



(11) RO 127723 B1

(51) Int.Cl.
A61K 9/10 (2006.01)

(12)

BREVET DE INVENȚIE

(21) Nr. cerere: **a 2010 01216**

(22) Data de depozit: **26/11/2010**

(45) Data publicării mențiunii acordării brevetului: **30/03/2016** BOPI nr. **3/2016**

(41) Data publicării cererii:
30/08/2012 BOPI nr. **8/2012**

(73) Titular:

- UNIVERSITATEA "ȘTEFAN CEL MARE"
DIN SUCEAVA, STR.UNIVERSITĂȚII NR.13,
SUCEAVA, SV, RO

(72) Inventatori:

- HAGIU BOGDAN-ALEXANDRU,
BD.DIMITRIE CANTEMIR NR.3, BL.P 4,
SC.B, ET.3, AP.15, IAȘI, IS, RO;
- SANDU ION, STR.SF.PETRU MOVILĂ
NR.3, BL.L 11, SC.C, ET.3, AP.3, IAȘI, IS,
RO;
- VASILACHE VIOLETA,
BD.GAVRIL TUDORĂȘ NR.22, BL.C 4,
SC.A, AP.7, SUCEAVA, SV, RO;

- TURA VASILE, STR.VASILE LUPU NR.83,
BL.D 1, SC.A, ET.10, AP.37, IAȘI, IS, RO;
- MANGALAGIU IONEL, STR.CRIȘULUI
NR.12, IAȘI, IS, RO;
- MUNGIU OSTIN-COSTEL,
STRADELA SĂRĂRICIE NR.6, IAȘI, IS, RO;
- FILOTE CONSTANTIN,
BD.GEORGE ENESCU NR.12,
BL.BELVEDERE, SC.D, ET.5, AP.17,
SUCEAVA, SV, RO;
- SANDU ANDREI-VICTOR,
ALEEA TUDOR NECULAI NR.37, BL.959,
SC.C, ET.2, AP.10, IAȘI, IS, RO

(56) Documente din stadiul tehnicii:
RO 126087 B1; RO 125083 B1

(54) **PROCEDEU DE OBȚINERE A UNEI NANODISPERSII
ULEIOASE CU CAPACITATE REGENERATIVĂ**

Examinator: biochimist EREMIA LAURA



Orice persoană are dreptul să formuleze în scris și
motivat, la OSIM, o cerere de revocare a brevetului de
invenție, în termen de 6 luni de la publicarea mențiunii
hotărârii de acordare a acesteia

RO 127723 B1

1 Inventia se referă la un procedeu de obținere a unei nanodispersii uleioase cu
 2 capacitate regenerativă a țesuturilor, datorită stimulării celulelor stem mezenchimale și ale
 3 foliculilor piloși.

4 Se știe că nanoparticulele de argint în concentrații între 2,5 și 5 ppm stimulează
 5 culturile de celule STEM mezenchimale [Greulich C., Kittler S., Epple M., Muhr G., Koller
 6 M., „*Studies on the biocompatibility and interaction of silver nanoparticles with the*
 7 *human mesenchymal stem cells*” (hMSCs), Langbeck's Archives of Surgery, 394, 3,
 8 2009, pp. 495-502]. De asemenea, argintul nanometric inclus în materiale nanofibrilare bio-
 9 compatibile, implantate subcutanat, are ca efect geneza unor noi foliculi piloși, ce provin din
 10 celulele stem ale celor vechi, sau din celulele stem mezenchimale, regenerarea cutanată
 11 având loc prin acțiunea noilor celule stem [Tura V., Hagiu B. A., Mangalagiu I., „*Hair*
 12 *follicles stimulation effects of gelatin nanofibers containing silver nanoparticles*”,
 13 Journal of Biomedical Nanotechnology, 6, 2, 2010, pp. 192-197; Hagiu B. A., Tura V.,
 14 Ciobanu C., Mihăilă D., Fântânaru M., Mungiu O. C., „*Studiu privind biocompatibilitatea*
 15 *unui material compozit din nanofibre de poliuretanuree funcționalizate cu*
 16 *nano particule de argint*”, Medicina modernă, vol XVI, Iași 2009, ISSN 1223-0472, pp.
 17 77-79; Hagiu B. A., Burtan L. C., Mihailovici Maria Sultana, Tura V., Ciobanu C., Ferariu
 18 D., „*On the biocompatibility of poly(urethaneurea) doped with Silver nanoparticles*”,
 19 în Lucrări Științifice, seria Medicină Veterinară, 49 (8), 2006, p. 97-101; Hagiu B. A.,
 20 Solcan Carmen, Floristean V., Nastasa V., Ciobanu C., Tura V., „*The biocompatibility*
 21 *and regenerative properties of polyurethaneurea doped with silver nanoparticles*”, în
 22 Lucrări Științifice, seria Medicină Veterinară, 50 (9), 2007, p. 61-64; Hagiu B. A., Solcan
 23 C., Ciobanu C., Tura, V., Burghelea, D., „*Efectele unui biopolipoliuretan dopat cu*
 24 *nano particule de argint asupra cicatrizării și regenerării tisulare*”, în Revista Medico-
 25 Chirurgicală a Societății de Medici și Naturaliști din Iași, 111 (2), Supliment nr. 1, 2007,
 26 p. 123-126; Hagiu B. A., Tura V., Ciobanu C., Isac R. M., Mihailovici M. S., Ferariu D.,
 27 Ionescu C. R., „*The Potential of Silver Nanoparticles Doped Poly(urethaneurea) to*
 28 *Induce Proliferation of the Hair Follicle Cells*”, în Drugs: use, abuse and dependency,
 29 (editor O. Mungiu), "Gr. T. Popa" Publishing House, Iași, 2008, p. 33-36;]. Particulele de
 30 argint prezintă și o remarcabilă acțiune antibacteriană [F. Tofoleanu, T. Balau Mândru, F.
 31 Brânză, N. Sulitanu, I. G. Sandu, D. Răileanu, V. Floristean, B. A. Hagiu, C. Ionescu, I.
 32 Sandu, V. Tura., 2008, „*Electrospun gelatin nanofibers functionalized with silver*
 33 *nano particles*”, Journal of optoelectronics and advanced materials, vol 10, no 12,
 December 2008, ISSN: 1454-4164, pp. 3512-3516].

34 În baza acestor cercetări fundamentale, în tratamentele cicatrizante și regenerative
 35 ale tegumentelor acoperite cu păr s-au utilizat o serie de sisteme pe bază de pansamente,
 36 cu nanofibre din diverse materiale polimerice, naturale sau artificiale, având o comportare
 37 specifică sistemelor microporoase, aero-difuzive care conțin, pe lângă argint, sub diversele
 38 forme biologic active (metal, cation sau oxid), și alte substanțe cu efect hemostatic și
 39 cicatrizant [Hagiu B. A., Tura V., Balau-Mîndru T., Sandu I., Balau-Mîndru I., Sandu A. V.,
 40 „*Pansament compozit cu nanofibre funcționalizate cu metale nobile*”, Dosar OSIM
 41 A/00293/10.06.2008]. De asemenea, sunt utilizate, ca suport matriceal pentru
 42 nanoparticulele de argint, fibrina sau trombina uscată liofilizată, în scopul obținerii unor pudre
 43 cu efect hemostatic și regenerativ [Hagiu B. A., Sandu, A. V., Tura, V., Sandu, I. G.,
 44 Mungiu, O. C, Sandu, I., „*Pudră cu capacitate hemostatică, cicatrizantă și*
 45 *regenerativă*”, Dosar OSIM A/00685/07.09.2009; Hagiu, B. A., Sandu, A. V., Lupascu T.,
 46 Chirazi M., Mangalagiu I., Sandu, I., Ciobanu M., Vasilache V., „*Pudră cu capacitate*

hemostatică și regenerativă", Dosar AGEPI A2010.00131/30.07.2010]. Dintre materialele polimerice naturale, utilizate în acest scop, fibrina - o proteină fibroasă, obținută din fibrinogen (produs de ficat), care favorizează vindecarea plăgilor - este des indicată în hemoragii capilare de suprafață, plăgi atone, arsuri întinse etc. [Fries D, Innerhofer P, Schobersberger W, "Time for changing coagulation management in trauma-related massive bleeding". Current Opinion in Anaesthesiology 22 (2), 2009, p. 267-274]. Dintre adjuvanți sau excipienti, alături de argintul coloidal, în literatura de specialitate figurează utilizarea sulfamidelor, chimioterapicelor și antibioticelor cu administrare topică, lactoza pudră, sulfatul de magneziu etc., ca atare sau sub formă de sisteme disperse sinergice [Cross, P. E., Arrowsmith J. E., "Process for production of derivatives of indan sulphamid and medical compositions containing them", Patent HU 50320 (A2)/1990, Shimi I., "New sulphamide derivatives, process for producing them and their application as medicaments", Patent FR 2650275 (A1)/1991. Bama Geve SA Lab, "Silver sulphamide salt preparation", Patent ES 8702349 (A1)/1987. Kazuko M., Tomoyuki W., "Solid medicinal preparation containing mannitol or lactose", Patent CA 2672134 (A1)/2008; Walz M., Ossadnik S., Trunk M., Kreher C., "Novel medicament in powder form comprising tiotropium and salmeterol, and lactose as excipient", Brevet WO 2009013244 (A1)/2009; Zhao C, "Pharmaceutical compositions for emergency treatment and process for preparing the same", Patent RO 122394(B1)/2009; No Hi Ok, "Antibiotics dinner set having silver-nano coating layer", Patent KR 20060108034/2006; Ouyang W., Xu L., "Tinidazole compound nano silver microemulsion antibacterial medicine", Brevet CN 101229126 (A)/2008].

Aceste sisteme pe bază de materiale polimerice naturale, amestecate cu adjuvanți sau excipienti prezentați mai sus, au o serie de dezavantaje legate de compatibilitatea chimică, uniformitatea microstructurală și disponerea componentilor în suportul de fibrină ca sistem matricial. Mai mult, sistemele compozite, obținute prin liofilizare, gelificare sau amestecare în stare solidă, semifluidă sau pastă, au dezavantajele neuniformității distribuției principiilor active, utilizării unor principii biologic active incompatibile chimic, higroscopicității ridicate și altele, reducând astfel efectul sinergic al unor componente.

Sistemul nanodispers cel mai apropiat de inventia prezentă este cel pe bază de argint coloidal obținut prin reducerea cationului de Ag^{+} _(aq) din soluții apoase de azotat de argint, în prezență aminoalcoolilor (dietenolamină sau trietenolamină) [Kimitaka S., et al., "Method for producing silver nanoparticle", Brevet JP 2009102716/14.05.2009;] și respectiv a gelului semisolid pe bază de argint coloidal (precipitat tot în soluții apoase) în concentrație de 0,001...1% și diversi adjuvanți ce măresc efectul terapeutic în aplicații topice [Khandelwal S., et al., "Silver Nanoparticle Dispersion Formulation", Patent US 2010203088/12.08.2010]. Aceaste sisteme au dezavantajul că se bazează doar pe acțiunea argintului coloidal în aplicații topice, folosit doar pentru tratarea leziunilor tegumentelor și mucoaselor, fiind exclusă administrarea injectabilă pentru pregătirea preoperatorie a țesuturilor, prin acțiunea antimicrobiană, sau pentru regenerarea profilactică a rupturilor interne, închise, ale acestora.

Scopul inventiei este de a prepara un sistem dispers uleios, cu capacitate antibacteriană și regenerativă, pe bază de nanoparticule de argint stabilizate steric și electrostatic, care să permită administrarea injectabilă pentru pregătirea preoperatorie a țesuturilor, sau pentru favorizarea refacerii mușchilor după rupturi, prin stimularea celulelor stem mezo-chimale, și pentru tratarea diverselor forme de alopecia, prin generarea de noi foliculi piloși.

Problema pe care o rezolvă inventia constă într-un procedeu de obținere a unei nanodispersii biocompatibile de argint în ulei, cu acțiune antibacteriană și regenerativă, care să permită administrarea injectabilă pentru pregătirea preoperatorie a țesuturilor, sau pentru regenerarea leziunilor musculare și tratarea alopeciilor.

Procedeul de obținere a unei nanodispersii uleioase cu capacitate regenerativă a țesuturilor, conform invenției, înlătură dezavantajele de mai sus prin aceea că se dispersează în suportul matriceal de ulei de floarea-soarelui, pentru uz injectabil, până la o concentrație de 2,5...5,0 ppm și agitare la 300 rot/min:

a) argint coloidal cu granulație de 5...10 nm, care a fost peliculizat superficial în prealabil, cu polivinilpirolidonă, sau

b) nanoparticule de argint obținute din azotat de argint, prin precipitare cu citrat de sodiu și stabilizate în sistem apos, în prezența polivinilpirolidonei, obținându-se nanodispersii uleioase care se înfiolează în fiole de sticlă de 1,0, 2,0 și 3,0 g, care se păstrează la temperaturi sub 10°C, în cutii originale, ferite de lumină, care se agită înainte de utilizare ca produs injectabil.

Prin aplicare, inventia aduce o serie de avantaje, cum ar fi:

- administrarea pe cale injectabilă, care permite o remanență în țesuturi timp îndelungat, în comparație cu nanodispersiile apoase;

- o înaltă biocompatibilitate cu țesuturile lezate;

- absorbția predominant locală permite utilizarea în scop profilactic sau terapeutic a unei cantități mici de nanodispersie, în comparație cu tratamentele pe cale orală;

- permite o regenerare rapidă a țesuturilor, lipsită de reacții adverse, întrucât prin stimularea celulelor stem mezenchimale se poate reface orice țesut;

- permite formarea precoce a țesutului de granulație, efect care îl face util și în ingineria tisulară, pentru pregătirea țesuturilor pentru grefare;

- în cazul tegumentelor acoperite cu păr, administrarea subcutanată realizează un efect terapeutic scontat pentru toate formele de alopecia;

- are un efect sinergic cu alți compoziții regenerativi, cu mod de administrare topică;

- fiabilitate ridicată și eliberare graduală a argintului la o doză optimă procesului regenerativ;

- un cost scăzut de fabricare.

În continuare se prezintă două exemple de realizare a invenției.

Exemplul 1

Pentru obținerea unui kilogram de nanodispersie uleioasă pe bază de argint coloidal, se procedează în felul următor: se iau 1000 g ulei de floarea-soarelui rafinat injectabil, care, în prealabil, a fost neutralizat și sterilizat, în care se dispersează intim, prin agitare mecanică, la 600 rot/min, 5 mg pulbere de nanoparticule de argint, cu dimensiunile cuprinse în intervalul 5...10 nm și peliculizate superficial cu polivinilpirolidonă, care permite stabilizarea microsistemu lui uleios nanodispers.

După stabilizarea prin agitare mecanică, nanodispersia uleioasă se înfiolează în fiole de sticlă de 1,0, 2,0 și 3,0 g și se păstrează la temperaturi sub 10°C, în cutii originale, ferite de lumină. Se agită înainte de utilizare ca produs injectabil.

Argintul coloidal peliculizat cu polivinilpirolidonă, distribuit omogen în nanodispersie, permite o eliberare constantă în timp a principiului bioactiv, care stimulează pe timp îndelungat celulele stem, argintul și ionii de argint, asigurând și o acțiune antimicrobiană, antiinflamatoare și antialergică, ce reduce riscul de infectare a plăgilor, îmbunătățind toleranța firelor de sutură.

RO 127723 B1

Exemplul 2

Pentru obținerea unui kilogram de nanodispersie uleioasă pe bază de argint coloidal, se procedează în felul următor: în 1000 cm^3 ulei de floarea-soarelui injectabil (ulei rafinat care, în prealabil, a fost neutralizat și sterilizat) se dispersează intim, prin agitare mecanică, la 300 rot/min , 200 cm^3 nanodispersie apoasă pe bază de argint, care conține circa 5 mg argint coloidal, obținut prin precipitarea cu o soluție alcoolică de citrat de sodiu a argintului din soluție apoasă de azotat de argint, aditivată cu 1 g de polivinilpirolidonă, ca agent de suprafață. Pentru aceasta, în 200 cm^3 apă bidistilată se dizolvă 10 mg azotat de argint. În această soluție, după încălzirea ei la $60\ldots65^\circ\text{C}$, se adaugă, sub agitare puternică, 2 cm^3 soluție alcoolică de citrat de sodiu 1% și 1 g polivinilpirolidonă, după care sistemul microeterogen se agită cu 600 rot/min , timp de 10 min . Nanodispersia rezultată se redispersează intim în 1000 cm^3 ulei de floarea-soarelui injectabil, prin agitare mecanică, la 300 rot/min , timp de $15\ldots20\text{ min}$, după care se separă nanodispersia uleioasă, sub forma unei emulsii, de sistemul apos, cu ajutorul unei pâlnii de separare. Emulsia astfel obținută se vacuumează, sub agitare ușoară, la $0,85\text{ atm}$ și temperatură de $75\ldots80^\circ\text{C}$, timp de $20\ldots30\text{ min}$.

Nanodispersia uleioasă se înfiolează în fiole de sticlă de $1,0$, $2,0$ și $3,0\text{ g}$, și se păstrează la temperaturi sub 10°C , în cutii originale, ferite de lumină. Se agită înainte de utilizarea ca produs injectabil.

Efectele componentilor sunt asemănătoare cu cele de la exemplul 1.

1
3
5
7
9
11
13
15
17
19

3 1. Procedeu de obținere a unei nanodispersii uleioase, cu capacitate regenerativă a
 5 țesuturilor, **caracterizat prin aceea că** se dispersează în suportul matriceal de ulei de
 5 floarea-soarelui, pentru uz injectabil, până la o concentrație de 2,5...5,0 ppm și agitare la
 5 300 rot/min, argint sub formă de:

7 a) argint coloidal cu granulație de 5...10 nm, care a fost peliculizat superficial în
 7 prealabil, cu polivinilpirolidonă, sau

9 b) nanoparticule de argint obținute din azotat de argint, prin precipitare cu citrat de
 11 sodiu, și stabilizate în sistem apos, în prezența polivinilpirolidonei, obținându-se nanodispersii
 11 uleioase, care se înfiolează în fiole de sticlă de 1,0, 2,0 și 3,0 g, care se păstrează la tem-
 13 peraturi sub 10°C, în cutii originale, ferite de lumină, care se agită înainte de utilizare ca
 13 produs injectabil.

15 2. Procedeu conform revendicării 1, **caracterizat prin aceea că**, în cazul în care se
 15 folosesc nanoparticulele de argint de la punctul b), nanodispersia apoasă de argint coloidal
 17 este obținută prin precipitarea stoichiometrică a argintului la temperatura de 60...65°C cu o
 17 soluție alcoolică de citrat de sodiu 1%, din soluție apoasă de azotat de argint 0,005%,
 19 aditivată cu polivinilpirolidonă 0,1%, ca agent de suprafață, în raport volumetric de 1:100 și
 19 sub agitare puternică la 600 rot/min, timp de 10 min.

21 3. Procedeu conform revendicării 2, **caracterizat prin aceea că** nanodispersia
 21 uleioasă de argint coloidal stabilizat este obținută prin redispersarea intimă în ulei de floarea-
 23 soarelui injectabil, prin agitare mecanică la 300 rot/min, timp de 15...20 min, a soluției apoase
 23 de argint coloidal, în raport volumetric de 5:1, după care se separă nanodispersia uleioasă,
 25 sub forma unei emulsii, cu ajutorul unei pâlnii de separare, iar emulzia obținută se vacuu-
 25 mează, sub agitare ușoară, la 0,85 atm și temperatura de 75...80°C, timp de 20...30 min.

