



УКРАЇНА

(19) UA (11) 56055 (13) U
(51) МПК-2011.01
A61K 36/00
A61P 29/00

МІНІСТЕРСТВО ОСВІТИ
І НАУКИ УКРАЇНИ

ДЕРЖАВНИЙ ДЕПАРТАМЕНТ
ІНТЕЛЕКТУАЛЬНОЇ
ВЛАСНОСТІ

ОПИС ДО ПАТЕНТУ НА КОРИСНУ МОДЕЛЬ

видається під
відповідальність
власника
патенту

(54) СПОСІБ ОДЕРЖАННЯ КОМПЛЕКСУ БІОЛОГІЧНО АКТИВНИХ РЕЧОВИН З
МЕМБРАНОСТАБІЛІЗУЮЧОЮ ТА ПРОТИЗАПАЛЬНОЮ ДІЄЮ 3

1

2

(21) u201006984

(22) 07.06.2010

(24) 27.12.2010

(46) 27.12.2010, Бюл. № 24, 2010 р.

(72) МАШТАЛЕР ВІКТОРІЯ ВОЛОДИМИРІВНА,
ГОНТОВА ТЕТЯНА МИКОЛАЇВНА, ХВОРОСТ
ОЛЬГА ПАВЛІВНА

(73) НАЦІОНАЛЬНИЙ ФАРМАЦЕВТИЧНИЙ УНІ-
ВЕРСИТЕТ

(57) 1. Спосіб одержання комплексу біологічно
активних речовин з мембраностабілізуючою та
протизапальною дією, що включає неодноразову
екстракцію рослинної сировини спиртом етиловим

при загальному співвідношенні сирови-
на:екстрагент 1:11-1:12 з подальшим об'єднанням
одержаних екстрактів, фільтрацією та упарюван-
ням, який **відрізняється** тим, що як рослинну си-
ровину використовують бораго лікарський (*Borago
officinalis* L.), екстракцію здійснюють 50-55 % спир-
том етиловим при температурі 90 °С протягом 2
годин, об'єднаний екстракт перед фільтрацією
додатково відстоюють протягом 12 годин.

2. Спосіб за п. 1, який **відрізняється** тим, що ви-
користовують траву бораго лікарського або листя,
або їх суміш у рівних частках.

Корисна модель відноситься до хіміко-
фармацевтичної промисловості, зокрема до спо-
собів одержання засобів рослинного походження з
мембраностабілізуючою та протизапальною дією,
які можуть бути використані в якості активної суб-
станції при створенні відповідних лікарських препа-
ратів у різних лікарських формах, придатних для
лікування і профілактики запальних процесів внут-
рішніх органів та шкіри.

У сучасній медичній практиці широко викорис-
товуються лікарські засоби рослинного походжен-
ня. На відміну від синтетичних такі засоби макси-
мально споріднені до організму людини за
біологічною природою, вони практично позбавлені
негативної побічної дії, відзначаються низькою
токсичністю та придатністю до тривалого застосу-
вання без формування звикання і залежності.

Існують різні способи одержання з рослинної
сировини засобів, які проявляють протизапальну
дію у комплексі з іншими видами фармакологічної
активності.

Відомий спосіб одержання засобу з протиза-
пальною, антимікробною та діуретичною дією з
листя груші [1] шляхом 5-7 кратної екстракції сирови-
ни 10% спиртом етиловим при співвідношенні
сировини до екстрагента 1:9-1:11 протягом 9-11
годин з подальшим об'єднанням одержаних екст-
рактів і упарюванням до 1/18-1/20 попереднього

об'єму.

Проте засіб, одержаний за таким способом,
має вузько спрямоване призначення, насамперед,
для лікування запальних захворювань сечовиділь-
ної системи.

Відомий також спосіб одержання комплексу
поліфенольних сполук з протизапальною, кардіо-
протекторною та антиоксидантною дією [2], який
полягає у екстракції трави чини весняної 50 %
спиртом етиловим у співвідношенні сирови-
на:екстрагент 1:7 протягом 48 годин з подальшим
упарюванням одержаного екстракту до 1/7-1/8 по-
переднього об'єму, обробкою 96 % спиртом ети-
ловим при співвідношенні екстракт: спирт етило-
вий 1:1,5, фільтрацією, упарюванням надосадової
рідини до 1/3 попереднього об'єму та сушкою.

До недоліків відомого способу можна віднести
необхідність додаткового використання 96% спир-
ту етилового. Крім того, до спектру фармакологіч-
ної активності засобу, одержаного за таким спосо-
бом, не входить мембраностабілізуюча дія.

Найближчим до заявленого способу за сукуп-
ністю ознак є спосіб одержання засобу з антимік-
робною та імуностимулюючою активністю [3] шля-
хом 3-4 кратної екстракції листя або кореня лопуха
великого 40% спиртом етиловим при співвідно-
шенні сировини до екстрагенту 1:12-1:20 протягом
12 годин з подальшою фільтрацією та упарюван-

(13) U

(11) 56055

(19) UA

ням об'єднаного екстракту.

Проте відомий спосіб не дозволяє одержати засіб з комплексною протизапальною та мембраностабілізуючою дією.

Завдання корисної моделі полягає у створенні нового способу одержання комплексу біологічно активних речовин з мембраностабілізуючою та протизапальною дією, який завдяки використанню в якості сировини бораго лікарського і проведення процесу при заданих параметрах забезпечує одержання ефективного засобу у формі рослинного екстракту з вираженою фармакологічною активністю, обумовленою комплексом біологічно активних речовин, вилучених саме таким способом, а заявлений спосіб є простим і економічно доцільним при промисловому здійсненні.

Поставлене завдання вирішується таким чином, що у способі одержання комплексу біологічно активних речовин з мембраностабілізуючою та протизапальною дією, що включає неодноразову екстракцію рослинної сировини спиртом етиловим при загальному співвідношенні сировина:екстрагент 1:11 - 1:12 з подальшим об'єднанням одержаних екстрактів, фільтрацією та упарюванням, згідно з корисною моделлю, в якості рослинної сировини використовують бораго лікарський (*Borago officinalis* L.), екстракцію здійснюють 50-55 % спиртом етиловим при температурі 90 °C протягом 2 годин, а об'єднаний екстракт перед фільтрацією додатково відстоюють протягом 12 годин.

Корисною моделлю передбачено, що в якості рослинної сировини може бути використана трава бораго лікарського, або його листя, або їх суміш у рівній кількості.

Всі параметри заявленого способу визначені експериментальним шляхом.

Пошук нових видів рослин з заданою біологічною активністю дозволяє одержувати з них засоби, які розширюють арсенал існуючих лікарських препаратів і сприяють здійсненню індивідуального підходу для лікування хворих. В якості рослинної сировини для заявленого способу авторами було обрано бораго лікарський (*Borago officinalis* L.) [4]. Народна медицина визнає бораго лікарський як засіб, що має сечогінні, потогінні, протизапальні, пом'якшувальні та легкі послаблюючі властивості, він позитивно впливає на обмін речовин, регулює роботу серця, зміцнює нервову систему, збуджує апетит. Авторами вперше було виявлено мембраностабілізуючу дію бораго лікарського, не відому з джерел інформації. Бораго лікарський є неофіційною рослиною і не використовується у офіційних лікарських препаратах. У народній медицині його застосовують у формі водних настоїв, одержаних шляхом заливання окропом у певних пропорціях квіток або трави бораго лікарського. Одержані таким способом настої не підлягають зберіганню, не забезпечують точного дозування і достатньої ефективності комплексу біологічно активних речовин (БАР), вилучених з сировини.

Авторами запропоновано новий спосіб, який дозволяє вичерпно екстрагувати з даної сировини саме ті БАР, які мають виражену комплексну мембраностабілізуючу та протизапальну дію. Одержан

ний за заявленим способом засіб у формі рідкого, або густого, або сухого екстракту може бути рекомендований для профілактики і лікування запальних процесів шлунково-кишкового тракту, бронхів, нирок та шкіри, засіб не має побічних негативних ефектів та протипоказань для застосування. Такий засіб може бути використаний безпосередньо у формі екстракту або в інших лікарських формах для місцевого та орального застосування: кремів, мазей, гелів, супозиторіїв, аерозолів, таблеток, капсул, драже тощо.

Для здійснення заявленого способу вибір екстрагенту, співвідношення сировини з екстрагентом, часу та температури екстракції було зроблено за результатами численних експериментів.

Дослідним шляхом було визначено, що оптимальним екстрагентом для бораго лікарського є 50-55 % спирт етиловий, який додатково забезпечує достатній термін зберігання отриманого екстракту. Саме такий екстрагент у сукупності з рештою параметрів заявленого способу, а саме, двократною екстракцією сировини при загальному співвідношенні сировина:екстрагент 1:11 - 1:12 і тривалості кожної екстракції принаймні 2 години при постійно підтримуваній температурі 90 °C забезпечує вичерпне вилучення з обраної сировини комплексу БАР, який має виражену мембраностабілізуючу та протизапальну дію.

Проведення процесу при нагріванні до 90 °C інтенсифікує вилучення комплексу БАР з сировини, дозволяє скоротити час екстракції і способу в цілому. Відносно короткочасне нагрівання екстрактивних мас у реакторі не призводить до руйнування важливих для готового продукту БАР.

Додатково передбачене відстоювання перед фільтрацією об'єднаного екстракту протягом 12 годин забезпечує осідання механічних домішок та баластних речовин і сприяє підвищенню чистоти кінцевого продукту.

Авторами визначено, що комплекс БАР з ефективною мембраностабілізуючою та протизапальною дією може бути одержаний за заявленим способом з трави бораго лікарського, або листя, або їх суміші у рівних частках. Ступінь фармакологічної активності екстрактів, одержаних з різних частин рослини, є практично однаковим. Вибір в якості сировини тих чи інших частин рослини також здійснюють, приймаючи до уваги час вегетації рослини (розетка листя - 40 днів, трава - 70-80 днів) та економічність заявленого способу. Економічно доцільнішим, виходячи з маси сировини, є використання трави бораго лікарського, екстракт з якої має дещо вищу протизапальну дію у порівнянні з іншими варіантами.

Заявлений спосіб здійснюють наступним чином. Подрібнену сировину піддають принаймні двократній екстракції 50-55 % спиртом етиловим при загальному співвідношенні сировини до екстрагенту як 1:11 - 1:12 та тривалості кожної екстракції 2 години при температурі 90 °C. Одержані екстракти об'єднують, відстоюють протягом принаймні 12 годин і фільтрують. Засіб у формі рідкого екстракту упарюють до досягнення співвідношення сировини до готового продукту як 1:1, а при необхідності концентрують до густого або су-

хого стану.

Одержаний екстракт має темно-коричневий колір та гірко-солоний смак. В готовому продукті не менше 26 % сухого залишку в розрахунку на абсолютно суху сировину.

Корисна модель ілюструється прикладами.

Приклад 1. 1кг подрібненої трави бораго лікарського залили 9,6л 50 % спирту етилового (першу порцію екстрагенту збільшено з урахуванням коефіцієнту поглинання сировини) і екстрагували при постійно підтримуваній температурі 90 °С 2 години. Екстракт злили у прийомник. Процес повторили порцією 6л екстрагенту. Загальне співвідношення сировина: екстрагент склало 1:12. Одержані екстракти об'єднали, відстоювали протягом 12 годин, профільтрували і упарили до 1л. Вміст екстрактивних речовин у рідкому екстракті склав 26 %. Вихід готового продукту до сировини 1:1.

Приклад 2. Рідкий екстракт з трави бораго лікарського, одержаний за аналогією з прикладом 1, упарили у вакуум-випарному апараті до залишкової вологості 24 %. Одержали густий екстракт з вмістом екстрактивних речовин 33мас % і виходом готового продукту 31 %.

Приклад 3. Рідкий екстракт з листя бораго лікарського, одержаний за аналогією з прикладом 1, упарили у вакуум-випарювальному апараті до залишкової вологості 24 % і висушили до сипкого стану. Одержали сухий екстракт з вмістом екстрактивних речовин 33 % і виходом готового продукту

20 % від повітряно сухої сировини.

Приклад 4. Мембраностабілізуючу дію комплексу БАР, одержаного за заявленим способом у формі густого екстракту трави бораго лікарського вивчали за допомогою удосконаленого методу Шрека. У пробірки вносили у рівних об'ємах клітинну завесь (з концентрацією 240 000 клітин у мл³) та 1 % розчин тетрацикліну гідрохлориду. У контрольну серію додавали рівний об'єм фізіологічного розчину, до дослідної серії - рівний об'єм 2 % розчину густого екстракту трави бораго лікарського. Час експозиції становив 15 хвилин. Було використано модель, на тлі якої тестувався 2 % розчин препарату порівняння - есенціале, який має виражену цитопротекторну, зокрема мембраностабілізуючу дію.

Мембраностабілізуючу дію у порівнянні з контрольним дослідом кількісно визначали за формулою:

$$X = \frac{(A - B) \cdot 100}{C}$$

де А - кількість живих клітин при додаванні розчину субстанції та тетрацикліну гідрохлориду у %,
В - кількість живих клітин у досліді з розчином тетрацикліну гідрохлориду у %,

С - кількість живих клітин в контрольному досліді у %.

Результати дослідів наведені в табл.1.

Таблиця 1

Вивчення мембраностабілізуючої дії одержаного за заявленим способом густого екстракту трави бораго лікарського (m=5)

Об'єкт	Кількість живих клітин, %	Мембраностабілізуюча дія, %
контроль	99,00±0,88	—
1 % розчин тетрацикліну гідрохлориду	49,80±1,84	
2 % розчин густого екстракту (суміш трави та листя 1:1)	65,40±2,58	15,76
2 % розчин густого екстракту трави	64,60±3,58	14,95
2 % розчин есенціале	73,20±2,39	23,20

Аналіз даних табл.1 свідчить, що екстракт трави бораго лікарського проявляє виражену мембраностабілізуючу дію (14,95 %), дещо поступаючись препарату порівняння есенціале, який поряд з есенціальними фосфоліпідами (дигліцеринові ефіри холінфосфорної кислоти та ненасичені жирні кислоти) містить суміш вітамінів і є комплексним препаратом.

Приклад 5. Вивчення протизапальної дії комплексу БАР, одержаного за заявленим способом у формі густого екстракту трави бораго лікарського, проводили на моделі карагенінового набряку щурів. Густий екстракт розчиняли у воді для ін'єкцій та вводили внутрішньощлунково у дозі 25 мг/кг. В якості препарату порівняння використано диклофенак натрію, який вводили внутрішньом'язово у дозі 8 мг/кг, яка є дозою ЕД50 за протизапальною активністю. Обидва препарати вводили за 1 годи-

ну до індукції запалення з розрахунку 1 мл на 100 г маси тварини. Контрольним тваринам вводили еквівалентну кількість води.

Гостре асептичне запалення відтворювали введенням 1 % розчину карагеніну у одну з задніх лапок тварин згідно з методичними рекомендаціями ДФЦ МОЗ України з доклінічного вивчення лікарських засобів[5]. Флоггенні агенти вводили щурам субплантарно в об'ємі 0,1 мл на тварину через 1 год після введення досліджуваних препаратів.

Вимірювання величини набряку лап у щурів на моделі набряку проводили за допомогою механічного онкометра за Захаревським А. С. у динаміці: через 1, 2, 3, 6 годин після введення карагеніну.

Протизапальну активність при гострому ексудативному запаленні визначали за антиексудативним ефектом - здатністю зменшувати розвиток

набряку у порівнянні з групою контрольної патології і розраховували за наступною формулою:

$$A = 100 - \frac{(M_0 - M_3) \cdot 100}{M_0^k - M_3^k}, \text{ де}$$

A - протизапальна активність, %;

M_0 - об'єм набряклої лапи у досліді (у лікованих тварин);

M_3 - об'єм здорової лапи у досліді;

M_0^k - об'єм набряклої лапи у контролі (у нелікованих тварин);

M_3^k - об'єм здорової лапи у контролі.

Результати дослідів наведено у таблиці 2.

У групі контрольної патології (вводили тільки карагенін) максимум набряку лапи у порівнянні з початковим об'ємом спостерігався протягом четвертої і шостої години після введення флорогенного агента.

Протягом першої години після введення карагеніну кращу протизапальну активність проявив диклофенак натрію (63,3 %), густі екстракти суміші трави і листя та трави таку активність майже не проявили. Протягом другої години диклофенак натрію проявив найвищу протизапальну активність - 79,8 %, з третьої по шосту годину протизапальна активність диклофенаку натрію знизилась до 12,5 %. Густий екстракт суміші трави і листя протягом другої та третьої години проявив найвищу протизапальну активність - 58,3 % та 53,7 % відповідно. Протягом шостої години дана активність зменшилась у 1,4 рази (39,8 %). Густий екстракт трави протягом другої години проявив протизапальну активність на 66,1%, а протягом наступної години цей показник зменшився до 60,9%. На четверту годину протизапальна активність екстракта складала 35,8%, що в 1,8 рази менше у порівнянні з другою годиною.

Таблиця 2

Визначення протизапальної (антиексудативної) активності густих екстрактів листя (суміш з травою 1:1) та трави бораго лікарського на моделі карагенінового набряку у щурів

Групи тварин	Доза,	Початковий	Об'єм лапи (в умовних одиницях)/антиексудативна активність (у %) протягом					
	мг/кг	об'єм лапи (в умовних одиницях)	1 години	2 годин	3 годин	4 годин	6 годин	середня (за 6 годин)
Контрольна патологія		61,0±1,2	70,8 ±1,8	83,6±2,1	86,8±2,4	92,2±1,9	95,2±3,4	
Густий екстракт листя (суміш з травою 1:1)	25	54,2±2,4	$\frac{61,2 \pm 2,4}{17,9}$	$\frac{60,8 \pm 2,8^*}{58,3}$	$\frac{63,0 \pm 2,5^*}{53,7}$	$\frac{71,8 \pm 3,6^*}{31,5}$	$\frac{69,8 \pm 3,0^*}{39,8}$	40,2
Густий екстракт трави	25	61,6±2,9	$\frac{69,4 \pm 2,3^*}{20,3}$	$\frac{69,2 \pm 2,2}{66,1}$	$\frac{71,4 \pm 3,4^*}{60,9}$	$\frac{81,4 \pm 2,3^*}{35,8}$	$\frac{79,2 \pm 2,8^*}{45,1}$	45,6
Диклофенак натрію	8	45,8±1,3	$\frac{50,2 \pm 2,9^*}{63,2}$	$\frac{50,0 \pm 4,8^*}{79,8}$	$\frac{57,9 \pm 4,5^*}{63,9}$	$\frac{65,2 \pm 2,5^*}{34,7}$	$\frac{66,7 \pm 2,8^*}{12,5}$	50,9

Примітка: * - відхилення показника достовірне по відношенню до контрольної патології другої години проявив протизапальну активність на 66,1 %, а протягом наступної години цей показник зменшився до 60,9 %. На четверту годину протизапальна активність екстракта з трави складала 35,8 %, що в 1,8 рази менше у порівнянні з другою годиною.

За результатами, отриманими на даній моделі запалення, визначено значення середньої протизапальної активності (за шість годин). Густий екстракт трави бораго лікарського за показником протизапальної активності (45,6 %) незначно поступався диклофенаку натрію (50,9 %).

Проведені дослідження дозволяють зробити висновок про виражену мембраностабілізуючу та протизапальну дію комплексу БАР, одержаного за заявленим способом, та перспективність подальших робіт по створенню лікарських засобів у різних лікарських формах на його основі. З метою забезпечення індивідуального підходу до вибору способів використання та очікуваного результату від застосування засобу, одержаного за заявленим способом, даний засіб може бути виконаний у різ-

них лікарських формах: мазі, креми, гелі, аерозолі, таблетки, супозиторії тощо.

Заявлений спосіб здійснюють за простою технологією у стандартних промислових умовах з вітчизняної доступної сировини.

Комплекс БАР, одержаний за заявленим способом, завдяки мембраностабілізуючим та протизапальним, зокрема протинабряковим, властивостям може бути використаний при лікуванні запальних процесів різної етіології, наприклад, гастритів та колітів, нефритів, бронхітів, гніячкових висипів шкіри, піодермитів, екземи, ревматичних болей і т.і., а також може бути рекомендований до застосування у косметології як засіб, що, зокрема, сприяє підвищенню пружності шкіри.

Джерела інформації

1. Патент на винахід 77347, Україна, МПК(2006) А61К 36/185, А61К 127/00 (2006.01), А61Р 29/00, А61Р 31/00, А61Р 13/00, заявл. 26.04.2005, опубл. 15.11.2006, Бюл. № 11.

2. Деклараційний патент на винахід 69626, Україна, МПК7 А61К 35/78, заявл. 21.10.2003, опубл. 15.09.2004, Бюл. № 9.

3. Патент на винахід 85927, Україна, МПК А61К 36/28 (2006.01), А61К 125/00 (2006.01), А61К

127/00 (2006.01), заявл. 06.06.2007, опубл. 10.03.2009, Бюл. №5.

4. Лікарські рослини. Енциклопедичний довідник. За ред. А.М. Гродзінського, Київ, Головна редакція Української радянської енциклопедії ім. М.П. Бажана, 1992. - С 304

5. Доклінічні дослідження лікарських засобів : метод, рек. / [за ред. членкор. АМН України О. В. Стефанова]. - К.: Авіцена, 2001. - С 311-320.