



(12) PATENT

(19) NO

(11) 307028

(13) B3

NORGE

(51) Int Cl.

A61K 31/485 (2006.01)
A61K 9/20 (2006.01)
A61K 9/22 (2006.01)
A61K 9/28 (2006.01)
A61K 9/30 (2006.01)
A61K 9/16 (2006.01)
A61K 47/30 (2006.01)
A61K 47/32 (2006.01)
A61K 47/38 (2006.01)
A61P 25/04 (2006.01)

Patentstyret**Avviker fra Patent B1 etter administrativ begrensning**

(21)	Søknadsnr	19932661	(86)	Int.inng.dag og søknadsnr	1992.11.25 PCT/US92/10146
(22)	Inng.dag	1993.07.23	(85)	Videreføringsdag	1993.07.23
(24)	Løpedag	1992.11.25	(30)	Prioritet	1991.11.26, US, 800549
(41)	Alm.tilgj	1993.09.24			
(45)	Meddelt	2000.01.31			
(45)	Adm. begr. dato	2009.05.25			
(73)	Innehaver	Euro-Celtique SA, 122, boulevard de la Pétrusse, 2330 LUXEMBOURG, LU			
(72)	Oppfinner	Benjamin Oshlack, 351 East 84th Street, NY10028 NEW YORK, US John Joseph Minogue, East Grand Street B-2B, NY10552 MOUNT VERNON, US Mark Chasin, 3 Wayne Court, NJ07726 MANALAPAN, US Robert Francis Kaiko, 10 Northfield Woods Road, CT06883 WESTON, US			
(74)	Fullmektig	Zacco Norway AS, Postboks 2003 Vika, 0125 OSLO			
(54)	Benevnelse	Oksykonformuleringer med kontrollert frigivelse			
(56)	Anførte publikasjoner	US 4861598, US 4990341			
(57)	Sammendrag				

Fremgangsmåte for betydelig reduksjon av variasjonsområdet for daglige doser fordret for å kontrollere smerte hos tilnærmet 90 % pasienter, hvorved en oral fast doseformulering med kontrollert frigivelse med fra 10 til 40 mg oksycodon eller et salt derav administreres til en pasient. Formuleringen tilveiebringer en gjennomsnittlig maksimal plasmakonsentrasiøn av oksycodon fra 6 til 60 ng/ml fra gjennomsnittlig 2 til 4,5 timer etter administrering, og en gjennomsnittlig minimal plasmakonsentrasiøn fra 3 til 30 ng/ml fra 10 til 14 timer etter gjentatt administrering hver 12. time under likevektsbetingelser. En annen utførelsesform angår en fremgangsmåte for betydelig reduksjon av variasjonsområdet for daglige doser fordret for å kontrollere smerte hos hovedsakelig alle pasienter, ved administrering av en oral fast doseformulering med kontrollert frigivelse omfattende opp til 160 mg oksycodon eller et salt derav, slik at det oppnås en gjennomsnittlig maksimal plasmakonsentrasiøn av oksycodon 240 ng/ml fra gjennomsnittlig 2 til 4,5 timer etter administrering, og en gjennomsnittlig minimal plasmakonsentrasiøn opp til 120 ng/ml fra 10 til 14 timer etter gjentatt administrering hver 12. time under likevektsbetingelser. Oksykonformuleringer med kontrollert frigivelse er også beskrevet.

Oppfinnelsens bakgrunn

Kartlegginger av daglige doseringer av opioidanalgetika som fordres for å kontrollere smerte, antyder at daglige doseringer i en mengde som varierer med en faktor på ca. 8 fordres for å kontrollere smerte hos tilnærmet 90 % av pasientene. Dette usedvanlig brede området for den passende dosering gjør titreringsprosessen spesielt tidkrevende og ressurskrevende, så vel som at pasienten etterlates uten akseptabel smertekontroll i en uakseptabel lang tid.

Ved behandlingen av smerte med opioidanalgetika er det vanligvis blitt observert og rapportert at det foreligger en betydelig variasjon mellom individene i responsen til en gitt dose av et gitt legemiddel, og følgelig betydelig variabilitet blandt pasientene i doseringen av opioidanalgetika som fordres for å kontrollere smerte uten uakseptable bivirkninger. Dette nødvendiggjør betydelig innsats fra klinikernes side for å etablere den egnede dose for en individuell pasient gjennom den tidkrevende titreringsprosess som fordrer omhyggelig vurdering av både terapeutiske virkninger og bivirkninger i tillegg til doseringsvurderinger, i løpet av flere dager og noen ganger lenger før den egnede dosering er bestemt. The American Pain Society, 3. utgave av Principles of Analgesic Use in the Treatment of Acute Pain and Cancer Pain, meddeler at man bør "være klar over at den optimale analgetiske dose varierer sterkt blandt pasienter. Undersøkelser har vist at i alle aldersgrupper foreligger det enorm variabilitet i de doser av opioider som fordres for å tilveiebringe lindring, selv blandt pasienter uerfarne med opioider med identiske kirurgiske lesjoner. Denne store variabilitet understreker behovet for å skrive analgetiske anvisninger som inkluderer tilveiebringelse av supplerende doser, og å anvende intravensse koncentrerte mengder og infusjoner for å tilveiebringe hurtig lindring av alvorlige smerten (gi hvert analgetikum en adekvat utprøvning ved dosetrerering) før overgang til et annet legemiddel".

En opioidanalgetisk behandling som tilfredsstillende kontrollerer smerte ved hjelp av et betydelig snevrare daglig

doseringssområde ville derfor i betydelig grad forbedre effektiviteten og kvaliteten av smertebehandling.

- Det er tidligere kjent i teknikken at preparater av opioidanalgetika med kontrollert frigivelse, slik som morfin, hydromorfon eller salter derav, kan prepareres i en egnat matriks. US patentskrift nr. 4 990 341 (Goldie), også tilhørende søkeren til foreliggende oppfinnelse, beskriver f.eks. hydromorfonpreparater hvor i doseringsformens opplosningshastighet *in vitro*, målt ved hjelp av USP-skovlemetoden ved 100 rpm i 900 ml vandig buffer (pH mellom 1,6 og 7,2) ved 37 °C, er mellom 12,5 og 42,5 vekt% hydromorfon oppløst etter 1 time, mellom 25 og 55 vekt% oppløst etter 2 timer, mellom 45 og 75 vekt% oppløst etter 4 timer og mellom 55 og 85 vekt% oppløst etter 6 timer.

I US patentskrift nr. 4861598 (Oshlack) beskrives at den kontrollerte frigivelse av terapeutisk aktive midler forlenges ved anvendelse av en kombinasjon av en høyare alifatisk alkohol og en akrylresin som frigivelsesmatriks.

20 Sammendrag av oppfinnelsen

Et mål for foreliggende oppfinnelse er å tilveiebringe en opioidanalgetisk formulering som vesentlig forbedrer effektiviteten og kvaliteten av smertebehandling.

Et annet mål for foreliggende oppfinnelse er å tilveiebringe en formulering (formuleringer) som betydelig reduserer den fordrede variabilitet av de daglige doseringer med en faktor på 8 for å kontrollere smerte hos ca. 90 % av pasientene.

Et ytterligere mål for foreliggende oppfinnelse er å tilveiebringe en formulering (formuleringer) som betydelig reduserer variabiliteten i de daglige doseringer og de nødvendige formuleringsbetingelser for å kontrollere smerte hos hovedsakelig alle pasienter.

Et ytterligere mål for foreliggende oppfinnelse er å tilveiebringe opioidformuleringer med kontrollert frigivelse som har vesentlig mindre variasjon mellom individer med hensyn til den fordrede dose opioidanalgetikum for å kontrollere smerte uten uakseptable bivirkninger.

Foreliggende oppfinnelse angår således en oksykodon-formulering med kontrollert frigivelse for oral administrering til humane pasienter kjennetegnet ved at den omfatter

- 5 a) fra 10 til 160 mg av et oksykodonsalt;
- b) en effektiv mengde av en kontrollert frigivelsesmatriks i form av akrylresinmatriks, der akrylresinmatriksen er utvalgt slik at formuleringen frembringer pH-uavhengige opplosningsegenskaper; og
- 10 c) et farmasøytsisk fortynningsmiddel, der oksykodonformuleringen frembringer en gjennomsnittlig maksimal plasmakonsentrasjon av oksykodon fra 6 til 240 ng/ml fra gjennomsnittlig 2 til 4,5 timer etter administrering, og en gjennomsnittlig minimal plasmakonsentrasjon fra 3 til 120 ng/ml fra gjennomsnittlig 10 til 14 timer etter gjentatt administrering hver 12. time under likevektsbetingelser.

Videre angår oppfinnelsen en oksykodonformulering med kontrollert frigivelse kjennetegnet ved at den omfatter:

- 20 a) en analgetisk effektiv mengde sfærider omfattende et oksykodonsalt, og enten et sfæredannende middel eller en akrylpolymer eller kopolymer, slik at den totale dose av oksykodon i doseformen er fra 10 til 160 mg;
- b) et filmbelegg som kontrollerer frigivelsen av oksykodonsalt ved en kontrollert hastighet i et vandig medium, der formuleringen frembringer en opplosningshastighet *in vitro* av doseformen;
- 25 formuleringen frembringer en gjennomsnittlig maksimal plasmakonsentrasjon av oksykodon fra 6 til 240 ng/ml fra gjennomsnittlig 2 til 4,5 timer etter administrering, og en gjennomsnittlig minimal plasmakonsentrasjon fra 3 til 120 ng/ml fra gjennomsnittlig 10 til 14 timer etter gjentatt administrering hver 12. time under likevektsbetingelser.

Oppfinnelsen angår også en fast oral doseringsform med kontrollert frigivelse, doseringsformen omfatter fra ca. 35 10 til 160 mg av et oksykodonsalt i en matriks, hvoroppløsningshastigheten *in vitro* av doseringsformen, målt ved hjelp av USP-skovlemetoden ved 100 rpm i 900 ml vandig

buffer (pH mellom 1,6 og 7,2) ved 37 °C, er mellom 12,5 og 42,5 vekt% oksykodon opplest etter 1 time, mellom 25 og 55 vekt% oksykodon opplest etter 2 timer, mellom 45 og 75 vekt% oksykodon opplest etter 4 timer og mellom 55 og 85 vekt%

- 5 oksykodon opplest etter 6 timer, opplosningshastigheten in vitro er hovedsakelig uavhengig av pH, slik at det maksimale plasmanivå av oksykodon erholdt in vivo inntrer etter mellom 2 og 4,5 timer etter administrering av doseringsformen.

USP-skovlemetoden er skovlemetoden beskrevet f.eks. i
10 U.S. Pharmacopoeia XXII (1990).

I den foreliggende beskrivelse betyr "hovedsakelig uavhengig av pH" at forskjellen, ved ethvert tidspunkt, mellom mengden av frigitt oksykodon ved f.eks. pH 1,6 og mengden fri-
gitt ved enhver annen pH, f.eks. pH 7,2 (når målt in vitro ved
15 anvendelse av USP-skovlemetoden ved 100 rpm i 900 ml vandig buffer), er 10 vekt% eller mindre. De frigitte mengder er i alle tilfeller et gjennomsnitt av minst tre forsøk.

Foreliggende oppfinnelse angår videre oksykodonformu-
leringer med kontrollert frigivelse, omfattende fra ca. 10 til
20 160 mg av et oksykodonsalt, formuleringene tilveie-
bringer en gjennomsnittlig maksimal plasmakonsentrasjon av
oksykodon fra ca. 6 til 240 ng/ml fra gjennomsnittlig ca. 2
til 4,5 timer etter administrering, og en gjennomsnittlig
minimal plasmakonsentrasjon fra ca. 3 til 120 ng/ml fra ca. 10
25 til 14 timer etter gjentatt administrering hver 12. time under
likevektsbetingelser.

Foreliggende oppfinnelse angår videre oksykodonformu-
leringer med kontrollert frigivelse omfattende opptil ca.
160 mg av et oksykodonsalt, formuleringene tilveie-
30 bringer en gjennomsnittlig maksimal plasmakonsentrasjon av
oksykodon opptil ca. 240 ng/ml fra gjennomsnittlig ca. 2 til
4,5 timer etter administrering, og en gjennomsnittlig minimal
plasmakonsentrasjon opptil ca. 120 ng/ml fra ca. 10 til
14 timer etter gjentatt administrering hver 12. time under
35 likevektsbetingelser.

Kort beskrivelse av figurene

De medfølgende figurer er illustrerende for utførel-

sesformer av foreliggende oppfinnelse og er ikke ment å begrense oppfinnelsens ramme som omfattet av kravene.

Figurene 1-4 er diagrammer som viser tidseffekt-kurvene for smerteintensitetsforskjeller og smertelindring for eksempel 17;

Figur 5 er et diagram som viser den gjennomsnittlige oksykodonkonsentrasjon i plasma for en 10 mg oksykodonformulering med kontrollert frigivelse fremstilt i overensstemmelse med foreliggende oppfinnelse, og en referansestandard for undersøkelsen.

Detaljert beskrivelse

Det er nå overraskende funnet at oksykodonformuleringerne med kontrollert frigivelse ifølge foreliggende oppfinnelse gir akseptabel kontroll av smerte i et betydelig smalere variasjon med en faktor på ca. 4) doseområde (10-40 mg hver 12. time hele døgnet) hos tilnærmet 90 % av pasientene. Dette står i skarp motsetning til det fordrede doseområdet for opioidanalgetika generelt, variasjon med en faktor på ca. 8, for ca. 90 % av pasientene.

Anvendelse av fra ca. 10 til 40 mg doser hver 12. time av oksykodon med kontrollert frigivelse for å kontrollere smerte hos tilnærmet 90 % av pasientene, i forhold til et bredere doseringsområde for andre μ -agonistanalgetika, påkrevd for moderat til alvorlig smerte, er et eksempel på foreliggende oppfinnelses enestående karakteristika. Det er også underforstått at de resterende 10 % av pasientene også vil bli vellykket behandlet med oksykodon med kontrollert frigivelse hver 12. time i et forholdsvis smalere doseringsområde enn med anvendelse av andre lignende analgetika. Hovedsakelig alle av de resterende 10 % av pasienter som ikke kan behandles med oksykodon med kontrollert frigivelse, 10 mg til 40 mg hver 12. time, vil kunne behandles ved anvendelse av doser fra 40 mg til 160 mg hver 12. time, ved anvendelse av enhver av et antall, eller mangfoldige, formuleringsstyrker, slik som 10, 20, 40, 80 og 160 mg enhetsdoser eller kombinasjoner derav. I motsetning til dette vil anvendelse av andre lignende analgetika forde et bredere område av doseringer for å behan-

dle de resterende 10 % pasienter. Daglige doser av orale morfinekvivalenter i området 1 til mer enn 20 g er f.eks. observert. Brede doseområder av oralt hydromorfon ville likeledes også være påkrevd.

- 5 Morfin, som betraktes som det prototypiske opioid-analgetikum, er blitt formulert til 12 timers formuleringer med kontrollert frigivelse (dvs. MS "Contin"-tabletter, kommersielt tilgjengelig fra Purdue Pharma, L.P.). Til tross for det faktum at både oksykodon med kontrollert frigivelse og
10 morfin med kontrollert frigivelse, administrert hver 12. time hele døgnet, besitter kvalitativt sammenlignbare, klinisk farmakokinetiske karakteristika, kan oksykodonformulerene ifølge foreliggende oppfinnelse anvendes i ca. halvparten av doseringsområdet sammenlignet med kommersielt tilgjengelige
15 morfinformuleringer med kontrollert frigivelse (slik som MS "Contin") for å kontrollere 90 % av pasienter med betydelig smerte.

- 20 Gjentatte doseundersøkelser med oksykodonformulerene med kontrollert frigivelse, administrert hver 12. time, sammenlignet med oralt oksykodon med umiddelbar frigivelse, administrert hver 6. time i den samme totale daglige dose, fører til sammenlignbart absorpsjonsomfang, så vel som sammenlignbare maksimums- og minimumskonsentrasjoner. Tiden for maksimal konsentrasjon forekommer tilnærmet 2-4,5 timer etter
25 oral administrering med produktet med kontrollert frigivelse, sammenlignet med tilnærmet 1 time med produktet med umiddelbar frigivelse. Lignende gjentatte doseundersøkelser med MS "Contin"-tabletter, sammenlignet med morfin med umiddelbar frigivelse, gir sammenlignbare relative resultater, som med oksykodonformulerene med kontrollert frigivelse ifølge
30 foreliggende oppfinnelse.

- 35 Det foreligger ikke noe betydelig avvik fra parallelitet av dose-responskurvene for oksykodon, verken i form av oksykodonformulerene med kontrollert frigivelse ifølge foreliggende oppfinnelse, oralt oksykodon med umiddelbar frigivelse eller parenteralt oksykodon, sammenlignet med orale og parenterale opioider med hvilke oksykodon er sammenlignet, i form av dose-responsundersøkelser og relative analgetiske

- potensundersøkelser. Beaver et al., "Analgesic Studies of Codeine and Oxycodone in Patients with Cancer. II. Comparisons of Intramuscular Oxycodone with Intramuscular Morphine and Codeine", J. Pharmacol. and Exp. Ther., vol. 207, nr. 1, s. 5 101-108, rapporterte sammenlignbare dose-responskurvehellinger for parenteralt oksykodon og parenteralt morfin, og sammenlignbare dose-responskurvehellinger for oralt og parenteralt oksykodon.

En oversikt over dose-responsundersøkelser og relative analgetiske undersøkelser av μ -agonistopiodanalgetika, som inkluderer oksykodon, morfin, hydromorfon, levorfanol, metadon, meperidin, heroin, indikerer alle ingen signifikante avvik fra parallelitet i deres dose-responsforhold. Dette er så veletablert at det er blitt en hovedrettesnor som sikrer etablering av relative analgesipotensfaktorer og doseforhold som vanligvis anvendes når pasienter omstilles fra et μ -agonistanalgetikum til et annet, uten hensyn til doseringen av det første. Dersom dose-responskurvene ikke er parallelle, ville omdannelsesfaktorer ikke gjelde gjennom det brede området av doseringer involvert når ett legemiddel erstattes med et annet.

Den kliniske signifikans tilveiebrakt av oksykodon-formuleriene med kontrollert frigivelse ifølge foreliggende oppfinnelse, i et doseringsområde fra ca. 10 til 40 mg hver 25. time, for akseptabel smertebehandling hos ca. 90 % av pasienter med moderat til alvorlig smerte, sammenlignet med andre opiodanalgetika som fordrer ca. dobbelt så stort doseringsområde, gir den nest effektive og humane metode for behandling av smerte som fordrer gjentatt dosering. Sakkunnskapen og tiden til leger og sykepleiere, så vel som varigheten av uakseptabel smerte som pasienter må utstå under titringsprosessen for opiodanalgetikumet, reduseres betydelig gjennom effektiviteten av oksykodonformuleriene med kontrollert frigivelse ifølge foreliggende oppfinnelse.

Det er videre klinisk signifikt at en dose på ca. 80 mg oksykodon med kontrollert frigivelse, administrert hver 12. time, vil tilveiebringe akseptabel smertelindrende behandling hos f.eks. ca. 95 % av pasienter med moderat til alvorlig

smerte, og at ca. 160 mg oksykodon med kontrollert frigivelse, administrert hver 12. time, vil tilveiebringe akseptabel smertelindrende behandling hos f.eks. tilnærmet alle pasienter med moderat til alvorlig smerte.

For å oppnå en legemiddeldoseringsform med kontrollert frigivelse som har minst 12 timers terapeutisk effekt er det vanlig i den farmasøytske teknikk å fremstille en formulerings som gir et maksimalt plasmanivå av legemidlet mellom ca. 4 og 8 timer etter administrering (i en enkelt doseundersekelse). Ved foreliggende oppfinnelse er det overraskende funnet at, i tilfellet med oksykodon, et maksimalt plasmanivå mellom 2 og 4,5 timer etter administrering gir minst 12 timers smertelindring, og mest overraskende at den erholtede smertelindring med en slik formulerings er høyere enn den oppnådd med formuleringer som gir maksimale plasmanivåer (av oksykodon) i den normale periode på opptil 2 timer etter administrering.

En ytterligere fordel ved preparatet ifølge foreliggende oppfinnelse, som frigir oksykodon ved en hastighet som hovedsakelig er uavhengig av pH, er at det unngås hurtigfrigivelse av dosen ved oral administrering. Med andre ord friges oksykodonet gjennom mage-tarmkanalen.

Den foreliggende orale doseringsform kan f.eks. foreligge som granuler, kuler eller palleter i en kapsel, eller i enhver annen egnet fast form. Den orale doseringsform er imidlertid fortrinnsvis en tablet.

Den foreliggende orale doseringsform inneholder mellom 10 og 160 mg oksykodon-hydroklorid. Alternativt kan doseringsformen inneholde molarekvivalente mengder av andre oksykodonsalter eller av oksykodonbasen.

Den foreliggende matriks kan være enhver akrylresinmatriks som gir opplosningshastigheter av oksykodon in vitro innen de fordrede smale områder, og som frigir oksykodonet på en pH-uavhengig måte. Fortrinnsvis er matriksen en matriks med kontrollert frigivelse, selv om matrikser med normal frigivelse, med et belegg som kontrollerer frigivelsen av legemidlet, kan anvendes.

I én foretrukket utførelsesform omfatter preparatet med kontrollert frigivelse fra ca. 5 til 25 vekt% akrylharpiks

og fra ca. 8 til 40 vekt% alifatisk alkohol. En spesielt foretrukket akrylharpiks omfatter "Eudragit" RS PM, kommersielt tilgjengelig fra Rohm Pharma.

- I den foreliggende foretrukne doseringsform vil forholdet mellom hydroksyalkylcellulose eller akrylharpiks og alifatisk alkohol/polyalkylenglykol i en betydelig grad bestemme frigivelseshastigheten av oksykodon fra formuleringen. Et forhold mellom hydroksyalkylcellulose og alifatisk alkohol/polyalkylenglykol på mellom 1:2 og 1:4 er foretrukket, med et forhold mellom 1:3 og 1:4 som spesielt foretrukket.

Den minst ene polyalkylenglykol kan f.eks. være polypropylenglykol eller mest foretrukket polyetylenglykol. Den tallmidlere molekylvekt av polyalkylenglykolen er fortrinnsvis mellom 1000 og 15 000 og spesielt mellom 1500 og 12 000.

- En annen egnet matriks med kontrollert frigivelse vil omfatte en alkylcellulose (spesielt etylcellulose), en C₁₂-C₁₈-alifatisk alkohol og eventuelt en polyalkylenglykol.

- I tillegg til de ovenfor angitte bestanddeler kan en matriks med kontrollert frigivelse også inneholde egnede mengder av andre materialer, f.eks. fortynningsmidler, smøremidler, bindemidler, granuleringsmidler, fargestoffer, smaksstoffer og glidemidler som er konvensjonelle i den farmassøytske teknikk.

- Som et alternativ til en matriks med kontrollert frigivelse kan den foreliggende matriks være en matriks med normal frigivelse med et belegg som kontrollerer frigivelsen av legemidlet. I spesielt foretrukne utførelsesformer av dette aspekt av foreliggende oppfinnelse omfatter den foreliggende doseringsform filmbelagte sfærider inneholdende aktiv bestanddel og et ikke-vannoppløselig sfærerdannende middel. Betecknelsen sfæroid er kjent i den farmassøytske teknikk og betyr et sfærisk granul med en diameter mellom 0,5 og 2,5 mm, spesielt mellom 0,5 og 2 mm.

- Det sfærerdannende middel kan være ethvert farmassøytsk akseptabelt materiale som sammen med den aktive bestanddel kan danne sfærider. Mikrokristallinsk cellulose er foretrukket.

En egnet mikrokristallinsk cellulose er f.eks.

materialet solgt som "Avicel" PH 101 (FMC Corporation). I overensstemmelse med et foretrukket aspekt av foreliggende oppfinnelse inneholder de filmbelagte sfærider mellom 70 og 99 vekt%, spesielt mellom 80 og 95 vekt%, av det sfæredannende 5 middel, spesielt mikrokristallinsk cellulose.

I tillegg til den aktive bestanddel og det sfæredannende middel kan sfæriderne også inneholde et bindemiddel. Egnede bindemidler, slik som lavviskose, vannoppløselige polymerer, er vel kjent for fagfolk i den farmasøytske teknikk. 10 Vannoppløselig hydroksy-lavere-alkylcellulose, slik som hydroksypropylcellulose, er imidlertid foretrukket. I tillegg (eller alternativt) kan sfæriderne inneholde en vannoppløselig polymer, spesielt en akrylpolymer, en akrylkopolymer, slik som en metakrylsyre-etylakrylatkopolymer, eller etylcellulose. 15

Sfæriderne er fortrinnsvis filmbelagte med et materiale som tillater frigivelse av oksykodonet (eller salt) ved en kontrollert hastighet i et veldig medium. Filmbelegget er utvalgt for å oppnå, i kombinasjon med de andre bestanddeler, den ovenfor angitte frigivelseshastighet *in vitro* (mellom 12,5 og 42,5 vekt% frigivelse etter 1 time etc.). 20

Filmbelegget ville vanligvis inkludere et vannoppløselig materiale, slik som

(a) en voks, enten alene eller i blanding med en fettalkohol,

25 (b) skjellakk eller zein,

(c) en vannoppløselig cellulose, spesielt etyl-cellulose,

(d) et polymetakrylat, spesielt "Eudragit".

Filmbelegget omfatter fortrinnsvis en blanding av det 30 vannoppløselige materialet og et vannoppløselig materiale. Forholdet mellom vannoppløselig og vannoppløselig materiale bestemmes blant andre faktorer av den fordrede frigivelseshastighet og opploselighetskarakteristika for de utvalgte materialer.

35 Det vannoppløselige materialet kan f.eks. være polyvinylpyrrolidon eller, som foretrukket, en vannoppløselig cellulose, spesielt hydroksypropylmetylcellulose.

Egnede kombinasjoner av vannoppløselige og vannopp-

løselige materialer for filmbelegget inkluderer skjellakk og polyvinylpyrrolidon eller, som foretrukket, etylcellulose og hydroksypropilmetylcellulose.

- Den faste orale doseringsform med kontrollert frigivelse ifølge foreliggende oppfinnelse kan fremstilles ved
- 5 (a) dannelse av granuler omfattende minst én vannoppløselig hydroksyalkylcellulose og et oksykodonsalt,
- 10 (b) blanding av de hydroksyalkylcelluloseinneholdende granuler med minst én C₁-C₆-alifatisk alkohol, og
- 15 (c) eventuelt sammenpressing og forming av granulene. Fortrinnsvis dannes granulene ved våtgranulering av hydroksyalkylcellulose/oksykodon med vann. I en spesielt foretrukket utførelsesform av denne fremgangsmåten er mengden av tilsatt vann under våtgranuleringstrinnet fortrinnsvis mellom 1,5 og 5, spesielt mellom 1,75 og 3,5 ganger tørvekten av oksykodonet.
- 20 Den foreliggende faste orale doseringsform med kontrollert frigivelse kan også fremstilles i form av filmbelagte sfærider ved
- 25 (a) blanding av en blanding omfattende et oksykodonsalt og et vannoppløselig, sfæredannende middel,
- 30 (b) ekstrudering av blandingen for å gi et ekstrudat,
- 35 (c) behandling av ekstrudatet inntil det dannes sfærider, og
- (d) belegging av sfæroidene med et filmbelegg.
- Den faste orale doseringsform med kontrollert frigivelse ifølge foreliggende oppfinnelse vil i det etterfølgende beskrives ved hjelp av eksempler.

Detaljert beskrivelse av de foretrukne utførelsesformer

De følgende eksempler illustrerer forskjellige aspekter av foreliggende oppfinnelse. Eksemplene skal ikke på noen måte oppfattes som begrensende for kravene.

Eksempel 1

Oksykodon-HCl med kontrollert frigivelse, 30 mg tabletter

- Fremstilling ved anvendelse av vann

De fordrede mengder av oksykodon-hydroklorid, sprøytetørket laktose og "Eudragit" RS PM overføres til en mikser med passende størrelse og blandes i tilnærmet 5 minutter. Under blanding av pulverne granuleras blandingen med tilstrekkelig vann til å gi en fuktig granular masse. Granulene tørkes deretter i et fluidisert sjikttørkeapparat ved 60 °C, og passerer deretter gjennom en sikt med maskevidde 8. Deretter tørkes granulene på nytt og presses gjennom en sikt med maskevidde 12. Den fordrede mengde stearylalkohol smeltes ved ca. 60-70 °C, og den smelteste stearylalkohol tilsettes under blandingen av granulene. De varme granuler hellas tilbake i mikseren.

De belagte granuler fjernes fra mikseren og avkjøles. Gramulene passerer deretter gjennom en sikt med maskevidde 12. Gramulatet smøres deretter ved å blande den fordrede mengde talkum og magnesiumstearat i en egnet blander. Tabletter sammenpresses til en vekt på 375 mg i en egnet tablettemaskin. Resepten for tabletene ifølge eksempel 1 er oppført i tabell 1 nedenfor:

Tabell 1
Resept for oksykodon-HCl-tabletter, vekt 30 mg

	<u>Komponent</u>	<u>mg/tablett</u>	<u>vekt%</u>
25	Oksykodon-hydroklorid	30,0	8
	Laktose (sprøytetørket)	213,75	57
	"Eudragit" RS PM	45,0	12
	Renset vann	q.s.*	--
30	Stearylalkohol	75,0	20
	Talkum	7,5	2
	Magnesiumstearat	3,75	1
	Totalt:	375,0	100

35

*Anvendt ved fremstilling og forblir i sluttproduktet kun som restmengde.

Tablettene ifølge eksempel 1 testes deretter på opplosning via USP-kurvmetoden, 37 °C, 100 rpm, 1. time 700 ml magesaft ved pH 1,2, deretter endret til 900 ml ved pH 7,5. Resultatene er oppført i tabell 2 nedenfor:

5

Tabell 2

Opplosning av oksykodontabletter med kontrollert frigivelse.
vekt 30 mg

	<u>Tid (h)</u>	<u>% oksykodon opplest</u>
10	1	33,1
	2	43,5
	4	58,2
	8	73,2
15	12	81,8
	18	85,8
	24	89,2

Eksempel 2

- 20 Oksykodon-HCl-tabletter med kontrollert frigivelse. vekt 10 mg
- Fremstilling ved hjulp av organiske forbindelser
- De fordrede mengder oksykodon-hydroklorid og spraytørket laktose overføres til en mikser med passende størrelse og blandes i ca. 6 minutter. Cirka 40 % av det fordrede "Eudragit" RS PM-pulver disperges i etanol. Under blanding av pulverne gramuleres pulverne med dispersjonen, og blandingen fortsettes inntil det dannes en fuktig granuleringsmasse. Om nødvendig tilsettes ytterligere etanol for å nå granuleringsluttspunktet. Granulatet overføres til et fluidisert sjiktørkeapparat og tørkes ved 30 °C, og passerer deretter gjennom en sikt med maskevidde 12. Det resterende "Eudragit" RS PM disperges i et opplosningsmiddel av 90 deler etanol og 10 deler renset vann, og spraytes på granulene i det fluidiserte sjiktgramulerings-/tørkeapparatet ved 30 °C. Granulatet passerer deretter gjennom en sikt med maskevidde 12. Den fordrede mengde stearylalkohol smeltes ved ca. 60-70 °C. De varme granuler hellas tilbake i mikseren. Under blanding tilsettes den smelteste stearylalkohol. De belagte granuler fjernes fra
- 25
- 30
- 35

mikseren og avkjøles. Granulene passerer deretter gjennom en sikt med maskevidde 12.

- 5 Granulatet smøres deretter ved å blande de fordrede mengder talkum og magnesiumstearat i en egnet blander. Granulatet sammenpresses deretter til tabletter med vekt 125 mg i en egnet tablettemaskin.

Resepten for tabletene ifølge eksempel 2 (oksykodon med kontrollert frigivelse, vekt 10 mg) er oppført i tabell 3 nedenfor:

10

Tabell 3

Resept for oksykodon-HCl-tabletter med kontrollert frigivelse, vekt 10 mg

	Komponent	mg/tablett	vekt%
15	Oksykodon-hydroklorid	10,0	8
	Laktose (sprøytesørket)	71,25	57
	"Eudragit" RS PM	15,00	12
	Etanol	q.s.*	--
20	Renset vann	q.s.*	--
	Stearylalkohol	25,0	20
	Talkum	2,50	2
	Magnesiumstearat	1,25	1
	Totalt:	125,00 mg	100

25

*Anvendt kun ved fremstilling og forblir i sluttproduktet kun som en restmengde.

- 30 Tablettene ifølge eksempel 2 testes deretter for opplosning via USP-kurvmetoden ved 37 °C, 100 rpm, 1. time 700 ml simulert magesaft (pH 1,2), deretter endret til 900 ml ved pH 7,5. Resultatene er oppført i tabell 4 nedenfor:

Tabell 4

Opplosning av oksykodontabletter med kontrollert frigivelse.
vekt 10 mg

	<u>Tid (h)</u>	<u>% oksykodon opplast</u>
5	1	35,9
	2	47,7
	4	58,5
	8	67,7
10	12	74,5
	18	76,9
	24	81,2

Eksempler 3-4

15 Oksykodontabletter med kontrollert frigivelse. vekt 10 og
20 mg (fremstilling ved hjelp av vann)

18 "Eudragit" RS 30D og "Triacetin" kombineres mens de
 passerer gjennom en sikt med maskevidde 60, og blandes under
 lav skjerkraft i ca. 5 minutter eller inntil det observeres en
 20 ensartet dispersjon.

18 Egnede mengder av oksykodon-HCl, laktose og povidon
 plasseres deretter i en fluidisert sjiktgranulerings-/tørke-
 bolle (FBD), og suspensjonen sprayes på pulveret i fluid-
 sjiktet. Etter spraying passerer granulatet om nødvendig
 25 gjennom en sikt nr. 12 for å fjerne klumper. Det tørre granu-
 latet plasseres i en mikser.

20 I mellomtiden smeltes den fordrede mengde stearyl-
 alkohol ved en temperatur på ca. 70 °C. Den smeltede stearyl-
 alkohol inkorporeres i granulatet under blanding. Det voksende
 25 granulat overføres til et fluidisert sjiktgranulerings-/tørke-
 apparat eller -brett og avkjøles til romtemperatur eller
 lavere. Det avkjølte granulat passerer deretter gjennom en
 sikt nr. 12. Det voksende granulat plasseres deretter i en
 mikser og smøres med den fordrede mengde talkum og magnesium-
 30 stearat i ca. 3 minutter, og deretter sammenpresses granulatet
 til tabletter med vekt 125 mg i en egnet tablettsmaskin.

Resepten for tabletene ifølge eksempel 3 er oppført
 i tabell 5 nedenfor:

Tabell 5

Resept for oksykodontabletter med kontrollert frigivelse, vekt 10 mg

5

	<u>Komponent</u>	<u>mg/tablett</u>	<u>vekt%</u>
	Oksykodon-hydroklorid	10,0	8,0
	Laktose (sprøyteørket)	69,25	55,4
	Povidon	5,0	4,0
10	"Eudragit" RS 30D (fast stoff)	10,00*	8,0
	"Triacetin"	2,0	1,6
	Stearylalkohol	25,0	20,0
	Talkum	2,5	2,0
	Magnesiumstearat	1,25	1,0
15	Totalt:	125,0	100,0

*Cirka 33,33 mg "Eudragit" RS 30D, vandig dispersjon, er ekvivalent med 10 mg "Eudragit" RS 30D, tørrstoff.

20 Tablettene ifølge eksempel 3 testes deretter på opplosning via USP-kurvmetoden ved 37 °C, 100 rpm, i. time 700 ml simulert magesaft ved pH 1,2, deretter endret til 900 ml ved pH 7,5. Resultatene er oppført i tabell 6 nedenfor:

25

Tabell 6

Opplosning av oksykodontabletter med kontrollert frigivelse, 10 mg

	<u>Tid (h)</u>	<u>% oksykodon opplestat</u>
30	1	38,0
	2	47,5
	4	62,0
	8	79,8
	12	91,1
	18	94,9
35	24	98,7

Resepten for tabletene ifølge eksempel 4 er oppført

i tabell 7 nedenfor:

Tabell 7

Resept for oksykodontabletter med kontrollert frigivelse, vekt

5 20 mg

	Komponent	mg/tablett
5	Oksykodon-hydroklorid	20,0
10	Laktose (sprøyteørket)	59,25
15	Povidon	5,0
20	"Eudragit" RS 30D (fast stoff)	10,0*
	"Triacetin"	2,0
	Stearylalkohol	25,0
	Talkum	2,5
25	Magnesiumstearat	<u>1,25</u>
	Totalt:	125,0

Tablettene ifølge eksempel 4 testes deretter på opp-løsning via USP-kurvmetoden ved 37 °C, 100 rpm, 1. time 700 ml simulert magesaft ved pH 1,2, deretter endret til 900 ml ved pH 7,5. Resultatene er oppført i tabell 8 nedenfor:

Tabell 8

Opplosning av oksykodontabletter med kontrollert frigivelse.

25 vekt 20 mg

	<u>Tid (h)</u>	<u>% oksykodon opplest</u>
30	1	31
	2	44
	4	57
	8	71
	12	79
	18	86
	24	89

35

Eksempler 5-6

I eksempel 5 fremstilles oksykodon-hydroklorid-tabletter med kontrollert frigivelse med vekt 30 mg i overens-

stemmelse med fremgangsmåten ifølge eksempel 1.

I eksempel 6 fremstilles oksykodon-hydroklorid-tabletter med vekt 10 mg i overensstemmelse med fremgangsmåten ifølge eksempel 2.

- 5 Opploselighetsundersøkelser på tabletene ifølge eksemplene 5 og 6 utføres deretter ved forskjellige pH-nivåer, nemlig pH 1,3, 4,56, 6,88 og 7,5.

Resultatene er oppført i tabellene 9 og 10 nedenfor:

10

Tabell 9 - eksempel 5

Opplosning over tid av oksykodon-HCl-tabletter med vekt 30 mg

	pH	Timer					
		1	2	4	8	12	24
15	1,3	29,5	43,7	61,8	78,9	91,0	97,0
	4,56	34,4	49,1	66,4	82,0	95,6	99,4
	6,88	33,8	47,1	64,4	81,9	92,8	100,5
	7,5	27,0	38,6	53,5	70,0	81,8	89,7

20

Tabell 10 - eksempel 6

Opplosning over tid av oksykodon-HCl-tabletter med vekt 10 mg

	pH	Timer					
		1	2	4	8	12	24
25	1,3	25,9	41,5	58,5	73,5	85,3	90,7
	4,56	37,8	44,2	59,4	78,6	88,2	91,2
	6,88	34,7	45,2	60,0	75,5	81,4	90,3
	7,5	33,2	40,1	51,5	66,3	75,2	81,7

30

Eksamler 7-12

I eksemplene 7-12 ble oksykodon-HCl-tabletter med vekt 4 og 10 mg fremstilt i overensstemmelse med reseptene og fremgangsmålene beskrevet i sekårens US patent nr. 4 990 341.

- 35 I eksempel 7 ble oksykodon-hydroklorid (10,00 g) våt-granulert med laktosemonohydrat (417,5 g) og hydroksyetyl-cellulose (100,00 g), og granulene ble silt gjennom en sikt med maskevidde 12. Granulene ble deretter tørket i et fluidisert sjikttørkeapparat ved 50 °C og silt gjennom en sikt med

maskevidde 16.

Smeltet cetostearylalkohol (300,0 g) ble tilsatt til de oppvarmede oksykodoninneholdende granuler, og alt ble grundig blandet. Blandinga ble avkjølt, granulert på nytt og silt gjennom en sikt med maskevidde 16.

Renset talkum (15,0 g) og magnesiumstearat (7,5 g) ble deretter tilsatt og blandet med granulene. Granulene ble deretter sammenpresset til tabletter.

Tablettene ifølge eksempel 8 ble fremstilt på samme
10 mite som beskrevet for eksempel 7; imidlertid inkluderte
preparatet 10 mg oksykodon-HCl pr. tablet. Reseptene for
eksemplene 7 og 8 er oppført i henholdsvis tabell 11 og 12.

Tabell 11

Preparat ifølge eksempel 7

Komponent	mg/tablett	g/porsjon
Oksykodon-hydroklorid	4,0	10,0
Laktosemonohydrat	167,0	417,5
Hydroksyethylcellulose	40,0	100,0
Cetostearylalkohol	120,0	300,0
Renset talkum	6,0	15,0
Magnesiumstearat	3,0	7,5

Tabell 12

Preparat ifølge eksempel 8

Komponent	mg/tablett	g/porsjon
Oksykodon-hydroklorid	10,0	25,0
Laktosemonohydrat	167,0	417,5
Hydroksyethylcellulose	40,0	100,0
Cetostearylalkohol	120,0	300,0
Talkum	6,0	15,0
Magnesiumstearat	3,0	7,5

35

I eksempel 9 ble oksykodon-HCl-tabletter med kontrollert frigivelse, vekt 4 mg, fremstilt i øverensstemmelse med resepten angitt i eksempel 2 ifølge US patent nr. 4 990 341.

Fremstillingsmåten er den samme som beskrevet i eksemplene 7 og 8 ovenfor. Tablettene ifølge eksempel 10 ble fremstilt i overensstemmelse med eksempel 9, med unntak av at 10 mg oksykodon-HCl ble inkludert pr. tablet. Reseptene for eksemplene 5 9 og 10 er oppført i henholdsvis tabell 13 og 14.

Tabell 13
Preparat ifølge eksempel 9

	Komponent	mg/tablett	g/porsjon
10	Oksykodon-hydroklorid	4,0	10,0
	Vannfri laktose	167,0	417,5
	Hydroksyethylcellulose	30,0	75,0
	Cetostearylalkohol	90,0	225,0
15	Talkum	6,0	15,0
	Magnesiumstearat	3,0	7,5

Tabell 14
Preparat ifølge eksempel 10

	Komponent	mg/tablett	g/porsjon
20	Oksykodon-hydroklorid	10,0	25,0
	Vannholdig laktose	167,0	417,5
	Hydroksyethylcellulose	30,0	75,0
25	Cetostearylalkohol	90,0	225,0
	Talkum	6,0	15,0
	Magnesiumstearat	3,0	7,5

I eksempel 11 ble oksykodontabletter med kontrollert frigivelse, vekt 4 mg, fremstilt etter den samme resept som angitt i eksempel 3 ifølge US patent nr. 4 990 341. Oksykodonhydroklorid (32,0 g) ble våtgramulert med laktosemonohydrat (240,0 g), hydroksyethylcellulose (80,0 g) og metakrylyskopolymær (240,0 g "Eudragit" L-100-55), og granulene ble silt gjennom en sikt med maskevidde 12. Granulene ble deretter tørket i et fluidisert sjikttørkeapparat ved 50 °C og passert gjennom en sikt med maskevidde 16.

De oppvarmede oksykodoninneholdende granuler ble til-

satt smeltet cetostearylalkohol (240,0 g), og alt ble blandet grundig. Blandinga ble avkjølt, granulert på nytt og silt gjennom en sikt med maskevidde 15. Granulene ble deretter sammenpresset til tabletter.

5 Tablettene ifølge eksempel 12 ble fremstilt på samme måte som eksempel 11, med unntak av at 10 mg oksykodon-HCl ble inkludert pr. tablet. Receptene for eksemplene 11 og 12 er oppført i henholdsvis tabell 15 og 16.

10

Tabell 15
Preparat ifølge eksempel 11

	<u>Komponent</u>	<u>mg/tablett</u>	<u>g/porsjon</u>
	Oksykodon-hydroklorid	4,0	32,0
15	Laktosemonohydrat	30,0	240,5
	Hydroksyetylcellulose	10,0	80,0
	Metakrylsyrerekopolymer	30,0	240,0
	Cetostearylalkohol	30,0	240,0

20

Tabell 16
Preparat ifølge eksempel 12

	<u>Komponent</u>	<u>mg/tablett</u>	<u>g/porsjon</u>
	Oksykodon-hydroklorid	10,0	80,0
25	Laktosemonohydrat	30,0	240,5
	Hydroksyetylcellulose	10,0	80,0
	Metakrylsyrerekopolymer	30,0	240,0
	Cetostearylalkohol	30,0	240,0

30

Opplossningsundersøkelser ble deretter utført med tabletterne ifølge eksemplene 7-12 ved anvendelse av USP-kurv-metoden, som beskrevet i U.S. Pharmacopoeia XXII (1990). Hastigheten var 100 rpm, mediet var simulert magesaft i den første timen, etterfulgt av simulert tarmsaft, ved en temperatur på 37 °C. Resultatene er oppført i tabell 17.

Tabell 17
Opplesningsundersøkser for eksemplene 7-12

Tid (timer)	<u>% oksykodon opplest</u>					
	Eks. 7	Eks. 8	Eks. 9	Eks. 10	Eks. 11	Eks. 12
5	23,3	25,5	28,1	29,3	31,3	40,9
10	35,6	37,5	41,5	43,2	44,9	55,6
15	52,9	56,4	61,2	63,6	62,1	74,2
20	75,3	79,2	83,7	88,0	82,0	93,9
30	90,7	94,5	95,2	100,0	91,4	100,0

Eksempler 13-16

Kliniske undersøkser

I eksemplene 13-16 ble randomiserte crossover-biotilgjengelighetsundersøkser utført ved anvendelse av preparatet ifølge eksemplene 2 (organisk fremstilling) og 3 (veldig fremstilling).

I eksempel 13 ble en enkaldose-"fast/fed"-undersøkelse utført på 24 pasienter med oksykodontabletter fremstilt i overensstemmelse med eksempel 3.

I eksempel 14 ble en likevektsundersøkelse utført på 23 pasienter etter 12 timer med oksykodontabletter fremstilt i overensstemmelse med eksempel 2, og sammenlignet med en 5 mg oksykodonoppløsning med umiddelbar frigivelse.

I eksempel 15 ble en enkaldoseundersøkelse utført på 22 pasienter ved anvendelse av oksykodontabletter fremstilt i overensstemmelse med eksempel 3, og sammenlignet med en 20 mg oksykodonoppløsning med umiddelbar frigivelse.

I eksempel 16 ble en enkaldoseundersøkelse på 12 pasienter utført ved anvendelse av 3 x 10 mg oksykodon-tabletter fremstilt i overensstemmelse med eksempel 3, og sammenlignet med en 30 mg oksykodonoppløsning med umiddelbar frigivelse.

Resultatene for eksempler 13-16 er oppført i tabell 18.

Tabell 18

<u>Eks.</u>	<u>Dose</u>	<u>AUC</u> <u>(ng/ml/h)</u>	<u>C_{max}</u> <u>ng/ml</u>	<u>T_{max}</u> <u>h</u>
13	10 mg CR "Fast"	63	6,1	3,8
	10 mg CR "Fed"	68	7,1	3,6
14	5 mg IR q6h	121	17	1,2
	10 mg CR q12h	130	17	3,2
15	20 mg IR	188	40	1,4
	2 x 10 mg CR	197	18	2,6
	30 mg IR	306	53	1,2
10	3 x 10 mg CR	350	35	2,6
	30 mg CR	352	36	2,9

IR angir oksykodonoppløsning med umiddelbar frigivelse.

CR angir tabletter med kontrollert frigivelse.

Eksempel 17

Kliniske undersøkelser

I eksempel 17 ble det ved hjelp av en randomisert enkeltdoseundersøkelse, dobbeltblindprøve, bestemt den relative analgetiske virkningsfullhet, akseptabilitet og relative varighet av virkningen av en oral administrering av oksykodon med kontrollert frigivelse, 10, 20 og 30 mg, fremstilt i overensstemmelse med foreliggende oppfinnelse (CR OKSY) sammenlignet med oksykodon med umiddelbar frigivelse, 15 mg (IR OKSY), oksykodon med umiddelbar frigivelse, 10 mg, i kombinasjon med acetaminofen, 650 mg (IR OKSY/APAP), og placebo, hos 180 pasienter med moderat til alvorlig smerte etter abdominal eller gynækologisk kirurgi. Pasienter vurderte sin smerteintensitet og smertelindring hver time i opptil 12 timer etter dosering. Behandlinger ble sammenlignet ved anvendelse av standardskalaer for smerteintensitet og lindring, og inntreden og varighet av smertelindring.

Alle aktive behandlinger gav betydelig bedre resultater enn placebo for mange av målingene hver time, og for samlede smerteintensitetsforskjeller (SPID) og total smerte-lindring (TOTPAR). En doserespons ble observert blant de tre dosenivåer av CR OKSY for smertelindring og maksimal smerteintensitetsforskjell (PID), med CR OKSY, 20 mg og 30 mg, som betydelig bedre enn 10 mg-dosen. IR OKSY var betydelig bedre

enn CR OKSY, 10 mg, ved time 1 og time 2. IR OKSY/APAP var betydelig bedre enn de tre doser av CR OKSY ved time 1, og en CR OKSY, 10 mg, ved timer 2-5. Tidspunktet for inntreden var betydelig kortere for IR OKSY- og IR OKSY/APAP-behandlingsgruppene sammenlignet med de tre behandlinger med CR OKSY.
5 Fordelingsfunksjonene for lindringsvarighet avslørte betydelig lengre lindringsvarighet for de tre CR OKSY-doser enn for IR OKSY og IR OKSY/APAP. Ingen alvorlige ugunstige erfaringer ble rapportert. Resultatene er nærmere angitt i tabell 19 nedenfor.
10

Tabell 19
Pasientdisposisjon
Behandlingsgruppe

	IR OKSY 15 mg	Pla- cebo	- - CR OKSY - - 10 mg 20 mg 30 mg	2 "Perc"
<hr/>				
Total				
Listeført og				
10 randomisert for				
testbehandling	31	31	30	30
			30	30
			182	
<hr/>				
Påbegynt test-				
behandlingsfasen				
	31	31	30	30
			30	30
			182	
15				
<hr/>				
Fullført testen				
	31	30	30	30
			30	30
			181	
<hr/>				
Sløyfet fra				
20 testen	0	1	0	0
		0	0	0
			1	
<hr/>				
Ekskludert fra				
virkningsanalyser				
- brekninger før				
25 etterdosen				
etter 1 time	0	1	0	0
		0	0	0
			1	
<hr/>				
- Mottok util-				
30 siktet hjelp				
under testen	1	0	0	0
		0	0	0
			1	
<hr/>				
Analysepopulasjon:				
35 - Kan vurderes for				
sikkerhet og virk-				
ningsfullhet				
	30	30	30	30
			30	30
			180	

Tabell 19 forts.

	- Kan vurderes for	31	31	30	30	30	182
5	sikkerhet						

*2 tabletter av "Percocet"

10 Tid-effektkurvene for smerteintensitet, smerteintensitetsforskjeller og smertelindring er vist i figurene 1-4. CR OKSY, 10 mg, gav signifikant ($p < 0,05$) lavere smerteintensitetspoeng enn de placebobehandlede pasienter ved timer 3-11 og lavere smartepoeng enn IR OKSY, 15 mg, og "Percocet" ved time 10. CR OKSY, 20 mg, gav signifikant ($p < 0,05$) lavere smerteintensitetspoeng sammenlignet med placebo ved timer 2-11, og signifikant ($p < 0,05$) lavere smartepoeng enn CR OKSY, 10 mg, IR OKSY, 15 mg, og "Percocet" ved timer 9-11. CR OKSY, 30 mg, gav signifikant ($p < 0,05$) lavere smartepoeng enn placebo ved timer 2-11 og lavere smartepoeng enn CR OKSY, 10 mg, ved timer 2, 3 og 5 og lavere poeng enn "Percocet" ved time 10.

I de kategoriske og visuelle analoge skalaer (CAT og VAS) for smertelindringspoeng hver time gav CR OKSY, 10 mg, signifikant ($p < 0,05$) høyere smertelindringspoeng enn placebo ved timer 3-11 og høyere lindringspoeng enn IR OKSY og "Percocet" ved time 10 (og "Percocet" ved time 11). CR OKSY, 20 mg, gav signifikant ($p < 0,05$) høyere lindringspoeng enn placebo ved timer 2-12 og høyere lindringspoeng enn "Percocet" ved timer 9-12. I tillegg gav CR OKSY signifikant ($p < 0,05$) høyere smertelindring enn IR OKSY ved timer 10-12. CR OKSY, 30 mg, gav signifikant ($p < 0,05$) høyere smertelindringspoeng enn placebo ved timer 2-12 og høyere poeng enn "Percocet" ved timer 9-12 og IR OKSY, 15 mg, ved time 10.

Hver behandlingsgruppe var signifikant ($p < 0,05$) bedre enn placebo med hensyn til summen av smerteintensitetsforskjellene (SPID) og total smertelindring (TOTPAR).

Varigheten av smertelindring som målt av pasientene med stoppeklokke-metoden viste at CR OKSY, 10 mg, 20 mg og 30

mg, gav signifikant ($p < 0,05$) lengre varighet av virkningen sammenlignet med IR OKSY, 15 mg, og 2 tabletter "Percocet". De tre formuleringene med kontrollert frigivelse gav i tillegg signifikant ($p < 0,05$) lengre tidsrom mellom remedisinering sammenlignet med "Percocet".

For remedisinering rapporterte totalt 104 (57 %) av pasientene om 120 ugunstige erfaringer. De mest vanlige var døsigheit, feber, svimmelhet og hodepine.

Basert på resultatene av denne undersøkelsen konkluderes det med at oksykodonformuleringene ifølge foreliggende oppfinnelse gir lindring av moderat til alvorlig postoperativ smerte, f.eks. på grunn av abdominal eller gynakologisk kirurgisk behandling av kvinner. Det er notert en doserespons hvor placebo < 10 mg < 20 mg < 30 mg CR OKSY etter en enkaldose. Virkningsinntreden forekom i løpet av 1 time med anførte maksimaleffekter fra 2 til 5 timer og en effektvarighet fra 10 til 12 timer. I den kroniske smertesituasjon kan likevektsdosering forlenge denne effekten. Bivirkninger er forventet, og behandles lett. Hodepine kanstå i forbindelse med dosen. Svimmelhet og døsigheit ble rapportert.

IR OKSY, 15 mg, hadde en mellomliggende maksimal-effekt sammenlignet med oksykodon med kontrollert frigivelse. Dets virkningsvarighet er kortere (6-8 timer). "Percocet" er ganske effektiv uttrykt ved virkningsinntreden, maksimaleffekt og sikkerhet. Virkningsvarigheten er 6-8 timer.

Sammenfattet er CR OKSY tydelig et effektivt oralt analgetikum med en langsmmere virkningsinntreden, men en lengre virkningsvarighet enn både IR OKSY og IR OKSY/APAP.

Eksempel 18

Kliniske undersøkelser

I eksempel 18 ble det utført en likevektskrysstest på 21 normale mannlige pasienter med sammenligning av

a. CR OKSY, 10 mg, administrert hver 12. time (q12h);
35 og

b. "Roxicodone" oral oppløsning, 5 mg (ROX), administrert hver 6 time (q6h).

Behandling (b) var testens referansestandard. Den

gjennomsnittlige alder var 34 år, høyde 176 cm og vekt 75 kg.
Ingen uvanlige trekk ble observert hos gruppen.

Figur 5 viser de gjennomsnittlige oksykodonkonsentrasjoner i plasma for de to formuleringer i løpet av doseringsintervallet på 2 timer. Resultatene er oppsummert i tabell 18, uttrykt ved gjennomsnittsverdier, forhold mellom gjennomsnittsverdier og 90 % pålitelighetsintervaller.

Som vist i tabell 18, ble med ett unntak ingen signifikante forskjeller påvist mellom de to formuleringer. Det eneste unntak er den gjennomsnittlige $t_{1/2}$ på 3,18 timer for CR OKSY, som, som forventet for en formulering med kontrollert frigivelse, var signifikant høyere enn ROX-gjennomsnittet på 1,38 timer.

Gjennomsnittlig AUC-basert biotilgjengelighet (ROX = 100 %) var 104,4 %, med 90 % pålitelighetsintervaller fra 90,9 til 117,9 %. FDA-spesifikasjonen på $\pm 20\%$ er således tilfredsstilt, slik at testresultatene understøtter en påstand om lik oksykodontilgjengelighet.

20

25

30

35

Tabell 20

Sammendrag av farmakokinetiske parametrer for oksykodon etter en enkelt dose av CR OKSY (10 mg q12h) og "Roxicodone" oral opplosning (5 mg q6h)

5	Para-meter	CR OKSY	"Roxicodone"-oppløsning	OKSY/ ROXI	90 %	CI*
10	C_{max} (ng/ml)					
15	Aritm.					
	middel (SD)	15,11 (4,69)	15,57 (4,41)		97,08	85,59-108,50
15	Geom.					
	middel	14,43	15,01		95,14	
20	C_{min} , ng/ml)					
20	Aritm.					
	middel (SD)	6,24 (2,64)	6,47 (3,07)		96,41	80,15-112,74
25	Geom.					
	middel	5,62	5,83		96,48	
25	t_{max} (h)					
25	Aritm.					
	middel (SD)	3,18 (2,21)	1,38 (0,71)*		230,17	160,71-298,71
30	_____ AUC (0-12 h)					
30	Geom.					
	middel	103,50 (40,03)	99,10 (35,04)		104,44	90,92-117,94
35	_____ middel	97,06	93,97		103,29	

Tabell 20 forts.

5	Para-meter	CR OKSY	"Roxicodone"-oppløsning	OKSY/ROXI	90 % CI*
% svingning					
Aritm.					
10	middel (SD)	176,36 (139,0)	179,0 (124,25)	98,53	62,06-134,92
% fluktuasjon					
Aritm.					
15	middel (SD)	108,69 (38,77)	117,75 (52,47)	92,22	76,81-107,57
Sluttpunkt					
Aritm.					
20	middel (SD)	-1,86 (2,78)	-1,86 (2,19)	99,97	117,77-22,23

*90 % pålitelighetsintervall

--Signifikant forskjell p < 0,05

25

Eksempel 19Kliniske undersøkelser

I eksempel 19 ble 24 normale, friske mannlige pasienter innlemmet i en randomisert enkeltdose-toveis-tverrrunder-søkelse for å sammenligne oksykodonkonsentrasjonene i plasma erholdt etter dosering med to 10 mg tabletter oksykodon med kontrollert frigivelse, sammenlignet med 20 mg (20 ml med 5 mg/5 ml) oksykodon-hydrokloridoppløsning med umiddelbar frigivelse (IR). 23 pasienter fullførte undersøkelsen og var egnede for analyse.

Oksykodonkonsentrasjoner i plasma ble bestemt ved hjelp av en høyttelsesvæskekromatografisk prosedyre. Data som

viser aritmetiske middelverdier for C_{max} , t_{max} , AUC og halveringstider beregnet fra individuelle plasmaoksykodon-konsentrasjoner mot tiden, er oppført i tabell 21:

5

Tabell 21

Farmakokinetisk parameter	Referanseprodukt IR oksykodon 20 mg	Testprodukt CR oksykodon 2 x 10 mg	F. (%)	90 % pålitelig-hetsintervall
C_{max} (ng/ml)	41,60	18,62	44,75	32,5-57,0
t_{max} (h)	1,30	2,62	200,83	169,8-232,6
AUC (0-36) (mg x h/ml)	194,35	199,62	102,71	89,5-115,9
AUC (0-∞) (ng x h/ml)	194,38	208,93	107,49	92,9-121,9
$t_{1/2 \text{ (abs)}}$ (h)	3,21	7,98*	249,15	219,0-278,8
$t_{1/2 \text{ (abs)}}$ (h)	0,35	0,92*	264,17	216,0-310,7

F. % = oral biotilgjengelighet (CR oksykodon 2 x 10 mg/IR oksykodon 20 mg)

*Statistisk signifikant ($p = 0,0001$)

For C_{max} , t_{max} , $t_{1/2 \text{ (abs)}}$ og $t_{1/2 \text{ (elim)}}$ var det signifikante forskjeller mellom CR OKSY og IR OKSY. Det var ingen statistisk signifikante forskjeller mellom de to behandlinger i graden av absorpsjon [AUC (0,36), AUC (0, ∞)]. 90 %-pålitelighetsintervallet for CR OKSY i forhold til IR OKSY var 89,5-115,9 % for AUC (0,36) og 92,9-121,9 % for AUC (0, ∞). Basert

- på 90 %-pålitelighetsintervallanalysen var oksykodontablettene med kontrollert frigivelse ekvivalente i grad av absorpsjon (AUC 0,36) med oksykodonoppløsningen med umiddelbar frigivelse. Absorpsjonen av oksykodon med kontrollert frigivelse var
- 5 tilnærmet 1,3 timer langsommere. Det ble ikke observert noen statistisk signifikante forskjeller mellom de to behandlingene med hensyn til ugunstige erfaringer, ingen av hvilke ble betraktet som klinisk uvanlige for opiate til denne type undersøkelse.
- 10 De ovenfor beskrevne undersøkelsene demonstrerer et signifikant dose-responsforhold ved anvendelse av oksykodon-formuleringene med kontrollert frigivelse ifølge foreliggende oppfinnelse ved doser på 10, 20 og 30 mg, hvilke ikke avviker fra parallelitet med dose-responskurver for MS "Contin" i
- 15 lignende utformede analgesieeffektundersøkelsene på MS "Contin" rapportert av Kaiko, R.S., Van Wagoner, D., Brown, J. et al., "Controlled-Release Oral Morphine (MS Contin® Tablets, MSC) in Postoperative Pain", Pain Suppl., 5:S149, 1990, som sammenlignet 30, 60, 90 og 120 mg MS "Contin" med 10 mg intramuskulært morfin og placebo, og Bloomfield et al., "Analgesic Efficacy and Potency of Two Oral Controlled-Release Morphine Preparations", Clinical Pharmacology & Therapeutics (under trykking), som sammenlignet 30 og 90 mg MS "Contin" med 30 og
- 20 90 mg av et annet oralt morfinpreparat med kontrollert frigivelse, "Oramorph" SR, 30 mg tabletter.
- 25

Patentkrav

5 1. Oksykodonformulering med kontrollert frigivelse for
oral administrering til humane pasienter,
karakterisert ved at den omfatter

a) fra 10 til 160 mg av et oksykodonsalt;

10

b) en effektiv mengde av en kontrollert
frigivelsesmatriks i form av akrylresinmatriks, der akryl-
resinmatriksen er utvalgt slik at formuleringen frembringer
15 pH-uavhengige opplosningsegenskaper; og

c) et farmasøytsk fortynningsmiddel, der
oksyodonformuleringen frembringer en gjennomsnittlig maksimal
plasmakonsentrasijsn fra 6 til 240 ng/ml fra
20 gjennomsnittlig 2 til 4,5 timer etter administrering, og en
gjennomsnittlig minimal plasmakonsentrasijsn fra 3 til 120
ng/ml fra gjennomsnittlig 10 til 14 timer etter gjentatt
administrering hver 12. time under likevektsbetingelser.

25 2. Oksykodonformulering med kontrollert frigivelse
karakterisert ved at den omfatter:

a) en analgetisk effektiv mengde sfæroider omfattende
et oksykodonsalt, og enten et sfæredannende
30 middel eller en akrylpolymer eller kopolymer, slik at den
totale dosis av oksykodon i doseformen er fra 10 til 160 mg;

b) et filmbelegg som kontrollerer frigivelsen av
oksyodonsalt ved en kontrollert hastighet i
35 et vandig medium, der formuleringen frembringer en
opplosningshastighet in vitro av doseformen;
formuleringen frembringer en gjennomsnittlig maksimal
plasmakonsentrasijsn fra 6 til 240 ng/ml fra

gjennomsnittlig 2 til 4,5 timer etter administrering, og en gjennomsnittlig minimal plasmakonsentrasjon fra 3 til 120 ng/ml fra gjennomsnittlig 10 til 14 timer etter gjentatt administrering hver 12. time under likevektsbetingelser.

5

3. Oksykodonformulerings med kontrollert frigivelse ifølge krav 2,
 karakterisert ved at filmbelegget omfatter et vannoppløselig materiale utvalgt fra skjellakk eller zein, 10 en vannoppløselig cellulose eller et polymetakrylat.

4. Oksykodonformulerings med kontrollert frigivelse ifølge krav 1,
 karakterisert ved at den omfatter en tabletts 15 som inneholder fra 10 til 160 mg av et oksykodonsalt dispergert i en matriks med kontrollert frigivelse, der tabletten frembringer en opplosning *in vitro* av doseformen, målt ved hjelp av USP-skovlemetoden ved 100 rpm i 900 ml vandig buffer (pH mellom 1,6 og 7,2), ved 37 °C, mellom 12,5 og 20 42,5 vekt% oksykodon frigitt etter 1 time, mellom 25 og 55 vekt% oksykodon frigitt etter 2 timer, mellom 45 og 75 vekt% oksykodon frigitt etter 4 timer og mellom 55 og 85 vekt% oksykodon frigitt etter 6 timer, frigivelseshastigheten *in vitro* er hovedsakelig uavhengig av pH og valgt slik at en 25 gjennomsnittlig maksimal plasmakonsentrasjon av oksykodon fra 6 til 240 ng/ml frambringes *in vivo* fra gjennomsnittlig 2 til 4,5 timer etter administrering av doseformen, og en gjennomsnittlig minimal plasmakonsentrasjon fra 3 til 120 ng/ml fra gjennomsnittlig 10 til 14 timer etter gjentatt 30 administrering hver 12. time under likevektsbetingelser.

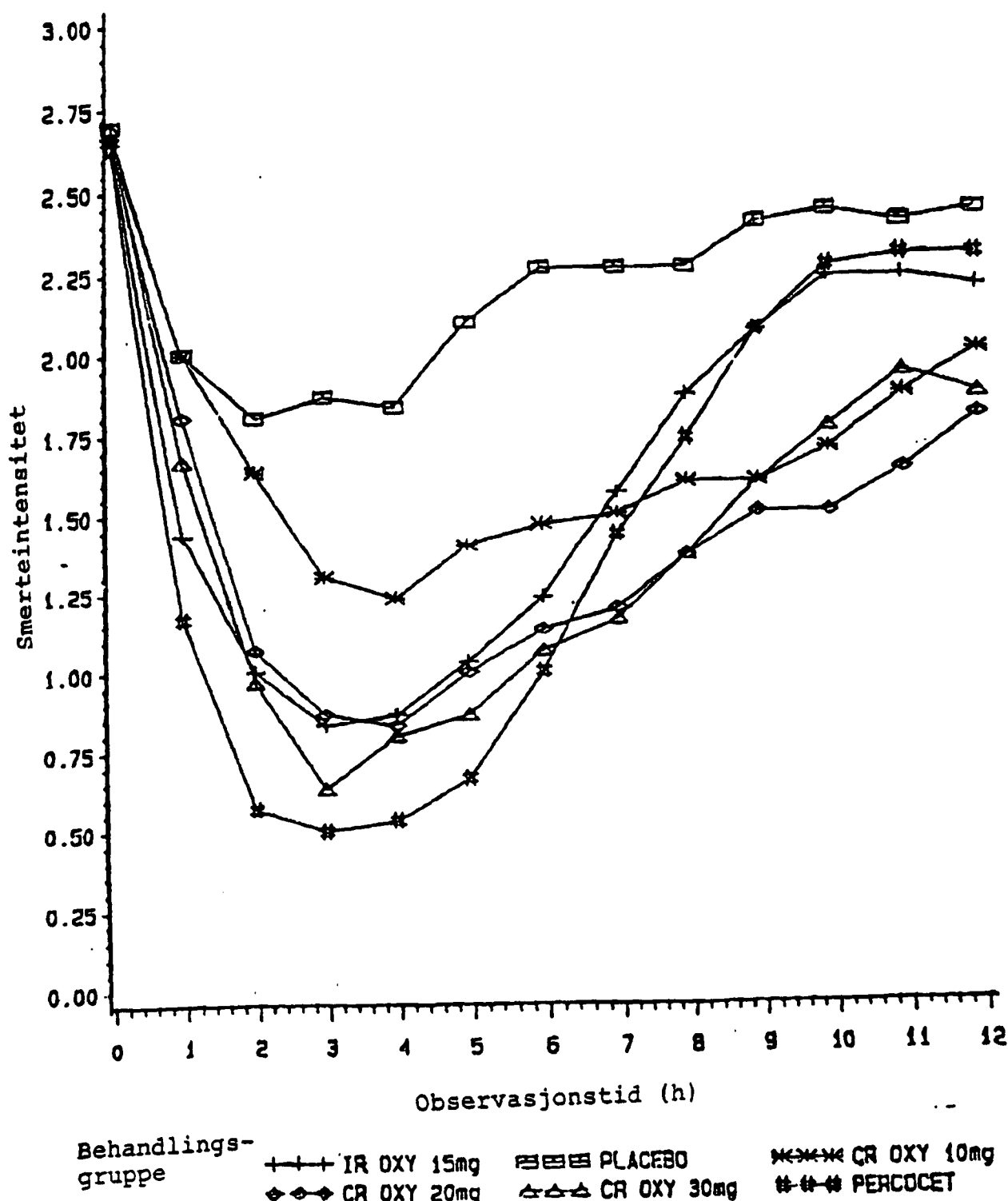
5. Oksykodonformulerings med kontrollert frigivelse ifølge krav 4,
 karakterisert ved at opplosningshastigheten 35 *in vitro* er mellom 17,5 og 38 vekt% oksykodon frigitt etter 1 time, mellom 30 og 50 vekt% oksykodon frigitt etter 2 timer, mellom 50 og 70 vekt% oksykodon frigjort etter 4 timer og mellom 60 og 80 vekt% oksykodon frigitt etter 6 timer.

6. Oksykodonformulering med kontrollert frigivelse ifølge krav 4,

k a r a k t e r i s e r t v e d at opplesningshastigheten s in vitro er mellom 17,5 og 32,5 vekt% oksykodon frigitt etter 1 time, mellom 35 og 45 vekt% oksykodon frigitt etter 2 timer, mellom 55 og 65 vekt% oksykodon frigitt etter 4 timer og mellom 65 og 75 vekt% frigitt etter 6 timer.

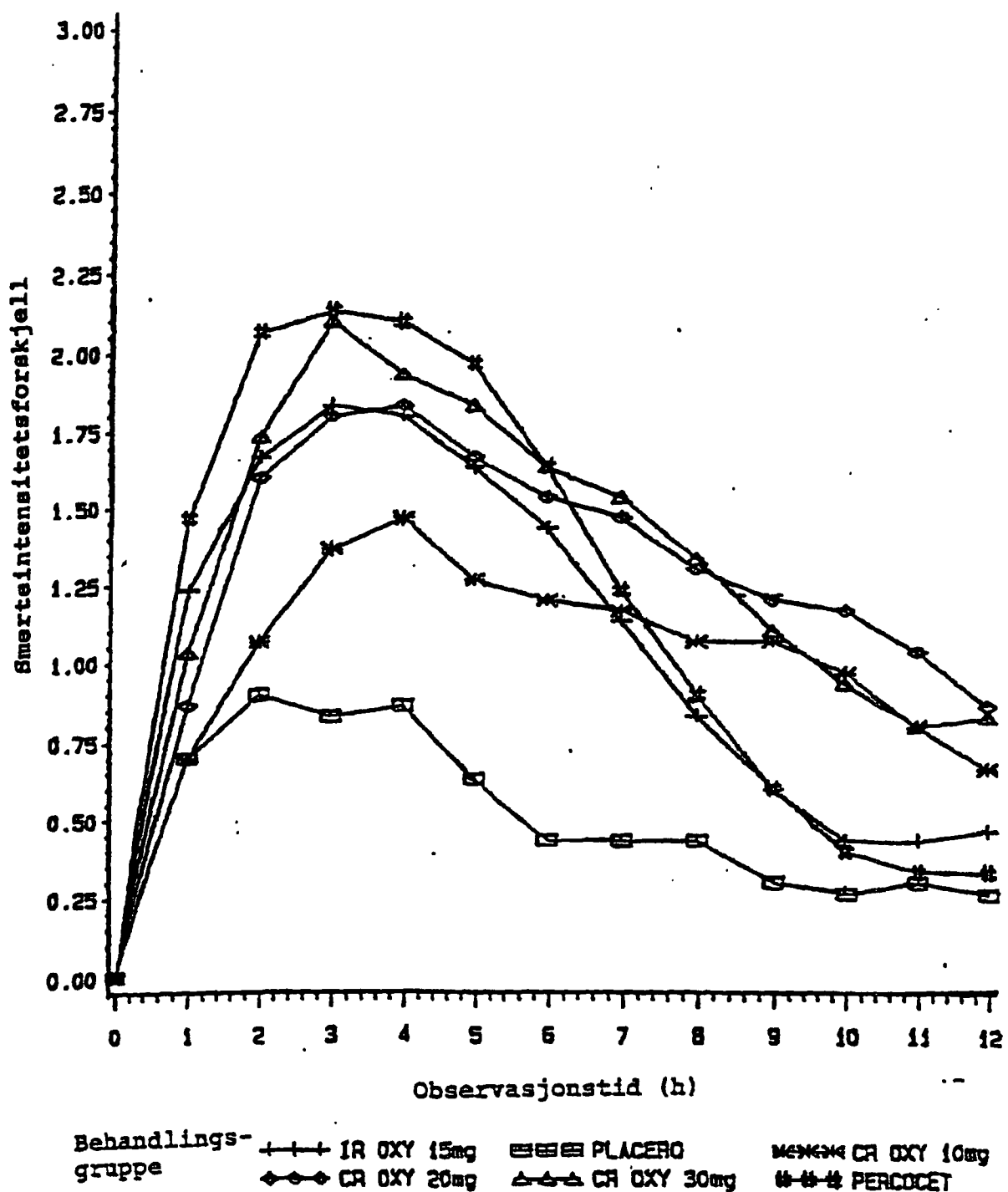
FIGUR 1

Gjennomsnittlig smerteintensitet over tid (timer)
(Kategorisk skala)



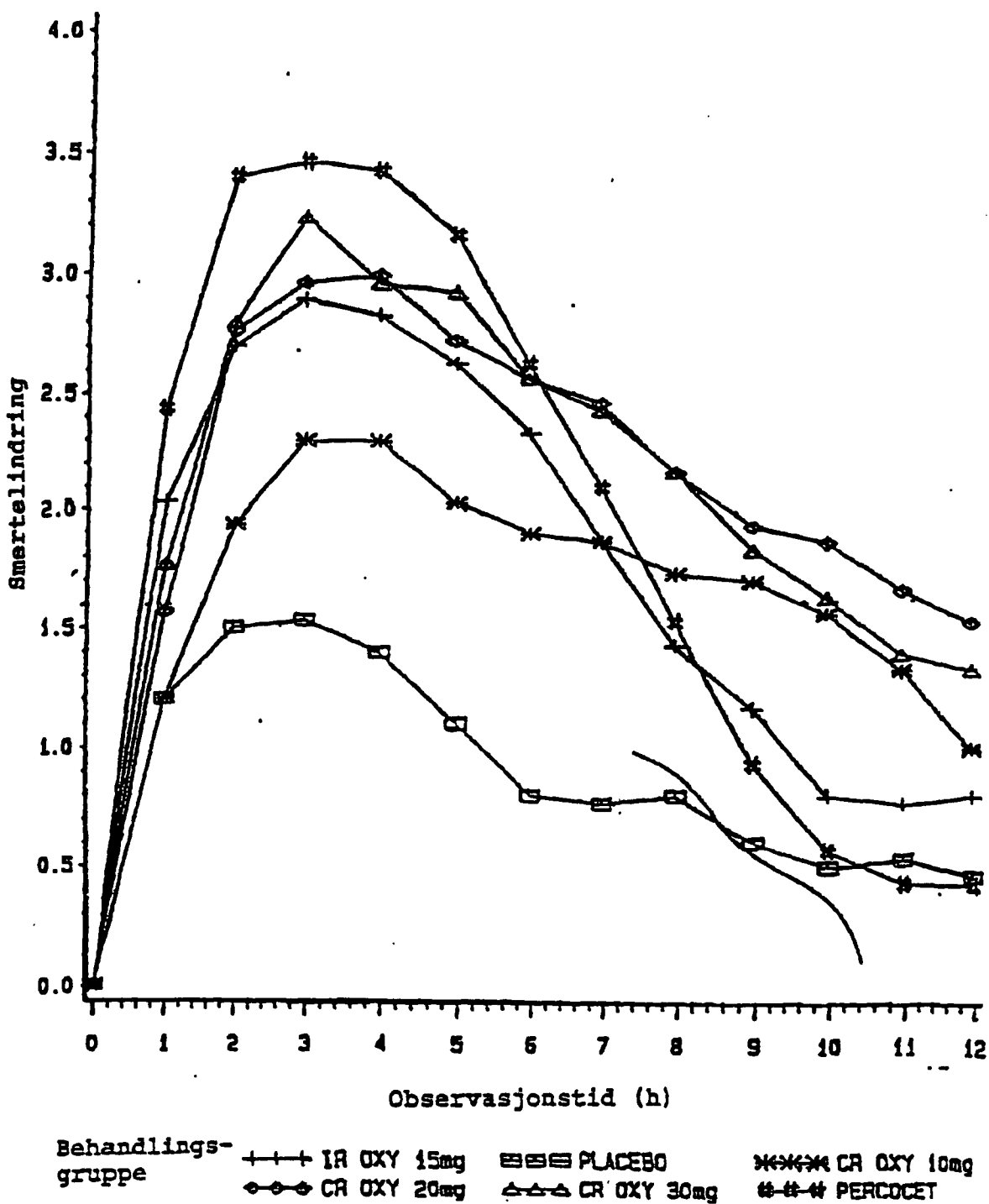
FIGUR 2

Gjennomsnittlig smerteintensitetsforskjell over tid (timer)
(Kategorisk skala)

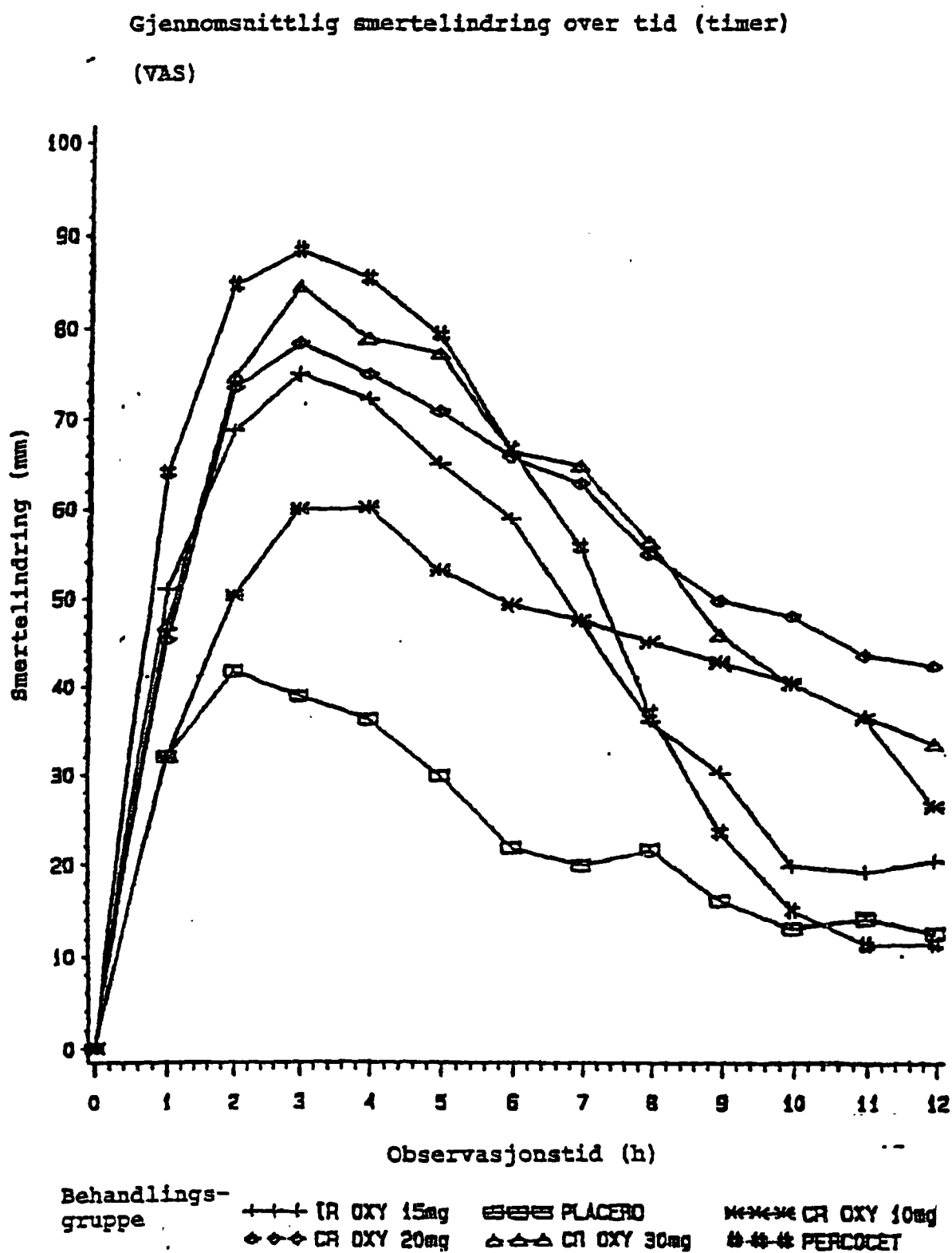


FIGUR 3

Gjennomsnittlig smertelindring over tid (timer)
(Kategorisk skala)



FIGUR 4



Foreløpige
data

Figur 5
Blotiliggjengelighet under likavert:

