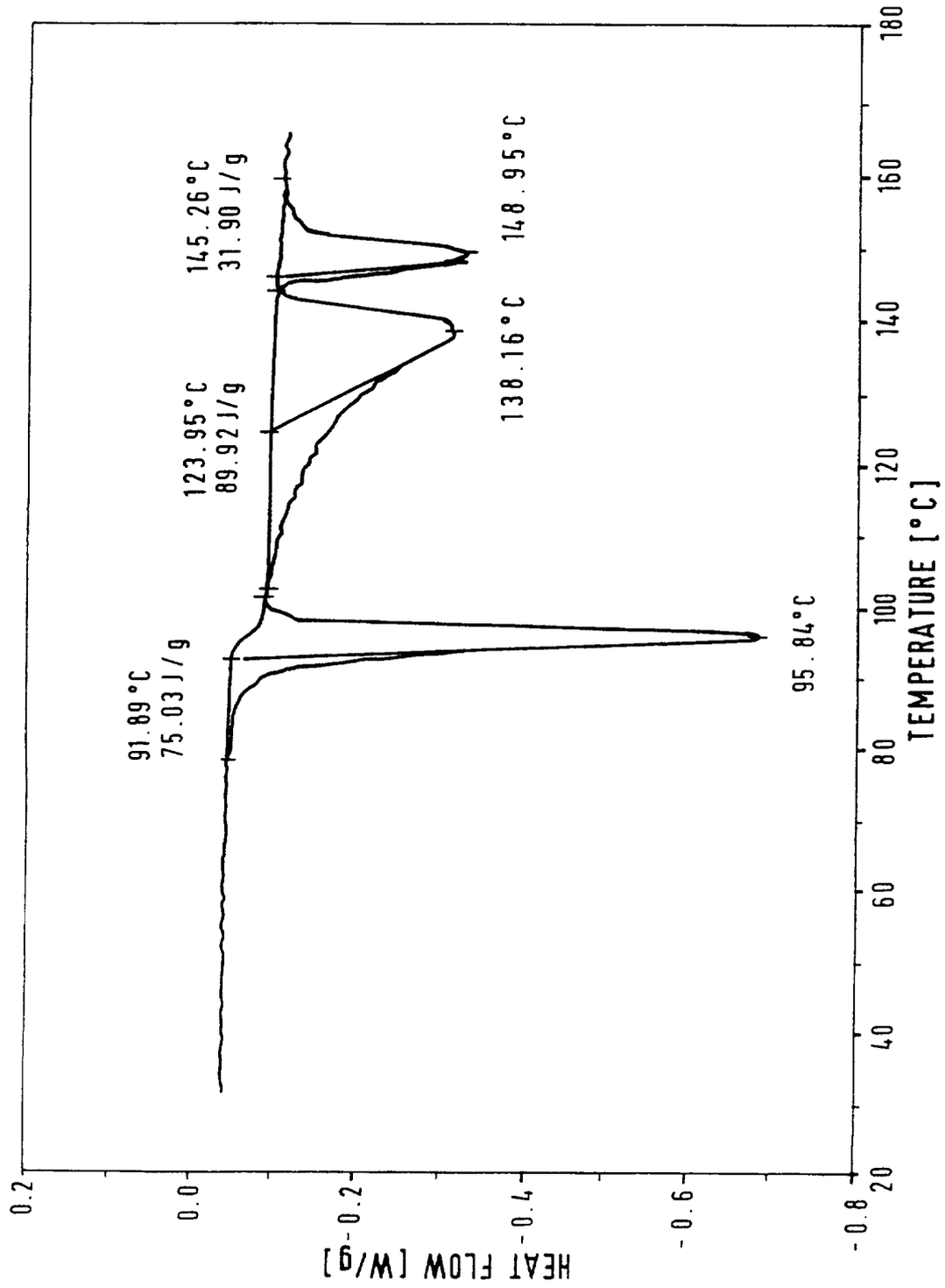
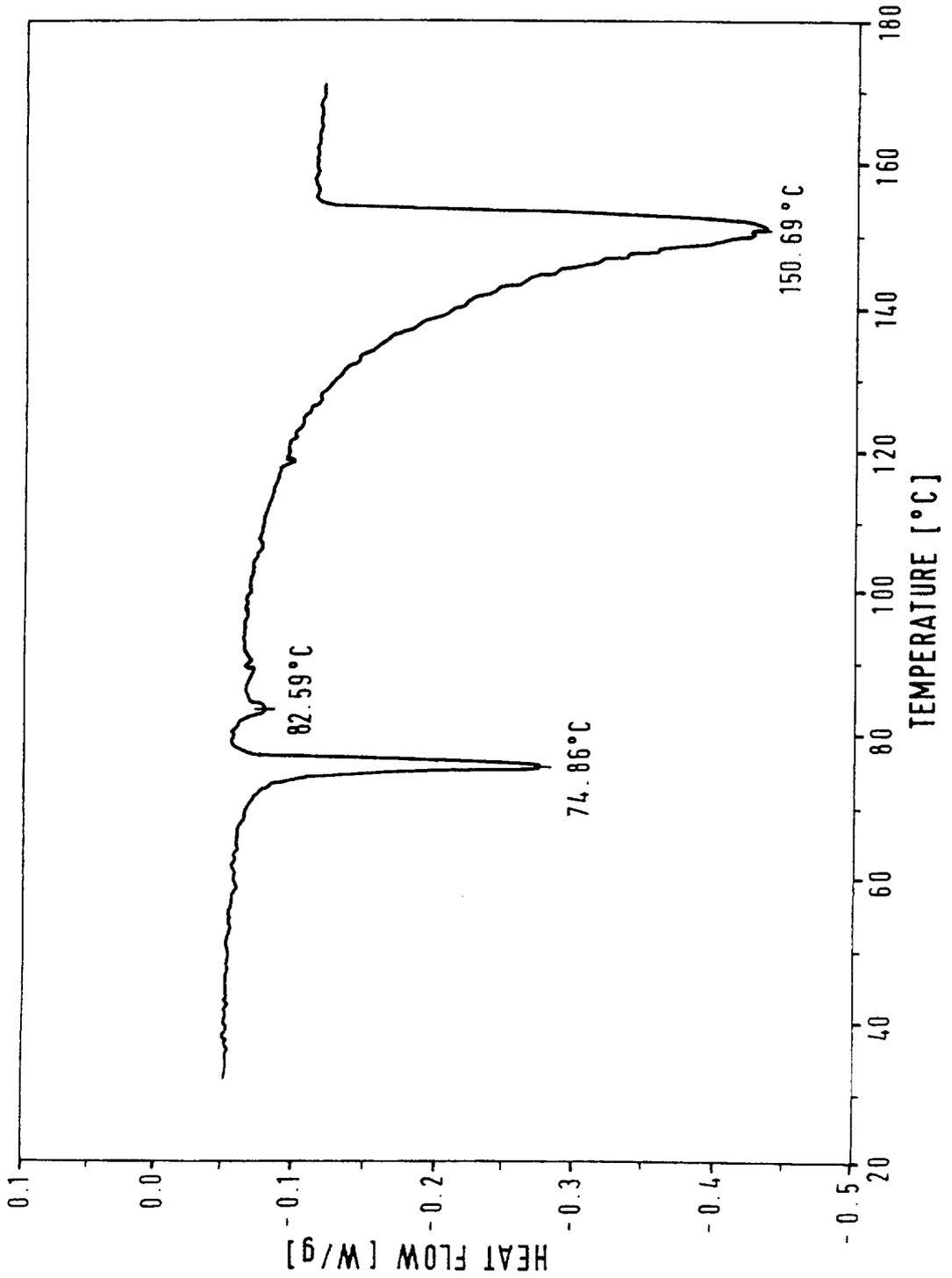


Fig. 12



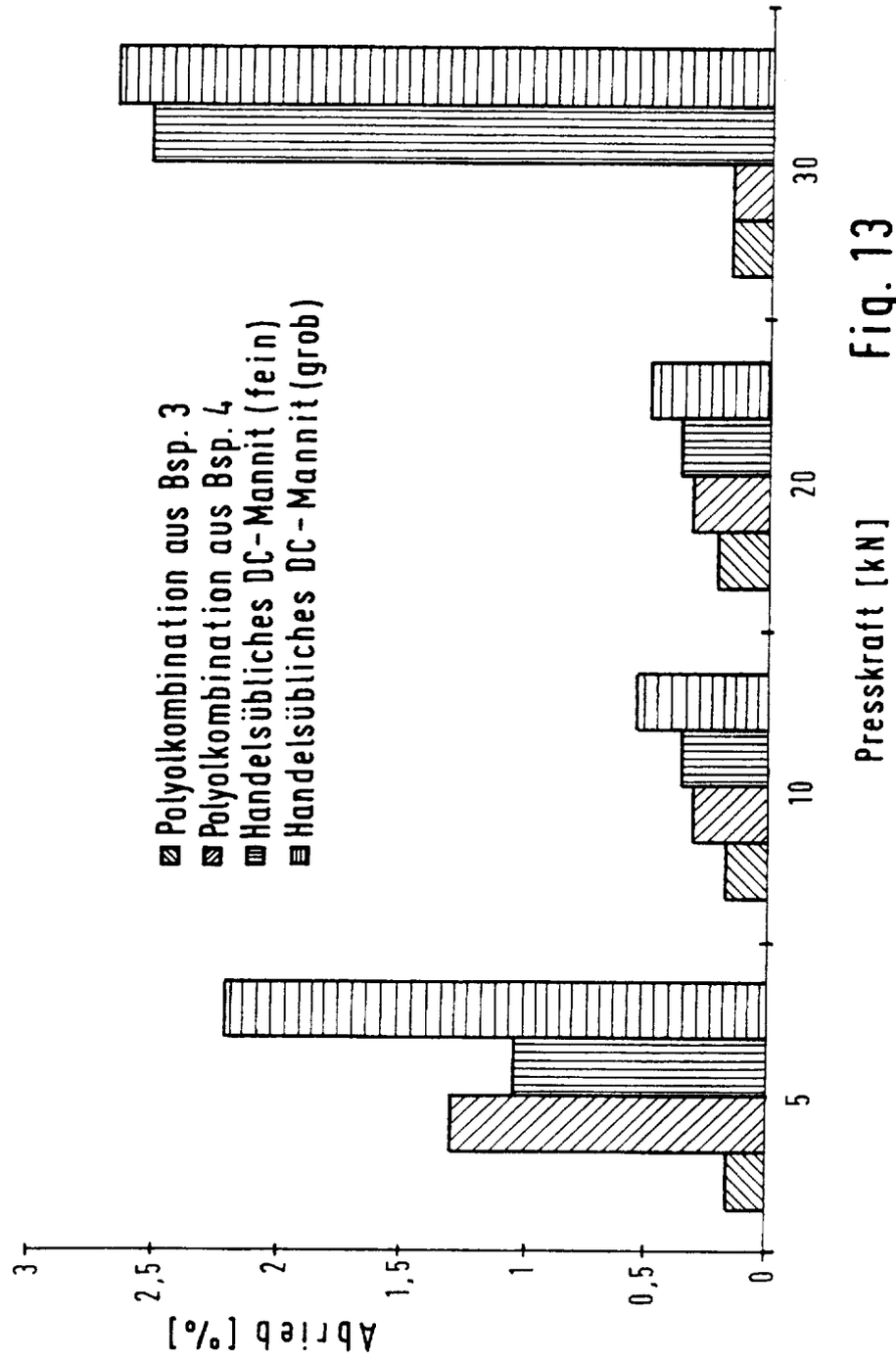


Fig. 13

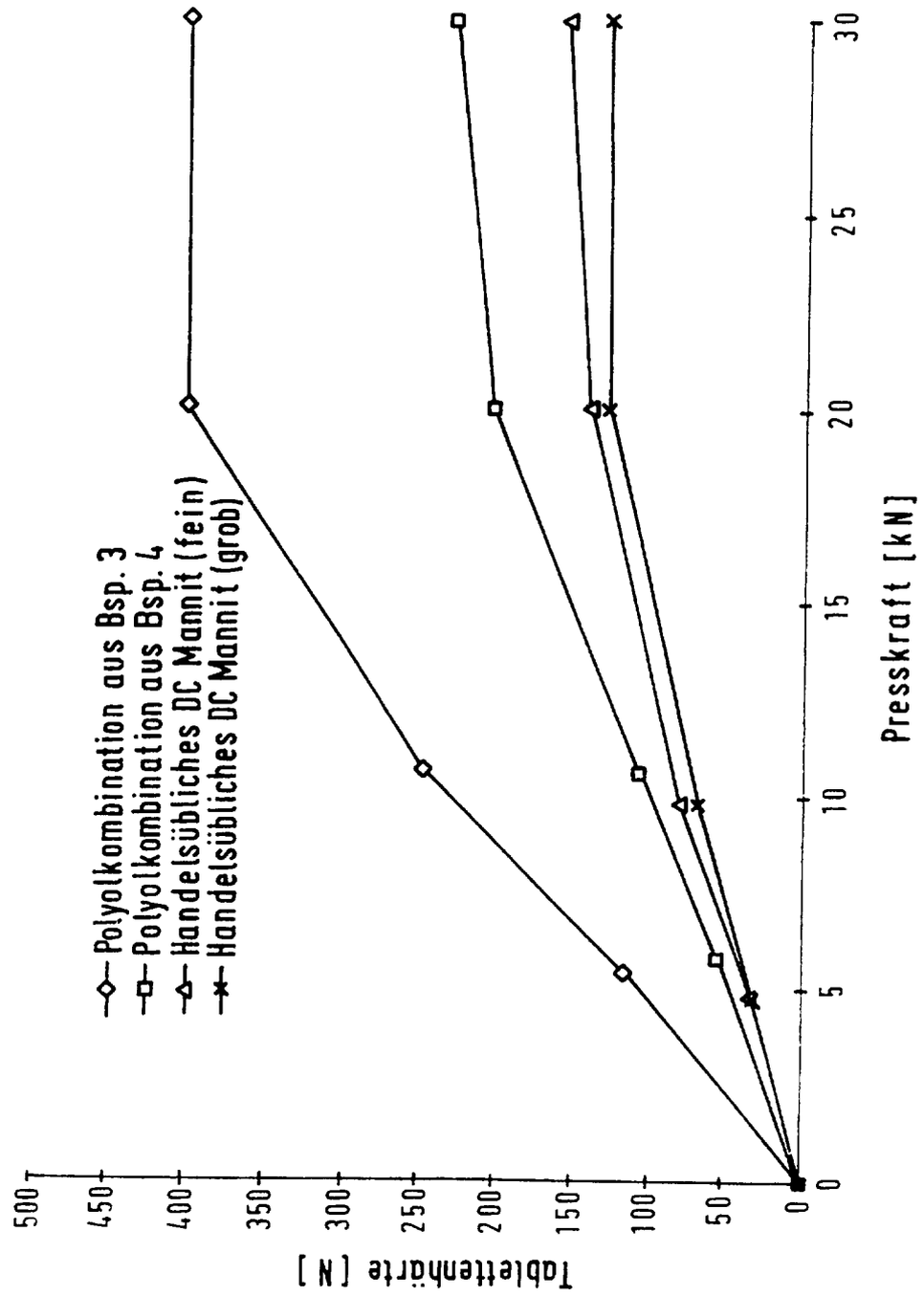


Fig. 14