



(12)发明专利申请

(10)申请公布号 CN 108524498 A

(43)申请公布日 2018.09.14

(21)申请号 201810706944.9

A61K 31/223(2006.01)

(22)申请日 2013.05.16

A61P 29/00(2006.01)

(30)优先权数据

A61P 25/08(2006.01)

12003897.1 2012.05.18 EP

A61P 25/22(2006.01)

(62)分案原申请数据

201380025683.X 2013.05.16

(71)申请人 格吕伦塔尔有限公司

地址 德国阿兴

(72)发明人 S.弗罗斯 K.林茨 K.席内

(74)专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公

司 72001

代理人 郭慧 万雪松

(51)Int.Cl.

A61K 31/407(2006.01)

A61K 31/167(2006.01)

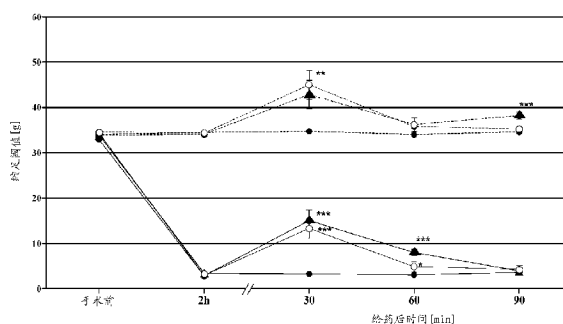
权利要求书1页 说明书20页 附图3页

(54)发明名称

药物组合物

(57)摘要

本发明涉及包含(1*r*,4*r*)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并-[3,4,*b*]吡啶]-4-胺和对乙酰氨基酚或丙帕他莫的药物组合物。本发明涉及包含选自(1*r*,4*r*)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并-[3,4,*b*]吡啶]-4-胺及其生理学可接受的盐的第一药理活性成分和选自对乙酰氨基酚和丙帕他莫的第二药理活性成分的药物组合物。



1. 药物组合物,其包含:

(a) 第一药理活性成分,其选自(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺及其生理学可接受的盐,和

(b) 第二药理活性成分,其选自对乙酰氨基酚和丙帕他莫。

2. 根据权利要求1的药物组合物,其中所述第一药理活性成分是盐酸盐、半柠檬酸盐或马来酸盐形式的(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺。

3. 根据权利要求1或2的药物组合物,其中所述第二药理活性成分是对乙酰氨基酚。

4. 根据前述权利要求任一项的药物组合物,其以使所述第一和第二药理活性成分在给药于患者时发挥协同疗效的重量比含有所述第一和第二药理活性成分。

5. 根据前述权利要求任一项的药物组合物,其中所述第一药理活性成分与所述第二药理活性成分的相对重量比在1 : 30至1 : 1,000,000的范围内。

6. 根据前述权利要求任一项的药物组合物,其用于预防或治疗疼痛、焦虑或癫痫。

7. 根据权利要求6的药物组合物,其中所述疼痛是:

- 外周、中央或肌肉骨骼痛;和/或
- 急性、亚急性或慢性痛;和/或
- 中度至重度痛;和/或
- 神经性或精神性或伤害性或混合性疼痛;和/或
- 下背痛、内脏痛或头痛;和/或
- 术后疼痛、癌性疼痛或炎性痛。

8. 包含根据前述权利要求任一项的药物组合物的药物剂型。

9. 根据权利要求8的药物剂型,其以10至1,200微克的剂量含有所述第一药理活性成分。

10. 根据权利要求8或9的药物剂型,其以100至8,000毫克的剂量含有所述第二药理活性成分。

11. 根据权利要求8至10中任一项的药物剂型,其中所述第一药理活性成分的剂量在与所述第二药理活性成分的剂量等效的量的1:20至20:1的范围内。

12. 根据权利要求8至11中任一项的药物剂型,其用于口服、静脉内、腹腔内、透皮、鞘内、肌肉内、鼻内、透粘膜、皮下或直肠给药。

13. 根据权利要求8至12中任一项的药物剂型,其在体外条件下提供所述第一药理活性成分和/或所述第二药理活性成分的速度或控释。

14. 药盒,其含有包含如权利要求1或2中所述的第一药理活性成分的第一药物剂型和包含如权利要求1或3中所述的第二药理活性成分的第二药物剂型。

15. 根据权利要求14的药盒,其中所述第一和第二药物剂型适合通过相同或不同给药途径同时或相继给药。

药物组合物

[0001] 本申请是申请日为2013年5月16日、申请号为201380025683.X、发明名称为“包含(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并-[3,4,b]呋喃]-4-胺和对乙酰氨基酚或丙帕他莫的药物组合物”的发明专利申请的分案申请。

[0002] 本发明涉及包含选自(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]呋喃]-4-胺及其生理学可接受的盐的第一药理活性成分和选自对乙酰氨基酚和丙帕他莫的第二药理活性成分的药物组合物。

[0003] (1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]呋喃]-4-胺及其相应的生理学可接受的盐以及它们的制备方法是公知的,例如从W02004/043967和W02008/040481中获知。这些化合物表现出止痛性质并特别适用于治疗急性痛、内脏痛、神经性疼痛或慢性(伤害性)疼痛。

[0004] 对乙酰氨基酚(醋氨酚)及其前药丙帕他莫广泛用于治疗各种疼痛病症。

[0005] 尽管上述两个物质类别都可用于预防和治疗疼痛并因此是治疗有效的,但可能发生副作用,尤其是在长期使用时或在高剂量给药时。

[0006] 进一步已知的是,药理活性化合物的特定组合在给药时发挥超相加(协同)疗效。这些特殊情况的一个优点在于可以降低总剂量并相应降低不想要的副作用的风险。

[0007] 另一方面,发挥协同效应的两种药理活性化合物可结合在单个药物剂型,例如片剂中,由此增强患者依从性。

[0008] 本发明的一个目的是提供与现有技术的药物组合物相比具有优势的药物组合物。特别地,该药物组合物应提供快速疗效,还应具有高耐受性、良好的依从性和安全性。

[0009] 通过本专利权利要求的主题实现这一目的。

[0010] 已经令人惊讶地发现,包含(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]呋喃]-4-胺和对乙酰氨基酚或其前药丙帕他莫的药物组合物可用于治疗急性和慢性痛。

[0011] 还已经令人惊讶地发现,所述组合物在给药时表现出协同疗效。因此,可以降低总给药剂量,以致发生更少的不想要的副作用。

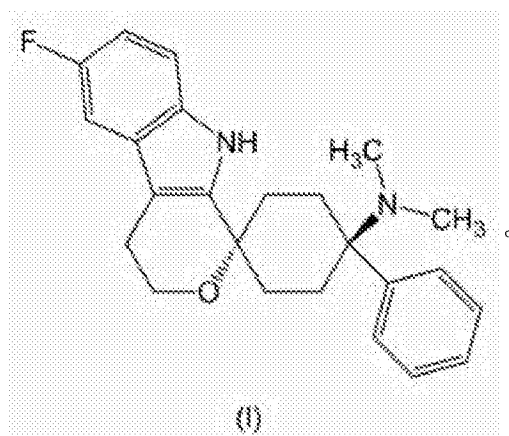
[0012] 本发明的第一方面涉及一种药物组合物,其包含:

(a) 第一药理活性成分,其选自(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]呋喃]-4-胺及其生理学可接受的盐,和

(b) 第二药理活性成分,其选自对乙酰氨基酚和丙帕他莫。

[0013] 本发明的药物组合物包含选自(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]呋喃]-4-胺及其生理学可接受的盐的第一药理活性成分。

[0014] 对说明书而言,(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]呋喃]-4-胺是根据式(I)的化合物,其也可被称为1,1-(3-二甲基氨基-3-苯基五亚甲基)-6-氟-1,3,4,9-四氢吡喃并[3,4-b]呋喃(反式)



[0015] 第一药理活性成分的定义包括游离碱形式的 (1r, 4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并-[3,4,b]吡啶]-4-胺, 即任何可能的形式的根据式 (I) 的化合物, 包括溶剂合物、共晶和多晶型物及其生理学可接受的盐, 特别是酸加成盐和相应的溶剂合物、共晶和多晶型物。

[0016] 药理活性成分 (1r, 4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺可以以生理学可接受的盐, 优选酸加成盐的形式存在于本发明的药物组合物中, 由此可以使用能够形成这种加成盐的任何合适的酸。

[0017] 可以以本领域技术人员公知的方式将 (1r, 4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺转化成相应的加成盐, 例如通过与合适的酸反应。合适的酸包括但不限于盐酸、氢溴酸、硫酸、甲磺酸、甲酸、乙酸、草酸、琥珀酸、酒石酸、扁桃酸、富马酸、乳酸、柠檬酸、谷氨酸和/或天冬氨酸。优选在溶剂, 例如二乙基醚、二异丙基醚、乙酸烷基酯、丙酮和/或2-丁酮中实施成盐。此外, 在水溶液中的三甲基氯硅烷也适用于制备盐酸盐。

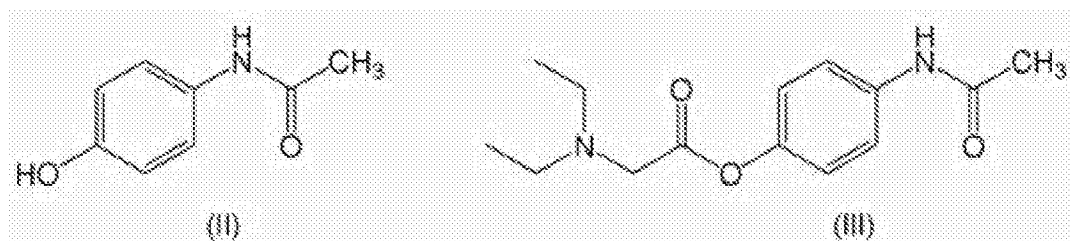
[0018] 在一个优选实施方案中, 第一药理活性成分是游离碱形式的 (1r, 4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺, 即根据式 (I) 的化合物。

[0019] 在另一优选实施方案中, 第一药理活性成分是生理学可接受的酸加成盐, 特别是盐酸盐、半柠檬酸盐或马来酸盐形式的 (1r, 4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺。

[0020] 除非明确地另行规定, 下文中规定的第一药理活性成分的所有量根据游离碱形式的 (1r, 4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺, 即根据式 (I) 的化合物的相应量给出。

[0021] 本发明的药物组合物包含选自对乙酰氨基酚和丙帕他莫的第二药理活性成分。

[0022] 对乙酰氨基酚和丙帕他莫分别具有根据式 (II) 和 (III) 的结构:



[0023] 第二药理活性成分的定义包括任何可能的形式的化合物对乙酰氨基酚和丙帕他莫,包括溶剂合物、共晶和多晶型物。

[0024] 在一个优选实施方案中,第二药理活性成分是对乙酰氨基酚。

[0025] 在另一优选实施方案中,第二药理活性成分是丙帕他莫。

[0026] 在一个优选实施方案中,第一药理活性成分是游离碱形式的(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺,即根据式(I)的化合物,且第二药理活性成分选自对乙酰氨基酚和丙帕他莫。

[0027] 在另一优选实施方案中,第一药理活性成分是生理学可接受的酸加成盐,特别是盐酸盐、半柠檬酸盐或马来酸盐形式的(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺,且第二药理活性成分选自对乙酰氨基酚和丙帕他莫。

[0028] 在一个优选实施方案中,第一药理活性成分是生理学可接受的酸加成盐,特别是盐酸盐、半柠檬酸盐或马来酸盐形式的(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺,且第二药理活性成分是对乙酰氨基酚。

[0029] 在另一优选实施方案中,第一药理活性成分是游离碱形式的(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺,即根据式(I)的化合物,且第二药理活性成分是对乙酰氨基酚。

[0030] 本发明的另一方面涉及包含本发明的药物组合物的药物剂型。

[0031] 第一和第二药理活性成分通常以治疗有效量包含在本发明的药物剂型中。构成治疗有效量的量随药理活性成分、治疗的病症、所述病症的严重性、治疗的患者和该药物剂型设计成速释还是控释而变。

[0032] 在一个优选实施方案中,第一药理活性成分在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中的含量分别为最多10重量%或最多5重量%或最多3重量%或最多1.0重量%,更优选最多0.8重量%,再更优选最多0.5重量%,再更优选最多0.2重量%,再更优选最多0.1重量%,最优选最多0.05重量%,特别是最多0.01重量%或最多0.005重量%或最多0.001重量%。

[0033] 在一个优选实施方案中,第二药理活性成分在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中的含量分别为最多95重量%,更优选最多80重量%,再更优选最多70重量%,再更优选最多60重量%,再更优选最多55重量%,最优选最多50重量%,特别是最多45重量%。

[0034] 在一个优选实施方案中,第一药理活性成分在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中的含量分别为至少0.0001重量%,更优选至少0.0003重量%,再更优选至少0.0005重量%,再更优选至少0.0008重量%,再更优选至少0.001重量%,最优选至少0.003重量%,特别是至少0.005重量%。

[0035] 在一个优选实施方案中,第二药理活性成分在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中的含量分别为至少0.1重量%,更优选至少0.5重量%,再更优选至少1重量%,再更优选至少3重量%,再更优选至少5重量%,最优选至少7.5重量%,特别是至少10重量%。

[0036] 除非明确地另行规定,在本发明的含义中,标记“重量%”应是指各成分的重量/药物剂型的总重量或各成分的重量/药物组合物的总重量。

[0037] 优选地,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对重量比在1 : 2至1 : 1,000,000,更优选1 : 30至1 : 1,000,

000,再更优选1 : 100至1 : 1,000,000,最优选1 : 1,000至1 : 500,000,特别是1 : 2,000至1 : 300,000的范围内。

[0038] 在一个优选实施方案中,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对重量比在1 : 100至1 : 10,000,更优选1 : 200至1 : 7,500,再更优选1 : 500至1 : 5,000,最优选1 : 750至1 : 2,500,特别是1 : 900至1 : 2,000的范围内。

[0039] 在另一优选实施方案中,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对重量比在1 : 1,000至1 : 20,000,更优选1 : 2,000至1 : 15,000,再更优选1 : 3,000至1 : 12,500,再更优选1 : 4,000至1 : 12,000,最优选1 : 5,000至1 : 10,000,特别是1 : 6,000至1 : 9,000的范围内。

[0040] 在再一优选实施方案中,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对重量比在1 : 1,000至1 : 100,000,更优选1 : 2,000至1 : 80,000,再更优选1 : 4,000至1 : 50,000,再更优选1 : 6,000至1 : 20,000,最优选1 : 8,000至1 : 15,000,特别是1 : 9,000至1 : 12,500的范围内。

[0041] 在又一优选实施方案中,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对重量比在1 : 5,000至1 : 500,000,更优选1 : 10,000至1 : 400,000,再更优选1 : 20,000至1 : 300,000,最优选1 : 40,000至1 : 200,000,特别是1 : 50,000至1 : 100,000的范围内。

[0042] 在另一优选实施方案中,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对重量比在1 : 100,000至1 : 1,900,000,更优选1 : 250,000至1 : 1,800,000,再更优选1 : 300,000至1 : 700,000,最优选1 : 350,000至1 : 650,000,特别是1 : 400,000至1 : 600,000的范围内。

[0043] 优选地,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对摩尔比在1 : 2至1 : 1,000,000,更优选1 : 30至1 : 1,000,000,再更优选1 : 100至1 : 1,000,000,最优选1 : 1,000至1 : 500,000,特别是1 : 2,000至1 : 300,000的范围内。

[0044] 在一个优选实施方案中,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对摩尔比在1 : 100至1 : 10,000,更优选1 : 200至1 : 7,500,再更优选1 : 500至1 : 5,000,最优选1 : 750至1 : 2,500,特别是1 : 900至1 : 2,000的范围内。

[0045] 在另一优选实施方案中,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对摩尔比在1 : 1,000至1 : 20,000,更优选1 : 2,000至1 : 15,000,再更优选1 : 3,000至1 : 12,500,再更优选1 : 4,000至1 : 12,000,最优选1 : 5,000至1 : 10,000,特别是1 : 6,000至1 : 9,000的范围内。

[0046] 在再一优选实施方案中,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对摩尔比在1 : 1,000至1 : 100,000,更优选1 : 2,000至1 : 80,000,再更优选1 : 4,000至1 : 50,000,再更优选1 : 6,000至1 : 20,000,最优选1 : 8,000至1 : 15,000,特别是1 : 9,000至1 : 12,500的范围内。

[0047] 在又一优选实施方案中,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第

一药理活性成分与第二药理活性成分的相对摩尔比在1 : 5,000至1 : 500,000,更优选1 : 10,000至1 : 400,000,再更优选1 : 20,000至1 : 300,000,最优选1 : 40,000至1 : 200,000,特别是1 : 50,000至1 : 100,000的范围内。

[0048] 在另一优选实施方案中,分别在本发明的药物剂型和本发明的药物组合物中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对摩尔比在1 : 100,000至1 : 1,900,000,更优选1 : 250,000至1 : 1,800,000,再更优选1 : 300,000至1 : 700,000,最优选1 : 350,000至1 : 650,000,特别是1 : 400,000至1 : 600,000的范围内。

[0049] 本发明的药物剂型中所含的第一和第二药理活性成分的量可随本领域技术人员公知的不同因素而变,例如,患者体重、给药途径、疾病严重性等。

[0050] 一般而言,本发明的药物剂型中所含的两种药理活性成分都以最多为本领域技术人员已知的它们的最大日剂量的量给药。作为第二药理活性成分,对乙酰氨基酚优选以最多4,000毫克的最高日剂量给药于患者,丙帕他莫优选以最多8,000毫克的最高日剂量给药于患者。

[0051] 当以指示方式给药,例如每日一次或每日两次时,本发明的药物剂型和本发明的药物组合物分别优选含有彼此独立地分别相当于第一和第二药理活性成分的各自最高日剂量的75±15重量%、75±10重量%、75±5重量%、50±15重量%、50±10重量%、50±5重量%、25±15重量%、25±10重量%或25±5重量%的量的第一和第二药理活性成分。

[0052] 优选地,本发明的药物剂型以0.1微克至5,000微克,更优选0.1微克至2,500微克,再更优选1.0微克至1,000微克,再更优选10至800微克,最优选15微克至600微克,特别是20微克至440微克的剂量含有第一药理活性成分。

[0053] 在一个优选实施方案中,本发明的药物剂型以在13±12微克,更优选13±10微克,再更优选13±8微克,再更优选13±6微克,再更优选13±5微克,最优选13±4微克,特别是13±3微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0054] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在20±15微克,更优选20±13微克,再更优选20±12微克,再更优选20±10微克,再更优选20±8微克,最优选20±6微克,特别是20±5微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0055] 在又一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在40±35微克,更优选40±30微克,再更优选40±25微克,再更优选40±20微克,再更优选40±15微克,最优选40±10微克,特别是40±5微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0056] 在又一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在60±50微克,更优选60±40微克,再更优选60±30微克,再更优选60±20微克,最优选60±10微克,特别是60±5微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0057] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在80±70微克,更优选80±60微克,再更优选80±50微克,再更优选80±40微克,再更优选80±20微克,最优选80±10微克,特别是80±5微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0058] 在又一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在100±90微克,更优选100±80微克,再更优选100±60微克,再更优选100±40微克,再更优选100±20微克,最优选100±10微克,特别是100±5微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0059] 在又一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在120±100微克,更优选120±80微

克,再更优选 120 ± 60 微克,再更优选 120 ± 40 微克,再更优选 120 ± 20 微克,最优选 120 ± 10 微克,特别是 120 ± 5 微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0060] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 150 ± 90 微克,更优选 150 ± 80 微克,再更优选 150 ± 60 微克,再更优选 150 ± 40 微克,再更优选 150 ± 20 微克,最优选 150 ± 10 微克,特别是 150 ± 5 微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0061] 在再一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 170 ± 130 微克,更优选 170 ± 100 微克,再更优选 170 ± 80 微克,再更优选 170 ± 60 微克,再更优选 170 ± 40 微克,最优选 170 ± 20 微克,特别是 170 ± 10 微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0062] 在又一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 200 ± 175 微克,更优选 200 ± 150 微克,再更优选 200 ± 125 微克,再更优选 200 ± 100 微克,再更优选 200 ± 75 微克,最优选 200 ± 50 微克,特别是 200 ± 25 微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0063] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 400 ± 350 微克,更优选 400 ± 300 微克,再更优选 400 ± 250 微克,再更优选 400 ± 200 微克,再更优选 400 ± 150 微克,最优选 400 ± 100 微克,特别是 400 ± 50 微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0064] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 600 ± 400 微克,更优选 600 ± 300 微克,再更优选 600 ± 250 微克,再更优选 600 ± 200 微克,再更优选 600 ± 150 微克,最优选 600 ± 100 微克,特别是 600 ± 50 微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0065] 在再一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 800 ± 550 微克,更优选 800 ± 400 微克,再更优选 800 ± 350 微克,再更优选 800 ± 250 微克,再更优选 800 ± 150 微克,最优选 800 ± 100 微克,特别是 800 ± 50 微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0066] 在又一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 $1,000 \pm 800$ 微克,更优选 $1,000 \pm 600$ 微克,再更优选 $1,000 \pm 500$ 微克,再更优选 $1,000 \pm 300$ 微克,再更优选 $1,000 \pm 200$ 微克,最优选 $1,000 \pm 100$ 微克,特别是 $1,000 \pm 50$ 微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0067] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 $1,200 \pm 1,000$ 微克,更优选 $1,200 \pm 800$ 微克,再更优选 $1,200 \pm 600$ 微克,再更优选 $1,200 \pm 400$ 微克,再更优选 $1,200 \pm 200$ 微克,最优选 $1,200 \pm 100$ 微克,特别是 $1,200 \pm 50$ 微克范围内的剂量含有第一药理活性成分。

[0068] 优选地,本发明的药物剂型以1.0毫克至12,500毫克,更优选10毫克至10,000毫克,最优选100毫克至8,000毫克,特别是200毫克至7,000毫克的剂量含有第二药理活性成分。

[0069] 在一个优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 150 ± 120 毫克,更优选 150 ± 100 毫克,再更优选 150 ± 90 毫克,再更优选 150 ± 75 毫克,再更优选 150 ± 60 毫克,最优选 150 ± 50 毫克,特别是 150 ± 25 毫克范围内的剂量含有第二药理活性成分。

[0070] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 300 ± 250 毫克,更优选 300 ± 200 毫克,再更优选 300 ± 150 毫克,再更优选 300 ± 125 毫克,再更优选 300 ± 100 毫克,最优选 300 ± 75 毫克,特别是 300 ± 50 毫克范围内的剂量含有第二药理活性成分。

[0071] 在再一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 500 ± 400 毫克,更优选 500 ± 300 毫克,再更优选 500 ± 200 毫克,再更优选 500 ± 150 毫克,再更优选 500 ± 100 毫克,最优选 500 ± 75 毫克,特别是 500 ± 50 毫克范围内的剂量含有第二药理活性成分。

[0072] 在又一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在 750 ± 500 毫克,更优选 750 ± 400

毫克,再更优选750±250毫克,再更优选750±100毫克,再更优选750±75毫克,最优选750±50毫克,特别是750±25毫克范围内的剂量含有第二药理活性成分。

[0073] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在1,000±500毫克,更优选1,000±400毫克,再更优选1,000±250毫克,再更优选1,000±100毫克,再更优选1,000±75毫克,最优选1,000±50毫克,特别是1,000±25毫克范围内的剂量含有第二药理活性成分。

[0074] 在再一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在1,500±500毫克,更优选1,500±400毫克,再更优选1,500±250毫克,再更优选1,500±100毫克,再更优选1,500±75毫克,最优选1,500±50毫克,特别是1,500±25毫克范围内的剂量含有第二药理活性成分。

[0075] 在一个优选实施方案中,本发明的药物剂型以在1,800±1,000毫克,更优选1,800±750毫克,再更优选1,800±500毫克,再更优选1,800±300毫克,再更优选1,800±200毫克,最优选1,800±100毫克,特别是1,800±50毫克范围内的剂量含有第二药理活性成分。

[0076] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型以在2,000±1,000毫克,更优选2,000±750毫克,再更优选2,000±500毫克,再更优选2,000±300毫克,再更优选2,000±200毫克,最优选2,000±100毫克,特别是2,000±50毫克范围内的剂量含有第二药理活性成分。

[0077] 在一个优选实施方案中,该药物剂型以在100毫克至1,500毫克范围内,更优选在200毫克至1,200毫克范围内,再更优选在250毫克至900毫克范围内,最优选在300毫克至750毫克范围内,特别是在400毫克至600毫克范围内的剂量含有对乙酰氨基酚作为第二药理活性成分。

[0078] 在另一优选实施方案中,该药物剂型以在200毫克至2,000毫克范围内,更优选在400毫克至1,800毫克范围内,再更优选在600毫克至1,500毫克范围内,最优选在750毫克至1,300毫克范围内,特别是在800毫克至1,200毫克范围内的剂量含有对乙酰氨基酚作为第二药理活性成分。

[0079] 在另一优选实施方案中,该药物剂型以在500毫克至4,000毫克范围内,更优选在1,000毫克至3,000毫克范围内,再更优选在1,400毫克至2,600毫克范围内,最优选在1,600毫克至2,400毫克范围内,特别是在1,800毫克至2,200毫克范围内的剂量含有对乙酰氨基酚作为第二药理活性成分。

[0080] 在一个优选实施方案中,该药物剂型以在200毫克至2,000毫克范围内,更优选在400毫克至1,800毫克范围内,再更优选在600毫克至1,500毫克范围内,最优选在750毫克至1,300毫克范围内,特别是在800毫克至1,200毫克范围内的剂量含有丙帕他莫作为第二药理活性成分。

[0081] 在另一优选实施方案中,该药物剂型以在500毫克至3,000毫克范围内,更优选在800毫克至2,400毫克范围内,再更优选在1,000毫克至2,000毫克范围内,最优选在1,200毫克至1,750毫克范围内,特别是在1,400毫克至1,600毫克范围内的剂量含有丙帕他莫作为第二药理活性成分。

[0082] 在再一优选实施方案中,该药物剂型以在500毫克至4,000毫克范围内,更优选在750毫克至3,500毫克范围内,再更优选在1,000毫克至3,000毫克范围内,最优选在1,500毫克至2,500毫克范围内,特别是在1,800毫克至2,200毫克范围内的剂量含有丙帕他莫作为第二药理活性成分。

[0083] 在本发明的药物剂型中,第一药理活性成分的剂量优选在与第二药理活性成分的

剂量等效的量的1 : 20至20 : 1的范围内。在这方面,“等效”优选是指在独自给药时实现相等的所需疗效所需的剂量。技术人员会认识到,当所需疗效是止痛效果时,针对第一药理活性成分和第二药理成分的止痛性质确定等效剂量。

[0084] 例如,当本发明的药物剂型中所含的第二药理活性成分的剂量合计为例如30毫克并在以此剂量独自给药时提供止痛效果E时且当第一药理活性成分的等效量(即在独自给药时提供相同止痛效果E所需的量)为例如4微克时,本发明的药物剂型中所含的第一药理活性成分的剂量可以为0.2微克(4微克/20)至80微克(20 • 4微克)不等。

[0085] 在一个优选实施方案中,第一药理活性成分的剂量在与第二药理活性成分的剂量等效的量的1 : 15至15 : 1的范围内,优选在1 : 10至10 : 1的范围内,更优选在1 : 8至8 : 1的范围内,再更优选在1 : 6至6 : 1的范围内,再更优选在1 : 4至4 : 1的范围内,最优选在1 : 3至3 : 1的范围内,特别优选在1 : 2至2 : 1的范围内。

[0086] 本发明的药物剂型的合适的给药途径包括但不限于口服、静脉内、腹腔内、皮内、透皮、鞘内、肌肉内、鼻内、透粘膜、皮下、局部和/或直肠给药。

[0087] 在一个优选实施方案中,本发明的药物剂型用于口服给药。

[0088] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型用于肠道外给药,特别是静脉内、腹腔内、鞘内、肌肉内或皮下给药。

[0089] 在再一优选实施方案中,本发明的药物剂型用于直肠给药。

[0090] 本发明的药物剂型和本发明的药物组合物分别可以是固体、半固体或液体。

[0091] 本发明的药物剂型和本发明的药物组合物分别可含有辅助剂,例如载体、填料、溶剂、稀释剂、着色剂和/或粘合剂。所用辅助剂及其量的选择取决于例如第一和第二药理活性成分如何给药,例如口服、静脉内、腹腔内、皮内、透皮、鞘内、肌肉内、鼻内、透粘膜、皮下、直肠或局部。

[0092] 合适的辅助剂特别是本领域技术人员已知可用于制备盖仑剂型的任何物质。合适的辅助剂的实例包括但不限于:水、乙醇、2-丙醇、甘油、乙二醇、丙二醇、聚乙二醇、聚丙二醇、葡萄糖、果糖、乳糖、蔗糖、右旋糖、糖蜜、淀粉、改性淀粉、明胶、山梨糖醇、肌醇、甘露糖醇、微晶纤维素、甲基纤维素、羧甲基纤维素、醋酸纤维素、虫胶、鲸蜡醇、聚乙烯基吡咯烷酮、石蜡、蜡、天然和合成树胶、阿拉伯树胶、藻酸盐、葡聚糖、饱和和不饱和脂肪酸、硬脂酸、硬脂酸镁、硬脂酸锌、硬脂酸甘油酯、十二烷基硫酸钠、食用油、芝麻油、椰子油、花生油、大豆油、卵磷脂、乳酸钠、聚氧乙烯和聚丙烯脂肪酸酯、山梨醇酐脂肪酸酯、山梨酸、苯甲酸、柠檬酸、抗坏血酸、单宁酸、氯化钠、氯化钾、氯化镁、氯化钙、氧化镁、氧化锌、二氧化硅、氧化钛、二氧化钛、硫酸镁、硫酸锌、硫酸钙、钾碱、磷酸钙、磷酸氢钙、溴化钾、碘化钾、滑石、高岭土、果胶、交联聚维酮、琼脂和膨润土。

[0093] 适合口服给药的药物剂型包括但不限于片剂、泡腾片、咀嚼片、糖衣丸、胶囊剂、滴剂、果汁剂和糖浆剂。口服药物剂型也可以是多颗粒形式,如颗粒剂、丸剂、球体、晶体等,任选压缩成片剂、装入胶囊、装入囊剂或悬浮在合适的液体介质中。口服药物剂型也可带有肠溶包衣。

[0094] 适合肠道外、局部和吸入给药的药物剂型包括但不限于溶液剂、混悬剂、易重构的干制剂和喷雾剂。

[0095] 栓剂是适合直肠给药的药物剂型。呈贮库制剂(deposit)(以溶解形式),例如呈任

选添加皮肤渗透促进剂的贴剂的剂型是适合经皮给药的剂型的实例。

[0096] 在一个尤其优选的实施方案中,本发明的药物剂型是片剂。

[0097] 优选地,本发明的药物剂型每日六次、每日五次、每日四次、每日三次、每日两次、每日一次或以更低频率给药。

[0098] 在一个优选实施方案中,本发明的药物剂型每日给药一次。

[0099] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型每日多次给药,特别是每日两次、每日三次或每日最多六次。

[0100] 在一个优选实施方案中,本发明的药物剂型每日给药两次。

[0101] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型每日给药三次。

[0102] 对说明书而言,“每日给药三次”(tid)优选是指本发明的药物剂型适合根据包括每日给予三个药物剂型的方案相继给药,其中两个药物剂型的相继给药之间的时间间隔为至少3小时,优选至少4小时,更优选至少6小时,特别是大约8小时。

对说明书而言,“每日给药两次”(bid)优选是指本发明的药物剂型适合根据包括每日给予两个药物剂型的方案相继给药,其中两个药物剂型的相继给药之间的时间间隔为至少6小时,优选至少8小时,更优选至少10小时,特别是大约12小时。

[0103] 对说明书而言,“每日给药一次”(sid)优选是指本发明的药物剂型适合根据包括每日给予一个药物剂型的方案相继给药,其中两个药物剂型的相继给药之间的时间间隔为至少18小时,优选至少20小时,更优选至少22小时,特别是大约24小时。

[0104] 技术人员充分认识到,可如下实现上述给药方案:给予含有要在特定时间点给予的完全量的第一药理活性成分和完全量的第二药理活性成分的单个药物剂型,或给予多个剂量单位,即两个、三个或更多个剂量单位,这多个剂量单位加起来含有要在所述特定时间点给予的完全量的第一药理活性成分和第二药理活性成分,其中各剂量单位适合同时给药或在短时期内,例如在5、10或15分钟内给药。

[0105] 在下文中,第一和第二药理活性成分的剂量根据每日的处方给药数“n”,即本发明的药物剂型在24小时期间的给药数表示。例如,100/n μg 在每日给药一次($n = 1$)的情况下相当于100微克的剂量,100/n μg 在每日给药两次($n = 2$)的情况下相当于50微克的剂量。

[0106] 在一个优选实施方案中,本发明的药物剂型每日给药一次($n = 1$),其中该药物剂型含有15/n至100/n μg ,优选20/n至80/n μg 的剂量的第一药理活性成分和1,000/n至8,000/n mg的剂量的第二药理活性成分。根据这一实施方案,本发明的药物剂型优选用于口服给药,优选以片剂形式。

[0107] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型每日多次给药($n = 2, 3, 4, 5$ 或6),其中该药物剂型含有15/n至100/n μg ,优选20/n至80/n μg 的剂量的第一药理活性成分和1,000/n至8,000/n mg的剂量的第二药理活性成分。根据这一实施方案,本发明的药物剂型优选用于口服给药,优选以片剂形式。此外,根据这一实施方案,尤其优选每日三次($n = 3$)或每日四次($n = 4$)给药,特别是对乙酰氨基酚,因为对乙酰氨基酚的优选剂量可能高达4,000/n mg,由此使含有例如最多4,000/3 mg或4,000/4 mg对乙酰氨基酚的片剂对患者依从得多。

[0108] 在再一优选实施方案中,本发明的药物剂型每日给药一次($n = 1$),其中该药物剂型含有150/n至1,200/n μg ,优选200/n至800/n μg 的剂量的第一药理活性成分和1,000/n

至8,000/n mg的剂量的第二药理活性成分。根据这一实施方案,本发明的药物剂型优选用于口服给药,优选以片剂形式。

[0109] 在又一优选实施方案中,本发明的药物剂型每日多次给药($n = 2, 3, 4, 5$ 或 6),其中该药物剂型含有150/n至1,200/n μg ,优选200/n至800/n μg 的剂量的第一药理活性成分和1,000/n至8,000/n mg的剂量的第二药理活性成分。根据这一实施方案,本发明的药物剂型优选用于口服给药,优选以片剂形式。此外,根据这一实施方案,尤其优选每日三次($n = 3$)或每日四次($n = 4$)给药,特别是对乙酰氨基酚,因为对乙酰氨基酚的优选剂量可能高达4,000/n mg,由此使含有例如最多4,000/3 mg或4,000/4 mg对乙酰氨基酚的片剂更患者依从得多。

[0110] 本发明的药物剂型可以在体外条件下提供第一药理活性成分和/或第二药理活性成分的速释或控释。优选根据Ph. Eur., 优选使用沉降篮的桨法,75 rpm,37°C,900毫升人工胃液,pH 6.8测定体外释放。

[0111] 第一药理活性成分和/或第二药理活性成分可彼此独立地至少部分以控释形式存在于该药物剂型中。例如,第一药理活性成分和/或第二药理活性成分可以以延长方式从药物剂型中释放,例如如果口服、直肠或经皮给药。这样的药物剂型特别可用于“每日一次”或“每日两次”制剂,它们分别只需每日服用一次或每日服用两次。合适的控释材料是本领域技术人员公知的。

[0112] 可以使用药物剂型的现有技术中公知的材料、手段、装置和方法制造提供第一药理活性成分和/或第二药理活性成分的控释的本发明的药物剂型。

[0113] 为了获得固体药物剂型,如片剂,例如,该药物组合物的药理活性成分可以与药物载体,例如传统片剂成分,如玉米淀粉、乳糖、蔗糖、山梨糖醇、滑石、硬脂酸镁、磷酸氢钙或可药用树胶,和药物稀释剂,例如水一起造粒,以形成含有均匀分布的药理活性成分的固体组合物。术语“均匀分布”意在表示药理活性成分均匀分布在整個组合物中,以使所述组合物容易分成等效剂量单位,如片剂、丸剂或胶囊等。然后将该固体组合物分成剂量单位。本发明的药物组合物的片剂或丸剂也可以以不同方式包衣或配混以提供控释剂型。

[0114] 如果药理活性成分之一要在另一药理活性成分之前释放,例如提前至少30分钟或1小时,可以制备具有相应释放模式的药物剂型。这种药物剂型的一个实例是用于实现经包衣从药物剂型内部(芯)延迟释放第一或第二药理活性成分的渗透驱动释放系统,所述包衣本身含有相应地更早释放的另一药理活性成分。在特别适合口服给药的这种释放系统中,该释放系统的至少一部分,优选整个表面,优选将与释放介质接触的那些部分是半渗透的,优选带有半透包衣,因此该表面为释放介质可透的,但基本,优选完全不可透过芯中所含的药理活性成分,该表面和/或任选包衣包含至少一个用于释放芯中所含的药理活性成分的开口。此外,与释放介质接触的那一/那些表面正好带有含有并释放另一药理活性成分的包衣。这优选意在表示包含释放口、含有第一或第二药理活性成分的芯、在溶胀时施加压力的聚合物部分、半透膜和含有另一药理活性成分的包衣的片剂形式的系统。例如在美国专利4,765,989、4,783,337和4,612,008中公开了渗透驱动释放系统的实施方案和实施例。

[0115] 合适的药物剂型的另一实例是凝胶-基质片剂。在美国专利4,389,393、5,330,761、5,399,362、5,472,711和5,455,046中提供了合适的实例。特别合适的是具有药物组合物的不均匀分布的缓释基质剂型,由此,例如,一种药理活性成分,即第一或第二药理活性

成分分布在基质的外部区域(最快与释放介质接触的部分)中,另一药理活性成分分布在基质内部。在与释放介质接触时,外基质层最初(并快速)溶胀并首先释放其中所含的药理活性成分,接着明显(更)受控释放另一药理活性成分。合适的基质的实例包括含有1至80重量%的一种或多种亲水或疏水聚合物作为可药用基质形成剂的基质。

[0116] 优选地,本发明的药物剂型提供第一药理活性成分的速释和第二药理活性成分的速释或控释。

[0117] 在一个优选实施方案中,本发明的药物剂型提供第一和第二药理活性成分的速释。在这种特定情况中,优选每日多次给药,特别是每日两次、每日三次或最多每日六次给药。

[0118] 在另一优选实施方案中,本发明的药物剂型提供第一药理活性成分的速释和第二药理活性成分的控释。可以使用上述方法实现这种释放模式,例如在包衣中提供第一药理活性成分和在芯中提供第二药理活性成分的渗透驱动释放系统或在外基质层中含有第一药理活性成分和在基质内部含有第二药理活性成分的缓释基质剂型。

[0119] 在又一优选实施方案中,本发明的药物剂型提供第一和第二药理活性成分的控释。

[0120] 另一方面,本发明涉及本发明的药物组合物和本发明的药物剂型分别在疼痛、焦虑或癫痫的预防或治疗中的用途。

[0121] 在一个优选实施方案中,本发明的药物组合物和本发明的药物剂型分别用于治疗疼痛,其中所述疼痛优选是

- 外周、中央或肌肉骨骼痛;和/或
- 急性、亚急性或慢性痛;和/或
- 中度至重度痛;和/或
- 神经性或精神性或伤害性或混合性疼痛;和/或
- 下背痛、内脏痛或头痛;和/或
- 术后疼痛、癌性疼痛或炎性痛。

[0122] 对说明书而言,“急性痛”优选是指持续最多大约4周的疼痛,“亚急性痛”优选是指持续多于大约4周至大约12周的疼痛,且“慢性痛”优选是指持续多于大约12周的疼痛。

[0123] 该疼痛优选选自癌性疼痛、外周神经性疼痛、骨关节炎、慢性内脏痛、神经性疼痛(糖尿病多发性神经病变、HIV-相关神经性疼痛、外伤后神经性疼痛、带状疱疹后遗神经痛、化疗相关疼痛)、带状疱疹后神经痛(postzosteric neuralgia)、术后神经性疼痛、炎性痛、偏头痛、下背痛、纤维肌痛和三叉神经痛。

[0124] 在一个优选实施方案中,该疼痛是慢性痛,特别是慢性伤害性疼痛和/或慢性炎性痛。

[0125] 在另一优选实施方案中,该疼痛是非慢性或急性痛,特别是术后疼痛。

[0126] 在另一优选实施方案中,该疼痛选自糖尿病多发性神经病变、带状疱疹后神经痛(postzosteric neuralgia)、术后神经性疼痛、下背痛和纤维肌痛。

[0127] 在下文中,第一和第二药理活性成分的剂量仍根据每日的给药数“n”,即本发明的药物剂型在24小时期间的给药数表示。

[0128] 在一个优选实施方案中,该药物剂型用于治疗神经性疼痛,其可能任选叠加伤害

性疼痛,其中该药物剂型中所含的第一药理活性成分的剂量优选为1/n μg 至800/n μg 或1/n μg 至600/n μg 或1/n μg 至400/n μg 或1/n μg 至250/n μg ,更优选5/n μg 至150/n μg ,再更优选10/n μg 至100/n μg ,最优选20/n μg 至80/n μg ,特别最优选30/n μg 至50/n μg 。根据这一实施方案,该药物剂型中所含的第二药理活性成分的剂量优选为500/n mg至8,000/n mg。

[0129] 在一个优选实施方案中,特别是当该药物剂型用于治疗神经性疼痛且第二药理活性成分是对乙酰氨基酚时,该药物剂型中所含的第一药理活性成分的剂量优选为1/n μg 至800/n μg 或1/n μg 至600/n μg 或1/n μg 至400/n μg 或1/n μg 至250/n μg ,更优选5/n μg 至150/n μg ,再更优选10/n μg 至100/n μg ,最优选20/n μg 至80/n μg ,特别最优选30/n μg 至50/n μg ;且该药物剂型中所含的第二药理活性成分的剂量优选为500/n mg至4,000/n mg,更优选750/n mg至3,900/n mg,再更优选1,000/n mg至3,800/n mg,最优选1,500/n mg至3,650/n mg,特别是2,000/n mg至3,500/n mg。

[0130] 在另一优选实施方案中,特别是当该药物剂型用于治疗神经性疼痛且该药物剂型中所含的第二药理活性成分是丙帕他莫时,第一药理活性成分的剂量优选为1/n μg 至800/n μg 或1/n μg 至600/n μg 或1/n μg 至400/n μg 或1/n μg 至250/n μg ,更优选5/n μg 至150/n μg ,再更优选10/n μg 至100/n μg ,最优选20/n μg 至80/n μg ,特别最优选30/n μg 至50/n μg ;且该药物剂型中所含的第二药理活性成分的剂量优选为1,000/n mg至8,000/n mg,更优选1,500/n mg至7,800/n mg,再更优选2,000/n mg至7,600/n mg,最优选3,000/n mg至7,300/n mg,特别是4,000/n mg至7,000/n mg。

[0131] 在另一优选实施方案中,该药物剂型用于治疗伤害性疼痛,其可能任选叠加神经性疼痛,其中该药物剂型中所含的第一药理活性成分的剂量优选为50/n μg 至2,000/n μg 或50/n μg 至1,400/n μg 或50/n μg 至1,200/n μg 或50/n μg 至1,000/n μg ,更优选100/n μg 至800/n μg ,再更优选150/n μg 至650/n μg ,再更优选250/n μg 至550/n μg ,最优选350/n μg 至450/n μg 。根据这一实施方案,该药物剂型中所含的第二药理活性成分的剂量优选为500/n mg至8,000/n mg。

[0132] 在一个优选实施方案中,特别是当该药物剂型用于治疗伤害性疼痛且第二药理活性成分是对乙酰氨基酚时,该药物剂型中所含的第一药理活性成分的剂量优选为50/n μg 至2,000/n μg 或50/n μg 至1,400/n μg 或50/n μg 至1,200/n μg 或50/n μg 至1,000/n μg ,更优选100/n μg 至800/n μg ,再更优选150/n μg 至650/n μg ,再更优选250/n μg 至550/n μg ,最优选350/n μg 至450/n μg ;且该药物剂型中所含的第二药理活性成分的剂量优选为500/n mg至4,000/n mg,更优选750/n mg至3,900/n mg,再更优选1,000/n mg至3,800/n mg,最优选1,500/n mg至3,650/n mg,特别是2,000/n mg至3,500/n mg。

[0133] 在另一优选实施方案中,特别是当该药物剂型用于治疗伤害性疼痛且第二药理活性成分是丙帕他莫时,该药物剂型中所含的第一药理活性成分的剂量优选为50/n μg 至2,000/n μg 或50/n μg 至1,400/n μg 或50/n μg 至1,200/n μg 或50/n μg 至1,000/n μg ,更优选100/n μg 至800/n μg ,再更优选150/n μg 至650/n μg ,再更优选250/n μg 至550/n μg ,最优选350/n μg 至450/n μg ;且该药物剂型中所含的第二药理活性成分的剂量优选为1,000/n mg至8,000/n mg,更优选1,500/n mg至7,800/n mg,再更优选2,000/n mg至7,600/n mg,最优选3,000/n mg至7,300/n mg,特别是4,000/n mg至7,000/n mg。

[0134] 该药物组合物优选以使第一和第二药理活性成分在给药于患者时发挥协同疗效的重量比含有第一和第二药理活性成分。由此,术语“协同疗效”可以是指对预防或治疗疼痛的协同疗效(协同止痛效应)、对预防或治疗焦虑的协同疗效(协同抗焦虑效应)以及对预防或治疗癫痫的协同疗效(协同抗惊厥效应)。可通过本领域技术人员公知的方法确定产生协同疗效的药理活性成分的合适重量比。

[0135] 本发明的另一方面涉及治疗或预防疼痛、焦虑或癫痫的方法,包括向需要其的对象优选每日两次或每日一次,优选口服给予本发明的药物剂型。

[0136] 在一个特别优选的实施方案中,

- 第一药理活性成分是其游离碱形式的根据式(I)的(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺或其半柠檬酸盐、盐酸盐或马来酸盐;和/或

- 第二药理活性成分是对乙酰氨基酚;和/或

- 药物组合物和药物剂型分别以20微克至80微克或80微克至200微克或200微克至800微克或800微克至1,200微克的剂量含有第一药理活性成分;和/或

- 药物组合物和药物剂型分别以200毫克至7,000毫克的剂量,特别以500毫克至4,000毫克的剂量含有第二药理活性成分;和/或

- 分别在药物组合物和药物剂型中,第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对重量比在1 : 30至1 : 1,000,000,优选1 : 1,000至1 : 500,000的范围内;和/或

- 该药物组合物用于治疗疼痛;和/或

- 该药物组合物用于治疗疼痛,其中该疼痛是外周、中央或肌肉骨骼痛;和/或急性、亚急性或慢性痛;和/或中度至重度痛;和/或神经性或精神性或伤害性或混合性疼痛;和/或下背痛、内脏痛或头痛;和/或术后疼痛、癌性疼痛或炎性痛;和/或

- 药物组合物和药物剂型分别以使第一药理活性成分和第二药理活性成分给药于患者时发挥协同疗效的重量比含有第一药理活性成分和第二药理活性成分;和/或

- 该药物剂型根据Ph. Eur.提供第一药理活性成分的体外速释;和/或

- 该药物剂型根据Ph. Eur.提供第二药理活性成分的体外速释或控释;和/或

- 该药物剂型口服给药;和/或

- 该药物剂型每日一次、两次或三次,或每日四次给药。

[0137] 另一方面,本发明涉及含有包含如上所述的第一药理活性成分的第一药物剂型和包含如上所述的第二药理活性成分的第二药物剂型的药盒。

[0138] 一个合适的实施方案是一种药盒,其中包含第一药理活性成分的第一药物剂型和包含第二药理活性成分的第二药物剂型尽管在空间上分开,但在共同呈递形式,例如包装中提供。

[0139] 第一和第二药物剂型优选适合同时或相继给药,其中第一药物剂型可以在第二药物剂型之前或之后给药且其中第一和第二药物剂型通过相同或不同的给药途径给药。

[0140] 对说明书而言,术语“同时给药”优选是指第一和第二药物剂型在彼此的15分钟时间跨度内给药,而术语“相继给药”优选是指第一和第二药物剂型在彼此的多于15分钟时间跨度内给药。

[0141] 在一个优选实施方案中,第一和第二药物剂型适合通过相同途径给药于患者。

- [0142] 在另一优选实施方案中,第一和第二药物剂型适合通过不同途径给药于患者。
- [0143] 在一个优选实施方案中,第一和第二药物剂型同时给药。
- [0144] 在另一优选实施方案中,第一和第二药物剂型相继给药。
- [0145] 在一个优选实施方案中,第一和/或第二药物剂型适合每日一次给药。
- [0146] 在另一优选实施方案中,第一和/或第二药物剂型适合每日多次给药,特别是每日两次或每日三次。
- [0147] 在一个优选实施方案中,第一药物剂型适合每日一次给药且第二药物剂型适合每日多次,特别是每日两次或每日三次给药。
- [0148] 该药盒中所含的药物剂型的合适给药途径包括但不限于口服、静脉内、腹腔内、皮内、鞘内、肌肉内、鼻内、透粘膜、皮下和/或直肠给药。
- [0149] 在一个优选实施方案中,该药盒中所含的药物剂型之一或两者都用于口服给药。
- [0150] 在另一优选实施方案中,该药盒中所含的药物剂型之一或两者都用于肠道外给药,特别是静脉内、腹腔内、鞘内、肌肉内或皮下给药。
- [0151] 在一个优选实施方案中,第一和第二药物剂型用于每日一次口服同时给药。
- [0152] 在另一优选实施方案中,第一和第二药物剂型用于每日多次,特别是每日两次、每日三次或每日四次口服同时给药。
- [0153] 在再一优选实施方案中,第一和第二药物剂型各自用于每日一次口服相继给药。
- [0154] 在一个优选实施方案中,第一和第二药物剂型用于各自每日一次相继给药,其中第一和第二药物剂型适合通过不同途径给药,例如口服和肠道外给药。
- [0155] 在另一优选实施方案中,第一和第二药物剂型各自用于每日多次,特别是每日两次、每日三次或每日四次口服相继给药。
- [0156] 在另一优选实施方案中,第一和第二药物剂型各自用于每日多次,特别是每日两次、每日三次或每日四次相继给药,其中第一和第二药物剂型适合通过不同途径给药,例如口服和肠道外给药。
- [0157] 下列实施例进一步例示本发明但不应被视为限制其范围。

[0158] 药理学方法:

在下文中,第一药理活性成分(1r,4r)-6'-氟-N,N-二甲基-4-苯基-4',9'-二氢-3'H-螺[环己烷-1,1'-吡喃并[3,4,b]吡啶]-4-胺以半柠檬酸盐形式使用。因此,作为半柠檬酸盐规定第一药理活性成分的所有量。

[0159] 作为第二药理活性成分,使用对乙酰氨基酚。

[0160] 实施例1:大鼠中的爪切开模型(术后疼痛)

在来自商业饲主(Janvier;France)的170克-230克体重的雄性白鼠(Sprague Dawley)中进行实验。将动物圈养在标准条件下:光/暗周期(06.00h-18.00h光,18.00h- 06.00h暗);室温20℃ - 24℃;相对空气湿度35% - 70%;每小时15次换气,空气流动<0.2 m/sec。动物任意采食自来水和标准实验室食品饮食(Ssniff R/M-Haltung, Ssniff Spezialdiäten GmbH, Soest, Germany)。两者在试验过程中都撤走。所有大鼠仅使用一次。每实验组使用10只大鼠。在动物交付与手术日之间有至少5天。

[0161] 将大鼠置于允许完全接触爪子的铁丝底塑料笼中。用电子Von Frey纤毛(Somedic Sales AB, Hörby, Sweden)测试机械刺激后的后爪缩足阈值。将动物置于允许完全接触爪

子的铁丝底塑料笼中。允许行为适应30分钟。在各情况下,在与伤口相邻的区域(同侧)和在未受伤足上的相同区域(对侧)测量缩足反应。在手术后2小时,作为给药前不久和在给药后的不同时间点的触觉缩足阈值测试原发性超敏反应。注射媒介物的动物充当对照物。在手术前进行预先试验测量,每个试验获取两个阈值并计算平均值。

[0162] 如上所述实施外科手术(Brennan T.J., Vandermeulen E.P.和Gebhart G.F., Characterization of a rat model of incisional pain, Pain 1996;64:493-501)。简言之,大鼠用异氟烷麻醉,并穿过足底面的皮肤和筋膜纵向切开1厘米,从足后跟的近边开始,向跖骨延伸。提起跖肌并纵向切开。肌起端和止端保持完好。在展开肌肉并轻压止血后,用两针单独间断缝合封闭皮肤。在手术后,使大鼠在它们的饲养笼中苏醒且动物在2至5分钟内恢复意识。为了确保从麻醉中完全苏醒,到手术后2小时才记录各个动物的基线值。

[0163] 将第一药理活性成分溶解在5% DMSO和95%葡萄糖溶液(5%)中。将第二药理活性成分溶解在蒸馏水中的1% CMC中。以5毫升/千克的体积进行静脉(i.v.)和腹腔内(i.p.)给药。

[0164] 记录数据并由各动物和测量的5个值计算中值。

[0165] 根据下列公式作为最大可能效应的百分比(%MPE)计算各潜伏期的中值:

$$\%MPE = 100 - [(\text{给药后的值} - \text{手术前的预先试验}) / (\text{手术后的预先试验} - \text{手术前的预先试验}) \cdot 100]$$

[0166] 平均各治疗组的个体%MPE值并表示为平均%MPE $\pm$ 该平均值的标准误差(SEM)。

[0167] 使用对数交错剂量方案给予药理活性成分。结果在图中表示为对照术后时间的平均值 $\pm$ SEM。

[0168] 借助二因素方差分析(ANOVA)在重复测量下分析数据。借助Wilks' Lambda统计学分析治疗-、时间-或治疗 $\times$ 时间相互作用效应的显著性。在显著治疗效应的情况下,通过Fisher's最小显著差数试验在不同时间点进行成对比较。如果 $p < 0.05$,结果被视为统计上显著。

[0169] 通过规定剂量的第一和第二药理活性成分的理论相加效应与它们的组合的实验测定效应的比较进行本文中提供的相互作用研究。

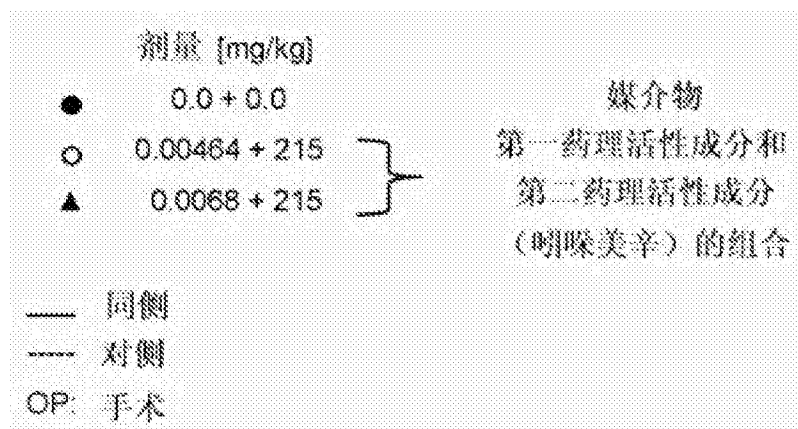
[0170] 给药途径是静脉给药(i.v.)第一药理活性成分和腹腔内给药(i.p.)第二药理活性成分。

[0171] 使用0.00464毫克/千克体重至0.0068毫克/千克体重剂量的第一药理活性成分和215毫克/千克体重剂量的对乙酰氨基酚作为第二药理活性成分进行试验。

[0172] 在联合给药时,第一药理活性成分(0.00464毫克/千克体重i.v.)和第二药理活性成分(对乙酰氨基酚,215毫克/千克体重i.p.)表现出止痛效力,在30分钟具有33% MPE的最大效应。该分析显示第一药理活性成分和第二药理活性成分的相加相互作用。

[0173] 在联合给药时,0.0068毫克/千克体重(i.v.)剂量的第一药理活性成分和 215毫克/千克体重(i.p.)剂量的第二药理活性成分产生副作用(镇静)。

[0174] 图1显示依赖于给药后经过的时间的以g计的缩足阈值。



[0175] 图2显示依赖于给药后时间的第一和第二药理活性成分的以及第一和第二药理活性成分的联合给药的% MPE (最大可能效应) 以及第一和第二药理活性成分的联合给药的理论% MPE。



[0176] 证明第一和第二药理活性成分的组合的相加效应的实验结果概括在下表1至5中。

[0177] 表1:

依赖于给药后时间的不同剂量的第一和第二药理活性成分的联合给药的% MPE (最大可能效应):

%MPE				
	剂量 [mg/kg]	30 min. (n = 10)	60 min. (n = 10)	90 min. (n = 10)
		平均 SEM	平均 SEM	平均 SEM
媒介物	0.0 + 0.0	-0.48 ± 0.71	-1.14 ± 0.65	0.47 ± 1.45
第一药理活性成分和 第二药理活性成分 的组合	0.00464 + 215	33.1 ± 6.71 p ≤ 0.001	6.13 ± 3.49 p ≤ 0.05	4.35 ± 2.40 n.s.
	0.0068 + 215	41.2 ± 8.14 p ≤ 0.001	17.0 ± 2.56 p ≤ 0.001	3.46 ± 1.32 n.s.

p: 统计显著性水平;n.s. : 不显著。

[0178] 表2:

% MPE : GLM重复测量以及根据二因素方差分析(ANOVA)和Fisher's LSD的数据统计学评价:

GLM (一般线性模型) %MPE			
治疗	时间		相互作用
F(2,22) = 15.465 p < 0.001	F(2,44) = 37.591 p < 0.001		F(4,44) = 11.904 p < 0.001
ANOVA [Fisher's LSD]			
剂量 [mg/kg]	30 min.	60 min.	90 min.
0.00464 + 215	p < 0.001	p = 0.043	p = 0.150
0.0068 + 215	p < 0.001	p < 0.001	p = 0.358

p: 统计显著性水平。

[0179] 表3:

同侧 : GLM重复测量以及根据二因素方差分析(ANOVA)和Fisher's LSD的数据统计学评价:

GLM (一般线性模型) 同侧			
治疗	时间		相互作用
F(2,22) = 11.008 p < 0.001	F(2,44) = 37.049 p < 0.001		F(4,44) = 12.008 p < 0.001
ANOVA [Fisher's LSD]			
剂量 [mg/kg]	30 min.	60 min.	90 min.
0.00464 + 215	p < 0.001	p = 0.111	p = 0.398
0.0068 + 215	p < 0.001	p < 0.01	p = 0.732

p: 统计显著性水平。

[0180] 表4:

对侧: GLM重复测量以及根据二因素方差分析(ANOVA)和Fisher's LSD的数据统计学评价:

GLM (一般线性模型) 对侧			
治疗	时间		相互作用
F(2,22) = 6.464 p < 0.001	F(2,44) = 13.172 p < 0.001		F(4,44) = 4.617 p = 0.003
ANOVA [Fisher's LSD]			
剂量 [mg/kg]	30 min.	60 min.	90 min.
0.00464 + 215	p = 0.004	p = 0.059	p = 0.356
0.0068 + 215	p = 0.051	p = 0.057	p < 0.001

p: 统计显著性水平。

[0181] 表5:

依赖于给药后时间的第一和第二药理活性成分的以及第一和第二药理活性成分的联合给药的% MPE(最大可能效应)以及第一和第二药理活性成分的联合给药的理论% MPE:

%MPE				
	剂量 [mg/kg]	30 min. (n = 10)	60 min. (n = 10)	90 min. (n = 10)
		平均 SEM	平均 SEM	平均 SEM
第一药理活性成分	0.00464	12.2 ± 2.69	10.6 ± 3.51	2.88 ± 2.27
第二药理活性成分	215	16.3 ± 3.06	4.35 ± 1.53	-0.21 ± 0.75
第一药理活性成分和 第二药理活性成分 的组合	0.00464/215	33.1 ± 6.71 (理论 相加值: 28.5 ± 4.07) p = 0.507	6.13 ± 3.49 (理论 相加值: 15.0 ± 3.83) p = 0.032	4.35 ± 2.4 (理论 相加值: 2.67 ± 2.39) p = 0.502

[0182] 实施例2:大鼠中的Randall Selitto试验 (慢性炎性痛)

可以通过如Arch. Int. Pharmacodyn., 1957, 111: 409-419中描述的Randall和Selitto的试验 (其是炎性痛的模型) 测定带来超相加效应 (协同效应) 的第一和第二药理活性成分的重量比。该文献的相应部分经此引用并入并构成本公开的一部分。

[0183] 通过将0.1毫升角叉菜胶悬浮液在腹侧注入大鼠的后爪, 引发水肿, 在其上通过用印章 (2毫米顶端直径) 连续提高压力在4小时后产生疼痛。在药理活性成分给药后的不同时间点测定受试药理活性成分的抗伤害性疼痛和抗痛觉过敏活性。要测定的并同时也是疼痛试验终点的测量值是大鼠产生嘶叫反应时的压力。计算最大可能效应百分比 (%MPE)。印章的最大压力为250 g。组成员数为n = 12。

[0184] 在剂量依赖性结果的情况下通过回归分析测定ED₅₀值 (根据Litchfield J.T.和Wilcoxon F.A., A simplified method of evaluating dose-effect experiments, J. Pharmacol. Exp. Ther. 1949;96: 99-113)。通过所谓固定比组合的理论相加ED₅₀值与实验测定的ED₅₀值的统计比较进行第一和第二药理活性成分的超相加效应结果的分析 (根据Tallarida J.T., Porreca F.和Cowan A., Statistical analysis of drug-drug and site-site interactions with isobolograms, Life Sci. 1989;45: 947-961的等辐射分析)。

[0185] 使用由单独给药时第一和第二药理活性成分各自的ED₅₀值的比率计算出的第一和第二药理活性成分的等效剂量进行本文中提供的相互作用研究。

[0186] 给药途径是静脉给药 (i.v.) 第一药理活性成分和腹腔内给药 (i.p.) 第二药理活性成分。将第一和第二药理活性成分分别溶解在5% DMSO、5% Cremophor、90%葡萄糖溶液 (5%) 和蒸馏水中的1% CMC中。以5毫升/千克的体积进行静脉 (i.v.) 和腹腔内 (i.p.) 给药。

[0187] 在联合同时给药的情况下, 第一药理活性成分与第二药理活性成分的相对剂量比为1 : 56,453。

[0188] 当第一药理活性成分独自给药时, 在给药后15分钟达到峰值效应 (第一次测量的时间点) 并计算出3.364 (2.896 - 3.815) µg/kg i.v.的ED₅₀值。第二药理活性成分对乙酰氨基酚以189,914 (181,292 - 198,419) µg/kg i.p.的ED₅₀值诱发剂量依赖性止痛效应, 在给

药后120分钟达到峰值效应。根据它们各自的峰值效应时间点,第一药理活性成分在相互作用实验的测量时间点之前15分钟给药,第二药理活性成分在相互作用实验的测量时间点之前120分钟给药(即第二药理活性成分在第一药理活性成分之前105分钟给药)。因此,本发明的药物组合物的ED₅₀计算的时间点对应于各药理活性成分的峰值效应的时间点。等辐射分析揭示,在第一和第二药理活性成分联合给药的情况下,实验ED₅₀值明显低于各自的理论ED₅₀值。因此,该联合研究证明了第一药理活性成分与第二药理活性成分的显著协同相互作用。等辐射分析结果概括在下表6中。

[0189] 图3显示与第一药理活性成分和第二药理活性成分分别单独给药对应的实验ED₅₀值和与对所述组合测得的实验ED₅₀值相比较的第一和第二药理活性成分的联合给药的相应理论相加值的图解分析。

		ED ₅₀ (95% CI)[μg/kg] (i.v./i.p.)
第一药理活性成分	=	3.36 (2.90 – 3.82)
第二药理活性成分	=	189,914 (181,292 – 198,419)
■ 理论相加值	=	94,957 (88,212 – 101,701)
第一药理活性成分的份额	=	1.68 (1.56 – 1.80)
第二药理活性成分的份额	=	94,955 (88,211 – 101,700)
● 该组合的实验值	=	68,427 (64,864 – 71,835)
第一药理活性成分的份额	=	1.21 (1.05 – 1.38)
第二药理活性成分的份额	=	68,426 (65,340 – 71,511)

[0190] 表6:

第一和第二药理活性成分的实验ED₅₀值以及第一和第二药理活性成分之间的相互作用的等辐射分析:

物质 / ED ₅₀ [μg/kg] (置信区间)				
第一药理活性成分	第二药理活性成分	该组合的理论ED ₅₀ [μg/kg]	该组合的实验ED ₅₀ [μg/kg]	相互作用
3.36 (2.90 – 3.82)	189,914 (181,292 – 198,419)	94,957 (88,212 – 101,701)	68,427 (64,864 – 71,835)	超相加 (p<0.001)

p: 统计显著性水平。

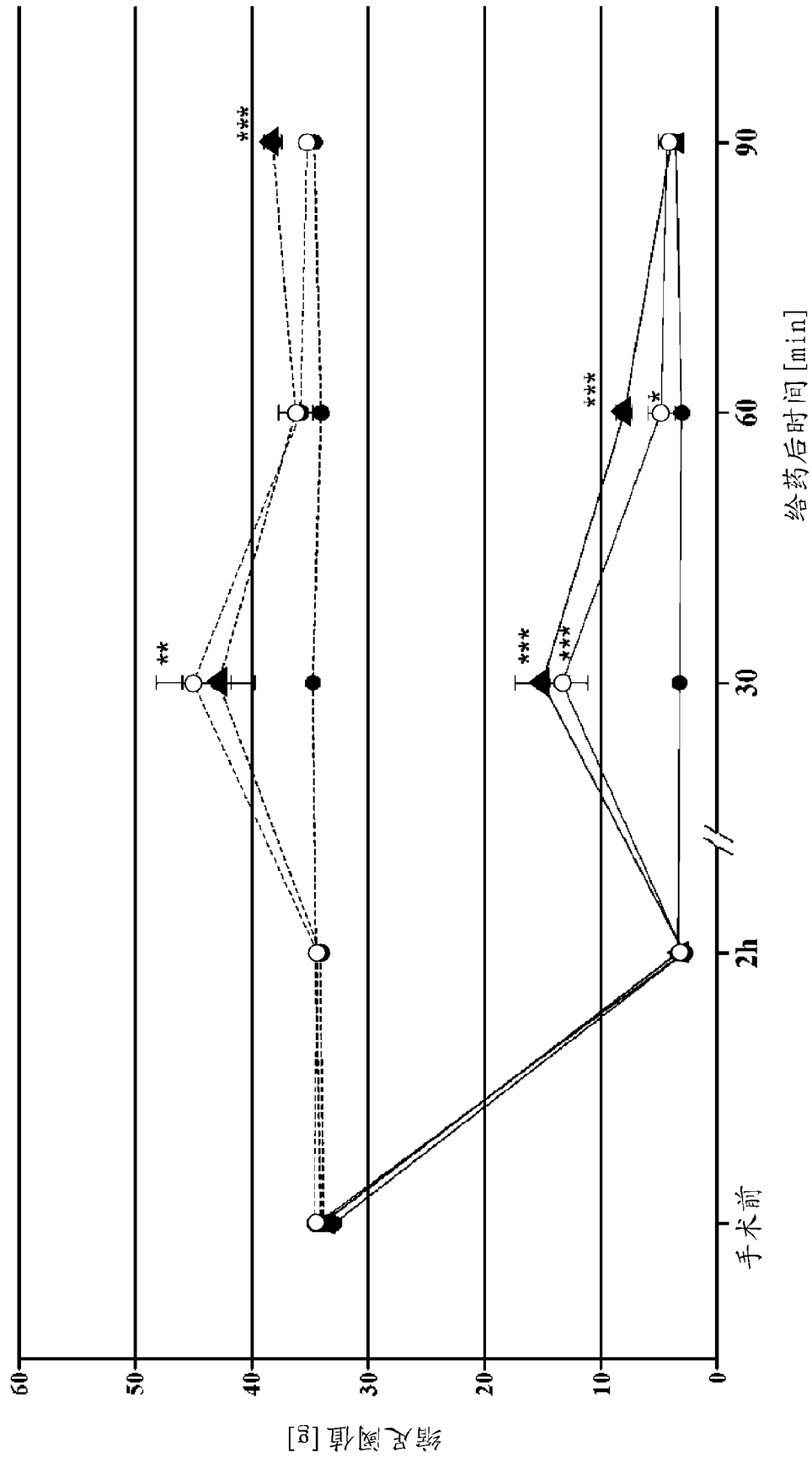


图 1

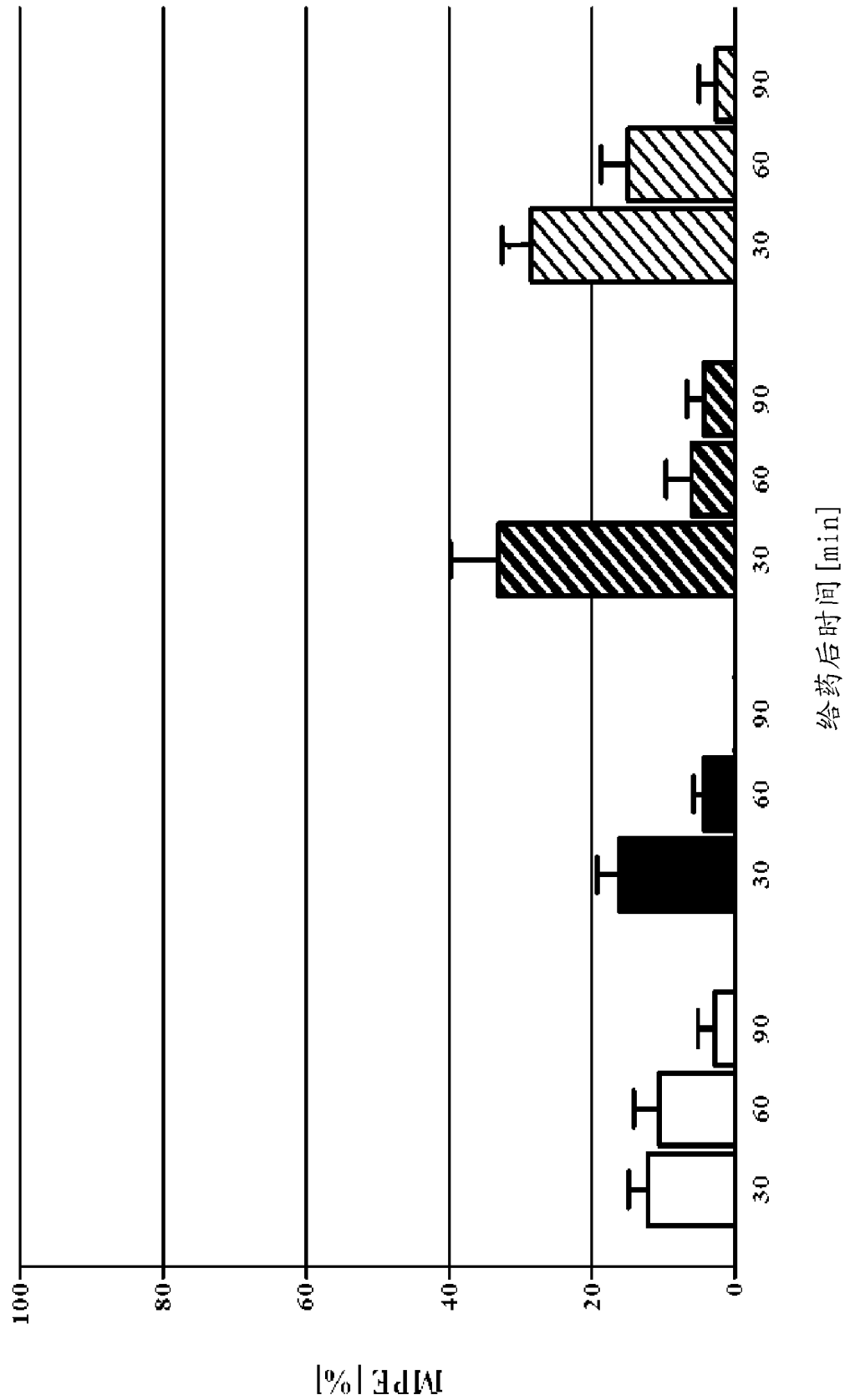


图 2

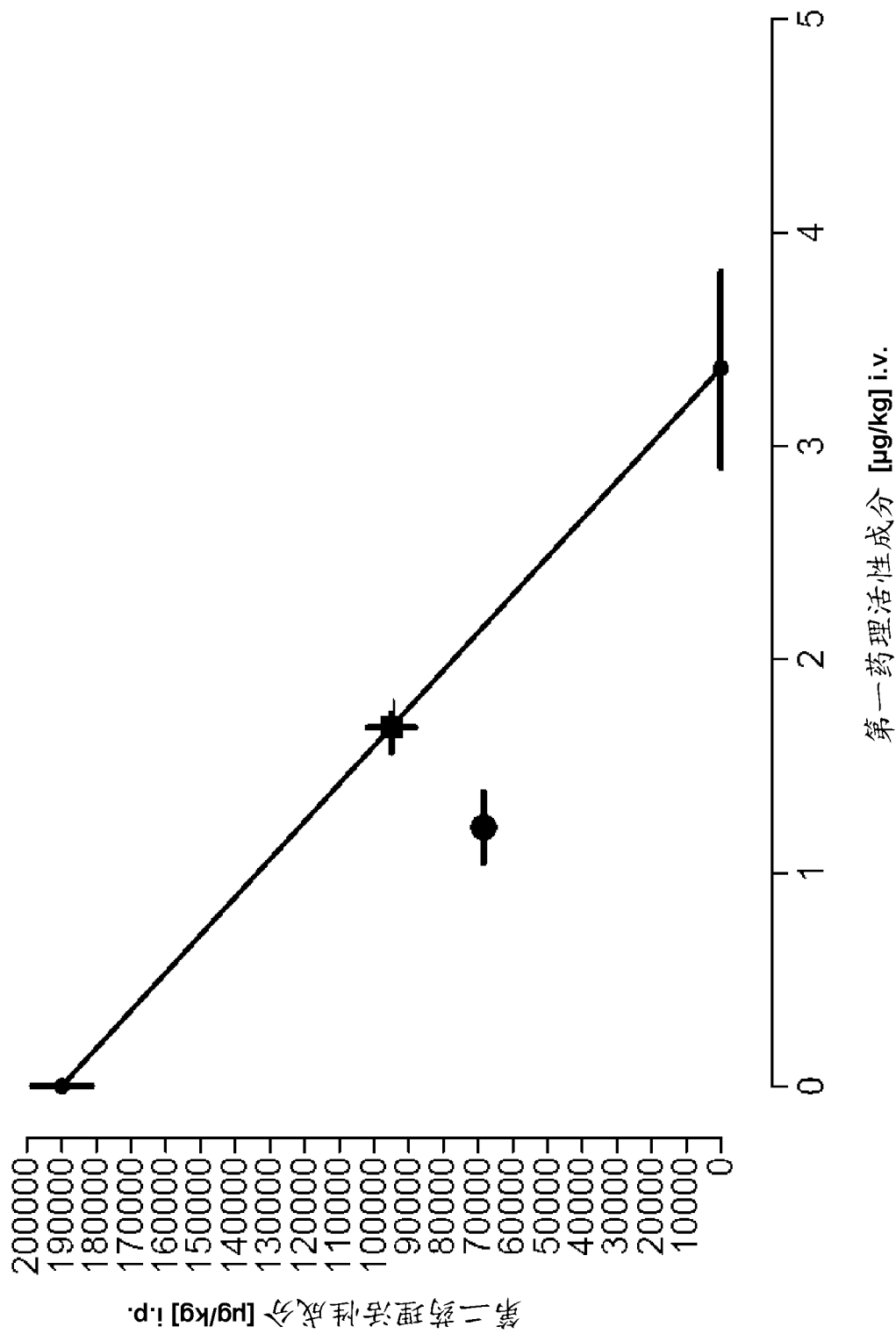


图 3